

V2 Paarweises Sequenzalignment

- Methoden des Sequenzalignments
- Austauschmatrizen
- Bedeutsamkeit von Alignments
- BLAST, Algorithmus – Parameter – Ausgabe <http://www.ncbi.nih.gov>



Diese Vorlesung lehnt sich eng an das BLAST Tutorial-Buch (links) an, Kapitel 3-9

Sequenz-Alignment

Wenn man 2 oder mehr Sequenzen vorliegen hat, möchte man zunächst einmal

- ihre Ähnlichkeiten quantitativ erfassen

Die ähnlichen Regionen können hierbei die ganze Sequenz, oder Teile von ihr umfassen! Lokales Alignment \leftrightarrow globales Alignment

- Entsprechungen zwischen einzelnen Bausteinen beider Sequenzen erfassen

- Gesetzmässigkeiten der Konservierung und Variabilität beobachten

- Rückschlüsse auf entwicklungsgeschichtliche **Verwandtschaftsverhältnisse** ziehen

Wichtiges Ziel: **Annotation**, d.h. Zuordnung von strukturellen und funktionellen Merkmalen zu Gensequenzen.

Informationstheorie

Paradox: wenn ein Kind auf jede beliebige Frage mit “nein” antwortet, enthalten seine Antworten praktisch keine Information.

Wenn die Antworten “ja” oder “nein” sind, enthalten Sie mehr Information.

Wenn “ja” und “nein” etwa gleichhäufig vorkommen, erhält man aus der jeweiligen Antwort am meisten Information.

Informationstheorie

Definition der **Information**:

wobei p die Wahrscheinlichkeit einer Antwort ist.

$$\begin{aligned} H(p) &= \log_2 \frac{1}{p} \\ &= -\log_2 p \end{aligned}$$

Logarithmisierte Werte zur Basis 2 heissen *bits* (aus *binary* und *digit*).

Wenn die Wahrscheinlichkeit, daß ein Kind kein Eis mag 0.25 ist, hat die Antwort "ich mag kein Eis" 2 bits an Information.

Die gegenteilige Information "ich mag Eis" ($p = 0.75$) hat nur 0.41 bits an Information.

Bezüglich der Basis e , heisst die entsprechende Einheit *nats*.

Informationstheorie

Die DNA-Sequenzen enthalten die Buchstaben A C G T. Wenn die Wahrscheinlichkeit jedes Symbols einfach $1/n$ ist, ist die Information jedes Symbols $\log_2(n)$. Dieser Wert ist auch der Mittelwert.

Der formale Name für die mittlere Information pro Symbol ist die **Entropie**.

Wenn die Symbole nicht gleich wahrscheinlich sind, muss man die Information jedes Symbols mit dessen Wahrscheinlichkeit gewichten.

Shannon Entropie:
$$H(p) = - \sum_{i=1}^n p_i \log_2 p_i$$

Ein zufälliges Stück DNA hat daher die Entropie:

$$-\{ (0.25)(-2) + (0.25)(-2) + (0.25)(-2) + (0.25)(-2) \} = 2 \text{ bits}$$

Eine DNA mit 90 % A oder T und 10% C oder G hat jedoch eine kleinere Entropie

$$\text{von: } - \{ 2 (0.45)(-1.15) + 2 (0.05)(-4.32) \} = 1.47 \text{ bits}$$

$$2^{-1.15} = 0.45$$

$$2^{-4.32} = 0.05$$

Ähnlichkeit von Aminosäuren

Margaret Dayhoff stellte die Ähnlichkeit (beobachtete Austauschhäufigkeiten zwischen verwandten Sequenzen) zwischen Aminosäuren als \log_2 odds Verhältnis, oder *lod score* dar.



Margaret Dayhoff
[http://www.nlm.nih.gov/](http://www.nlm.nih.gov/changingthefaceofmedicine/gallery/photo_76_7.html)
changingthefaceofmedicine/
gallery/photo_76_7.html

Lod score einer Aminosäure: nehme den Logarithmus zur Basis 2 (\log_2) von dem Verhältnis der beobachteten Häufigkeit für ein Paar durch die zufällig für das Paar erwartete Häufigkeit.

Lod score = 0 → beobachtete und erwartete Häufigkeiten sind gleich

> 0 → ein Austauschpaar tritt häufiger auf als zufällig erwartet

< 0 → unwahrscheinlicher Austausch

Allgemeine Formel für die Bewertung s_{ij} zweier Aminosäuren i und j .

$$s_{ij} = \log \frac{q_{ij}}{p_i p_j}$$

mit den individuellen Häufigkeiten p_i und p_j ,
und der Paarungsfrequenz q_{ij} ,

Ähnlichkeit der Aminosäuren

Beispiel: die relative Häufigkeiten von Methionin und Leucin seien 0.01 und 0.1.

Durch zufällige Paarung erwartet man 1/1000 Austauschpaare Met – Leu.
Wenn die beobachtete Paarungshäufigkeit 1/500 ist, ist das Verhältnis der Häufigkeiten 2/1.

Im Logarithmus zur Basis 2 ergibt sich ein *lod score* von +1 or 1 bit.

Wenn die Häufigkeit von Arginin 0.1 und die Paarung mit Leu die Häufigkeit 1/500 hat, dann ergibt sich ein *lod score* für ein Arg – Leu Paar von -2.322 bits.

Gewöhnlich berechnet man *nats*, multipliziert die Werte mit einem Skalierungsfaktor und rundet sie dann auf Integer Werte
→ **Austauschmatrizen** PAM und BLOSUM.

Diese ganzzahligen Werte (Integers) nennt man *raw scores*.

Bewertungs- oder Austausch-Matrizen

- dienen um die Qualität eines Alignments zu bewerten
- Für **Protein/Protein Vergleiche**:
eine 20×20 Matrix für die Wahrscheinlichkeit, mit der eine bestimmte Aminosäure gegen eine andere durch zufällige Mutationen ausgetauscht werden kann.
- Der Austausch von Aminosäuren ähnlichen Charakters (Ile, Leu) ist wahrscheinlicher (hat eine höhere Bewertung) als der von Aminosäuren unterschiedlichen Charakters (e.g. Ile, Asp).
- Matrizen werden als symmetrisch angenommen, besitzen also Form einer Dreiecksmatrix.

Substitutions-Matrizen

Nicht alle Aminosäuren sind gleich

- Einige werden leichter ausgetauscht als andere
- Bestimmte Mutationen geschehen leichter als andere
- Einige Austausche bleiben länger erhalten als andere

Mutationen bevorzugen bestimmte Austausche

- Einige Aminosäuren besitzen ähnliche Codons (siehe Codon-Sonne)
- Diese werden eher durch Mutation der DNA mutiert

Selektion bevorzugt bestimmte Austausche

- Einige Aminosäuren besitzen ähnliche Eigenschaften und Struktur

Beispiel für eine Bewertung

Wenn sich zwei Sequenzen in zwei (oder mehreren) Positionen unterscheiden, möchte man die Wahrscheinlichkeit berechnen, daß Änderung A an Position 1 auftritt UND Änderung B an Position 2 (usw).

Man braucht also $\log (A \times B)$, wobei das Malzeichen für die UND-Verknüpfung steht.

Es gilt allgemein $\log (A \times B) = \log A + \log B$

→ die Bewertung (Score) eines Alignments ist daher einfach die **Summe** aller Bewertungen für die Paare an Aminosäuren (Nukleinsäuren) des Alignments:

Sequenz 1: TCCPSIVARSN

Sequenz 2: SCCPSISARNT

1 12 12 6 2 5 -1 2 6 1 0 => Alignment Bewertung = 46

Dayhoff Matrix (1)

- wurde von Margaret.O. Dayhoff aufgestellt, die statistische Daten über die Austauschhäufigkeit von Aminosäuren in paarweisen Sequenzalignments sammelte
- Datensatz enthält eng verwandte Paare von Proteinsequenzen (> 85% Identität). Diese können nämlich zweifelsfrei aligniert werden.
- Aus der Frequenz, mit der Austausche auftreten, stellte sie die 20 x 20 Matrix für die Wahrscheinlichkeiten auf, mit der Mutationen eintreten.
- Diese Matrize heisst **PAM 1**. Ein **evolutionärer Abstand** von 1 PAM (point accepted mutation) bedeutet, dass es 1 Punktmutation pro 100 Residuen gibt, bzw. dass die beiden Sequenzen zu 99% identisch sind.

Dayhoff Matrix (2)

Aus PAM 1 kann man Matrizen für größere evolutionäre Entfernungen herstellen indem man die Matrix **mehrfach mit sich selbst multipliziert**.

PAM250:

- 2,5 Mutationen pro Residue
- entspricht 20% Treffern zwischen zwei Sequenzen,
d.h. man beobachtet Änderungen in 80% der Aminosäurepositionen.
- Dies ist die Default-Matrize in vielen Sequenzanalysepaketen.

BLOSUM Matrix

Einschränkung der Dayhoff-Matrix:

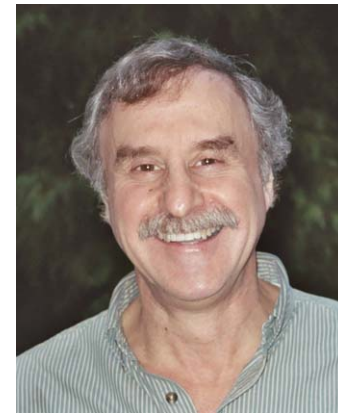
Die Matrizen, die auf dem Dayhoff-Modell der evolutionären Raten basieren, sind von eingeschränktem Wert, da ihre Substitutionsraten von Sequenzalignments abgeleitet wurden, die zu über 85% identisch sind.

S. Henikoff und J.G. Henikoff: verwendeten später lokale Multiple Alignments von **entfernter verwandten Sequenzen**
→ Blosum-Matrix

Dies war möglich, da es nun bereits mehr Sequenzen und Algorithmen für multiple Alignments gab.

Vorteile dieses Ansatzes:

- größere Datenmengen (es gibt mehr Sequenzen, die entfernt miteinander verwandt sind als nah verwandte)
- multiple Alignments sind robuster



Steven Henikoff

BLOSUM Matrix (2)

Die BLOSUM Matrizen (**BLO**cks **SUB**stitution **MAT**rix) basieren auf der BLOCKS Datenbank.

Die BLOCKS Datenbank verwendet das Konzept von Blöcken (lückenlose Aminosäure-Signaturen), die charakteristisch für eine Proteinfamilie sind.

Aus den beobachteten Mutationen innerhalb dieser Blöcke wurden Austauschwahrscheinlichkeiten für alle Aminosäurepaare berechnet und als Einträge für eine *log odds* BLOSUM matrix benutzt.

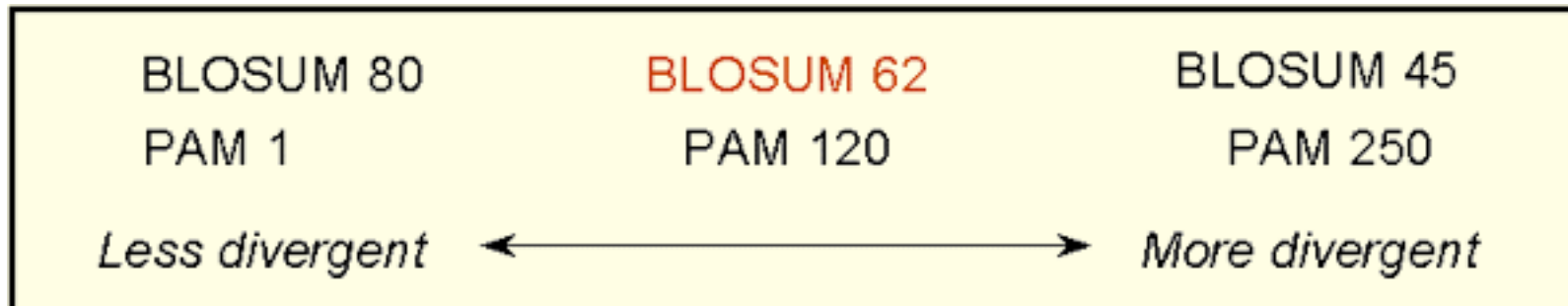
Man erhält unterschiedliche Matrizen indem man die untere Schranke des verlangten Grads an Identität variiert.

z.B. wurde die **BLOSUM80 Matrix** aus Blöcken mit > **80% Identität** abgeleitet.

Welche Matrix soll man benutzen?

Enge Verwandtschaft (Niedrige PAM, hohe Blosum)

Entfernte Verwandtschaft (Hohe PAM, niedrige Blosum)



Vernünftige Default-Werte: PAM250, BLOSUM62

Gewichtung von Lücken (Gaps)

Neben der Substitutionsmatrix braucht man auch eine Methode zur Bewertung von Lücken.

Welche Bedeutung haben Insertionen und Deletionen im Verhältnis zu Substitutionen?

Unterscheide Einführung von Lücken:

aaagaaa

aaa-aaa

von der Erweiterung von Lücken:

aaaggggaaa

aaa-----aaa

Verschiedene Programme (CLUSTAL-W, BLAST, FASTA) empfehlen unterschiedliche Default-Werte, die man wohl erst einmal verwenden sollte.

Needleman-Wunsch Algorithmus

- allgemeiner Algorithmus für Sequenzvergleiche
- maximiert eine Bewertung der Ähnlichkeit
- bester Match = größte Anzahl an Residuen einer Sequenz, die zu denen einer anderen Sequenz passen, wobei Deletionen erlaubt sind.
- Der Algorithmus findet durch dynamische Programmierung das bestmögliche GLOBALE Alignment zweier beliebiger Sequenzen
- NW beinhaltet eine iterative Matrizendarstellung
 - alle möglichen Residuenpaare (Basen oder Aminosäuren) – je eine von jeder Sequenz – werden in einem zwei-dimensionalen Gitter dargestellt.
 - alle möglichen Alignments werden durch Pfade durch dieses Gitter dargestellt.
- Der Algorithmus hat 3 Schritte: 1 Initialisierung 2 Auffüllen 3 Trace-back

Needleman-Wunsch Algorithm: Initialisierung

Aufgabe: aligniere die Wörter "COELACANTH" und "PELICAN" der Länge $m = 10$ und $n = 7$. Konstruiere $(m+1) \times (n+1)$ Matrix.

Ordne den Elementen der ersten Zeile und Reihe die Werte $-m \times gap$ und $-n \times gap$ zu.

Die Pointer dieser Felder zeigen zurück zum Ursprung.

		C	O	E	L	A	C	A	N	T	H
	0	-1	-2	-3	-4	-5	-6	-7	-8	-9	-10
		←	←	←	←	←	←	←	←	←	←
P	↑-1										
E	↑-2										
L	↑-3										
I	↑-4										
C	↑-5										
A	↑-6										
N	↑-7										

Needleman-Wunsch Algorithm: Auffüllen

Fülle alle Matrizenfelder mit Werten und Zeigern mittels simpler Operationen, die die Werte der diagonalen, vertikalen, und horizontalen Nachbarzellen einschließen.

Berechne

match score: Wert der Diagonalzelle links oben + Wert des Alignments (+1 oder -1)

horizontal gap score: Wert der linken Zelle + gap score (-1)

vertical gap score: Wert der oberen Zelle + gap score (-1).

Ordne der Zelle das Maximum dieser drei Werte zu. Der Pointer zeigt in Richtung des maximalen Werts.

		C	O	E	L	A	C	A	N	T	H
	0	-1	-2	-3	-4	-5	-6	-7	-8	-9	-10
P	↑ -1	↖ -1	↖ -2								

$$\max(-1, -2, -2) = -1$$

$$\max(-2, -2, -3) = -2$$

(Lege Konvention fest, damit Pointer bei gleichen Werten immer in eine bestimmte Richtung zeigen soll, z.B. entlang der Diagonalen.)

Needleman-Wunsch Algorithmus: Trace-back

Trace-back ergibt das Alignment aus der Matrix.

Starte in Ecke rechts unten und folge den Pfeilen bis in die Ecke links oben.

COELACANTH

-PELICAN--



		C	O	E	L	A	C	A	N	T	H
	0	-1	-2	-3	-4	-5	-6	-7	-8	-9	-10
P	↑ -1	↖ -1	↖ -2	↖ -3	↖ -4	↖ -5	↖ -6	↖ -7	↖ -8	↖ -9	↖ -10
E	↑ -2	↖ -2	↖ -2	↖ -1	↖ -2	↖ -3	↖ -4	↖ -5	↖ -6	↖ -7	↖ -8
L	↑ -3	↖ -3	↖ -3	↑ -2	↖ 0	↖ -1	↖ -2	↖ -3	↖ -4	↖ -5	↖ -6
I	↑ -4	↖ -4	↑ -4	↑ -3	↑ -1	↖ -1	↖ -2	↖ -3	↖ -4	↖ -5	↖ -6
C	↑ -5	↖ -3	↖ -4	↑ -4	↑ -2	↖ -2	↖ 0	↖ -1	↖ -2	↖ -3	↖ -4
A	↑ -6	↑ -4	↖ -4	↖ -5	↑ -3	↖ -1	↑ -1	↖ 1	↖ 0	↖ -1	↖ -2
N	↑ -7	↑ -5	↖ -5	↖ -5	↑ -4	↑ -2	↖ -2	↖ 0	↖ 2	↖ 1	↖ 0

Smith-Waterman-Algorithmus

Smith-Waterman ist ein lokaler Alignment-Algorithmus. SW ist eine sehr einfache Modifikation von Needleman-Wunsch. Es gibt lediglich 3 Änderungen:

- die Matrixränder werden auf 0 statt auf ansteigende Gap-Penalties gesetzt.
- der maximale Wert sinkt nie unter 0. Pointer werden nur für Werte größer als 0 eingezeichnet.
- Trace-back beginnt am größten Wert der Matrix und endet bei dem Wert 0.

		C	O	E	L	A	C	A	N	T	H
ELACAN											
ELICAN	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
P	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
E	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0
L	0	0	0	0	↖ 2	1	0	0	0	0	0
I	0	0	0	0	1	↖ 1	0	0	0	0	0
C	0	1	0	0	0	0	↖ 2	0	0	0	0
A	0	0	0	0	0	1	0	↖ 3	↖ 2	← 1	0
N	0	0	0	0	0	0	0	↑ 1	↖ 4	↖ 3	↖ 2

BLAST – Basic Local Alignment Search Tool

- Findet das am besten bewertete **lokale optimale Alignment** einer Testsequenz mit allen Sequenzen einer Datenbank.
- Sehr schneller Algorithmus, 50 mal schneller als dynamische Programmierung.
- Kann verwendet werden um sehr große Datenbanken zu durchsuchen, da BLAST eine vor-indizierte Datenbank benutzt
- Ist ausreichend sensitiv und selektiv für die meisten Zwecke
- Ist robust – man kann üblicherweise die Default-Parameter verwenden

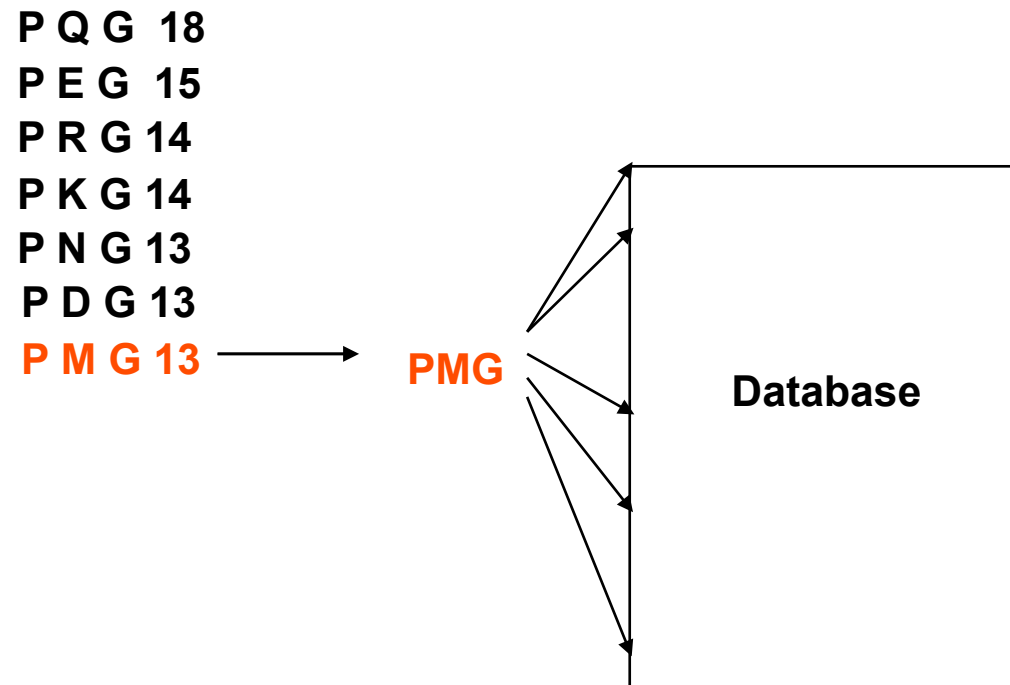
BLAST Algorithmus, Schritt 1

- Für ein gegebenes Wort der Länge w (gewöhnlich 3 für Proteine) und eine gegebene Bewertungs-Matrix erzeuge eine Liste aller Worte (w -mers), die eine Bewertung $> T$ erhalten, wenn man sie mit dem w -mer der Eingabe vergleicht

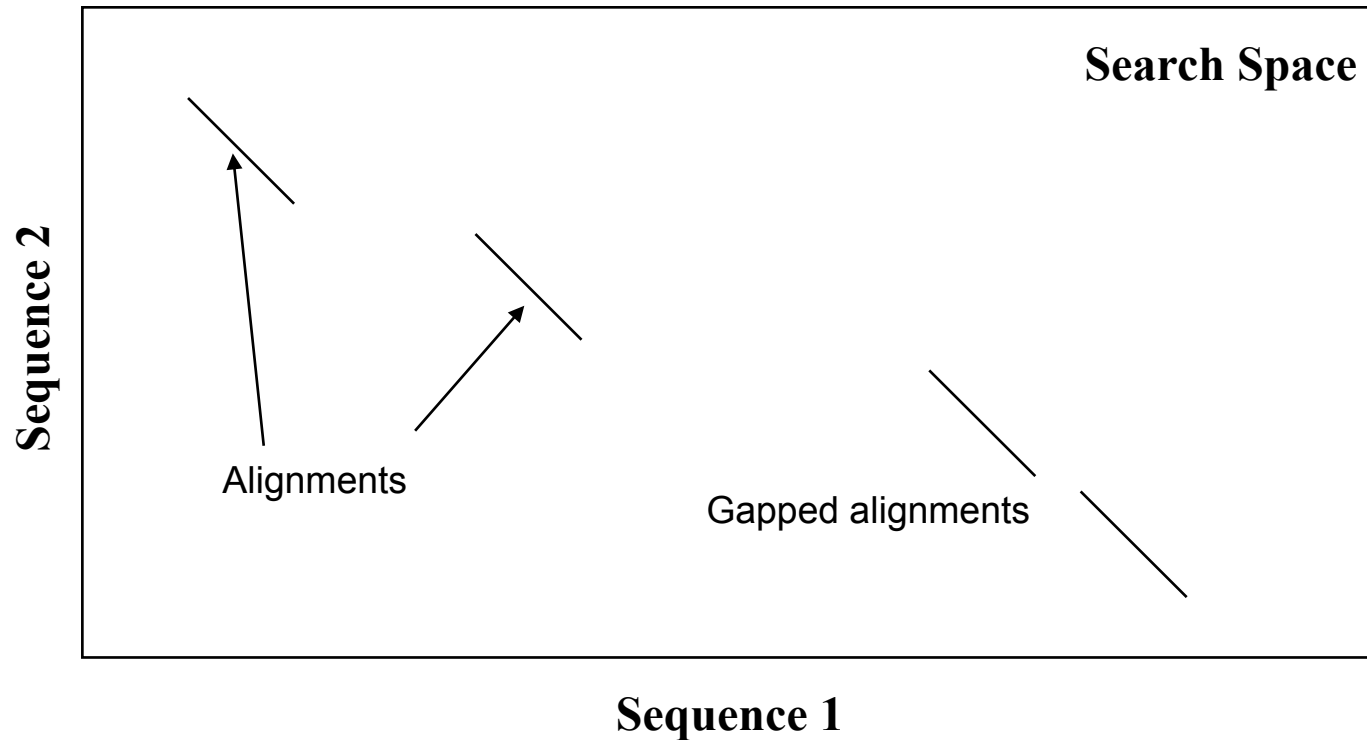
Test Sequenz	L N K C K T P Q G Q R L V N Q	
	<u> </u>	P Q G 18 Wort
	<u> </u>	P E G 15
	<u> </u>	P R G 14 benachbarte Wörter
		P K G 14
		P N G 13
		P D G 13
		P M G 13
	<hr/>	
unterhalb Schranke (T=13)		P Q A 12
		P Q N 12
		<i>etc.</i>

BLAST Algorithmus, Schritt 2

jedes benachbarte Wort ergibt alle Positionen in der Datenbank, in denen es gefunden wird (hit list).



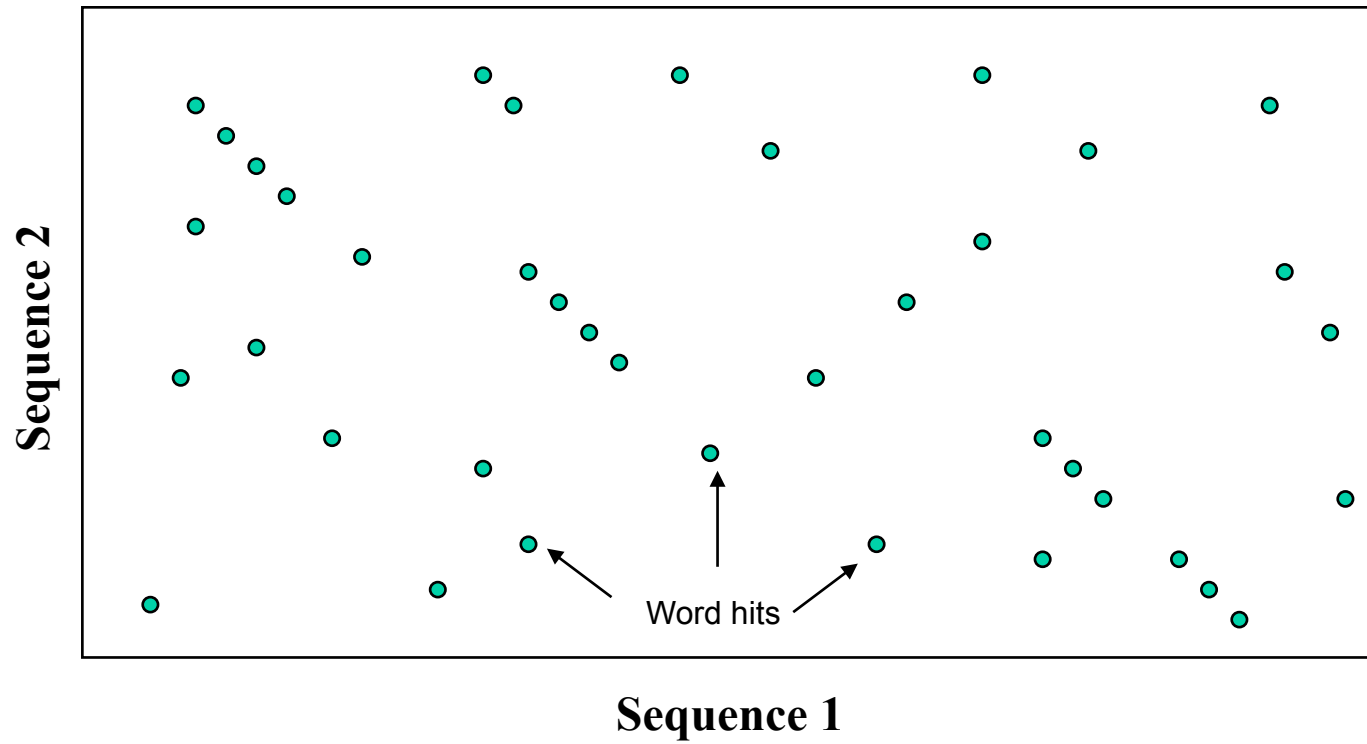
Was ist gesucht?



Das beste Mapping von Sequenz 1 auf Sequenz 2 entspricht einem unterbrochenen Pfad in dieser Diagonalmatrix.

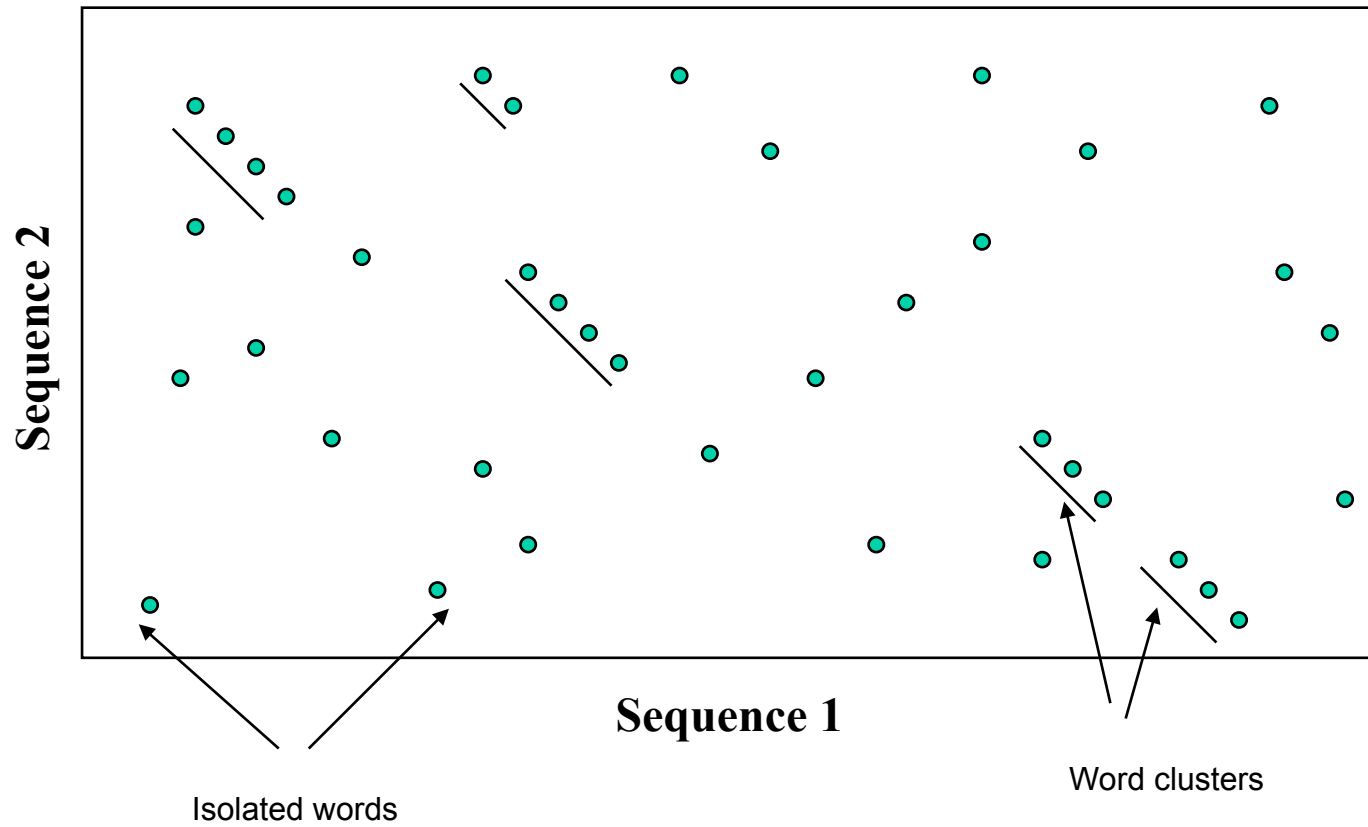
Zeichnen Sie das entsprechende Alignment der beiden linearen Sequenzen.

Seeding



Können wir aus diesen „Word hits“ ein gutes Alignment konstruieren?

Seeding



BLAST Algorithmus: Erweiterungsschritt

- das Programm versucht, den Seed in beide Richtungen **auszudehnen** indem solange Residuenpaare hinzugefügt werden bis die zusätzliche Bewertung kleiner als ein Schrankenwert ist.
- Nachdem die Ausdehnung beendet wurde, wird das Alignment so “zurückbeschnitten” dass es die maximale Bewertung erhält.

Query: 325 SLAALLNKCKT**PQG**QRLVNQWIKOPLMDKNRIEERLNLVEA 365
+LA++L+ TP G R++ +W+ P+ D + ER + A
Sbjct: 290 TLASVLDCTVT**PMG**SRMLKRMLHMPVRDTRVLLERQQTIGA 330

High-scoring Segment Pair (HSP)

Nachbarschaft für 3-Buchstaben-Worte

BLOSUM62		PAM200	
Wort	Bewertung	Wort	Bewertung
RGD	17	RGD	18
KGD	14	RGE	17
QGD	13	RGN	16
RGE	13	KGD	15
EGD	12	RGQ	15
HGD	12	KGE	14
NGD	12	HGD	13
RGN	12	KGN	13
AGD	11	RAD	13
MGD	11	RGA	13
RAD	11	RGG	13
RGQ	11	RGH	13
RGS	11	RGK	13
RND	11	RGS	13
RSD	11	RGT	13
SGD	11	RSD	13
TGD	11	WGD	13

Kommentar:

Sowohl die Auswahl der Austauschmatrix wie die Wahl des Cut-offs T wird den Seeding-Schritt beeinflussen.

PSI-BLAST

“Position-Specific Iterated BLAST”

- Entfernte Verwandtschaften lassen sich besser durch Motiv- oder Profilsuchen entdecken als durch paarweise Vergleiche
- PSI-BLAST führt zunächst eine BLAST-Suche mit Gaps durch.
- Das PSI-BLAST Programm verwendet die Information jedes signifikanten Alignments um eine positionsspezifische Substitutionsmatrix zu konstruieren, die an Stelle der Eingabesequenz in der nächsten Runde der Datenbank-Suche verwendet wird.
- PSI-BLAST kann iterativ verwendet werden bis keine neuen signifikanten Alignments mehr gefunden werden.

BLAST Eingabe

Notwendige Schritte um BLAST einzusetzen (im Zeitalter des Internets!):

Wähle einen **Webserver** (EBI = European Bioinformatics Institute, NCBI = National Center for Biotechnology Information ...)

- gib Testsequenz ein (cut-and-paste)
- wähle die Nukleotid bzw. Aminosäure-Sequenzdatenbank, die durchsucht werden soll
- wähle Parameter um Output zu steuern (Zahl der Sequenzen ...)
- wähle Parameter für das Alignment (z.B. Austauschmatrix, Filter,.....)

Testsequenz =

```
MAFIWLLSCYALLGTTFGCGVNAIHPVLTGLSKIVNGEEAVPGTWPWQVTLQDRSGFHF  
CGGSLISEDWVVTAAHCGVRTSEILIAGEFDQGSDEDNIQVLRIAKVFKQPKYSILTVNND  
ITLLKLASPARYSQTISAVCLPSVDDDAGSLCATTGWGRGTKYNANKSPDKLERAALPLLT  
NAECKRSWGRRLTDVMICGAASGVSSCMGDSGGPLVCQKDGAYTLVAIVSWASDTCSA  
SS GGVYAKVTKIIPWVQKILSSN
```


BLAST Ausgabe (1)

Please wait ...

BLASTP 2.2.2 [Dec-14-2001]

Reference:

Altschul, Stephen F., Thomas L. Madden, Alejandro A. Schäffer, Jinghui Zhang, Zheng Zhang, Webb Miller, and David J. Lipman (1997), "Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs", Nucleic Acids Res. 25:3389-3402.

Query= blast.seq [Unknown form], 261 bases, 32E76DOB checksum.
(261 letters)

Database: swissprot
101,602 sequences; 37,315,215 total letters

Searching.....done



BLAST Ausgabe (2)


Kleine Wahrscheinlichkeit deutet an, dass der Treffer wohl nicht zufällig zustande kam.

Sequences producing significant alignments:

	Score (bits)	E Value
swissprot:CTRB_HUMAN Chymotrypsinogen B precursor (EC 3.4.21.1).	433	e-121
swissprot:CTR2_CANFA Chymotrypsinogen 2 precursor (EC 3.4.21.1).	386	e-107
swissprot:CTRB_RAT Chymotrypsinogen B precursor (EC 3.4.21.1).	383	e-106
swissprot:CTRB_BOVIN Chymotrypsinogen B (EC 3.4.21.1).	348	4e-96
swissprot:CTRA_BOVIN Chymotrypsinogen A (EC 3.4.21.1).	330	1e-90
swissprot:CTRA_GADMO Chymotrypsin A precursor (EC 3.4.21.1).	286	2e-77

BLAST Ausgabe (3)

swissprot:CO2_HUMAN	Complement C2 precursor (EC 3.4.21.43) (C3/C...	<u>55</u>	1e-07
swissprot:CO2_MOUSE	Complement C2 precursor (EC 3.4.21.43) (C3/C...	<u>53</u>	3e-07
swissprot:ACH2_LONAC	Achelase II protease (EC 3.4.21.-).	<u>52</u>	1e-06
swissprot:GD_DROME	Serine protease gd precursor (EC 3.4.21.-) (G...	<u>46</u>	4e-05
swissprot:ACRO_CAPHI	Acrosin (EC 3.4.21.10) (Fragment).	<u>39</u>	0.009
swissprot:CTRP_PENMO	Chymotrypsin (EC 3.4.21.1) (Fragment).	<u>36</u>	0.047
swissprot:VSPA_CERCE	Cerastotin (EC 3.4.21.-) (Fragments).	<u>35</u>	0.098
swissprot:EL2B_HORSE	Neutrophil elastase 2B (EC 3.4.21.-) (Prote...	<u>35</u>	0.13
swissprot:CERC_SCHMA	Cercarial protease precursor (EC 3.4.21.-) ...	<u>34</u>	0.26
swissprot:EL2A_HORSE	Neutrophil elastase 2A (EC 3.4.21.-) (Prote...	<u>33</u>	0.42
swissprot:HPT_RABIT	Haptoglobin beta chain (Fragment).	<u>31</u>	1.4
swissprot:NMT1_ASPPA	NMT1 protein homolog.	<u>30</u>	4.8



Niedrige Bewertungen mit hohen Wahrscheinlichkeiten deuten an, dass dies wohl keine guten Treffer sind.

Karlin-Altschul Statistik: E-value

Karlin und Altschul leiteten die Bewertung der Signifikanz eines Alignments ab (hier ohne Herleitung):

$$E = kmne^{-\lambda S}$$

Die Anzahl an Alignments (E), die man während einer Suche in einer Sequenzdatenbank mit n Sequenzen mit einer m Buchstaben langen Suchsequenz zufällig erhält, ist eine Funktion der Größe des Suchraums ($m \times n$), der normalisierten Austauschbewertungen (λS), und einer Konstanten (k).

Bedeutung des Alignments in BLAST

E-Wert (Erwartungswert)

- $E = P \times \text{Anzahl der Sequenzen in Datenbank}$
- E entspricht der Anzahl an Alignments einer bestimmten Bewertung, die man zufällig in einer Sequenz-Datenbank dieser Grösse erwartet (wird z.B. für ein Sequenzalignment $E=10$ angegeben, erwartet man 10 zufällige Treffer mit der gleichen Bewertung).

Dieses Alignment ist also nicht signifikant.

- Treffer werden in BLAST nur ausgegeben, wenn der E-Wert kleiner als eine vorgewählte Schranke ist.

Grobe Anhaltspunkte

E-Wert (Erwartungswert)

$$E \leq 0,0001$$

$$0,0001 \leq E \leq 0,02$$

$$0,02 \leq E \leq 1$$

$$E \geq 1$$

genaue Übereinstimmung

Sequenzen vermutlich homolog

Homologie ist nicht auszuschließen

man muss damit rechnen, dass diese gute Übereinstimmung Zufall ist.

Traditionelle BLAST Programme

Program	Database	Query	Typical uses
BLASTN	Nucleotide	Nucleotide	Mapping oligonucleotides, cDNAs and PCR products to a genome, screening repetitive elements; cross-species sequence exploration; annotating genomic DNA
BLASTP	Protein	Protein	Identifying common regions between proteins; collecting related proteins for phylogenetic analyses
BLASTX	Protein	Nucleotide translated into protein	Finding protein-coding genes in genomic DNA; determining if a cDNA corresponds to a known protein
TBLASTN	Nucleotide translated	Protein	Identifying transcripts, potentially from multiple organisms, similar to a given protein; mapping a protein to genomic DNA into protein
TBLAST	Nucleotide translated into protein	Nucleotide translated into protein	Cross-species gene prediction at the genome or transcript level; searching for genes missed by traditional methods or not yet in protein databases

BLAST Ausgabe (4)

>[swissprot:CTRB_HUMAN](#) Chymotrypsinogen B precursor (EC 3.4.21.1).
Length = 263

Score = 433 bits (1222), Expect = e-121

Identities = 220/263 (83%), Positives = 252/263 (95%), Gaps = 2/263 (0%)

Query: 1 MAFIWLLSCYALLGTTFGCGVNAIHPVLTGLSKIVNGEEAVPGTWPWQVTLQDRSGFHFC 60

MAF+WLLSC+ALLGTTFGCGV AIHPVL+GLS+IVNGE+AVPG+WPWQV+LQD++GFHFC

Sbjct: 1 MAFLWLLSCWALLGTTFGCGVPAIHPVLSGLSRIVNGEDAVPGSWPWQVSLQDKTGFHFC 60

Query: 61 GGSLISEDWVVTAAHCGVRTSEILIAGEFDQGSDEDNIQVLRIAKVFKQPKYSILTVNND 120

GGSLISEDWVVTAAHCGVRTS++++AGEFDQGSDE+NIQVL+IAKVFK PK+SILTVNND

Sbjct: 61 GGSLISEDWVVTAAHCGVRTSDVVVAGEFDQGSDEENIQVLRKIAKVFKNPKFSILTVNND 120

Query: 121 ITLLKLASPARYSQTISAVCLPSVDDD--AGSLCATTGWGRTKYNANKSPDKLERAALPL 178

ITLLKLA+PAR+SQT+SAVCLPS DDD AG+LCATTGWG+TKYNANK+PDKL++AALPL

Sbjct: 121 ITLLKLATPARFSQTVSAVCLPSADDDFPAGTLCATTGWGKTKYNANKTPDKLQQAALPL 180

Query: 179 LTNAECKRSWGRRRLTDVMICGAASGVSSCMGDSGGPLVCQKDGAITLVIVSWASDTCSA 238

L+NAECK+SWGRR+TDVMIC ASGVSSCMGDSGGPLVCQKGA+TLV IVSW SDTCS

Sbjct: 181 LSNAECKKSWGRRITDVMICAGASGVSSCMGDSGGPLVCQKGAITLVGIVSWGSDTCST 240

Query: 239 SSGGVYAKVTKIIPWVQKILSSN 261

SS GVYA+VTK+IPWVQKIL++N

Sbjct: 241 SSPGVYARVTKLIPWVQKILAAAN 263

BLAST Ausgabe (5)

```
>swissprot:VSP5\_TRIMU Mucrofibrase 5 precursor (EC 3.4.21.-).  
Length = 257
```

```
Score = 103 bits (280), Expect = 3e-22
```

```
Identities = 74/232 (31%), Positives = 110/232 (46%), Gaps = 10/232 (4%)
```

```
Query: 34  IVNGEEAVPGTWPWQVTLQDRSGFHFCGGSLISEDWVVTAAHCGVRTSEILIAGEFDQGS 93  
          I+ G+E      P+ V +      + CGG+LI+E+WV+TAAHC      EI +      +  
Sbjct: 25  IIGDECNINEHPFLVLVYYDD--YQCGGTLINEEWVLTAAHCNGENMEIYLGMHSSKVP 82  
  
Query: 94  DEDNIQVLRIAKVFKQPKYSILTVMNDITLLKLASPARYSQTISAVCLPSVDDDAGSLCA 153  
          ++D + +  K F      +  N DI L++L  P R S  I+ + LPS      GS+C  
Sbjct: 83  NKDRRRRVPKEKFFCDSSKNYTKWVKD IMLIRLNRPVRKSAHIAPLSLPSSPPSVGCVCR 142  
  
Query: 154 TTGWGRTKYNANKSPDKLERAALPLL TNAECKRSW-GRR LTDVMICGA--ASGVSSCMGD 210  
          GWG          PD      A + LL      C+ ++ G  T      +C          G  SC GD  
Sbjct: 143 IMGWGTISPTKVTL PDVPRCANINLLDYEVCRAAYAGLPATSRTL CAGILEGGKDSCGGD 202  
  
Query: 211 SGGPLVCQKDGAYTLVAIVSWASDTCS-ASSGGVYAKVTKIIPWVQKILSSN 261  
          SGGPL+C  +G +      IVSW  D C+      G+Y  V      + W++ I++ N  
Sbjct: 203 SGGPLIC--NGQFQ--GIVSWGGDPCAQPHEPGLYTNVFDHLDWIKGIIAGN 250
```

BLAST Ausgabe (6)

```
>swissprot:HPT\_RABIT Haptoglobin beta chain (Fragment).  
Length = 40
```

```
Score = 31.3 bits (74), Expect = 1.4  
Identities = 15/41 (36%), Positives = 22/41 (53%), Gaps = 1/41 (2%)
```

```
Query: 34 IVNGEEAVPGTWPWQVTLQDRSGFHFCGGS LISE DWVVTAA 74  
      I+ G      G++PWQ + R      G +LISE W++T A  
Sbjct: 1 IIGSLDAKGSFPWQAKMVS RHNL-VTGATLISEQWLLTTA 40
```

```
>swissprot:NMT1\_ASPPA NMT1 protein homolog.  
Length = 342
```

```
Score = 29.6 bits (69), Expect = 4.8  
Identities = 11/34 (32%), Positives = 22/34 (64%)
```

```
Query: 72 TAAHCGVRTSEIL IAGEFDQGSDEDNIQVLRIAK 105  
      TA CG+ ++ +I G+ D G +N+Q++ +A+  
Sbjct: 137 TAVRCGMNVTKAIIRGDIDAGIGLE NVQMVELAE 170
```

Obwohl ein hoher Anteil an identischen und positiven Positionen vorliegt, haben beide Treffer aufgrund ihrer kurzen Länge sehr hohe E-Werte.

Solche „Treffer“ für kurze Sequenzabschnitte können oft zufällig sein.

Tips für den Einsatz von BLAST

Verwende nicht stur die Standardparameter “You get what you look for”.

Führe Kontrollen durch, besonders in der twilight zone.

z.B. Schüttele die Sequenz durcheinander und wiederhole die Suche.

Falls die variierte Sequenz ähnliche Ergebnisse liefert, beruht das

Alignment auf einer systematischen Verfälschung, oder die

Parameter sind nicht empfindlich genug gewählt

Setze **Komplexitätsfilter** ein, wenn erforderlich.

Maskiere Repeats in genomischer DNA.

Teile große Genomsequenzen in Stücke auf um die Suche zu beschleunigen.

Zusammenfassung

Paarweises Sequenzalignment ist heute Routine, aber nicht trivial.

Mit **dynamischer Programmierung** (z.B. Smith-Waterman) findet man garantiert das Alignment mit optimaler Bewertung.

Vorsicht: die Bewertungsfunktion ist nur ein Modell der biologischen Evolution.

Die schnellste Alignmentmethode ist BLAST und seine Derivate wie BLAT. Es ergibt sehr robuste und brauchbare Ergebnisse für Proteinsequenzen.

Multiple Sequenzalignments sind in der Lage, entferntere Ähnlichkeiten aufzuspüren und bieten ein besseres funktionelles Verständnis von Sequenzen und ihren Beziehungen

Kommt nächste Woche dran.