# Konservierte und Konsensus RNA Strukturen

Caroline Thurner

Institut für Theoretische Chemie und Molekulare Strukturbiologie

Universität Wien

Wien, 2004

# Überblick

- Sekundärstrukturen von RNA
- Vorhersage von Sekundärstrukturen
- Anwendung auf Genome der Virenfamilie Flaviviridae
- Pseudoknoten
- Erweiterung des Algorithmus um Pseudoknoten vorherzusagen
- Anwendung auf RNA Beispiele die Pseudoknoten enthalten

## **RNA** Sekundärstrukturen



Sekundärstrukturen formen sich vor Tertiärstrukturen.

Eine Sekundärstruktur ist eine Liste von Basenpaaren, die folgende Bedingungen erfüllen:

- Eine Base darf höchstens an einem Basenpaar teilnehmen.
- Basenpaare dürfen sich nicht überkreuzen, das heißt, keine zwei Paare (i.j) und (k.l) dürfen folgendermaßen angeordnet sein: i < k < j < l (keine Pseudoknoten)



# 

## Der Effekt von Mutationen



Einige kompensatorische Mutationen - gleiche Struktur

#### Was sagt uns das über konservierte Strukturen?

- 10% Zufallsmutationen in der Sequenz führen mit großer Sicherheit zu verschiedenen Strukturen.
- Gemeinsame Sekundärstrukturen in einer Gruppe von Sequenzen mit weniger als 95 % durchschnittlicher paarweiser Identität sind sehr wahrscheinlich das Ergebnis einer stabilisierten Selektion.
- Wenn Selektion Strukturelemente aufrechterhält, dann müssen diese eine Funktion haben.

## Suche nach konservierten Sekundärstrukturen

- Multiples Sequenzalignment (ClustalW)
- Ermittlung von Basenpaar-Wahrscheinlichkeits Matrix
- Verknüpfung von Strukturvorhersage und Sequenzalignment zur Erstellung einer Liste möglicher Kandidaten konservierter Strukturen
- Kompensatorische und inkonsistente Mutationen geben Auskunft, ob eine Struktur angenommen oder verworfen wird.

Free Software, C source code and fold servers available at
http://www.tbi.univie.ac.at/~ivo/RNA/

#### Thermodynamisches Falten: RNAfold

Vorhersage der Basenpaar Wahrscheinlichkeits Matrix basierend auf McCaskills Algorithmus zur Bestimmung von Zustandsfunktionen



Thermodynamisches Gleichgewicht: alternative niedrige Energiezustände sind besetzt

#### Verbindung von Strukturvorhersage und Sequenz Alignment



## Alidot



## Familie Flaviviridae

Genus	Species	homol.	Transl.
Hepatitis G Virus		89.8	IRES
Hepatitis C Virus		87.1	IRES
Pestivirus		74.9	IRES
Flavivirus	Dengue Virus	85.4	CAP
	Jap. Enceph. Virus	95.6	CAP
	Yellow Fever Virus	91.7	CAP
	Tick-borne Enceph. Virus	69.8	CAP

#### **Flavivirus:** Genomorganisation



Genomkarte von Flaviviren mit konservierten Strukturelementen

#### Konservierte Strukturen im Genus Flavivirus



# Hepatitis G Virus, Hepatitis C Virus und Pestivirus



#### Pseudoknoten in tmRNA von E. coli



Zwieb, C. et al., NAR (1999) 27(10):2063

# Was sind Pseudoknoten?



#### aliknot



Zwei Wege:

- Zuerst ursprüngliche Sekundärstruktur in erste Zeile schreiben, dann andere Paare nach ihrem Ranking in höhere Zeilen füllen (LD).
- Zuerst alle möglichen Stacks finden und bewerten, dann ganze Stacks in Zeilen füllen, wobei die erste Schicht wieder die wahrscheinlichste Sekundärstruktur enthält (SD).

Ergebnisse von aliknot



tmRNA verglichen zu tmRNA aus E. coli

	N	korrekte	korrekte	falsch positive	korrekte
		Basenpaare	Stems	Helices	Pseudoknoten
SRP RNA	7	90.1%	6/6	0	1/1
RNase P RNA	8	74.2%	16/18	3	1/2
tmRNA	8	78%	12/12	2	4/4

## Vergleich mit anderen Algorithmen

Am Beispiel SRP RNA berechnet mit SD							
	korrekte	korrekte	falsch positive	korrekte			
	Basenpaare	Helices	Helices	Pseudoknoten			
aliknot	86 %	8/8	0	1/1			
hxmach	91.9%	8/8	0	1/1			
ilm	86%	7/8	1	0/1			

## Danke:

- Peter F. Stadler
- Ivo L. Hofacker
- Christina Witwer, Christoph Flamm
- und allen meinen Freunden am TBI

Acknowledgements an Andrea Tanzer

# Mutationen zur Überprüfung der vorhergesagten Struktur



Strang Neudoerfl, ein Tick-borne Encephalitis Virus Neudoerfl: U27495











