TESE DE DOUTORADO



Desenvolvimento das ferramentas SeedServer,

para agrupamento de seqüências protéicas

homólogas e U-MAGE, para propagação de

ontologia funcional

Rafael Lucas Muniz Guedes

Belo Horizonte, Abril de 2013. Instituto de Ciências Biológicas - UFMG **Bioinformática** Instituto de Ciências Biológicas

TESE DE DOUTORADO

Desenvolvimento das ferramentas SeedServer, para agrupamento de seqüências protéicas homólogas e U-MAGE, para propagação de ontologia funcional.

Rafael Lucas Muniz Guedes

Tese de Doutorado apresentada ao Programa de Doutorado em Bioinformática, Departamento de Bioquímica e Imunologia da UFMG como requisito parcial para obtenção do título de Doutor em Bioinformática.

Orientador: Prof. Dr. José Miguel Ortega

Agradecimentos

Agradeço a todos que de alguma forma contribuíram para o desenvolvimento dessa tese, em especial ao mentor Prof. Dr. J. Miguel Ortega com seus diversos emails noturnos, aos meus pais Antônio e Rosa Guedes, irmãos Paulo, Pedro e Thiago, aos atuais e antigos membros do Laboratório de Biodados e a atenção e carinho de Mariana Boroni.

RESUMO

Com o avanço das tecnologias de seqüenciamento, a organização das bases de dados secundárias é uma contribuição importante, nas quais o conhecimento existente é organizado com base em informações biológicas. Agrupamento de genes homólogos e a atribuição de termos de ontologia funcional envolvendo genes já conhecidos são formas de acelerar a análise de dados de novos seqüenciamentos. Neste trabalho relatamos o desenvolvimento do SeedServer, U-MAGE e aplicações. A integração de bancos de dados e programa agrupador de proteínas homólogas capazes de incluir seqüências provenientes de genomas incompletos, conjuntamente com metodologias de validação e comparação de estruturas secundárias resultou no desenvolvimento da ferramenta SeedServer. Grupos de homólogos criados a partir de sequências de interesse do usuário são gerados com auxílio de uma interface web onde também é possível descarregar as seqüências agrupadas, obter relatórios com taxonomia completa e estimar a origem do gene em questão através da determinação do ancestral comum mais recente. O programa SeedServer, após ser testado e avaliado foi então utilizado em um estudo da heterotrofia de aminoácidos através da formação de grupos de homólogos das enzimas presentes nas vias biossintéticas de aminoácidos essenciais, demonstrando um quadro denominado de Grande Deleção Genômica em diferentes grupos de eucariotos e procariotos. A esse evento pode se suceder a perda da capacidade de assimilação de nitrogênio, componente essencial na formação dos aminoácidos. Estudos filogenéticos mostraram uma maior taxa de mutação dentre as enzimas remanescentes de vias incompletas quando comparadas com outras de vias completas. Adicionalmente, para melhorar a qualidade da anotação funcional de sequências protéicas, foi criada a ferramenta denominada U-

MAGE (<u>UniRef50 Matrices for Annotation of Gene Ontology Entries</u>) que utiliza como base de propagação de termos de ontologia funcional, matrizes de recobrimento entre seqüências de mesmo UniRef50. O U-MAGE demonstrou uma melhora qualitativa significativa na anotação de ontologia funcional de diversos organismos. As duas ferramentas SeedServer e U-MAGE contribuem para a aceleração da propagação de informação de proteínas conhecidas, um desafio atual imposto à Bioinformática para fazer frente à intensa produção de novas seqüências.

ABSTRACT

With advances in sequencing technologies, an important contribution is the organization of secondary databases, where existing knowledge is organized based on biological information. Grouping of homologous genes and assigning terms of functional ontology involving already known genes are ways to speed the analysis of data from new sequencing. We report the development of SeedServer, U-MAGE and applications. The integration of databases and a program capable of clustering homologous proteins including sequences derived from incomplete genomes, together with validation methods and comparison of secondary structures resulted in the development of SeedServer tool. Groups of homologous sequences chosen from user interest are generated with the aid of a web interface where you can also download the grouped sequences, get taxonomy reports and estimate the origin of the gene in question by determining the lowest common ancestor. The program SeedServer after being tested and evaluated was then used in a study of amino acid heterotrophy by forming groups of homologous enzymes present in the essential amino acids biosynthetic pathways, showing a scenario called the Great Genomic Deletion in different groups of eukaryotes and prokaryotes. Following that event may be the loss of assimilative capacity of nitrogen, an essential component in the formation of amino acids. Phylogenetic studies showed a higher rate of mutation among the enzymes remaining in incomplete pathways when compared with others from complete pathways. Additionally, to improve the quality of functional annotation of protein sequences, we created the tool called U-MAGE (UniRef50 Matrices for Annotation_of Gene Ontology Entries) that uses as the basis of propagation of functional ontology terms the coverage between sequences within a UniRef50 organized in matrices. The U-MAGE demonstrated a significant qualitative improvement in functional ontology annotation of various organisms. Both tools SeedServer and U-MAGE contribute to the acceleration of the information spread from known proteins, a challenge to the current Bioinformatics to face the intense production of new sequences.

1. Sumário

1.	Sumário1
2.	Índice de figuras4
3.	Índice de tabelas6
4.	Abreviações e siglas7
5.	Introdução
5.1.	Homologia e conceitos
5.2.	Métodos para agrupamentos de seqüências homólogas11
5.3.	Bases de dados biológicos13
5.3.1.	Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes - KEGG13
5.3.2.	UniProt14
5.3.3.	Protein ANalysis THrough Evolutionary Relationships - PANTHER15
5.4.	Ontologia, Gene Ontology (GO) e Gene Ontology Annotation (GOA)
5.5.	Aminoácidos essenciais e não-essenciais (estudo de caso) 17
6.	Justificativa
7.	Objetivos
8.	Acessibilidade
9.	Metodologia
9.1.	Aplicadas ao desenvolvimento do SeedServer
9.1.1.	Bancos de dados
9.1.2.	Programas25
9.1.3.	Busca de homólogos26
9.1.4.	Validação e comparação da estrutura secundária
9.1.5.	Relatório taxonômico final
9.1.6.	Web Services
	1

	9.1.7. I	Página web SeedServer	31
	9.2. Me	todologia para estudos de aminoácidos essenciais	33
	9.2.1.	Bancos de Dados e programas	33
	9.2.2. I	Procedimento de inspeção das vias	33
	9.2.3.	Análises de distâncias filogenéticas	34
	9.3. Pro	pagação dos termos de ontologia funcional protéica	34
	9.3.1. I	Página web U-MAGE	36
	10. Res	sultados	38
	10.1.	SeedServer	38
	10.1.1.	Aminoacil-tRNA sintetases	42
	10.1.1.1.	Agrupamentos	42
	10.1.1.2.	Casos de rejeição na validação PSI-BLAST	49
	10.1.1.3.	Correlação entre número EC e validação PSI-BLAST	50
	10.1.1.4.	Correlação entre família PANTHER e validação PSI-BLAST	54
	10.1.1.5.	Enriquecimento taxonômico	56
	10.1.2.	Metilaspartato mutase e subgrupos KO	60
	10.1.3.	Vitamina B7 e anotação de seqüências metagenômicas	62
	10.1.4.	Via regulatória do desenvolvimento pré-embrionário e inferência	de
LC	CA		63
	10.1.5.	LCA e estrutura secundária	65
	10.1.6.	Contribuição de genomas não completos	69
	10.1.7.	SeedServer em interface web	70
	10.2.	SeedServer e o estudo da extinção de vias metabólicas	77
	10.2.1.	Aminoácidos essenciais	77
	10.2.2.	Via biossintética de lisina	82

10.2.3. Auxotrofia para nitrogênio	85
10.2.4. Enzimas remanescentes nas vias de AEs	89
10.3. Propagação de termos de ontologia funcional baseada em matriz	zes
UniRef50	94
10.3.1. U-MAGE em interface <i>web</i>	97
11. Discussão 1	.02
12. Considerações finais 1	.07
13. Referências1	.08
14. Produção científica durante o Doutorado1	.14
14.1. Artigos científicos publicados em revistas internacionais 1	.14
14.2. Capítulos de livros 1	.14
14.3. Trabalhos apresentados em congressos1	.14
15. Anexo I 1	18

2. Índice de figuras

Figura 1: Homólogos e suas subdivisões10
Figura 2: Ontologia de processos biológicos aplicada ao estudo da função de genes
envolvidos com câncer
Figura 3: Gráfico Entidade-Relacionamento das tabelas utilizadas pelo SeedServer28
Figura 4: Esquema ilustrando a utilização dos Web Services BOWS e LCAWS através
do SeedServer
Figura 5: Gráfico Entidade-Relacionamento das tabelas utilizadas pelo U-MAGE37
Figura 6: Fluxograma com procedimento SeedServer completo
Figura 7: Árvores filogenéticas contendo Seeds de archaeas para sub-grupos de
aminoacil-tRNA sintetases dividos pelo Seed Linkage45
Figura 8: Diagrama de Venn representando as categorias existentes ao final do
agrupamento SeedServer
Figura 9: Árvore filogenética das 51 metilaspartato mutases presentes no K0184661
Figura 10: Reposicionamento do ancestral comum mais recente (LCA) com uso do
SeedServer
Figura 11: Correlação da sobreposição de estruturas secundárias dada pelo valor SOV
com distância taxonômica entre Seeds e todas as seqüências PSI-validadas68
Figura 12: Distribuição em classes distintas de valores SOV obtidos em três níveis
taxonômicos em razão do total de dados69
Figura 13: Participação de proteínas provenientes de genomas com diferentes níveis de
seqüenciamento70
Figura 14: Página web principal desenvolvida para disponibilização do SeedServer71
Figura 15: Página web para visualização dos resultados SeedServer73

Figura 16: Página web contendo relatório da presença/ausência das proteínas em
grupos taxonômicos no mesmo nível e um nível inferior ao LCA75
Figura 17: Ausência de proteínas envolvidas na resistência a seca em plantas em
diversos grupos taxonômicos76
Figura 18: Representação esquemática para presença/ausência das enzimas
biossintéticas dos nove aminoácidos essências e dos não essenciais serina e glicina82
Figura 19: Representação esquemática para presença/ausência das enzimas de
biossíntese de lisina
Figura 20: Representação esquemática para presença/ausência de glutamato
desidrogenases
Figura 21: Árvores filogenéticas VIL1 e G192
Figura 22: Distâncias relativas de enzimas das vias de aminoácidos essenciais e não
essenciais
Figura 23: Enriquecimento quantitativo e qualitativo da propagação U-MAGE para 82
organismos da base de dados PANTHER96
Figura 24: Página web principal desenvolvida para disponibilização do U-MAGE98
Figura 25: Propagação U-MAGE para a proteína humana O60674101

3. Índice de tabelas

Tabela 1: Exemplo de tabela final com resultados SeedServer
Tabela 2: Matriz hipotética contendo dados de recobrimento de membros UniProtKB
de mesmo UniRef50
Tabela 3: Resultados do agrupamento SeedServer para as aminoacil-tRNA sintetases.
Tabela 4: Correlação entre número EC e validação PSI-BLAST. 53
Tabela 5: Correlação entre famílias e subfamílias PANTHER e validação PSI-BLAST.
Tabela 6: Enriquecimento taxonômico como o recrutamento SeedServer das treze
aminoacil-tRNA sintetases com relação ao que é encontrado no grupo KO apropriado.

4. Abreviações e siglas

aaRS - aminoacil-tRNA sintetase

AE - Aminoácidos Essenciais

- BBH Bidirectional Best Hit (melhor alinhamento recíproco)
- BLAST Basic Local Alignment Search Tool
- COG Clusters of Orthologous Groups

EC - Enzyme Comission

GDG - Grande Deleção Genômica

GO - Gene Ontology (Ontologia Gênica)

KEGG - Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes

KO - KEGG Orthology (KEGG Ortologia)

LCA - Lowest Common Ancestor (ancestral comum mais recente)

Mut - Metilaspartato mutase

PANTHER - Protein ANalysis THrough Evolutionary Relationships

SOV - Secondary Structure OVerlap (sobreposição de estrutura secundária)

UEKO - UniRef50 Enriched KEGG Orthology

WS - Web Service

5. Introdução

Uma importante contribuição da Bioinformática para a análise rápida de novos seqüenciamentos é a organização da informação já conhecida em bases de dados sendo um importante recurso apresentado pelas bases de dados de genes homólogos, nas quais os mesmos apresentam-se organizados por categorias funcionais. Algumas vezes, genes de interesse de um investigador não são encontrados nessas bases de dados ou a informação esta incompleta. O trabalho desenvolvido por nosso grupo atua nessa lacuna. Para uma melhor compreensão do tema, revisamos inicialmente o conceito de homologia, os métodos atuais para criação de grupos de homólogos, as bases de dados de homólogos disponíveis – ou que se referem a elas – e os agrupamentos por ontologia gênica que consistem em um recurso análogo. Introduzimos também nessa seção o tema "aminoácidos essenciais", pois aplicamos as ferramentas desenvolvidas em um estudo de caso focado na origem da heterotrofia de aminoácidos.

5.1. Homologia e conceitos

Os genomas dos organismos estudados hoje são como retratos parciais, agrupados e comparados na tentativa de elucidar a cadeia de eventos contínuos ocorridos durante o processo evolutivo, tais como mutações, rearranjos, duplicações, inserções e deleções. Tais variações genéticas, com susceptibilidade de ocorrência em regiões não codificantes como codificantes, são uma das diretrizes que moldam o ganho ou perda de funções metabólicas. Genes de duas ou mais espécies separados ao longo desse processo de evolução, descendentes de um ancestral comum e supostamente desempenhando o mesmo papel biológico, são intitulados genes homólogos. Esses genes encontram-se sob pressões seletivas e embora acumulem mutações ao longo de suas existências, guardam ainda similaridades. A similaridade da cadeia de aminoácidos e/ou estrutural é tida como forte indicativo da manutenção da função. Por esse motivo, técnicas de agrupamento que correlacionam proteínas de função desconhecida a outras já descritas na literatura são valiosas e muito utilizadas para inferência e propagação da informação biológica, bem como para estudos de evolução gênica, de genes taxonomicamente exclusivos e da genômica comparativa.

Como proposto por Sonnhammer e Koonim [1] o conceito de homologia mais difundido e aceito pode ser subdividido nas seguintes categorias principais: (i) Ortólogo: genes homólogos que sofreram um evento de especiação; (ii) Parálogos: genes homólogos resultantes de um evento de duplicação na mesma espécie; (iii) In-Parálogos: Parálogos resultantes de um evento de duplicação ocorrido após um evento de especiação e por fim (iv) Out-Parálogos: Parálogos resultantes de um evento de duplicação ocorrido anteriormente a um evento de especiação.

A Figura 1 organiza espacialmente e temporalmente as divisões citadas acima.



Figura 1: Homólogos e suas subdivisões. Espécies distintas estão representadas por círculo, cruz, quadrado e losango; o ancestral está representado pelo retângulo; os genes, representados por letras e números. Cruz vazia representa deleção do gene. Linha tracejada: evento de especiação; forquilha reta: evento de duplicação gênica. Ver o texto para explicação.

Cada espécie é representada por um formato distinto, círculo, cruz, quadrado e losango enquanto os genes por letras e números. Uma espécie ancestral, representada por um retângulo, passa inicialmente por um processo de especiação (Especiação 1) seguido de um evento de duplicação (Duplicação 1) do gene A em questão. Um segundo evento de especiação se segue (Especiação 2) e uma das cópias de A passa então por outro evento de duplicação (Duplicação 2). Consideremos que B1 e C1 mantêm a mesma sintenia da cópia A, então A, B1 e C1 são exemplos de genes ortólogos. Na espécie representada pelo quadrado, B1 e B2 são parálogos, assim como C2a e C2b são parálogos na espécie representada pelo losango. Note que a Especiação 2 é subseqüente à Duplicação 1. Eventos subseqüentes de especiação tendem a favorecer neo-funcionalização (surgimento de função totalmente nova) de genes duplicados, os quais acabam por formar novas famílias gênicas. É possível que os genes B1 e B2 constituam já famílias gênicas diferentes, e a designação mais específica proposta nesse caso é out-parálogos. Em comparação, os genes C2a e C2b podem ser designados in-parálogos, os parálogos propriamente ditos, pois se trata de duplicação na mesma linhagem. Na formação de grupos de homólogos é crítico inserir out-parálogos em grupos distintos. Uma perda ou deleção gênica está representada por um quadrado vazio ocorrido junto ao primeiro evento de especiação. O estudo de perdas gênicas fica mais possível de ser estudado à medida que mais genomas completos ficam disponíveis.

A criação de parálogos é tida como uma fonte na geração de novos genes, uma vez que enquanto uma cópia desempenha seu papel no metabolismo a outra está

10

livre de pressões seletivas e, portanto susceptível a alterações. Dessa forma os parálogos podem sofrer sub-funcionalização (dividir funções pré-existentes) ou mesmo neo-funcionalização, como mencionado anteriormente.

Diferentes parâmetros relativos à similaridade e filogenia das seqüências são então empregados para agrupar genes dessas categorias, mas de maneira geral, em um grupo de homólogos objetiva-se a inclusão de ortólogos e in-parálogos, uma vez que out-parálogos são mais propensos a terem sofrido alteração de função biológica e comumente tidos como não ortólogos e sim membros de famílias gênicas distintas como, por exemplo, é caso dos diferentes tipos de histonas e globinas.

5.2. Métodos para agrupamentos de seqüências homólogas

Devido a importantes utilidades em anotações funcionais e estudos evolutivos, diferentes metodologias foram propostas para geração e disponibilização de bancos de dados de grupos de homólogos. Geralmente, tais métodos exigem a inclusão de apenas genomas completos para análises. Comparar diversos proteomas, par a par, extraindo o melhor alinhamento recíproco (*"Bidirectional Best Hit"* – BBH) em uma comparação de todas as proteínas contra todas utilizando o algoritmo BLAST [2] é uma forma simples e eficiente de inferir homologia, quando um número relativamente pequeno de genomas são considerados, como ocorre no algoritmo InParanoid [3]. Apesar de se limitar a pares de organismos é um algoritmo capaz de distinguir in-parálogos de out-parálogos, dadas algumas regras internas como não agrupar genes de um mesmo organismo se o escore for inferior ao do alinhamento com um gene do outro organismo, além de não necessitar de árvores filogenéticas.

A comparação par a par também pode ser estendida de forma a envolver mais de dois organismos, através da formação de melhores cruzamentos triangulares [4–6],

11

porém esses métodos são mais sensíveis a erro em casos de deleções gênicas - uma vez que a relação entre homólogos está perdida - e a proteínas com múltiplos domínios. Para minimizar este problema foi desenvolvido um aprimoramento do método BBH que leva em consideração as deleções gênicas e distâncias evolucionárias [7]. Há também técnicas como as aplicadas na base de dados do OrthoMCL [8] que fazem uso de modelos de Markov para refinar o agrupamento final.

Partindo-se de grupos de homólogos pré-computados, alguns métodos constroem árvores filogenéticas para distinção entre ortólogos e parálogos [9], porém para melhor detectar eventos de duplicação e especiações gênicas, métodos híbridos (similaridade de seqüência mais árvores filogenéticas) foram desenvolvidos. Mesmo contendo poucas dezenas de genomas eucarióticos, Ensembl Compara [10] é uma fonte atualizada de grupos de homólogos com a vantagem de serem menos influenciáveis por deleções gênicas enquanto os grupos PHOGs [11] lidam bem com proteínas multi-domínios. Já o TreeFam é uma base manualmente curada [12]. No entanto, quando comparados entre si, métodos baseados em filogenia mostram-se menos eficientes do que os algoritmos de similaridade de seqüência [13].

Com a crescente facilidade em seqüenciamento de genomas, manter a atualização, com buscas intensivas de BLAST, dos grandes bancos de dados de grupos de homólogos [14] deve se tornar computacionalmente proibitivo. Nesse sentido, nosso grupo recentemente desenvolveu uma ferramenta capaz de criar grupos de homólogos a partir de seqüências protéicas de interesse, com a grande vantagem de incluir informações provenientes de genomas incompletos [15]. Desenvolvemos também uma metodologia para enriquecer bases de dados já existentes como o COG - *Clusters of Orthologous Groups* - [16] a aplicamos ao

enriquecimento de grupos KEGG Orthology (KO) [17], detalhado posteriormente (dados não publicados desenvolvidos durante o doutoramento em bioinformática do Dr. Gabriel da Rocha Fernandes pela Universidade Federal de Minas Gerais em 2011) [18].

5.3. Bases de dados biológicos

Bancos de dados biológicos que se propõem a viabilizar dados de um determinado campo de estudo à comunidade científica, como por exemplo, grupos de seqüências homólogas, independentemente do algoritmo utilizado para defini-los, devem respeitar algumas características fundamentais como: confiabilidade, atualizações periódicas, permitir acesso aos dados pelos usuários, disponibilidade pela internet e não somente via instalação local, além de interação com outras bases de dados para enriquecer a qualidade da informação.

Nos tópicos dessa seção serão abordados os bancos de dados utilizados como referência no presente trabalho que obedecem a essas regras.

5.3.1. Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes - KEGG

A base de dados KEGG é uma fonte de informação consistente, organizado em diferentes módulos como KEGG *Genome* (contém informações de todos os genomas completos disponíveis), KEGG *Medicus* (correlaciona informações entre drogas e doenças humanas), mas iremos ressaltar aqui os módulos KEGG *Orthology* (KO) e KEGG *Pathway*.

O KO apresenta uma relação de mais de 14 mil grupos de homólogos de seqüências provenientes de genomas completos dos três grandes domínios de seres vivos, eucariotos, procariotos e archaeas. Esses grupos são formados de forma

automática e manual, ambas através da análise de alinhamentos BBH que são processados e armazenados para todos os genes. A cada KO é designado um número K (exemplo: K00001 - álcool desidrogenase) e sempre que a função enzimática é conhecida, associa-se também o código enzimático padronizado e hierárquico estabelecido pela IUBMB (*International Union of Biochemistry and Molecular Biology*) conhecido como número EC – *Enzyme Commission*. No exemplo anterior, álcool desidrogenase possui o EC: 1.1.1.1.

Para organizar os grupos KO criou-se o KEGG *Pathway*, onde é possível inspecionar diversas vias e reações metabólicas, evidenciando-se pontualmente a presença ou ausência de cada função enzimática em todos os organismos representados.

5.3.2. UniProt

A base de dados UniProt [19] é uma referência para seqüências protéicas, possui informações funcionais e estruturais de alta qualidade, livre acesso e fácil navegação.

No UniProt encontramos dois módulos principais, o UniProtKB (*Protein Knowledgebase*) onde de fato se encontra toda a anotação das seqüências protéicas e o UniRef (*UniProt Reference Clusters*) [20] que agrupa as seqüências do UniProt em três níveis de identidade, 50%, 90% e 100% onde cada membro de um grupo deve ter, além da respectiva identidade, 80% de recobrimento em relação a seqüência escolhida como representante de cada grupo, que geralmente é a que possui maior número de resíduos de aminoácidos.

Por sua vez, o UniProtKB também pode ser divido em dois módulos, seqüências que passaram por curadoria manual (Swiss-Prot) e aquelas anotadas por métodos automáticos (TrEMBL).

5.3.3. Protein ANalysis THrough Evolutionary Relationships -PANTHER

O PANTHER [21] é uma base de dados manualmente curada por especialistas que organiza diversas famílias protéicas e suas respectivas subfamílias, cada qual com anotação funcional e árvores filogenéticas contendo o recentemente atualizado número de 82 organismos, incluindo também eucariotos, procariotos e archaeas. Esses dados são úteis para estudos de eventos evolutivos como duplicações gênicas e especiações além de possibilitar a classificação de seqüências em famílias protéicas para análises de larga escala.

5.4. Ontologia, Gene Ontology (GO) e Gene Ontology Annotation (GOA)

O termo 'ontologia' em uma definição mais abrangente significa uma forma de organizar, definindo classes e hierarquias aos aspectos fundamentais de uma determinada entidade em estudo.

Como uma tentativa de padronizar dados de anotação gênica surgiu o *Gene Ontology* (GO), que estrutura a informação utilizando vocabulários controlados em hierarquias contendo desde termos mais abrangentes como 'atividade catalítica' até termos mais específicos como 'receptor transmembrana com atividade tirosina quinase'. Três grandes hierarquias foram criadas de forma a abranger todas as características de uma anotação, são elas: (i) - Função Molecular, (ii) - Processo Biológico e (iii) - Componente Celular.

A partir de um conjunto de dados, por exemplo, transcriptômicos ou proteômicos, é possível caracterizar por comparação de similaridade com um banco de dados as funções metabólicas presentes. Para isso, existem ferramentas [22–24] capazes de estabelecer essa correlação nos diversos níveis da hierarquia, com suporte estatístico, e gerar figuras bastante informativas como a Figura 2, que auxilia o pesquisador na interpretação biológica da função de genes envolvidos com câncer.



Figura 2: Ontologia de processos biológicos aplicada ao estudo da função de genes envolvidos com câncer. O tamanho dos círculos representa a quantidade de genes associados e as cores mais escuras um maior suporte estatístico (*p-value*) para cada categoria. Traduzido de: Hu *et al*. Nature Reviews Câncer **7**, 23-24 (Jan – 2007).

É importante ressaltar que todas as bases de dados citadas nessa e na seção anterior são facilmente interligadas. Identificadores protéicos UniProtKB são associados às seqüências presentes em cada grupo KO, bem como a famílias protéicas PANTHER. Por sua vez, identificadores de ontologia são designados por especialistas, tanto aos identificadores das famílias PANTHER, quanto aos UniProtKB, através de um consórcio chamado *Gene Ontology Annotation* (GOA) que gera anotações de alta qualidade.

No entanto, esse trabalho manual de atribuição de termos de ontologia acaba criando um viés na amostragem desses bancos de dados uma vez que possuem principalmente organismos modelo como alvo, e. g. *Homo sapiens* e *Mus musculus*. Com isso, organismos menos estudados acabam permanecendo sub-representados mesmo com alguns esforços existentes de anotação automática. Por exemplo, a proteína humana P33897 (membro 1 da subfamília D de proteínas cassete com domínio de ligação a ATP) foi uma das escolhidas em um trabalho recente focado no estudo das proteínas presentes no peroxissomo [25]. Já a proteína G3QS26 de outro primata *Gorilla gorilla*, com 99% de identidade BLAST e mesmo tamanho, continua sem anotação de termos envolvidos no trabalho citado, como por exemplo o GO:0005325 (atividade transportadora de acil-CoA em peroxissomos).

5.5. Aminoácidos essenciais e não-essenciais (estudo de caso)

Além das aplicações mais comuns já citadas como inferência de função gênica, os grupos de homólogos são também fontes importantes para estudos de deleções gênicas e perda de função de vias metabólicas.

Nesse sentido, foram escolhidas como objeto de estudo de parte desse trabalho as vias biossintéticas de aminoácidos essenciais (AEs).

17

O anabolismo de aminoácidos é responsável por cerca de 20% da energia gasta pelas células durante a síntese protéica [26, 27]. A necessidade de ingestão dos aminoácidos dos quais somos incapazes de sintetizá-los *de novo*, portanto denominados de aminoácidos essenciais, é de extrema importância e a composição corporal humana de AEs foi estimada em 22 mg/kg e, de nitrogênio, em 3 mg/kg [28, 29]. Estudos mais recentes revelam que essa dependência pode ser até cinco vezes maior do que previamente estimado além de quantificar a necessidade individual aos nove AEs humanos (histidina, fenilalanina, triptofano, valina, isoleucina, leucina, lisina, metionina e treonina) [30]. Importante salientar que todos os aminoácidos também nos provêem de uma fonte de nitrogênio orgânico.

É de conhecimento geral que plantas e fungos possuem todas as enzimas necessárias para a síntese *de novo* dos 20 aminoácidos e que deleções de alguns desses genes ocorreram em nossos ancestrais ao logo da evolução. Os motivos exatos de como tais organismos tornaram-se aptos a sobreviver e competir com outras formas de vida, sem essas habilidades essenciais, mantém-se como uma pergunta em aberto.

O padrão de perda e retenção das enzimas de biossíntese de alguns aminoácidos foi analisado para alguns protistas e metazoários por Payne e Loomis [31]. Eles verificaram um conjunto de AEs comuns entre animais e protistas, indicativo de que uma Grande Deleção Genômica (GDG) ocorreu nos ancestrais desses organismos. Curiosamente, a maioria das enzimas de biossíntese dos aminoácidos essenciais mantidas é intermediária de outras vias metabólicas, como biossíntese do anel de purinas e metabolismo do nitrogênio [31]. Algumas são mantidas pelo papel na degradação específica de alguns aminoácidos, o que é coerente com a necessidade de aproveitamento de nitrogênio orgânico.

A utilização de bancos de dados de homólogos atualizados, com proteínas de organismos de taxonomias diversas, poderia ajudar a construir um cenário mais completo a respeito desses eventos de deleção e do surgimento da auxotrofia de aminoácidos.

6. Justificativa

Grupos de proteínas homólogas são importantes fontes para propagação da informação biológica, bem como inferência de deleções gênicas em genomas. No entanto é cada vez mais difícil manter a atualização com o crescente número de novas seqüências depositadas diariamente nos bancos de dados, fruto do desenvolvimento das novas tecnologias de seqüenciamento a baixos custos. Dessa forma, faz-se necessário o desenvolvimento de novas ferramentas capazes de (i) Lidar com esse volume de informação, agrupando com eficiência qualquer grupo de seqüências homólogas, incluindo se possível processamento sob demanda e (ii) Ajudar na propagação da anotação manual de algumas poucas seqüências para outras estritamente relacionadas de forma segura e automática para enriquecer a qualidade da informação associada às seqüências e seus homólogos.

7. Objetivos

- Integralizar programas e bancos de dados para estudos de proteínas homólogas em uma ferramenta denominada SeedServer.
- Testar a eficiência do SeedServer.
- Utilizar o SeedServer para estudo da deleção de genes e vias biossintéticas.
- Desenvolver um servidor web de fácil utilização onde os usuários possam utilizar o SeedServer sem necessidade de instalação local.
- Desenvolver uma ferramenta capaz de propagar anotação funcional de proteínas de forma segura, denominada U-MAGE.
- Testar a eficiência do U-MAGE.

Desenvolver um servidor web de fácil utilização onde os usuários possam utilizar o U-MAGE sem necessidade de instalação local.

8. Acessibilidade

Os artigos publicados durante o desenvolvimento desse trabalho podem ser obtidos em:

 Amino acids biosynthesis and nitrogen assimilation pathways: a great genomic deletion during eukaryotes evolution. Guedes RL, Prosdocimi F, Fernandes GR, Moura LK, Ribeiro HA, Ortega JM. BMC Genomics. 2011 Dec 22;12 Suppl 4:S2. PMID: 22369087.

- http://www.biomedcentral.com/1471-2164/12/S4/S2

Para árvores filogenéticas adicionais desse estudo:

- http://biodados.icb.ufmg.br/AEs/

 Preimplantation development regulatory pathway construction through a text-mining approach: Donnard E, Barbosa-Silva A, Guedes RL, Fernandes GR, Velloso H, Kohn MJ, Andrade-Navarro MA, Ortega JM. BMC Genomics. 2011 Dec 22;12 Suppl 4:S3. PMID: 22369103.

- http://www.biomedcentral.com/1471-2164/12/S4/S3 e Anexo1.

SeedServer e U-MAGE estão respectivamente disponíveis em:

- http://pinguim.fmrp.usp.br/cenabid/form_SS.html
- http://pinguim.fmrp.usp.br/u-mage/form_u-mage.html

Os WSDLs BOWS e LCAWS e um guia estão respectivamente disponíveis em:

- http://pinguim.fmrp.usp.br:8080/BOWS/services/BOWS?wsdl
- http://merengue.icb.ufmg.br:8080/BioToolsService/services/lca?wsdl
- http://biodados.icb.ufmg.br/services/

9. Metodologia

9.1. Aplicadas ao desenvolvimento do SeedServer

Para a criação da ferramenta SeedServer, diferentes programas e bases de dados foram integrados sob o comando de um programa principal desenvolvido na linguagem de programação PERL [www.perl.org].

9.1.1. Bancos de dados

- Seqüências Protéicas: O banco de dados protéico disponível para consulta de todas as partes constituintes do procedimento SeedServer é formado por seqüências provenientes da base UniProtKB no formato FASTA, com remoção das identificadas como fragmentos restando portanto somente aquelas designadas como *Complete*. Para essa exclusão um programa na linguagem PERL foi criado e utilizado para encontrar quando presente o termo "*fragment*" adicionado na descrição da seqüência FASTA. Os arquivos de seqüências uniprot_sprot.fasta.gz e uniprot_trembl.fasta.gz podem ser obtidos em: [ftp://ftp.uniprot.org/pub/databases/uniprot/current_release/knowledgeba se/complete].
- Informações secundárias: A partir dos dados da fonte mencionada acima foi possível extrair informações relevantes atribuídas às proteínas como descrição, presença de curadoria manual SwissProt, número EC, número de resíduos de aminoácidos (através de um programa PERL criado para contagem do número de letras de aminoácidos por seqüência

nos arquivos FASTA) e então armazenados em tabela (Figura 3), em banco local MySQL [http://www.mysql.com]. A versão UniProtKB utilizada nesse trabalho para o avaliação do SeedServer foi UniProtKB_2012_02

[ftp://ftp.uniprot.org/pub/databases/uniprot/previous_releases/release-2012_02/]. Quando do estudo de deleções em vias biossintéticas de aminoácidos essenciais, foi utilizada a versão UniProtKB_2010_10 [ftp://ftp.uniprot.org/pub/databases/uniprot/previous_releases/release-2010_10/].

Identificação taxonômica: Outra tabela local MySQL foi criada contendo dados taxonômicos provenientes do serviço Taxonomy do National Center for biotechnological Information (NCBI) [ftp://ftp.ncbi.nih.gov/pub/taxonomy/]. Essa tabela contém identificadores taxonômicos numéricos para os diversos níveis hierárquicos como reino, filo e gênero para todos os organismos (Figura 3). Organismo é utilizado como a denominação técnica do alvo do seqüenciamento, seja uma espécie, subespécie, linhagem, etc. Como cada seqüência FASTA citada acima possui um identificador taxonômico específico para o organismo de origem é possível associar a taxonomia completa para cada proteína. A associação entre proteína e identificador taxonômico organismo obtida do pode ser em: [ftp://ftp.uniprot.org/pub/databases/uniprot/current_release/knowledgeba se/idmapping]. Os níveis taxonômicos acima do nível de organismo foram extraídos da tabela taxsimple, produzida em outro projeto do laboratório e disponibilizada em [http://biodados.icb.ufmg.br/services/].

23

O nível de seqüenciamento de cada genoma foi obtido [ftp://ftp.ncbi.nih.gov/genomes/genomeprj_archive/] e armazenado na mesma tabela, com as distinções: (i) Genoma Completo, (ii) Genoma em Montagem, (iii) Genoma Incompleto e (iv) Genoma sem projeto de seqüenciamento.

- UniRef50: UniProt Reference Clusters 50 pode ser obtido em: [ftp://ftp.uniprot.org/pub/databases/uniprot/uniref/uniref50].
 Cada UniRef50 agrupa seqüências com 50% de identidade e a partir do ano de 2013 um filtro extra de 80% de recobrimento com a seqüência representativa do grupo, que é geralmente a maior.
- UniRef50 Enriched KEGG Orthology (UEKO): UEKO é também uma tabela local MySQL (Figura 3) contendo os dados do enriquecimento de cada entidade KEGG Orthology (KO) disponível em sua última versão gratuita de 2012. Grupos UniRef50 ao qual cada proteína em um determinado KO pertence são consultados e o enriquecimento realizado seguindo filtros de qualidade descritos por Fernandes et al. [18], uma metodologia inicialmente utilizada para enriquecimento de agrupamentos protéicos do Clusters of Orthologous Groups (COG) [16]. Essa metodologia é responsável por agregar seqüências provenientes de genomas incompletos aos grupos KO e eleva o número de entradas protéicas em aproximadamente 300%, de 2.362.267 para 7.147.233.
- Seqüências metagenômicas: Seqüências no formato FASTA de diversos projetos públicos metagenômicos foram obtida em [ftp://ftp.ncbi.nih.gov/genbank/wgs/].
 - 24

9.1.2. Programas

- Seed Linkage: É um programa de livre acesso desenvolvido em nosso grupo por Barbosa-Silva e colaboradores, capaz de criar grupos de homólogos a partir de uma única proteína, através de buscas exaustivas de similaridade de seqüência com uso de BBH e é também capaz de usar genomas incompletos. Explicações de uso e instalação podem ser encontradas em [15]. Todos os experimentos foram realizados com parâmetros *default* e *Expected Value* ou *E-value* 10⁻¹⁰.
- SeedServer: Também é um programa de livre acesso desenvolvido na linguagem PERL, v5.8.8. Um guia de instalação e uso local está disponível em: [http://biodados.icb.ufmg.br/SeedServer/]. O programa acopla e coordena várias rotinas como Seed Linkage e consultas a UEKO (acima).
- PSI-BLAST: Constituinte do pacote BLASTALL, o PSI-BLAST pode ser obtido em [ftp://ftp.ncbi.nih.gov/blast/executables/]. Os parâmetros utilizados foram: *E-value* 1e-05, *H-value* 1e-10 e 50 iterações. O módulo que executa esta aplicação foi desenvolvido na linguagem JAVA por Henrique A. L. Ribeiro (não publicado) e interrompe as iterações quando o auto-escore da seqüência *query* fica abaixo de uma razão estabelecida (default 0,7).
- Secondary Structure OVerlap (SOV): A predição da estrutura secundária foi feita com PREDATOR [32] pela combinação de eficácia e tempo de processamento. O alinhamento das estruturas secundárias par a par (seqüência de interesse contra recrutadas) foi feito com CLUSTALW
 [33] e finalmente a porcentagem de sobreposição calculada como

descrito por [34] tomando o valor médio entre as comparações bidirecionais. O módulo para este cálculo foi desenvolvido por Oto Coelho-Jr (não publicado).

- Análises filogenéticas: Alinhamentos múltiplos de seqüências foram feitos com os parâmetros *default* do PRANKSTER [35], através de dois ciclos de alinhamento por assumirmos filogenia correta desconhecida. Este programa foi escolhido por ter demonstrado melhor desempenho que seus concorrentes na presença de eventos de deleções e inserções. MEGA5 [36] foi então utilizado para construir árvores filogenéticas com o algoritmo *neighbor-joining* [37] e 500 replicas de *bootstrap*.
- PANTHER HMM Scoring tool versão 1.03: Essa ferramenta [38] foi utilizada com parâmetros default para atribuir famílias protéicas PANTHER a seqüências UniProtKB [38] sendo escolhido o melhor resultado.
- Seleção de melhores alinhamentos BLASTx com proteínas diferentes: Para casos de múltiplos alinhamentos BLASTx mapeados em diferentes regiões de uma mesma seqüência *query*, um programa escrito em JAVA desenvolvido no Laboratório de Biodados por Lucas Santana dos Santos (não publicado) foi utilizado para seleção dos melhores alinhamentos sem sobreposição.

9.1.3. Busca de homólogos

A implementação do processo de busca de homólogos com SeedServer começa com o carregamento de um ou mais identificadores de seqüências protéicas completas provenientes da base de dados UniProtKB, daqui pra frente referidas como sequências Seeds. Carrega-se em seguida a taxonomia em nível de reino ou filo onde a busca irá ocorrer bem como parâmetros Seed Linkage e de validação PSI-BLAST (detalhada no próximo tópico). O programa Seed Linkage é executado e inicia a busca por homólogos. Em seguida o banco de dados UEKO é consultado e todas as seqüências presentes no mesmo grupo UEKO da(s) Seed(s) são recrutadas e as informações devidamente sinalizadas e armazenadas em uma tabela MySQL. A coluna referente ao Seed Linkage mostra valor 2 para a Seed, 1 para recrutadas pelo Seed Linkage e 0 para não recrutadas por ele. A coluna referente ao UEKO registra valor 1 para seqüências presentes no KO, 2 para presentes na porção enriquecida do UEKO, 0 para ausentes. Sempre que uma Seed não pertencer a nenhum grupo KO/UEKO é feito o procedimento denominado UniRef50 Enriched-Seed (UE-Seed) onde o grupo UniRef50 da Seed é consultado e é exigido que o tamanho do alinhamento BLAST seja superior a 50% to tamanho da Seed. A coluna referente ao UEKO registra o valor 3 para recrutadas pelo procedimento UE-Seed. São então agregadas ao grupo final informações como número de resíduos de aminoácidos, identificador taxonômico do organismo, se há curadoria manual SwissProt, o filo e a descrição protéica. O passo seguinte consiste na validação e comparação de estruturas secundárias, discutidos no próximo tópico.



Figura 3: Gráfico Entidade-Relacionamento das tabelas utilizadas pelo SeedServer. As setas pretas indicam os identificadores que correlacionam as tabelas e arquivos. Todos os níveis de identificadores taxonômicos da tabela 'Linhagem Taxonômica' possuem nomes na tabela 'Dados dos táxons'. As chaves indicam quais são os identificadores únicos. O programa FASTACMD do pacote BLASTALL é utilizado para obter as seqüências FASTA a partir de identificadores UniProtKB. ID: identificador. *Int*: capo reservado para números inteiros; *Char*: campo reservado para caracteres; *Text*: campo reservado para texto livre.

9.1.4. Validação e comparação da estrutura secundária

O processo de validação de todas as proteínas recrutadas seja pelo Seed Linkage ou UEKO é baseado em matrizes PSI-BLAST. Em um primeiro passo é determinado um valor denominado auto-escore, que representa o valor dado em um alinhamento PSI-BLAST da *Seed* contra ela mesma, formatada como uma base de dados. Em seguida, cada *Seed* é utilizada, por vez, em iterações sucessivas, tendo como banco de dados formatado as proteínas recrutadas pelo SeedServer. A quantidade de iterações, no entanto é limitada até que haja convergência ou pelo auto-escore, sendo a última iteração válida aquela onde o mesmo é superior a 70% do seu valor inicial. Esse procedimento ajuda a evitar um comportamento conhecido de deterioração da matriz após sucessivas iterações onde é possível observar incorporação de não-homólogos ou até mesmo em alguns casos a exclusão da própria seqüência utilizada como Seed. O valor default de 70% foi estabelecido por observações em modelos de diversos grupos KO caracterizados no projeto de doutoramento em Bioinformática em andamento para anotação de proteínas hipotéticas com uso de PSI-BLAST do aluno Henrique de Assis Lopes Ribeiro pela UFMG, também responsável pelo desenvolvimento do módulo PSI-BLAST. Todas as següências presentes nesse momento são consideradas PSI-validadas. A coluna referente à validação incorpora valor 1 para validadas, 0 para não validadas. Os valores de *E-value* são incorporados na tabela de resultados do Seed Linkage, sendo mostrado, em caso de múltiplas Seeds, o valor referente ao alinhamento de menor Evalue (melhor alinhamento com uma Seed).

Por fim, é feita a comparação das estruturas secundárias através do já mencionado método SOV entre cada seqüência recrutada e todas as *Seeds* presentes, sendo mostrado na tabela final o melhor valor obtido para cada seqüência recrutada.

Um breve exemplo do método de armazenamento dos resultados finais em uma tabela MySQL pode ser visto na Tabela 1.

9.1.5. Relatório taxonômico final

Para cada agrupamento formado ao final de um processamento SeedServer, um relatório taxonômico é fornecido exibindo os diversos níveis taxonômicos com os
dados apresentados no item 9.1.1 para cada proteína recrutada. Também através desses dados, para dar suporte a presença/ausência dos genes em um determinado clado, é possível determinar e agrupar a quantidade de genomas dentre os diferentes níveis de seqüenciamento para qualquer clado existente. As seqüências recrutadas são disponibilizadas em formato FASTA através do programa FASTACMD fornecido conjuntamente com o programa BLAST.

9.1.6. Web Services

Web Services (WS) são métodos conhecidos para comunicação entre programas, ou seja, uma vez programados, a intervenção humana é desnecessária para que haja o processamento dos dados. Como a comunicação entre as partes é feita através de uma linguagem padronizada chamada XML (eX*tensible Markup Language*) oferece a vantagem da interação entre aplicações que podem ser desenvolvidas em diferentes linguagens de programação. Os serviços ou métodos oferecidos por um WS bem como parâmetros e formato dos resultados obtidos são descritos em um documento WSDL (*Web Services Description Language*).

Foram desenvolvidas em nosso Laboratório de Biodados na UFMG, como parte do projeto de doutoramento em Bioinformática do aluno Henrique Velloso, diferentes WSs. No presente trabalho foram utilizados dois tipos: (i) - *Bioinfomatics Open Web Services* (BOWS): ferramenta construída com o objetivo de integralizar em um único banco de dados diferentes aplicações bioinformáticas que podem ser requisitadas por meio de WS e (ii) – *Lowest Common Ancestor Web Service* (LCAWS): ferramenta capaz de encontrar o ancestral comum mais recente (LCA) dado um conjunto de identificadores taxonômicos de diferentes organismos. O LCAWS trabalha com 18 níveis taxonômicos tradicionais da classificação de Lineu (e. g.: reino, classe, ordem, subfamília, espécie e organismo seqüenciado) além dos níveis intermediários existentes na base *Taxonomy* do NCBI que não possuem classificação definida (e. g.: na taxonomia humana, o grupo *Vertebrata* está abaixo do subfilo *Craniata*, porém é definido como *no rank* ou sem classificação).

Nesse sentido, como forma de otimizar o processamento, a ferramenta SeedServer foi cadastrada no banco de dados BOWS, além dela mesma requisitar o serviço LCAWS para os agrupamentos de homólogos formados pelo SeedServer, sendo o uso dessas funcionalidades transparentes ao usuário comum (Figura 4).



Figura 4: Esquema ilustrando a utilização dos *Web Services* BOWS e LCAWS através do SeedServer.

9.1.7. Página web SeedServer

Para disponibilização da ferramenta SeedServer na *web* foi criada uma página em HTML (*HyperText Markup Language*) tendo o método CGI (*Common Gateway Interface*) como interface entre os dados dos usuários e o programa SeedServer. **Tabela 1:** Exemplo de tabela final com resultados SeedServer. SL: Seed Linkage; KO: KEGG *Orthology*; TXID: identificador taxonômico numérico, SOV: *Secondary Structure Overlap* dado como porcentagem. UniProt_ac: identificador de seis caracteres do UniProtKB. Membro SL: 2 para *Seed*, 1 para recrutado-Seed Linkage e 0 para não recrutado-Seed Linkage. Membro KO: 1 para original do KO; 2 para pertencente ao UEKO e 0 para não pertencente ao KO ou UEKO.Tamanho: número de resíduos de aminoácidos. SwissProt/TrEMBL: 1 para SwissProt e 0 para TrEMBL. PSI: 1 para validado e 0 para não validado.

	Membro	Membro	Tamanho	TXID	TXID	SwissProt/	PSI	PSI	SOV	Descrição
UniProt_ac	SL	KO		genoma	filo	TrEMBL		E-Value	(%)	_
O26346	2	1	425	187420	28890	1	1	0	1	Histidina-tRNA ligase
B9AFG2	1	2	431	483214	28890	0	1	0	0.82	Histidina-tRNA ligase
F6D3U8	1	0	447	868131	28890	0	1	$2e^{-177}$	0.78	Histidina-tRNA ligase
P07178	0	2	508	10036	7711	1	1	$9e^{-155}$	0.73	Histidina-tRNA ligase
D8SXN2	1	0	935	88036	35493	0	0	$1e^{-4}$	0.67	Proteína não caracterizada

9.2. Metodologia para estudos de aminoácidos essenciais

Como estudo de caso para utilização da ferramenta SeedServer, foram analisados agrupamentos de homólogos para proteínas das vias biossintéticas de aminoácidos essenciais.

9.2.1. Bancos de Dados e programas

Os bancos de dados, bem como os programas utilizados para criação de grupos de homólogos e análises filogenéticas, estão descritos no item 9.1. Para estas análises, em casos indicados na seção de Resultados, as seqüências UniProtKB descritas como fragmentos foram incluídas.

9.2.2. Procedimento de inspeção das vias

As vias biossintéticas dos AEs foram manualmente inspecionadas utilizando KEGG *Pathway* [39]. Identificadores UniProtKB de organismos modelo, conhecidamente autotróficos, *Saccharomyces cerevisiae*, *Arabidopsis thaliana e Pyrococcus horikoshii* (incluído para o estudo da via alternativa de lisina) foram obtidos para as respectivas enzimas e utilizados como *Seeds* na ferramenta SeedServer.

Adicionalmente, realizamos análises com BLASTp (limiar de *E-value* de 10⁻¹⁰) utilizando como *queries* todas as seqüências agrupadas pelo SeedServer e como base de dados o UniProtKB (incluindo seqüências fragmentadas) numa tentativa de capturar (i) CDSs (*Coding* DNA *sequence*) parciais resultantes de seqüenciamentos incompletos de mRNA e (ii) proteínas modeladas incorretamente a partir do genoma, onde a metionina inicial não foi identificada. Para evitar alinhamentos parciais entre domínios protéicos que não refletem a funcionalidade da proteína como um todo, um filtro adicional exigindo 50% de identidade e 50% de recobrimento da *query* pelo alinhamento BLAST foi aplicado. Os resultados dessas buscas são representados com triângulos na seção de Resultados.

9.2.3. Análises de distâncias filogenéticas

Realizadas como descrito no item 9.1.2. As distâncias entre os grupos taxonômicos foram obtidas das árvores, fornecidas pela ferramenta MEGA5, tendo ancestrais de *Streptophyta*, *Dikarya* e grupos de metazoários como referência. Somente ramos com suporte de *bootstrap* acima de 50 foram considerados. A razão utilizada foi calculada da seguinte forma:

Distância D-P / Distância S-D

onde D (com sentido direcional "de") é o ramo que agrupa seqüências de animais metazoários até P (com sentido direcional "para"), referente ao ramo ancestral de *Streptophyta* ou então de *Dikarya*; A distancia S-D é a encontrada entre *Streptophyta* e *Dikarya*, respectivamente. Assim, a razão acima tem no denominador a distância entre as seqüências de planta e fungo. Números sensivelmente maiores que 1 indicam portanto que as distâncias do ramo animal para os ramos fungo ou planta, são sensivelmente maiores que a distância entre os ramos fungo e planta.

9.3. Propagação dos termos de ontologia funcional protéica

A relação completa de todos os termos de ontologia funcional associados aos identificadores UniProtKB foram obtidos do projeto GOA (*Gene Ontology Annotation*) em: [ftp://ftp.ebi.ac.uk/pub/databases/GO/goa/UNIPROT/]. Foi

utilizada a versão disponível em 27 de novembro de 2012. Para inferir correlação e ordem na hierarquia foi utilizado o arquivo:

[http://www.geneontology.org/ontology/obo_format_1_2/gene_ontology.1_2.obo]

Os termos associados às seqüências protéicas provenientes de todos os organismos das 82 espécies [http://www.pantherdb.org/panther/summaryStats.jsp] presentes no banco de dados PANTHER foram escolhidos como ponto de origem da propagação uma vez que contam com curadoria manual.

Para subsidiar a propagação foi feito um mapeamento completo da relação de recobrimento entre todos os membros de grupos UniRef50 contendo duas ou mais seqüências de pelo menos um dos organismos citados acima, sendo a ferramenta resultante desse processo nomeada U-MAGE (<u>UniRef50 Matrices for Annotation of Gene Ontology Entries</u>).

O recobrimento foi calculado da seguinte forma: Tamanho do alinhamento obtido por BLAST dividido pelo tamanho da proteína. Como o denominador varia de acordo com a proteína para cada par de alinhamento, matrizes foram escolhidas como forma de armazenamento dos dados (Tabela 2). Para cada seqüência representante de uma linha é possível selecionar a partir de um dado valor de recobrimento limite outras seqüências que poderão receber sua anotação funcional, consequentemente, cada representante em uma coluna recebe anotação de outras seqüências presentes em suas linhas.

Por exemplo, considerando-se um limite de recobrimento de 80%, Q9BYK8 representado na Tabela 2, poderia doar sua anotação às seqüências A2AS03, B9A0U1 e D3ZFS4, mas não para Q7TT03. Em contrapartida, Q7TT03 poderia doar seus termos à Q9BYK8, além de A2AS03, B9A0U1 e D3ZFS4.

35

A cada anotação está associada um Código de Evidência, de duas ou três letras, que dá suporte e qualifica a informação anotada, podendo ser por critérios manuais como Inferido por Ensaio Direto (IDA – *Inferred from Direct Assay*) ou automáticos, como Inferido por Alinhamento de Seqüência (ISA - *Inferred from Sequence Alignment*). Uma lista completa dos Códigos de Evidencia está disponível em [http://www.geneontology.org/GO.evidence.shtml]. Termos propagados pela metodologia U-MAGE são atribuídos com novos códigos de evidência, caracterizados pela primeira letra 'U' (e. g.: UDA e USA).

Termos marcados com o Qualificador (*Qualifier* = '*NOT*'), o que significa que o produto gênico não esta associado ao termo GO não são considerados. Os termos GO:0005515 (ligação a proteína) e GO:0003674 (Função molecular) também são desconsiderados por serem termos genéricos. Somente relações do tipo "is_a" foram representadas.

As matrizes foram calculadas com auxílio do super-computador veredas do Centro Nacional de Processamento de Alto Desempenho (CENAPAD) da UFMG com a versão UniRef50_2012_08, produzida com o novo filtro de recobrimento de 80%, adquirida diretamente com membros mantenedores do UniRef50, porém não disponível publicamente.

A estrutura geral da organização dos dados em tabelas locais MySQL está representada na Figura 5.

9.3.1. Página web U-MAGE

Desenvolvida com descrito no item 9.1.7.

 Tabela 2: Matriz hipotética contendo dados de recobrimento de membros UniProtKB de mesmo

 UniRef50. Valores da diagonal representados por um zero. Valores equivalentes a cem representados

 por dois zeros.

	Q9BYK8	A2AS03	B9A0U1	Q7TT03	D3ZFS4
Q9BYK8	0	00	00	9	00
A2AS03	91	0	99	7	00
B9A0U1	92	00	0	8	00
Q7TT03	00	95	00	0	95
D3ZFS4	90	00	99	7	0



Figura 5: Gráfico Entidade-Relacionamento das tabelas utilizadas pelo U-MAGE. As setas pretas indicam os identificadores que correlacionam as tabelas. As chaves indicam quais são os identificadores únicos. ID: identificador; GO: *Gene Ontology*.

10. Resultados

10.1. SeedServer

Uma meta deste trabalho foi a integração de abordagens utilizadas em nosso grupo de pesquisa para propagar a informação associada a uma proteína para um grupo de proteínas relacionadas à mesma. Assim foi concebido o sistema SeedServer. Uma de suas bases é o programa Seed Linkage [15], que realiza buscas de ortólogos e parálogos com base em buscas do tipo BBH (Best Bidirectional Hit, ou "melhor alinhamento recíproco"). Outra fonte de informação muito utilizada no grupo é uma base de dados enriquecida a partir da base de dados KEGG Orthology, que é produzida por uma metodologia muito similar à que fora utilizada para o enriquecimento da base COG [16]. O enriquecimento da base COG foi denominado UECOG (UniRef50 Enriched COG) e, analogamente, o enriquecimento de KO é chamado UEKO. O procedimento de enriquecimento consiste em recrutar membros de grupos UniRef50, produzidos pelo consórcio UniProt, para grupos da base a ser enriquecida, desde que eles contenham algum membro em um grupo UniRef50. Na produção de UECOG, somente aqueles candidatos que tivessem no máximo 10% de diferença de tamanho com o recrutador eram recrutados. Basicamente no procedimento atual para geração do UEKO, recrutadores são alinhados localmente por intermédio de BLAST aos candidatos e somente aqueles candidatos cujo alinhamento apresenta mais que 50% de cobertura do recrutador são recrutados. A base UEKO continua sendo atualizada por nosso grupo a partir da última versão pública do KO e utilizando os grupos UniRef50 mais atuais. Para uma melhor utilização do programa Seed Linkage é ideal que as buscas sejam feitas em bases de dados contendo apenas proteínas completas. Assim, um simples filtro da base de dados UniProt, eliminando-se todas que contenham a marcação *fragment* na linha de descrição, gera uma base de dados contendo apenas proteínas completas. Isso é interessante porque na execução do Seed Linkage e em alguns passos do Sistema SeedServer é utilizado o parâmetro cobertura, que é mais fidedigno quando somente proteínas completas estão sendo comparadas. A execução do sistema SeedServer requer, portanto, a escolha de um identificador UniProtKB de uma seqüência classificada como *Complete*, o que é facilmente verificável na página da proteína. No caso da proteína de interesse não estar presente na base UniProtKB, recomenda-se a utilização do identificador de uma proteína bastante similar, o que pode ser obtido com a execução de BLAST no site do UniProt [http://www.uniprot.org/].

Como descrito na seção Metodologia 9.1.3, o sistema SeedServer inicia o agrupamento executando o programa Seed Linkage. Este programa cria grupos a partir de cada seqüência fornecida como semente (*Seed*), bem como a partir de seus possíveis parálogos, os quais são recrutados pelo programa. Quando mais de uma *Seed* é utilizada, o programa Seed Linkage termina por juntar os grupos que tenham mais que 50% de membros em comum. Assim sendo, Seed Linkage pode formar um único grupo, ou diversos e isso é mantido na execução do sistema SeedServer. É comum usuários submeterem proteínas que suspeitam serem homólogas como *Seeds* e o programa Seed Linkage irá reuni-las ou criar grupos distintos, já informando ao usuário se as *Seeds* formam um ramo evolutivo ou múltiplos, caso sejam similares, já que observa-se em inspeção manual uma correlação entre ramos e grupos Seed Linkage distintos. Subsequentemente, como mostrado na Figura 6, o sistema verifica se a *Seed* é encontrada em grupos KO e grupos UEKO e recruta os membros complementares desses grupos, em um processo rápido já que se trata de consulta a banco de dados. Na página de resultados formativas partir de seus setema consulta a banco de dados.

recrutadas pertencem ao KO, se pertencem exclusivamente à porção que o enriquece (UEKO mas não KO), ou se a nenhuma delas.

Pode ocorrer de a seqüência *Seed* não ocorrer nas bases de dados KO e UEKO. Neste caso os homólogos seriam agrupados somente pelo programa Seed Linkage. Todavia, quando isso ocorre, o mesmo procedimento utilizado para gerar o UEKO é utilizado com a *Seed*. Por analogia, esse passo é chamado UE-*Seed* e consiste em identificar o grupo UniRef50 ao qual a *Seed* pertence, alinhá-la aos membros deste grupo e recrutar seqüências cujo alinhamento apresenta cobertura maior ou igual a 50% da *Seed*.

O sistema SeedServer utiliza informações taxonômicas frequentemente e é plausível que usuários queiram evitar trabalho adicional de filtrar genes que não pertençam a clados de interesse, assim sendo, somente as seqüências recrutadas pertencentes ao clado escolhido pelo usuário são consideradas. Isto reduz o custo computacional da execução do Seed Linkage.

Como mostrado na Figura 6 e detalhado na seção Metodologia 9.1.4, segue-se ao recrutamento uma validação dos agrupamentos com PSI-BLAST. No procedimento, todas as seqüências então recrutadas compõem uma base de dados que é formatada e as seqüências *Seed* são utilizadas como entrada do PSI-BLAST. Com base em um projeto em desenvolvimento no grupo (H. A. L. Ribeiro e colaboradores, não publicado) é imposto um limite de auto-escore à *Seed* na execução do PSI-BLAST. O *default* é 0,7. Isto significa que o PSI-BLAST reporta a última iteração onde o auto-escore (o escore da *Seed* contra ela mesma) é superior a 70%. Como as matrizes PSSM (*Position-specifc scoring matrix*) são atualizadas a cada iteração, é comum a *query* do PSI-BLAST obter escores cada vez mais baixos quando as iterações começam a capturar proteínas divergentes. Desta maneira, a busca é

40

interrompida antes que a matriz se deteriore. Para que uma seqüência recrutada permaneça após essa validação, ela deve apresentar um valor de *E-value* aceitável para alguma das *Seed*s.

Como o programa Seed Linkage utiliza relações de BBH formadas pelo programa BLASTp, algumas seqüências com *E-value* próximo do limite são descartadas neste ponto. Além disso, quando alguma seqüência é agrupada pelo KO por causa de um pequeno domínio em comum com o restante do grupo, ela e seus relativos no UEKO são eliminadas do agrupamento, pois o PSI-BLAST tem a *Seeds* como seqüências *query*.

Neste momento os grupos já estão formados, todavia o sistema ainda executa uma comparação da possível sobreposição de estrutura secundária entre *Seeds* e recrutadas, executando a predição de estrutura secundária com o programa Predator [32], (o qual pretendemos substituir pelo programa SSPro4 [40] por ser mais preciso quando o sistema estiver disponível em melhores servidores) e comparando as estruturas secundárias preditas calculando o parâmetro SOV [34], o qual varia entre 0 (totalmente distintas) e 1 (idênticas).

Em resumo, para criação e validação de grupos de seqüências protéicas homólogas a partir de uma ou mais seqüências de interesse, foram agregados diferentes bancos de dados e programas, coordenados por um programa principal escrito na linguagem de programação PERL, resultando em uma ferramenta denominada SeedServer (Figura 6).

41



Figura 6: Fluxograma com procedimento SeedServer completo. KO: KEGG *Orthology*; UEKO: *UniRef50 Enriched* KO; UE-Seed: UniRef50 *Enriched-Seed*. A 'seleção de clado' consiste na filtragem de táxons não pertencentes à taxonomia escolhida pelo usuário.

10.1.1. Aminoacil-tRNA sintetases

10.1.1.1. Agrupamentos

Para exemplificar e testar o uso da ferramenta SeedServer foram realizados agrupamentos de aminoacil-tRNA sintetases (aaRS) utilizando como *Seeds* todas as seqüências de archaeas presentes nos respectivos agrupamentos do banco de dados COG (*Clusters of Orthologous Groups*), sendo o universo de busca todas as outras proteínas completas disponíveis no UniProtKB. Uma aaRS é uma enzima capaz de catalisar a esterificação de um aminoácido específico, ou de seu precursor, ao seu tRNA correspondente. Essas aaRSs foram escolhidas devido a sua ubiquidade,

proporcionando um conjunto rico de testes dentre todos os reinos da vida. A escolha de seqüências de archaea como *Seed* nos permite testar a capacidade de recrutamento de homólogos em outros clados. O uso de seqüências do COG, limitado a poucos genomas em comparação aos disponíveis atualmente, simula a necessidade de um usuário em propagar informação a partir de um conjunto específico de *Seeds*.

Considerando que nosso procedimento de buscas envolve os grupos KO e, para minimizar as variáveis envolvidas, somente aaRSs associadas com uma única entidade KO foram escolhidas, totalizando 13 experimentos (Tabela 3). Além disso, é relatado que algumas aaRSs possuem mais que uma atividade [41] e envolvê-las prejudicaria a conferência pelo número de catálogo enzimático (EC – *Enzyme Comission*), descrita posteriormente.

Para nove experimentos, o programa Seed Linkage formou grupos únicos e dividiu os quatro restantes em sub-grupos (Tabela 3), embora as seqüências dos subgrupos estejam reunidas na base KO. Em suporte ao resultado apresentado pelo Seed Linkage, a precisão desses sub-agrupamentos de homólogos mais próximos pode ser conferida na distribuição das *Seeds* em árvores filogenéticas (Figura 7).

O esquema no formato de Diagrama de Venn mostrado na Figura 8 representa todas as categorias possíveis a que uma seqüência possa pertencer ao final de um procedimento SeedServer, enquanto a Tabela 3 resume os resultados obtidos para as 13 aaRSs.



Figura 7: Árvores filogenéticas contendo *Seeds* de archaeas para sub-grupos de aminoacil-tRNA sintetases dividos pelo Seed Linkage. A: Aspartil/Asparaginil-aaRS; B: Seril-aaRS; C: Treonil-aaRS; D: Leucil-aaRS.

As categorias representadas pelas letras maiúsculas S, K, U, P e Q contém apenas seqüências PSI-validadas. A categoria S agrega proteínas recrutadas somente pelo Seed Linkage, ausentes tanto no KO quanto UEKO. Observamos que 26% e 46% das proteínas nessa classe são derivadas de genomas incompletos/sem projeto ou em processo de montagem, respectivamente. Isso ressalta importância da utilização do Seed Linkage, um programa planejado para buscas de homólogos em organismos sem genoma completo. Quase 2% do recrutamento total foi feito com Seed Linkage e foi PSI-validado. Essa proporção varia dependendo do tipo de *Seed* utilizada. Neste caso, como se trata de uma família de enzimas muito bem caracterizada, a contribuição de 2% é relevante por completar o universo de busca, mas em várias situações as proteínas estão ausentes no UEKO.

A categoria K agrega proteínas recrutadas pelo Seed Linkage e presentes em algum grupo KO, enquanto a U representa seqüências agrupadas pelo Seed Linkage e pertencentes ao UEKO somente (Tabela 3). A contribuição do KO, de cerca de 10%, foi elevada neste caso, o que é esperado dado que se trata de enzimas prontamente anotáveis em genomas inclusos na referida base. Nota-se a também elevada contribuição do UEKO, aproximadamente 16%, explicada pelo fato do enriquecimento recrutar seqüências de genomas não completos, fora de KO.

Algumas vezes o programa Seed Linkage não detecta homólogos mais distantes às *Seeds* e membros do KO (categoria P) ou UEKO somente (categoria Q), no entanto elas são agrupadas e validadas. Isso pode ser explicado pelo fato do Seed Linkage ser um método de agrupamento mais rigoroso quanto à similaridade de

45

seqüências e é um resultado esperado, já que o recrutamento envolve similaridade e cobertura superiores a 50% em seu modo *default*.

Considerando os dados das classes S, K e U mostrados na Tabela 3, fica clara a importância na participação do Seed Linkage com milhares de recrutamentos rigorosos, representando 28,13% do total, mesmo quando os experimentos são iniciados com um número limitado de *Seeds* (até 15 nesse experimento) e especificamente de archaeas. Adicionalmente, considerando os dados das categorias U e Q, fica evidente o número de seqüências provenientes do UEKO (63,27%). Considerando-se que KO é descarregado e UEKO é pré-computado, a busca adiciona muita informação com baixo custo computacional.

Levando-se em consideração somente PSI-validadas, 40%, 46% e 14% das proteínas são, respectivamente, derivadas de genomas completos, em processo de montagem e incompletos/sem projetos.



Figura 8: Diagrama de Venn representando as categorias existentes ao final do agrupamento SeedServer. S: Seqüências agrupadas pelo Seed Linkage, mas não presentes no KO ou UEKO e PSIvalidadas; K: Agrupadas pelo Seed Linkage, presentes no KO e PSI-validadas; U: Agrupadas pelo Seed Linkage, presentes no UEKO e PSI-validadas; P: Presentes no KO e PSI-validadas; Q: Presentes no UEKO e PSI-validadas; I: Presentes no KO e não PSI-validadas; v: Presentes no UEKO e não PSI-validadas; w: Agrupadas pelo Seed Linkage somente e não PSI-validadas. KO: KEGG *Orthology*; UEKO: UniRef50 *Enriched* KO.

Por outro lado, classes representadas pelas letras minúsculas l, v e w contém seqüências rejeitadas pelo processo de validação PSI-BLAST. A categoria l é surpreendente, uma vez que está relacionada ao agrupamento KO. A categoria v é similar à anterior, mas aqui o PSI-BLAST rejeita seqüências da porção exclusiva do UEKO e, finalmente, a categoria w reúne rejeições de seqüências encontradas pelo Seed Linkage somente. Essas rejeições operacionalmente constituem seqüências que não obtiveram um *E-value* satisfatório quando alinhadas com quaisquer *Seeds*. Esses eventos não chegam sequer a 0,05% quando somados.

COG/KO	aaRS/EC	Seeds	S	K	U	Р	Q	l	v	W	Total
COG0013 / K01872	Ala (6.1.1.7)	13	64	613	1007	877	1599	0	0	0	4173
COG0017 / K01876	Asp (6.1.1.12)	13	287	212	170	1345	2701	6	2	0	4736
COG0017*/K01893	Asn (6.1.1.22)	10	7	213	391	731	1522	0	0	0	2874
COG0018 / K01887	Arg (6.1.1.19)	13	85	570	1165	943	1554	0	0	0	4330
COG0060 / K01870	Ile (6.1.1.5)	13	24	281	401	1264	2405	0	0	0	4388
COG0124 / K01892	His (6.1.1.21)	14	104	639	1194	867	1535	0	0	2	4355
COG0143 / K01874	Met (6.1.1.10)	13	54	526	905	1075	1992	0	0	0	4565
COG0162 / K01866	Tyr (6.1.1.1)	14	91	320	290	1271	2743	1	4	1	4735
COG0172* / K01875	Ser (6.1.1.11)	14	61	490	1024	1074	1906	0	0	0	4569
COG0180 / K01867	Trp (6.1.1.2)	14	65	296	252	1364	2888	0	6	0	4885
COG0441* / K01868	Thr (6.1.1.3)	15	51	710	1320	871	1531	0	0	0	4498
COG0495* / K01869	Leu (6.1.1.4)	14	93	447	415	1104	2303	0	0	0	4376
COG0525 / K01873	Val (6.1.1.9)	13	40	441	637	1074	2037	0	0	0	4242
Total	-	173	1026	5758	9171	13860	26716	7	12	2	
		(0,3%)	(1,81%)	(10,15%)	(16,17%)	(24,43%)	(47,10%)	(0,01%)	(0,02%)	(0,01%)	56726

Tabela 3: Resultados do agrupamento SeedServer para as aminoacil-tRNA sintetases.

Distribuição nas diferentes categorias das seqüências recrutadas pelo SeedServer para as 13 aminoacil-tRNA sintetases (aaRS). COG: *Clusters of Orthologous Groups*; KO: KEGG *Orthology*; EC: *Enzyme Comission*. Descrição das categorias S, K, U, P, Q, l, v e w assim como indicado na Figura 8. *COGs divididos pelo Seed Linkage.

10.1.1.2. Casos de rejeição na validação PSI-BLAST

- Para aspartil-tRNA sintetase, seis proteínas na categoria 1 foram consideradas inválidas pelo método de validação PSI-BLAST. Q8BJY7, C4QJ96, Q6MTH6 e E4PUG3, com respectivamente 87, 27, 100 e 90 resíduos de aminoácidos, não atingiram valores satisfatórios de corte. A média de tamanho das *Seeds* é 430 aminoácidos. E2LXX2 e Q5FNR4, embora com, respectivamente, 431 e 311 resíduos, também foram rejeitas, mas esse resultado é suportado por valores de identidade inferiores a 39% com outras seqüências do grupo e nenhuma família PANTHER foi atribuída a elas pela ferramenta PANTHER HMM *scoring tool* (ver métodos e Tabela 5 adiante). D9QXB3 e F8K681 da categoria v, com 100 e 90 resíduos respectivamente, também foram rejeitadas, já que baixas identidades em adição aos curtos alinhamentos colaboram para que não alcancem o limiar de corte.
- Para histidil-tRNA sintetase, Seed Linkage encontrou duas proteínas que foram posteriormente rejeitadas (D8SPU1, D8SXN2) e uma (D8S8H4)
 PSI-validada e presente no UEKO, todas da planta *Selaginella moellendorffii*. D8S8H4 contem 1.665 resíduos, mas somente a porção N-terminal (1086 até 1504 aproximadamente) é relacionada à função de histidil-tRNA sintetase, enquanto a outra porção esta relacionada à atividade RNA helicase (Tabela 5). Esse recrutamento correto permitiu que o Seed Linkage recrutasse durante a busca de parálogos em *S. moellendorffii*, os outros dois falsos positivos mencionados anteriormente com suporte de recobrimento, mas com função única de RNA helicase, mas que foram por fim corrigidos pela validação.

- Para tirosil-tRNA sintetase, Seed Linkage recrutou a seqüência B3N840 de 320 resíduos que não foi validada. Com o aumento dos seus parâmetros de identidade e recobrimento de 50% para 60% esse recrutamento não é observado. Como se trata de um recrutamento próximo ao limiar, a troca da matriz de substituição utilizada pelo BLASTp pela matriz PSSM gerada pelo grupo formado no processo de validação PSI-BLAST evitou este recrutamento. As outras rejeições foram uma do KO (F7UM56) e quatro da porção enriquecida do UEKO (H0P2J8, H0P6A6, H0PKD2 e P73144), sendo todas com 78 resíduos de aminoácidos apenas, pequenas se comparadas com a média de 340 resíduos das *Seeds*, sendo improvável alcançarem o limiar de *E-value* pela concorrência de alinhamento pequeno e baixa identidade.
- Para triptofanil-tRNA sintetase, outro caso de proteínas multi-domínios foi observado. B8NCZ6 presente no K01876 possui funções de proteína ribossomal e triptofanil-tRNA sintetase. Isso permitiu o recrutamento de Q5AYZ1 da porção exclusiva do UEKO, que é uma proteína ribossomal somente. Esse agrupamento errôneo também foi detectado e corrigido pelo método PSI-BLAST.

10.1.1.3. Correlação entre número EC e validação PSI-BLAST

A curadoria manual de algumas proteínas rejeitadas pelo método de validação PSI-BLAST mostrou casos de verdadeiros negativos, no entanto essa abordagem seria inalcançável na inspeção de positivos (as proteínas validadas), uma vez que se trata de milhares de seqüências. Nesse sentido, para investigar os casos positivos, foi obtido o número EC associado às *Seeds* e a todas as seqüências recrutadas, sempre que tal associação estava disponível. Inicialmente foram analisadas as entradas protéicas que possuíam algum número EC anotado no universo da base SwissProt. A Tabela 4 mostra que, considerando somente proteínas manualmente curadas provenientes da referida base, onde um maior nível de segurança pode ser atribuído ao número EC em questão, 100% das seqüências agrupadas e validadas pelo SeedServer, apresentaram o número EC esperado em nove dos treze casos (Ala, Asn, Arg, Ile, His, Met, Tyr, Trp e Thr).

Para os quatro casos restantes foram observados os respectivos cenários:

- Aspartil-tRNA sintetase (Asp) EC:6.1.1.12 : De um total de 748 proteínas, oito (A4J412, A9WA97, B8GBG7, B9LCU8, Q5WGB1, Q65163, Q6G9A8 e Q8NWP3) de dois filos bacterianos (*Chloroflexi* e *Firmicutes*) foram recrutadas exclusivamente pelo Seed Linkage mas estão descritas como Asparaginil-tRNA sitetase (EC: 6.1.1.22). No entanto as comparações de suas estruturas secundárias com as *Seeds* de archaea mostram correlações entre 73% e 80%, além de todas elas terem sido atribuídas à família PANTHER PTHR:22594, subfamília SF6, correspondente a aspartil-tRNA sintetase, em suporte ao recrutamento feito pelo Seed Linkage. Isso indica que o provável erro deve-se a alta similaridade existente entre os dois tipos de aaRSs.
- Seril-tRNA sintetase (Ser) EC:6.1.1.11: De um total de 817 proteínas, duas (Q89GR3 e Q89VT8) da Proteobacteria *Bradyrhizobium japonicum* foram recrutadas exclusivamente pelo Seed Linkage mas estão descritas como Aminoacil-[proteína acil-carreadora] sintetase EC:6.2.1.n2.

51

Sobreposição de respectivamente 77% e 72% de estrutura secundária foi observada com as *Seeds*, no entanto nenhuma família ou subfamília PANTHER foram atribuídas a essas duas seqüências. Todavia, quando ambas seqüências são utilizadas como *Seed* no SeedServer, Q89VT8 encontra Q8TVD2, entrada SwissProt, EC:6.1.1.11, com *E-value* de 10⁻⁸⁰; Q89GR3 não encontra nenhuma entrada SwissProt mas alinha com E5AVF5, Seryl-tRNA synthetase (EC 6.1.1.11), com *E-value* de 3x10⁻¹³⁶, o que deixa a questão de serem realmente falsos positivos em aberto.

- Leucil-tRNA sintetase (Leu) EC:6.1.1.4: De um total de 764 proteínas, três (A8F8Q3, B9K8X3 e Q9X2D7) do gênero bacteriano *Thermotoga* foram recrutadas exclusivamente pelo Seed Linkage mas estão descritas como Valil (EC:6.1.1.9) ou Isoleucil-tRNA sintetases (EC:6.1.1.5). Similaridades estruturais de respectivamente 76%, 75%, 72% foram observadas. A alta similaridade entre esses três tipos de aminoacil-tRNA sintetases provavelmente se dá por terem divergido mais recentemente na evolução [42]. A mesma família PANTHER PTHR11946 (Iso, Leu, Tyr, Val e Met-tRNA sintetases) foi atribuída a essas sintetases em suporte ao resultado encontrado pelo Seed Linkage.
- Valil-tRNA sintetase (Val) EC:6.1.1.9: De um total de 343 proteínas, oito (A4XKR2, A7HMY6, B7IGT1, B8CWL4, B9K8X3, B9MRZ5, Q2RK59 e Q8R9L3) dos filos bacterianos *Firmicutes* e *Thermotogae* foram recrutadas exclusivamente pelo Seed Linkage, mas estão descritas como Isoleucil-tRNA sintetase EC: 6.1.1.5. Novamente uma alta similaridade de estruturas secundárias foi observada variando de 72% a 76%, mesmo entre reinos diferentes. Novamente a família PANTHER PTHR11946

(Iso, Leu, Tyr, Val e Met-tRNA sintetases) foi atribuída, mostrando o mesmo quadro de agrupamento entre essas aminoacil-tRNA sintetases, altamente similares.

A análise global dentre entradas SwissProt resultou em 99,7% de verdadeiros positivos. Similarmente, uma alta correlação entre o número EC de seqüências PSI-validadas e o número EC correto também foi observada incluindo-se na análise seqüências não manualmente curadas TrEMBL (Tabela 4, colunas 4 a 10), uma vez que do total de PSI-validadas, 99,7% apresentou o EC esperado. Considerando todo o universo de proteínas presentes na base de dados UniProtKB (Tabela 4, décima coluna), a recuperação dos números EC relacionados às aminoacil-tRNA sintetases em estudo foi superior a 90% em todos os treze casos.

COG	PSI+	PSI+	PSI+EC/	PSI+	PSI-	PSI-	PSI+	EC%	Recuperação
AA	SP_EC	SP_EC+	PSI-EC	EC+	EC+	EC-	EC-		EC (%)
COG0013 Ala	715	715	3631/0	3630	0	0	1	87	95
COG0017 Asp	748	740	3898 / 4	3838	4	0	60	83	90
COG0017* Asn	286	286	2319/0	2310	0	0	9	81	97
COG0018 Arg	739	739	3829/0	3829	0	0	0	89	96
COG0060 Ile	573	573	3736/0	3736	0	0	0	85	95
COG0124 His	696	696	3729/0	3727	0	0	2	86	92
COG0143 Met	496	496	2974 / 0	2973	0	0	1	65	91
COG0162 Tyr	545	545	3969 / 0	3964	0	0	5	85	97
COG0172* Ser	817	815	3747 / 0	3740	0	0	7	82	95
COG0180 Trp	166	166	2781/0	2781	0	0	0	57	97
COG0441* Thr	699	699	3894 / 0	3888	0	0	6	87	96
COG0495* Leu	764	761	3626 / 0	3607	0	0	19	83	97
COG0525 Val	343	335	3638/0	3621	0	0	17	87	94
TOTAL	7.487	7.466	45.771/4	45.644	4	0	127	-	-
		(99,7%)		(99,7%)	(0%)	(0%)	(0,3%)		

Tabela 4: Correlação entre número EC e validação PSI-BLAST.

SP: SwissProt; AA: aminoácido; SP_EC: número total de proteínas agrupadas que estão na base SwissProt com algum número EC associado; EC+: número EC esperado, idêntico ao presente nas *Seeds*. EC-: número EC diferente do esperado; PSI+: PSI validado; PSI-: não validado; EC%: porcentagem de seqüências no agrupamento associadas a algum número EC; Recuperação EC: porcentagem de proteínas agrupadas dentre todas as proteínas presentes no UniProtKB com o respectivo número EC. *COGs subdivididos pelo Seed Linkage.

10.1.1.4. Correlação entre família PANTHER e validação PSI-

BLAST

Na análise feita com verificação dos números EC na comprovação de verdadeiros positivos, uma porção das seqüências permaneceu sem ser avaliada por não apresentarem uma correlação pré-estabelecida com algum EC. Portanto foi realizada uma segunda correlação entre as seqüências PSI-validadas e as melhores famílias e subfamílias PANTHER atribuídas a elas.

A Tabela 5 mostra que a atribuição dada para famílias e subfamílias PANTHER foi de acordo com o esperado para a grande maioria dos casos, onde há especificação do termo PANTHER, uma vez que em alguns casos os termos (principalmente de subfamílias) são desprovidos de descrição (termos marcados em vermelho). As descrições de famílias e subfamílias podem ser encontradas na legenda da Tabela 5, mas quando há coincidência com a descrição do COG, os identificadores estão representados em negrito e itálico. Denotamos a seguir casos onde houve conflito de anotação.

Aspartil e Asparaginil-tRNA sintetases foram classificados na mesma família PTHR22594 (Aspartyl/Lysyl-tRNA Synthetase) e, curiosamente, não há nessa versão da base de dados PANTHER uma família Asparaginil-tRNA sintetase além do fato de suas estruturas primárias [43] e terciárias [44] serem altamente similares. Das quatro seqüências não PSI-validadas, mas com número EC correto (Tabela 4), três (Q6MTH6, F8K681 e C4QJ96) possuem tamanho inferior a 100 resíduos de aminoácidos e somente uma Q5FNR4 com 311 resíduos, porém nenhuma família PANTHER lhe foi atribuída.

Alguns casos de troca nas subfamílias da família PTHR11946, que agrupa Isoleucil, Leucil e Valil-tRNA sintetases, estão presentes como esperado pelo que já foi descrito no item anterior. A troca mais expressiva foi a presença no COG0525 de Valil-tRNA sintetase de 420 seqüências da subfamília PTHR11946-SF16 que é relacionada a Ile-tRNA sintetase. No entanto, para essas 420 seqüências foram analisados os resultados secundários dentro dos critérios de *E-value* estabelecidos pelo programa *PANTHER HMM Scoring tool* (ver métodos, seção 9.1.2) e 358 delas apresentam correlação com a subfamília esperada PTHR11946-SF5, PTHR11946-SF5 (Valil-tRNA sintetase).

Para Histidil-tRNA sintetase, a já mencionada D8S8H4 contendo 1.665 resíduos de aminoácidos e PSI-validada foi classificada como PTHR18934, uma RNA helicase. No entanto essa proteína é multifuncional e também apresenta atividade de Histidil-tRNA sintetase, em suporte ao determinado pelo SeedServer. Já as outras duas seqüências (D8SPU1 e D8SXN2 com respectivamente 1.142 e 935 resíduos) não foram validadas e possuem unicamente função de RNA helicase.

Para Tirosil-tRNA sintetase, 16 seqüências foram atribuídas a PTHR10055-SF0 (Triptofanil-tRNA sintetase). As cinco seqüências não PSI-validadas atribuídas corretamente a PTHR11766 de Tirosil-tRNA sintetase possuem apenas 78 resíduos de aminoácidos, se comparados com uma média de 340 das *Seeds*.

Alguma família pode ser atribuída para 99,85% das proteínas PSI-validadas com descrição especificada e desse total 86,94% foi exatamente correspondente com o esperado para cada COG (mesmo desconsiderando o COG0017 de asparaginiltRNA sintetase nesse último cálculo). Enquanto isso, alguma subfamília foi atribuída a 80,42% das seqüências, sendo 53,96% com descrição especificada e desse total 91,04% de acordo com o esperado. Já para as não PSI-validadas, o índice de atribuição foi de aproximadamente 82% e 67% para família e subfamília PANTHER corretos foram discutidos anteriormente e se justificam pelo pequeno tamanho das seqüências e improbabilidade de atingirem o limiar de corte.

10.1.1.5. Enriquecimento taxonômico

O enriquecimento taxonômico ocorrido devido ao recrutamento SeedServer foi avaliado para todas as seqüências das treze aaRSs, que foram consideradas PSIvalidadas, e com o número EC e família PANTHER corretamente atribuídos. Proteínas de novos táxons foram encontradas, representando até mesmo novos filos (como os bacterianos *Lentisphaerae, Poribacteria, Thermodesulfobacteria* e eucarióticos *Phaeophyceae* e *Platyhelminthes*) e centenas de novas espécies comparando-se com o caso de se somente grupos KO tivessem sido utilizados (Tabela 6). O que torna o resultado expressivo é o fato de que se espera fácil identificação de aaRSs presentes em outros clados e inclusão das mesmas nos grupos KO.

COG AA	PSI+/PSI-	PTHR/PSI+	PTHRSF/PSI+	PTHR/PSI-	PTHRSF/PSI-
COG0013Ala	4160 / 0	PTHR11777 (4160)	PTHR11777-SF6 (4099)	-	-
COG0017Asp	4715 / 8	PTHR22594 (4715)	PTHR22594-SF5 (3913)	PTHR22594 (4)	PTHR22594-SF5 (4)
			PTHR22594-SF10 (706)		
			PTHR22594-SF16 (47)		
COG0017*Asn	2864 / 0	PTHR22594 (2860)	PTHR22594-SF6 (1716)		
		PTHR10188 (1)	PTHR22594-SF16 (1093)	-	-
			PTHR22594-SF18 (51)		
			PTHR10188-SF7 (1)		
COG0018Arg	4317 / 0	PTHR11956 (4313)	PTHR11956-SF0 (397)	-	-
			PTHR11956-SF1(2770)		
COG0060 Ile	4375 / 0	PTHR11946 (4373)	PTHR11946-SF9 (3041)	-	-
			PTHR11946-SF11 (1317)		
			PTHR11946-SF41 (15)		
COG0124 His	4339 / 2	PTHR11476 (4331)	PTHR18934-SF68 (1)	PTHR18934 (2)	PTHR18934-SF68 (2)
		PTHR18934 (1)			
COG0143 Met	4552 / 0	PTHR11946 (4551)	PTHR11946-SF1 (2140)	-	-
			PTHR11946-SF13 (631)		
			PTHR11946-SF47 (1738)		
			PTHR11946-SF48 (39)		
COG0162 Tyr	4715 / 6	PTHR11946 (474)	PTHR11946-SF1 (1)	PTHR11946 (1)	-
		PTHR11766 (4223)	PTHR11946-SF8 (308)	PTHR11766 (5)	
		PTHR10055 (16)	PTHR11946-SF45 (1)		
			PTHR10055-SF0 (16)		
COG0172* Ser	4555 / 0	PTHR11778 (4490)	PTHR11778-SF0 (355)	-	-
		PTHR11451 (1)	PTHR11778-SF1 (3315)		
		PTHR31084 (1)	PTHR31084-SF0 (1)		
COG0180 Trp	4865 / 6	PTHR10055 (4862)	PTHR10055-SF0 (4204)	PTHR12363 (5)	PTHR12363-SF13 (5)

 Tabela 5: Correlação entre famílias e subfamílias PANTHER e validação PSI-BLAST.

		PTHR11700 (2)	PTHR10055-SF1 (425)	PTHR11700 (1)	PTHR11700-SF1 (1)
		PTHR24115 (1)	PTHR10055-SF2 (51)		
			PTHR11700-SF1 (2)		
			PTHR24115-SF227 (1)		
COG0441* Thr	4484 / 0	PTHR11451 (4483)	PTHR11451-SF5 (1553)	-	-
			PTHR11451-SF10 (2913)		
			PTHR11451-SF11 (16)		
COG0495* Leu	4362 / 0	PTHR11946 (4362)	PTHR11946-SF5 (1)	-	-
			PTHR11946-SF6 (149)		
			PTHR11946-SF7 (3907)		
			PTHR11946-SF9 (1)		
			PTHR11946-SF10 (256)		
			PTHR11946-SF11 (1)		
			PTHR11946-SF20 (9)		
			PTHR11946-SF21 (20)		
			PTHR11946-SF24 (2)		
			PTHR11946-SF49 (16)		
COG0525 Val	4199 / 0	PTHR11946 (4199)	PTHR11946-SF5 (2378)	-	-
			PTHR11946-SF9 (18)		
			PTHR11946-SF16 (420)		
			PTHR11946-SF49 (1383)		
TOTAL	56.502/22	56419 (99,85%)	45438 (80,42%)	18 (81,82%)	12 (66,67%)

AA: aminoácido; PSI+: Seqüências PSI-validadas; PSI-: Seqüências não PSI-validadas; PTHR: identificador da família PANTHER, PTHRSF: identificador da subfamília PANTHER; Total de seqüências apresentado entre parênteses; *COGs divididos pelo Seed Linkage; Código de três letras dos aminoácidos foi utilizado; Termos PANTHER em negrito e itálico estão de acordo com o esperado para a descrição do COG; Termos PANTHER em vermelho não possuem descrição especificada. PTHR11777: Ala-tRNA sintetase - SF6:subfamília não nomeada; PTHR22594:Asp/Lys-tRNA sintetase - SF5:AsptRNA sintetase, SF6:Asp-tRNA sintetase, SF10:subfamília não nomeada, SF16:subfamília não nomeada; SF18: :subfamília não nomeada, PTHR10188:L-Asparaginase - SF7:L-Asparaginase; PTHR11956:ArgtRNA sintetase - SF0:subfamília não nomeada, SF1:subfamília não nomeada; PTHR11946:lle, Leu, Tyr, Val e Met-tRNA sintetases - SF1:Met-tRNA sintetase, SF5:Val-tRNA sintetase, SF6:relacionado a LeutRNA sintetase, SF7:Leu-tRNA sintetase, SF8:Tyr-tRNA sintetase, SF9:Ile-tRNA sintetase, SF10:LeutRNA sintetase, SF11:subfamília não nomeada, SF13:Proteína OS03G0335600, SF16:relacionada a IletRNA sintetase, SF20:subfamília não nomeada, SF21:tRNA sintetase de classe I putativa, SF24:subfamília não nomeada, SF41:subfamília não nomeada, SF45:subfamília não nomeada, SF47:subfamília não nomeada, SF48:subfamília não nomeada, SF49:subfamília não nomeada; PTHR11476: His-tRNA sintetase; PTHR18934: RNA helicase ATP-Dependente - SF68 subfamília não nomeada; PTHR11766:Tyr-tRNA sintetase; PTHR10055:Trp-tRNA sintetase - SF0 Trp-tRNA sintetase SF1 Trp-tRNA sintetase citoplasmática, SF2 Trp-tRNA sintetase mitocondrial; PTHR12363: Transportina 3 e importina 13 - SF13 subfamília não nomeada; PTHR11778: Ser-tRNA sintetase - SF0:subfamília não nomeada, SF1:subfamília não nomeada; PTHR11451: relacionada a tRNA sintetase; PTHR31084: família não nomeada – SFO: subfamília não nomeada; PTHR11700: Proteína Ribossomal 30S membro da família S10 - SF1 Não caracterizada; PTHR24115:Família não nomeada -SF227 Proteína OS02G0742800; PTHR11451:relacionado a tRNA sintetase- SF5 Thr-tRNA sintetase, SF10: subfamília não nomeada, SF11: subfamília não nomeada.

Tabela 6: Enriquecimento taxonômico como o recrutamento SeedServer das treze aminoacil-

COG AA	Filo	Classe	Ordem	Família	Gênero	Espécie
COG0013 Ala	3	4	7	23	179	807
COG0017 Asp	4	5	8	23	177	836
COG0017* Asn	1	2	4	18	89	485
COG0018 Arg	3	5	8	25	183	815
COG0060 Ile	4	4	8	24	179	803
COG0124 His	2	5	9	26	173	783
COG0143 Met	2	2	5	18	141	606
COG0162 Tyr	4	5	7	24	180	832
COG0172* Ser	3	6	9	27	172	738
COG0180 Trp	3	5	8	23	142	514
COG0441* Thr	2	4	5	22	178	827
COG0495* Leu	4	5	9	26	169	806
COG0525 Val	2	4	8	21	166	786

tRNA sintetases com relação ao que é encontrado no grupo KO apropriado.

Distribuição de novos grupos em diferentes níveis taxonômicos das proteínas recrutadas pelo SeedServer, considerando PSI-validadas, número EC e família PANTHER corretamente atribuídas e ausência no grupo KO correspondente. *COGs divididos pelo Seed Linkage.

10.1.2. Metilaspartato mutase e subgrupos KO

Pelo menos uma via bioquímica para a fermentação dos 20 aminoácidos básicos é conhecida. A glutamato mutase (EC: 5.4.99.1) ou metilaspartato mutase (Mut) é uma enzima procariótica dependente de vitamina B12, que cataliza a conversão reversível de L-glutamato para L-treo-3-metilaspartato, o primeiro passo na fermentação do L-glutamato até piruvato. Mut possui duas subunidades distintas descritas: MutS – domínio de ligação a vitamina B12; MutE – a subunidade catalítica, além de MutL – cujo gene está localizado entre as duas outras subunidades e possui função desconhecida.

Apesar das três subunidades estarem agrupadas no mesmo grupo KO (K01846), o SeedServer foi capaz de distinguir facilmente as subunidades e reagrupá-las em subgrupos distintos. A Figura 9 mostra uma árvore filogenética construída com todas as 51 seqüências bacterianas presentes nesse KO e que foram utilizadas como *Seeds* no SeedServer. Os três subgrupos observados na árvore são os mesmos formados no agrupamento SeedServer pelo programa Seed Linkage. Por estarem inseridas em uma mesma entidade KO, as mesmas seqüências do KO são recrutadas para cada um dos subgrupos formados durante o procedimento SeedServer, no entanto o processo de validação PSI-BLAST eliminou, para cada subgrupo, seqüências das outras duas subunidades com 100% de acerto.

MutS formou um grupo com 167 proteínas, sendo 5,4%, 23,4% e 71,2%, respectivamente, das categorias PSI-Validadas: S, K e U (Figura 8).

MutE formou um grupo com 181 proteínas, sendo 21,6%, 8,8% e 69,6%, respectivamente, das categorias S, K e U.

Já MutL formou um grupo com 448 proteínas, sendo 35,9%, 9,6% e 54,5%, respectivamente, das categorias S, K e U, mostrando mais uma vez a importância do enriquecimento de seqüências por parte do Seed Linkage e UEKO.



Figura 9: Árvore filogenética das 51 metilaspartato mutases presentes no K01846. MutS, MutL e MutS são suas três subunidades.

10.1.3. Vitamina B7 e anotação de seqüências metagenômicas

Biotina ou vitamina B7 é uma coenzima para enzimas carboxilases, envolvida na síntese de ácidos graxos, gliconeogênese e dos aminoácidos isoleucina, leucina e valina. A proteína bifuncional de síntese de biotina contém dois domínios funcionais. Três seqüências (Q64VX4, Q5LEY1 e E1WTS4) de uma bactéria do trato intestinal, *Bacteroides fragilis,* foram utilizadas como *Seeds* na criação de um grupo de homólogos.

Um total de 5.838 proteínas recrutadas, dentre procarióticas e eucarióticas, provenientes das categorias PSI-validadas S, K, U, P e Q foram então utilizadas em uma busca BLAST (*E-value* 10⁻¹⁰) usando como banco de dados 18.445.837 seqüências públicas de projetos metagenômicos, com o intuito de associar informação biológica a essas seqüências.

Como algumas seqüências metagenômicas, após a montagem, podem conter milhares de pares de base, foi feita a seleção do melhor resultado BLAST por região, ou seja, sem sobreposição. Em outras palavras, os melhores alinhamentos de seqüências UniProtKB puderam ser mapeadas em diferentes regiões de uma única seqüência metagenômica.

Após a filtragem, foi feita a verificação de quais categorias SeedServer foram responsáveis pelos melhores alinhamentos. De um total de 1.676 alinhamentos, 29,1% e 70,9% foram respectivamente do UEKO (sua porção exclusiva) e KO. Se somente as seqüências *Seeds* fossem utilizadas no BLAST, somente 336 alinhamentos seriam obtidos. Esse resultado mostra mais uma vez a importância da utilização do UEKO como fonte de uma melhor anotação para seqüências de função desconhecida.

10.1.4. Via regulatória do desenvolvimento pré-embrionário e inferência de LCA

Neste próximo exemplo ilustramos o estudo de uma via metabólica completa ao invés de enzimas específicas. Em um trabalho [45] desenvolvido por nosso grupo ferramentas de mineração de texto foram utilizadas para encontrar proteínas envolvidas na regulação da via de desenvolvimento pré-embrionário humano descrevendo uma nova via bioquímica, no mesmo estilo encontrado no KEGG *Pathway*.

As seqüências protéicas foram então utilizadas como *Seeds* no SeedServer permitindo a inferência do ancestral comum mais recente (LCA na sigla em inglês) para cada grupo de homólogos, revelando que a via consiste de conjuntos de interações conservadas no filo dos cordados, mas com importante adição de elementos mais recentes.

Como ilustrado na Tabela 6 acima, o SeedServer é responsável por recrutar proteínas homólogas de táxons novos e esse enriquecimento pode levar ao reposicionamento do LCA, influenciando assim na demarcação da origem do gene. A Figura 10 demonstra essa remarcação do LCA ocorrida com o uso do SeedServer para alguns (pontos que não estão sobre a diagonal tracejada) dos 115 grupos de homólogos criados para via em questão, quando comparado ao uso exclusivo da base de dados KO. Como vários grupos podem ocorrer com as mesmas coordenadas, o tamanho das bolhas representa a freqüência de grupos naquela coordenada. Quando o grupo formado pelo SeedServer agregou seqüências de mais clados, o LCA foi mapeado abaixo da diagonal, em um clado mais remoto. Esse estudo de caso exemplifica a necessidade de um usuário em rapidamente ampliar ou criar um grupo de homólogos com todas as proteínas disponíveis no momento.

Em alguns casos, quando as proteínas selecionadas não estavam presentes no KO, a determinação do LCA foi integralmente determinada pelo SeedServer, através do Seed Linkage e do método UE-*Seed* (pontos sobre o eixo Y da Figura 10). Por exemplo, as seqüências SwissProt P61158 (similar a actina 3) e O75626 (proteína contendo o domínio dedos de zinco PR) não estão presentes em nenhum grupo KO até a presente data, mas tiveram seus homólogos determinados.



Reposicionamento do ancestral comum mais recente

Figura 10: Reposicionamento do ancestral comum mais recente (LCA) com uso do SeedServer. Dados de todas as proteínas utilizadas como *Seeds* no estudo da via de regulação do desenvolvimento pré-embrionário humano. Eixo X considera somente seqüências presentes em grupos KO e eixo Y todas seqüências ao final do processamento SeedServer. Tamanho das bolhas é proporcional ao número de grupos em cada coordenada. Valor mínimo = 1 e máximo = 32.

10.1.5. LCA e estrutura secundária

A disponibilidade de milhares de dados contendo a porcentagem de similaridade das estruturas secundárias (SOV) entre *Seeds* e recrutadas, aliado à condição de se estabelecer uma distância taxonômica de cada par, através do LCA, levantou as seguintes questões: (i) Quão similares são as estruturas secundárias em diversos níveis taxonômicos dentre seqüências dos três diferentes super-reinos da vida?; (ii) Seria possível estabelecer classes de valores SOV que distinguem esses níveis taxonômicos?

Para abordar essas questões, juntamente com os dados dos agrupamentos já apresentados, foi feito o agrupamento de homólogos de seqüências de mioglobinas, com estruturas sabidamente conservadas a título de comparação e controle, utilizando como *Seeds* uma seqüência humana (P02144) e uma de camundongo (P04247). Além destes, somam-se os dados que representam o grupo das plantas, utilizando genes de mais uma via completa mapeada por nosso grupo (Fernanda Stussi e colaboradores, não publicado), envolvendo proteínas de resistência à seca (*Seeds* de *Arabidopsis thaliana*).

A Figura 11 nos mostra dados de SOV para procariotos, archaeas e eucariotos distribuídos em até quinze níveis taxonômicos. De maneira geral é possível observar pela inclinação positiva de todas as retas a já esperada correlação de quanto menor a distância taxonômica maior será o valor SOV, independentemente do reino estudado.

Analisando-se em conjunto os dados de Aspartato mutase (procariótico), aminoacil-tRNA sintetases (archaeas) e proteínas do desenvolvimento préembrionário humano (eucariotos metazoários) observamos uma alta correlação entre as retas, um indicativo da conservação da estrutura secundária em torno de 70% de
proteínas homólogas entre os três super-reinos, com elevação similar até cerca de 90% próximo ao nível de espécie.

Os valores de SOV e a inclinação obtida para Biotina sintase mostraram-se consideravelmente inferiores quando comparados a Aspartato mutase de outros procariotos bem como de archaea e eucariotos. No entanto, como as seqüências *Seeds* utilizadas são bi-funcionais e estão associadas a dois grupos KO distintos, o processo de enriquecimento KO/UEKO recrutou seqüências mono-funcionais de menor tamanho, fato que influencia na métrica de obtenção de SOV reduzindo os valores obtidos (Figura 11-A). Especialmente nesse experimento, valores de SOV baixos alertam para a mono e multifuncionalidade em grupos KO, sendo uma perspectiva futura a subdivisão de grupos KO análogos em distintos grupos mono e multifuncionais, para que cada subgrupo contenha proteínas similares ao longo de toda extensão.

A inclinação da reta obtida para mioglobina foi a maior, juntamente com os valores individuais de SOV refletindo a conservação dessas proteínas. Contrariamente, as proteínas de planta apresentaram menor inclinação e os menores valores SOV, resultado compatível com a presença de diversos parálogos nos genomas multiplóides e a provável falta de depósito dos homólogos mais próximos, o que incorre em maior variação estrutural (Figura 11-C).

É importante ressaltar que o eixo X dos gráficos contém unidades discretas e não contínuas como seria esperado em uma representação temporal. Nesse sentido, a separação entre os pontos não reflete a distância evolutiva que levou a separação dos táxons. Ainda, a elevada diferença entre alguns valores consecutivos, principalmente próximos ao nível de espécie de procariotos e archaeas, sugere uma divisão taxonômica incompleta, onde mais níveis deveriam ser criados para ajustar melhor o que seria a real distância evolutiva e, que seria representada com os pontos corretamente afastados entre si e posicionados sob a reta. Estas observações sugerem a necessidade de estudos posteriores, todavia, as distâncias entre os clados em vários super-reinos são compatíveis.

Uma melhor visão da distribuição de valores SOV em clados diferentes está mostrada na Figura 12 para as proteínas envolvidas no desenvolvimento préembrionário humano. Verifica-se que a maioria das proteínas que somente têm em comum o filo com as humanas, apresentam valores de SOV mais baixos, enquanto que as mais próximas têm valores maiores, no entanto, observa-se certa sobreposição de valores entre os níveis taxonômicos. No SeedServer, o parâmetro SOV não tem caráter de filtro ou validação, embora isso possa ser facilmente aplicado à tabela de resultados.



Figura 11: Correlação da sobreposição de estruturas secundárias dada pelo valor SOV (eixo Y) com distância taxonômica (eixo X) entre *Seeds* e todas as seqüências PSI-validadas. A: grupos com *Seeds* procarióticas; B: *Seeds* de archaea; C: *Seeds* de eucariotos. *dados de um nível taxonômico que apresentam diferença estatística significativa em relação ao nível anterior em Teste-T não pareado, assumindo variâncias desconhecidas e *p-value* < 0,05. Barra de erros representa o desvio padrão da média.



Figura 12: Distribuição em classes distintas de valores SOV obtidos em três níveis taxonômicos em razão do total de dados. Filo e ordem referentes ao eixo Y esquerdo e espécie ao eixo Y direito. Dados referentes aos grupos de homólogos formados para proteínas da via de desenvolvimento pré-embrionário humano.

10.1.6. Contribuição de genomas não completos

A porcentagem de proteínas advindas de genomas com diferentes níveis de seqüenciamento foi aferida para quatro estudos apresentados nesse trabalho. A Figura 13 revela que a participação de genomas ainda em processo de montagem, ou mesmo ainda sem um projeto de seqüenciamento estabelecido, prevalece com mais de 50% do total de proteínas recrutadas nos grupos de homólogos. Evidentemente isso dependerá do tipo de estudo, mas como dispomos de casos diferentes, podemos apreciar as variações.



Figura 13: Participação de proteínas provenientes de genomas com diferentes níveis de seqüenciamento. aaRS: todas aminoacil-tRNA sintetases estudadas.

10.1.7. SeedServer em interface *web*

Para facilitar e incentivar a utilização do SeedServer foi criada uma interface *web* [http://pinguim.fmrp.usp.br/cenabid/form_SS.html] de fácil manuseio onde é necessário apenas o cadastramento do usuário sem a necessidade de senha e escolha de alguns parâmetros, sendo que assim que processados os resultados podem ser visualizados a qualquer momento.

Cada processo criado gera um identificador numérico único e uma página de consulta é disponibilizada para cada usuário informando a lista completa de *Seeds* respectivamente utilizadas, de forma a manter um histórico dos estudos já realizados. Para auxiliar novos usuários foi criado um guia passo a passo completo,

perfazendo todas as etapas do recrutamento SeedServer e ajuda na interpretação dos dados obtidos (Figura 14).



Figura 14: Página *web* principal desenvolvida para disponibilização do SeedServer. Atalhos representados por números em vermelho na Figura - 1: Página principal para escolha dos parâmetros, como *Seed*(s), parâmetros Seed Linkage, grupo taxonômico e validação PSI-BLAST; 2: Página para obtenção e visualização dos resultados; 3: Cadastramento de novos usuários; 4: Obtenção do histórico de projetos por usuário; 5: Guia de ajuda.

De posse de um determinado identificador numérico que identifica o processo o usuário efetua a consulta dos resultados SeedServer visualizados em forma de tabela (Figura 15).

Nesse momento é possível consultar dados referentes ao recrutamento para as seqüências PSI-validadas como a categoria que a proteína pertence (Seed Linkage, KO e UEKO), número de resíduos de aminoácidos, identificador numérico taxonômico interligado à base *Taxonomy* do NCBI, informação de se a proteína é SwissProt ou TrEMBL, valores de *E-value* usados na validação PSI-BLAST, maior SOV obtido com a(s) *Seed*(s) e finalmente a descrição da seqüência FASTA disponível pelo UniProtKB.

Esta página também oferece serviços adicionais, como disponibilização para descarregamento dos dados referentes ao agrupamento, obtenção detalhada do LCA, seqüências em formato FASTA e, por fim, um relatório taxonômico completo. É importante antecipar que a determinação detalhada do LCA é realizada por uma requisição remota feita a outro servidor, que contém toda a tabela taxonômica em memória e, portanto pode retornar a informação precisa do clado mais recente que reúne todos os identificadores taxonômicos dos homólogos agrupados. No relatório taxonômico é utilizada uma tabela com somente os clados de Lineu, portanto algumas informações de LCA são referentes ao clado de Lineu mais próximo.

Thank You for using SeedServer !



Retrieve Results Create Login Check PID

Download results

Help

Cluster 1 for PID: 478

Click below to get Lowest Common Ancestor for cluster 1:

Get LCA 2

Click below to get FASTA file for cluster 1:

Get FASTA 3

Click below to get Taxonomy Report for cluster 1:

Get Taxonomy Report 4

UniProt AC	SL Category	KO category	Size	TXID	SwissProt	PSI-Evalue	SOV	Phylum	Description
Q38946	Seed	ко	411	3702	*	0	1.000	Streptophyta	DHE2_ARATH Glutamate dehydrogenase 2
D7M0I9	Seed	UEKO	411	81972	*	0	1.000	Streptophyta	D7M0I9_ARALL Glutamate dehydrogenase
Q94IA5	SL	UEKO	411	3708	*	0	0.958	Streptophyta	Q94IA5_BRANA Glutamate dehydrogenase
B9RA12	SL	KO	411	3988	*	0	0.931	Streptophyta	B9RA12_RICCO Glutamate dehydrogenase
B9ICE5	SL	ко	411	3694	*	0	0.962	Streptophyta	B9ICE5_POPTR Glutamate dehydrogenase
P00367	-	KO	558	9606	*	0	0.670	Chordata	DHE3_HUMAN Glutamate dehydrogenase 1
P49448	-	KO	558	9606	*	0	0.707	Chordata	DHE4_HUMAN Glutamate dehydrogenase 2
Q64HZ8	-	KO	558	9598	*	0	0.705	Chordata	DHE4_PANTR Glutamate dehydrogenase 2
P26443	-	KO	558	10090	*	0	0.712	Chordata	DHE3_MOUSE Glutamate dehydrogenase 1

Figura 15: Página *web* para visualização dos resultados SeedServer. Atalhos representados por números em vermelho na Figura - 1: Botão para obtenção de um arquivo tabulado contendo todos os dados do(s) agrupamento(s) formado(s); 2: Botão para obtenção detalhada do LCA; 3: Botão para obtenção das seqüências em formato FASTA; 4: Botão para geração de relatório detalhado de taxonomia e presença/ausência de proteínas em grupos taxonômicos relacionados ao LCA.

O relatório detalhado oferece dados taxonômicos do LCA obtido, mesmo que ele não tenha uma classificação estabelecida na taxonomia de Lineu, assim como dados do grupo taxonômico de Lineu mais próximo. Os dados taxonômicos são: identificador numérico, nome e nível do grupo. O texto do resultado é apropriado para ser utilizado por programas. O relatório taxonômico foi dividido em três partes, a saber: 1- Relatório das linhagens taxonômicas: oferece para cada proteína uma lista completa com os nomes disponíveis para os principais níveis taxonômicos, desde super-reino até espécie; 2- Relatório de contagem dos táxons: oferece uma contagem dos táxons presentes em cada um dos níveis taxonômicos; 3- Relatório para presença/ausência das proteínas em estudo em genomas pertencentes aos grupos taxonômicos relacionados ao LCA, com suporte da presença ou não de genomas completos nos respectivos grupos, sendo subdivido em: 3A- Mesmo nível taxonômico do LCA (grupos irmãos do LCA) e 3B- Um nível mais folha ao LCA (grupos filhos do LCA). A Figura 16 retrata um exemplo.

O fato de uma proteína não ter sido encontrada em um determinado táxon pode se justificar simplesmente pelo fato da falta de amostragem, dessa forma, evidenciar a presença de genomas completos em grupos irmãos do LCA ou grupos filhos, ajuda na inferência correta da origem do gene, bem como na dedução de quais grupos filhos do LCA herdaram o mesmo.

Para exemplificar a usabilidade desse relatório, um estudo do nosso grupo ainda em desenvolvimento, já mencionado na seção 10.1.5, referente à via de proteínas envolvidas em resistência a seca de plantas, teve todos seus grupos de homólogos inspecionados. Um quadro completo retratando a ausência de proteínas a partir de determinados grupos taxonômicos, com suporte de genomas completos, está mostrado na Figura 17. Os genes representados por círculos estão presentes em *A. thaliana* e ausentes no grupo irmão indicado, enquanto por retângulo, ausentes em todos os irmãos da linhagem de *A. thaliana*. Por exemplo, ABA2 não ocorre somente em archaea, mesmo com 122 genomas completos.

Um estudo ainda mais abrangente abordando deleções deduzidas dos grupos de homólogos será mostrado ao longo da próxima seção.

Same LCA Level Taxonomic Report for cluster 1:

Rank Name	Complete Genomes	Assembly Genomes	Incomplete/Unfinished Genomes	No status Genomes
Viridiplantae	0/4	0/27	0/73	0/118051
Metazoa	3/4	42/137	8/136	25/267034
Fungi	0/14	0/180	0/153	0/69259

LCA METAZOA AT THE KINGDOM LEVEL:

One LCA Level Down Taxonomic Report for cluster 1:

Rank Name	Complete Genomes	Assembly Genomes	Incomplete/Unfinished Genomes	No status Genomes
Placozoa	0/0	1/1	0/0	0/94
Cnidaria	0/0	1/3	0/3	0/4750
Nematoda	1/1	2/18	0/14	0/5120
Arthropoda	0/0	17/48	0/40	1/168585
Chordata	2/3	21/62	8/63	24/59332

GENES FOUND BY SEEDSERVER AT THE PHYLUM LEVEL:

Rank Name	Complete Genomes	Assembly Genomes	Incomplete/Unfinished Genomes	No status Genomes
Porifera	0/0	0/1	0/0	0/1454
Ctenophora	0/0	0/0	0/1	0/81
Platyhelminthes	0/0	0/1	0/4	0/4992
Nemertea	0/0	0/0	0/0	0/443
Sipuncula	0/0	0/0	0/0	0/97
Mollusca	0/0	0/1	0/4	0/14464
Brachiopoda	0/0	0/0	0/0	0/218
Bryozoa	0/0	0/0	0/0	0/442
Priapulida	0/0	0/0	0/1	0/15

GENES NOT FOUND BY SEEDSERVER AT THE PHYLUM LEVEL:

Figura 16: Página *web* contendo relatório da presença/ausência das proteínas em grupos taxonômicos no mesmo nível e um nível inferior ao LCA (filo *Metazoa*) que é mostrada com suporte da existência do total de genomas: completamente seqüenciados, em processo de montagem, incompletos ou sem projeto. Azul escuro: táxon onde proteína foi encontrada; Azul claro: táxon onde a proteína não foi encontrada. LCA: *Lowest Common Ancestor*.



Figura 17: Ausência de proteínas envolvidas na resistência a seca em plantas em diversos grupos taxonômicos. Proteínas representadas por: Retângulos - estão ausentes em grupos taxonômicos de mesmo nível; Círculos – estão ausentes somente no respectivo grupo. Grupo taxonômico representados em: Cinza – possui genoma completo; Branco: possui genoma em montagem. Total de genomas completos ou em montagem mostrados entre parênteses. Grupos que possuem somente genomas incompletos não foram representados. Setas contínuas: taxonomia do organismo de referência *Arabidopsis thaliana*. Setas pontilhadas: taxonomia dos outros grupos representados. Níveis taxonômicos não intitulados não possuem classificação estabelecida (ex: *Embryophyta*).

10.2. SeedServer e o estudo da extinção de vias metabólicas

10.2.1. Aminoácidos essenciais

Grupos de homólogos foram criados para enzimas das vias biossintéticas dos aminoácidos essenciais (AEs) em humanos, através da metodologia SeedServer, tendo como objetivo o estudo de eventos de deleções gênicas. Para isso, foram utilizadas como Seeds enzimas de organismos sabidamente autotróficos, ou seja, capazes de sintetizá-los por vias de novo. Serina (S) e glicina (G), aminoácidos nãoessenciais, estão presentes como controle. Como a busca reúne organismos de diversos níveis taxonômicos, que possuem ou não genomas completamente sequenciados, os dados foram representados em nível de filo da seguinte forma, como visto na Figura 18: (a) círculos pretos para filos que possuem ao menos um genoma completo; (b) círculos cinza para filos que contem no máximo genomas em montagem, ou seja, sem genomas completos e (c) círculos vazios para filos com apenas genomas sem projeto de sequenciamento. No intuito de detectar e incluir nas análises proteínas modeladas incorretamente e seqüências parciais, foi incluída uma busca BLAST adicional utilizando-se também as sequências marcadas como fragment na base UniProtKB (ver métodos, seção 9.2.2) e os alinhamentos com qualquer membro do grupo formado com cobertura acima de 50%, sendo esses dados representados por triângulos para todos os filos (mesmo código de cor que dos círculos). Essa busca foi importante para investigar a ocorrência das enzimas em esponja, pois o genoma disponível era recente e as sequências não estavam no UniProtKB.

As enzimas estão dispostas em ordem seqüencial anabólica da esquerda para direita, sendo que algumas vias estão representadas por vias alternativas, indicadas por números, como a via da serina S(1): a partir de 3P-D-glicerato e S(2): a partir de piruvato.

Como esperado, as vias dos aminoácidos não-essenciais serina e glicina foram tidas como potencialmente presentes em diversos filos de eucariotos, com algumas exceções, a saber: (i) a via de serina esta ausente em *Rhodophyta* apesar do genoma completo de *Cyanidioschyzon merolae* estar presente, no entanto todas as vias estudadas mostraram-se incompletas nesse grupo. A busca adicional BLAST e inspeções manuais corroboram esse dado, mesmo tendo sido encontrado uma proteína parcial na via G1 de glicina; (ii) A biossíntese de serina parece ser ausente em *Apicomplexa*, um grupo que contém dois genomas completos de *Plasmodium*, sem as enzimas S1 e S4, similarmente a *Rhodophyta* os outros aminoácidos também se mostraram como AEs; (iii) Considerando os animais metazoários, falhamos em comprovar a não essencialidade de glicina para *Mollusca*, porém ainda não há genomas completos nesse grupo; (iv) Para *Microsporidia*, fungos intracelulares obrigatórios tendo *E. cuniculi* com genoma completo, foi comprovada a ausência quase total dos genes de biossíntese de aminoácido [46], sendo, portanto serina e glicina também AEs.

A Figura 18 mostra claramente as vias completas para fungos (*Ascomycota* e *Basidiomycota*) e plantas (*Chlorophyta* e *Streptophyta*). Nesse estudo, tentamos demonstrar quando e como uma provável Grande Deleção Genômica (GDG) ocorreu, ou seja, como se deu a perda de diversas enzimas responsáveis pela síntese dos aminoácidos, em diversos filos eucarióticos. As evidências mostram que já antes da origem dos metazoários (*Choanozoa*), a perda simultânea da capacidade de síntese dos nove AEs já se encontrava estabelecida. A esse fenômeno inicial, se seguem diversas perdas secundárias e independentes, fato evidenciado pela presença

de K14, M4 e M9 em *Chordata* e ausência delas em *Arthropoda*. Curiosamente, enzimas como VIL1 e M7 são mantidas em diversos grupos de metazoários apesar das respectivas vias estarem incompletas, o que pode ser explicado pela participação em vias secundárias. Particularmente, essas enzimas são muito importantes no catabolismo dos respectivos aminoácidos, e isso pode ser importante à luz da heterotrofia para nitrogênio, discutida adiante.

De fato, a GDG ocorre também em grupos não metazoários. Diferentes filos contendo genomas completos como Rhodophyta, Euglenozoa e Apicomplexa mostram padrões semelhantes ao fenótipo de essencialidade. Além disso, há evidências de vias incompletas para fungos *Microsporidia* e os *Neocallimastigomycota*, o que demonstra que a GDG ocorreu em eventos separados em pelo menos outros três grupos taxonomicamente separados, no ancestral comum a Chromalveolates e Excavates, no grupo Fungi-Metazoa e nas plantas Archaeplastida.

Similarmente a *Choanozoa*, grupos como *Heterokontophyta* e *Rhizaria* apresentam várias enzimas e até algumas vias completas. Em *Heterokontophyta*, somente a via de histidina (H) não está completa enquanto para *Rhizaria*, valina (V), isoleucina (I), lisina (K) e treonina (T) são vias potencialmente completas. O mesmo ocorre para metionina (M) em *Euglenozoa* e *Amoebozoa*. No entanto, quando mais genomas completos estiverem disponíveis, é possível que outras vias sejam revistas como completas em alguns grupos.

A perda secundária e gradual de genes parece já ter se estabilizado partir de *Placozoa*, *Porifera* e *Cnidaria*.

Como o primeiro genoma de *Porifera* ainda é um projeto em andamento e suas proteínas não se encontravam disponíveis no UniProtKB, inspecionamos

manualmente o proteoma deduzido usando alinhamentos BLAST filtrados, sendo observado o mesmo quadro de essencialidade para os nove aminoácidos.

É importante observar que grupos sem nenhuma proteína amostrada não foram representados, como *Apusozoa* e *Jakobida*.



Figura 18: Representação esquemática para presença/ausência das enzimas biossintéticas dos nove aminoácidos essências e dos não essenciais serina e glicina. Código de uma letra utilizado para representar os aminoácidos, sendo H:histidina, F:fenilalanina, W:triptofano, V:valina, I:isoleucina, L:leucina, K:lisina, M:metionina, T:treonina, S:serina, G:glicina. Árvore taxonômica eucariótica amostrada em nível de filos. Círculos representam detecção pela metodologia SeedServer e triângulos pela busca BLAST adicional incluindo proteínas parciais. Preto: presença de ao menos um genoma completo; Cinza: presença de genomas em montagem mas não completos; Brancos: sem genomas completos ou em montagem. *Saccharomyces cerevisiae (Ascomycota)* e *Arabidopsis thaliana (Streptophyta)* foram usadas como *Seeds*. As 4 aminotransferases da via de fenilalanina são: (i) aspartato aminotransferase (ii) histidinol-fosfato aminotransferase avia de metionina são: (i) 5-metiltetrahidropteroiltriglutamato--homocisteina metiltransferase (ii) homocisteina S-metiltransferase (ii) betaina-homocisteina metiltransferase (iv) 5-metiltetrahidrofolato--homocisteina metiltransferase, As 3 transaminases na via de glicina são: alanina-glioxilato transaminase, serina-glioxilato transaminase e serina-piruvato transaminase.

10.2.2. Via biossintética de lisina

A via biossintética de lisina (K) é sabidamente distinta em plantas, fungos e archaeas. Nos fungos, está presente a via K(1) do α -aminoadipato [47] em oposição a K(2) do diaminopimalato, presente em plantas, algas e bactérias [48, 49]. Na Figura 19 inspecionamos o cenário completo da síntese de lisina apresentada na Figura 18, incluindo procariotos e uma terceira via K(3), comumente presente em archaeas, mas também encontrada completa em grupos bacterianos [50]. Por isso, *Seeds* de *Pyrococcus horikoshii* foram também usadas nessas análises.

Curiosamente, *Chlamydiae* parece representar um exemplo de essencialidade também entre procariotos uma vez que K14 se encontra ausente, genomas completos estão presentes e não se conhece enzima alternativa para essa reação. É possível observar também ausência de K12 em outros grupos bacterianos de genomas

completos (*Acidobacteria*, *Chlorobi*, *Deferribacteres*, *Deinococcus-Thermus*, *Fusobacteria*, *Chlamydiae*, *Synergistetes*, *Tenericutes* e *Thermotogae*), no entanto existem vias alternativas a essa enzima, que não foram abordadas nesse estudo, o que impossibilita inferir essencialidade.

A via K(3), como esperado, está completa em grupos de archaeas como *Crenarchaeota* e *Euryarcheota*, assim como nos grupos bacterianos *Chloroflexi* e *Proteobacteria*, sendo que possivelmente também em *Actinobacteria* e *Bacteroidetes*.

As primeiras quatro enzimas dessa via são coincidentes com K(1) - indicado por uma faixa cinza na Figura 19. A via K(1) está completa em *Proteobacteria*, fungos e possivelmente também em *Actinobacteria*, *Bacteroidetes* e *Firmicutes*, como evidenciado pela busca adicional BLAST por fragmentos (triângulos na Figura 19).

Grupos eucarióticos como *Rhizaria* e *Heterokontophyta* mantiveram a via K(2) provavelmente presente no ancestral dos organismos vivos, uma vez que a mesma se mostrou completa também em grupos de plantas, algas, bactérias e archaeas.

Em resumo, uma via presente em archaeas e em algumas bactérias (à direita na Figura 19), possivelmente dá origem à via de Lisina de fungos, pois as enzimas K1 a K4 são compartilhadas, enquanto a via anabólica de plantas é diferente (via central).



Figura 19: Representação esquemática para presença/ausência das enzimas de biossíntese de lisina. K(1) representa a via de fungos (α -aminoadipato); K(2) a via de bactérias, algas e plantas (diaminopimelato); K(3) via de archaea, variante da via de α -aminoadipato. Árvore taxonômica amostrada em nível de filos. Círculos, triângulos e cores como explicados na Figura 18. Saccharomyces cerevisiae (Ascomycota), Arabidopsis thaliana (Streptophyta) e Pyrococcus horikoshii (Euryarchaeota) foram usados como Seeds.

10.2.3. Auxotrofia para nitrogênio

O consumo de aminoácidos é uma importante rota de assimilação de nitrogênio em outros compostos orgânicos para organismos heterotróficos como os cordados. A assimilação do amônio livre em eucariotos ocorre no citoplasma catalisado pela glutamato desidrogenase (EC:1.4.1.4) que incorpora o amônio em alfa-cetoglutarato gerando glutamato, usando elétrons do NADPH reduzido. Duas isoformas (denominadas assimilativas a partir daqui) dessa enzima estão presentes em fungos e uma em plantas, sendo que essas também possuem a opção de fixar nitrogênio com ajuda de bactérias nitrificantes.

A reação oposta é conduzida por outra isoforma mitocondrial da glutamato desidrogenase (EC:1.4.1.2) que carrega elétrons na coenzima NAD+ retirados do glutamato, causando sua decomposição e liberação de amônio.

Portanto, para investigar se a GDG das vias biossintéticas de AEs co-ocorreram com a perda da capacidade de assimilação de nitrogênio, criamos grupos de homólogos a partir das isoformas assimilativas de fungos, *Saccharomyces cerevisiae* (*GDH1* e *GDH3*) e, como controle, as isoformas mitocondriais (*GDH2*) catabólicas. Proteínas de *Arabidopsis thaliana* também foram usadas como *Seeds*: uma conhecida como *GDH* putativa que agrupou com as assimilativas de fungos e três catabólicas, que agruparam com as mitocondriais humanas *GLUD1* e não com *GDH2* de fungos.

Os resultados estão na Figura 20A. A coluna da esquerda representa as isoformas assimilativas de fungos e plantas. As isoformas catabólicas mitocondriais de fungos (coluna central) e de plantas (coluna da direita) formaram grupos independentes.

Enzimas assimilativas foram encontradas em *Cnidaria*, grupo basal de metazoários, sendo todos os outros metazoários dependentes do consumo de aminoácidos para obtenção de nitrogênio e formação de compostos nitrogenados como DNA, incluindo até mesmo os poríferos. Apesar de fraca evidência devido à ausência de genomas completos, a assimilação também parece estar ausente em *Choanozoa* e *Placozoa*.

Comparando esses resultados aos da Figura 18, é notável que *Choanozoa*, tendo ainda tantas enzimas de biossíntese de aminoácidos, não seja capaz de assimilar nitrogênio. Aparentemente, a GDG se estabilizou em *Cnidaria*, sendo esse o último grupo metazoário com capacidade de assimilação.

A retenção de algumas enzimas mesmo quando a via se encontra incompleta, como já discutido, ocorre provavelmente por conexões em metabolismos secundários, como por exemplo: EC:1.2.1.31 aminoadipato-semialdeído desidrogenase K5 e EC:1.5.1.7 sacaropina desidrogenase K7, participam da via de degradação da lisina. À luz da dependência de nitrogênio que também se estabelece, é mais bem entendida a pressão seletiva para manutenção de algumas reações do catabolismo de AE.

Curiosamente, *GLUD1* de mamíferos possui um controle alostérico específico [51] que provavelmente regula a enzima para catalisar a reação no sentido de oxidar o glutamato. Tal controle foi primeiramente observado em *Ciliophora* [52] e parece ter sido transferido por transferência gênica lateral a algum metazoário ancestral [53].

A Figura 20-B apresenta uma árvore filogenética com enzimas eucarióticas que sustentam o agrupamento separado dessas isoformas, representado na Figura 19A.

Outros grupos eucarióticos não metazoários como *Alveolata*, *Apicomplexa* e *Euglenozoa* possuem AEs (Figura 18), mas perderam a assimilação de nitrogênio (Figura 20-A) enquanto *Fornicata* e *Parabasalia* parecem ter mantido essa capacidade. Sem a detecção de nenhuma isoforma de glutamato desidrogenase se encontra *Rhizaria* (círculos cinza). Em *Rhodophyta* (círculos pretos) surpreendentemente nenhuma isoforma catabólica foi detectada.

Essas análises também foram conduzidas em procariotos. Formas assimilativas não foram detectadas em *Aquificae*, *Chlamydiae* e *Synergistetes*, todos contendo genomas completos. Essa ausência é condizente com a auxotrofia indicada por *Chlamydiae* na Figura 19 e dá suporte a idéia de que esse quadro pode ocorrer também em grupos procarióticos.

De uma forma geral, os dados mostram uma tendência à auxotrofia de nitrogênio sucedendo-se logo após o surgimento da essencialidade dos aminoácidos em metazoários, sendo *Cnidaria* uma exceção.



Figura 20: Representação esquemática para presença/ausência de glutamato desidrogenases. A: Coluna da esquerda: isoformas assimilativas *GDH1* e *GDH3* de *Saccharomyces cerevisiae* e *GDH* putativa de *Arabidopsis thaliana*; Coluna central: isoforma catabólica *GDH2* de *Saccharomyces cerevisiae*; Coluna da direita: isoformas catabólicas de *Arabidopsis thaliana*. Árvore taxonômica mostrada em nível de filo. Círculos, triângulos e cores como na Figura 18. *Saccharomyces cerevisiae* (*Ascomycota*) e *Arabidopsis thaliana* (*Streptophyta*) foram usadas como *Seeds*. B: Árvore filogenética com seqüências eucarióticas das isoformas de glutamato desidrogenase. Ramos verdes: EC:1.4.1.4; Ramos vermelhos: EC:1.4.1.2; Ramos azuis: EC:1.4.1.3.

10.2.4. Enzimas remanescentes nas vias de AEs

Um estudo complementar com algumas enzimas remanescentes nas vias biossintéticas dos AEs (Figura 18) foi realizado para verificar se elas são mais susceptíveis a mutações quando comparadas a enzimas de vias funcionais. Também é possível que uma sub-funcionalização de parálogos tenha ocorrido em um ancestral comum de plantas, fungos e animais sendo que uma cópia divergente foi mantida em detrimento da original. Considerando ambas as hipóteses acima, comparamos filogeneticamente enzimas de aminoácidos essenciais e não essenciais que estivessem presentes em metazoários.

A Figura 21-A mostra uma árvore filogenética de acetolactato sintase (VIL1, Figura 18) e um grupo de alanina-glioxilato, serina-glioxilato e serina-piruvato transaminases (G1, Figura 21-B). Recordando, VIL1 é remanescente da biossíntese de AEs, enquanto G1 pertence a uma via completa em animais. Como esperado, a distância entre os ancestrais dos dois grupos prototróficos, *Streptophyta* (círculos verdes) e fungos (círculos amarelos) varia pouco: 0.4 e 0.7 para VIL1 e G1 respectivamente. A distância do ancestral de planta para o ancestral de *Metazoa* (círculos vermelhos) é relativamente maior na enzima remanescente VIL1: 1.0 (quando comparando com 0.4 representa aumento de 2,5 vezes) do que para G1: 0.7 (quando comparado com 0.7 não representa aumento). Portanto, essas enzimas presentes em vias incompletas parecem estar sofrendo maiores divergências evolutivas desde o surgimento da auxotrofia.

Para dar maior suporte a essa observação, a Figura 22 mostra razões de distância, mostradas no eixo Y esquerdo, calculadas entre os ancestrais para 12 enzimas.

O eixo Y direito corresponde à distância medida do ancestral de planta (*Streptophyta*) ao ancestral de fungo (*Dikarya*). Essa distância foi utilizada para normalizar as outras medidas de distância tomadas "De" (plantas: barras verdes, fungos: barras amarelas) "Para" outros grupos indicados no eixo X.



Figura 21: Árvores filogenéticas de A: acetolactato sintase (VIL1) enzima da via dos AEs valina, isoleucina e leucina e B: um grupo de alanina-glioxilato, serina-glioxilato e serina-piruvato transaminases (G1), enzimas da via de biossintese de glicina, aminoacido não essencial. Círculo vermelho: ancestral comum de metazoários; Círculo amarelo: ancestral comum de fungos; Círculo verde: ancestral de plantas *Streptophyta*. Em A: distância do círculo verde ao amarelo e vermelho são rescpectivamente 0.4 e 0.1. Em B: esses valores são respectivamente 0.7 e 0.7.

As enzimas S1, G1 e G2, pertencentes a vias de aminoácidos não essenciais, possuem razões baixas. Para as enzimas H5, FW7, F8, VIL1, VIL3, MT3 e M7 as razões mostradas pelas barras são alternativamente mais altas, chegando ao valor 7. A via M(2) está incompleta para *Basidiomycota*, porém MT3 está presente na via de treonina, que se encontra completa. Esses dados preliminares sugerem que modificações evolutivas ocorreram em diferentes níveis nas enzimas remanescentes de AEs.

K6 e K10 estão envolvidas em vias incompletas, respectivamente, de plantas e fungos. Correspondentemente, a distância medida de planta a fungo é alta, assim como a variação medida entre planta e *Chordata* (K6) e *Arthropoda* (K10), apresentando, portanto razões baixas. Como os ancestrais de fungos e plantas parecem igualmente distantes desses dois grupos e a divergência entre plantas e o grupo *Fungi/Metazoa* tende a uma trifurcação (ver Figura 21) as barras amarelas são similares às barras verdes, independentemente de quanta variação tenha ocorrido nas seqüências do grupo animal.

Adicionalmente, uma análise cuidadosa das árvores filogenéticas parece indicar que uma sub-funcionalização de parálogos ocorreu em grupos basais como dos fungos e as cópias divergentes permaneceram nos grupos atuais de animais (Figuras suplementares disponíveis em [http://www.biodados.icb.ufmg.br/AEs/]). É possível observar a presença de parálogos divergentes (out-parálogos) de *Streptophyta* e *Ascomycota* agrupados com seqüências animais com *bootstrap* de 100% (Figura 21A). Similarmente, parálogos divergentes de *Dikarya* agrupam com seqüências animais com *boostrap* de 98% para enzima M7 (Figura Suplementar 1) e para enzima K10 a ocorrência é entre seqüências de *Streptophyta* e fungos, com *bootstrap* de 92% (Figura Suplementar 2).

Portanto, as enzimas remanescentes das vias de AEs mostram maiores divergências e isso pode ter ocorrido por neo-funcionalizações em grupos ancestrais.





esquerdo. S1, G1 e S2 são de vias de aminoácidos não essenciais. K6 e K10 são pertencentes a vias não completas em respectivamente *Streptophyta* e *Dikarya*. Abreviações: Art, *Arthropoda*; Cho, *Choanozoa*; Cni, *Cnidaria*; Nem, *Nematoda*; Pla, *Placozoa*.

10.3. Propagação de termos de ontologia funcional baseada em matrizes UniRef50

A propagação de informação de uma *Seed* para o grupo UniRef50 ao qual ela pertence não é feita sem um filtro de alinhamento dela com os membros do UniRef50 e avaliação da cobertura da *Seed* representada pelo alinhamento. Imaginamos um cenário onde matrizes de comparação par a par intra UniRef50 permitiriam o enriquecimento de qualquer base de dados, de maneira idêntica ao que é feito no UEKO e também no protocolo UE-*Seed*. Enquanto não disponibilizamos de suporte apropriado em supercomputadores, a produção dessas matrizes para todos os grupos UniRef50 permanece como uma meta. Todavia, conseguimos programar a criação dessas matrizes para isso os organismos atualmente constituintes da base PANTHER. Para reduzir o custo computacional, um procedimento simples selecionou somente grupos UniRef50 que contém seqüências de pelo menos um desses organismos e conduzimos alinhamentos com BLAST de todas contra todas, guardando as coberturas em matrizes.

Um total de 362.576 matrizes foram produzidas contendo 2.855.817 proteínas de 645 organismos, uma vez que outras seqüências presentes em um determinado UniRef50 que não sejam de uma dos 82 organismos PANTHER também são consideradas. Essas matrizes são utilizadas em uma ferramenta que desenvolvemos visando propagar os termos GO (de ontologia gênica) associados a uma seqüência para aquelas que satisfazem um limiar de cobertura desejado, 80% por exemplo.

Como aquelas relações que passam pelo filtro são consideradas fortes, tanto termos de uma proteína podem ser propagados para aquelas do grupo UniRef50 que passam pelo filtro, como podem também ser adquiridos delas. Essa aplicação visa remediar o fato de que termos GO são frequentemente atribuídos a uma lista de genes de um organismo, por especialistas nele, e nem sempre os termos atribuídos a um gene são propagados para possíveis homólogos. Assim, alguns organismos têm ontologias bem especificadas, com vários níveis, enquanto a proteína ortóloga ou não tem anotação alguma, ou tem termos GO mais genéricos associados a ela.

Analisando as relações estabelecidas nas matrizes sob diferentes limiares de cobertura, 100%, 80% e 50%, houve aumento da porcentagem de proteínas com termos GO associados para quase todos os organismos PANTHER, sendo entre 0% e 19% no limite de recobrimento de 100% e de 0% até 23% com recobrimento de 50% (Figura 23-A). *Canis familiaris* apresentou o maior ganho, provavelmente pela proximidade filogenética de organismos modelo mamíferos enquanto *Schizosaccharomyces pombe*, por já estar bem anotado em relação aos seus organismos mais próximos, não apresentou nenhum ganho significativo.

Ainda que a melhora na quantidade de termos tenha sido baixo para muitas espécies, o mesmo não se aplica à qualidade da informação funcional propagada. Uma vez que a estruturação do termo ontológico é hierárquica, quanto mais "folha", mais detalhada está uma determinada função e em contrapartida, quanto mais "raiz", mais generalizada. Dessa forma, foi amostrada a porcentagem de termos GO que foram mais especificados após o uso da ferramenta U-MAGE (Figura 23-B), sendo que essa representatividade foi de até 54% em *Pan troglodytes* para 100% de recobrimento. Esse efeito é ainda maior se o limiar de cobertura escolhido for

menor. É importante notar que se a proteína não participa de nenhum grupo UniRef50, não participa das matrizes e não recebe propagação de termos GO.



Figura 23: Enriquecimento quantitativo e qualitativo da propagação U-MAGE para 82 organismos da base de dados PANTHER. A: Porcentagem de proteínas presentes em matrizes por organismo 96

associadas a termos de ontologia funcional *Gene Ontology*. B: Porcentagem de termos mais específicos por organismo após propagação U-MAGE.

10.3.1. U-MAGE em interface *web*

Novamente, uma interface *web* [http://pinguim.fmrp.usp.br/u-mage/form_umage.html] foi desenvolvida para facilitar e incentivar o uso da ferramenta. Não é necessário o cadastramento de usuários uma vez que os resultados são disponibilizados no momento da consulta, sendo requeridos como parâmetros apenas um identificador UniProtKB e um limite mínimo de recobrimento desejado (Figura 24). Também estão disponíveis um guia passo a passo, explicando fundamentos e interpretação dos resultados, arquivos contendo todas as matrizes e novas relações entre identificadores UniProtKB e GO e por fim atalhos redirecionando o usuário para páginas externas.



Welcome to U-MAGE

UniRef50 Matrices for Annotating Gene Ontology Entries





Depois de efetuada uma consulta, a matriz UniRef50 correspondente é verificada para inspeção dos valores de recobrimento e uma nova página contendo os resultados da propagação irá aparecer, organizada em forma de tabelas. Quando o recobrimento da proteína sob consulta é superior ao limite dado com outras proteínas da matriz e diferenças entre os termos GO associados são encontradas, a primeira tabela de resultados é gerada.

As colunas representam todos os termos GO que são encontrados associados à proteína enviada como consulta. Esses termos são ordenados de acordo com a

hierarquia ontológica a que pertencem e cada hierarquia pode ser visualizada por uma cor distinta. Uma barra superior horizontal na cor azul é mostrada sempre que um termo listado é o mais específico da referida hierarquia para melhor identificação pelo usuário. Por sua vez, uma barra inferior horizontal da cor verde é mostrada para indicar que o código de evidência associado ao respectivo termo é de curadoria manual, pois nesses casos a propagação seria mais segura (Rachael Huntley, GOA, EBI, comunicação pessoal).

As linhas da primeira tabela são preenchidas com identificadores UniProtKB selecionados, para os quais os respectivos termos GO estejam-lhe ausentes.

De forma inversa, a segunda tabela de resultado relaciona proteínas selecionadas da matriz, cujo recobrimento com a proteína sob consulta seja superior ao limite dado, mostrando quais termos estão ausentes na proteína enviada como consulta, mas presente em outras suficientemente similares do mesmo UniRef50.

Mais uma vez, barras horizontais azuis e verdes são utilizadas pra indicar especificidade do termo (mais "folha" na hierarquia) e curadoria manual, respectivamente. No entanto, como a informação de curadoria está associada a cada UniProtKB, essa marcação aparece em cada linha, e não no topo da coluna, como ocorre na primeira tabela.

Para ambas as tabelas, informações adicionais de identificação taxonômica e descrição dos termos GO e UniProtKB são apresentadas ao posicionar o *mouse* acima do termo desejado.

Adicionalmente, para indicar termos GO mais parentais que poderiam ser eliminados, uma vez que outros mais informativos estão sendo sugeridos, um identificar 'P' (de *Parent* em inglês) é mostrado juntamente com o identificador UniProtKB ou GO e a lista completa deles apresentada com o posicionamento do

mouse. De forma análoga, a letra 'C' (de *child* em inglês) é utilizada para evitar a propagação de termos mais parentais, uma vez que outros mais específicos (*children*) já estão presentes, também visualizados com o posicionamento correto do *mouse*.

Sempre que a geração de uma das tabelas não seja possível por falta de dados associados às proteínas, um aviso é apresentado na página. Identificadores UniProtKB que não apresentam nenhum termo GO ou cujos termos sejam todos idênticos à proteína sob consulta, são devidamente listados.

Para exemplificar o uso da ferramenta, a Figura 25 apresenta as duas tabelas de resultado para a proteína humana manualmente curada (SwissProt) tirosina quinase JAK2 (UniProtKB: O60674; EC: 2.7.10.2). Os termos mais específicos são destacados em cinza nas respectivas hierarquias funcionais e podemos constatar em ambas os quadros (Figuras 25 A e B) que mesmo proteínas manualmente curadas de organismos modelo podem estar com anotação funcional incompleta. Sugerimos que a proteína sob consulta O60674 deveria conter os termos GO:0043560, GO:0031702, GO:0051428, GO:0033130, GO:0008022 e GO:0043548 e perder termos mais parentais como GO:0005102. Ações similares ocorreriam com as proteínas selecionadas. A ferramenta disponibiliza na página para o usuário uma relação completa de ações de propagação de termos filhos e eliminação de termos parentais em um relatório que pode ser descarregado.



Figura 25: Propagação U-MAGE para a proteína humana O60674 (tirosina quinase JAK2, EC:2.7.10.2). A: Termos GO mais específicos ausentes nas proteínas selecionadas acima de recobrimento de 80% com a proteína sob consulta. B: Termos GO mais específicos ausentes na proteína sob consulta, acima de recobrimento de 80% com as proteínas selecionadas. Hierarquias funcionais são mostradas abaixo das tabelas com os termos respectivamente listados. Termos mais específicos destacados em cinza. As cores representam mesma hierarquia direta. TXID: identificador taxonômico; GO: identificador *Gene Ontology*; P: termos GO parentais de mesma hierarquia presentes; C: termos GO mais específicos (filhos) de mesma hierarquia presentes.
11. Discussão

Na última versão do UniProtKB utilizada no presente trabalho de fevereiro de 2012, havia o surpreendente número de aproximadamente 17 milhões de seqüências completas de diversos genomas. Enquanto isso, bancos de dados de homólogos como COG [4], KEGG *Orthology* [17] e OMA [7, 54] disponibilizam uma porção desse universo protéico contida no genoma completo de algumas centenas de organismos. SeedServer é um ferramenta desenvolvida com o intuito de abranger todas as seqüências completas depositadas no UniProtKB em uma busca direcionada ao interesse do usuário.

A ferramenta possui um programa principal responsável por coordenar seus diversos módulos constituintes. Os módulos Seed Linkage e UEKO demonstraram a importante função de incluir com eficiência seqüências provenientes de genomas incompletos ou em processo de montagem em todos os exemplos estudados, chegando a uma contribuição superior a 50% do total de proteínas. No entanto, mesmo com os exigentes parâmetros de recrutamento, a inclusão de alguns poucos candidatos espúrios pode ainda ser observada. Tais inclusões puderam ser detectadas e filtradas do recrutamento SeedServer final através do módulo de validação escolhido, baseado em matrizes PSI-BLAST, cuja composição é controlada pela própria seqüência *Seed* de interesse fundadora do agrupamento.

A correlação entre validação PSI-BLAST e a nomenclatura EC esperada foi aferida, demonstrando uma alta taxa de acerto entre seqüências SwissProt curadas manualmente, de 99,72%. Embora não esperado, a mesma proporção de verdadeiros positivos foi encontrada utilizando-se além das entradas SwissProt, as entradas que receberam anotação automática na base TrEMBL. Adicionalmente, uma segunda correlação com famílias PANTHER foi utilizada. Mais uma vez, foi observado um

bom desempenho no nível de família PANTHER, onde 86,94% das proteínas associadas aos termos que possuíam descrições especificadas estavam de acordo com o esperado para cada caso. Já para o nível mais específico de subfamílias, esse mesmo índice foi de 91,04%. A alta similaridade entre proteínas que desempenham funções diferentes é um aspecto que inevitavelmente leva ao erro, entretanto a similaridade elevada possivelmente denota origem comum e proximidade evolutiva.

Também é possível haver manutenção da função biológica com alta similaridade da estrutura secundária ainda que haja uma baixa conservação da seqüência primária por acúmulo de mutações a partir de um ancestral comum. No entanto, esses casos fogem ao objetivo desse trabalho que utiliza métricas de comparação de estrutura secundária (SOV) como parâmetro complementar à inferência de homologia e não como princípio para tal finalidade, como realizado por outros métodos [55] e organizado por bases de dados como a SCOP [56]. Assim, depois de utilizar em vários estudos de caso o parâmetro SOV, preferimos não recomendar um limiar de corte para determinar homologia, mas preservamos a sua exposição no relatório de resultados por ser uma forma de inferir similaridade estrutural. A presença e a manutenção de elementos estruturais como alfa-hélices ou folhas beta são contra-intuitivamente naturais em seqüências randômicas de aminoácidos [57], no entanto parece improvável que a conservação da estrutura como um todo e a ordem dos elementos, refletida no parâmetro SOV seja por mero acaso. Assim, valores altos são uma informação adicional relevante.

Ao analisarmos milhares de comparações estruturais provenientes dos diversos experimentos realizados, porcentagens de aproximadamente 70% de valores SOV foram observadas entre homólogos separados nos três diferentes super-reinos da vida (eucariotos, procariotos e archaeas) enquanto entre homólogos de mesmo

103

gênero essa taxa foi de aproximadamente 90%. No entanto, estudos com outros programas para prever estrutura secundária, ou com dados extraídos de estruturas resolvidas, são necessários para comprovação desses dados preliminares. Uma atenção especial deve ser dada nesse tipo de estudo para proteínas multifuncionais bem como entre homólogos de organismos multiplóides ou com diversos parálogos como as plantas. Esta evidência de menor similaridade estrutural entre parálogos sustenta a teoria denominada "Conjectura do Ortólogo" [58] onde ortólogos são mais conservados que parálogos, um conceito refutado por Nehrt *et al.* [59], mas cada vez mais comprovado experimentalmente [60–63].

Uma interface *web* foi desenvolvida para utilização do SeedServer oferecendo um serviço estável para processos de poucas dezenas de *Seeds*, sendo remendada instalação local para trabalhos mais abrangentes através do guia de instalação fornecido. A limitação de *Seeds* pertencentes à base de dados UniProtKB sendo negado o uso de seqüências próprias dos usuários se justifica pela inviabilidade de conferência dos dados como atribuição de taxonomia adequada. Esse aspecto, no entanto não se mostrou uma limitação nos diversos exemplos apresentados nesse trabalho. A ferramenta conta com o uso do serviço computacional baseado em *web services* BOWS, que permitirá a transposição do processamento SeedServer entre diferentes servidores com capacidade de alto processamento, mantendo a estrutura básica *web* criada.

O Seedserver mostrou-se uma plataforma eficaz para estudos de inferência do surgimento de genes e vias através da determinação do LCA [45] bem como de deleções gênicas. Nosso grupo mostrou em um estudo de caso um quadro atualizado de uma Grande Deleção Genômica de diversas enzimas envolvidas na biossíntese de alguns aminoácidos em grupos de eucariotos e procariotos [64], inicialmente discutido para dez eucariotos de genomas completos por Payne e Loomis [31]. A esta deleção se segue a perda da capacidade assimiladora de nitrogênio, componente essencial na formação dos aminoácidos, demonstrando que genes com funções supérfluas em um metabolismo tendem ser eliminados na evolução, fato evidenciado pela compactação dos genomas de organismos parasíticos. Em contrapartida, proteínas mantidas em um genoma pertencentes a vias funcionalmente incompletas demonstraram uma maior susceptibilidade ao acúmulo de mutações o que pode levar a sub ou neo-funcionalização das mesmas. A inclusão controlada de seqüências fragmentadas nesse estudo mostrou potencial para agregar informação, sendo uma meta a atualização da ferramenta SeedServer para lidar com as mesmas. Todavia, as seqüências agrupadas podem ser prontamente descarregáveis pelo usuário e utilizadas para esse fim por método análogo ao utilizado por nosso grupo.

Uma vez que uma das funções de um grupo de homólogos é a inferência da função de genes desconhecidos associados a outros de função descrita, quanto maior o número de seqüências anotadas, melhor será a qualidade desse processo. Um exemplo recente mostra a inferência de possíveis patógenos de espécies do gênero *Candida* através da propagação de termos funcionais de *Candida albicans* [65]. Hoje em dia, a atribuição de termos *Gene Ontology* (GO) por grupos como o *Gene Ontology Annotation* (GOA) através de métodos manuais ou computacionais é uma importante fonte de anotação de propriedades biológicas às proteínas. No entanto, a representatividade desses bancos de dados é enviesada para alguns grupos de organismos modelo e funções escolhidas previamente [25]. No sentido de expandir essa anotação para organismos próximos aos anotados atualmente foi criada a ferramenta U-MAGE baseada em matrizes de recobrimento de grupos UniRef50. A

metodologia atual de criação de grupos UniRef50 exige um recobrimento de 80% entre recrutadas e proteína representativa do grupo, porém esse filtro não elimina a presença de seqüências com menos da metade do tamanho da representativa quando são advindas de grupos UniRef100, fato que justifica o custo operacional de geração das matrizes. Inicialmente somente termos de uma das três hierarquias presentes no GO foram escolhidos, os de "Função Molecular", por apresentarem alta conservação entre homólogos [60], porém futuramente as outras hierarquias como Componente Celular também poderão ser incluídas. A melhoria quantitativa (número de proteínas que adquirem termos GO) e qualitativa (número de termos GO mais específicos na hierarquia que foram adicionados) poderá auxiliar em estudos de caracterização das funções presentes em determinadas amostragens com maior suporte obtido por métodos estatísticos [24, 66]. A propagação automática de termos menos específicos das hierarquias GO entre homólogos já demonstrou alta eficácia em um experimento com quatro eucariotos [67] sendo que a ferramenta U-MAGE poderá servir como uma plataforma para propagação manual de termos GO mais específicos e uma vez estabelecidos parâmetros e limites de qualidade, subsidiar uma melhor propagação automática. Essa automação já demonstrou rivalizar em qualidade com anotações manuais [68].

Uma vez que o U-MAGE se restringe às seqüências homólogas altamente similares, futuramente é possível uma interação com o SeedServer para expandir os limites da propagação a homólogos mais distantes. Ambas as ferramentas desenvolvidas nesse trabalho contribuem na propagação da informação biológica disponível para proteínas conhecidas, representando uma contribuição à Bioinformática.

106

12. Considerações finais

Nesse trabalho objetivamos a integração de ferramentas utilizadas no estudo de seqüências protéicas homólogas de forma confiável e de fácil usabilidade a todos os tipos de usuários, criando uma plataforma denominada SeedServer, fornecendo subsídios para estudos complementares de filogenia, origem de genes e vias metabólicas, duplicações e deleções gênicas. Um estudo de caso foi apresentado criando um cenário atualizado no estudo das vias biossintéticas de aminoácidos essenciais e a distribuição da presença ou ausência das respectivas enzimas em diversos grupos eucarióticos e procarióticos. Contemplamos também a melhoria na qualidade da informação biológica associada a essas seqüências constituintes dos bancos de dados, através da propagação segura da anotação ontológica funcional a partir de seqüências curadas de organismos modelo para outras negligenciadas, de organismos menos estudados. Mais uma vez, a ferramenta gerada desse processo, chamada U-MAGE, foi disponibilizada aos usuários em interface web. Pretendemos manter o conteúdo disponível sempre atualizado e agregando cada vez mais funcionalidades. Em conjunto, esperamos que as ferramentas bioinformáticas aqui descritas auxiliem no agrupamento e propagação do conhecimento. De fato, vários estudos em andamento no Laboratório de Biodados já se beneficiam dessas novas ferramentas e ao mesmo tempo em que adicionam curadoria manual do desempenho, induzem melhorias por intermédio de sugestões e necessidades.

13. Referências

1. Sonnhammer ELL, Koonin EV: **Orthology, paralogy and proposed classification for paralog subtypes.** *Trends in genetics : TIG* 2002, **18**:619–20.

2. Altschul SF, Madden TL, Schäffer AA, Zhang J, Zhang Z, Miller W, Lipman DJ: Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs. *Nucleic acids research* 1997, **25**:3389–402.

3. Ostlund G, Schmitt T, Forslund K, Köstler T, Messina DN, Roopra S, Frings O, Sonnhammer ELL: **InParanoid 7: new algorithms and tools for eukaryotic orthology analysis.** *Nucleic acids research* 2010, **38**:D196–203.

4. Tatusov RL, Fedorova ND, Jackson JD, Jacobs AR, Kiryutin B, Koonin EV, Krylov DM, Mazumder R, Mekhedov SL, Nikolskaya AN, Rao BS, Smirnov S, Sverdlov AV, Vasudevan S, Wolf YI, Yin JJ, Natale DA: **The COG database: an updated version includes eukaryotes.** *BMC bioinformatics* 2003, **4**:41.

5. Waterhouse RM, Zdobnov EM, Tegenfeldt F, Li J, Kriventseva EV: **OrthoDB: the hierarchical catalog of eukaryotic orthologs in 2011.** *Nucleic acids research* 2011, **39**:D283–8.

6. Alexeyenko A, Tamas I, Liu G, Sonnhammer ELL: Automatic clustering of orthologs and inparalogs shared by multiple proteomes. *Bioinformatics (Oxford, England)* 2006, **22**:e9–15.

7. Roth ACJ, Gonnet GH, Dessimoz C: Algorithm of OMA for large-scale orthology inference. *BMC bioinformatics* 2008, **9**:518.

8. Li L, Stoeckert C, Roos D: **OrthoMCL: identification of ortholog groups for eukaryotic genomes**. *Genome research* 2003:2178–2189.

9. van der Heijden RTJM, Snel B, van Noort V, Huynen MA: **Orthology prediction at scalable resolution by phylogenetic tree analysis.** *BMC bioinformatics* 2007, **8**:83.

10. Vilella AJ, Severin J, Ureta-Vidal A, Heng L, Durbin R, Birney E: **EnsemblCompara GeneTrees: Complete, duplication-aware phylogenetic trees in vertebrates.** *Genome research* 2009, **19**:327–35.

11. Datta RS, Meacham C, Samad B, Neyer C, Sjölander K: **Berkeley PHOG: PhyloFacts orthology group prediction web server.** *Nucleic acids research* 2009, **37**:W84–9.

12. Li H, Coghlan A, Ruan J, Coin LJ, Hériché J-K, Osmotherly L, Li R, Liu T, Zhang Z, Bolund L, Wong GK-S, Zheng W, Dehal P, Wang J, Durbin R: **TreeFam: a curated database of phylogenetic trees of animal gene families.** *Nucleic acids research* 2006, **34**:D572–80.

13. Altenhoff AM, Dessimoz C: **Phylogenetic and functional assessment of orthologs inference projects and methods.** *PLoS computational biology* 2009, **5**:e1000262.

14. Kanehisa M, Goto S, Kawashima S, Okuno Y, Hattori M: **The KEGG resource for deciphering the genome.** *Nucleic acids research* 2004, **32**:D277–80.

15. Barbosa-Silva A, Satagopam VP, Schneider R, Ortega JM: Clustering of cognate proteins among distinct proteomes derived from multiple links to a single seed sequence. *BMC bioinformatics* 2008, **9**:141.

16. Fernandes GR, Barbosa DVC, Prosdocimi F, Pena IA, Santana-Santos L, Coelho Junior O, Barbosa-Silva A, Velloso HM, Mudado MA, Natale DA, Faria-Campos AC, Aguiar SCV, Ortega JM: A procedure to recruit members to enlarge protein family databases--the building of UECOG (UniRef-Enriched COG Database) as a model. *Genetics and molecular research : GMR* 2008, 7:910–24.

17. Kanehisa M, Goto S, Sato Y, Furumichi M, Tanabe M: **KEGG for integration and interpretation of large-scale molecular data sets.** *Nucleic acids research* 2012, **40**:D109–14.

18. Fernandes GR, Ortega JM: Integração de bases de dados de genes homólogos e aplicações em análises de sequências. 2011.

19. The Universal Protein Resource (UniProt). *Nucleic acids research* 2007, **35**:D193–7.

20. Suzek BE, Huang H, McGarvey P, Mazumder R, Wu CH: **UniRef: comprehensive** and non-redundant UniProt reference clusters. *Bioinformatics (Oxford, England)* 2007, **23**:1282–8.

21. Mi H, Muruganujan A, Thomas PD: **PANTHER in 2013: modeling the evolution of gene function, and other gene attributes, in the context of phylogenetic trees.** *Nucleic acids research* 2013, **41**:D377–86.

22. Maere S, Heymans K, Kuiper M: **BiNGO: a Cytoscape plugin to assess** overrepresentation of gene ontology categories in biological networks. *Bioinformatics (Oxford, England)* 2005, **21**:3448–9.

23. McCarthy FM, Bridges SM, Wang N, Magee GB, Williams WP, Luthe DS, Burgess SC: **AgBase: a unified resource for functional analysis in agriculture.** *Nucleic acids research* 2007, **35**:D599–603.

24. Conesa A, Götz S: Blast2GO: A comprehensive suite for functional analysis in plant genomics. *International journal of plant genomics* 2008, **2008**:619832.

25. Mutowo-Meullenet P, Huntley RP, Dimmer EC, Alam-Faruque Y, Sawford T, Jesus Martin M, O'Donovan C, Apweiler R: Use of Gene Ontology Annotation to understand the peroxisome proteome in humans. *Database : the journal of biological databases and curation* 2013, 2013:bas062.

26. Reeds PJ, Wahle KW, Haggarty P: **Energy costs of protein and fatty acid synthesis.** *The Proceedings of the Nutrition Society* 1982, **41**:155–9.

27. Aoyagi Y, Tasaki I, Okumura J, Muramatsu T: **Energy cost of whole-body protein** synthesis measured in vivo in chicks. *Comparative biochemistry and physiology. A, Comparative physiology* 1988, **91**:765–8.

28. Millward DJ: **Metabolic demands for amino acids and the human dietary** requirement: Millward and rRvers (1988) revisited. *The Journal of nutrition* 1998, 128:2563S–2576S.

29. Millward DJ, Rivers JP: **The nutritional role of indispensable amino acids and the metabolic basis for their requirements.** *European journal of clinical nutrition* 1988, **42**:367–93.

30. Elango R, Ball RO, Pencharz PB: Amino acid requirements in humans: with a special emphasis on the metabolic availability of amino acids. *Amino acids* 2009, **37**:19–27.

31. Payne SH, Loomis WF: **Retention and loss of amino acid biosynthetic pathways based on analysis of whole-genome sequences.** *Eukaryotic cell* 2006, **5**:272–6.

32. Frishman D, Argos P: Seventy-five percent accuracy in protein secondary structure prediction. *Proteins* 1997, **27**:329–35.

33. Thompson JD, Higgins DG, Gibson TJ: **CLUSTAL W: improving the sensitivity of progressive multiple sequence alignment through sequence weighting, positionspecific gap penalties and weight matrix choice.** *Nucleic acids research* 1994, **22**:4673–80.

34. Zemla A, Venclovas C, Fidelis K, Rost B: A modified definition of Sov, a segment-based measure for protein secondary structure prediction assessment. *Proteins* 1999, **34**:220–3.

35. Löytynoja A, Goldman N: **An algorithm for progressive multiple alignment of sequences with insertions.** *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America* 2005, **102**:10557–62.

36. Tamura K, Peterson D, Peterson N, Stecher G, Nei M, Kumar S: **MEGA5: molecular evolutionary genetics analysis using maximum likelihood, evolutionary distance, and maximum parsimony methods.** *Molecular biology and evolution* 2011, **28**:2731–9.

37. Saitou N, Nei M: The neighbor-joining method: a new method for reconstructing phylogenetic trees. *Molecular biology and evolution* 1987, **4**:406–25.

38. Mi H, Dong Q, Muruganujan A, Gaudet P, Lewis S, Thomas PD: **PANTHER** version 7: improved phylogenetic trees, orthologs and collaboration with the Gene Ontology Consortium. *Nucleic acids research* 2010, **38**:D204–10.

39. Kanehisa M, Araki M, Goto S, Hattori M, Hirakawa M, Itoh M, Katayama T, Kawashima S, Okuda S, Tokimatsu T, Yamanishi Y: **KEGG for linking genomes to life and the environment.** *Nucleic acids research* 2008, **36**:D480–4.

40. Pollastri G, Przybylski D, Rost B, Baldi P: **Improving the prediction of protein** secondary structure in three and eight classes using recurrent neural networks and profiles. *Proteins* 2002, **47**:228–35.

41. Stathopoulos C, Jacquin-Becker C, Becker HD, Li T, Ambrogelly A, Longman R, Söll D: Methanococcus jannaschii prolyl-cysteinyl-tRNA synthetase possesses overlapping amino acid binding sites. *Biochemistry* 2001, **40**:46–52.

42. Nagel GM, Doolittle RF: **Evolution and relatedness in two aminoacyl-tRNA synthetase families.** *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United* States of America 1991, **88**:8121–5.

43. Anselme J, Härtlein M: Asparaginyl-tRNA synthetase from Escherichia coli has significant sequence homologies with yeast aspartyl-tRNA synthetase. *Gene* 1989, **84**:481–485.

44. Berthet-Colominas C, Seignovert L, Härtlein M, Grotli M, Cusack S, Leberman R: **The crystal structure of asparaginyl-tRNA synthetase from Thermus thermophilus and its complexes with ATP and asparaginyl-adenylate: the mechanism of discrimination between asparagine and aspartic acid.** *The EMBO journal* 1998, **17**:2947–60.

45. Donnard E, Barbosa-Silva A: **Preimplantation development regulatory pathway construction through a text-mining approach**. *BMC* ... 2011, **12 Suppl 4**:S3.

46. Katinka MD, Duprat S, Cornillot E, Méténier G, Thomarat F, Prensier G, Barbe V, Peyretaillade E, Brottier P, Wincker P, Delbac F, El Alaoui H, Peyret P, Saurin W, Gouy M, Weissenbach J, Vivarès CP: **Genome sequence and gene compaction of the eukaryote parasite Encephalitozoon cuniculi.** *Nature* 2001, **414**:450–3.

47. Miyazaki T, Miyazaki J, Yamane H, Nishiyama M: **alpha-Aminoadipate aminotransferase from an extremely thermophilic bacterium, Thermus thermophilus.** *Microbiology (Reading, England)* 2004, **150**:2327–34.

48. Velasco AM, Leguina JI, Lazcano A: **Molecular evolution of the lysine biosynthetic pathways.** *Journal of molecular evolution* 2002, **55**:445–59.

49. Hudson AO, Bless C, Macedo P, Chatterjee SP, Singh BK, Gilvarg C, Leustek T: Biosynthesis of lysine in plants: evidence for a variant of the known bacterial pathways. *Biochimica et biophysica acta* 2005, **1721**:27–36.

50. Nishida H, Nishiyama M, Kobashi N, Kosuge T, Hoshino T, Yamane H: **A** prokaryotic gene cluster involved in synthesis of lysine through the amino adipate pathway: a key to the evolution of amino acid biosynthesis. *Genome research* 1999, **9**:1175–83.

51. Smith TJ, Schmidt T, Fang J, Wu J, Siuzdak G, Stanley CA: **The structure of apo human glutamate dehydrogenase details subunit communication and allostery.** *Journal of molecular biology* 2002, **318**:765–77.

52. Allen A, Kwagh J, Fang J, Stanley CA, Smith TJ: **Evolution of glutamate dehydrogenase regulation of insulin homeostasis is an example of molecular exaptation.** *Biochemistry* 2004, **43**:14431–43.

53. Andersson JO, Roger AJ: **Evolution of glutamate dehydrogenase genes: evidence for lateral gene transfer within and between prokaryotes and eukaryotes.** *BMC evolutionary biology* 2003, **3**:14.

54. Altenhoff AM, Schneider A, Gonnet GH, Dessimoz C: **OMA 2011: orthology** inference among 1000 complete genomes. *Nucleic acids research* 2011, **39**:D289–94.

55. Geourjon C, Combet C, Blanchet C, Deléage G: Identification of related proteins with weak sequence identity using secondary structure information. *Protein science : a publication of the Protein Society* 2001, **10**:788–97.

56. Murzin AG, Brenner SE, Hubbard T, Chothia C: **SCOP: a structural classification of proteins database for the investigation of sequences and structures.** *Journal of molecular biology* 1995, **247**:536–40.

57. Schaefer C, Schlessinger A, Rost B: **Protein secondary structure appears to be robust under in silico evolution while protein disorder appears not to be.** *Bioinformatics (Oxford, England)* 2010, **26**:625–31.

58. Dessimoz C, Gabaldón T: **Toward community standards in the quest for orthologs.** ... 2012, **28**:900–904.

59. Nehrt NL, Clark WT, Radivojac P, Hahn MW: **Testing the ortholog conjecture** with comparative functional genomic data from mammals. *PLoS computational biology* 2011, **7**:e1002073.

60. Altenhoff AM, Studer RA, Robinson-Rechavi M, Dessimoz C: **Resolving the** ortholog conjecture: orthologs tend to be weakly, but significantly, more similar in function than paralogs. *PLoS computational biology* 2012, 8:e1002514.

61. Forslund K, Pekkari I, Sonnhammer ELL: **Domain architecture conservation in** orthologs. *BMC bioinformatics* 2011, **12**:326.

62. Peterson ME, Chen F, Saven JG, Roos DS, Babbitt PC, Sali A: **Evolutionary constraints on structural similarity in orthologs and paralogs.** *Protein science : a publication of the Protein Society* 2009, **18**:1306–15.

63. Movahedi S, Van de Peer Y, Vandepoele K: **Comparative network analysis** reveals that tissue specificity and gene function are important factors influencing the mode of expression evolution in Arabidopsis and rice. *Plant physiology* 2011, **156**:1316–30.

64. Guedes RLM, Prosdocimi F, Fernandes GR, Moura LK, Ribeiro H a L, Ortega JM: Amino acids biosynthesis and nitrogen assimilation pathways: a great genomic deletion during eukaryotes evolution. *BMC genomics* 2011, **12 Suppl 4**:S2.

65. Inglis DO, Skrzypek MS, Arnaud MB, Binkley J, Shah P, Wymore F, Sherlock G: Improved Gene Ontology Annotation for Biofilm Formation, Filamentous Growth, and Phenotypic Switching in Candida albicans. *Eukaryotic cell* 2013, **12**:101–8.

66. Pascovici D, Keighley T, Mirzaei M, Haynes PA, Cooke B: **PloGO: plotting gene ontology annotation and abundance in multi-condition proteomics experiments.** *Proteomics* 2012, **12**:406–10.

67. du Plessis L, Skunca N, Dessimoz C: **The what, where, how and why of gene ontology--a primer for bioinformaticians.** *Briefings in bioinformatics* 2011, **12**:723–35.

68. Skunca N, Altenhoff A, Dessimoz C: **Quality of computationally inferred gene ontology annotations.** *PLoS computational biology* 2012, **8**:e1002533.

14. Produção científica durante o Doutorado

14.1. Artigos científicos publicados em revistas internacionais

- Amino acids biosynthesis and nitrogen assimilation pathways: a great genomic deletion during eukaryotes evolution. Guedes RL, Prosdocimi F, Fernandes GR, Moura LK, Ribeiro HA, Ortega JM. BMC Genomics. 2011 Dec 22;12 Suppl 4:S2. PMID: 22369087.
- Preimplantation development regulatory pathway construction through a text-mining approach: Donnard E, Barbosa-Silva A, Guedes RL, Fernandes GR, Velloso H, Kohn MJ, Andrade-Navarro MA, Ortega JM. BMC Genomics. 2011 Dec 22;12 Suppl 4:S3. PMID: 22369103.

14.2. Capítulos de livros

ORTEGA, J. M. ; **GUEDES, R. L. M.** ; Abreu V. A. C. . Introdução ao Linux. In: Vasco Azevedo; Maria Paula Schneider; Artur Costa da Silva; Anderson Miyoshi; Aluízio Borém. (Org.). Manual Prático-Teórico – Seqüenciamento, Montagem e Anotação de Genomas Bacterianos. 1ed.: , 2011, v. 1, p. 17-38

14.3. Trabalhos apresentados em congressos

COSTA, V. R. M. ; **Guedes, RLM** ; Ribeiro, HAL ; Ortega, JM . Depicting the origin of interferon, its receptors and regulatory transcription factors. 58° Congresso Brasileiro de Genética, 2012, Foz do Iguacu. *** Prêmio de melhor apresentação oral *** 2012.

VELLOSO., H. ; **GUEDES, R. L. M.** ; Ortega, JM . TaxSimple, LCAWS and GetAllChildren to make access to NCBI Taxonomy data easier and faster. X-meeting 2012. 8th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2012, Campinas, 2012.

COSTA, V. R. M. ; **GUEDES, R. L. M.** ; ORTEGA, J. M. . The rise of cell-to-cell contacts in the presentation of antigens to T-cells in human evolution. X-meeting 2012. 8th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2012, Campinas. *** Prêmio de menção honrosa *** 2012.

Stussi F. ; **GUEDES, R. L. M.** ; Barbosa-Silva, Adriano ; ORTEGA, J. M. . Depicting the origin of sumoylation network in Arabdopsis thaliana with text-mining and orthologue clustering tools. X-meeting 2012. 8th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2012, Campinas, 2012.

GUEDES, R. L. M.; NATALE, D.; SUZEK, B. E.; WU, C. H.; ORTEGA, J. M. . UniRef50 matrices for Annotating Gene Ontology Entries (U-MAGE) web tool. 1st ICBI Biomedical Informatics Symposium at Georgetown University 2012, Washington DC. 2012.

SAKAMOTO, T. ; COSTA, V. R. M. ; KOLMAN, M. ; **GUEDES, R. L. M.** ; GIANI, A. ; Ortega, JM . Occurence and phylogenetic studies of the microcystin biosynthesis genes. X-meeting 2012. 8th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2012, Campinas, 2012.

FERREIRA, L. ; **GUEDES, R. L. M.** ; ORTEGA, J. M. . How old are the genes in E. coli operons? X-meeting 2012. 8th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2012, Campinas, 2012.

GUEDES, R. L. M.; NATALE, D.; SUZEK, B. E.; WU, C. H.; Ortega, JM. UniRef50 matrices for Annotating Gene Ontology Entries (U-MAGE) among species in PANTHER database. X-meeting 2012. 8th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2012, Campinas, 2012.

GUEDES, R. L. M.; Coelho-Júnior, O.; VELLOSO., H.; RIBEIRO, H. A. L.; FERNANDES G R; DONNARD, E.; Stussi F.; ORTEGA, J. M. . The secondary structure of orthogues is nearly 90% versus 70% similar if they respectively belong to the same species or phyla. X-meeting 2011. 7th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2011, Florianopolis, 2011.

Stussi F. ; **GUEDES, R. L. M.** ; VELLOSO., H. ; DONNARD, E. ; RIBEIRO, H. A. L. ; FERNANDES G R ; Barbosa-Silva, A. ; Andrade-Navarro, M. A. ; ORTEGA, J. M. . Depicting the origin of drought response in Arabdopsis thaliana with text-mining and orthologue clustering tools. X-meeting 2011. 7th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2011, Florianopolis. *** Prêmio de melhor poster ***, 2011.

VELLOSO., H. ; URBINA H. ; RIBEIRO, H. A. L. ; HONORATO R. ; GUEDES, R. L. M. ; PEREZ-ACLE T. ; ORTEGA, J. M. . BOWS: a platform to make bioinformatics tools available by Web Service. X-meeting 2011. 7th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2011, Florianópolis, 2011.

ALVARENGA E. R. ; MAGALHAES B. F ; DANTAS A. E. ; SIQUEIRA F. F. ; MENDES T.M. ; **GUEDES, R. L. M.** ; ORTEGA, J. M. ; KALAPOTHAKIS, E. . Comparative trascriptomic of Chelicerates: searching for gene expression pattern in venom glands. X-meeting 2011. 7th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2011, Florianópolis, 2011.

GUEDES, R. L. M.; VELLOSO., H.; ORTEGA, J. M. Metagenomic Clustering for Environmental Analyses. SB-Meeting, Brazil Deutschland Systems Biology Meeting, 2010, Ouro Preto. Metagenomic Clustering for Environmental Analyses, 2010.

DONNARD, E. ; **GUEDES, R. L. M.** ; VELLOSO., H. ; FERNANDES G R ; Coelho-Júnior, O. ; RIBEIRO, H. A. L. ; Barbosa-Silva, A. ; ORTEGA, J. M. . Preimplantation development Regulatory Pathway : searching for homologues and their last common ancestor. SB-Meeting, Brazil Deutschland Systems Bilogy Meeting, 2010, Ouro Preto. Preimplantation development Regulatory Pathway : searching for homologues and their last common ancestor, 2010.

VELLOSO., H. ; **GUEDES, R. L. M.** ; ORTEGA, J. M. . Genes Seems to Have Appeared in Waves Algong the Evolution. SB-Meeting, Brazil Deutschland Systems Bilogy Meeting, 2010, Ouro Preto. Genes Seems to Have Appeared in Waves Algong the Evolution, 2010.

GUEDES, R. L. M.; Moura, L.K.; Queiroz, L.S.; VELLOSO., H.; ORTEGA, J. M.; PROSDOCIMI, F. . The Great Deletion Hypothesis for Essential Amino Acid Biosynthesis Enzymes. XXXIX Reunião Anual da Sociedade Brasileira de Bioquímica e Biologia Molecular - SBBq, 2010, Foz do Iguaçu. The Great Deletion Hypothesis for Essential Amino Acid Biosynthesis Enzymes, 2010.

DONNARD, E. ; **GUEDES, R. L. M.** ; VELLOSO., H. ; fernandes G R ; Coelho-Júnior, O. ; RIBEIRO, H. A. L. ; Barbosa-Silva, A. ; ORTEGA, J. M. . Preimplantation Development Consists of an Ancient Chordata Transcriptional Regulatory Pathway With Addition of Modern Elements by the Origin of Eutheria. XXXIX Reunião Anual da Sociedade Brasileira de Bioquímica e Biologia Molecular - SBBq, 2010, Foz do Iguaçu.

Stussi F. ; Barbosa-Silva, A. ; DONNARD, E. ; fernandes G R ; **GUEDES, R. L. M.** ; ORTEGA, J. M. . Enriching KEGG Pathway With PESCADOR Text Mining Tool - Colorectal Cancer Pathway As a Model. X-meeting 2010. 6th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2010, Ouro Preto. X-meeting 2010. 6th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2010, Ouro Bioinformatics and Computational Biology, 2010.

RIBEIRO, C. ; **GUEDES, R. L. M.** ; RIBEIRO, H. A. L. ; Coelho-Júnior, O. ; ORTEGA, J. M. . Design of a Quintillion of Genes that Codify for Synthetic miniantibodies (ScFv). X-Meeting 2010 - AB C 6th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology., 2010, Ouro Preto. X-Meeting 2010 - AB C 6th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology, 2010. **GUEDES, R. L. M.**; VELLOSO, H. M.; ORTEGA, J. M. . One quarter of all metagenomics sequences can be clustered but only a small fraction can have a genus assigned due to the limitation of sequenced genomes. 55° Congresso Brasileiro de Genética, 2009, Aguas de Lindoia - SP. One quarter of all metagenomics sequences can be clustered but only a small fraction can have a genus assigned due to the limitation of sequences and be clustered but only a small fraction can have a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are a genus assigned due to the limitation of sequences are are assigned due to the limitation of sequences are assigned due to the limitation of

15.Anexo I

PROCEEDINGS



Open Access

Preimplantation development regulatory pathway construction through a text-mining approach

Elisa Donnard^{1,2}, Adriano Barbosa-Silva^{3,4}, Rafael LM Guedes¹, Gabriel R Fernandes¹, Henrique Velloso¹, Matthew J Kohn⁵, Miguel A Andrade-Navarro³, J Miguel Ortega^{1*}

From 6th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology (X-meeting 2010) Ouro Preto, Brazil. 15-18 November 2010

Abstract

Background: The integration of sequencing and gene interaction data and subsequent generation of pathways and networks contained in databases such as KEGG Pathway is essential for the comprehension of complex biological processes. We noticed the absence of a chart or pathway describing the well-studied preimplantation development stages; furthermore, not all genes involved in the process have entries in KEGG Orthology, important information for knowledge application with relation to other organisms.

Results: In this work we sought to develop the regulatory pathway for the preimplantation development stage using text-mining tools such as Medline Ranker and PESCADOR to reveal biointeractions among the genes involved in this process. The genes present in the resulting pathway were also used as seeds for software developed by our group called SeedServer to create clusters of homologous genes. These homologues allowed the determination of the last common ancestor for each gene and revealed that the preimplantation development pathway consists of a conserved ancient core of genes with the addition of modern elements.

Conclusions: The generation of regulatory pathways through text-mining tools allows the integration of data generated by several studies for a more complete visualization of complex biological processes. Using the genes in this pathway as "seeds" for the generation of clusters of homologues, the pathway can be visualized for other organisms. The clustering of homologous genes together with determination of the ancestry leads to a better understanding of the evolution of such process.

Background

Bioinformatics tools currently allow research to focus on the integration of large-scale data generated by sequencing, differential expression analysis, gene interaction studies and others. Several initiatives exist to organize this knowledge in secondary databases, thus allowing easier access and visualization. Databases containing interaction information are a good source for novel research. iHOP [1] allows users to tag gene names of interest and browse through the related PubMed literature with highlighted keywords. Another interaction database is STRING [2], which contains physical interactions and functional associations between proteins and integrates data retrieved from literature (PubMed), genomic context, large scale experiments and conserved co-expression. Text-mining, therefore, has a fundamental role in these tools and allows access to interactions spread throughout the literature. The extraction of biological events from literature through text-mining tools is essential to not only update the interaction databases but also for the creation and annotation of pathways.

Metabolic and regulatory pathways are an example of organized knowledge that allow a better visualization of a complex system and can be found in databases such as iPath [3], BioCyc [4] or KEGG Pathways [5]. When orthology information is added to pathways, the same



© 2011 Donnard et al; licensee BioMed Central Ltd. This is an open access article distributed under the terms of the Creative Commons Attribution License (http://creativecommons.org/licenses/by/2.0), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

^{*} Correspondence: miguel@ufmg.br

¹Laboratório Biodados, Dept. de Bioquímica e Imunologia, Universidade Federal de Minas Gerais, 31270-901, Belo Horizonte - MG, Brazil Full list of author information is available at the end of the article

process can be represented in different organisms. Orthology is also an important tool for sequence annotation. Current orthologue databases such as COG and KOG [6], eggNOG [7], OrthoMCL [8] and KEGG Orthology [5] all provide a good source for manually curated clusters of orthologues defined for organisms with complete genomes. We developed a procedure to enrich the COG database with UniRef50 clusters from the UniProt database [9], creating the UECOG database [10]. Recently, a similar procedure was applied to the KEGG Orthology database creating the enriched UEKO database (unpublished, Fernandes *et al.*).

The available tools described raise the possibility of integrating current information and generating complex regulatory pathways. Previous publications individually reported the regulatory interactions that control preimplantation embryo development [11-15]. However, a complete preimplantation development regulatory pathway has never been built.

In humans, the preimplantation phase of embryonic development is a period of approximately six days after fertilization prior to attachment of the embryo to the uterine wall. Implantation can occur before or in the seventh embryonic day (E7), a time during which the uterus is receptive [16]. Mammalian embryonic development has been thoroughly studied in mice and the blastomeres remain totipotent, able to generate any other cell, up to the eight-cell stage, unlike other animals [17]. After fertilization, successive cleavages take place during the first two days of development, resulting in the eightcell embryo. The next stage of development is called the morula stage. An increase in cell-cell contact results in formation of a compacted morula. The subsequent divisions increase the complexity of the embryo and cells may be located on the inside, surrounded by other cells, or on the outside, in contact with the environment. The identification of the initial cells for each lineage has shown that the trophectoderm (TE) is derived mostly from the outer cells, whereas the inner cells give rise to the inner cell mass (ICM). Later, the ICM divides into the primitive endoderm (PE) and the epiblast (EPI). During the differentiation of the TE from the ICM, the blastocoel is formed through a process of cavitation. The embryo is called a blastocyst when all three structures are present (TE, ICM and blastocoel). Twenty-four hours after blastocyst formation occurs, the last stage of preimplantation development takes place when the PE differentiates from the ICM. The three lineages thus formed in preimplantation development present different fates during subsequent embryonic development. While the epiblast, which forms from the ICM following implantation, is still undifferentiated and will give rise to the fetus itself, the trophectoderm will become the fetal portion of the placenta and the primitive endoderm (as part of the extraembryonic endoderm) will form the yolk sac [14]. Complex regulatory processes such as animal development are a result of the interaction of many different gene products and elements that control the expression of these genes. Traditional experiments that determine the function of one or a few genes are essential, but do not result in a comprehensive view of complex systems. A complex regulatory network should be able to portray specific and general aspects of development, such as the embryonic fate of certain cells [18].

In this work, we noticed the absence in databases of a pathway describing the preimplantation phase of embryo development and sought to develop the given pathway using text-mining tools, complementing it with orthology information. The resulting pathway comprises 86 genes and the interactions between them. Clusters of orthologous groups were generated for each gene represented in the pathway and provided the necessary information to determine the last common ancestor. This determination revealed that the preimplantation development pathway is an ancient Chordata pathway with addition of modern elements throughout evolution.

Results

Text-mining

Initially, we used the PubMed platform to search for articles related to the embryo preimplantation development (query: "preimplantation development") and obtained 3524 entries as a result. To obtain a more efficient set of articles with relevancy to our work, the result entries were submitted to MedlineRanker [19]. This software computes discriminating words by comparing a set of user selected abstracts indicated as highly relevant to a background set and then scores any abstracts in terms of their content of those discriminating words. After the classification, we selected the top 1000 abstracts for further analysis, which presented pvalue lower than 0.01 and by manual inspection provide large amount of information when uploaded in PESCA-DOR. Since human and mouse embryo development are highly similar, it was plausible to use abstracts from work on both organisms as source of information for the preimplantation pathway construction, paying attention to any possible conflict.

Using these 1000 highly informative abstracts as our input, PESCADOR (manuscript in preparation, Barbosa-Silva *et al.*) an online platform for friendly operation of the LAITOR software [20]) was used for tagging of gene names and biointeractions extraction from each abstract. As a result, 722 gene names were tagged and 223 type 1 biointeractions were highlighted as well as other informative biointeractions. Biointeractions are classified by LAITOR [20] as type 1 when in the same sentence the software encounters a gene name, a biointeraction word

pathway for the preimplantation embryo development describing 86 genes and numerous interactions between them during the early developmental stages, trophectoderm differentiation from the inner cell mass and posterior extraembrionary endoderm differentiation. A sample abstract tagged by PESCADOR and the manual extraction of the information it contains is exemplified in Figure 1. The pathway shown in Figure 2 was constructed according to KGML (KEGG Markup Language). The large decrease in the initial number of genes tagged in the abstracts is mainly due to redundancy between abstracts (same genes mentioned) and also to genes tagged in type 3 and 4 biointeractions, which not always result in pathway building information.

Preimplantation pathway

The pathway obtained after the analysis of all the abstracts from the PESCADOR output is represented in Figure 2 and the regulations are reviewed below.

First embryonic cleavages

The oncogene c-MYC is an important transcriptional regulator and its expression is observed in the initial stages of development, where it is present in embryonic cells until the morula stage and repressed thereafter [21]. Two additional genes recently associated with these early developmental stages are BORIS and ECSA. BORIS is involved in early development following fertilization and soon afterwards repressed, and ECSA, expression begins in the blastocyst exclusively in the cells of the inner cell mass (ICM). The presence of these genes was compared to the expression pattern of the Oct4 transcription factor, which is present in the early cleavages, repressed after this initial stage, and



Figure 1 Biointeraction extraction from PESCADOR. Top: Sample abstract tagged by PESCADOR. Gene or protein names (terms) recognized are highlighted in violet and the biointeraction words in yellow. The platform allows users to search for their interactions of interest by terms, abstracts or concepts of interest added initially by the user. Bottom: Manual curation of the information presented in the abstract and its graphical representation in the form of a regulatory pathway.



in the text. KEGG Markup Language was used for pathway representation. The developmental stages figures were adapted from Yamanaka *et al.* 2006 [14]. The pathway genes are represented according to their ancestry based on the determination of their Last Common Ancestor. Genes considered recent are shown in green while genes of more ancient origin are shown in lilac. Genes that present an ortholog in *D. melanogaster* are marked (*). This will be further adressed in the text section "Pathway Ancestry". DPPA1 and hRSCP are shown in grey due to the fact that the lack of corresponding SwissProt annotated gene product to be used as seed prevented their use in this analysis.

then its expression is afterwards stimulated again in the blastocyst [22]. The expression of the gametogenesis associated gene Gse was also recently identified in cells of the early embryo; later this protein is found only in the ICM, suggesting a role in the specification of cell lineage [23].

Methylation patterns and correct preimplantation development

Genomic methylation patterns in mammalian cells depend on Dnmt1 (DNA methyltransferase-1). In the mouse, an embryo-specific variant called Dnmt10 is expressed in the early stages of development. In the 8-cell stage this protein relocates to the cell nucleus where maintains essential methylation patterns, allowing embryos to complete early developmental events [24]. It was recently shown [25] that the inability of Dnmt1o to properly relocate not only results in a developmental arrest at the 5-7 cell stage, but is also responsible for the downregulation of five genes involved in the formation of gap and tight junctions (Cx31, Cx43, Cx45, Cdh1 and Ctnnb1). These junctions are crucial for early processes such as compaction of the 8-cell embryo and cavitation of the blastocoel.

TE versus ICM dichotomy: key role of Lats controlling Tead4 co-activator Yap

Cells destined to become part of the ICM are marked by repression of two genes (aPKC and PARD3) [26] and by upregulation of Sox2 [11]. In these cells, the major pluripotency transcription factors, including Nanog and Oct4, remain active due to the expression of an important player and member of the Hippo signaling pathway: Lats. This serine/threonine protein kinase is responsible for phosphorylating Yap, leading to its cytoplasmic localization and thus preventing its association with the transcription factor Tead4.

Triggering TE differentiation: Tead4/Yap target Cdx2 to repress Nanog and Oct4

Conversely, in the outer cells that will differentiate and form the trophectoderm, Yap is unphosphorylated, remains in the nucleus and associates with Tead4, leading to the activation of Cdx2, a key repressor of Nanog and Oct4 [27]. Repression of Oct4 and Nanog transcription by Cdx2 then releases the inhibition that these two key factors were exerting on many different genes, in turn activating these targets [28,29]. Activation of Cdx2 requires release from basal repression; Nanog [30] and Oct4 [31] repress basal levels of Cdx2 and induction of higher levels of Cdx2 by Tead4/Yap overcomes this repression, allowing Cdx2 to play its role [28]. Tead4 was also recently determined to activate another trophectoderm differentiation factor, GATA3 [32], which acts alongside Cdx2 and affects transcription of a number of genes independent of Cdx2. The Tead4-dependent activation of GATA3 seems to be independent of Yap, suggesting Tead4 interacts with another partner as well as Yap. Also required for high level expression of Cdx2 in trophectoderm cells is the cell motility protein Arp3; experiments with complete knockdown of this protein show trophoblast cells unable to develop properly, possibly undergoing apoptosis as a result of loss of Cdx2 [33]. The TGFbeta pathway is another important pathway for trophectoderm differentiation; TGFbeta signaling is stimulated by BMP4, which leads to the activation of SMAD proteins. These proteins can also stimulate transcription of Cdx2 [34], and BMP4 is known to inhibit Id2, an inhibitor of differentiation [35], and to activate Hand1, which is involved in trophoblast cell differentiation [36].

In the absence of Oct4 and Nanog

The downregulation of Oct4 in the outer cells of the embryo leads to the activation of a positive regulator of TE cell fate, Eomes (T-box protein eomesodermin) [29,37], which is also a possible Cdx2 target [38]. The subsequent differentiation of these cells into trophecto-derm is accompanied by the expression of several genes, such as the glycoprotein PSG2 [39] and the marker KRT18. PSG2 and KRT18 expression are among the

first signs that a blastomere has lost its totipotent competence, prior to any visible differentiation [33]. Removal of Oct4-dependent repression also results in activation of genes such as ETIF2B and Rps14 [40], allowing these cells to engage in an intense translation routine. Knockdown studies targeting Oct4 also show that it represses the expression of Gcm1, which is normally placenta specific [41], and of the hCG hormone's beta chain [42].

Concurrently, Nanog downregulation allows the expression of a number of genes associated with both trophectoderm (GATA2, hCG-alpha and hCG-beta) and extraembryonic endoderm (GATA4, GATA6, LAMB1 and AFP) [30]. These latter genes will in turn initiate the formation of tissues such as the primitive endoderm, a component of the yolk sac. From the early blastocyst stage on, desmosomes are assembled in the trophectoderm in response to desmocollin (DSC2), which is also not expressed in the ICM [43].

Thus, Tead4/Yap activation of Cdx2, accompanied by the subsequent repression of Nanog and Oct4, describes a scenario for the TE differentiation.

Underneath the maintained activation of Oct4 and Nanoa

Back in the ICM, the main pluripotency genes remain active and form a complex regulation pathway. Recently it was discovered that transcription of Nanog is further stimulated by the presence of compounds such as retinol [44]. Klf2, Klf4 and Klf5 exert a redundant role in the activation of Nanog. These krüppel-like factors were described as essential for the maintenance of pluripotency. Indeed, Klf4 was already known for this role and is commonly used in reprogramming of differentiated cells into induced pluripotent stem cells. However, only the simultaneous depletion of Klf4, 2 and 5 results in the differentiation of stem cells, indicating functional redundancy [45]. Other proteins known to activate Nanog include the two other main pluripotency regulators, Oct4 [37,46] and Sox2 [47]. The estrogen receptor ESRRB is also reported to be involved in the activation of Nanog by Oct4 and Sox2 [47]. Conversely, Nanog can activate Oct4 [46], and ESRRB is necessary to maintain Oct4 promoter activity [48].

Each of the three key factors, Oct4, Sox2 and Nanog, also act as self-activators, e.g. the partners Oct4 and Sox2 bind and activate Oct4 transcription [49]. Another key transcription factor involved in the maintenance of cell pluripotency is Sall4 [50]. Sall4 binds to the conserved regulatory region in the Pou5f1 (the Oct4 gene) distal enhancer and activates its transcription [31]. Studies with microRNA interference of Sall4 show that the loss of this factor leads to reduction of Oct4 mRNA levels and significant expression of Cdx2 in the ICM [31]. b-MYB, a gene expressed in proliferating cells, is also a positive regulator of Oct4 and studies report early differentiation of ICM in the absence of b-MYB [51]. The Notch signaling pathway is a conserved pathway that is involved in cellular communication processes and correct cell fate decisions that also has a role in ICM development [52]. Nle protein, a direct regulator of this pathway, is essential for survival of the ICM [53]. Another protein associated with development and survival of the ICM is Tbn (Taube nuss), whose absence promotes cell apoptosis in the ICM [54].

Expression of the platelet and endothelial cell adhesion molecule (PECAM1 or CD31) was detected by immunofluorescence confocal microscopy in the blastocyst and restricted to the ICM cells. Subsequently, PECAM1 remains only in the pluripotent epiblast cells, disappearing the moment these cells undergo differentiation [55], and indicating a new role for this molecule during embryo development.

Activation, but with moderation

Other control pathways maintain expression of these genes at a steady-state concentration and balance these many mechanisms for activation and upregulation of transcription. A complex regulation feedback loop consists of FOXD3, Nanog and Oct4 [46]. To keep Oct4 and Nanog expression within steady-state levels, these three genes interact so that (i) expression of Nanog activates FOXD3 and Oct4 but not above steady-state levels due to Oct4 exerted repression; and (ii) FOXD3 and Nanog activate Oct4 expression but not above steadystate levels due to Oct4 self-repression.

Dax1 is an orphan nuclear hormone receptor recently identified as a repressor of Oct4 transcription [56].

Dax1 expression was also capable of reducing Nanog and Rex1 expression. Assays show that Dax1 binds to Oct4 and abolishes its DNA binding activity, thus decreasing the transcription of Nanog and Rex1, targets of Oct4 activation.

Another repressor in the ICM is Tcf3, a Wnt signaling pathway effector. TLE2 (a Groucho family protein) and CtBP (C-terminal binding protein) are key partners of Tcf3 in mediating this repressive effect. Tcf3 binds to and represses the Oct4 promoter, and this repressive effect requires both the Groucho and CtBP interacting domains of Tcf3 [13]. Tcf3 also limits the steady-state levels of Nanog mRNA, protein, and promoter activity in self-renewing embryonic stem cells (ESCs); the Tcf3 Groucho domain is involved in this repression [57]. Thus, Tcf3 is critical for maintaining the appropriate levels of both Oct4 and Nanog in ESCs. Experiments show that loss of Tcf3 by RNA interference (RNAi) knockdown blocks the ability of ESCs to differentiate [13], emphasizing the importance of this interaction.

Downstream of Oct4 and Sox2

Oct4 activates embryonic stem cell-specific gene 1 (Esg1), which encodes an RNA binding protein present in the ICM that is responsible for regulating several

specific target transcripts [58]. Oct4 and Sox2 are also responsible for the regulation of the fibroblast growth factor 4 (FGF4) [49]. Expression of FGF4, therefore, requires the combined activity of these two transcription factors that bind to adjacent sites on the FGF4 enhancer DNA region [59]. Once expressed, the FGF4 protein can interact with its receptor FGFR2 and activate ICM and adjacent TE cell proliferation, activating extraembryonic endoderm cells as well in later stages.

Several other genes with important functions in embryonic development are also targets of Oct4-dependent activation. These include growth factor TDGF1, growth inhibitor SAP18, regulator of nonsense transcripts RENT1, two proteins involved in stem cell selfrenewal DPPA4 and DPPA1 (developmental pluripotency associated), anterior visceral endoderm (AVE) markers LEFTY1 and LEFTY2, surface antigen THY1, and other genes encoding proteins involved in specialized cellular processes (DPP3, ATP6AP2, DDB1) and hypothetical proteins (GK003, hRscp) [37,40].

The master regulation exerted by Sox2 and Oct4 during mammalian embryogenesis is believed to operate through their cooperative binding to DNA regulatory regions composed of adjacent HMG and POU motifs (HMG/POU cassettes) [60]. Exemplifying this arrangement, DPPA4 is one such gene with the presence of an HMG/POU cassette in its promoter region [61].

Downstream of Nanog and STAT3

Activation of JAK/STAT pathway also has an important contribution to pluripotency. In mice, the LIF/STAT3 pathway [44,62,63] for maintenance of cell pluripotency comprises LIF and LIF receptor, which deliver intracellular signaling through STAT3. STAT3, a signal transducer and activator of transcription is activated by the JAK1 kinase and binds to several promoters inducing transcription of pluripotency related genes [64]. Nanog and Stat3 were found to bind to and synergistically activate Stat3-dependent promoters [64]. Nanog also functions as a transcriptional inhibitor to NF κ B, a factor known to have pro-differentiation activity [64]. Nanog is also responsible for SMAD1 repression, thereby preventing BMP4-induced differentiation through the TGFbeta signaling pathway, for which SMAD1 is a key signal transducer [65].

Extraembryonic endoderm differentiation from ICM cells

Prior to embryo implantation one more differentiation takes place. Certain cells from the ICM give rise to the primitive endoderm, the first morphologically distinct cell type of the extraembryonic endoderm. The extraembryonic endoderm comprises the primitive, parietal and visceral endoderm components and will become the yolk sac during posterior development stages.

Wnt6 was recently identified as an inducer of primitive endoderm and this induction is accompanied by translocation of beta-catenin (CTNNB1) and Snail1 to the nucleus [66]. This study also showed that up-regulation of protein kinase A (PKA) induces markers of parietal endoderm. Another Wnt family member, Wnt9a, is expressed only in ICM cells that surround the bastocoel [67] and induces repositioning of the cells expressing GATA6, which is necessary for formation of primitive endoderm [68].

Sox7 plays a major role in parietal endoderm differentiation. Through studies with short interfering RNA molecules, it was established that Sox7 is responsible for transcription induction of GATA4 and GATA6 [69]. Individual or combined silencing of Sox7, GATA4 and GATA6 result in suppression of cell shape changes and production of laminin-1 (LAMB1), characteristic changes present in parietal endoderm differentiation [69]. Gata4 was previously identified as a transcription factor responsible for the activation of FGF3 [70]. Sox7 also activates the FGF3 promoter. Conversely, Sox2 can negatively modulate the GATA4-dependent activation of FGF3, which is supported by the role of this factor in ICM pluripotency [71]. Another Sox family member, Sox17, is responsible for the differentiation of the extraembryonic endoderm in the final steps of preimplantation development [72]. The Runx1 factor is associated with the expression of Sox17 and is also specific for the extraembryonic endoderm [73]. HNF4 is a transcription factor specific of the extraembryonic endoderm with subsequent roles in post-implantation development and organogenesis [74]. Its expression may result from BMP4-induced differentiation [75]. Finally, the Dab2 protein is indispensable for the development of visceral endoderm; though its exact role is still not established, it is perhaps related to correct cell positioning [76,77]. The expression of Cer1, a marker of the anterior visceral endoderm (AVE), commences before embryo implantation in the subset of cells that comprise the primitive endoderm. This ancestral population includes both cells expressing Cer1 together with cells in which Cer1 expression begins after implantation and formation of the AVE [60].

Search for homologues

To establish an ortholog database and provide sequence information to the genes contained in the preimplantation pathway, aminoacid sequences corresponding to the human and mouse gene products were used as seed for the software SeedServer (Guedes *et al.*, unpublished, see Methods for details). In fact, only the UniProt identifier for these proteins is necessary to execute SeedServer gene symbols were verified in the NCBI Gene database and converted to the corresponding geneID, and the desired identifiers were obtained afterwards from the UniProt database. For each gene a cluster of homologues was generated comprising from 2 to 260 sequences (Additional file 1).

The recruited sequences contained in each cluster can be Swiss-Prot annotated or unrevised TrEMBL sequences. In total, 25% of the cluster sequences are Swiss-Prot, the great majority of clusters being comprised of TrEMBL sequences (75%). The search for homologues through SeedServer provides therefore a large amount of candidates for manual curation in Swiss-Prot. Furthermore, SeedServer can recruit sequences from organisms without a complete genome due to its use of UEKO (UEKO is built on top of Kegg Orthology homologues as UECOG [8] has been built on top of COG database) and bidirectional best hit (BBH) searches conducted by SeedLinkage [78], and in fact only 27% of the sequences present in all clusters are from organisms with a complete genome. The ortholog clustering by SeedServer was only performed for genes that had a corresponding SwissProt annotated gene product to be used as seed, therefore hRSCP and DPPA1, which are described in the pathway, did not go through this analysis.

Pathway ancestry

We then focused on the putative origin of these genes, determining which clade in the human lineage (e.g. class, order, family) shares each gene. The generation of ortholog clusters allowed for the determination of the last common ancestor (LCA) for each of the genes in the pathway. Figure 2 shows the genes according to their origin. Genes were arbitrarily considered ancient for this analysis if their last common ancestor originated before the divergence of the clade Euteleostomi and are coloured grey. Genes with a LCA belonging to the clade Euteleostomi or originated after divergence of Euteleostomi are considered recent genes and are coloured blue. Ancient origin genes with an ortholog in Drosophila melanogaster are marked with a red asterisk. This arbitrary classification was meant to attract attention to the two key pluripotency controlling genes, Nanog (ancient) and Oct4 (modern).

The graph shown in Figure 3 represents the distribution of all the genes in the pathway according to their origin respect to clades of the human lineage. It may be observed that a large quantity of genes originates in certain periods as seen in Eumetazoa, Coelomata, Euteleostomi and Eutheria. The reasons for this wavelike origin need to be further analysed. On the other hand, the apparent origin of complex structures, that characterize all descendents from a certain moment of evolution, might have occurred simultaneously to the specialization of gene groups. The coverage of genomic sequences in the database is far from homogeneous and can influence the shape of this graph [79]. In any case, the pattern



observed agrees with the expansion of protein families related to stem cell markers observed in the ray-finned fish, that is, after divergence of the Euteleostomi [80].

Furthermore, we searched for functional information related to the *D. melanogaster* orthologues in order to determine if these functions are somehow similar or related to the functions of the corresponding pathway genes. This was done through a second text mining approach similar to the first and from the information recovered a secondary pathway was generated simply to illustrate the ortholog genes and their relative functional roles (Additional file 2). The regulatory pathways in which these genes are involved show us that these genes are all related to some part of Drosophila embryo development, some of them with highly conserved functions still observed in the preimplantation pathway described. An example is the Hippo signalling pathway, which is extremely conserved, showing Wts (Lats ortholog) phosphorylating Yki (Yap ortholog); this modification prevents Yki interaction with Sd (Tead4 ortholog). The correlation between the human gene names and corresponding D. melanogaster ortholog names can be found in Additional file 3 and also the PMID reference for the gene function in Drosophila development.

Discussion

The use of text-mining tools for the generation of regulatory pathways is an effective approach and it is important for the current interest of gathering data related to an organism or biological process. The search for information related to a specific concept such as "preimplantation development" resulted in the selection of data related to this process only. When other tools such as iHOP [1] and STRING [2] are used for the search of biointeractions, it is necessary to know the names for the genes you are interested on and the information is then retrieved. Moreover in the case of iHOP, the information retrieved consists of a large list of papers related to the gene of interest, which need to be manually analysed to extract the information related to the specific process. In the case of STRING, the result of a query is a network of direct associations to other genes, which can be activations, repressions, or unknown, but for which it is not possible to perform a search restricting the query to a specific process for which you seek to determine the involvement of a given gene.

The approach described in this work (using PubMed, MedlineRanker, PESCADOR) summarized in Figure 4, allows the researcher to initiate the study of a pathway without knowing exactly the genes involved, simply by selecting the published information related to the process of interest. The manual curation required to create a pathway through this approach is significantly smaller. However, the verification of all the interactions highlighted by the tool is essential. Text-mining is not able to eliminate the selection of false interaction pairs; in the case of LAITOR (contained in the PESCADOR platform), the type 3 and 4 interactions can present genes with no association specified in the text [20].

The text-mining data contribute the complete description of the pathway in the form of a literature review, a necessary step for the validation of the regulations represented, and for the inclusion of the pathway in a specific database, such as KEGG Pathway. The establishment of this procedure for pathway generation allows future work to enlarge the knowledge on subjects still not approached, such as regulatory pathways for several types of cancer, mechanisms of pathogen resistance in plants and response to abiotic stresses in plants, among other themes of interest.

The inclusion of the preimplantation pathway in databases such as the KEGG database will allow automatic annotation for several other organisms, as it is usually done in this database. Concurrently, a laboratory with a specific interest can promptly build a similar Pathway for its local use. From the 86 genes present in the pathway, 20 do not possess entries in KEGG Orthology and would constitute important additions. Considering that the contribution of KEGG for the sequence recruitment in the SeedServer clusters is only 25% of the total number of sequences, some organisms evolutionarily divergent from the ones represented in KEGG begin to play a more relevant role for a more efficient annotation of new sequences. It is relevant to stress that only the SeedLinkage and UEKO components of SeedServer are capable of clustering sequences proceeding from organisms without a complete genome project. Moreover, linkage



classified by order of relevance. Best 1000 abstracts are recovered and their corresponding PMID is then introduced in the PESCADOR platforr Abstracts are tagged by PESCADOR and provide a source of biointeractions for manual curation and pathway construction. UniProt IDs for products of the genes present in the final pathway are obtained and used as seed in SeedServer. The software recruits homologues for each gene and creates the final clusters. Taxonomy IDs from each cluster can be used for Last Common Ancestor (LCA) determination. of recruited to seed sequences are verified with PSI-BLAST.

Another important contribution from the ortholog clustering by SeedServer is the identification of candidates for Swiss-Prot Annotation. Swiss-Prot annotation depends on the correct association of sequences to gene families and proteins with known function, using the available literature as a reference. The annotation is facilitated since each of the genes is associated with PubMed Identifiers (PMIDs) stored in the PESCADOR tool, which are important references for the related orthologs.

The search for functional information for the *D. melanogaster* orthologues revealed the involvement of the genes in processes related to the embryonic development and was also a good validation for the clustering by SeedServer, since all sequences from *D. melanogaster* that clustered to the initial human and mouse genes present an embryo development related function.

Generation of correct clusters is essential for the correct determination of gene ancestry, but it is not the sole limiting factor. Sequencing of key organisms from taxonomic outgroups relative to the ones with complete genome sequences available will be a crucial source of sequences that will allow a revaluation of gene ancestry. Meanwhile, additional sequences clustered by software (SeedLinkage) and database enrichment (UEKO) improve the inspection of ancestry.

Determination of the ancestry for the genes in the preimplantation pathway was nonetheless a central analysis, given the expectancy that this pathway would be mainly formed by more contemporary components. Our data suggest that an ancient fraction of the pathway including Nanog and Sox2 originated before Chordata, whereas a modern fraction including Oct4 and LIF has appeared near the origin of Eutheria, the placentary organisms. Thus, an important transcriptional pathway comprising ancient and modern members has been characterized with text mining, and homologues search with SeedServer promptly allowed LCA determination.

Conclusions

Generation of regulatory pathways through text-mining tools allows integration of data generated by previous studies for a more complete view of a biological process. If the genes present in this pathway are associated with clusters of orthologues this information is added to the pathway making the visualization of the same process available for different organisms. The analysis of orthology also permits determination of the ancestry of the genes involved in the process leading to a better understanding of the evolution of such process.

Methods

Text-mining and pathway construction

NCBI's PubMed database was used as a source of available literature (http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed) for the text-mining approach. The search query used was "preimplantation development" and the PubMed identification numbers of the selected papers (PMIDs) were saved as a text file. Ten papers were selected manually by us to be used in the Medline Ranker software ([19]; http://cbdm.mdc-berlin.de/tools/medlineranker/). These papers, (references [23,26,28,29,31,50, 59,81,82]), were considered by us as highly informative because they described numerous gene regulations concerning preimplantation development. We used the PMIDs retrieved by the PubMed search as the background set and the 10 manually selected PMIDs as the training set. After classification by order of relevance we selected the 1000 better-classified abstracts for further analysis presenting a p-value < 0.01. These abstracts were then submitted through PESCADOR (manuscript under preparation, Barbosa-Silva et al.), an online platform for the software LAITOR [20]. After PESCADOR, results were manually curated and the gene biointeractions recovered were used to build a regulatory pathway in Keynote MacOS according to the markup language used by KEGG for pathway construction (KGML can be found at http://www.genome.jp/kegg/xml/docs/). This process consisted mainly of finding the highlighted interaction in the abstract tagged by PESCADOR, confirming its involvement in the preimplantation development by checking the corresponding paper and drawing this interaction in the pathway picture.

SeedServer search for homologues

UniProt IDs for human and mouse gene products corresponding to each of the genes represented in the preimplantation pathway were used as seed in the SeedServer software (not published, Guedes et al.). SeedServer is a web application (http://biodados.icb.ufmg.br/seedserver/) which searches for homologous sequences through two components: the program SeedLinkage [78] and the databases KEGG Orthology (KO) [5] and its enriched version UEKO (unpublished, developed by Fernandes *et al.* by application of the procedure described to enrich COG [10] to the KEGG Orthology database). Clustering was verified by PSI-BLAST searches using seed sequences as query and the recruited proteins as database, and eventual false positives were discarded (1.5% of the recruited sequences).

LCA determination

Clusters generated for each of the pathway genes were used to determine the Last Common Ancestor (LCA) of

each gene. Each cluster provided a list of Taxonomy IDs corresponding to the organisms in which orthologs of the pathway genes were found. The clade in the human lineage that comprised these Taxonomy IDs as leaves in the Taxonomy Tree was considered to bear the LCA.

Note added in proof

PESCADOR, referred in the text as in preparation, is now published: PESCADOR, a web-based tool to assist text-mining of biointeractions extracted from PubMed queries. Barbosa-Silva A, Fontaine JF, Donnard ER, Stussi F, Ortega JM, Andrade-Navarro MA. BMC Bioinformatics. 2011 Nov 9;12(1):435. [Epub ahead of print] PMID: 22070195[83].

Additional material

Additional file 1: Homolog clusters. Clusters of homologous sequences found by SeedServer for each of the genes in the preimplantation pathway. For each gene, the left column shows the clustered sequence Uniprot ID and the right column shows the Taxonomy ID for this sequence.

Additional file 2: Ortholog functions in Drosophila melanogaster. This figure represents the corresponding *D. melanogaster* orthologs found by SeedServer and their respective interactions and functions in fruit fly development. Note that these orthologs are involved in processes related to *D. melanogaster* embryo development. See Additional file 3 for a table with gene name correspondence between the genes in this figure and the ones on Figure 3.

Additional file 3: Gene correspondence table. Human and *Drosophila melanogaster* gene name correspondence for the orthologs grouped by SeedServer. Column 3 lists the PubMed identifiers (PMIDs) from the papers where functions described in Additional file 2 were found.

Acknowledgements

This article has been published as part of *BMC Genomics* Volume 12 Supplement 4, 2011: Proceedings of the 6th International Conference of the Brazilian Association for Bioinformatics and Computational Biology (Xmeeting 2010). The full contents of the supplement are available online at http://www.biomedcentral.com/1471-2164/12?issue=S4

Author details

¹Laboratório Biodados, Dept. de Bioquímica e Imunologia, Universidade Federal de Minas Gerais, 31270-901, Belo Horizonte - MG, Brazil. ²Departamento de Bioquímica, Universidade de São Paulo - SP, Brazil. ³Computational Biology and Data Mining Group, Max-Delbrück Center for Molecular Medicine, Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125, Berlin, Germany. ⁴Bioinformatics Graduate Program, Federal University of Paraná - UFPR (SEPT). Rua Dr. Alcides Vieira Arcoverde 1225, CEP 81520-260. Curitiba-PR, Brazil. ⁵New York State Stem Cell Science, New York State Department of Health Wadsworth Center, Rm C345, New York, USA.

Authors' contributions

ERD and JMO conceived the project and wrote the paper. ERD performed the research and pathway construction. MJK curated the pathway biointeractions. ABS (author of SeedLinkage and LAITOR) and MAAN designed the PESCADOR platform. RLMG designed the SeedServer software and conducted the ortholog search. HV was responsible for the LCA determination. GRF constructed the UEKO database. All authors read and approved the final manuscript.

Competing interests

The authors declare that they have no competing interests.

Published: 22 December 2011

References

- 1. Hoffmann R, Valencia A: A gene network for navigating the literature. *Nat Genet* 2004, **36**:664.
- Jensen LJ, Kuhn M, Stark M, Chaffron S, Creevey C, Muller J, Doerks T, Julien P, Roth A, Simonovic M, et al: STRING 8–a global view on proteins and their functional interactions in 630 organisms. Nucleic Acids Res 2009, 37:D412-416.
- Letunic I, Yamada T, Kanehisa M, Bork P: iPath: interactive exploration of biochemical pathways and networks. *Trends Biochem Sci* 2008, 33:101-103.
- Karp PD, Ouzounis CA, Moore-Kochlacs C, Goldovsky L, Kaipa P, Ahren D, Tsoka S, Darzentas N, Kunin V, Lopez-Bigas N: Expansion of the BioCyc collection of pathway/genome databases to 160 genomes. Nucleic Acids Res 2005, 33:6083-6089.
- 5. Kanehisa M, Goto S: **KEGG: kyoto encyclopedia of genes and genomes.** *Nucleic Acids Res* 2000, **28**:27-30.
- Tatusov RL, Fedorova ND, Jackson JD, Jacobs AR, Kiryutin B, Koonin EV, Krylov DM, Mazumder R, Mekhedov SL, Nikolskaya AN, et al: The COG database: an updated version includes eukaryotes. BMC Bioinformatics 2003, 4:41.
- Muller J, Szklarczyk D, Julien P, Letunic I, Roth A, Kuhn M, Powell S, von Mering C, Doerks T, Jensen LJ, Bork P: eggNOG v2.0: extending the evolutionary genealogy of genes with enhanced non-supervised orthologous groups, species and functional annotations. *Nucleic Acids Res* 2010, 38:D190-195.
- Li L, Stoeckert CJ Jr., Roos DS: OrthoMCL: identification of ortholog groups for eukaryotic genomes. *Genome Res* 2003, 13:2178-2189.
- Suzek BE, Huang H, McGarvey P, Mazumder R, Wu CH: UniRef: comprehensive and non-redundant UniProt reference clusters. *Bioinformatics* 2007, 23:1282-1288.
- Fernandes GR, Barbosa DV, Prosdocimi F, Pena IA, Santana-Santos L, Coelho Junior O, Barbosa-Silva A, Velloso HM, Mudado MA, Natale DA, et al: A procedure to recruit members to enlarge protein family databases-the building of UECOG (UniRef-Enriched COG Database) as a model. *Genet Mol Res* 2008, **7**:910-924.
- Guo G, Huss M, Tong GQ, Wang C, Li Sun L, Clarke ND, Robson P: Resolution of cell fate decisions revealed by single-cell gene expression analysis from zygote to blastocyst. *Dev Cell* 2010, 18:675-685.
- Medvedev SP, Shevchenko AI, Mazurok NA, Zakiian SM: [OCT4 and NANOG are the key genes in the system of pluripotency maintenance in mammalian cells]. *Genetika* 2008, 44:1589-1608.
- Tam WL, Lim CY, Han J, Zhang J, Ang YS, Ng HH, Yang H, Lim B: T-cell factor 3 regulates embryonic stem cell pluripotency and self-renewal by the transcriptional control of multiple lineage pathways. *Stem Cells* 2008, 26:2019-2031.
- 14. Yamanaka Y, Ralston A, Stephenson RO, Rossant J: Cell and molecular regulation of the mouse blastocyst. *Dev Dyn* 2006, 235:2301-2314.
- Zhou Q, Chipperfield H, Melton DA, Wong WH: A gene regulatory network in mouse embryonic stem cells. Proc Natl Acad Sci USA 2007, 104:16438-16443.
- 16. Wang H, Dey SK: Roadmap to embryo implantation: clues from mouse models. *Nat Rev Genet* 2006, **7**:185-199.
- Johnson MH, McConnell JM: Lineage allocation and cell polarity during mouse embryogenesis. Semin Cell Dev Biol 2004, 15:583-597.
- Davidson EH, Rast JP, Oliveri P, Ransick A, Calestani C, Yuh CH, Minokawa T, Amore G, Hinman V, Arenas-Mena C, et al: A genomic regulatory network for development. Science 2002, 295:1669-1678.
- Fontaine J^F, Barbosa-Silva A, Schaefer M, Huska MR, Muro EM, Andrade-Navarro MA: MedlineRanker: flexible ranking of biomedical literature. *Nucleic Acids Res* 2009, 37:W141-146.
- Barbosa-Silva A, Soldatos TG, Magalhaes IL, Pavlopoulos GA, Fontaine JF, Andrade-Navarro MA, Schneider R, Ortega JM: LAITOR–Literature Assistant for Identification of Terms co-Occurrences and Relationships. *BMC Bioinformatics* 2010, 11:70.

- Suzuki T, Abe K, Inoue A, Aoki F: Expression of c-MYC in nuclear speckles during mouse oocyte growth and preimplantation development. J Reprod Dev 2009, 55:491-495.
- Monk M, Hitchins M, Hawes S: Differential expression of the embryo/ cancer gene ECSA(DPPA2), the cancer/testis gene BORIS and the pluripotency structural gene OCT4, in human preimplantation development. *Molecular Human Reproduction* 2008, 14:347-355.
- Mizuno S, Sono Y, Matsuoka T, Matsumoto K, Saeki K, Hosoi Y, Fukuda A, Morimoto Y, Iritani A: Expression and subcellular localization of GSE protein in germ cells and preimplantation embryos. J Reprod Dev 2006, 52:429-438.
- Chung YG, Ratnam S, Chaillet JR, Latham KE: Abnormal regulation of DNA methyltransferase expression in cloned mouse embryos. *Biol Reprod* 2003, 69:146-153.
- Yu JN, Xue CY, Wang XG, Lin F, Liu CY, Lu FZ, Liu HL: 5-AZA-2'deoxycytidine (5-AZA-CdR) leads to down-regulation of Dnmt1o and gene expression in preimplantation mouse embryos. *Zygote* 2009, 17:137-145.
- Plusa B, Frankenberg S, Chalmers A, Hadjantonakis AK, Moore CA, Papalopulu N, Papaioannou VE, Glover DM, Zernicka-Goetz M: Downregulation of Par3 and aPKC function directs cells towards the ICM in the preimplantation mouse embryo. J Cell Sci 2005, 118:505-515.
- 27. Ralston A, Rossant J: Cdx2 acts downstream of cell polarization to cellautonomously promote trophectoderm fate in the early mouse embryo. *Dev Biol* 2008, **313**:614-629.
- Nishioka N, Inoue K, Adachi K, Kiyonari H, Ota M, Ralston A, Yabuta N, Hirahara S, Stephenson RO, Ogonuki N, *et al*: The Hippo signaling pathway components Lats and Yap pattern Tead4 activity to distinguish mouse trophectoderm from inner cell mass. *Dev Cell* 2009, 16:398-410.
- Strumpf D, Mao CA, Yamanaka Y, Ralston A, Chawengsaksophak K, Beck F, Rossant J: Cdx2 is required for correct cell fate specification and differentiation of trophectoderm in the mouse blastocyst. *Development* 2005, 132:2093-2102.
- Hyslop L, Stojkovic M, Armstrong L, Walter T, Stojkovic P, Przyborski S, Herbert M, Murdoch A, Strachan T, Lako M: Downregulation of NANOG induces differentiation of human embryonic stem cells to extraembryonic lineages. *Stem Cells* 2005, 23:1035-1043.
- Zhang J, Tam WL, Tong GQ, Wu Q, Chan HY, Soh BS, Lou Y, Yang J, Ma Y, Chai L, et al: Sall4 modulates embryonic stem cell pluripotency and early embryonic development by the transcriptional regulation of Pou5f1. Nat Cell Biol 2006, 8:1114-1123.
- Ralston A, Cox BJ, Nishioka N, Sasaki H, Chea E, Rugg-Gunn P, Guo G, Robson P, Draper JS, Rossant J: Gata3 regulates trophoblast development downstream of Tead4 and in parallel to Cdx2. Development 2010, 137:395-403.
- Vauti F, Prochnow BR, Freese E, Ramasamy SK, Ruiz P, Arnold HH: Arp3 is required during preimplantation development of the mouse embryo. *FEBS Lett* 2007, 581:5691-5697.
- Hayashi Y, Furue MK, Tanaka S, Hirose M, Wakisaka N, Danno H, Ohnuma K, Oeda S, Aihara Y, Shiota K, et al: BMP4 induction of trophoblast from mouse embryonic stem cells in defined culture conditions on laminin. In Vitro Cell Dev Biol Anim 2010, 46:416-430.
- Kondo M, Cubillo E, Tobiume K, Shirakihara T, Fukuda N, Suzuki H, Shimizu K, Takehara K, Cano A, Saitoh M, Miyazono K: A role for Id in the regulation of TGF-beta-induced epithelial-mesenchymal transdifferentiation. *Cell Death Differ* 2004, 11:1092-1101.
- Riley P, Anson-Cartwright L, Cross JC: The Hand1 bHLH transcription factor is essential for placentation and cardiac morphogenesis. *Nat Genet* 1998, 18:271-275.
- Babaie Y, Herwig R, Greber B, Brink TC, Wruck W, Groth D, Lehrach H, Burdon T, Adjaye J: Analysis of Oct4-dependent transcriptional networks regulating self-renewal and pluripotency in human embryonic stem cells. Stem Cells 2007, 25:500-510.
- Marikawa Y, Alarcón VB: Establishment of trophectoderm and inner cell mass lineages in the mouse embryo. Mol Reprod Dev 2009, 76:1019-1032.
- Adjaye J, Herwig R, Brink TC, Herrmann D, Greber B, Sudheer S, Groth D, Carnwath JW, Lehrach H, Niemann H: Conserved molecular portraits of bovine and human blastocysts as a consequence of the transition from maternal to embryonic control of gene expression. *Physiol Genomics* 2007, **31**:315-327.

- Shin MR, Cui XS, Jun JH, Jeong YJ, Kim NH: Identification of mouse blastocyst genes that are downregulated by double-stranded RNAmediated knockdown of Oct-4 expression. *Mol Reprod Dev* 2005, 70:390-396.
- Yamada K, Ogawa H, Tamiya G, Ikeno M, Morita M, Asakawa S, Shimizu N, Okazaki T: Genomic organization, chromosomal localization, and the complete 22 kb DNA sequence of the human GCMa/GCM1, a placentaspecific transcription factor gene. *Biochem Biophys Res Commun* 2000, 278:134-139.
- Matin MM, Walsh JR, Gokhale PJ, Draper JS, Bahrami AR, Morton I, Moore HD, Andrews PW: Specific knockdown of Oct4 and beta2microglobulin expression by RNA interference in human embryonic stem cells and embryonic carcinoma cells. Stem Cells 2004, 22:659-668.
- Collins JE, Lorimer JE, Garrod DR, Pidsley SC, Buxton RS, Fleming TP: Regulation of desmocollin transcription in mouse preimplantation embryos. *Development* 1995, 121:743-753.
- Chen L, Yang M, Dawes J, Khillan JS: Suppression of ES cell differentiation by retinol (vitamin A) via the overexpression of Nanog. *Differentiation* 2007, 75:682-693.
- Jiang J, Chan YS, Loh YH, Cai J, Tong GQ, Lim CA, Robson P, Zhong S, Ng HH: A core Klf circuitry regulates self-renewal of embryonic stem cells. Nat Cell Biol 2008, 10:353-360.
- Pan G, Li J, Zhou Y, Zheng H, Pei D: A negative feedback loop of transcription factors that controls stem cell pluripotency and selfrenewal. *FASEB J* 2006, 20:1730-1732.
- van den Berg DL, Zhang W, Yates A, Engelen E, Takacs K, Bezstarosti K, Demmers J, Chambers I, Poot RA: Estrogen-related receptor beta interacts with Oct4 to positively regulate Nanog gene expression. *Mol Cell Biol* 2008, 28:5986-5995.
- Zhang X, Zhang J, Wang T, Esteban MA, Pei D: Estrb activates Oct4 transcription and sustains self-renewal and pluripotency in embryonic stem cells. J Biol Chem 2008, 283:35825-35833.
- Okumura-Nakanishi S, Saito M, Niwa H, Ishikawa F: Oct-3/4 and Sox2 regulate Oct-3/4 gene in embryonic stem cells. J Biol Chem 2005, 280:5307-5317.
- Cauffman G, De Rycke M, Sermon K, Liebaers I, Van de Velde H: Markers that define stemness in ESC are unable to identify the totipotent cells in human preimplantation embryos. *Hum Reprod* 2009, 24:63-70.
- Holzinger M, Bouffier L, Villalonga R, Cosnier S: Adamantane/betacyclodextrin affinity biosensors based on single-walled carbon nanotubes. *Biosens Bioelectron* 2009, 24:1128-1134.
- Adjaye J, Huntriss J, Herwig R, BenKahla A, Brink TC, Wierling C, Hultschig C, Groth D, Yaspo ML, Picton HM, *et al*: Primary differentiation in the human blastocyst: comparative molecular portraits of inner cell mass and trophectoderm cells. *Stern Cells* 2005, 23:1514-1525.
- Cormier S, Le Bras S, Souilhol C, Vandormael-Pournin S, Durand B, Babinet C, Baldacci P, Cohen-Tannoudji M: The murine ortholog of notchless, a direct regulator of the notch pathway in Drosophila melanogaster, is essential for survival of inner cell mass cells. *Mol Cell Biol* 2006, 26:3541-3549.
- Voss AK, Thomas T, Petrou P, Anastassiadis K, Schöler H, Gruss P: Taube nuss is a novel gene essential for the survival of pluripotent cells of early mouse embryos. *Development* 2000, 127:5449-5461.
- Robson P, Stein P, Zhou B, Schultz RM, Baldwin HS: Inner cell mass-specific expression of a cell adhesion molecule (PECAM-1/CD31) in the mouse blastocyst. Dev Biol 2001, 234:317-329.
- Sun C, Nakatake Y, Akagi T, Ura H, Matsuda T, Nishiyama A, Koide H, Ko MS, Niwa H, Yokota T: Dax1 binds to Oct3/4 and inhibits its transcriptional activity in embryonic stem cells. *Mol Cell Biol* 2009, 29:4574-4583.
- 57. Pereira L, Yi F, Merrill BJ: **Repression of Nanog gene transcription by Tcf3 limits embryonic stem cell self-renewal**. *Mol Cell Biol* 2006, **26**:7479-7491.
- Tanaka TS, Lopez de Silanes I, Sharova LV, Akutsu H, Yoshikawa T, Amano H, Yamanaka S, Gorospe M, Ko MS: Esg1, expressed exclusively in preimplantation embryos, germline, and embryonic stem cells, is a putative RNA-binding protein with broad RNA targets. *Dev Growth Differ* 2006, 48:381-390.
- Ambrosetti DC, Schöler HR, Dailey L, Basilico C: Modulation of the activity of multiple transcriptional activation domains by the DNA binding domains mediates the synergistic action of Sox2 and Oct-3 on the fibroblast growth factor-4 enhancer. J Biol Chem 2000, 275:23387-23397.

- Torres-Padilla ME, Richardson L, Kolasinska P, Meilhac SM, Luetke-Eversloh MV, Zernicka-Goetz M: The anterior visceral endoderm of the mouse embryo is established from both preimplantation precursor cells and by de novo gene expression after implantation. *Dev Biol* 2007, 309:97-112.
- Chakravarthy H, Boer B, Desler M, Mallanna SK, McKeithan TW, Rizzino A: Identification of DPPA4 and other genes as putative Sox2:Oct-3/4 target genes using a combination of in silico analysis and transcription-based assays. J Cell Physiol 2008, 216:651-662.
- Saito S, Liu B, Yokoyama K: Animal embryonic stem (ES) cells: selfrenewal, pluripotency, transgenesis and nuclear transfer. *Hum Cell* 2004, 17:107-115.
- De Felici M, Farini D, Dolci S: In or out stemness: comparing growth factor signalling in mouse embryonic stem cells and primordial germ cells. *Curr Stem Cell Res Ther* 2009, 4:87-97.
- Torres J, Watt FM: Nanog maintains pluripotency of mouse embryonic stem cells by inhibiting NFkappaB and cooperating with Stat3. Nat Cell Biol 2008, 10:194-201.
- Suzuki A, Raya A, Kawakami Y, Morita M, Matsui T, Nakashima K, Gage FH, Rodríguez-Esteban C, Izpisúa Belmonte JC: Nanog binds to Smad1 and blocks bone morphogenetic protein-induced differentiation of embryonic stem cells. Proc Natl Acad Sci USA 2006, 103:10294-10299.
- Krawetz R, Kelly GM: Wnt6 induces the specification and epithelialization of F9 embryonal carcinoma cells to primitive endoderm. *Cell Signal* 2008, 20:506-517.
- Kemp C, Willems E, Abdo S, Lambiv L, Leyns L: Expression of all Wnt genes and their secreted antagonists during mouse blastocyst and postimplantation development. *Dev Dyn* 2005, 233:1064-1075.
- Meilhac SM, Adams RJ, Morris SA, Danckaert A, Le Garrec JF, Zernicka-Goetz M: Active cell movements coupled to positional induction are involved in lineage segregation in the mouse blastocyst. *Dev Biol* 2009, 331:210-221.
- Futaki S, Hayashi Y, Emoto T, Weber CN, Sekiguchi K: Sox7 plays crucial roles in parietal endoderm differentiation in F9 embryonal carcinoma cells through regulating Gata-4 and Gata-6 expression. *Mol Cell Biol* 2004, 24:10492-10503.
- Murakami A, Thurlow J, Dickson C: Retinoic acid-regulated expression of fibroblast growth factor 3 requires the interaction between a novel transcription factor and GATA-4. J Biol Chem 1999, 274:17242-17248.
- Murakami A, Shen H, Ishida S, Dickson C: SOX7 and GATA-4 are competitive activators of Fgf-3 transcription. J Biol Chem 2004, 279:28564-28573.
- Shimoda M, Kanai-Azuma M, Hara K, Miyazaki S, Kanai Y, Monden M, Miyazaki J: Sox17 plays a substantial role in late-stage differentiation of the extraembryonic endoderm in vitro. J Cell Sci 2007, 120:3859-3869.
- Kurimoto K, Yabuta Y, Ohinata Y, Ono Y, Uno KD, Yamada RG, Ueda HR, Saitou M: An improved single-cell cDNA amplification method for efficient high-density oligonucleotide microarray analysis. Nucleic Acids Res 2006, 34:e42.
- 74. Duncan SA, Manova K, Chen WS, Hoodless P, Weinstein DC, Bachvarova RF, Darnell JE: Expression of transcription factor HNF-4 in the extraembryonic endoderm, gut, and nephrogenic tissue of the developing mouse embryo: HNF-4 is a marker for primary endoderm in the implanting blastocyst. Proc Natl Acad Sci USA 1994, 91:7598-7602.
- Coucouvanis E, Martin GR: BMP signaling plays a role in visceral endoderm differentiation and cavitation in the early mouse embryo. Development 1999, 126:535-546.
- Morris SM, Tallquist MD, Rock CO, Cooper JA: Dual roles for the Dab2 adaptor protein in embryonic development and kidney transport. *EMBO* J 2002, 21:1555-1564.
- Yang DH, Smith ER, Roland IH, Sheng Z, He J, Martin WD, Hamilton TC, Lambeth JD, Xu XX: Disabled-2 is essential for endodermal cell positioning and structure formation during mouse embryogenesis. *Dev Biol* 2002, 251:27-44.
- Barbosa-Silva A, Satagopam VP, Schneider R, Ortega JM: Clustering of cognate proteins among distinct proteomes derived from multiple links to a single seed sequence. *BMC Bioinformatics* 2008, 9:141.
- 79. Perez-Iratxeta C, Palidwor G, Andrade-Navarro MA: Towards completion of the Earth's proteome. *EMBO Rep* 2007, **8**:1135-1141.

- Krzyzanowski PM, Andrade-Navarro MA: Identification of novel stem cell markers using gap analysis of gene expression data. *Genome Biol* 2007, 8: R193.
- Scaffidi P, Bianchi ME: Spatially precise DNA bending is an essential activity of the sox2 transcription factor. *J Biol Chem* 2001, 276:47296-47302.
- Lim CY, Tam WL, Zhang J, Ang HS, Jia H, Lipovich L, Ng HH, Wei CL, Sung WK, Robson P, *et al*: Sall4 regulates distinct transcription circuitries in different blastocyst-derived stem cell lineages. *Cell Stem Cell* 2008, 3:543-554.
- Barbosa-Silva A, Fontaine JF, Donnard ER, Stussi F, Ortega JM, Andrade-Navarro MA: PESCADOR, a web-based tool to assist text-mining of biointeractions extracted from PubMed queries. *BMC Bioinformatics* 2011, 12:435.

doi:10.1186/1471-2164-12-S4-S3

Cite this article as: Donnard *et al.*: **Preimplantation development regulatory pathway construction through a text-mining approach.** *BMC Genomics* 2011 **12**(Suppl 4):S3.

Submit your next manuscript to BioMed Central and take full advantage of:

- Convenient online submission
- Thorough peer review
- No space constraints or color figure charges
- Immediate publication on acceptance
- Inclusion in PubMed, CAS, Scopus and Google Scholar
- Research which is freely available for redistribution

) BioMed Central

Submit your manuscript at www.biomedcentral.com/submit