

БИОИНФОРМАТИКА
И СИСТЕМНАЯ КОМПЬЮТЕРНАЯ БИОЛОГИЯ

УДК 573.7

МОЛЕКУЛЯРНЫЕ МЕХАНИЗМЫ ОПТИМИЗАЦИИ ЭЛОНГАЦИИ
ТРАНСЛЯЦИИ СУЩЕСТВЕННО РАЗЛИЧАЮТСЯ У БАКТЕРИЙ,
ИМЕЮЩИХ И НЕ ИМЕЮЩИХ КЛАСТЕРЫ ГЕНОВ БИОСИНТЕЗА
НЕРИБОСОМНЫХ ПЕПТИДОВ

© 2023 г. А. И. Клименко^а, С. А. Лашин^а, Н. А. Колчанов^а, Д. А. Афонников^а, Ю. Г. Матушкин^{а, *}

^аИнститут цитологии и генетики Сибирского отделения Российской академии наук,
Новосибирск, 630090 Россия

*e-mail: mat@bionet.nsc.ru

Поступила в редакцию 27.07.2022 г.

После доработки 29.08.2022 г.

Принята к публикации 31.08.2022 г.

Нерибосомные пептиды, обладающие широкой биологической активностью, играют важную роль в жизнедеятельности бактерий. В частности, они действуют как антибиотики, токсины, поверхностно-активные вещества, сидерофоры, а также выполняют ряд других специфических функций. Биосинтез этих молекул происходит не на рибосомах, а с помощью специальных ферментов, гены которых образуют кластеры в бактериальных геномах. Мы предположили, что синтез нерибосомных пептидов является специфической особенностью метаболизма бактерий, которая может затрагивать и другие жизненно важные процессы, в том числе и связанные с трансляцией. Нами впервые показана связь между механизмом регуляции трансляции белоккодирующих генов в бактериях, который в значительной степени определяется эффективностью элонгации трансляции, и наличием в геномах кластеров генов биосинтеза нерибосомных пептидов. Проведен биоинформатический анализ эффективности элонгации трансляции белоккодирующих генов 11679 геномов бактерий, часть из которых содержала кластеры генов биосинтеза нерибосомных пептидов, а другая часть — нет. Показано, что бактерии, геномы которых содержат кластеры биосинтетических генов нерибосомных пептидов, и бактерии, которые не содержат кластеры таких генов, имеют значимые различия в молекулярных механизмах, обеспечивающих эффективность трансляции. Так, существенно меньшая часть микроорганизмов, геномы которых содержат кластеры генов нерибосомных пептидных синтетаз, характеризуется оптимизированной регуляцией количества локальных инвертированных повторов, большая же часть имеет геномы, оптимизированные за счет усредненной энергии шпилек инвертированных повторов в мРНК и дополнительно за счет состава кодонов. Полученные нами результаты позволяют предположить, что присутствие путей биосинтеза нерибосомных пептидов может влиять на структуру общего метаболизма бактерий, что выражается и в специфике механизмов рибосомного биосинтеза белков.

Ключевые слова: нерибосомные пептиды, синтетазы нерибосомных пептидов, эффективность элонгации трансляции, бактерии, аннотация генома

DOI: 10.31857/S002689842302012X, **EDN:** EGGOIC

ВВЕДЕНИЕ

Нерибосомные пептиды (НРП) составляют важную фракцию бактериальных пептидомов. Будучи классом вторичных пептидных метаболитов, НРП обладают чрезвычайно широким спектром биологической активности и фармакологических свойств. Согласно базе данных Norine [1], НРП действуют как антибиотики (61%), токсины (17%), поверхностно-активные вещества (16%),

сидерофоры (11%), противоопухолевые агенты (4%) и модификаторы иммунного ответа (4%); при этом ~25% НРП, включенных в базу данных, обладают несколькими видами активности. Биосинтез НРП является модульным, в его основе лежит использование особых ферментов — синтетаз нерибосомных пептидов (НРПС), которые кодируются кластерами генов в бактериальных геномах [2]. Эти ферменты достаточно хорошо аннотированы, что позволяет выявлять присутствие их генов в геномах бактерий биоинформатическими методами на основе сравнения аминокис-

Сокращения: НРП — нерибосомные пептиды; НРПС — синтетазы нерибосомных пептидов; EEI — индекс эффективности элонгации (Elongation Efficiency Index).

лотных последовательностей с профилями скрытых цепей Маркова (Hidden Markov Models) [3]. Это позволило на основе биоинформатического анализа большого количества геномов провести аннотацию кластеров генов биосинтеза НРП и описать их функциональные особенности [4].

Эффективность экспрессии генов играет решающую роль в синтетической биологии и геномной инженерии. Хотя на экспрессию генов бактерий влияют несколько процессов (транскрипция, трансляция, посттрансляционная модификация и др.), уровень их экспрессии в основном определяется эффективностью элонгации трансляции [5, 6].

Для того чтобы провести необходимые эксперименты по определению уровня экспрессии генов в интересующем организме, нужно затратить немало финансовых и временных ресурсов. Методы биоинформатики позволяют в первом приближении решить эту проблему, оценив уровень экспрессии гена в данном организме на основе анализа его нуклеотидного состава.

Эффективность элонгации трансляции – это характеристика “оптимальности” нуклеотидной последовательности генов: чем активнее происходит экспрессия указанных генов, тем выше индекс эффективности элонгации (EEI – Elongation Efficiency Index) [5, 6]. Оптимизация может проходить по частотам используемых кодонов, минимизации количества и “прочности” потенциальных шпилек на мРНК и комбинации этих параметров. Программа EloE [7, 8] – это инструмент ранжирования генов на основе предполагаемой эффективности элонгации трансляции их мРНК, определяемой по нуклеотидным последовательностям, с учетом таких факторов, как состав кодонов, наличие и стабильность вторичных структур в мРНК [5, 6]. Полученные предсказанные значения коррелируют с экспериментальными данными по экспрессии генов у различных микроорганизмов [7, 8]. Таким образом, EloE – это биоинформатический инструмент для аннотации генома, позволяющий исследователю на основе только нуклеотидных последовательностей всего генома выводить априорные оценки эффективности экспрессии генов. В настоящей работе мы провели оценку значений EEI для генов, кодирующих НРПС.

Анализ эффективности элонгации трансляции мРНК генов НРПС является важным шагом на пути к получению знаний о свойствах бактериального биосинтеза НРП, а также эволюции этих белков в различных организмах.

В нашей работе впервые проведен поиск связи между механизмом регуляции трансляции мРНК белоккодирующих последовательностей в бактериях, которая в значительной степени определяется эффективностью стадии элонгации и присутствием в геномах кластеров генов биосинтеза НРП.

ЭКСПЕРИМЕНТАЛЬНАЯ ЧАСТЬ

Мы провели биоинформатический анализ кластеров биосинтетических генов (BGCs) НРП, полученных из ANTISMASH-DB [9], используя полногеномные последовательности бактериальных геномов, доступные в NCBI GenBank. В основе анализа лежит метод прогнозирования эффективности элонгации трансляции, реализованный в программе EloE [7, 8]. Скрипты статистического и биоинформатического анализа разработаны на языках Python и R с использованием программной библиотеки Biopython и пакета robCompositions [10].

Данные о геномах бактерий, содержащих кластеры генов биосинтеза НРП, взяты из ANTISMASH-DB [9]. В качестве общей выборки бактериальных геномов использовали данные о номерах доступа геномных проектов, содержащихся в базе данных геномов Joint Genome Institute (JGI GOLD) [11] со статусом ‘Complete and Published’. На основе номеров доступа из NCBI GenBank получены полногеномные последовательности геномов бактерий для проведения дальнейшего биоинформатического анализа.

ИНДЕКС ЭФФЕКТИВНОСТИ ЭЛОНГАЦИИ ТРАНСЛЯЦИИ EEI

В основе работы лежит алгоритм расчета индекса эффективности элонгации трансляции EEI, разработанный В.А. Лихошваем и Ю.Г. Матушкиным [5, 6]. Этот индекс рассчитывается для каждого гена организма и имеет смысл средней скорости прохождения стадии элонгации трансляции.

Индекс EEI рассчитывается по следующей формуле:

$$EEI(i) = K / (w_1 T_a(i) + w_2 T_e(i)), \quad (1)$$

где i – номер гена, K – нормирующий множитель, обеспечивающий границы индекса от 0 до 10, $w_1 = \{0, 1\}$ и $w_2 = \{0, 1\}$ – индикаторные коэффициенты, определяющие учет слагаемых в значении индекса. Всего имеются три нетривиальные комбинации индикаторных коэффициентов:

а) $w_1 = 1, w_2 = 0$ – учитывается только слагаемое $T_a(i)$, которое имеет смысл среднего времени размещения в А-сайте рибосомы изоакцепторной аминоксил-тРНК;

б) $w_1 = 0, w_2 = 1$ – учитывается только слагаемое $T_e(i)$, которое имеет смысл среднего времени, затрачиваемого рибосомой на стадию транслокации;

в) $w_1 = 1, w_2 = 1$ – учитываются оба слагаемых $T_a(i)$ и $T_e(i)$.

УЧЕТ КОДОННОГО СОСТАВА ГЕНА
ПРИ РАСЧЕТЕ ИНДЕКСА БЕИ

Первое слагаемое T_a имеет смысл среднего времени размещения в А-сайте рибосомы изоакцепторной аминоксил-тРНК. Чем выше концентрация изоакцепторной аминоксил-тРНК, тем быстрее комплементарная тРНК попадает в А-сайт рибосомы. Концентрации тРНК пропорциональны концентрациям соответствующих кодонов в выборке высокоэкспрессирующихся генов. Параметр T_a вычисляют на основе анализа состава кодонов гена по следующей формуле:

$$T_a(i) = \sum_{j=1}^{n_i} \beta_{\delta(i,j)} / n_i, \tag{2}$$

$$\beta_{\delta(i,j)} = \frac{\sum_{m=1}^C \sqrt{\alpha_m}}{\sqrt{\alpha_{\delta(i,j)}}}, \tag{3}$$

где величину $1/\beta_{\delta(i,j)}$ в простейшем случае интерпретируют как оптимальную относительную концентрацию аминоксил-тРНК, комплементарной j -ому учитываемому кодону, а $\alpha_{\delta(i,j)}$ и α_m имеют смысл частот использования кодонов $\delta(i,j)$ и m в выделенной подвыборке генов, n_i — количество кодонов в гене i , C — общее число кодонов. В качестве выделенной подвыборки генов выступает набор с заранее заданным количеством генов (либо численно, либо в процентах от общего числа генов в геноме организма). Изначально гены выбирают случайно, затем выборка постепенно изменяется в соответствии с рассчитываемыми значениями индекса БЕИ, пока не стабилизируется на конкретном оптимальном составе генов [5, 6].

ВТОРИЧНЫЕ СТРУКТУРЫ В мРНК

Второе слагаемое $T_e(i)$ имеет смысл среднего времени, затрачиваемого рибосомой на стадию транслокации. Этот параметр вычисляется на основе оценки самокомплементарности i -ой мРНК по следующей формуле:

$$LCII(i) = \frac{\sum_{m=1}^{m_i - s_{\max} - l_{\max}} \left\{ \sum_{s=s_{\min}}^{s_{\max}} \left[\sum_{l=l_{\min}}^{l_{\max}} \zeta(\text{con}(m, m+s+1), \overline{\text{con}(m+s+l-1, m+2s+l-2)}) \right] \right\}}{m_i - 2s_{\max} - l_{\max} + 1}, \tag{8}$$

где $\text{con}(i,j)$ — контекст гена с i -го по j -й нуклеотиды, $\overline{\text{con}(i,j)}$ — комплементарный контекст гена с j -го по i -й нуклеотиды ($i \leq j$). $\zeta(\text{con}_1, \text{con}_2) = 1$, если слова con_1 и con_2 идентичны, иначе $\zeta(\text{con}_1, \text{con}_2) = 0$, $i = 0, \dots, N_{\text{CDS}}$, где N_{CDS} — общее число экстрагированных из генома CDS. Длина совершенного повтора (размер стебля) не меньше $s_{\min} = 3$ и не

$$T_e(i) = t_{\min}(1 - p(i)) + t_{\max}p(i), \tag{4}$$

где t_{\min} — минимальное условное время транслокации, t_{\max} — максимальное условное время транслокации, $p(i)$ — вероятность реализации максимального условного времени транслокации, которая вычисляется по формуле:

$$p(i) = \int_0^{\text{LCI}(i)} \frac{k^{n+1} x^n}{G(n+1)} e^{-kx} dx, \tag{5}$$

$$k = m/s^2, \tag{6}$$

$$n = (m/s)^2, \tag{7}$$

где m и s^2 соответственно, математическое ожидание и дисперсия положительной случайной величины, имеющей плотность распределения $\frac{k^{n+1} x^n}{G(n+1)} e^{-kx}$, $G(n+1)$ — гамма-функция, $\text{LCI}(i)$ — индекс локальной комплементарности. Следует отметить, что значения $T_e(i)$ существенно не изменяются, если в качестве $p(i)$ выбирать другие формы S-образной зависимости от аргумента $\text{LCI}(i)$ [5, 6].

ИНДЕКС ЛОКАЛЬНОЙ
КОМПЛЕМЕНТАРНОСТИ

Индекс локальной комплементарности (LCI) отражает насыщенность нуклеотидной последовательности мРНК вторичными структурами. При расчетах используют два типа индекса LCI: без энергии (LCI1) и с энергией (LCI2). Первый тип основан на предположении, что рибосома последовательно расплетает вторичную структуру независимо от ее свободной энергии. Второй тип предполагает, что время задержки рибосомы перед стабильной вторичной структурой может определяться свободной энергией этой структуры.

Индекс LCI1 (без энергии) рассчитывается по следующей формуле:

больше $s_{\max} = 6$, расстояние между повторами (длина свободной части петли) не меньше $l_{\min} = 3$ и не больше $l_{\max} = 50$. Данные значения параметров, используемые в расчетах, подобраны эмпирически. Значение $\text{LCII}(i)$ имеет смысл среднего числа комплементарных нуклеотидов, приходящихся на один нуклеотид анализируемой последовательности.

Индекс LCI2 (с энергией) рассчитывается по формуле:

$$LCI2(i) = \frac{\sum_{m=1}^{m_i - s_{\max} - l_{\max}} \left\{ \sum_{s=s_{\min}}^{s_{\max}} \left[\sum_{l=l_{\min}}^{l_{\max}} \psi(\text{con}(m, m+s+1), \text{con}(m+s+l-1, m+2s+l-2)) \right] \right\}}{m_i - 2s_{\max} - l_{\max} + 1}, \quad (9)$$

где ψ – энергия вторичной структуры, которая подсчитывается стандартным образом [12]. Остальные обозначения те же, что и для LCI1. Параметры: $s_{\min} = 3$, $s_{\max} = 6$, $l_{\min} = 3$, $l_{\max} = 50$. Значение LCI2(i) имеет смысл средней энергетической прочности вторичных структур в мРНК.

ПЯТЬ ТИПОВ ЕЕІ

Как отмечено выше, всего имеются три нетривиальные комбинации индикаторных коэффициентов w_1 и w_2 в формуле расчета ЕЕІ. Также в расчетах используются два типа индекса LCI. В итоге получаются пять типов индекса ЕЕІ:

а) ЕЕІ1 = K/T_a – учитывается только кодонный состав гена;

б) ЕЕІ2 = $K/T_e(LCI1)$ – учитывается только количество вторичных структур в мРНК;

в) ЕЕІ3 = $K/T_e(LCI2)$ – учитывается только энергетическая прочность вторичных структур в мРНК;

г) ЕЕІ4 = $K/(T_a + T_e(LCI1))$ – учитываются и кодонный состав, и количество вторичных структур в мРНК;

д) ЕЕІ5 = $K/(T_a + T_e(LCI2))$ – учитываются и кодонный состав, и энергетическая прочность вторичных структур в мРНК.

ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАБОЧЕГО ТИПА ИНДЕКСА ЕЕІ В ОРГАНИЗМЕ

Для определения типа индекса, лучше всего оценивающего эффективность элонгации трансляции алгоритмом EloE [7, 8], в отсортированных списках значений каждого из пяти индексов выделяют гены рибосомных белков и рассчитывают их среднее положение (M) и стандартное отклонение от среднего (R) по формулам:

$$M = \frac{1}{N_{rib}} \sum_{i=1}^{N_{rib}} x_i, \quad (10)$$

$$R = \sqrt{\frac{1}{N_{rib}} \sum_{i=1}^{N_{rib}} (M - x_i)^2}, \quad (11)$$

где N_{rib} – количество рибосомных генов, x_i – ранг рибосомного гена в отсортированном по увеличению индекса ЕЕІ списке генов. Для удобства параметры M и R нормируют таким образом, чтобы их значения лежали в интервалах $[-100; 100]$ и $[0; 100]$ соответственно.

Гены рибосомных белков выбраны в качестве маркеров высокоэкспрессирующихся генов, так как известно, что рибосомные гены большинства одноклеточных организмов характеризуются высоким уровнем экспрессии. В частности, в работе [13], где введены индексы: RSCU (Relative Synonymous Codon Usage), отражающий частоту использования синонимичных кодонов в эталонной выборке, и CAI (Codon Adaptation Index), отражающий степень неравномерности кодонного состава гена. Эталонная выборка включала специально выбранные гены с заведомо высоким уровнем экспрессии (рибосомные белки, белки внешнего мембранного слоя и др.).

Основным для каждого организма считается тот тип индекса ЕЕІ, у которого параметр M принимает наибольшее значение, а параметр R – наименьшее, т.е. рибосомные гены больше смещены в сторону высокоэкспрессирующихся генов и расположены плотнее. Например, у *Herpetosiphon aurantiacus* DSM 785 основным является 1-ый тип индекса ЕЕІ, так как он показывает более высокий уровень экспрессии рибосомных генов, чем остальные четыре (рис. 1).

РАСЧЕТЫ ЕЕІ ДЛЯ ГЕНОВ СИНТЕТАЗ НЕРИБОСОМНЫХ ПЕПТИДОВ

Нами изучены особенности трансляции генов, кодирующих НРПС. Мы оценивали эффективность элонгации трансляции мРНК этих генов на основе индекса ЕЕІ. Величины ЕЕІ позволяют оценить важность экспрессии белоккодирующих генов для жизнедеятельности микроорганизма: чем выше этот индекс, тем активнее происходит экспрессия гена [5, 6]. Для расчета ЕЕІ по нуклеотидной последовательности в геноме используется комплекс программ EloE [7, 8]. Индекс рассчитывают на основе частот встречаемости кодонов в гене и локальной вторичной структуры мРНК. Однако не выявлено никаких характерных особенностей значений ЕЕІ для этих генов на фоне остальных генов микроорганизмов.

Мы провели анализ типов индексов ЕЕІ и оценили закономерности их распределения в бактериях, которые содержат/не содержат кластеры генов НРПС. Программа EloE [7, 8] на основе анализа полного набора генов в геноме бактерии определяет индекс, оптимальный для этого организма, один из пяти возможных (ЕЕІ1, ЕЕІ2, ЕЕІ3, ЕЕІ4, ЕЕІ5). Каждый из этих типов харак-

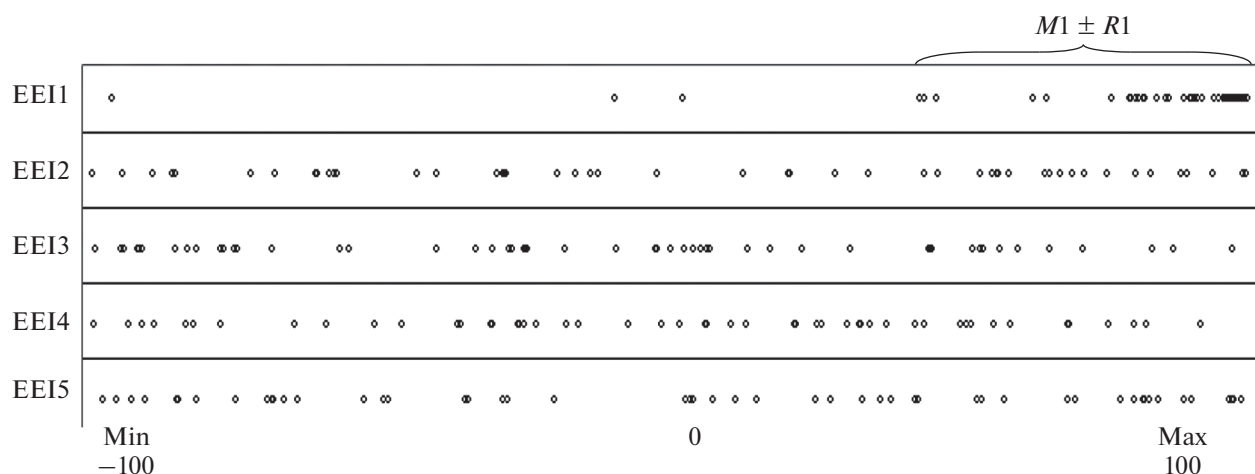


Рис. 1. Схема расположения рибосомных генов (черные кружки) среди других генов (белые кружки, не все отмечены) *Herpetosiphon aurantiacus* DSM 785, упорядоченных по увеличению индекса EEI.

теризует связанные с трансляцией процессы в геноме: EEI1 учитывает только кодонный состав рамки трансляции, влияние локальной вторичной структуры мало; EEI2 — эффективность трансляции определяется присутствием локальных инвертированных повторов; EEI3 — учитывает усредненную энергию повторов, в которых энергетически возможно образование шпильки; EEI4 — комбинация вкладов EEI1, EEI2; EEI5 — комбинация вкладов EEI1, EEI3.

Для оценки связи между кластерами генов, кодирующих НРПС, в геноме бактерий и типом оптимизации элонгации трансляции использовали 2191 геном бактерий, содержащих НРП (5676 кластеров). Предварительный статистический анализ показал, что большое число (>90) генов в кластерах часто встречается в геномах представителей рода *Streptomyces* (шесть кластеров), большое число кластеров (>2) найдено в геномах представителей родов *Mycobacterium* (12), *Streptomyces* (12), *Mycococcus* (5), *Paenibacillus* (5), *Xenorhabdus* (4), *Nocardia* (3) и *Rhodococcus* (3).

В процессе анализа оказалось, что у ряда геномов один из определяющих параметров алгоритма выбора оптимального индекса эффективности элонгации трансляции — средний ранг генов рибосомных белков (M -значение) — оказался низким, т.е. смещение генов рибосомных белков в сторону высоких значений EEI относительно других генов было незначительным. Это не позволяет с уверенностью отнести данные геномы к одному из пяти типов и может сказываться на значимости результатов поиска связи между EEI и наличием кластеров генов НРПС. Поэтому, чтобы исключить влияние таких геномов на оценку EEI и обеспечить устойчивость проведенного анализа, мы пересчитали результаты, полученные на предыдущем этапе, отфильтровав геномы с низким индексом, т.е. эти геномы не бра-

ли в дальнейшие расчеты. Были рассмотрены два порога качества — базовый ($M \geq 50$) и более строгий ($M \geq 75$), для которых произвели пересчет полученных результатов. После фильтрации по базовому порогу качества ($M \geq 50$) было взято 1855 геномов, содержащих гены НРПС, из 10111, прошедших фильтрацию и проанализированных EIoE. Также взято 8256 геномов бактерий без генов НРПС. После фильтрации по строгому порогу качества ($M \geq 75$) в анализ взяли 1473 генома с генами НРПС. Геномов бактерий без генов НРПС взяли 5960.

Выборки организмов с генами синтетаз НРП и без НРП анализировали методом главных компонент для композиционных данных [14], полученных в ходе процедуры генерации повторных выборок (ресэмплинга) организмов из групп двух типов — содержащих НРП и не содержащих НРП — и представляющих собой композицию частот оптимальных типов индексов элонгации трансляции в этих выборках. Результаты отображаются в виде диаграммы распределения выборок в пространстве главных компонент.

Общая схема обработки данных представлена на рис. 2.

РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

На основе данных об аннотированных геномах мы провели анализ оптимальных индексов эффективности элонгации трансляции (EEI) и оценили распределение геномов по типам оптимального индекса в группах бактерий, которые содержат/не содержат кластеры генов НРПС. Полученные результаты свидетельствуют, что организмы, геномы которых кодируют/не кодируют НРПС, имеют существенно различные частоты встречаемости оптимальных типов элонгации трансляции EEI2, EEI5 и EEI3 (см. рис. 3).

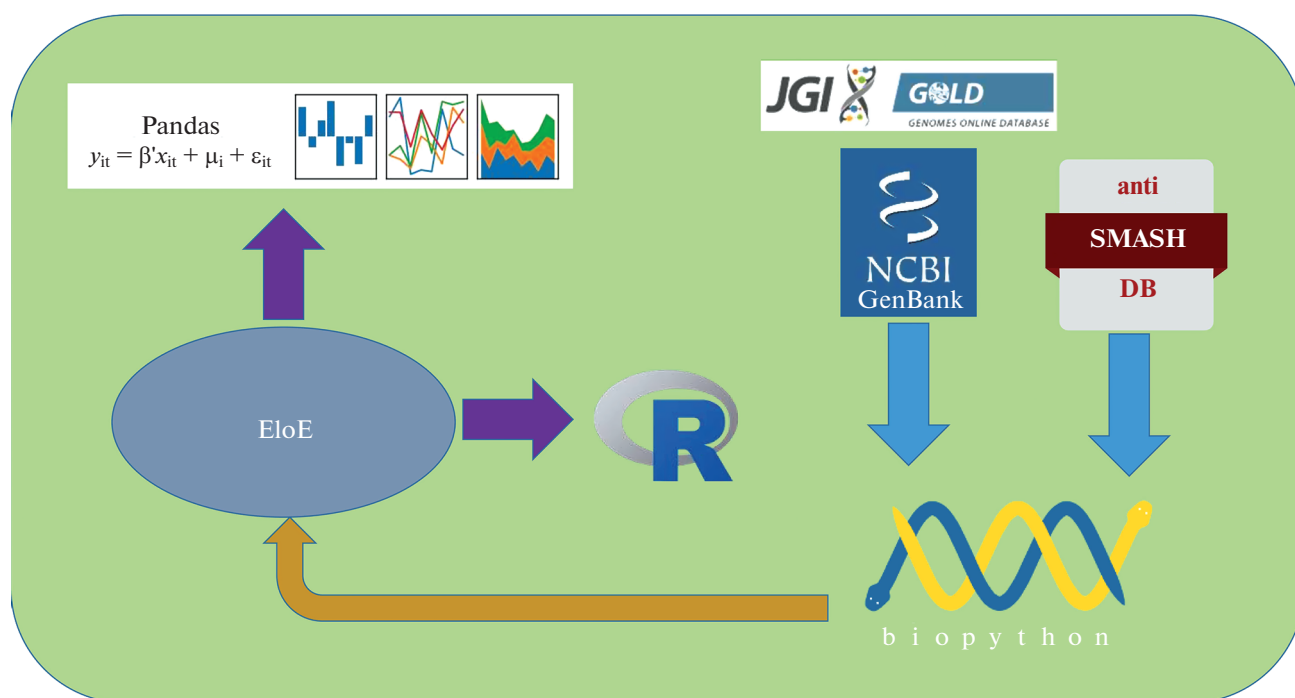


Рис. 2. Общая схема биоинформатического анализа. По данным из ANTISMASH-DB о кластерах НРПС из NCBI GenBank с использованием библиотеки Biopython были загружены последовательности кластеров и геномы соответствующих видов бактерий, а также проведен предварительный статистический анализ. Далее с помощью EloE теоретически оценена эффективность элонгации трансляции всех генов из геномов бактерий как содержащих кластеры НРПС, так и без этих кластеров, и проведен статистический анализ с использованием библиотеки Pandas языка программирования Python и библиотеки robCompositions статистического пакета R.

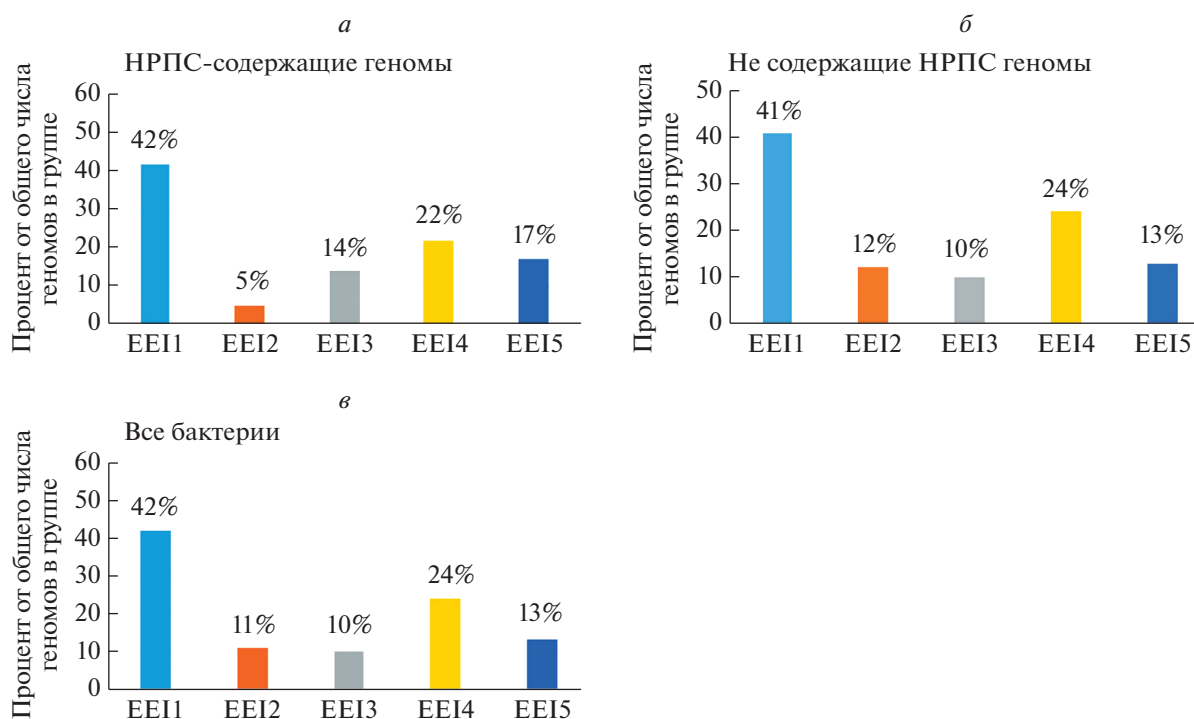


Рис. 3. Сравнение разных групп геномов бактерий по композициям типов EEI. *а* – Геномы, содержащие кластеры генов нерибосомных пептидсинтетаз (НРПС), согласно информации из ANTISMASH-DB; *б* – геномы, не содержащие кластеры генов НРПС, согласно информации из ANTISMASH-DB. *в* – Все геномы бактерий, геномные проекты которых имеют статус “Complete and Published” согласно JGI GOLD.

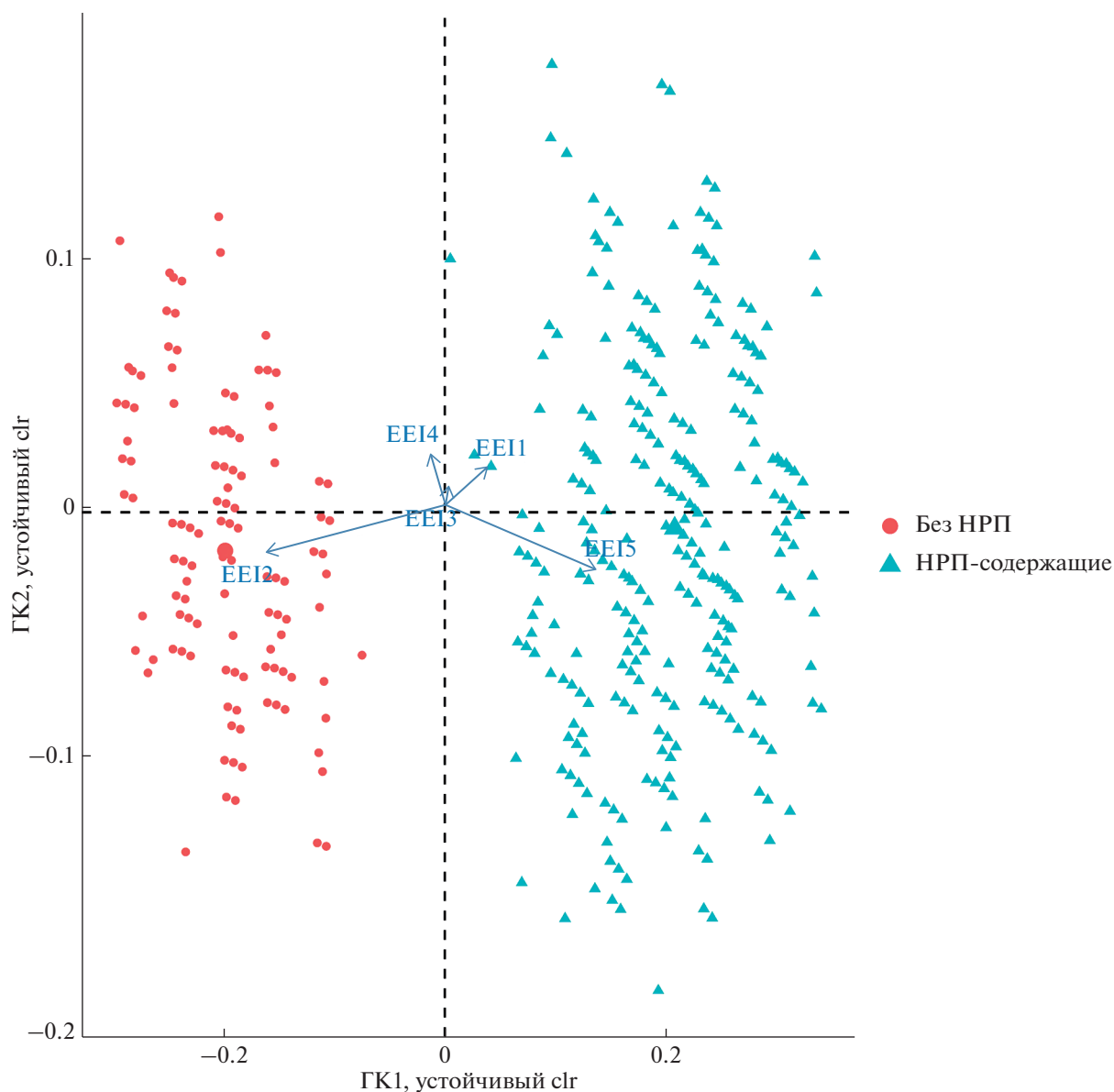


Рис. 4. Результаты анализа методом главных компонент (ГК) для композиционных данных (устойчивый, с обратным преобразованием счетов в пространство сгг – центрированных отношений логарифмов) [14] множества композиций по типам EE1, полученного в результате ресэмплинга. Кругочками отмечены случайные выборки геномов из родов, принадлежащих к группе геномов, содержащих кластеры генов НРПС, а треугольниками – случайные выборки геномов из родов, принадлежащих к группе геномов, не содержащих НРП.

Как видно из диаграмм, выборка организмов, которые содержат кластеры генов НРПС, существенно отличается от выборки без кластеров НРПС по EEI2 (5% с НРПС против 12% без НРП), EEI3 (14% с НРПС против 10% без НРПС) и EEI5 (17% с НРПС и 13% без НРП). Таким образом, можно сделать вывод, что среди геномов, содержащих кластеры генов НРПС, эффективность трансляции в меньшей степени обуславливается процессами, связанными с ролью инвертированных повторов (EEI2), в то же время большую роль в контроле эффективности трансляции играют

процессы, связанные со стабильностью локальной вторичной структуры мРНК (EEI3 и EEI5).

Эти результаты подтверждаются анализом выборок организмов с/без НРП методом главных компонент для композиционных данных [14]. Этот метод основан на генерации повторных выборок из организмов двух типов – содержащих НРП и не содержащих НРП – и анализу частот индексов в этих выборках. Результаты представлены на рис. 4, где каждый круг – выборка геномов, не содержащих НРП, треугольник – выборка геномов, содержащих НРП (выборки сгенери-

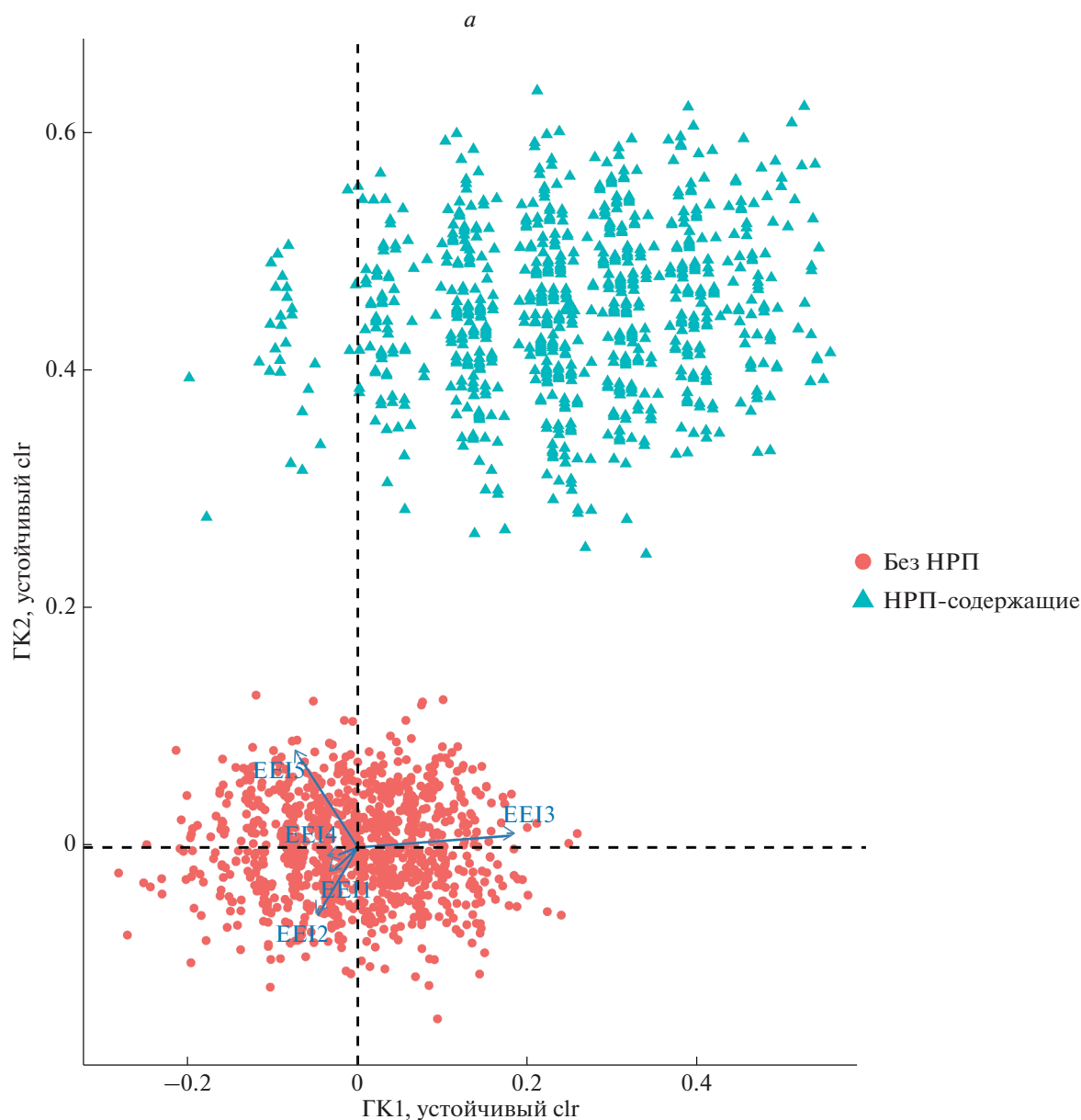


Рис. 5. Результаты анализа методом главных компонент (ГК) для композиционных данных (устойчивый, с обратным преобразованием счетов в пространство clg – центрированных отношений логарифмов) множества композиций по типам EEI, полученного путем ресэмплинга. Кружками отмечены случайные выборки геномов из родов, принадлежащих к группе геномов, НЕ содержащих кластеров генов НРПС, а треугольниками отмечены случайные выборки геномов из родов, принадлежащих к группе геномов, содержащих кластеры генов НРПС. *a* – Фильтрация по базовому порогу ($M \geq 50$); *б* – фильтрация по строгому порогу ($M \geq 75$).

рованы случайным независимым образом из исходной выборки геномов бактерий). Видно, что выборки с кластерами генов НРПС и без них существенно расходятся по компонентам, связанным с индексами EEI2 и EEI5.

Мы проверили устойчивость полученных ранее результатов с использованием фильтрации геномов, для которых оптимальный индекс EEI не может быть установлен с заданным порогом качества. Как указано в разделе “Расчеты EEI для

генов синтетаз нерибосомных пептидов”, средний ранг генов рибосомных белков (M -значение) оказался низким. Поэтому мы рассмотрели два пороговых значения этого параметра, $M \geq 50$ и более строгий – $M \geq 75$. Геномы, не удовлетворяющие этому критерию, были исключены из анализа.

Результаты анализа для двух порогов фильтрации представлены на рис. 5*а, б*. Каждый кружок – это выборка геномов, не содержащих НРП, а

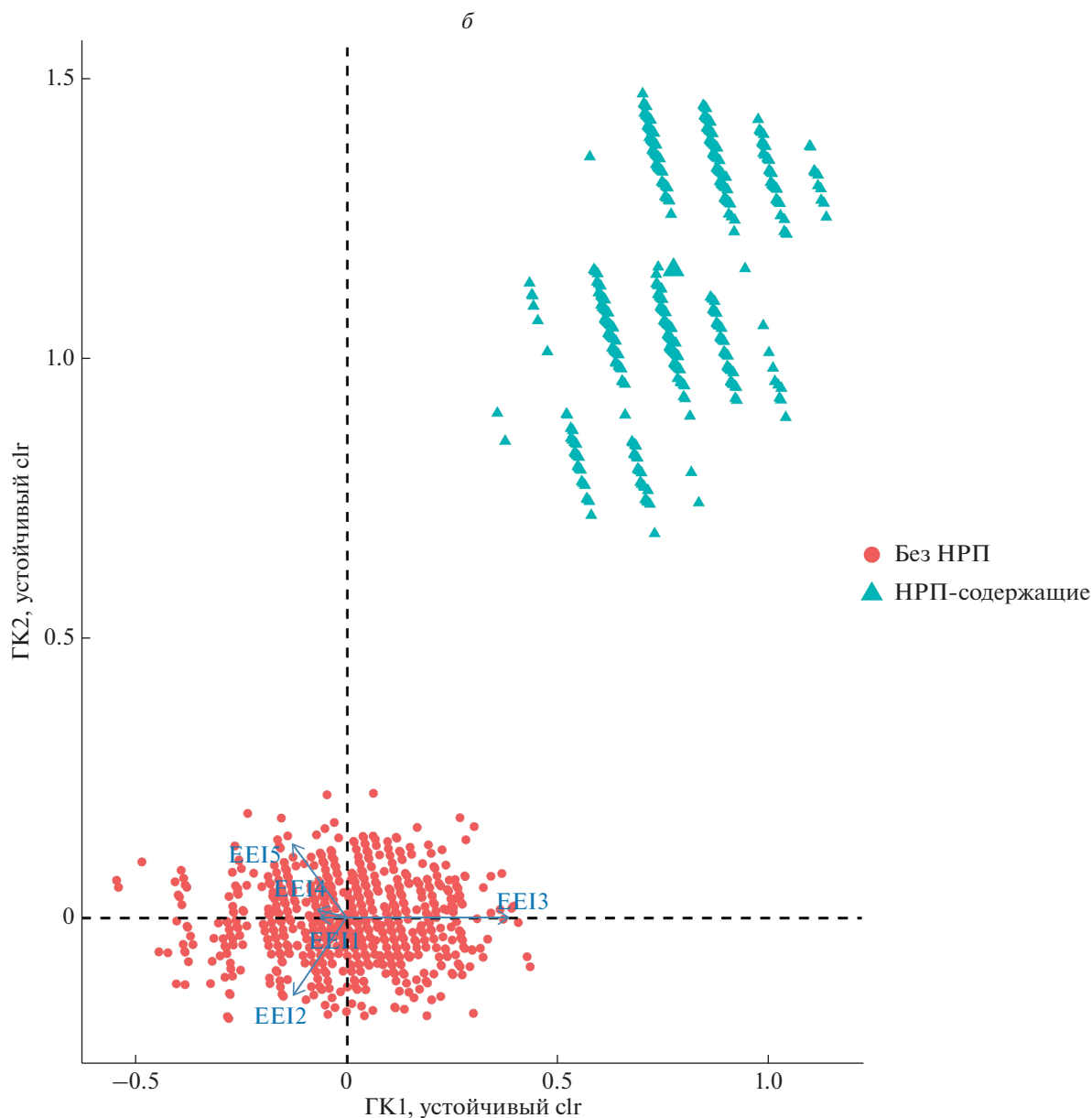


Рис. 5. Окончание.

каждый треугольник — выборка геномов, содержащих НРП. Видно, что эти выборки существенно расходятся по компонентам, связанным с индексами EEI2, EEI5 и EEI3.

В пространстве первых двух главных компонент группы так же четко кластеризуются (см. рис. 4), как и до фильтрации. Однако стоит отметить, что при фильтрации по базовому ($M \geq 50$) и строгому порогу ($M \geq 75$) изменяются сами главные компоненты. Если без фильтрации львиная доля (94%) объясненной дисперсии приходилась на первую главную компоненту, складывающуюся преимущественно из долей EEI2 и EEI5, то после фильтрации по строгому порогу ($M \geq 75$) на

главную компоненту 1 приходится 76% объясненной дисперсии, а на главную компоненту 2, которая преимущественно и различает наши кластеры (и все так же объясняется соотношениями между EEI2 и EEI5) — 14%. Т.е. возросла роль доли геномов с оптимальным типом индекса EEI3 в дисперсии общей выборки.

Наши результаты показывают, что в группах бактерий, различающихся по физиологическому типу (в нашем случае это наличие или отсутствие кластеров генов НРПС), распределение типов EEI может существенно различаться. Эти результаты получены впервые и, по-видимому, свидетельствуют о различиях в метаболизме бактерий,

геномы которых кодируют НРПС, и бактерий, которые их не кодируют. Эти различия могут быть связаны с энергетическими процессами (оптимизацией метаболизма), лежащими в основе трансляции РНК и биосинтеза белков.

Гены синтезас, которые участвуют в синтезе НРП, могут быть связаны с рядом специфических молекулярных процессов, которые отсутствуют у бактерий, не способных синтезировать НРП. Т.е. способность синтезировать НРП сопровождается увеличением доли геномов, оптимизирующих метаболизм с учетом как частот кодонов, так и минимизации количества и прочности шпилек. Поскольку синтез НРП несет энергетические издержки для бактерий, это приводит к необходимости оптимизировать процесс трансляции на уровне всего генома бактерий данной группы.

Проведенный биоинформатический анализ предоставил информацию о распределении кластеров генов биосинтеза НРПС бактерий (а также самих генов), полученном на основе предсказания эффективности элонгации трансляции. Эти распределения могут существенно различаться у разных таксонов. Выделенные кластеры могут служить объектом дальнейшего изучения функциональной роли НРПС, экспрессия которых обеспечивается данными кластерами.

Работа поддержана грантами Российского фонда фундаментальных исследований (17-00-00470 (К) и 17-00-00462). Данные обрабатывали с использованием вычислительных ресурсов ЦКП “Биоинформатика” при поддержке бюджетного проекта № FWNR-2022-0020.

Настоящая статья не содержит каких-либо исследований с использованием животных в качестве объектов.

Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Caboche S., Pupin M., Leclère V., Fontaine A., Jacques P., Kucherov G. (2008) NORINE: a database of nonribosomal peptides. *Nucl. Acids Res.* **36**, 326–331. <https://doi.org/10.1093/nar/gkm792>
2. Süßmuth R.D., Mainz A. (2017) Nonribosomal peptide synthesis – principles and prospects. *Angew. Chemie – Int. Ed.* **56**, 3770–3821.
3. Kim H.U., Blin K., Lee S.Y., Weber T. (2017) Recent development of computational resources for new antibiotics discovery. *Curr. Opin. Microbiol.* **39**, 113–120.
4. Blin K., Shaw S., Kautsar S.A., Medema M.H., Weber T. (2021) The antiSMASH database version 3: increased taxonomic coverage and new query features for modular enzymes. *Nucl. Acids Res.* **49**(D1), D639–D643.
5. Лихошвай В.А., Матушкин Ю.Г. (2000) Предсказание эффективности экспрессии генов по их нуклеотидному составу. *Молекуляр. биология.* **34**, 406–412.
6. Likhoshvai V.A., Matushkin Yu.G. (2002) Differentiation of single-cell organisms according to elongation stages crucial for gene expression efficacy. *FEBS Lett.* **516**, 87–92.
7. Соколов В.С., Зураев Б.С., Лашин С.А., Матушкин Ю.Г. (2014) EloE – веб-приложение для оценки эффективности элонгации трансляции генов. *Вавиловский журн. генетики и селекции.* **18**, 904–909.
8. Korenskaia A.E., Matushkin Y.G., Lashin S.A., Klimenko A.I. (2022). Bioinformatic assessment of factors affecting the correlation between protein abundance and elongation efficiency in Prokaryotes. *Internat. J. Mol. Sci.* **23**(19), 11996. <https://doi.org/10.3390/ijms231911996>
9. Blin K., Medema M.H., Kottmann R., Lee S.Y., Weber T. (2017) The antiSMASH database, a comprehensive database of microbial secondary metabolite biosynthetic gene clusters. *Nucl. Acids Res.* **45**, D555–D559. <https://doi.org/10.1093/nar/gkw9601>
10. Filzmoser P., Hron K., Templ M. (2018) Applied compositional data analysis. with worked examples. In: Statistics. Springer Ser., Nature Switzerland AG, Cham, Switzerland. ISBN 978-3-319-96420-1
11. Mukherjee S., Stamatis D., Bertsch J., Ovchinnikova G., Katta H.Y., Mojica A., Chen I.M.A., Kyrpidis N.C., Reddy T.B.K. (2019) Genomes OnLine database (GOLD) v.7: Updates and new features. *Nucl. Acids Res.* **47**(D1), D649–D659. <https://doi.org/10.1093/nar/gky977>
12. Turner D.H., Sugimoto N. (1988) RNA structure prediction. *Annu. Rev. Biophys. Biophys. Chem.* **17**, 167–192.
13. Sharp P.M., Li W.H. (1987) The codon adaptation index – a measure of directional synonymous codon usage bias, and its potential applications. *Nucl. Acids Res.* **15**, 1281–1295.
14. Filzmoser P., Hron K., Reimann C. (2007) Principal component analysis for compositional data with outliers. *Environmetrics.* **20**, 621–632.

Molecular Mechanisms to Optimize Gene Translation Elongation Differ Significantly in Bacteria with and without Non-Ribosomal Peptides

A. I. Klimenko¹, S. A. Lashin¹, N. A. Kolchanov¹, D. A. Afonnikov¹, and Yu. G. Matushkin¹, *

¹Institute of Cytology and Genetics, Siberian Branch, Russian Academy of Sciences, Novosibirsk, 630090 Russia

*e-mail: mat@bionet.nsc.ru

Non-ribosomal peptides play an important role in the vital activity of bacteria and have an extremely broad field of biological activity. In particular, they act as antibiotics, toxins, surfactants, siderophores, and also perform a number of other specific functions. Biosynthesis of these molecules does not occur on ribosomes but

by special enzymes that form gene clusters in bacterial genomes. We hypothesized that the presence of non-ribosomal peptide synthesis pathways is a specific feature of bacterial metabolism, which may affect other vital processes of the cell, including translational ones. This work was the first to show the relationship between the translation regulation mechanism of protein-coding genes in bacteria, which is largely determined by the efficiency of translation elongation, and the presence of gene clusters in the genomes for the biosynthesis of non-ribosomal peptides. Bioinformatic analysis of the translation elongation efficiency of protein-coding genes was performed in 11679 bacterial genomes, some of which contained gene clusters of non-ribosomal peptide biosynthesis and some of which did not. The analysis showed that bacteria whose genomes contained clusters of non-ribosomal peptide biosynthetic genes and those without such gene clusters differ significantly in the molecular mechanisms that ensure translation efficiency. Thus, among microorganisms whose genomes contain gene clusters of non-ribosomal peptide synthetases, a significantly smaller part of them is characterized by optimized regulation of the number of local inverted repeats, while most of them have genomes optimized by the averaged energy of inverted repeats studs in mRNA and additionally by codon composition. Our results suggest that the presence of non-ribosomal peptide biosynthetic pathways in bacteria may influence the structure of the overall bacterial metabolism, which is also expressed in the specific mechanisms of ribosomal protein biosynthesis.

Keywords: non-ribosomal peptides, non-ribosomal peptide synthetases, translation elongation efficiency, bacteria, genome annotation