

Что такое биоинформатика?

Банк SwissProt

С.А.Спирин

7, 8,10 февраля 2006 г., ФББ МГУ

Что такое биоинформатика?

- Исследование информационных процессов в биологических системах (клетках, органах, организме, популяции).
- Изучение и внедрение в компьютерную науку «биологических» методов анализа информации (нейросетей, генетических алгоритмов, нечеткой логики и др.).
- Применение компьютерных методов для решения биологических задач.
- Телепатия, парapsихология, информационные поля и т.п.

?

Биоинформатика

Исследование информационных процессов в биологических системах (клетках, органах, организме, популяции).

Изучение и внедрение в компьютерную науку «биологических» методов анализа информации (нейросетей, генетических алгоритмов, нечеткой логики и др.).

Применение компьютерных методов для решения биологических задач.

Телепатия, парapsихология, информационные поля и т.п.

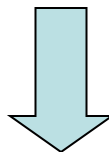
Примеры задач биоинформатики

- Разработка алгоритмов для анализа большого объема биологических данных
 - Алгоритм поиска генов в геноме
- Анализ и интерпретация биологических данных таких, как нуклеотидные и аминокислотные последовательности, структура молекул белков, структура комплексов молекул белков с другими молекулами.
 - Изучение структуры активного центра белка
- Разработка программного обеспечения для управления и быстрого доступа к биологическим данным
 - Создание банка данных аминокислотных последовательностей

Что понимать под биоинформатикой?

Как видим, смысл термина **ещё** **уже...**

Применение компьютерных методов для решения биологических задач



Применение компьютерных методов для решения задач
молекулярной биологии

... и еще уже...

Компьютерный анализ экспериментальных данных о структурах
биологических макромолекул (белков и нуклеиновых кислот) с
целью получения биологической информации

Итак...

Биоинформатика = вычислительная молекулярная биология

Почему так сузился смысл термина?

gatcctccatataacaacgttatctccacctcaggttagatctcaacaacggaaccattg
ccgacatgagacagttaggtatcgctcgagagttacaagctaaaacgagcagtagtcagct
ctgcattctgaagccgctgaagttactaagggtggataacatcatccgtgcaagaccaa
gaaccgccaatagacaacatatgtaacatatttaggatataccctgaaaataataaccg
ccacactgtcattattataatttagaaacagaacgaaaaattatccactataattcaa
agacgcgaaaaaaaaagaacaacgcgtcatagaactttggcaattcggtcacaaataa
atttggcaacttatgttcccttcgagcagtactcgagccctgtctcaagaatgtaat
aataccatcgtaggtatggtaaagatagcatctccacaacctcaaagctccttgccga
gagtcgccctccttgcgtcaactttcactttcatatgagaacttatttttttattc
tttactctcacatcctgttagtgattgacactgcaacagccaccatcactagaagaacaga
acaattacttaatagaaaaattatatcttcctcgaaacgatttcctgctccaacatcta
cgtatatcaagaagcattcacttaccatgacacagcttcagatttattgtgacag
ctactatcactactccatcttagtagtgccacgcctatgaggcatatcctatcgaa
aacaataccccccagtgcaagagtcaatgaatcgttacattcaaattccaaatgata
cctataaatcgtagacaagacagctcaaataacatacaattgcttcgacttaccga
gctggcttcgtttgactctagttctagaacgttctcaggtgaacccattctgtacttac
tatctgatgcgaacaccacgttattcaatgtaataactcgagggtacggactctgcc
acagcacgtcttgaacaatacataccaatttgttacaaaccgtccatccatctcg
tatcgtagattcaatctattggcgtgttaaaaaactatggttataactaacggcaaaa
acgctctgaaactagatcctaatacgttcaacgtgactttgaccgttcaatgttca
ctaacgaagaatccattgtgtcgattacggacgttctcagttgtataatgcgccgttac
ccaattggcttccgattctggcgagttgaagttactggacggcaccgggtgataa
actcggcgattgctccagaaacaagctacagttgtcatcatcgctacagacattgaag
gattttctgccgttgaggtagaattcgaatttagtcatcggggctcaccagttaactac
ctattcaaaatagttgataatcaacgttactgacacaggtaacgtttcatatgacttac
ctctaaactatgttatctcgatgacgatcctattttctgtataaattgggtctataa

В конце 1970-х годов был изобретён относительно быстрый и дешёвый метод экспериментального определения последовательности оснований в ДНК



Организм



выделение



ДНК «в пробирке»



секвенирование

...TGCCACAAATCAC...

Последовательность

Для хранения все возрастающей информации о последовательностях ДНК в 1982 году был основан GenBank

GenBank — хранилище последовательностей нуклеиновых кислот в виде компьютерных файлов

Объем GenBank'a:

1982: 680 338 букв в 606 последовательностях

1992: 101 008 486 букв в 78 608 последовательностях

2002: 28 507 990 166 букв в 22 318 883 последовательностях

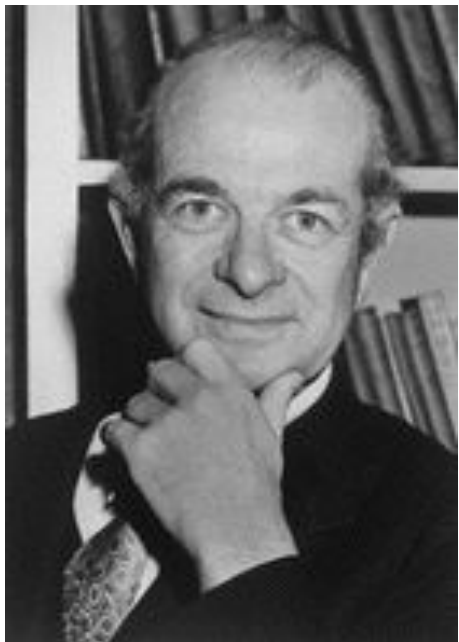
2004: 44 575 745 176 букв в 40 604 319 последовательностях

2005: 56 037 734 462 букв в 52 016 762 последовательностях
(из ~165 000 организмов)

Размер файлов — 196 Gb

Пионеры биоинформатики

1962



Лайнус Полинг

- Анализ аминокислотных последовательностей глобинов нескольких позвоночных
- Гипотеза **молекулярных часов**

Zuckerkandl, E., and L. Pauling. **1962**. Molecular disease, evolution, and genic heterogeneity. Horizons in Biochemistry, Academic Press, New York, 189-225.

Zuckerkandl, E., and L. Pauling. **1965**. Evolutionary divergence and convergence in proteins. Evolving Genes and Proteins, Academic Press, New York, 97-166.

Пионеры биоинформатики

1965



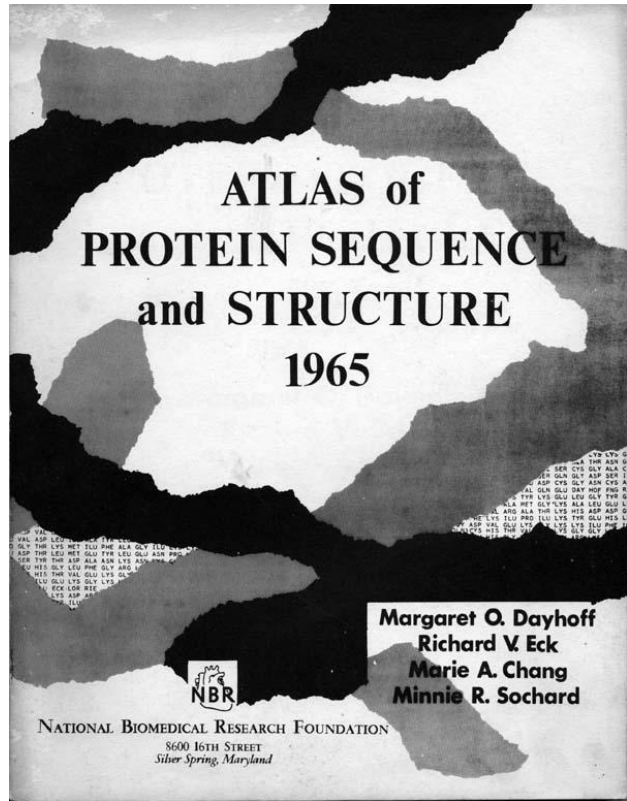
Маргарет Дейхоф

- Однобуквенный код аминокислот
A,C,D,E,F,G,H...
- Матрицы аминокислотных замен
PAM (Point Accepted Mutation)

Атлас последовательностей белков и их структур (1965)

Первый “банк данных”

1965 -1978



Атлас белковых
последовательностей и
их структур

Первая версия атласа содержала описание **65 (!)** последовательностей белков

Банки данных

- Архивные

(примеры: PDB, GenBank)

за содержание каждой записи отвечает её автор-экспериментатор

- Курируемые

за содержание записей отвечают специальные люди — кураторы

- Автоматические

записи генерируются компьютерными программами

Банк данных Swiss-Prot

1986



Swiss-Prot – база знаний о
белковых последовательностях

- Курируемая база данных
- “Золотой стандарт” аннотации

Банк данных Swiss-Prot



С 1987 поддерживается в сотрудничестве между

Swiss Institute of Bioinformatics (SIB)
European Bioinformatics Institute (EBI)

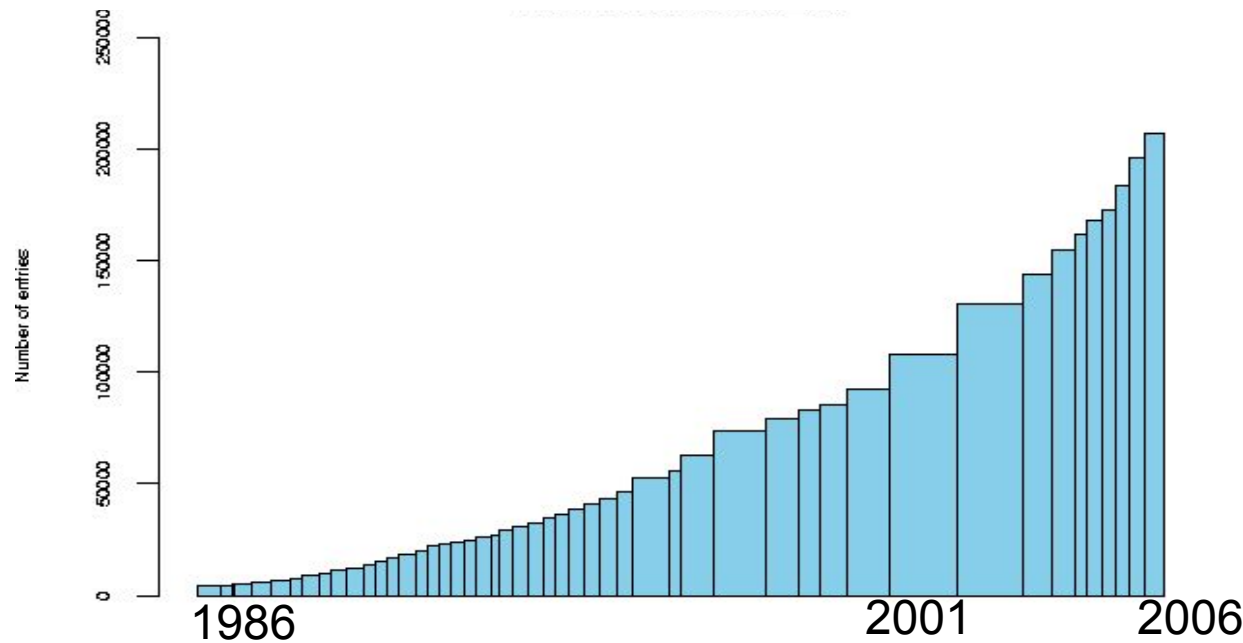


Амос Байрох

Руководитель группы Swiss-Prot в
Швейцарском Институте Биоинформатики

Банк данных Swiss-Prot

Статистика роста количества документов



Текущий релиз **48.9** (24 января 2006) содержит 206586 документов

Банк данных TrEMBL



TrEMBL (Translated EMBL)

Формальная трансляция всех кодирующих
нуклеотидных последовательностей из банка EMBL

Автоматическая классификация и аннотация

Текущий релиз **31.9** (24 января 2006) содержит 2 586 884 документа

Тенденция объединения

2002



PIR Protein Information Resource



Банк данных UniProt



UniProt (Universal Protein Resource)

- UniProt Knowledgebase – **SwissProt+TrEMBL**
- UniProt Archive – **UniParc**
- UniProt Reference – **UniRef**



GenBank



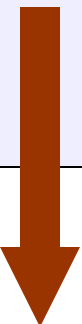
EMBL



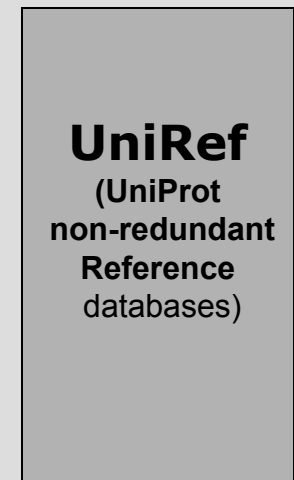
DDBJ



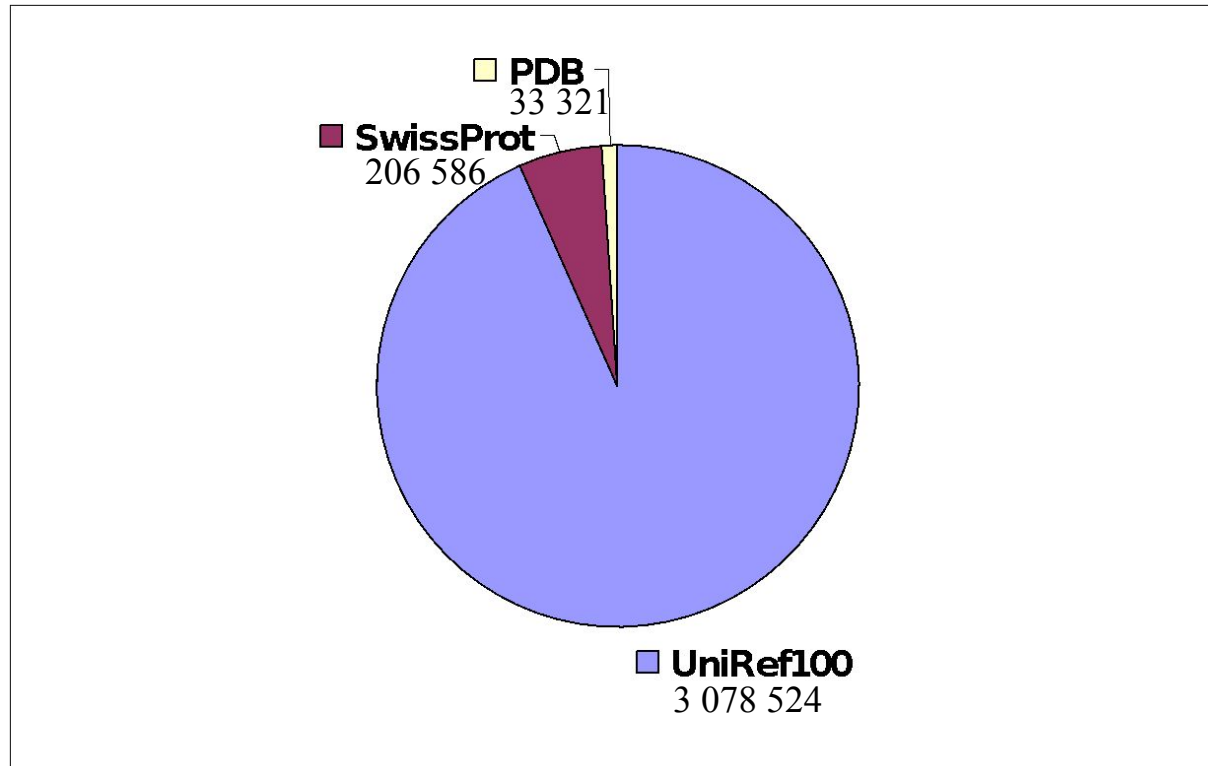
компьютерный поиск гена, трансляция и компьютерная аннотация



Базы данных научной литературы



Соотношение числа белков, представленных в разных банках



Последовательностей во много раз больше, чем структур!

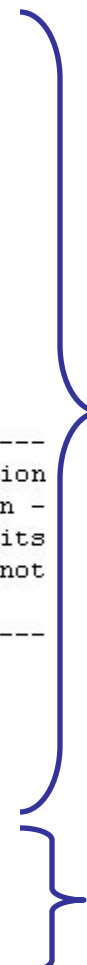
Большинство последовательностей не аннотированы!

Документ банка данных Swiss-Prot

```
ID  YSEA_STACA      STANDARD;      PRT;    165 AA.  
AC  P47995;  
DT  01-FEB-1996 (Rel. 33, Created)  
DT  01-FEB-1996 (Rel. 33, Last sequence update)  
DT  13-SEP-2005 (Rel. 48, Last annotation update)  
DE  Hypothetical protein in secA 5'region (ORF1) (Fragment).  
OS  Staphylococcus carnosus.  
OC  Bacteria; Firmicutes; Bacillales; Staphylococcus.  
OX  NCBI_TaxID=1281;  
RN  [1]  
RP  NUCLEOTIDE SEQUENCE [GENOMIC DNA].  
RC  STRAIN=TM300;  
RA  Freudl R.;  
RL  Submitted (JUN-1994) to the EMBL/GenBank/DDBJ databases.  
CC  --! SIMILARITY: Belongs to the ribosomal protein S30AE family.  
CC  --! CAUTION: This is a conceptual translation.  
CC  --! CAUTION: Ref.1 sequence differs from that shown due to frameshifts  
CC  in positions 25 and 46.  
CC  -----  
CC  This Swiss-Prot entry is copyright. It is produced through a collaboration  
CC  between the Swiss Institute of Bioinformatics and the EMBL outstation -  
CC  the European Bioinformatics Institute. There are no restrictions on its  
CC  use as long as its content is in no way modified and this statement is not  
CC  removed.  
CC  -----  
DR  EMBL; X79725; CAA56161.1; ALT_FRAME; Genomic_DNA.  
DR  PIR; S47148; S47148.  
DR  InterPro; IPR003489; Ribosomal_S30S54.  
DR  Pfam; PF02482; Ribosomal_S30AE; 1.  
KW  Hypothetical protein.  
FT  NON_TER      1      1  
SQ  SEQUENCE 165 AA; 19138 MW; BF8CB91ADE194DDO CRC64;  
LERYFTNVPN VNAHVVKVKTY ANSSKIEVTI PLNDVTLRAE ERNDDIYAGI DKITNKLECO  
VRKYKTRVNR KKRKESEHEP FPATPETPPE TAVDHDKDE IEIIRSKQFS LKPMDS  
LQMDLLGTDF FIFNDRETDG TSIVYRRKDQ KYGLIETVEK LICDI  
//
```



Описание документа: идентификатор, имя, дата создания и модификации



Аннотация
последовательности

Последовательность

Основные поля записи SwissProt

- ID
- AC
- DE
- OS
- OC

И сама последовательность, конечно.