

 Inhalt archiviert am 2024-06-18

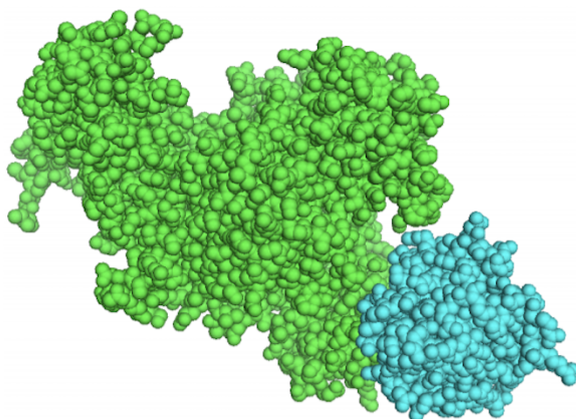


STATISTICAL ANALYSIS OF PROTEIN SEQUENCES TO INFER 3D STRUCTURE AND FUNCTION

Ergebnisse in Kürze

Eine Beleuchtung der Beziehung zwischen der Proteinsequenz, -struktur und -funktion

Ein Team aus Mathematikern und Wissenschaftlern tat sich zusammen, um die Proteine in allen lebenden Organismen besser zu verstehen. Ihre bahnbrechenden Analysen im Rahmen des EU-Projekts EVO-COUPPLINGS könnte die Entwicklung von Medikamenten vereinfachen.



© Lucy Colwell

Nach Wasser sind Proteine die häufigsten Moleküle in unserem Körper. Aus ihnen bestehen Muskeln und anderes Körpergewebe wie unsere Haare. Sie sind ein lebenswichtiger Bestandteil aller lebenden Organismen und dank der Ergebnisse der neuen computergestützten Analyse unter der Führung der Marie-Curie-Stipendiatin Dr. Lucy Colwell werden Wissenschaftler sie besser verstehen und Medikamente entwickeln können.

Ihr aus Mathematikern, Chemikern und Biochemikern bestehendes Team an der Universität Cambridge hat Beziehungen zwischen der Sequenz von Proteinen und

deren 3D-Struktur sowie Funktionen entdeckt. „Diese Erkenntnisse werden im Mittelpunkt zukünftiger Forschungsbemühungen stehen. Die Beziehung zwischen der Sequenz, Struktur und Funktion von Proteinen ist eine der großen Fragen unserer Zeit“, so Dr. Colwell, die am EVO-COUPPLINGS-Projekt beteiligt war.

Dank der Ergebnisse von EVO-COUPPLINGS könnten Durchbrüche in der Medikamentenentwicklung einfacher erzielt werden, da die Arbeit des Teams Wissenschaftlern dabei hilft, die Tertiärstruktur und [Interaktionspartner](#)  eines Proteins besser vorherzusagen.

Die Forschungsarbeit, die mit Unterstützung durch das Marie-Curie-Programm durchgeführt wurde, verwendete einen neuartigen Ansatz, der von den Fachkollegen zunächst skeptisch aufgenommen wurde. Diese Wahrnehmung hat sich jedoch seither geändert. „Ich freue mich darüber, wie massentauglich diese Ideen geworden sind“, sagt sie. „Vor unserer Arbeit war es sehr viel schwieriger, die Proteinstruktur und -interaktionen nur auf Grundlage der Sequenzen vorherzusagen. Dieser Ansatz wird immer mehr zum Standard in diesem Fachbereich und war ein Schlüsselement zahlreicher aktueller wichtiger Fortschritte.“

Die Lösung der Matrix

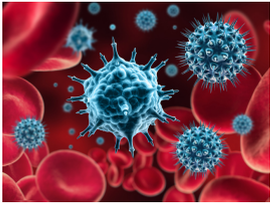
Unter den Forschern waren auch Mathematiker, die Methoden auf Basis von Zufallsmatrizen entwickelten – ein probabilistischer Ansatz, der von Physikern erarbeitet wurde –, um den Chemikern und Biochemikern die Analyse der Proteinsequenzdaten zu erleichtern.

Die experimentellen Verfahren der letzten Jahre haben es Naturwissenschaftlern ermöglicht, große Datenmengen für die Forschung zu sammeln, aber in diesen Informationen etwas Nützliches zu finden, kann einem Kopfschmerzen beschieren. „Meine Arbeit ist, das Wesentliche herauszuarbeiten“, so Dr. Colwell. „Um Proteinsequenzen zur Vorhersage der Struktur zu verwenden, mussten wir zunächst das ‚Rauschen‘ in den Daten identifizieren und herausfiltern, das dadurch verursacht wird, dass verschiedene Proteine miteinander verwandt sind. Dieses Signal musste aus den Daten ‚herausnormalisiert‘ werden, bevor wir mathematische Modelle entwerfen konnten, um nützliche Vorhersagen zu treffen.“

Die Analytiker verwenden Datenvisualisierungsmethoden, um dazu beizutragen, die Struktur in verschiedensten Bereichen zu identifizieren: Diese Methoden können auf jegliche Datensorten angewandt werden. Dr. Colwell arbeitet nun mit Google zusammen, um die Fortschritte im Bereich des maschinellen Lernens dazu zu nutzen, Muster zu erkennen, die für Menschen schwer auszumachen sind.

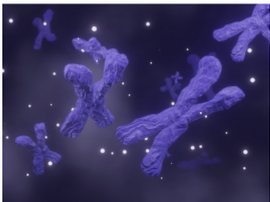
Schlüsselbegriffe

Entdecken Sie Artikel in demselben Anwendungsbereich



EU-finanzierter Wissenschaftler wird für Fortschritte in der hochmodernen 3D-Bildgebung mit dem Shaw-Preis ausgezeichnet

5 Juni 2025



Mehr Klarheit darüber, wie der Körper unser Immunsystem steuert

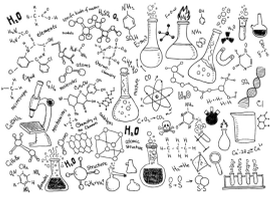
4 Januar 2022



Zwei EU-finanzierte Forscher erhalten Wolf-Preis 2025

31 März 2025





Ein uraltes Rätsel der physikalischen Chemie ist endlich gelöst

27 Oktober 2022



Projektinformationen

EVO-COUPPLINGS

ID Finanzhilfvereinbarung: 631609

Projekt abgeschlossen

Startdatum

1 Januar 2015

Enddatum

31 Dezember 2018

Finanziert unter

Specific programme "People" implementing the Seventh Framework Programme of the European Community for research, technological development and demonstration activities (2007 to 2013)

Gesamtkosten

€ 100 000,00

EU-Beitrag

€ 100 000,00

Koordiniert durch

THE CHANCELLOR MASTERS
AND SCHOLARS OF THE
UNIVERSITY OF CAMBRIDGE
 United Kingdom

Letzte Aktualisierung: 8 Juli 2019

Permalink: <https://cordis.europa.eu/article/id/379505-shining-a-light-on-the-relationship-between-protein-sequence-structure-and-function/de>

European Union, 2025