

# IV107 Bioinformatika I

## Přednáška 9

Katedra informačních technologií  
Masarykova Univerzita Brno

Jaro 2022

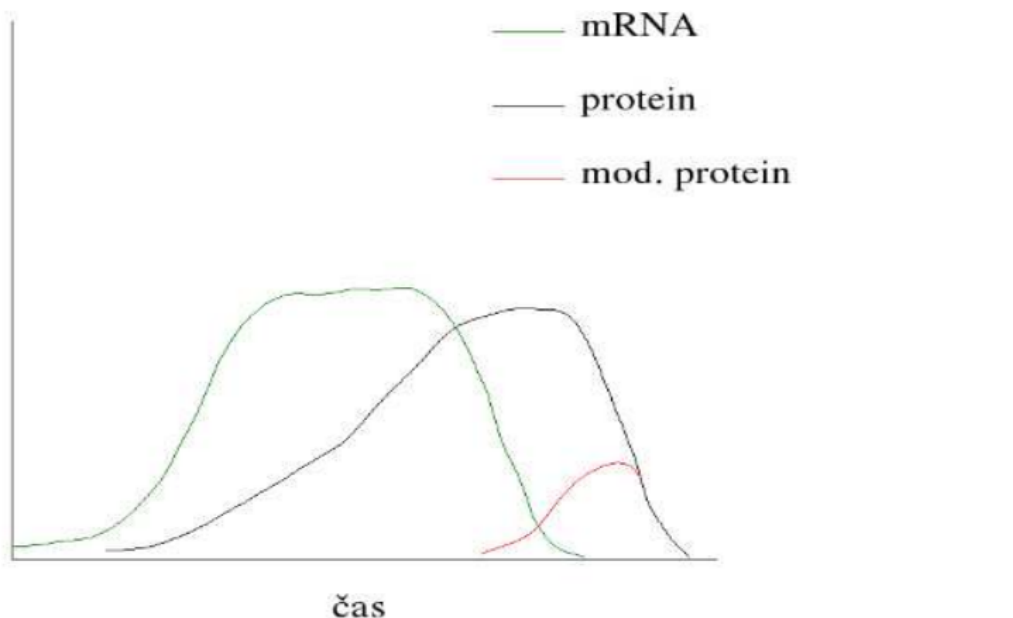
- ▶ Sekundární struktury v DNA
- ▶ GO, DIP, KEGG a JASPAR
- ▶ Fylogenetická analýza sekvencí

# Outline

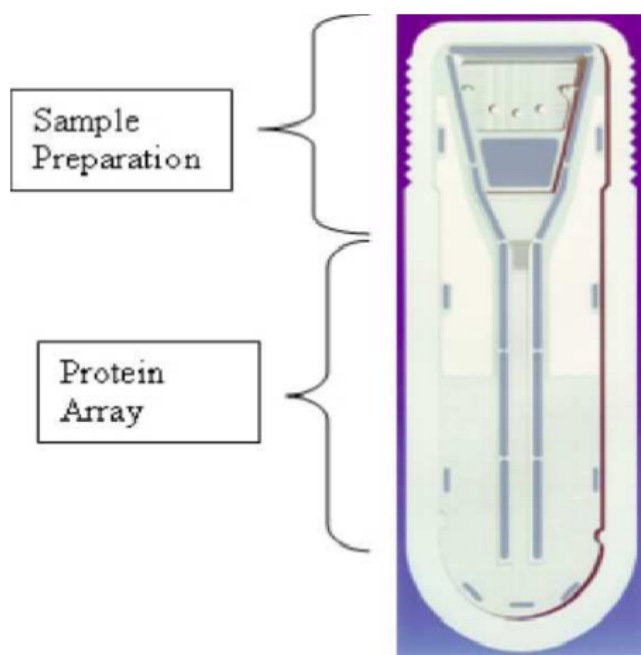
# Genom, transkriptom, proteom, metabolom

	objekt	charakter	metody
G	DNA	statická data	sekvenace
T	populace mRNA	dynamická data	microarray/sekv.
P	populace proteinů	dynamická data	2-D gely,MS
M	populace látek	vysoce dynamická data	?

Různé úrovně hromadných dat o buňkách a tkáních



Proteomika poskytuje ve srovnání s genomikou odlišný pohled na dění v buňkách



Komerční model analyzátoru krve postavený na principu "protein array".

# Outline

- ▶ aminokyselinové složení
- ▶ molekulová hmotnost
- ▶ izoelektrický bod (pl)

Běžné charakteristiky nedokážou jednoznačně popsat protein

# Průměrné zastoupení aminokyselin v proteinech

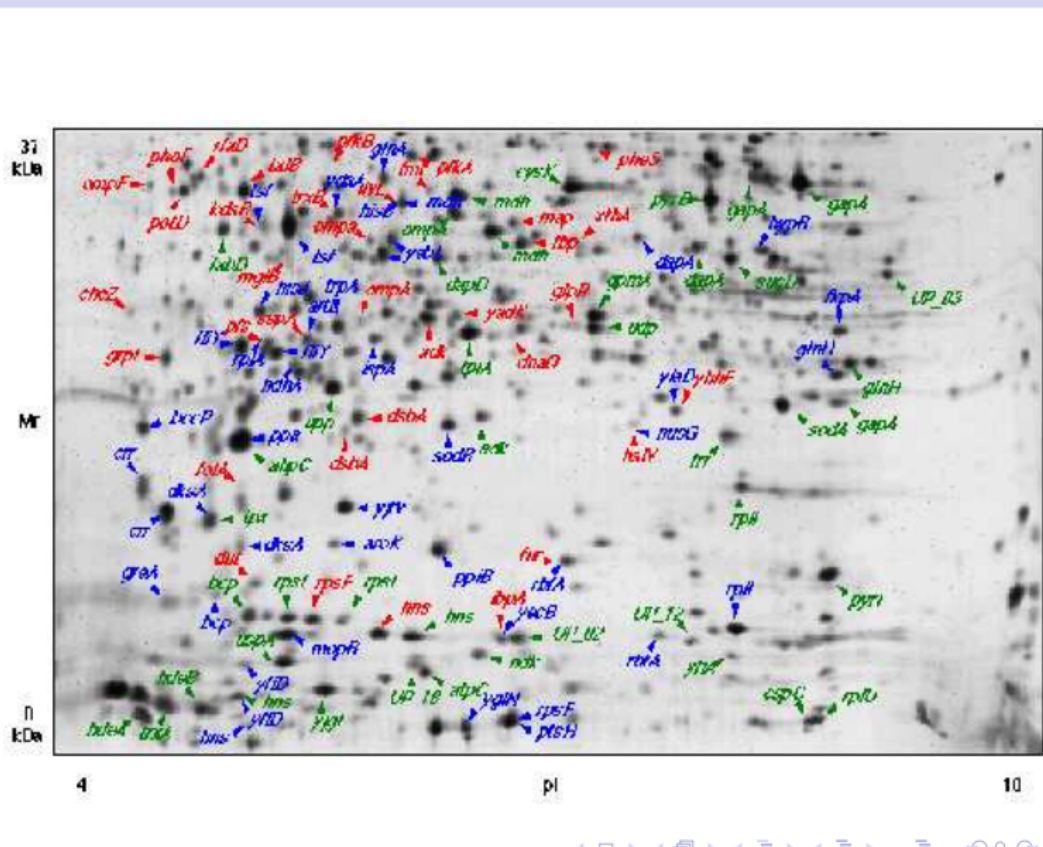
237795 L Leu 9.4  
199138 A Ala 7.8  
192381 G Gly 7.6  
191458 S Ser 7.5  
175970 V Val 6.9  
154267 E Glu 6.1  
146184 T Thr 5.7  
137735 I Ile 5.4  
135069 K Lys 5.3  
133582 R Arg 5.2  
124916 D Asp 4.9  
115228 P Pro 4.5  
105957 F Phe 4.1  
102780 N Asn 4.0  
95080 Y Tyr 3.7  
93296 Q Gln 3.6  
56348 M Met 2.2  
50486 H His 1.9  
37544 C Cys 1.4  
36530 W Trp 1.4  
3202 X - 0.1

# Princip 2-D gelu

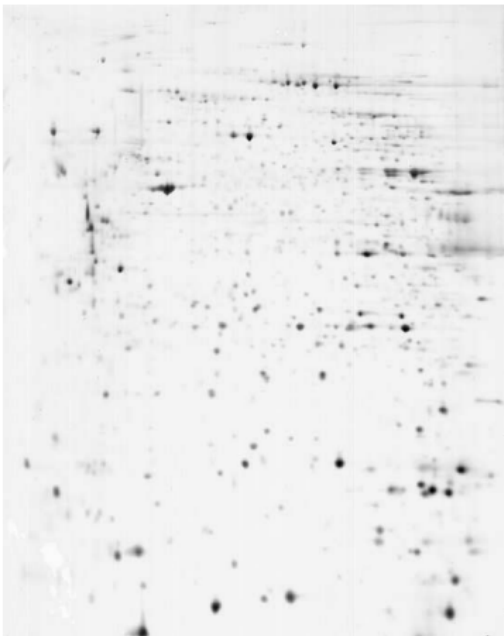
- ▶ Separace podle izoelektrického bodu, resp. náboje při daném pH
- ▶ Separace podle molekulové hmotnosti

I přes dvojitou separaci zůstává na gelu množství skvrn obsahujících více proteinů

# 2-D SDS PAGE se skvrnami proteinů E.coli menších než 38 kDa



# Porovnání 2-D gelů je často prvním krokem ve výběru kandidátů na další analýzu pomocí MS



# Hledání pomocí složení, pl a molekulové hmotnosti

Rank	Protein	pI	Mw	Description
<hr/>				
1	GRIA4_RAT	7.59	98421	Glutamate receptor 4
2	GRIA4_MOUSE	7.59	98295	Glutamate receptor 4
3	GRIA4_HUMAN	8.21	98489	Glutamate receptor 4
4	POL1_ARMVN	6.44	71899	NTP-binding protein
5	TYDC4_PETCR	6.24	56771	Tyrosine decarboxylase 4
7	ACOX5_CANTR	6.09	74106	Acyl-coenzyme A oxidase 5
8	TYDC2_PETCR	6.29	57450	Tyrosine decarboxylase 2
9	LOX1_LENCU	6.01	96639	Lipoxygenase EC 1.13.11.12
10	VIRD4_AGRTU	7.12	75950	Protein virD4
11	TYDC3_PETCR	6.80	57633	Tyrosine decarboxylase 3
12	ACOX3_ARATH	7.70	71909	Acyl-coenzyme A oxidase 3

TagIdent - <http://www.expasy.ch/tools/tagident.html>

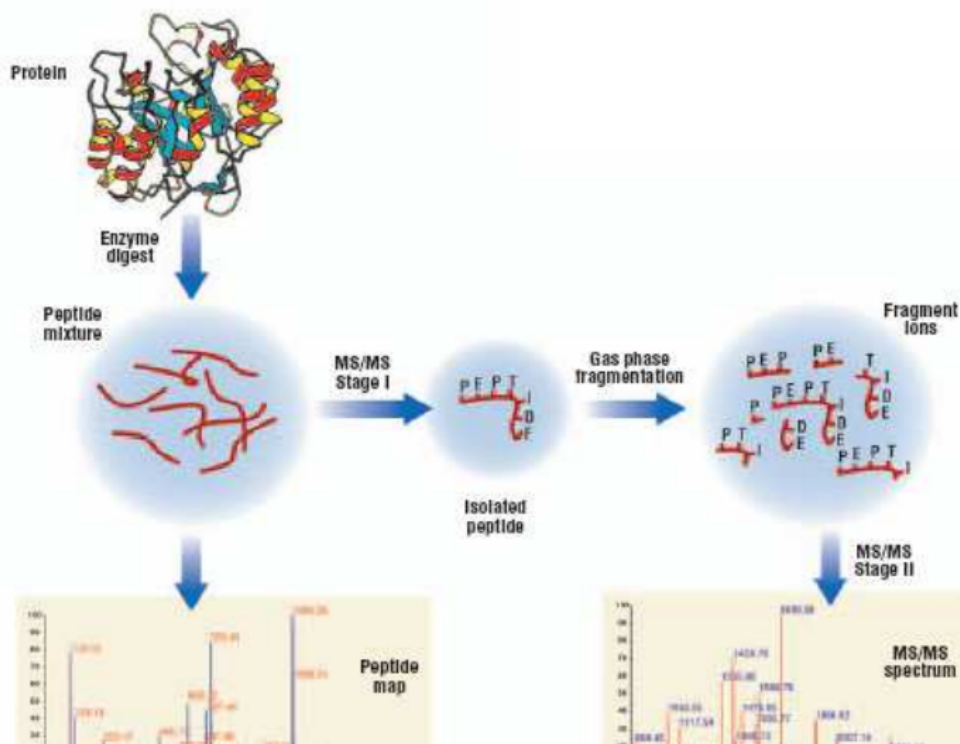
# Peptidázy



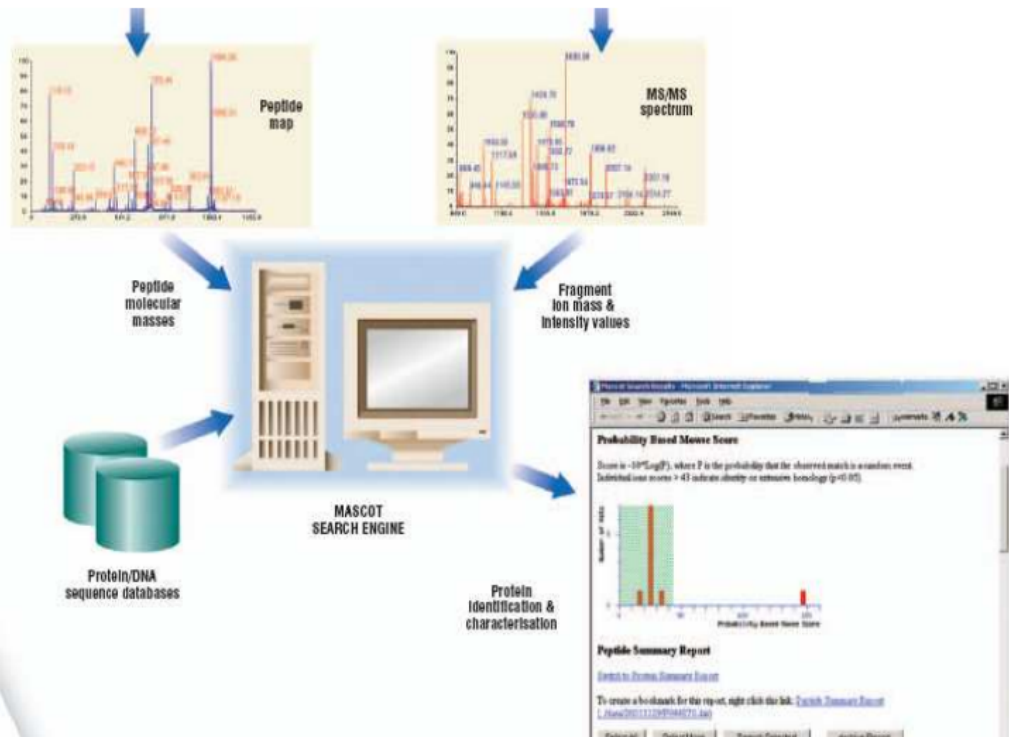
- ▶ Trypsin, chymotrypsin a pod.
- ▶ Štěpí proteiny na přesně definovaném místě  
(sekvenčně)
- ▶ <http://prospector.ucsf.edu>

# Outline

# Identifikace proteinů hmotnostní spektrometrií



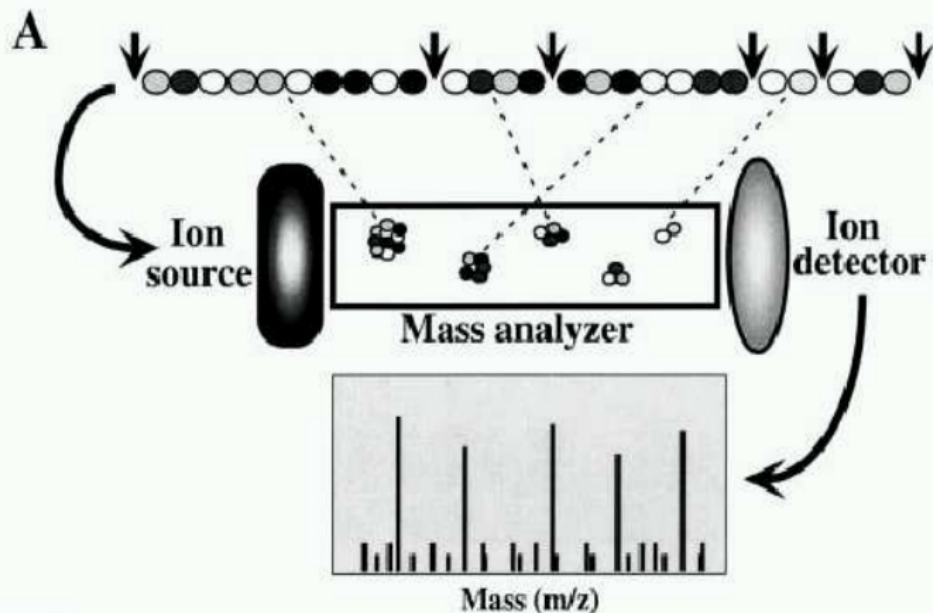
# Identifikace proteinů hmotnostní spektrometrií



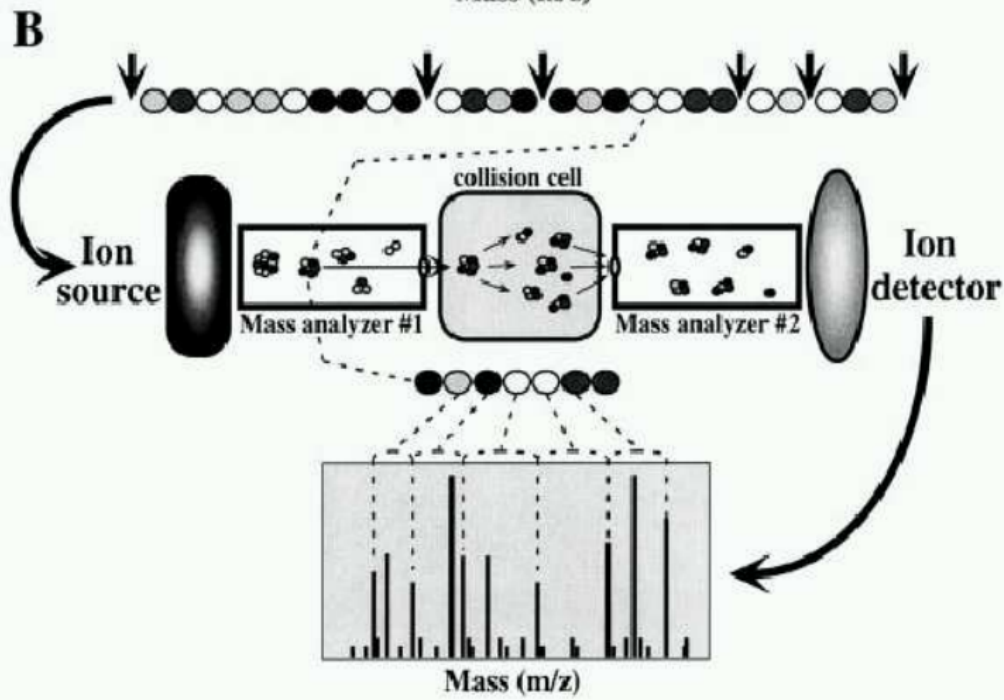
- ▶ MS Peptide Mass Fingerprinting (MALDI-TOF)
- ▶ MS/MS (tandem MS)

# MALDI-TOF

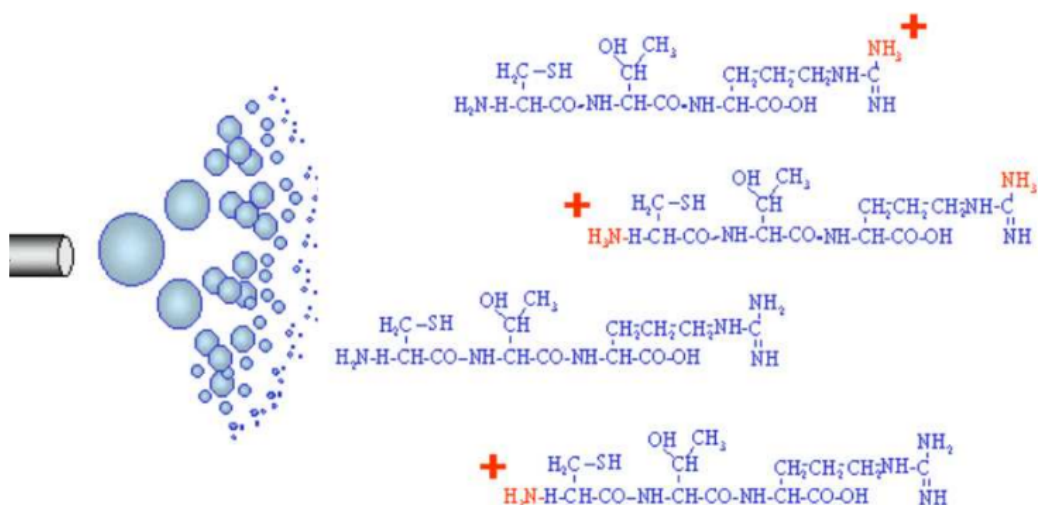
## Matrix-Assisted Laser Desorption-Ionization - Time Of Flight



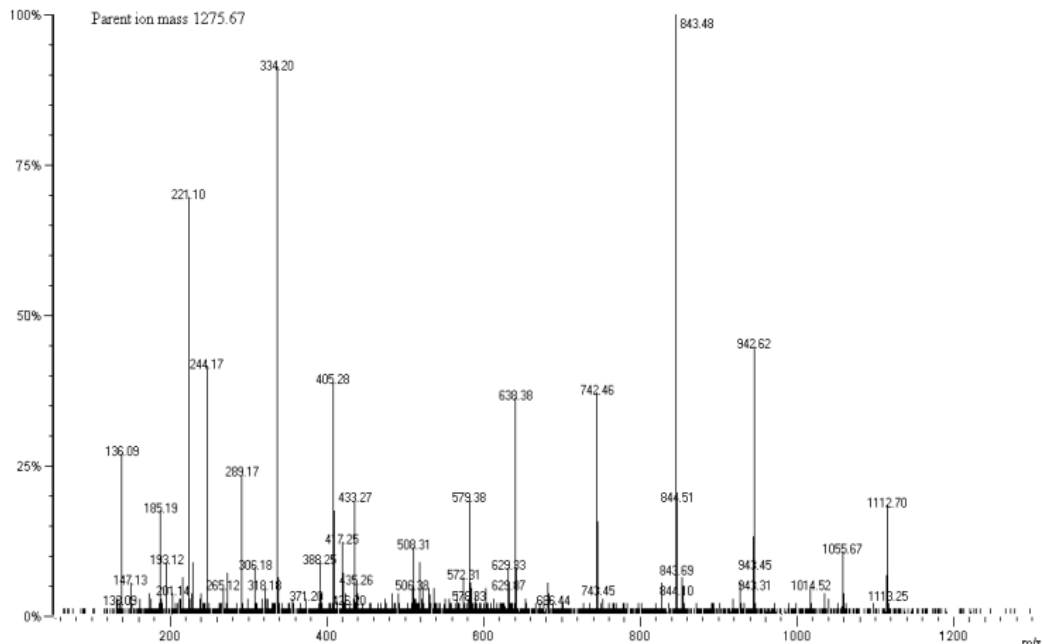
# Tandemová hmotnostní spektrometrie



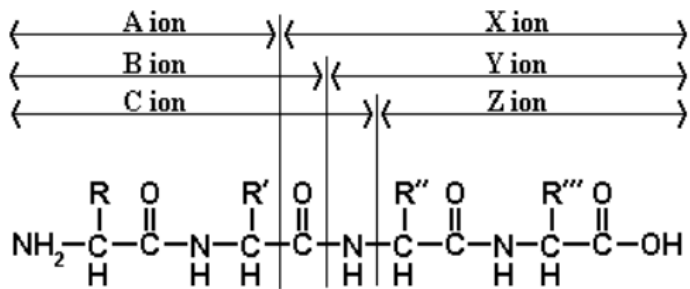
# Electron Spray Ionization (ESI)



# Spektrum z tandemové hmotnostní spektrometrie



# Peptidové iony, které mohou vznikat v tandemové MS



# Proteomická databáze GPM



<http://gpmdb.thegpm.org/>