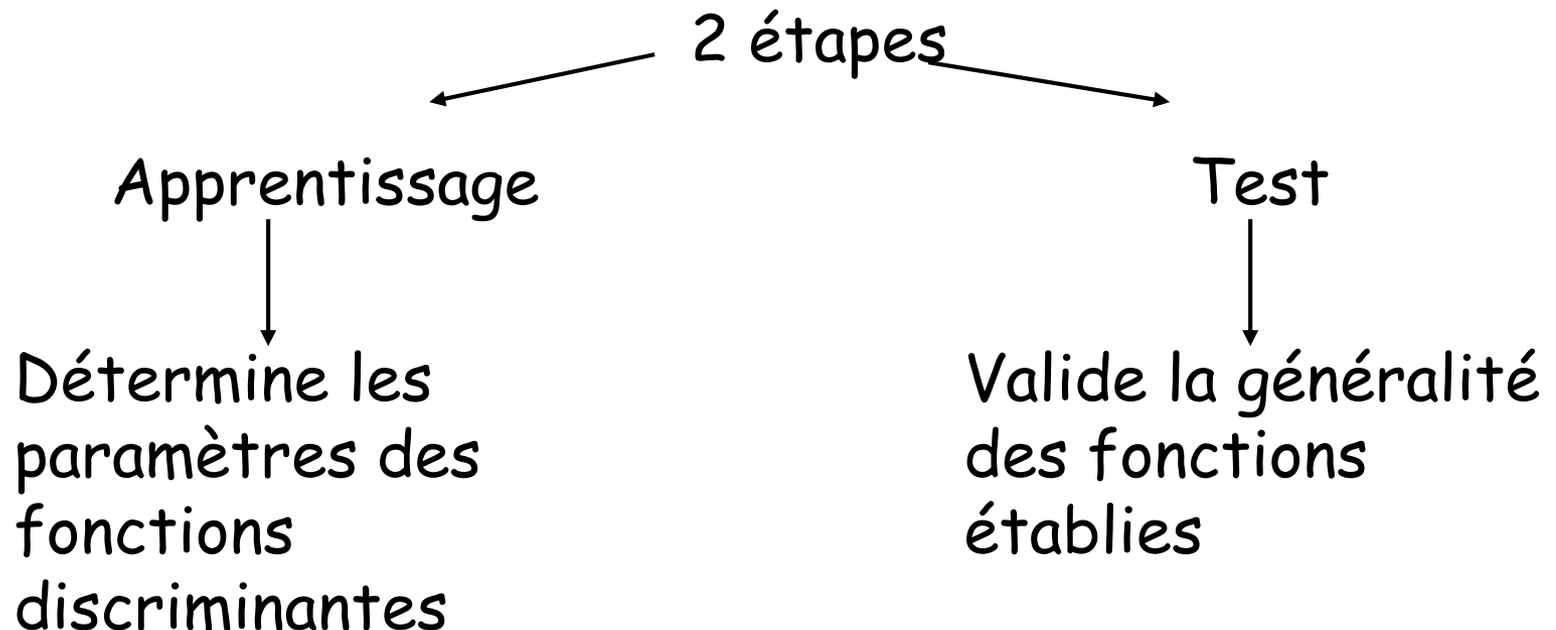


**Support de cours
Annotation des génomes
(Partie I)**

Méthodes de prédiction: démarche générale

- Définir clairement l'objectif.
- Choisir les critères.
- Choisir le type d'approche :
 - sans système de référence,
 - avec système de référence.



Mesure du pouvoir prédictif d'une méthode

4 paramètres importants :

- pourcentage de vrais positifs (VP, True positive)
- pourcentage de faux positifs (FP, False positive)
- pourcentage de vrais négatifs (VN, True negative)
- pourcentage de faux négatifs (FN, False negative)

		Réalité	
		Groupe 1	Groupe 2
prédiction	Groupe 1	% vrais positifs	% faux positifs
	Groupe 2	% faux négatifs	% vrais négatifs

Groupe 1 : exemples

Groupe 2 : contre-exemples

Mesure du pouvoir prédictif d'une méthode

Idéal: prédire le maximum d'exemples (max VP) avec un minimum d'erreurs (min FP). Mais valeurs non indépendantes donc impossible.

Solution un compromis:

- on maximise le % de VP (donc minimise le % de FN) souvent par utilisation de critères moins stricts même si cela entraîne l'augmentation du % de FP. L'élimination des FP se fait par un autre traitement informatique ultérieur. On dit que l'on privilégie la sensibilité de la méthode
- inversement, on minimise le % de FP même si cela conduit à ne pas détecter certaines séquences d'intérêts (donc plus grand % de FN). On dit que l'on privilégie la spécificité de la méthode.

Sensibilité = $VP/(VP+FN)$ sensibility an anglais

Spécificité = $VP/(VP+FP)$ specificity en anglais (ou $VN/VN+FP$ 2 définitions)

précision = $(VP+VN)/(VP+VN+FP+FN)$ accuracy en anglais

Annotation d'un génome

Identification des gènes codant pour :

- les ARNr
- les ARNt
- les protéines

Identification des unités de transcription (promoteur et terminateur)

Identification des unités de traduction

Pour les gènes codant pour les protéines, prédiction fonctionnelle par recherche de similarité de séquences (Blast) et classification en grandes classes fonctionnelles (ex: biosynthèse des acides aminés, métabolisme énergétique....)

Exemple d'annotation d'un génome

Mycoplasma genitalium



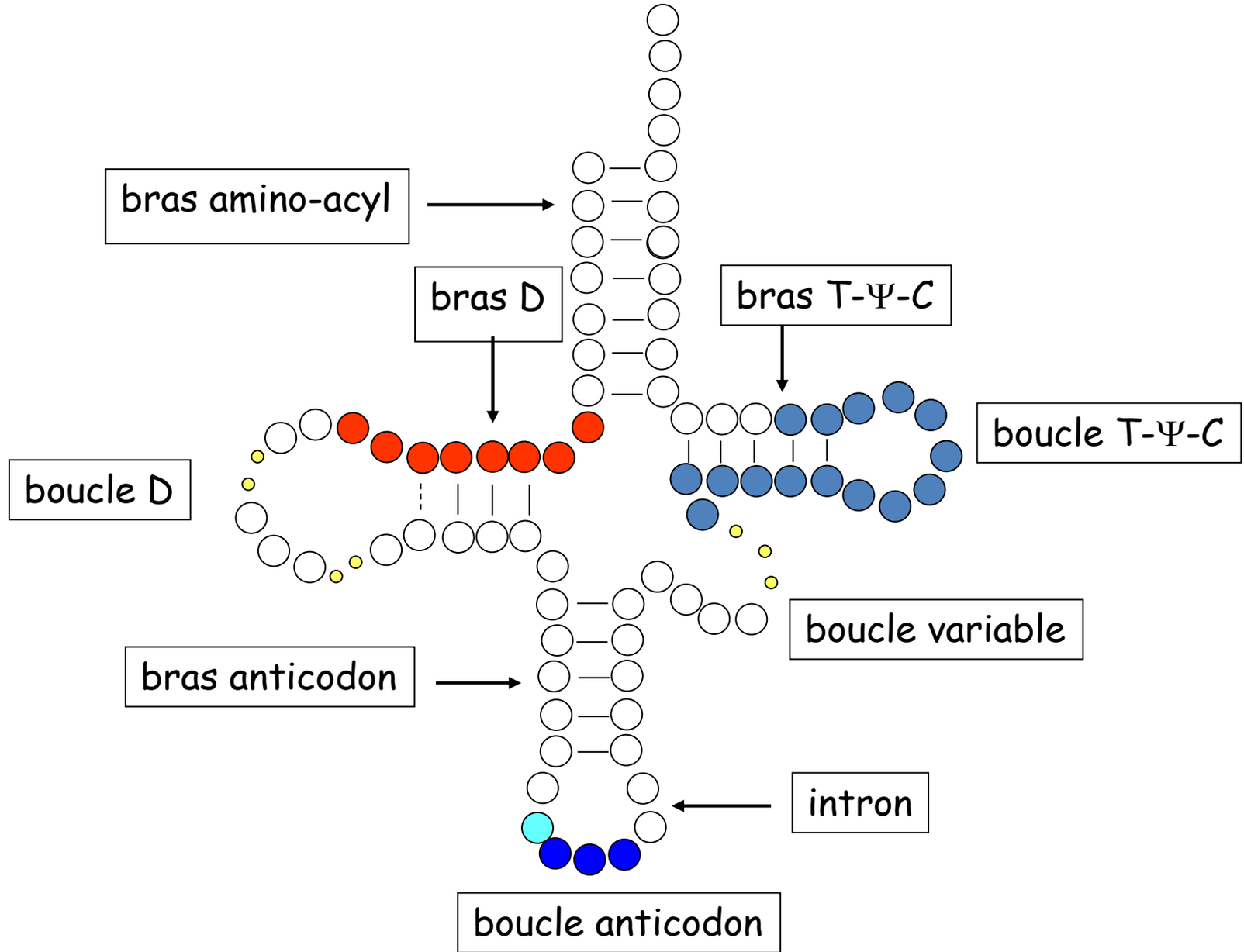
Identification des gènes nucléaires codant pour des ARNt (tRNAscan,) (Fichant and Burks, J. Mol. Biol. (1991) 220, 659-671)

Objectif: Identifier automatiquement les gènes nucléaires codant pour les ARNt dans les longs fragments génomiques.

Méthode avec système de référence

Méthode intégrée combinant des critères de différents types par utilisation de règles et de filtres.

Structure secondaire canonique d'une séquence d'ARNt nucléaire



Critères utilisés et appris sur un ensemble de gènes d'ARNt connus:

- 2 motifs de type signal correspondant aux régions conservées T-Ψ-C et D représentés par des matrices consensus des fréquences des bases
- 4 motifs structuraux correspondant aux 4 bras de la structure en feuille de trèfle.

Motifs de type signal

- 2 matrices consensus (PWM : position Weight Matrices) établies à partir d'un ensemble de référence de 242 séquences d'ARNt nucléaires

Recherche de ces motifs dans une nouvelle séquence :

- Parcours de la séquence avec une fenêtre de la taille du motif et un pas de 1.
- Filtre sur le nombre de bases invariantes
- Calcul d'un score utilisant ces matrices pour retenir la fenêtre comme motif potentiel

$$S = \frac{\sum_{i=1}^{i=n} f_{x_i,i} - N_I}{\sum_{i=1}^{i=n} f_{\max,i} - N_T}$$

n : longueur du motif
 $f_{x_i,i}$: fréquence de la base trouvée à la position i dans la fenêtre
 $f_{\max,i}$: fréquence de la base la plus fréquente à la position i dans la matrice
 N_I et N_T : nombre de bases invariantes, respectivement, dans la fenêtre et dans la matrice.

S varie entre 0 et 1

En soustrayant le nombre de bases invariantes (N_I et N_T) -> poids de 0 à ces positions car présentes dans chaque motif. Si un seuil $< N_T$ est utilisé lors du scanning de la fenêtre, alors le score S est comparé à un seuil pour retenir ou non la fenêtre comme un motif potentiel

Table 4A
T-Ψ-C signal consensus matrix

Position	Base			
	A	C	G	T
48	0.012	0.810	0.008	0.170
49	0.162	0.332	0.477	0.030
50	0.099	0.401	0.293	0.210
51	0.182	0.182	0.510	0.130
52	0.161	0.029	0.777	0.033
53	0.000	0.000	1.000	0.000
54	0.058	0.000	0.000	0.942
55	0.000	0.000	0.000	1.000
56	0.000	1.000	0.000	0.000
57	0.182	0.000	0.818	0.000
58	0.988	0.000	0.008	0.004
59	0.496	0.062	0.169	0.273
60	0.062	0.186	0.008	0.744
61	0.000	1.000	0.000	0.000
62	0.029	0.769	0.033	0.169

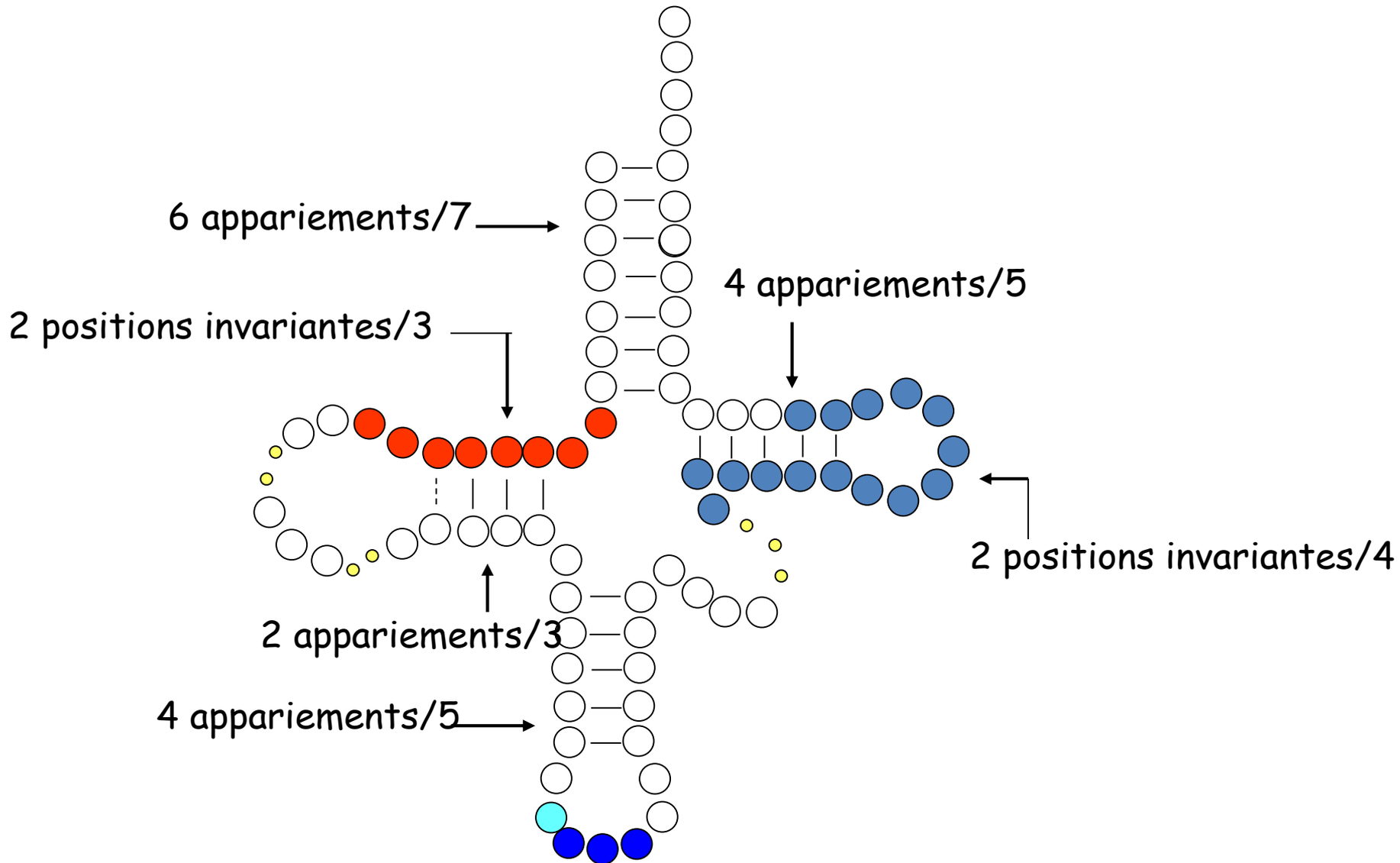
Consensus matrix corresponding to the T-Ψ-C signal. The base frequencies at each position of the signal are given, based on 242 nuclear tRNA sequences extracted from the "structural RNA" file of GenBank (Rel. 61). Invariant positions (as defined in Appendix, section (b)) are indicated in bold. The position number is given by following the standard system for numbering tRNA sequences (see Fig. 1).

Table 4B
D signal consensus matrix

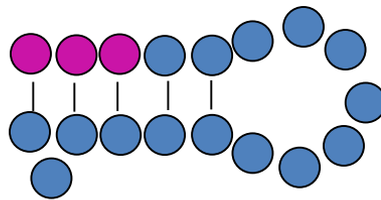
Position	Base			
	A	C	G	T
8	0.000	0.000	0.000	1.000
9	0.510	0.040	0.420	0.020
10	0.000	0.000	1.000	0.000
11	0.040	0.640	0.050	0.280
12	0.050	0.250	0.300	0.400
13	0.090	0.490	0.130	0.290
14	1.000	0.000	0.000	0.000
15	0.180	0.010	0.750	0.060

Consensus matrix corresponding to the D signal. See Table 4A for details.

Définition des seuils : limites inférieures



Recherche de la région T-Ψ-C: Etapes 1 et 2 de l'algorithme

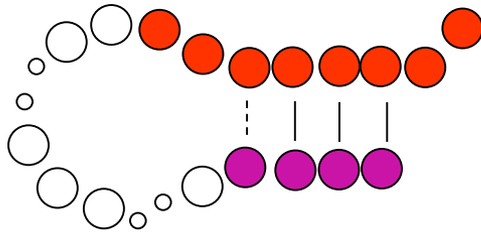


Motif T-Ψ-C

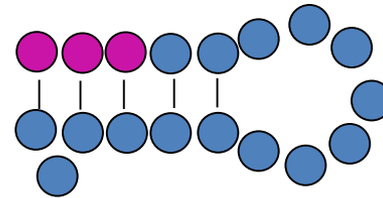
bras T-Ψ-C

Recherche de la région D: Etapes 3 et 4 de l'algorithme

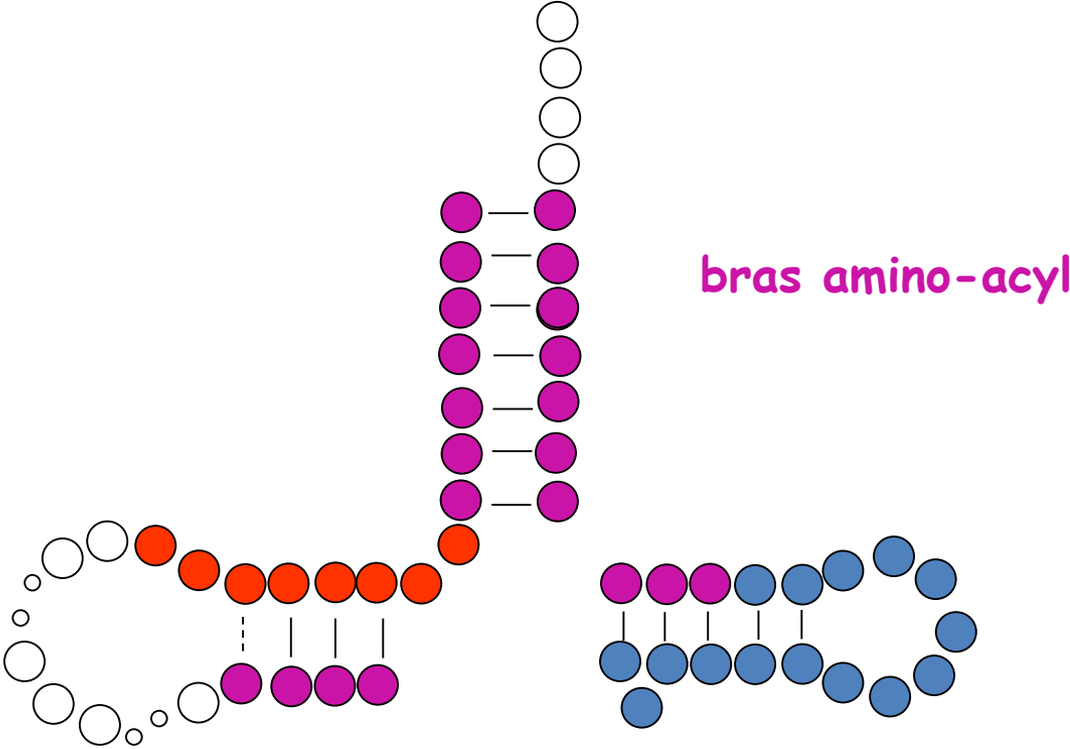
Motif D



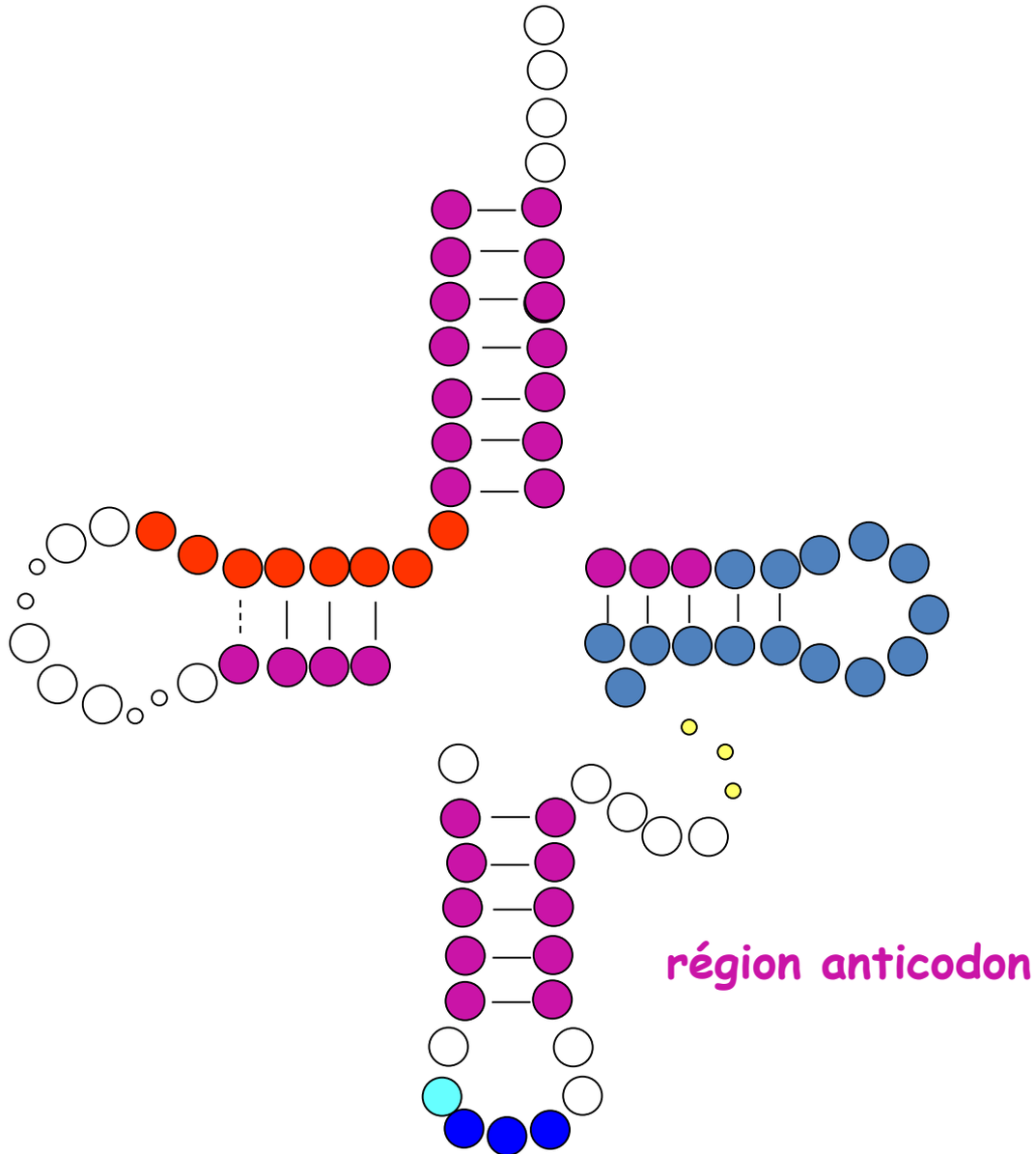
région D



Recherche de la région amino-acyl : Etape 5 de l'algorithme



Recherche de la région anticodon: Etape 6 de l'algorithme



Performance de tRNAscan

Table 1
Database search summary

Taxonomic category	Number of nucleotides tested†	Number of tested nucleotides corresponding to tRNA genes†	% false-negative‡	% false-positive§,
Primates	9,003,383 7511 sequences	3127	2.4 1 gene out of 41	0.0025 6 genes, including 2 pseudogenes
Rodents	7,841,099 7652 sequences	3652	0.0 0 genes out of 50	0.0024 5 genes
Vertebrates	2,142,926 1876 sequences	2061	13.0 3 genes out of 23	0.0 0 genes
Invertebrates	4,005,462 3195 sequences	10,748	2.1 3 genes out of 141	0.0009 (0.0009) 1 gene (1 gene)
Plants	4,659,180 2976 sequences	14,593	2.3 4 genes out of 177	0.01 (0.007) 11 genes (8 genes)
Bacteria	6,992,664 4293 sequences	23,520	2.6 8 genes out of 312	0.01 (0.003) 19 genes (6 genes)
Total	34,644,714 27,503 sequences	57,701	2.5 19 genes out of 744	0.005 (0.003) 42 genes (26 genes)

† The number of nucleotides corresponds to 1 DNA strand; the total DNA searched is twice this number.

‡ The percentage of false-negatives was obtained by dividing the number of tRNA genes that were not identified into the total number of known tRNA genes present in the test set.

§ The percentage of false-positives was obtained as follows. The size (in nucleotides) of the "negative" set of searched DNA was derived by subtracting the values in column 2 from those in column 1. The result was divided by average tRNA length (76 nucleotides for all the divisions except the plant set, where a length of 85 nucleotides was used because of the higher proportion of introns present in that group) and multiplied by 2 to take both strands into account. The number obtained gives the number of potential tRNA regions in the negative set. Then the number of non-tRNA sequences predicted as tRNA by the algorithm was divided by the number of potential tRNA regions to arrive at the false-positive rate.

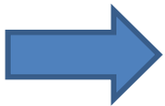
|| The values in parentheses correspond to the number of false-positive predictions that remain after the removal of likely tRNA genes.

Extrait de J. Mol. Biol. (1991) 220, 659-671

~97,5% de vrais positifs et 0,37% faux positifs/million de bases

Limite de tRNAscan

- le taux de FP est acceptable pour des petits génomes mais devient problématique pour des grands génomes
- n'identifie pas les ARNt dont la structure n'est pas canonique (structure secondaire avec des bulges, bras T-Ψ-C de 8 ...) dont les ARNt sélénocystéine qui ont, entre autre, 8 bp dans le bras accepteur, une région variable longue et des substitutions à plusieurs positions bien conservées



Développement d'un nouveau programme qui améliore la détection des ARNt dans les séquences génomiques

tRNAscan-SE (Lowe and Eddy, *Nucleic Acids Res.*, 25, 955-64 (1997)) qui s'appuie sur deux méthodes existantes (tRNAscan et EufindtRNA (Pavesi *al.*, *Nucleic Acids Res.*, 22, 1247-56 (1994)) comme premier filtre pour identifier les ARNt candidats. Ces candidats sont ensuite analysés avec un modèle de covariance des ARNt.

Les modèles de covariance sont capables de capturer à la fois des informations de la structure primaire et secondaire.