

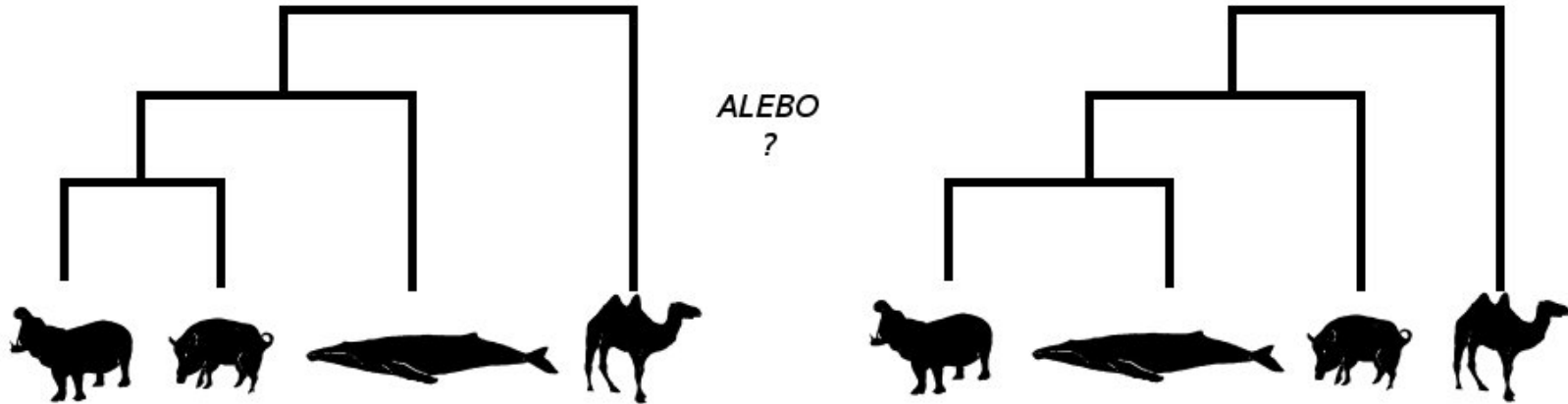
Organizačné poznámky

- Domáca úloha 1 do stredy 8.11.
Otázky k zadaniu emailom
- Pracujte na journal clube
(prečítajte si článok, naplánujte si stretnutie pred 22.11.)
- Budúci týždeň sa predmet nekoná kvôli rektorskému voľnu

Evoluční modely a stromy

Tomáš Vinař

26.10.2023



Rekonštrukcia fylogenetických stromov

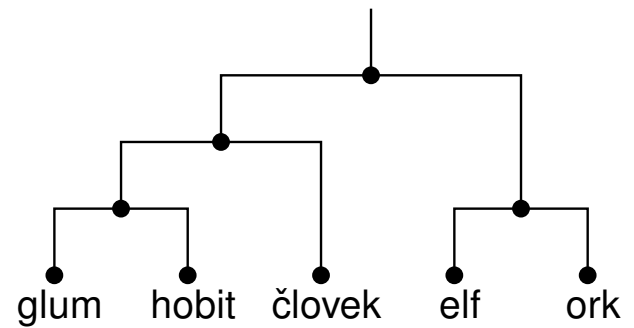
Vstup:

m zarovnaných sekvencií,
každá dĺžky n

človek	C	A	G	T	T	A
elf	A	A	T	A	G	A
Glum	C	C	G	A	G	A
hobit	C	C	G	T	T	C
ork	A	A	T	T	T	A

Výstup:

strom predstavujúci
ich evolučnú históriu

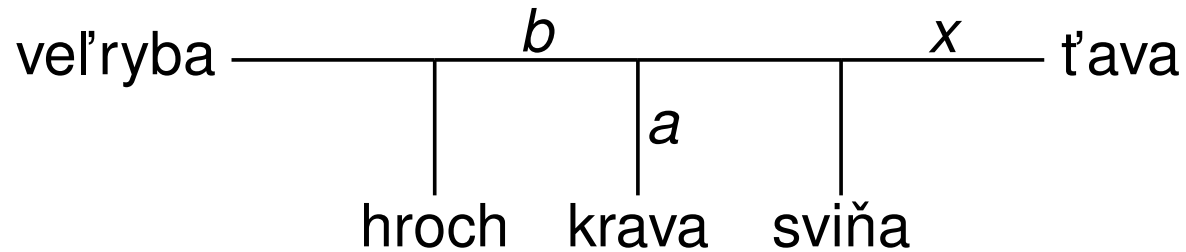


Newick format:

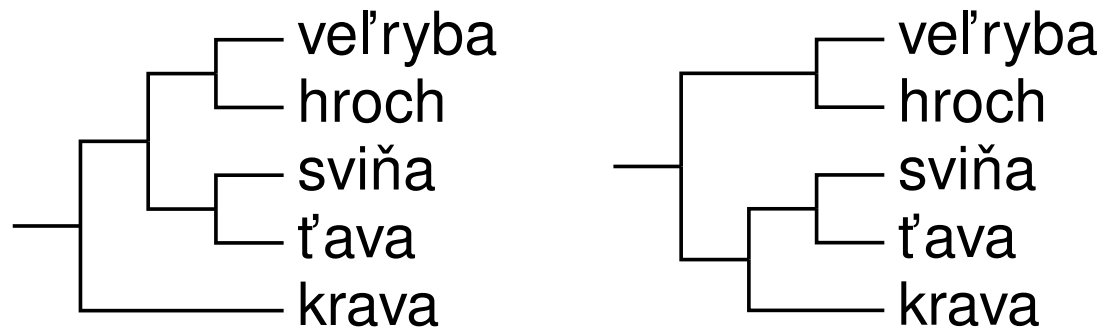
`((glum,hobit),človek),(elf,ork)`

Zakorenené a nezakorenené stromy

Nezakorenený strom (unrooted tree)



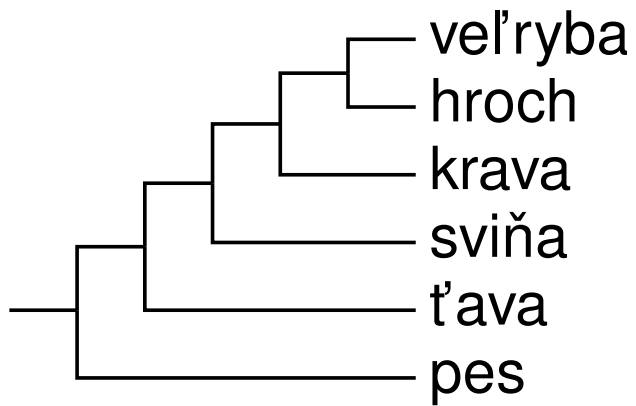
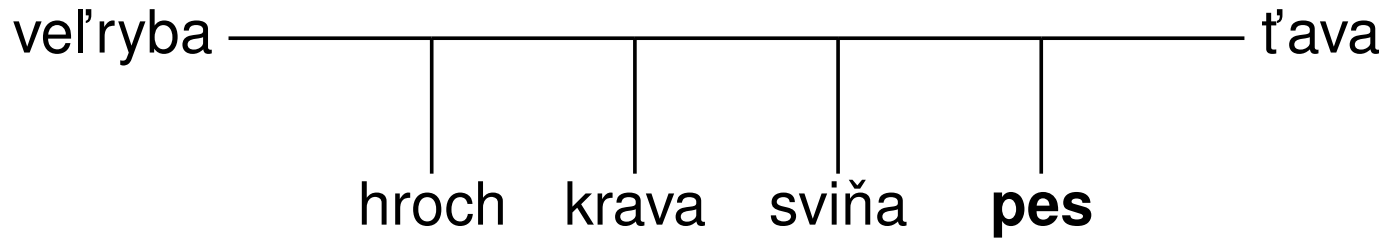
Dve zo siedmich zakorenených verzií stromu



Väčšina metód rekonštruuje nezakorenené stromy

Zakorenenie stormu pomocou vonkajšej skupiny

Do nezakoreneného stromu pridáme psa, **vonkajšiu skupinu (outgroup)**



Maximum parsimony (úsporné stromy)

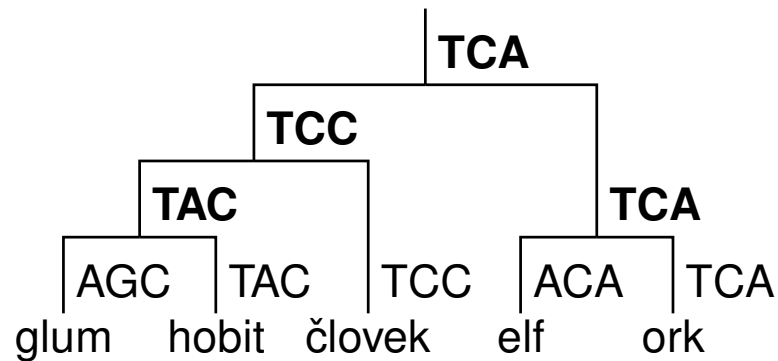
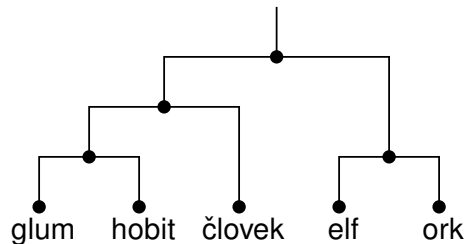
Úloha: Dané sú zarovnané sekvencie súčasných organizmov.

Chceme nájsť fylogenetický strom, ktorý vyžaduje **minimálny počet evolučných zmien**.

Evolučná zmena = mutácia jednej bázy na inú bázu

Podotázka: Pre daný fylogenetický strom, doplniť **ancestrálne sekvencie** tak, aby bol potrebný najmenší počet zmien.

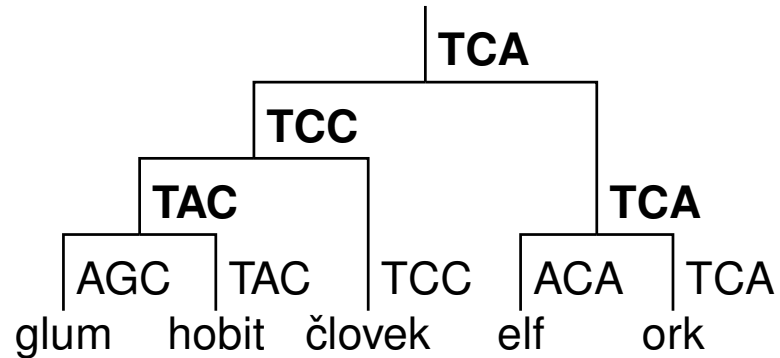
glum	AGC
hobit	TAC
človek	TCC
elf	ACA
ork	TCA



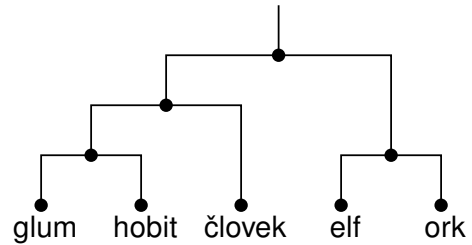
5 zmien

Podotázka: Výpočet ceny konkrétneho stromu

glum AGC
 hobit TAC
 človek TCC
 elf ACA
 ork TCA



5 zmien



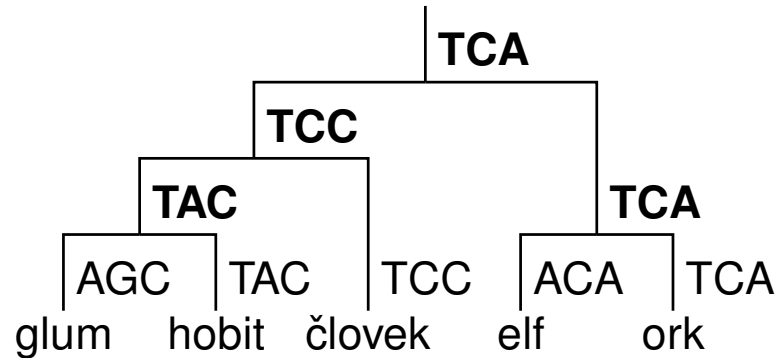
Môžeme rátať **dynamickým programovaním** pre každý stĺpec zarovnania zvlášť (cvičenia informatíci).

Časová zložitosť: $O(m)$, lineárna

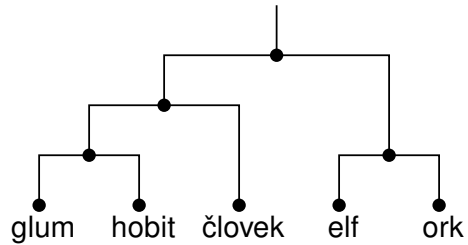
Zopakujeme pre každý stĺpec zarovnania: $O(mn)$

Vieme: Výpočet ceny konkrétneho stromu

glum AGC
 hobit TAC
 človek TCC
 elf ACA
 ork TCA

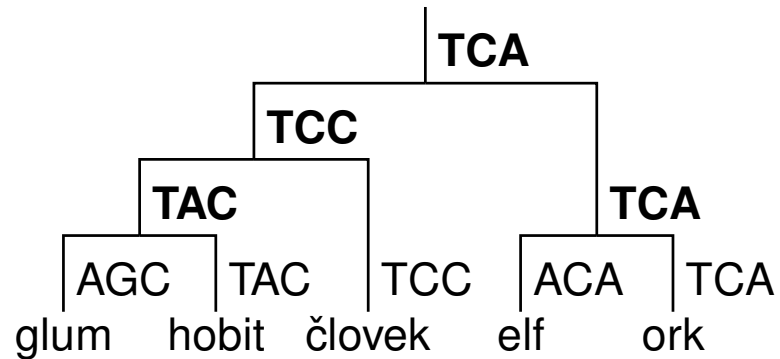


5 zmien



Chceme: Nájsť strom s najmenšou cenou

glum AGC
 hobit TAC
 človek TCC
 elf ACA
 ork TCA



Hľadanie najúspornejšieho stromu

NP-ťažký problém

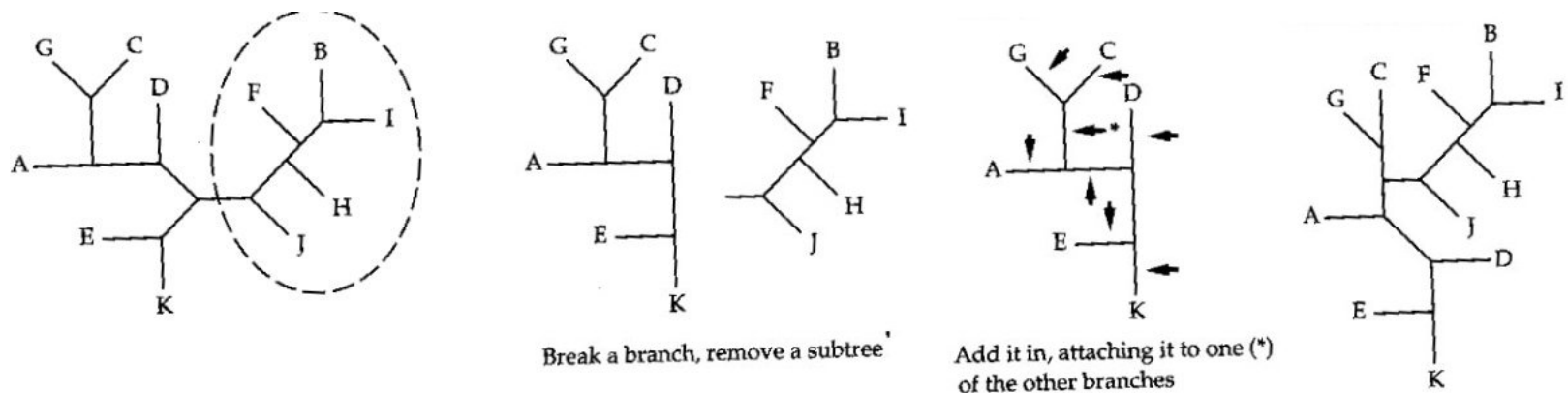
Triviálny algoritmus: vyskúšaj všetky možné stromy.

Pre m druhov $1 \cdot 3 \cdot 5 \cdots (2m - 5) = (2m - 5)!!$

Napr. pre 10 druhov cca 2 milióny, pre 20 druhov $2 \cdot 10^{20}$

Heuristické prehľadávanie:

- Začneme s “rozumným” stromom
- Pomocou stanovených operácií prehľadávame “podobné” stromy; napr. “subtree pruning and regraft”:



Neighbor Joining (Metóda spájania susedov)

- Nevyužívame detaily rozdielov medzi sekvenciami
- Zosumarizujeme ich pomocou **matice vzdialeností** (D_{ij})

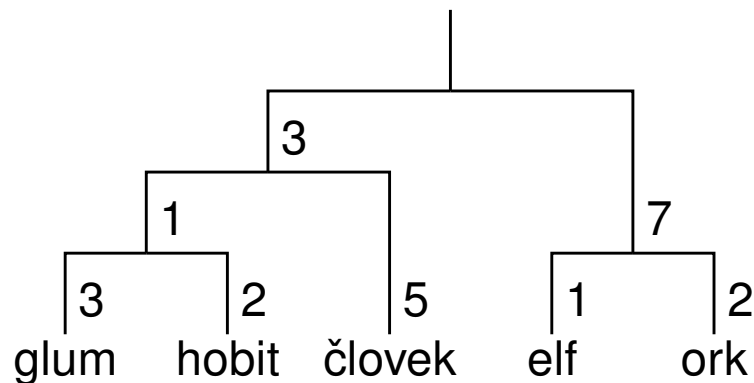
Jednoduchý príklad:

človek	C	A	G	T	T	A
elf	A	A	T	A	G	A
Glum	C	C	G	A	G	A
hobit	C	C	G	T	T	C
ork	A	A	T	T	T	A

	Č	E	G	H	O
človek	0	4	3	2	2
elf	4	0	3	6	2
Glum	3	3	0	3	5
hobit	2	6	3	0	4
ork	2	2	5	4	0

Idea spájania susedov

- Predpokladáme, že vzdialenosti $D_{i,j}$ skutočne zodpovedajú vzdialenostiam v strome (**aditivita**)



$$D_{\text{hobit},\text{človek}} = 2 + 1 + 5 = 8$$

	glum	hobit	človek	elf	ork
glum	0	5	9	15	16
hobit	5	0	8	14	15
človek	9	8	0	16	17
elf	15	14	16	0	3
ork	16	15	17	3	0

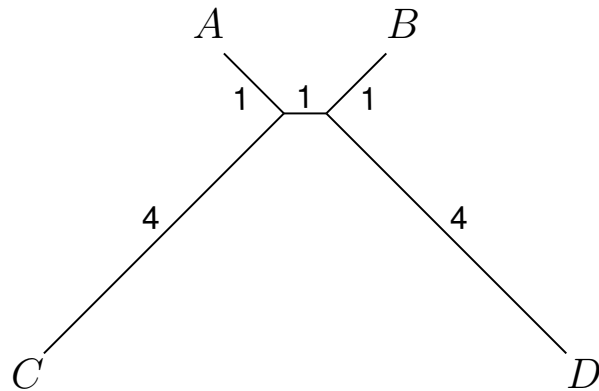
Idea spájania susedov

- Predpokladáme, že vzdialenosti $D_{i,j}$ skutočne zodpovedajú vzdialenostiam v strome (**aditivita**)
- Nájdeme dva listy i a j , o ktorých vieme **s určitost'ou povedať**, že majú vo výslednom strome spoločného otca
- i a j spojíme a nahradíme ich ich otcom k s novými vzdialenosťami:

$$D_{k,\ell} = \frac{D_{i,\ell} + D_{j,\ell} - D_{i,j}}{2}$$

Ako určiť dva listy na spájanie?

(Prečo nie dva najbližšie?)



	A	B	C	D
A	-	3	5	6
B	3	-	6	5
C	5	6	-	9
D	6	5	9	-

Vyber listy i, j , ktoré **minimalizujú** nasledujúci výraz:

$$L_{i,j} = (m - 2)D_{i,j} - \underbrace{\sum_{k \neq i} D_{i,k}}_{r_i} - \underbrace{\sum_{k \neq j} D_{j,k}}_{r_j}$$

m : počet listov

Spájame listy i, j , ktoré minimalizujú nasledujúci výraz:

$$L_{i,j} = (m - 2)D_{i,j} - \underbrace{\sum_{k \neq i} D_{i,k}}_{r_i} - \underbrace{\sum_{k \neq j} D_{j,k}}_{r_j}$$

D						L						nové D					
g	h	č	e	o	r_i	g	h	č	e	o		g	h	č	eo		
g	0	5	9	15	16	45	g	.	-72	-68	-58	-48	g	0	5	9	14
h	5	0	8	14	15	42	h	-72	.	-68	-48	-48	h	5	0	8	13
č	9	8	0	16	17	50	č	-68	-68	.	-50	-50	č	9	8	0	15
e	15	14	16	0	3	48	e	-58	-48	-50	.	-90	eo	14	13	15	0
o	16	15	17	3	0	51	o	-48	-48	-50	-90	.					

Časová zložitosť spájania susedov: $O(m^3)$ (m : počet listov)

V roku 2009 Elias a Lagergren vynašli algoritmus so zložitosťou $O(m^2)$

Spájanie susedov: zhrnutie

- Ak je vstupná matica aditívna a zodpovedá skutočným evolučným vzdialenostiam, spájanie susedov nám dá správny strom
- Čím dlhšie sekvencie, tým spoľahlivejší odhad vzdialenosti a tým väčšia šanca dostať správny strom
- Ako však prejdeme od sekvencií k odhadu vzdialenosti?

Len počítanie rozdielov nestačí

človek	C	A	G	T	T	A
elf	A	A	T	A	G	A
Glum	C	C	G	A	G	A
hobit	C	C	G	T	T	C
ork	A	A	T	T	T	A

	Č	E	G	H	O
človek	0	4	3	2	2
elf	4	0	3	6	2
Glum	3	3	0	3	5
hobit	2	6	3	0	4
ork	2	2	5	4	0

Problém so vzdialenosťami

- Počas evolúcie sa môže stať, že tá istá báza zmutuje **viackrát** (trebárs aj späť na pôvodnú bázu)
- Pri počítaní rozdielov ale vidíme nanajvýš jednu zmenu na každej pozícii \Rightarrow odhad vzdialenosti menší ako v skutočnosti
- Chceme korekciu na odhadovaný počet mutácií, ktoré sa naozaj stali

Jukesov-Cantorov model evolúcie

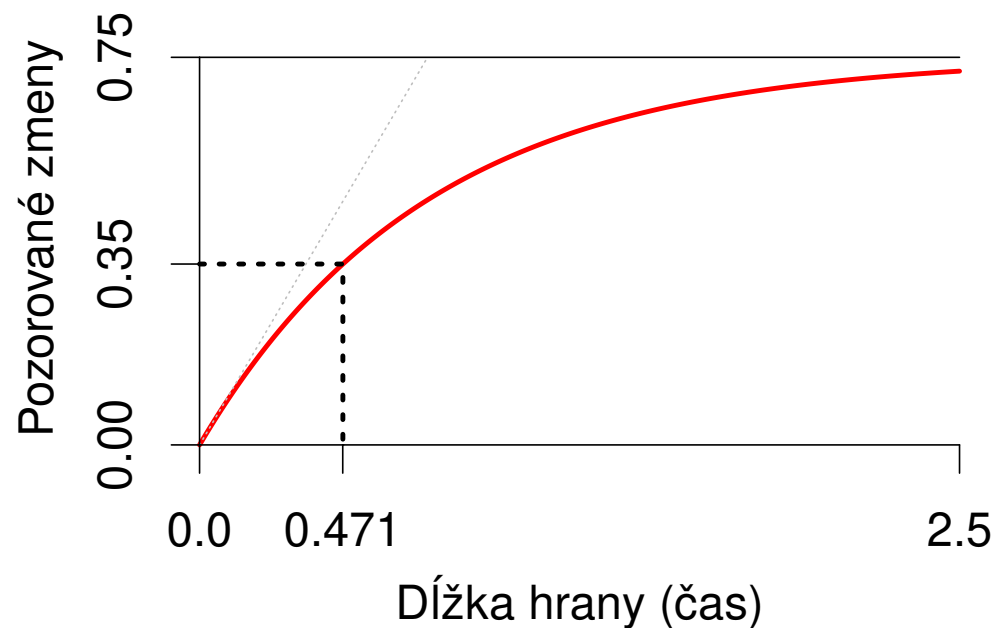
Pravdepodobnosť zmeny bázy na inú:

$$\Pr(X_{t_0+t} = C \mid X_{t_0} = A) = \frac{1}{4}(1 - e^{-\frac{4}{3}\alpha t})$$

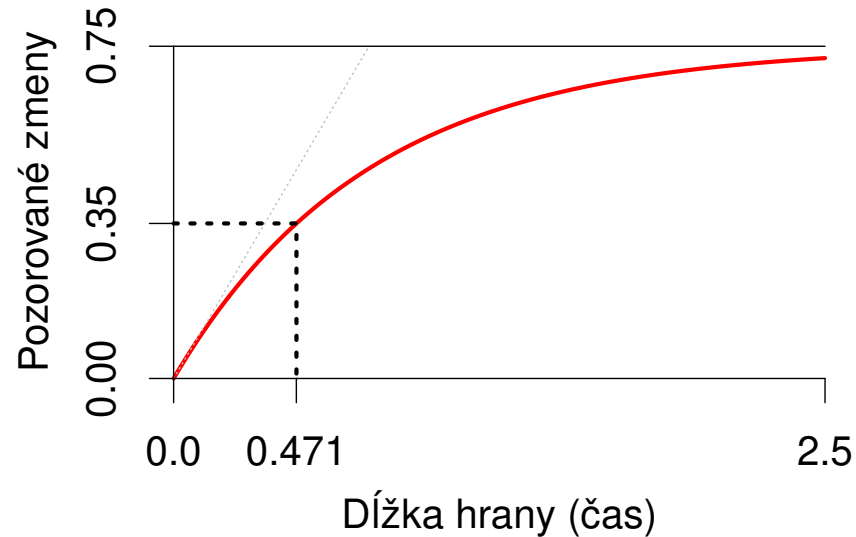
α : rýchlosť evolúcie (počet substitúcií na jednotku času)

Očakávaný počet pozorovaných zmien na bázu za čas t :

$$D(t) = \Pr(X_{t_0+t} \neq X_{t_0}) = \frac{3}{4}(1 - e^{-\frac{4}{3}\alpha t})$$



Späť ku spájaniu susedov (Neighbor Joining)



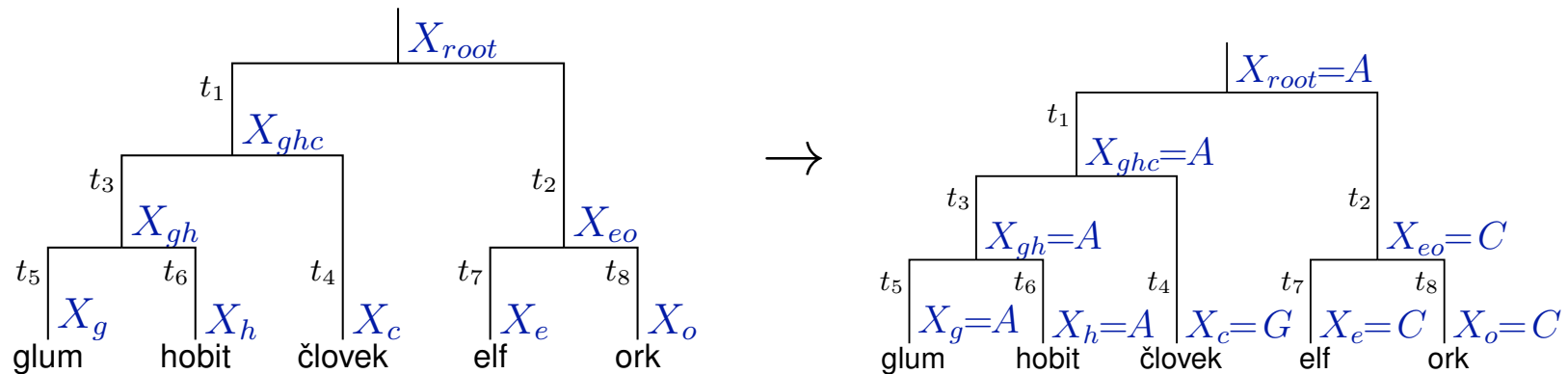
- Podľa takéhoto modelu môžeme korigovať pozorované vzdialenosti

$$D = \frac{3}{4}(1 - e^{-\frac{4}{3}\alpha t}) \quad \Rightarrow \quad \alpha t = -\frac{3}{4} \ln\left(1 - \frac{4}{3}D\right)$$

- Nabudúce uvidíme aj zložitejšie modely evolúcie

Najvierohodnejšie stromy (Maximum likelihood)

Strom s danými dĺžkami hrán môžeme chápať ako **jednoduchý generatívny model**



Pravdepodobnosť, že vygeneruje konkrétne bázy vo vrcholoch:

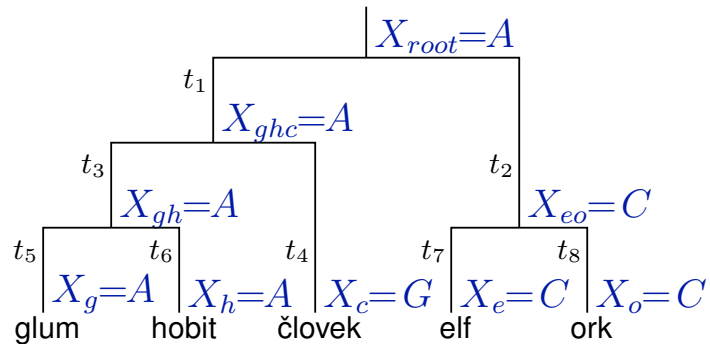
$$\Pr(X_g = A, X_h = A, X_c = G, X_e = C, X_o = C, X_{gh} = A, X_{ghc} = A, X_{eo} = C, X_{root} = A)$$

$$= \Pr(X_{root} = A) \cdot \Pr(A | A, t_1) \cdot \Pr(C | A, t_2) \cdot \Pr(A | A, t_3) \cdot$$

$$\Pr(G | A, t_4) \cdot \Pr(A | A, t_5) \cdot \Pr(A | A, t_6) \cdot \Pr(C | C, t_7) \cdot \Pr(C | C, t_8)$$

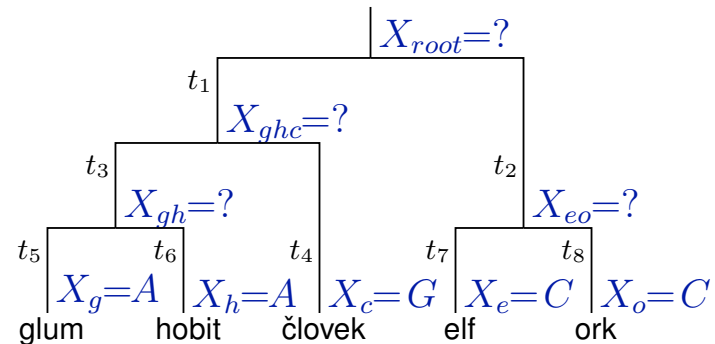
$\Pr(C | A, t_2)$ je skratka za $\Pr(X_{eo} = C | X_{root} = A)$, J.-C. model

Vieme počítať (súčin):



Chceme počítať

vierohodnosť stromu:



Vierohodnosť (likelihood) stromu:

$$\Pr(X_g = A, X_h = A, X_c = G, X_e = C, X_o = C)$$

sčítame pravdepodobnosti pre všetky kombinácie písmen v predkoch X_{gh} , X_{ghc} , X_{eo} , X_{root}

Rátame pomocou **Felsensteinovho algoritmu**

(jednoduché dynamické programovanie, podobne ako pre úspornosť)

Pre dané zarovnanie, strom a dĺžky hrán spočíta vierohodnosť v čase $O(nm)$

Ako nájsť najvierohodnejší strom?

- Problém je NP-ťažký ;
navyše komplikovaný tým, že na výpočet vierohodnosti **potrebujeme aj dĺžky hrán**
- Opäť použijeme heuristické vyhľadávanie:
 - Začneme s “rozumným” stromom
 - Vypočítame vierohodnosť tohto stromu:
 - * Začneme s “rozumnými” dĺžkami hrán
 - * Vypočítame vierohodnosť stromu s dĺžkami
 - * Mierne zmeníme dĺžky tak, aby sa zlepšila vierohodnosť a opakujeme
 - Pomocou stanovených operácií (ako v prípade parsimony) skúšame “podobné” stromy, až kým nevieme zlepšiť

Konzistentnosť fylogenetických algoritmov

- “Rozumne” správajúce sa algoritmy: ak dĺžka sekvencií (n) rastie, ich odpoveď by sa mala približovať ku správnej odpovedi.
- Hovoríme, že algoritmus pre hľadanie fylogenetického stromu je **konzistentný**, ak v prípade, že n ide do nekonečna, pravdepodobnosť správneho stromu konverguje k 1.

Porovnanie algoritmov

	Zložitosť	Konzistentný	Využitie dát
Parsimony (úspornosť)	NP-t'ažký	NIE	celé sekvencie
Neighbor Joining	$O(m^2)$	ÁNO	iba vzdialenosti
Likelihood (vierohodnosť)	NP-t'ažký	ÁNO	celé sekvencie

Odkiaľ zohnať dáta pre fylogenetiku?

Často sa používajú špeciálne sekvencie
(napr. gény ribozomálnej RNA, mitochondriálny genóm)

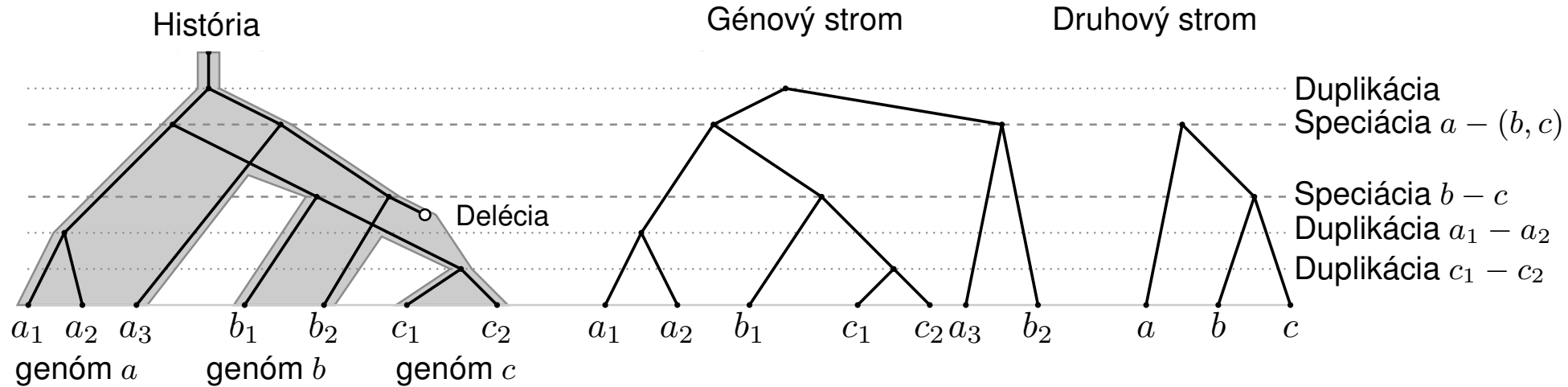
Chceme využiť aj ďalšie časti genómu. Čo tak:

- Vybrať si sympatický gén
- Nájsť jeho homológy v iných genómoch
- Použiť tieto na konštrukciu fylogenetického stromu
(DNA sekvencie alebo proteíny)

Problém: počas evolúcie sa časť genómu s vybraným génom mohla duplikovať

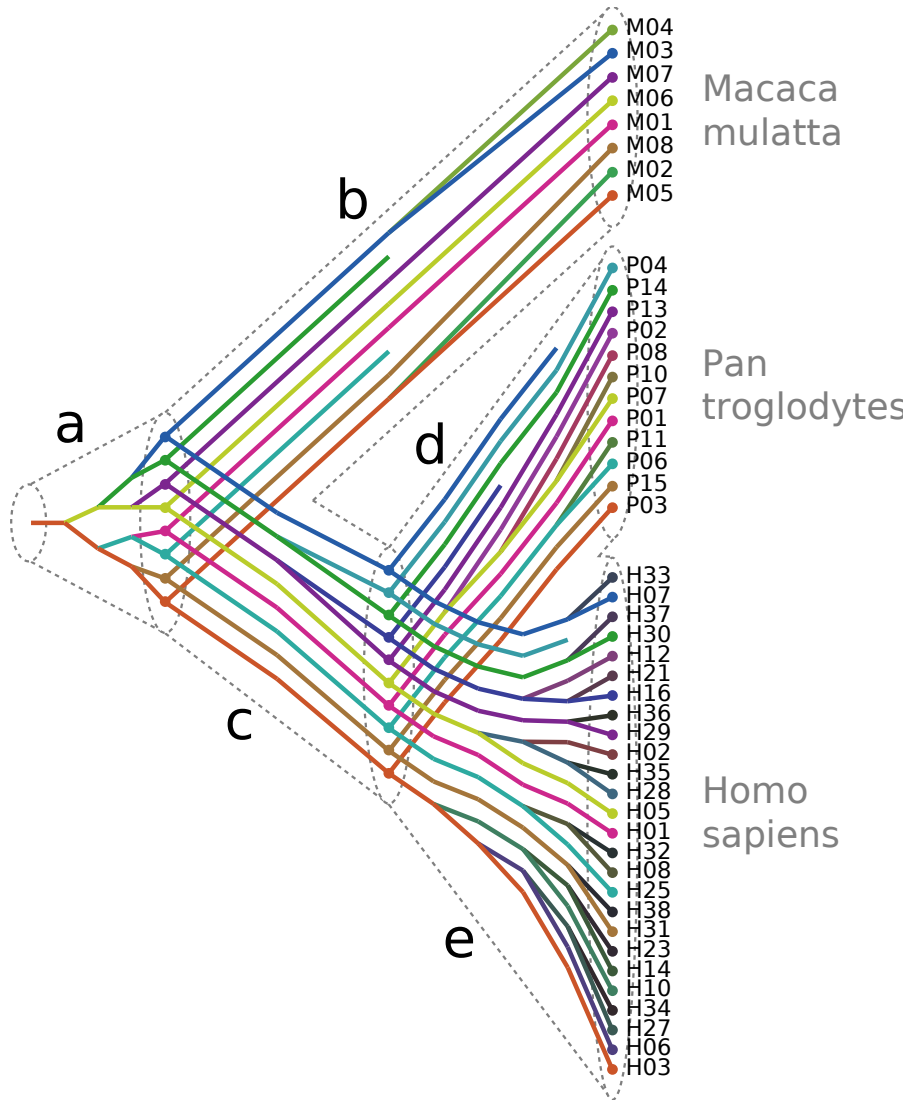
História duplikovaného génu

Príklad: organizmy a, b, c , gény $a_1, a_2, a_3, b_1, b_2, c_1, c_2$



- **Homológ:** vyvinuli sa zo spoločného predka, podobná sekvencia
- **Ortológ:** najbližší spoločný predok je speciácia
(napr. dvojice génov $a_1 - b_1, a_2 - b_1$)
- **Paralóg:** najbližší spoločný predok je duplikácia
(napr. dvojice génov $a_1 - a_2, a_1 - b_2$)

Zložitejší príklad duplikácie génu:



Zhrnutie

- Modely evolúcie nukleotidov nám dávajú možnosť:
 - Odhadovať skutočnú evolučnú vzdialenosť (počet substitúcií) z počtu pozorovaných zmien medzi sekvenciami
 - Počítať pravdepodobnosť, že uvidíme zmenu nukleotidu za určitý čas t
- Tri metódy na vytváranie evolučných stromov:
 - Úsporné stromy (parsimony)
 - Spájanie susedov (neighbour joining)
 - Vierohodnosť stromov (maximum likelihood)
- Génové a druhové stromy; komplikácie pri vytváraní stromov