

Revista Cubana de Química. 35 (2:185-199) https://cubanadequimica.uo.edu.cu/index.php/cq Artículo Científico



INSERCIONES CONSERVADAS EN SECUENCIAS DE PROTEÍNAS PARA ESTUDIOS MOLECULARES EN EL GÉNERO Rhodomicrobium

CONSERVED INSERTIONS IN PROTEIN SEQUENCES FOR MOLECULAR STUDIES IN THE GENUS Rhodomicrobium

Ania Margarita Cutiño-Jiménez¹* https://orcid.org/0000-0002-6682-0752 Andy Manuel González-Vicente² https://orcid.org/0009-0001-6038-0848

¹Centro de Estudios de Biotecnología Industrial (CEBI). Universidad de Oriente. Santiago de Cuba, Cuba ²Hospital Provincial Clínico Quirúrgico Docente "Saturnino Lora Torres", Santiago de Cuba, Cuba

*Autor para la correspondencia: aniacutino@uo.edu.cu

Recibido: 20 de diciembre de 2022 Aprobado: 5 de febrero de 2023

RESUMEN

El género *Rhodomicrobium* comprende especies importantes para la agricultura y el medio ambiente. Sin embargo, pocas investigaciones se han dirigido a la identificación de marcadores moleculares que distingan a sus miembros de otros grupos de bacterias. Los marcadores Indeles (inserciones y deleciones) en secuencias de proteínas son útiles para estudios evolutivos y taxonómicos en bacterias. Se analizaron secuencias homólogas de las proteínas ADN ligasa NAD+ dependiente, y Serina ARNt sintetasa, obtenidas de la base de datos UniprotKB/Swiss-Prot, y posteriormente alineadas con el programa MUSCLE. El análisis filogenómico se realizó por el método de Máxima Verosimilitud con el programa RAxML. Se identificaron inserciones que soportan la monofilia del género y confirman que *Rhodomicrobium lacus* es un grupo hermano de *R. vannielii* y *R. udaipurense*. Las inserciones analizadas constituyen marcadores moleculares importantes para estudios taxonómicos y evolutivos en el género *Rhodomicrobium*, y para futuros estudios bioquímicos o funcionales en dichas enzimas.

Palabras claves: Rhodomicrobium; identificación; marcadores moleculares; indeles.

ABSTRACT

The genus *Rhodomicrobium* comprises species with agricultural and environmental importance. However, few investigations have been conducted to identify molecular markers that could be used to distinguish members of *Rhodomicrobium* from other groups of bacteria. Conserved signature indels (insertions and deletions) in protein sequences are useful for evolutionary and taxonomic studies in bacteria. Homologous sequences of the proteins NAD+ dependent DNA ligase and Serine-tRNA synthetase were obtained from the UniprotKB/Swiss-Prot database and aligned using MUSCLE programme. Phylogenomic analysis was performed through the Maximum Likelihood method with RAxML. Insertions were identified which support the monophyly of this genus and confirm that *Rhodomicrobium lacus* forms a sister group of *R. vannielii* and *R. udaipurense*. Thus, the insertions analyzed constitute important molecular markers for taxonomic and evolutionary studies in *Rhodomicrobium*, and also for future biochemical or functional studies in those enzymes.

Keywords: *Rhodomicrobium;* identification; molecular markers; indels.



INTRODUCCIÓN

La familia Hyphomicrobiaceae, del orden hyphomicrobiales y la clase alphaproteobacteria, constituye fenotípicamente un grupo heterogéneo de bacterias gram negativas, que comprende especies de interés médico, biotecnológico y medioambiental. (1) Esta familia géneros incluye los Caenibius. Dichotomicrobium, Filomicrobium, Hyphomicrobium, Limoniibacter, Methyloceanibacter, Methyloligella, Pedomicrobium, Prosthecomicrobium, Seliberia y Rhodomicrobium, los cuales están validados por el Código Internacional de Nomenclatura de Procariotas (ICNP, por sus siglas del inglés International Code of Nomenclature Prokaryotes).(2)

El género Rhodomicrobium está conformado por tres especies, R. udaipurense, R. vannielii y R. lacus, que incluyen cepas que habitan en ambientes extremos y son importantes para la biorremediación y el tratamiento anaeróbico de Rhodomicrobium desechos. udaipurense JA643^T, por ejemplo, presenta genes que codifican enzimas involucradas en la degradación de compuestos aromáticos. (3) Del Rhodomicrobium modo, vannielii presenta la maquinaria enzimática requerida para la oxidación del hierro, y Rhodomicrobium lacus ambientes alcalinos. (4,5) puede habitar en Adicionalmente, todas las especies de Rhodomicrobium son capaces de fijar dinitrógeno. La información genómica disponible indica que presentan genes que codifican molibdeno-hierro nitrogenasa y hierrohierro nitrogenasa; Rhodomicrobium vannielii presenta además una nitrogenasa de vanadiohierro.(4, 5, 3)

El desarrollo de plataformas de secuenciación de alto rendimiento o nueva generación Next-Generation Sequencing (NGS), ha permitido la secuenciación de genomas completos y un incremento acelerado en el uso de los datos ómicos. La disponibilidad de genomas completamente secuenciados para un gran número de especies bacterianas, constituye una oportunidad para la taxonomía y el diagnóstico molecular. La comparación de secuencias homólogas de proteínas de diferentes especies

mediante el alineamiento múltiple, permite la identificación de marcadores moleculares CSI (del inglés Conserved Signature Indels, inserciones y deleciones) que son utilizados para estimar relaciones filogenéticas y para la demarcación de grupos específicos de organismos en términos moleculares. (6)

A pesar de que el género Rhodomicrobium ha ampliamente estudiado, investigaciones han estado dirigidas a estimación de marcadores genéticos bioquímicos que distingan a sus miembros de otros grupos de bacterias. Teniendo en cuenta que el mismo comprende especies de gran relevancia, el presente estudio se basa en la estimación de indeles de tipo inserción en secuencias de proteínas, que pudieran ser útiles en la identificación y clasificación de especies, y para futuros estudios bioquímicos o funcionales en las enzimas de interés.

MATERIALES Y MÉTODOS

Se analizaron las proteínas ADN ligasa NAD+ dependiente Serina ARNt sintetasa. y especies pertenecientes a del orden hyphomicrobiales. Las secuencias homólogas de las mismas fueron obtenidas a partir de la base de datos UniprotKB/Swiss-Prot (https://www.uniprot.org), y el resultado fue enriquecido mediante búsquedas en bases de datos disponibles en el sitio NCBI (National Biotechnology Information. of http://www.ncbi.nlm.nih.gov); empleando herramienta BLASTp (Basic Local Alignment Search Tool) y utilizando la secuencia de Rhodomicrobium vannielii como secuencia de entrada. (7,8) El resultado de la búsqueda con el programa Blastp fue analizado, con el objetivo de seleccionar secuencias altamente similares a las del género Rhodomicrobium, sobre la base de los siguientes valores: Expected value (E value) < 0,001; Identity >35 %, y Bit score > $50.^{(9)}$ Las secuencias escogidas fueron organizadas en conjuntos, archivadas en formato FASTA y posteriormente alineadas mediante el programa

MUSCLE. (10) Los alineamientos obtenidos se

analizaron mediante inspección visual para

relevantes aquellas flanqueadas por regiones

identificar

las

inserciones,



considerando

conservadas y con igual longitud en todas las especies que la comparten, como sugieren los autores de la metodología. (6)

Se escogieron genomas completos de especies comprendidas en la familia Hyphomicrobiaceae a partir del Centro de Recursos Bioinformáticos de Bacterias y Virus (BV-BRC, http://www.bv-brc.org). Para ser incluidos, los genomas fueron evaluados teniendo en cuenta parámetros como calidad del 100 %, además de consistencias fina y gruesa mayor a 95. Los genomas completos que no fueron encontrados en el BV-BRC, fueron obtenidos de la base de datos Genome del NCBI, y anotados manualmente.

El alineamiento de los genomas se realizó igualmente con el programa MUSCLE, y posteriormente se realizó análisis filogenómico por el método de Máxima Verosimilitud a partir del programa RAxML, el cual está integrado al BV-BRC, y se utilizaron 1 000 réplicas de bootstrap. (12,13) Las especies utilizadas como grupo externo fueron: *Rhodobacter capsulatus* DSM 1710, *Rhodospirillum rubrum* ATCC 11170 y *Caulobacter segnis* ATCC2175.

RESULTADOS Y DISCUSIÓN

En el presente trabajo se identificaron inserciones en las proteínas ADN ligasa NAD+ dependiente y Serina ARNt sintetasa, las cuales evaluadas para estimar fueron si estas constituyen marcadores moleculares útiles para estudios moleculares en género Rhodomicrobium.

En cada figura, el nombre científico es seguido por el número de acceso de la secuencia en la base de datos. Los puntos muestran identidad con el aminoácido de la primera secuencia en el alineamiento, y los espacios representan brechas que indican ausencia de la inserción la cual está señalada por un cuadro. La figura 1 muestra parte del alineamiento de la proteína Serina ARNt sintetasa, en la que se puede observar una inserción exclusiva del género Rhodomicrobium, que permite diferenciar a sus miembros del resto de las bacterias analizadas. En la figura 2 se muestra una inserción de seis aminoácidos en la proteína ADN ligasa NAD+ dependiente, la cual está presente en las secuencias Rhodomicrobium vannielii y R. udaipurense, pero está ausente en R. lacus y en el resto de las

especies analizadas.

No existen reportes de marcadores moleculares de tipo inserción distintivos del género *Rhodomicrobium*, por lo que estos resultados pudieran ser utilizados en posteriores estudios para la identificación de características bioquímicas y fisiológicas exclusivas del mismo. Los estudios funcionales y de modelación estructural han revelado, que los indeles están presentes mayormente en los bucles superficiales de las proteínas, y se plantea que los mismos desempeñan un papel esencial en las bacterias portadoras. (14,15,16)

El género *Rhodomicrobium* es reconocido por su capacidad de crecer en ambientes extremos, por su versatilidad fisiológica e importancia ecológica en los ciclos del carbono, nitrógeno y azufre. El mismo incluye cepas que degradan químicamente una gran variedad de compuestos orgánicos, y son importantes para la agricultura al tolerar las altas temperaturas que alcanza la materia orgánica durante el proceso de compostaje. Actualmente, la aplicación de estas bacterias se ha extendido a otras áreas como la ganadería, avicultura, porcicultura, así como para el reciclaje de residuos y el tratamiento de agua y efluentes. (17)

La bacteria R. udaipurense JA643^T, por ejemplo, es una cepa sicrotolerante que sobrevive en altas concentraciones de metales. (3) Esta cepa presenta genes que codifican enzimas monooxigenasas, dioxigenasas y peroxidasas involucrados en la degradación compuestos de heterocíclicos. Por otro lado, R. vannielii ATCC 17100 y Rhodomicrobium sp. R RK 3 han sido como bacterias capaces identificadas precipitar metales disueltos como el hierro. (4,18) La figura 3 muestra el árbol de Máxima Verosimilitud; los números en los nodos internos se corresponden con los valores de soporte de Bootstrap. La inserción de un aminoácido presente en la enzima Serina ARNt sintetasa es exclusiva de Rhodomicrobium, y soporta la monofilia de ese género. Este resultado es congruente con el análisis filogenómico corrobora realizado, que Rhodomicrobium forma un grupo monofilético soportado por un valor de bootstrap de 100 % (figura 3), como fue reportado en estudios previos. (5) De esta manera. la inserción constituye un marcador distintivo



					10190
				80 90	100 110
	/	Amorphus coralli	WP 018698340.1	QDAQQRRNTSSKAIGKAKGSG	
	- 1	Aestuariivirga litoralis	WP 111199940.1	AAAEE.MKT.	
		Afifella aestuarii	WP 128294149.1	E.NA.QA.QA.	
		Ahrensia marina	WP 053998810.1	.ESSAEA.M.Q. .AS.EALEQ.MAAK	
		Alsobacter metallidurans Pinisolibacter aquiterrae	WP 188518245.1 WP 217928003.1	.EL.ASA.A.AA.M.KK	
		Blastochloris viridis	AOAOH5BEY3	EAAAAEQATK	
		Bosea thiooxidans	A0A0Q3KMI3	.AT.EALEM.AK	
		Breoghania corrubedonensis	WP 107990351.1	.EEAAEA	
		Chelatococcus daequensis	A0A165GJF9	.AEAL.REEKAK	
		Cohaesibacter celericrescens	WP 101533608.1	TAAEAT.	EK.KAGE
		Devosia soli	A0A0F5LBQ4	NEEKALQQAQK	KESR
		Kaistia adipata	WP 029073955.1	.AEAAEAK	
	- 1	Lichenibacterium ramalinae	WP 129220349.1	.VV.EAAA.EQ.M.RK	
		Nitrobacter hamburgensis	Q1QME2	EQAAAEEKAK	
Otras familias	<	Notoacmeibacter ruber	WP 121644974.1	N.M.EAAQQ.M.Q.	
	1	Lichenihabitans psoromatis	WP 131193833.1	.SEAAA.EQ.M.RK	
	1	Tepidicaulis marinus	WP 045442559.1	.ETATEV.AAK. .AG.ESAEQ.M.QK	
		Phreatobacter oligotrophus	MBX9989725.1 WP 197312051.1	EKAAEAÇK	
		Methylobrevis albus Pseudoxanthobacter soli	WP 073625453.1	.LL.EAAEAAK	
		Rhabdaerophilum calidifontis	WP 150287204.1	EALNAAAEA.MAAK	
		Roseiarcus fermentans	WP 113888048.1	.RS.EAAEA.M.RK	
		Salinarimonas ramus	WP 188915130.1	.AESLEGKA.	
		Segnochrobactrum spirostomi	WP 153485192.1	.TL.EAAEQAAK	
		Stappia albiluteola	WP 182163385.1	EAAEA.R	
		Lutibaculum baratangense AMV1	V4TAU0	.EEAAEA	
		Xanthobacter autotrophicus	A7INN1	EGKLAAAEQACK	
		Aurantimonas manganoxydans	A0A0P0Z5N7	.TL.GEAT.	
	1	Bartonella quintana	Q6G036	.S.EAAEQ.LAAC	
	1	Beijerinckia indica indica	B2IJG1	.AEAAEA.MKAK	
		Brucella abortus	B2S5B8 WP 021690261.1	.ES.SDALQ.MAQ.	
	1	Caenibius tardaugens Caenibius sp. WL	QZP08063.1	.ES.SDALQ.MAQ.	
	- 1	Caenibius tardaugens NBRC 16725	AZI36694.1	.ES.SDALQ.MAQ.	
	- 1	Dichotomicrobium thermohalophilum		.ETAAEA	
		Filomicrobium insigne	WP 090229415.1	SAAEMAAK	
		Hyphomicrobium methylovorum	WP 246317663.1	.ESAAEAK	
		Hyphomicrobium sulfonivorans	WP 246274695.1	.EAAAEA.K	
		Hyphomicrobium album	WP 229309451.1	.EAAAEAAAK	
		Hyphomicrobium facile	WP 092867215.1	.ESQAAEAAK	
		Hyphomicrobium sp. CS1GBMeth3	WP 072390253.1	SAAEAAK .EASAEA.K	
		Hyphomicrobium sp. CS1BSMeth3	WP 072385217.1 WP 072376616.1	.ESAAEAAK	
		Hyphomicrobium sp. NDB2Meth4 Hyphomicrobium sulfonivorans	WP 068461052.1	.EAAAEA.K	
		Hyphomicrobium sp. GJ21	WP 046846597.1	SAAEAK	
		Hyphomicrobium sp. 99	WP 045837822.1	.ESQAAEAAK	
		Hyphomicrobium sp. 802	WP 024276098.1	.ESQAAEAAK	
		Hyphomicrobium nitrativorans	WP 023787283.1	SAAEAK	L.SKE
	- 1	Hyphomicrobium zavarzinii	WP 020087162.1	SAVEAAK	
	- 1	Hyphomicrobium denitrificans	WP 015597581.1	SAAEAK	
	1	Hyphomicrobium sp. MC1	WP 013948298.1	.ESQAAEAAK	
Hyphomicrobiaceae	<	Hyphomicrobium denitrificans	WP 013215292.1	SAAEAK	
	1	Hyphomicrobium sp. ghe19	CAA2141555.1 KAB2941253.1	E.AAA.EAAK	
	1	Hyphomicrobium sp. Hyphomicrobium sp. GJ21	CEJ85577.1	SAAEAK	
	- 1	Limoniibacter endophyticus	WP 189487350.1	.KEQAEQ.MAAK	
		Methyloceanibacter caenitepidi	WP 045366753.1	L.AAVDKDK	
		Methyloceanibacter marginalis	WP 069623672.1	.EL.ATAADQAK	KDG
		Methyloceanibacter methanicus	WP 069437661.1	L.AAADQ.K	
		Methyloceanibacter stevinii	WP 069445374.1	L.AAVDKDK	
		Methyloceanibacter sp.	GF082136.1	L.AAAEQAK	
		Methyloceanibacter sp. wino2	WP 108680755.1	L.AAVDKDK	
		Methyloceanibacter caenitepidi	WP 045366753.1	L.AAVDKDK	
		Methyloligella halotolerans	ODA68745.1	EAAEQAK	
		Methyloligella sp. GL2 Methyloligella sp.	WP 174541880.1 GJL99067.1	AKAAEAT.	
		Prosthecomicrobium hirschii	KPL51012.1	.EM.A.Q.AADATK	
		Prosthecomicrobium pneumaticum	WP 183858036.1	.AEAAER.MAAK	
		Rhodomicrobium udaipurense JA643	KAI94868.1	M.AAAEK.G	P.K.EA
	1	Rhodomicrobium sp. Az07	WP 251133862.1	s.AAAEK.G	
	1	Rhodomicrobium vannielii	WP 210336439.1	M.AAAEK.G	
	1	Rhodomicrobium udaipurense	WP 210336108.1	M.AAAEK.G	P.K.EA
	1	Rhodomicrobium lacus	WP 127075143.1	L.AAAEK.G	Q.K.EAE
	1	Microvirga lotononidis	I4YX18	.A.TEALEQAKK	
Otras familias	ا ا	Methylocystis silviterrae Mesorhizobium loti	WP 175094499.1	.REAAEA.MKA.	
Ou as fallillas	•	Rhizobium meliloti	PST26613.1 Q92Q22	.M.SAAEA.MAÇK	
		Rhodobium orientis	WP 111433921.1	EAAE	

Fig. 1- Alineamiento de la proteína Serina ARNt sintetasa que muestra inserción de un aminoácido característica del género *Rhodomicrobium*



350

				31	.0 320	330	340	350	360
		Amorphus coralli	WP 083923499.1	KV	TASRPLRFFAYAWG	I	EIPELPRDTQYDMV	ELFQSWGFST	NPLMRR
	- /	Aestuariivirga litoralis	WP 196502152.1	SI	K		.A.QAWG	QA.KLPV	VL
	- 1	Afifella aestuarii	WP 128291540.1	R.			.VTAAWGVM	.V.RDLP.	F.KL
	- 1	Ahrensia marina	WP 053997425.1	SI	.KEK	I	DVSDM.SSG	GKLE.YI	ITV
		Alsobacter metallidurans	WP 188519726.1		A		K.M.ARSG		
		Pinisolibacter aguiterrae	WP 217926251.1		V.K		V.WEVAFER.		
		Blastochloris viridis	A0A0H5B8I8		.QKG		.VSDAAFG		
		Bosea thiooxidans	A0A0Q3KZK5				.M.VAPMGV.		
		Breoghania corrubedonensis	WP 107991328.1				.MTSAMG.I		
		Chelatococcus daeguensis	A0A165EWS6		RA		DVSAAMGV.		
		Cohaesibacter celericrescens	WP 101532343.1		.RN.A		.VS.ELAPEA.		
		Devosia soli	A0A0F5LDT0		N.KS		ATT.D.APA.		
		Kaistia adipata	WP 029076177.1				.MSAM.AEMG		
		Lichenibacterium ramalinae	WP 129220267.1	_	AQ		.HSGAAFI		
	- 1	Nitrobacter hamburgensis X14	ZP 00625988		Ř		.MTDR.AHI		
04 6 11		Notoacmeibacter ruber	RLQ88174.1		A		LSKREMG		
Otras familias	<	Lichenihabitans psoromatis	WP 131196606.1		DK		.MTSAPSG		
	1	Tepidicaulis marinus	WP 045444821.1		.RQ		DVSGAMGVI		
	1	Phreatobacter oligotrophus	MBX9991089.1		Ē		AARSG		
		Methylobrevis albus	WP 197309799.1				.AS.V.AAF.V.		
		Pseudoxanthobacter soli	WP 073626624.1		K		MSRV.ETFA		
		Rhabdaerophilum calidifontis	WP 150286447.1	_	G		.MSAM.AMSG		
		Roseiarcus fermentans	WP 113892031.1	-	Q		.VS.PFAAHEAI		
		Salinarimonas ramus	WP 188910592.1		EŘ		-AMPP.APEA.		
		Segnochrobactrum spirostomi	WP 153483163.1		R		.MSGV.EA		
		Stappia albiluteola	WP 182165483.1		E		.MSDVQME		
		Lutibaculum baratangense	WP 081718313.1		.R		.VS.V.STS.WGVY		
		Xanthobacter autotrophicus ATCC BAA-1158	A7IG64		K		.ASDAEFGV.	.A.ART.	VV
		Aurantimonas manganoxydans ATCC BAA-1229	Q1YM75	GI	.RA.K.Q		.AS.V.GETEV.		
	- 1	Bartonella quintana Toulouse	CAF26355	RI	K.HC.		.VS.TFAAS.ME.M	KKLKEYFI	TKS
	1	Beijerinckia indica subsp. indica ATCC 9039	B2IGH4		GH		.AS.E.AMG	TA.KAF.LPV	QL
	١	Brucella abortus S19	B2S6P4		K		.MSDM.ALG	.V.RQPV	K.
		Caenibius tardaugens	WP 021688949.1		KW.HG	2	AASHVQGTQ.VM	ARIAALPI	S.ELV.
	- 1	Dichotomicrobium thermohalophilum	WP 119060585.1	EA	V.RYDIYV.DLL		PPDTDEWSSHWALI		
	- 1	Filomicrobium insigne	WP 090227994.1		K		.ASSTESGV.	.AMGRLPI	R.TL
		Hyphomicrobium denitrificans ATCC 51888	ADJ22077.1		QQ		AASKSRGV.		
		Hyphomicrobium sp. 32-62-53	OYY01641.1		A		.MS.FTAEHG.I		
		Hyphomicrobium denitrificans 1NES1	AGK56444.1		Q		AASKARGV.		
		Hyphomicrobium denitrificans	WP 013214296.1		QQ		AASKSRGV.		
		Hyphomicrobium nitrativorans NL23	AHB49617.1		c		.MSDM.AKG		
		Hyphomicrobium zavarzinii	WP 020085034.1		A		.MSDM.S.S.NG		
		Hyphomicrobium album	WP 154740014.1				.ASSASGVI		
		Hyphomicrobium methylovorum	WP 181336977.1		K		AASK.SAAGVI		
	- 1	Hyphomicrobium sulfonivorans	WP 173953231.1		m		.ASSASGVI		
	- 1	Hyphomicrobium sp. 99	WP 045838227.1		KT		AASAAGV.		
Hyphomicrobiaceae	1	Limoniibacter endophyticus	WP 189490636.1	_	Q		DAS.PLGKEV. .AASAWGVY		
2.0	1		WP 045366356.1 WP 108681070.1		Q		DAASAWGVY		
	1	Methyloceanibacter sp. wino2			AG		.A.AP.AWGAY		
		Methylogeanibacter superfactus	WP 244500175.1 WP 069445185.1	_	Q		.ASSAWGVY		
		Methyloceanibacter stevinii Methyloceanibacter methanicus	WP 069438437.1	-			.AASAWGVY		
			WP 174542131.1		GÄ		.VAAAES.WGVY		
		Methyloligella halotolerans	WP 069094185.1		AQS		.TGDAWGVY		
	- 1	Prosthecomicrobium hirschii	WP 054357589.1		A		.MAAM.AEMG		
		Prosthecomicrobium pneumaticum	WP 183858692.1		AH		MSAM.ALG		
		Rhodomicrobium vannielii ATCC 17100	ADP71330.1		AWGE				
		Rhodomicrobium vannielii	WP 013419713.1		AWGE				
		Rhodomicrobium udaipurense JA643	KAI93363.1		AWGE				
		Rhodomicrobium udaipurense	WP 081796865.1		AWGE				
	1	Rhodomicrobium sp. JA980	WP 127078633.1		.SATWG		.ASAANFGVI		
		Rhodomicrobium lacus	WP 127078633.1		.SATWG		.ASAANFGVI		
		Microvirga lotononidis	I4YVI6	AI			.VS.M.AHG.M	.C.K.F.LKV	T
o		Methylocystis silviterrae	WP 175092645.1		HG		.TSAANLGVI		
Otras familias	4	Mesorhizobium loti	PST25158.1		N.K		.MSAM.ALG		
		Rhizobium meliloti 1021	Q92NM8		N.K		.MSAM.ALG		
		Rhodobium orientis	WP 111435936.1	S.	EK		.MSDAEV.	SA.ADTV	AL

310

320

330

Fig. 2- Alineamiento de la proteína ADN ligasa NAD+ dependiente que muestra inserción de seis aminoácidos en *Rhodomicrobium vannielii* y *R. udaipurense*, ausente en *R. lacus* y el resto de las bacterias analizadas

Rhodomicrobium que puede ser utilizado como un carácter molecular complementario en estudios taxonómicos y filogenéticos.

Del mismo modo, la inserción hallada en la enzima ADN ligasa NAD+ dependiente, es congruente con el análisis filogenético. Esta inserción está presente en las especies *Rhodomicrobium vannielii* y *R. udaipurense*, pero ausente en *R. lacus*. En el árbol filogenético

R. vannielii ATCC 17100 y R. udaipurense JA643 forman un grupo hermano, soportado por un valor de bootstrap de 100 %, y R. lacus JA980 está ubicado en una rama aparte. Este hecho sugiere que la mutación involucrada en la inserción ocurrió en el ancestro común de las dos especies que lo portan, señalando a R. lacus como una especie más antigua que R. vannielii y R. udaipurense.



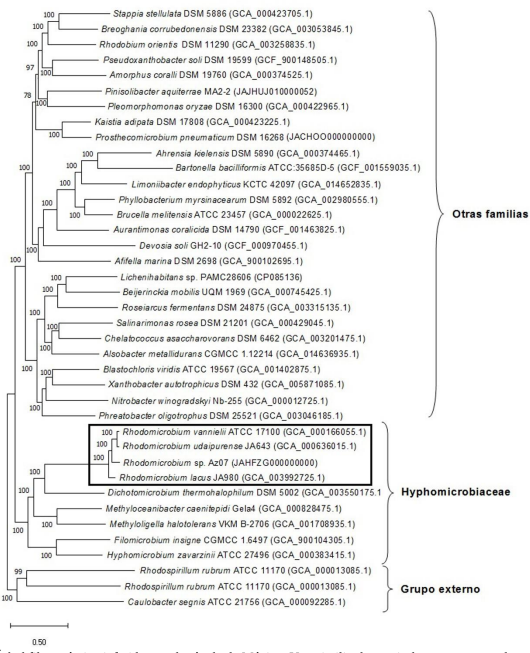


Fig. 3- Árbol filogenómico inferido por el método de Máxima Verosimilitud a partir de genomas completos de 39 especies del orden hyphomicrobiales

Los resultados pueden tener significado práctico en el diseño de protocolos de diagnóstico basados en técnicas de PCR (Reacción en Cadena de la Polimerasa), así como para la identificación *in silico* de especies conocidas o nuevas, mediante búsqueda por similitud con el programa BLASTp.

Los marcadores indeles del tipo inserción son muy utilizados en estudios taxonómicos y evolutivos como caracteres moleculares distintivos a determinados grupos. Actualmente se utilizan como complemento a los estudios filogenómicos para la descripción de nuevas especies bacterianas. (19,20)

En el desarrollo de la sistemática bacteriana. resulta de gran valor la identificación de marcadores moleculares o características exclusivas de los diferentes grupos de bacterias. La molécula 16S ARNr es muy conservada, y a pesar de que es muy útil para el análisis de grupos distantes a nivel de phylum, resulta difícil su utilización para la diferenciación de especies, debido que no presenta variaciones considerables para la distinción a este nivel (21); todo lo cual corrobora una vez más el valor de los marcadores moleculares del tipo inserción como complemento a los métodos tradicionales para la clasificación de bacterias.



CONCLUSIONES

El análisis de las proteínas permitió la identificación de inserciones, que pueden ser utilizadas como marcadores moleculares que complementan los estudios taxonómicos y filogenéticos en Rhodomicrobium. La inserción de un aminoácido en la proteína Serina ARNt sintetasa soporta monofilia la Rhodomicrobium, y permite una distinción a nivel de género; mientras que la inserción de seis aminoácidos en la ADN ligasa NAD+ dependiente confirma que R. lacus es un grupo hermano de R. vannielii y R. udaipurense. Los datos presentados representan un aporte teórico que sirve de base para futuros estudios bioquímicos y funcionales en las proteínas evaluadas.

REFERENCIAS BIBLIOGRÁFICAS

- 1. HÖRDT, A. y otros. "Analysis of 1,000+ Type-Strain Genomes Substantially Improves Taxonomic Classification of Alphaproteobacteria". *Frontiers in Microbiology*. 2020, **11**, p. 468. https://doi.org/10.3389/fmicb.2020.00468
- 2. PARTE, A. C. "LPSN-List of Prokaryotic names with Standing in Nomenclature (bacterio. net), 20 years on". *International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology*. 2018, **68**(6), 1825-1829. https://doi.org/10.1099/ijsem.0.002786
- 3. TUSHAR, L.; SASIKALA, C.; RAMANA, C. V. "Draft genome sequence of *Rhodomicrobium udaipurense* JA643^T with special reference to hopanoid biosynthesis". *DNA Research*. 2014, **21**(6), 639-647.

https://doi.org/10.1093/dnares/dsu026

- 4. CONNERS, E. M.; DAVENPORT, E. J.; BOSE, A. "Revised Draft Genome Sequences of *Rhodomicrobium vannielii* ATCC 17100 and *Rhodomicrobium udaipurense* JA643". *Microbiology resource announcements.* 2021, **10**(13), p. e00022-21. https://doi.org/10.1128/MRA.00022-21
- 5. SURESH, G.; KUMAR, D.; UPPADA, J.; CH. S.; <u>RAMANA, CH. V.</u> "Rhodomicrobium lacus sp. nov., an alkalitolerant bacterium isolated from Umiam lake, Shillong, India". *International Journal of Systematic and Evolutionary*

Microbiology. 2020, **70**(1), 662-667. https://doi.org/10.1099/ijsem.0.003813

- 6. GUPTA, R. "Impact of genomics on the understanding of microbial evolution and classification: the importance of Darwin's views on classification". *FEMS Microbiology Reviews*. 2016, 40(4), 520–553. https://doi.org/10.1093/femsre/fuw011
- 7. THE UNIPROT CONSORTIUM. "UniProt: the universal protein knowledgebase in 2021". *Nucleic Acids Research*. 2021, **49** (D1), D480-D489. https://doi.org/10.1093/nar/gkaa1100
- 8. ALTSCHUL, S. F. y otros. "Gapped BLAST and PSI-BLAST: a new generation of protein database search programs". *Nucleic Acids Research*. 1997, **25**, 3389-3402. https://doi.org/10.1093/nar/25.17.3389
- 9. PEARSON, W. R. "An introduction to sequence similarity ("homology") searching". Current Protocols in Bioinformatics. 2013, 1-3.1.8 **42**(1), 3.1. p. https://doi.org/10.1002/0471250953.bi0301s42 10. EDGAR, R. C. "MUSCLE: multiple sequence alignment with high accuracy and high throughput". Nucleic Acids Research.

2004, **32**(5), 1792-1797. https://doi.org/10.1093/nar/gkh340

- 11. OLSON, R. D. y otros. "Introducing the Bacterial and Viral Bioinformatics Resource Center (BV-BRC): a resource combining PATRIC, IRD and ViPR". *Nucleic Acids Research*. 2022, **1**, D678-D689. https://doi.org/10.1093/nar/gkac1003
- 12. KOZLOV, A. M. y otros. "RAxML-NG: a fast, scalable and user-friendly tool for maximum likelihood phylogenetic inference". *Bioinformatics*, 2019, **35**(21), 4453-4455. https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btz305
- 13. STAMATAKIS, A. "How many bootstrap replicates are necessary?". *Journal of Computational Biology*, 2010, **17**(3), 337-354. https://doi.org/10.1089/cmb.2009.0179
- 14. GUPTA, R. S. "Applications of genome sequences for discovering characteristics that are unique to different groups of organisms and provide insights into evolutionary relationships". *Frontiers in Genetics*. 2016, 7, p. 27. https://doi.org/10.3389/fgene.2016.00027
- 15. GUPTA, R. y otros. "SARS-CoV-2 (COVID-19) structural and evolutionary dynamicome: Insights into functional evolution and human



genomics". *Journal of Biological Chemistry*. 2020, **295**(33), 11742-11753. https://doi.org/10.1074/jbc.RA120.014873

16. KHADKA, B.; PERSAUD, D.; GUPTA, R. S. "Novel Sequence Feature of SecA Translocase Protein Unique to the Thermophilic Bacteria: Bioinformatics Analyses to Investigate Their Potential Roles". Microorganisms. 2020, 8(1), p. 59. https://doi:10.3390/microorganisms8010059 17. HU, T. y otros. "Succession of diazotroph community and functional gene response to inoculating swine manure compost with a lignocellulose-degrading consortium". *Bioresource Technology*, 2021, 337, p. 125469. https://doi.org/10.1016/j.biortech.2021.125469 18. BRAUN, B.; KÜNZEL, S.; SCHRÖDER, J.; SZEWZYK, U. "Draft genome sequence of strain R_RK_3, an iron-depositing isolate of the genus Rhodomicrobium, isolated from dewatering well of an opencast mine". Genome Announcements. 2017, **5**(34), p. e00864-17. https://doi.org/10.1128/genomeA.00864-17 19. ADEOLU, M. y otros. "Genome-based phylogeny and taxonomy of the 'Enterobacteriales': proposal for Enterobacterales ord. nov. divided into the

families Enterobacteriaceae, Erwiniaceae fam. nov., Pectobacteriaceae fam. nov., Yersiniaceae fam. nov., Hafniaceae fam. nov., Morganellaceae fam. nov., and Budviciaceae fam. nov.". International Journal of Systematic and Evolutionary Microbiology. 2016, 66(12), 5575-5599.

https://doi.org/10.1099/ijsem.0.001485

20. CUTIÑO JIMÉNEZ, A. M.; MENCK, C. F. M.; CAMBAS, Y. T.; DÍAZ PÉREZ, J. C. "Protein signatures to identify the different genera within the Xanthomonadaceae family". *Brazilian Journal of Microbiology*. 2020, **51**(4), 1515-1526. https://doi.org/10.1007/s42770-020-00304-2

21. NAUSHAD, S. y otros. "A phylogenomic and molecular marker based taxonomic framework for the order Xanthomonadales: proposal to transfer the families *Algiphilaceae* and *Solimonadaceae* to the order Nevskiales ord. nov. and to create a new family within the order Xanthomonadales, the family *Rhodanobacteraceae* fam. nov., containing the genus *Rhodanobacter* and its closest relatives". *Antonie Van Leeuwenhoek*. 2015, **107**(2), 467-485. https://doi: 10.1007/s10482-014-0344-8

CONFLICTO DE INTERÉS

Los autores declaran que no existen conflictos de interés.

CONTRIBUCIONES DE LOS AUTORES

Andy Manuel González Vicente: análisis de datos, descripción y discusión de resultados, escritura del manuscrito.

Ania Margarita Cutiño Jiménez: análisis de datos, descripción y discusión de resultados, escritura del manuscrito, revisión final del manuscrito.

.

