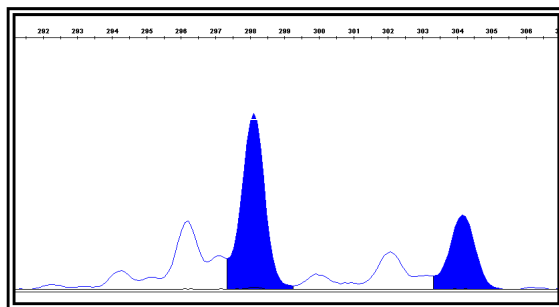
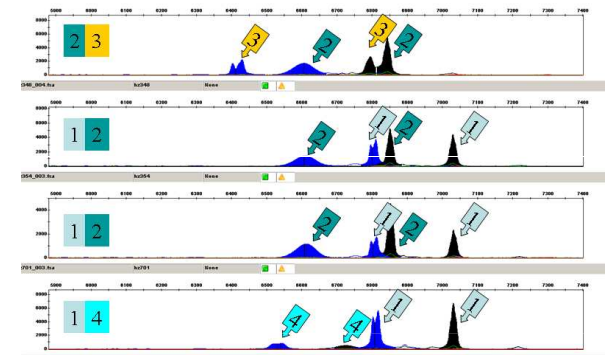


Populačně-genetická data

Základy analýzy diploidních kodominantních znaků (Mendelovská dědičnost)



mikrosatelity



jaderné sekvence
(např. SSCP)

_____ **T**
CCGATCA**A**TGCGGCAA
_____ **G**
CCGATCA**C**TGCGGCAA

SNPs

Typ získaných dat

počet lokusů

počet jedinců

počet populací

počet vzorků v 1. populaci

počet vzorků v 2. populaci, atd.

geografické koordináty

pop1

pop2

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	Q	R	S	T	U	V	W	X	Y	Z	AA	A
1	11	233	10	30	22	25	22	18	23	12	27	25	29															
2	Allele frequency																											
3	ID	Pop	Ppip01	Ppip02	Ppip04	Ppip06	EF1	EF4	EF6	Paur05	NN18	NnP217	NnP219	X	Y													
4	TYN1	TYN	174	176	128	128	213	215	120	132	166	175	236	247	174	188	249	251	287	291	205	209	140	170			48.76500	17.00750
5	TYN2	TYN	167	167	132	132	207	207	130	136	169	175	230	245	182	188	247	249	287	287	205	218	166	166			48.76500	17.00750
6	TYN3	TYN	176	178	128	128	207	207	130	130	169	169	0	0	184	190	249	249	283	293	209	213	166	170			48.76500	17.00750
7	TYN4	TYN	180	180	130	132	207	207	118	124	171	173	220	243	184	190	247	249	283	285	209	214	140	166			48.76500	17.00750
8	TYN5	TYN	174	174	128	128	207	207	128	138	179	181	241	241	182	188	247	253	0	0	205	209	158	162			48.76500	17.00750
9	TYN6	TYN	180	182	128	130	209	209	136	136	173	175	241	243	184	186	253	253	295	325	209	213	162	170			48.76500	17.00750
10	TYN7	TYN	174	180	128	130	215	215	130	130	173	173	241	241	190	190	249	249	285	325	209	213	158	162			48.76500	17.00750
11	TYN8	TYN	174	175	128	134	207	221	128	138	171	177	220	240	178	186	249	249	287	293	213	213	162	166			48.76500	17.00750
12	TYN9	TYN	156	178	126	130	209	209	128	149	177	177	220	230	184	188	249	255	287	287	217	218	158	166			48.76500	17.00750
13	TYN10	TYN	167	178	128	130	209	209	132	134	171	175	243	245	184	186	245	247	285	287	205	218	158	174			48.76500	17.00750
14	TYN11	TYN	170	174	130	130	217	217	130	138	173	175	0	0	182	190	251	257	289	291	213	213	166	170			48.76500	17.00750
15	TYN12	TYN	174	176	130	132	0	0	134	134	175	177	220	220	186	186	249	251	293	297	209	209	158	162			48.76500	17.00750
16	TYN13	TYN	166	176	136	136	215	217	132	133	169	169	220	245	178	186	249	251	287	287	205	209	162	170			48.76500	17.00750
17	TYN14	TYN	162	176	136	136	215	217	132	133	169	169	220	245	178	186	249	251	287	287	205	209	162	170			48.76500	17.00750
18	TYN15	TYN	156	176	136	136	215	217	132	133	169	169	220	245	178	186	249	251	287	287	205	209	162	170			48.76500	17.00750
19	TYN16	TYN	168	178	128	128	215	217	132	134	173	175	243	243	178	178	247	249	289	289	205	209	162	170			48.76500	17.00750
20	TYN17	TYN	178	178	126	130	207	211	132	132	171	175	220	238	176	180	249	255	289	289	178	209	162	166			48.76500	17.00750
21	TYN18	TYN	161	174	130	130	213	213	132	132	173	177	245	245	178	178	243	249	289	289	205	209	162	182			48.76500	17.00750
22	TYN19	TYN	174	180	128	132	213	213	134	134	169	169	220	220	174	182	249	249	285	285	209	213	131	131			48.76500	17.00750
23	TYN20	TYN	176	176	130	130	0	0	138	161	171	171	247	247	186	188	249	255	287	287	209	209	131	166			48.76500	17.00750
24	TYN21	TYN	178	178	128	134	213	213	132	134	171	173	245	245	180	188	247	249	285	287	209	209	144	154			48.76500	17.00750
25	TYN22	TYN	156	175	128	132	217	217	124	132	177	177	220	220	180	182	251	253	287	297	209	217	170	170			48.76500	17.00750
26	TYN23	TYN	168	176	128	128	213	213	120	153	173	173	220	236	178	180	245	253	285	287	209	213	154	162			48.76500	17.00750
27	TYN24	TYN	176	176	130	130	219	219	132	149	175	175	216	245	182	184	255	255	283	297	205	209	131	174			48.76500	17.00750
28	TYN25	TYN	177	179	128	130	209	213	126	126	156	173	241	241	188	188	249	255	289	297	198	213	158	166			48.76500	17.00750
29	TYN26	TYN	177	179	126	130	201	201	118	124	171	179	218	245	174	184	249	255	295	295	205	205	158	166			48.76500	17.00750
30	TYN27	TYN	176	176	126	128	207	207	120	153	169	173	220	220	182	188	249	255	291	291	205	209	136	162			48.76500	17.00750
31	TYN28	TYN	168	172	128	132	219	219	130	130	169	175	249	249	186	188	245	253	285	289	209	213	132	170			48.76500	17.00750
32	TYN29	TYN	170	180	128	130	219	219	130	130	171	171	243	243	184	184	249	255	285	289	209	213	166	178			48.76500	17.00750
33	TYN30	TYN	170	177	124	130	215	215	138	138	171	177	232	236	184	186	249	253	285	291	209	209	162	174			48.76500	17.00750
34	NOV1	NOV	172	176	128	134	209	219	120	120	169	175	253	253	182	184	251	255	289	295	178	209	162	166			48.83320	16.50610
35	NOV2	NOV	178	178	130	130	209	209	128	132	173	173	238	243	182	184	249	251	285	287	205	209	136	170			48.83320	16.50610
36	NOV3	NOV	163	165	126	126	207	213	122	124	173	175	220	245	178	186	247	247	285	285	205	213	133	179			48.83320	16.50610
37	NOV4	NOV	167	178	128	134	205	205	118	124	173	177	220	220	186	188	253	255	287	289	205	213	162	166			48.83320	16.50610
38	NOV5	NOV	176	178	128	130	201	201	130	130	173	177	243	245	174	184	247	249	287	293	201	209	162	170			48.83320	16.50610
39	NOV6	NOV	176	178	126	130	209	215	128	134	166	173	0	0	184	184	245	245	287	287	205	213	162	166			48.83320	16.50610

genotypy, tj. velikosti fragmentů v populaci

formát GenAlex



Microsoft Excel - PYG_GenAlex.xls

GenALEX

	A	B	C	D	E	F	G	H	I	J	K	L	M	N	O	P	Q	R	S
1	11	233																	
2	Allele frequency																		
3	ID	Pop	Ppip01	Ppip02	Ppip04	Ppip06													
4	TYN1	TYN	174	176	128	128	213	215	120	13									
5	TYN2	TYN	167	167	132	132	207	207	130	13									
6	TYN3	TYN	176	178	128	128	207	207	130	13									
7	TYN4	TYN	180	180	130	132	207	207	118	12									
8	TYN5	TYN	174	174	128	128	207	207	128	13									
9	TYN6	TYN	180	182	128	130	209	209	136	13									
10	TYN7	TYN	174	180	128	130	215	215	130	13									
11	TYN8	TYN	174	175	128	134	207	221	128	13									
12	TYN9	TYN	156	178	126	130	209	209	128	14									
13	TYN10	TYN	167	178	128	130	209	209	132	13									
14	TYN11	TYN	170	174	130	130	217	217	130	13									
15	TYN12	TYN	174	176	130	132	0	0	134	13									
16	TYN13	TYN	166	176	126	132	215	217	122	15									
17	TYN14	TYN	162	178	128	128	219	219	128	14									
18	TYN15	TYN	156	176	128	132	209	209	118	12									
19	TYN16	TYN	168	178	128	128	215	217	132	13									
20	TYN17	TYN	178	178	126	130	207	211	132	13									
21	TYN18	TYN	161	174	130	130	213	213	132	13									
22	TYN19	TYN	174	180	128	132	213	213	134	13									
23	TYN20	TYN	176	176	130	130	0	0	138	15									
24	TYN21	TYN	178	178	128	134	213	213	132	13									
25	TYN22	TYN	156	175	128	132	217	217	124	132	177	177	220						
26	TYN23	TYN	168	176	128	128	213	213	120	153	173	173	220						
27	TYN24	TYN	176	176	130	130	219	219	132	149	175	175	216						
28	TYN25	TYN	177	179	128	130	209	213	126	126	156	173	241						
29	TYN26	TYN	177	179	126	130	201	201	118	124	171	179	218						
30	TYN27	TYN	176	176	126	128	207	207	120	153	169	173	220						
31	TYN28	TYN	168	172	128	132	219	219	130	130	169	175	249						
32	TYN29	TYN	170	180	128	130	219	219	130	130	171	171	243						
33	TYN30	TYN	170	177	124	130	215	215	138	138	171	177	232						
34	NOV1	NOV	172	176	128	134	209	219	120	120	169	175	253						
35	NOV2	NOV	178	178	130	130	209	209	128	132	173	173	238						
36	NOV3	NOV	163	165	126	126	207	213	122	124	173	175	220						
37	NOV4	NOV	167	178	128	134	205	205	118	124	173	177	220						
38	NOV5	NOV	176	178	128	130	201	201	130	130	173	177	243						
39	NOV6	NOV	176	178	126	130	209	215	128	134	166	173	0						

Export Data

- Arlequin...
- Cervus...
- Famoz...
- Fdist2...
- GeneClass...
- GenePop...
- Kingroup...
- MEGA...
- MSA...
- MsVar...
- Nexus...
- Phylip...
- PopGene...
- SPAGEDI...
- Structure...

Velké množství populačně-genetických programů

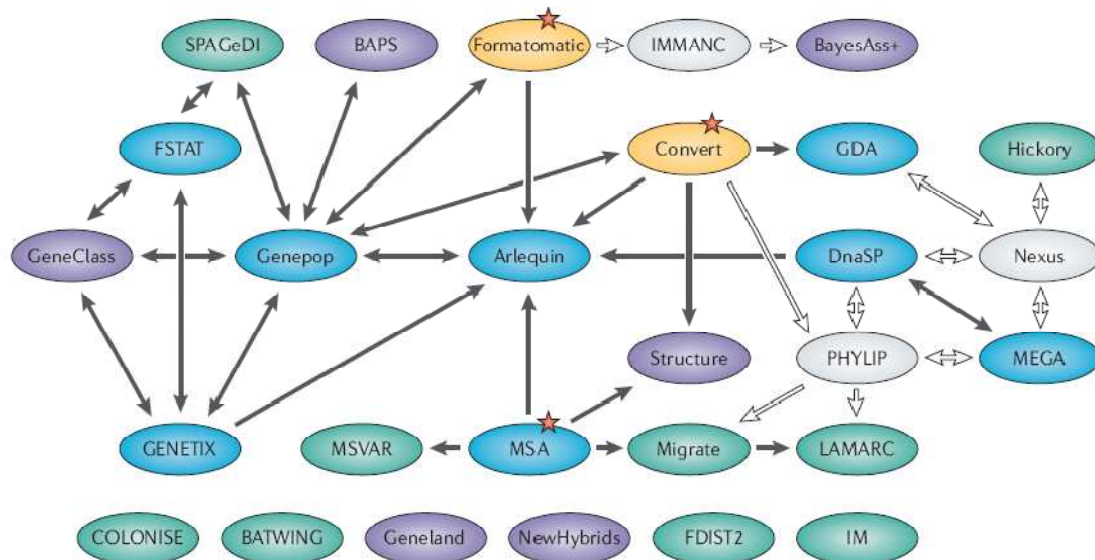
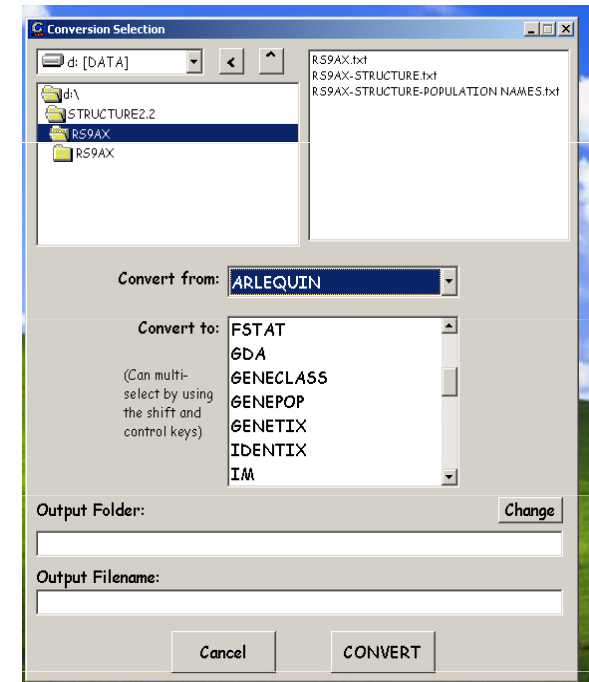
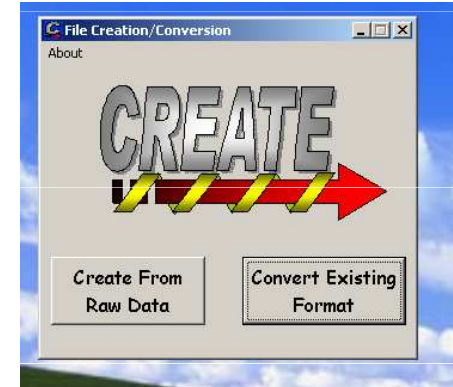


Figure 1 | **Flow chart of possible data exchange between different population genetics programs.** Although many programs have their own input-file specification, data files can still be exchanged between most programs (black arrows), avoiding tedious reformatting processes. The red stars are recommended starting points to format an initial data set. Blue ellipses represent multi-purpose packages, whereas individual-centred programs are shown in violet. The two conversion programs are shown in yellow. Specialized programs are shown in green, and light grey ellipses represent programs that are not reviewed here, but the data formats of which are used by other programs allowing indirect data exchange (white arrows). The data files associated with the programs listed on the bottom row cannot be exchanged directly with the other programs.



Computer programs for population genetics data analysis: a survival guide

Laurent Excoffier and Gerald Heckel

```
PYG - Poznámkový blok
Soubor Úpravy Formát Zobrazení Nápověda
Title line:"Genotype file for Pipistrellus data"
Ppip01
Ppip02
Ppip04
Ppip06
EF1
EF4
EF6
Paur05
NN18
NnP217
NnP219
Pop
Pop1, 1820 0505 0809 0511 0308 1321 0209 0506 0608 1214 0513
Pop1, 1111 0707 0505 1013 0508 0920 0609 0405 0606 1219 1212
Pop1, 2022 0505 0505 1010 0505 0000 0710 0505 0409 1416 1213
Pop1, 2424 0607 0505 0407 0607 0419 0710 0405 0405 1417 0512
Pop1, 1818 0505 0505 0914 1011 1717 0609 0407 0000 1214 1011
Pop1, 2426 0506 0606 1313 0708 1719 0708 0707 1014 1416 1113
Pop1, 1824 0506 0909 1010 0707 1717 1010 0505 0514 1416 1011
Pop1, 1819 0508 0512 0914 0609 0416 0408 0505 0609 1616 1112
Pop1, 0222 0406 0606 0919 0909 0409 0709 0508 0606 1819 1012
Pop1, 1122 0506 0606 1112 0608 1920 0708 0304 0506 1219 1014
Pop1, 1418 0606 1010 1014 0708 0000 0610 0609 0708 1616 1213
Pop1, 1820 0607 0000 1212 0809 0404 0808 0506 0911 1414 1011
Pop1, 1020 0407 0910 0621 0505 0419 0408 0506 0606 1416 1113
Pop1, 0722 0505 1111 0919 0709 0404 0406 0707 0505 0212 1212
Pop1, 0220 0507 0606 0409 0910 0404 0406 0506 0514 1616 1214
Pop1, 1222 0505 0910 1112 0708 1919 0404 0405 0707 1214 1113
Pop1, 2222 0406 0507 1111 0608 0414 0305 0508 0707 0214 1112
Pop1, 0618 0606 0808 1111 0709 2020 0404 0205 0707 1214 1118
Pop1, 1824 0507 0808 1212 0505 0404 0206 0505 0505 1416 0101
Pop1, 2020 0606 0000 1420 0606 2121 0809 0508 0606 1414 0112
Pop1, 2222 0508 0808 1112 0607 2020 0509 0405 0506 1414 0609
Pop1, 0219 0507 1010 0711 0909 0404 0506 0607 0611 1418 1313
Pop1, 1220 0505 0808 0521 0707 0413 0405 0307 0506 1416 0911
Pop1, 2020 0606 1111 1119 0808 0220 0607 0808 0411 1214 0114
Pop1, 2123 0506 0608 0808 0207 1717 0909 0508 0711 0916 1012
Pop1, 2123 0406 0202 0407 0610 0320 0207 0508 1010 1212 1012
Pnp1, 2020 0405 0505 0521 0507 0404 0609 0508 0808 1214 0411
Pop1, 1216 0507 1111 1010 0508 2222 0809 0307 0507 1416 0213
Pop1, 1424 0506 1111 1010 0606 1919 0707 0508 0507 1416 1216
Pop1, 1421 0306 0909 1414 0609 1113 0708 0507 0508 1414 1114
Pop
Pop2, 1620 0508 0611 0505 0508 2323 0607 0608 0710 0214 1112
Pop2, 2222 0606 0606 0911 0707 1419 0607 0506 0506 1214 0413
Pop2, 0809 0404 0508 0607 0708 0420 0408 0404 0505 1216 0317
Pop2, 1122 0508 0404 0407 0709 0404 0809 0708 0607 1216 1112
Pnp2, 2022 0506 0707 1010 0709 1920 0707 0405 0609 1014 1113
Pop2, 2022 0406 0609 0912 0307 0000 0707 0303 0606 1216 1112
Pop2, 1414 0506 0000 1111 0709 2020 0206 0307 0606 1012 1212
Pop2, 1818 0505 0710 1111 0708 2020 0709 0305 0606 1516 1213
Pop2, 2020 0405 0208 1021 0606 0412 0607 0305 0606 1212 1012
Pop2, 1820 0505 0808 0809 0709 0319 0710 0407 0000 1212 0212
Pop2, 0220 0406 0707 0909 0909 0304 0808 0208 1617 1112 0213
Pop2, 2020 0206 0505 0509 0307 0517 0308 0105 0914 1014 0213
Pop2, 2024 0607 1010 1212 0307 1920 0809 0407 0505 1414 1213
Pop2, 2024 0509 0202 1515 0206 0420 0307 0508 0707 1414 1112
Pop2, 1624 0507 0205 1115 0208 0420 0709 0205 0707 1214 1215
Pop2, 1621 0607 1010 0921 0609 2222 0708 0707 1415 1416 1113
Pop2, 1616 0506 0508 1010 0607 0517 0306 0509 0608 1117 1215
Pop2, 1420 0507 0909 1010 0708 0416 0710 0506 0506 1214 0912
Pop2, 2024 0405 1111 0910 0507 1921 0709 0105 0607 1014 0912
Pop2, 1620 0508 0611 0406 0511 0319 0610 0506 0610 0212 0211
Pop2, 1220 0505 0609 0909 0809 1717 0208 0708 0606 1416 0412
Pop2, 2222 0506 0808 1010 0608 1919 0708 0307 0506 1114 0210
Pop
Pop3, 2125 0407 0000 0606 0606 0000 0409 0708 0406 1616 0513
Pop3, 1620 0405 0609 1414 0708 1418 0203 0405 0505 1015 1011
Pop3, 1818 0205 0910 1010 0307 0505 0609 0411 0410 1115 1112
Pop3, 1823 0406 1010 0306 0810 1420 0208 0303 0809 1212 0712
```

Genepop file format – jednoduchý ASCII kód (.txt)

- jednotlivé alely pro daný lokus jsou seřazeny podle velikosti a očíslovány
- tj. např. 128/130 je převedeno na 10/11

Účel populačně-genetické analýzy

Table 5 | List of computer programs suited for a given analysis and genetic marker

	Multi-allelic markers*	STR	Dominant markers (AFLP)	SNP	DNA sequences
Descriptive statistics	Arlequin, FSTAT, GDA, Genepop, GENETIX, MSA, SPAGeDi, Hickory		SPAGeDi		Arlequin, DnaSP, MEGA
Linkage disequilibrium	Arlequin, FSTAT, GDA, Genepop, GENETIX, Structure				
Analysis of population subdivision	Arlequin, FSTAT, GDA, Genepop, GENETIX, MSA, SPAGeDi, Hickory, Structure, BAPS, Geneland	Arlequin, FSTAT, GDA, Genepop, MSA, SPAGeDi	Hickory		Arlequin, DnaSP, MEGA
Detection of new immigrants: known populations	BayesAss+, GeneClass				
Detection of new immigrants: inferred populations	BAPS, NewHybrids, Structure, Geneland	BATWING, IM, LAMARC, MSVAR			
Demographic expansion or decline		BATWING, IM, LAMARC, Migrate, MSVAR		BATWING, LAMARC, Migrate	Arlequin, DnaSP, IM, LAMARC, Migrate
Population size	Migrate	BATWING, IM		BATWING, LAMARC, Migrate	IM, LAMARC, Migrate
Divergence time	Arlequin, FSTAT, GDA, Genepop, GENETIX	BATWING, IM, LAMARC, Migrate, MSVAR		BATWING, LAMARC, Migrate	DnaSP, IM, LAMARC, Migrate
Migration rates	Arlequin, FSTAT, Genepop, BayesAss+, COLONISE, Migrate	BATWING, IM, LAMARC, Migrate, MSVAR		BATWING, LAMARC, Migrate	DnaSP, IM, LAMARC, Migrate
Neutrality tests	Arlequin, FDIST2				Arlequin, DnaSP, MEGA
Spatially explicit analyses	SPAGeDi, Geneland, COLONISE				

*By multi-allelic markers, we mean loci for which no specific mutation model is assumed, or for which mutations can be neglected. In the latter case, computations are based on allele frequencies only. Otherwise, specific mutation models are assumed. For example, for STRs, the number of repeats in the DNA sequence, STR and SNP allele frequencies, as well as nucleotide frequencies, are used. Several packages to estimate descriptive statistics and linkage disequilibrium, and to detect new immigrants. AFLP, amplified fragment length polymorphism; STR, short tandem repeat.

frekvence alel

frekvence alel +
mutační model

1. Deskriptive statistics = intrapopulation variation

- genetická variabilita
 - počet variabilních lokusů (polymorfismus)
 - počet alel
 - heterozygotnost
-
- Hardy-Weiberg equilibrium

Genetická variabilita

Polymorfismus

- podíl polymorfních lokusů (znaků) – 95 % nebo 99 % (např. 0,8 = 4 z pěti zkoumaných mikrosatelitů mají v populaci alespoň 2 alely, z nichž ta vzácnější dosahuje frekvence alespoň 1% nebo 5%)

Počet alel (number of alleles)

- počet alel na lokus

Alelická bohatost (allelic richness)

- počet alel na lokus vztažený k velikosti vzorku (metodou „rarefaction“)

Pozorovaná heterozygotnost (observed heterozygosity)

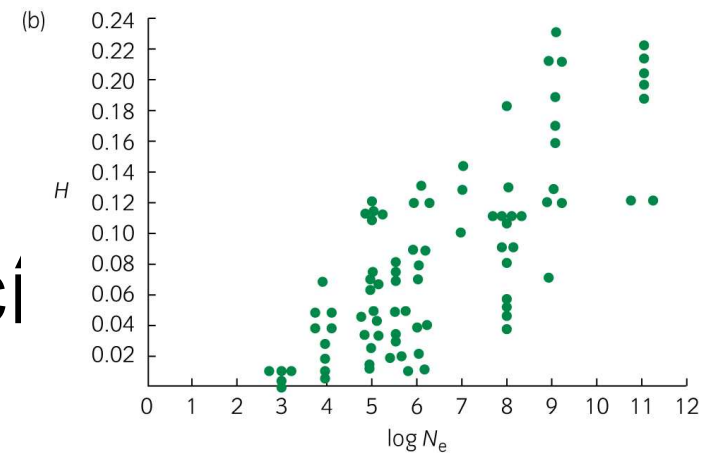
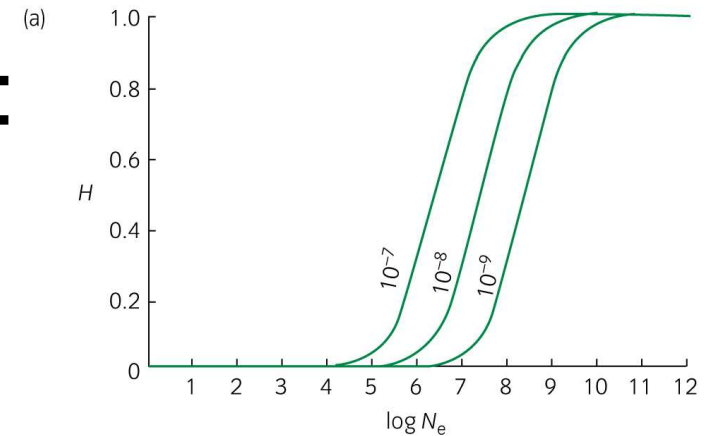
- průměrná četnost heterozygotů v jednotlivých lokusech

Očekávaná heterozygotnost (expected heterozygosity)

$H_{\text{oček}} = 1 - (p^2 + q^2)$ pro 1 lokus se 2 alelami s četností p a q

Použití údajů o genetické variabilitě

- neutrální genetická teorie:
 $H_e = 4N_e\mu / [4N_e\mu + 1]$
- mutation-drift equilibrium
- srovnání různých populací
a jejich N_e



Hardy-Weinbergova rovnováha

Př. Jeden lokus se 2 alelami

Alela	Četnost alely
A	p
a	q

$$p + q = 1$$

p, q - zjistíme genetickou analýzou

Genotyp	Očekávaná četnost genotypu
AA	p^2
Aa	$2pq$
aa	q^2

= Hardy-Weinbergova rovnováha

- četnosti genotypů zjistíme genetickou analýzou
- odchylky od očekávaných četností \Rightarrow např. χ^2 test

Odchytky od HW rovnováhy

- **nadbytek heterozygotů** = negativní asortativní páření (tj. cílené rozmnožování nepodobných jedinců) – použité lokusy mohou být výhodné v heterozygotním stavu (např. geny MHC)
- **nedostatek heterozygotů**
 - inbreeding (postihuje všechny lokusy stejně)
 - nulové alely (jen na některých lokusech bude deficit heterozygotů)

Příklad

- Genepop on the web:
- <http://genepop.curtin.edu.au/>
- FSTAT

2. Analysis of population subdivision



Hierarchická populační struktura

Druh → populace → subpopulace (demy)

Předpoklady studia populačně-genetické struktury

- lokusy používané pro analýzu populační struktury jsou neutrální vůči selekci
- **klasický populačně-genetický přístup** = jednotlivé populace jsou předem známy (např. chceme zjistit úroveň genetických rozdílů mezi dvěma lokalitami)

Genetická struktura populací drift, mutace a migrace

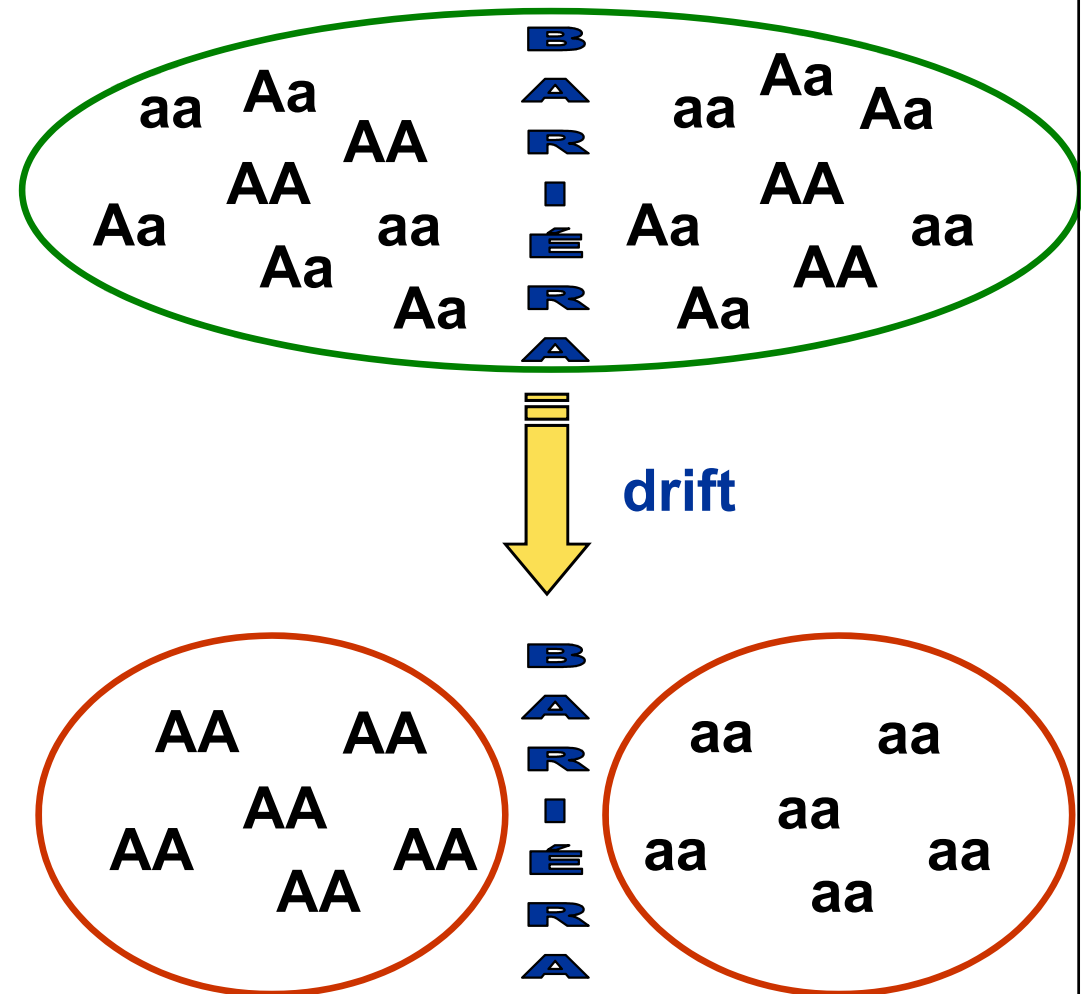
- **Drift**

→ diferenciaci subpopulací
díky fixaci alternativních alel

- **Mutace**

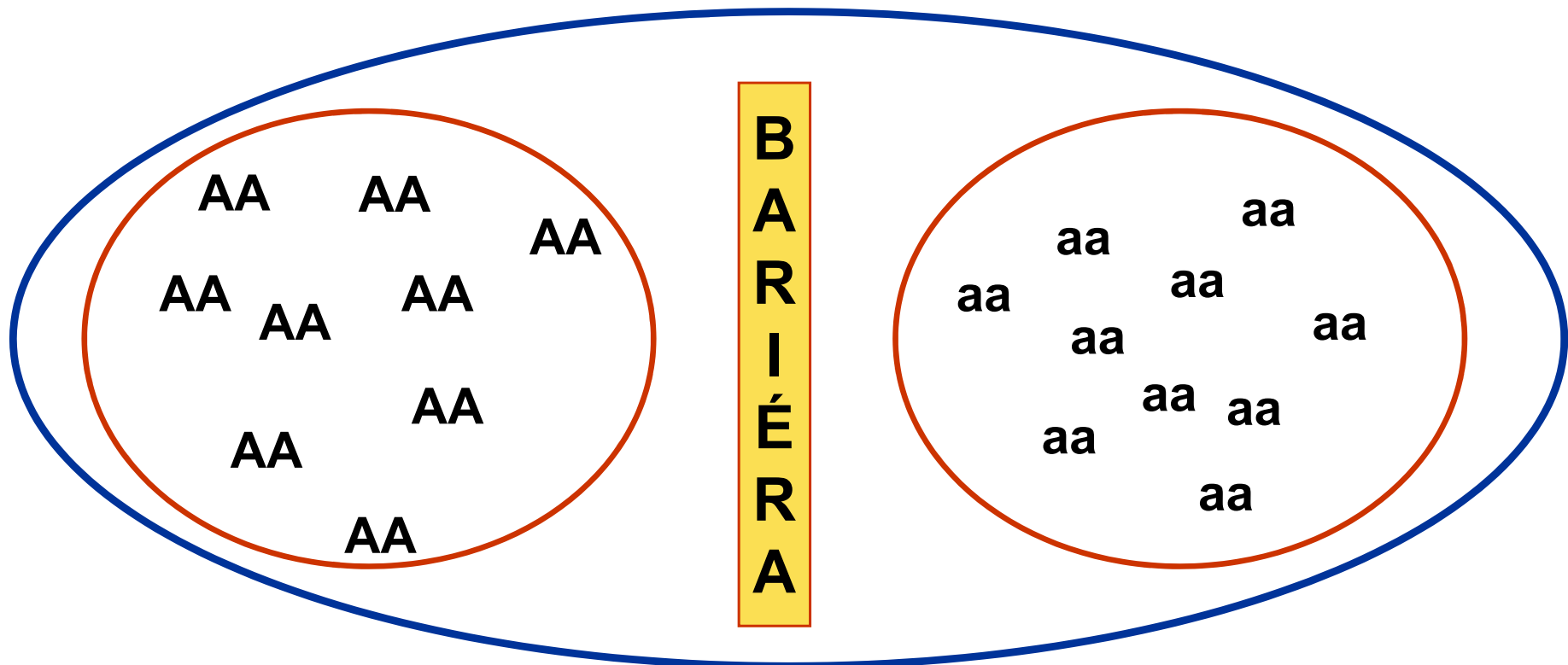
mohou zvýšit diferenciaci
(odlišit subpopulace)
ale riziko homoplázií

- Diferenciaci „pokazí“ **migrace**
1 migrant na generaci může stačit k setření rozdílů!



Vliv populační struktury na heterozygotnost

- Extrémní příklad
- Dvě izolované subpopulace s fixovanými alelami
- Subpopulace v HW, celkově v populaci však nedostatek heterozygotů



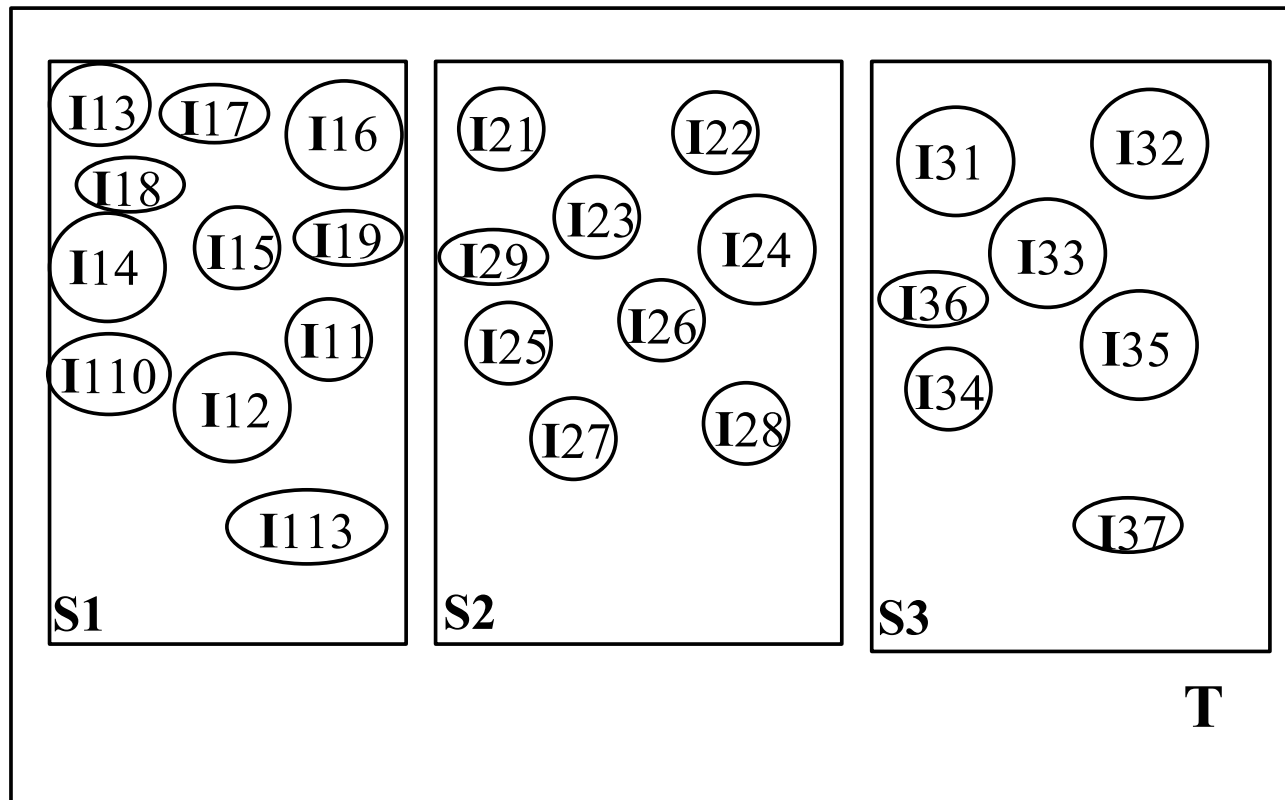
F-statistika



- tzv. fixační indexy
- Wright, Nei F_{IS} , F_{ST} , F_{IT}
- Popisují heterozygotnost (odchylky od HW) na různých měřítkách

Odhad vlivu populační struktury na genetický make-up populace

Celková populace



- 3 úrovně (T, S, I)
- x subpopulací ($x = 1$ až k ; zde $k = 3$)
- každá subpopulace má N_x jedinců
- AA, Aa, aa – odlišný symbol
- př. I1-13 = 13. jedinec z první subpopulace

Koncept heterozygotnosti

H_I – průměrná pozorovaná heterozygotnost jedince v subpopulaci

H_S - očekávaná heterozygotnost jedince v subpopulaci za předpokladu náhodného páření

H_T - očekávaná heterozygotnost jedince v celé populaci za předpokladu náhodného páření

$$H_I = \sum_{x=1}^k H_x / k \quad H_x = \text{pozorovaná heterozygotnost v subpopulaci } x$$

$$H_S = 1 - \sum_{i=1}^j p_{i,x}^2 \quad p_{i,x}^2 = \text{frekvence } i\text{-té alely v subpopulaci } x \quad \bar{H}_S = \sum_{x=1}^k H_S / k \quad \text{průměrná oček. heterozygotnost v populaci}$$

$$H_T = 2p_0q_0$$

- pouze pro dvě alely na jednom lokusu (Wright 1931)
- pro více alel je výpočet složitější (Nei 1987)

F statistiky

$$F_{IS} = \frac{\overline{H}_S - H_I}{\overline{H}_S}$$

Snížení heterozygotnosti jedince kvůli nenáhodnému páření v subpopulaci (~ HWE)

$$F_{ST} = \frac{H_T - \overline{H}_S}{H_T}$$

Vliv rozdělení populace na subpopulace (genetický drift)

$$F_{IT} = \frac{H_T - H_I}{H_T}$$

Celkový koeficient inbreedingu F_{IT} - měří redukci heterozygotnosti jedince ve vztahu k celkové populaci

$$(1-F_{IT}) = (1-F_{ST})(1-F_{IS})$$

Weir & Cockerham (1984) f, θ, F

Korekce na velikost vzorku a počet subpopulací

Výpočet odlišnosti od nuly – nejčastěji permutace

Výpočet F statistik - příklad

Průměrná frekvence alely A v celé populaci

Lokus	Subpopulace 1 (N ₁ =40)				Subpopulace 2 (N ₂ =20)				p _{0(i)}	Pozn.
	AA	AB	BB	p _{1(i)}	AA	AB	BB	p _{2(i)}		
A	10	20	10	0.5	5	10	5	0.5	0.5	H.-W. rovnováha
B	16	8	16	0.5	4	4	12	0.3	0.4	deficit heterozygotů
C	12	28	0	0.65	6	12	2	0.6	0.625	přebytek heterozygotů
D	0	0	40	0.0	20	0	0	1.0	0.5	alternativně fixované alely

Výpočet alelových frekvencí

Lokus	Pozorovaná heterozygotnost		Očekávaná heterozygotnost			Wrightova F-statistika		
	H _{1(i)}	H _{2(i)}	H _{I(i)}	H _{S(i)}	H _{T(i)}	F _{IS(i)}	F _{ST(i)}	F _{IT(i)}
A	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.0	0.0	0.0
B	0.2	0.2	0.2	0.46	0.48	0.565	0.042	0.583
C	0.7	0.6	0.65	0.4675	0.46875	-0.39	0.0027	-0.387
D	0.0	0.0	0.0	0.0	0.5	---	1.0	1.0
Průměr						0.058	0.261	0.300

Průměrné hodnoty F statistik mohou maskovat odlišnou evoluční historii na různých lokusech

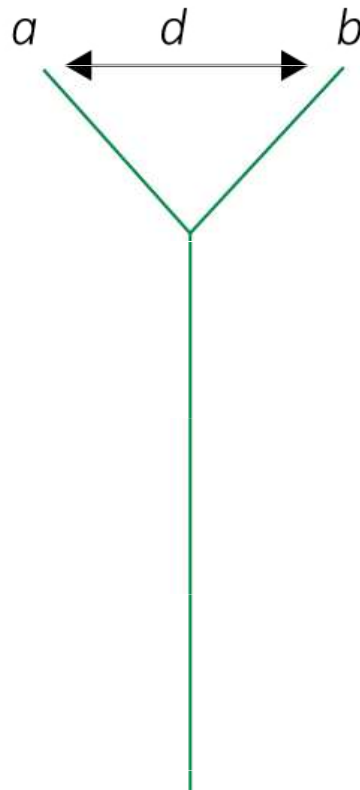
Hodnoty F_{ST}

- 0 – 0.05 malá diferenciace (zanedbatelná)
- 0.05 – 0.15 střední
- 0.15 – 0.25 velká
- > 0.25 velmi velká

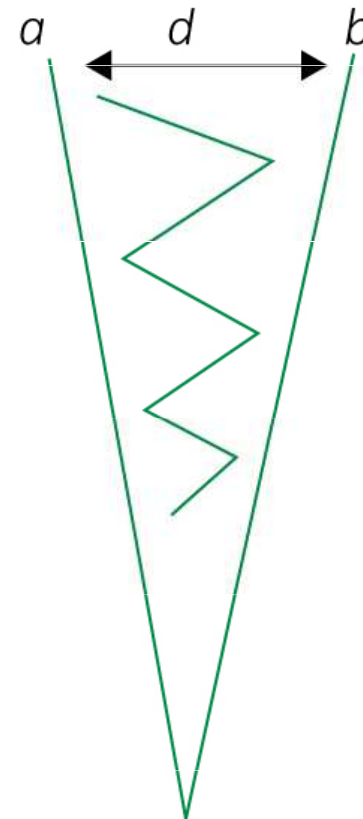
F statistiky

popis výsledku nikoliv příčin → možná alternativní vysvětlení

Recent separation,
no gene flow



Old separation, but
continuous (low)
gene flow



Time

Příklad

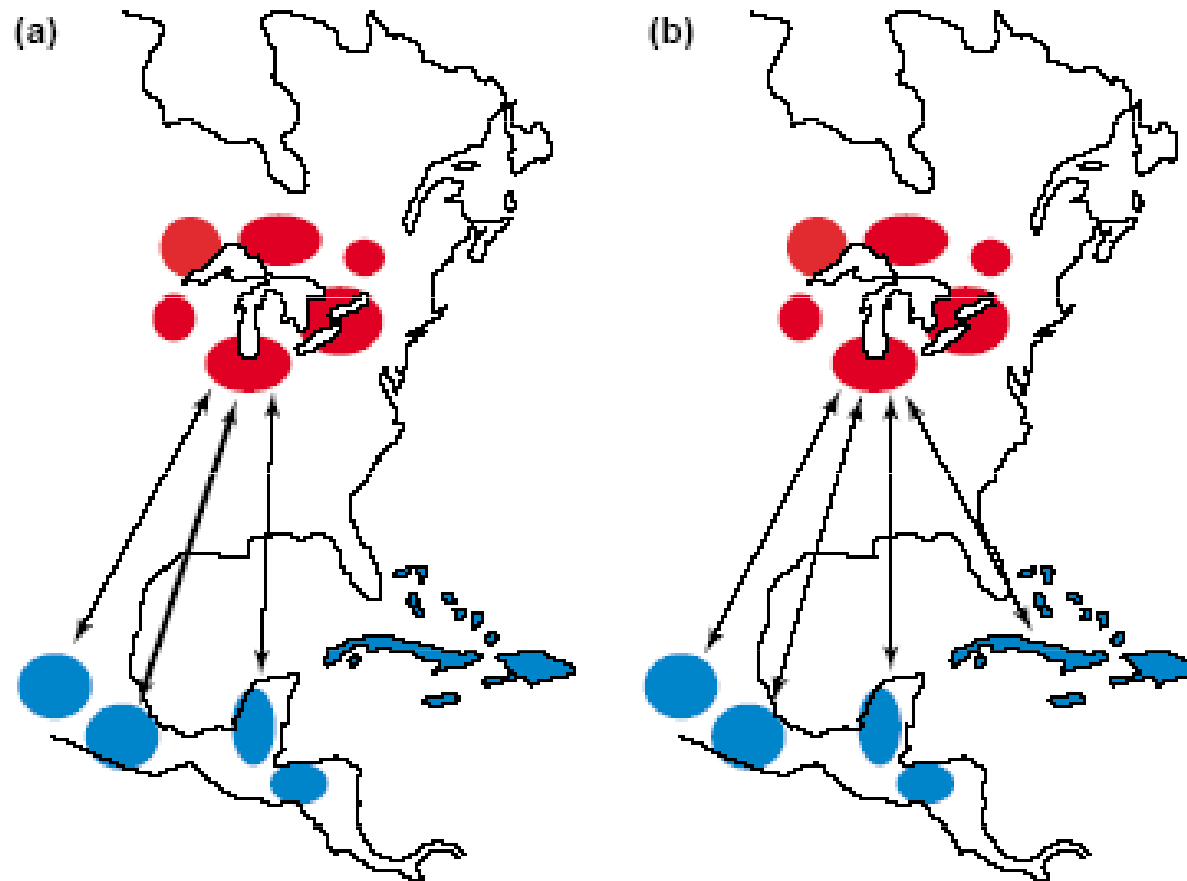
- FSTAT
- Genetix

3. Population assignments

Klasické problémy populační genetiky

- Populace dány, jedinci předem zařazeni do populací, zajímají nás vlastnosti populací (F-statistiky)
- Populace sice definovány, ale chceme k nim přiřadit jedince neznámého původu
- Kryptická populační struktura = předem není dáno nic → chci zjistit klastry (tj. přirozené populace) a rozřadit individua do klastrů (**population assignments**)

Unraveling migratory connectivity



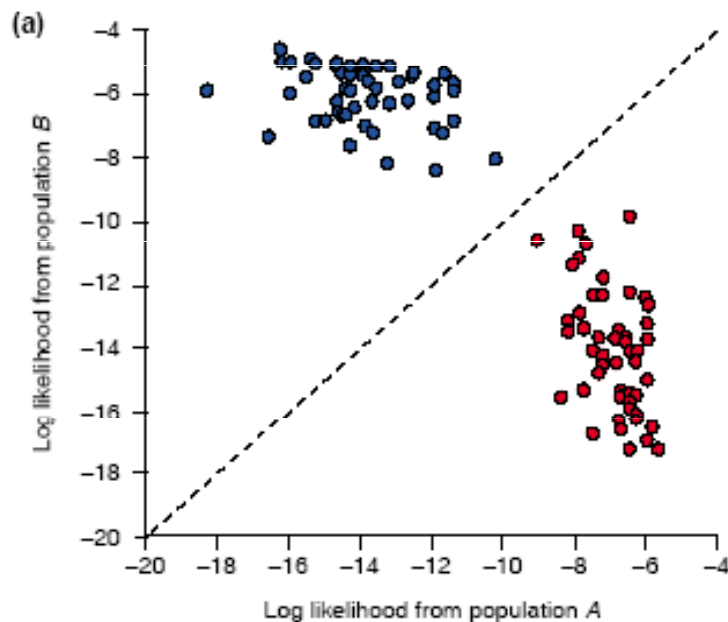
(a) strong vs. (b) weak connectivity

Genetická analýza

- « very few birds have bands, but all have genotypes »
- genetic data on population structure
- problems: (1) weak genetic differentiation among populations (widespread dispersal), (2) lack of differentiation in northern temperate zone – recent postglaciation expansion
- solution: (1) more genetic markers, (2) study of avian parasites DNA

Population assignment tests

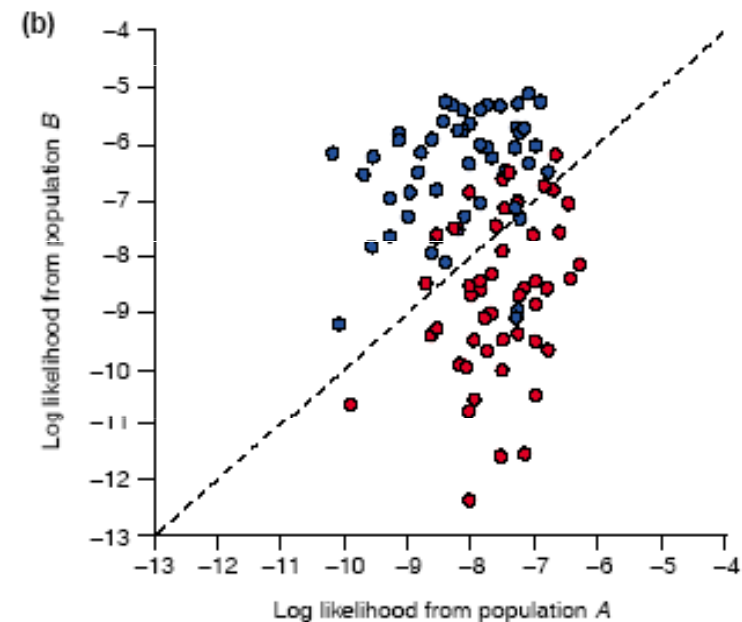
- program GeneClass (Piry et al. 2004)
- calculates the probability that an individual's genotype might exist in a particular population
- can combine data from multiple genetic marker types



5 microsatellite loci

$$F_{st} = 0.14$$

99.9% assigned correctly



5 microsatellite loci

$$F_{st} = 0.04$$

90.2% assigned correctly

Klastrování – hledání „přirozených populací“

- **Distance-based methods**

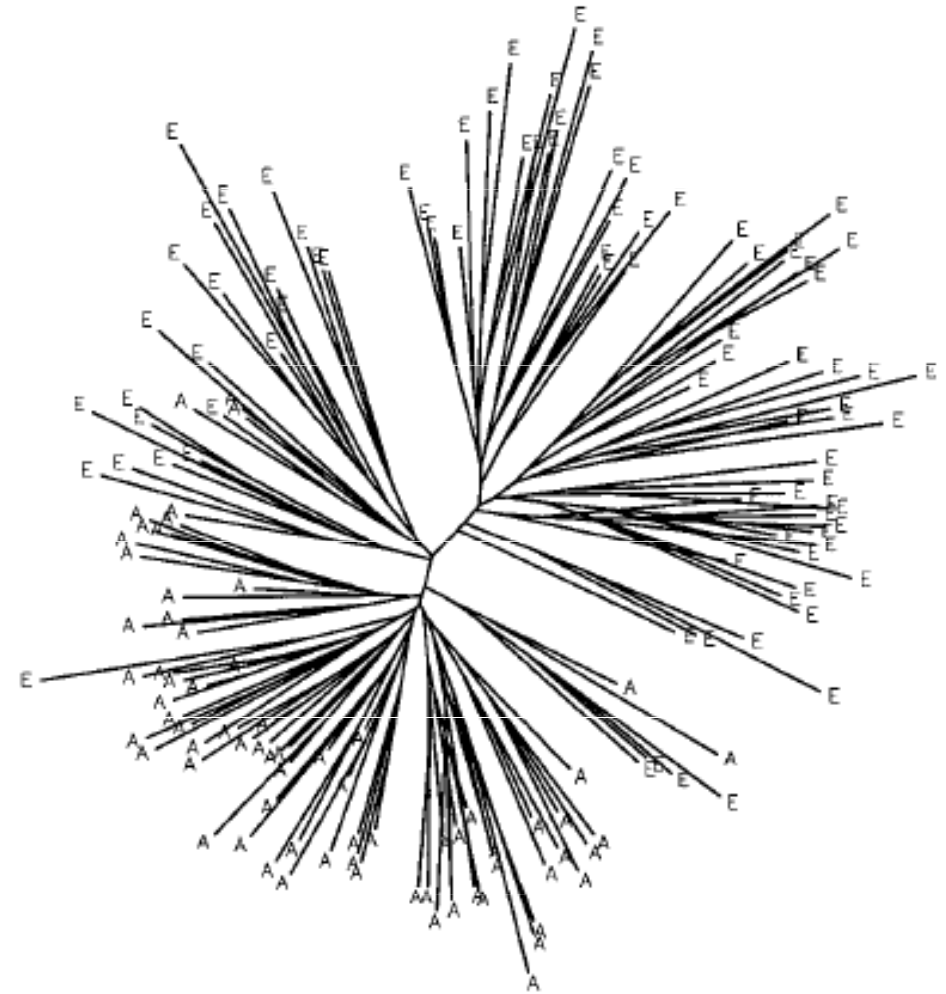
Matice párových vzdáleností
(vzdálenosti mezi každým párem individuí)
Znázornění mnohorozměrným grafem →
klastry

Explorační metoda!
Důvěryhodnost klastrů není známa
Závislost na distanční míře i na grafickém
zobrazení
Např. neighbour-joining

- **Model-based methods**

Použiji parametrický model
Současně hledám parametry pro klastry a
určuji členy klastrů
Určím věrohodnost výsledků

(Maximum likelihood, Bayesianá
metoda)

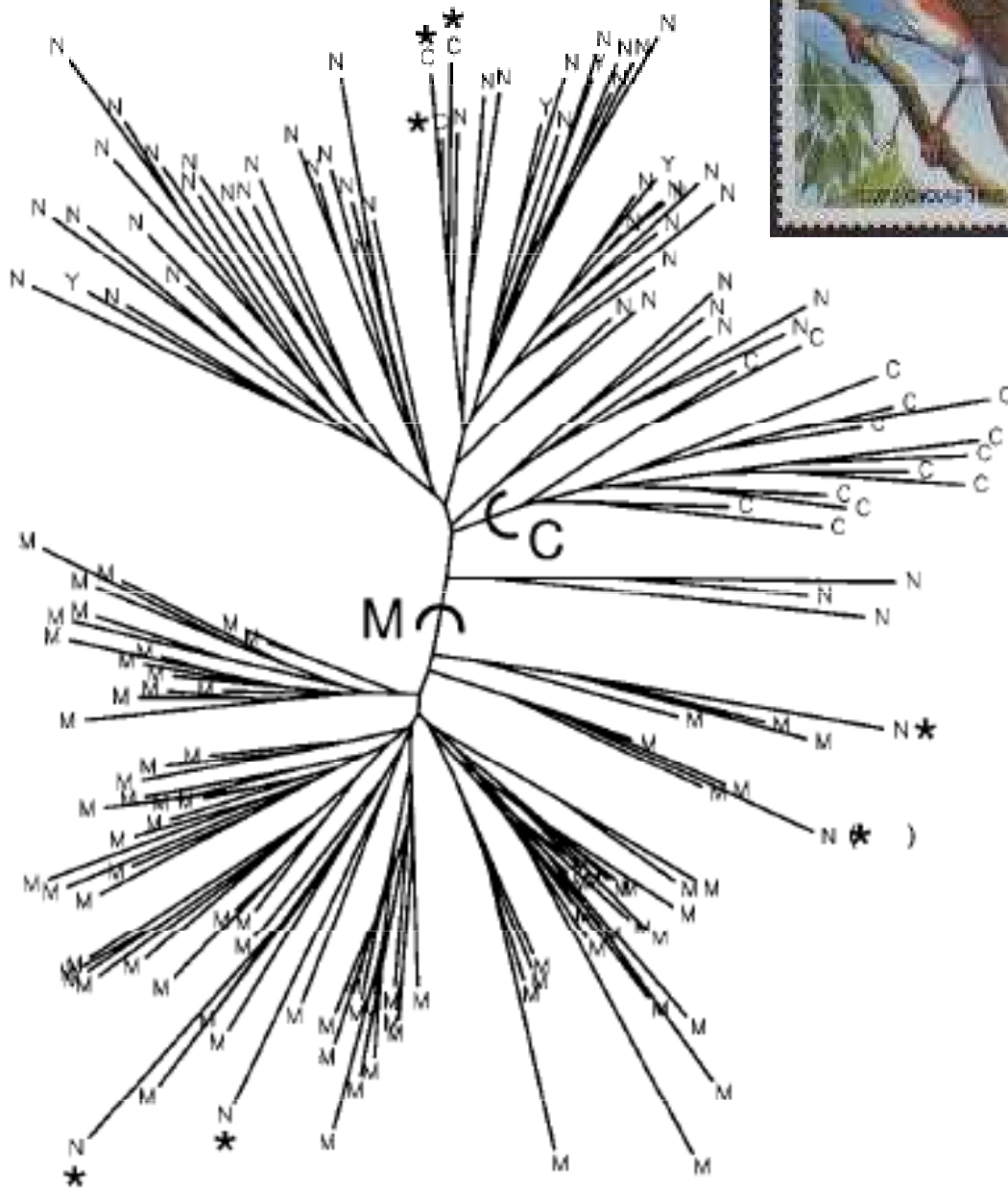


Bayesian clustering approach

STRUCTURE - *Pritchard et al. 2000*

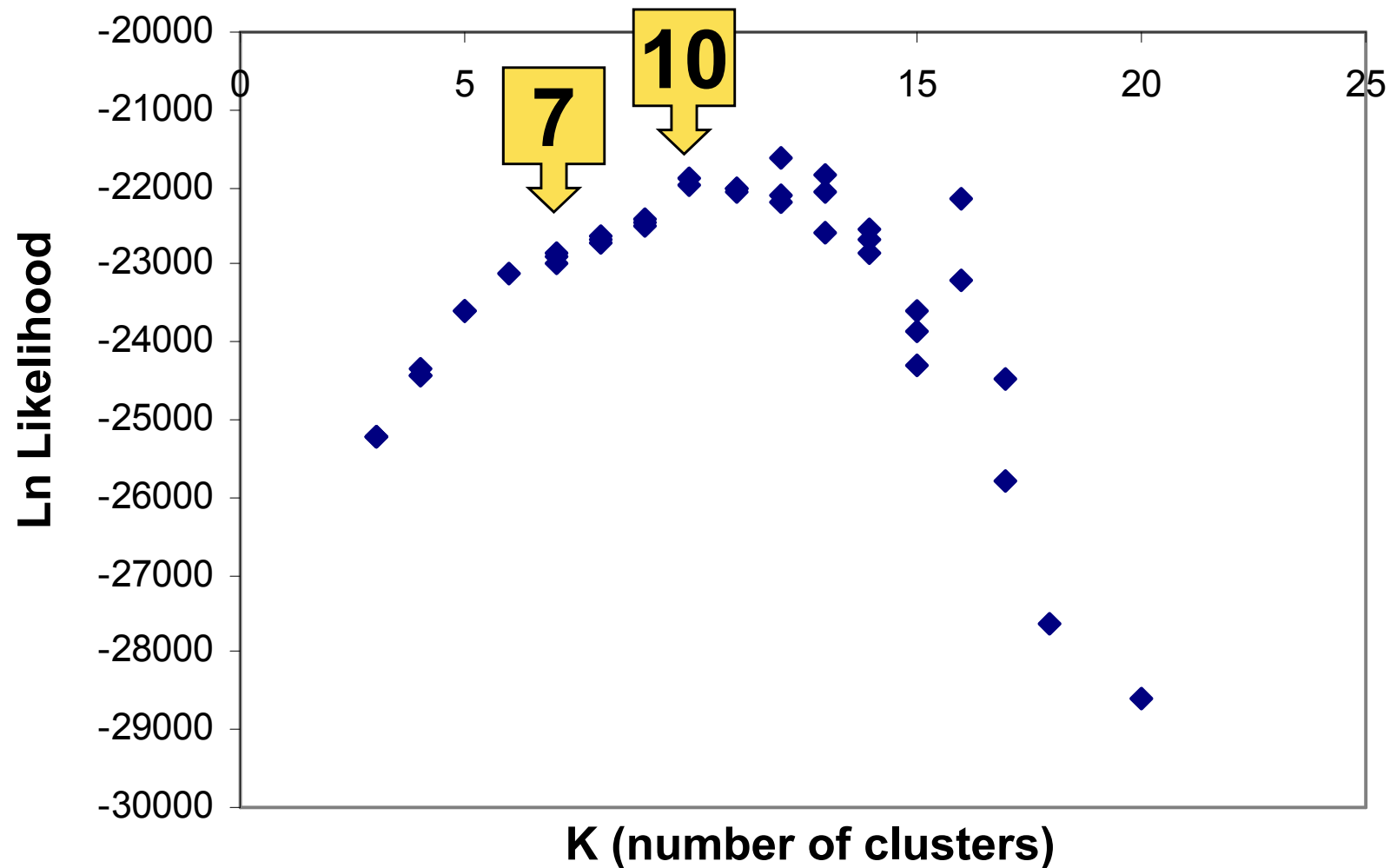
- Neznámý počet populací charakterizovaných různými frekvencemi alel → počet populací a frekvence zjišťuji
- Současně přiřazují individua do populací
- Lokusy, které nejsou ve vazbě, HW uvnitř subpopulací (např. mikrosatelity, SNPs)
- Možno předem zahrnout geografickou polohu individuí
- Model se snaží vyložit HW nebo vazebnou nerovnováhu zavedením populační struktury
- Místo přímého výpočtu – odhad pomocí Markov chain Monte Carlo

Turdus helleri

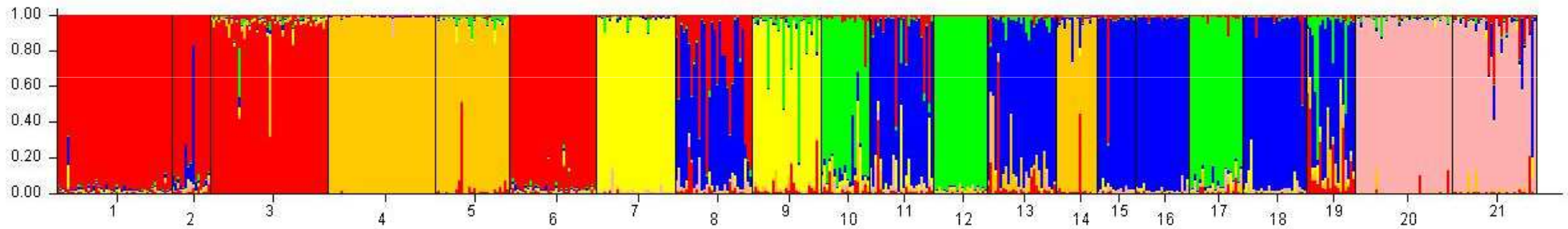


- Fragmenty deštného pralesa
- Lokality Chawia, Ngangao, Mbololo, Yale (Kenya)
- 7 mikrosatelitových lokusů
- Neighbour-joining
- * špatně zařazení jedinci

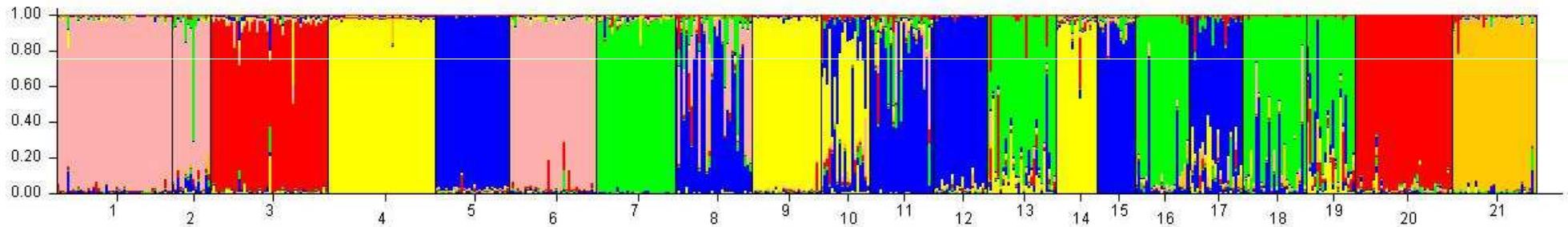
Stanovení počtu „přirozených“ subpopulací



K = 7



K = 10

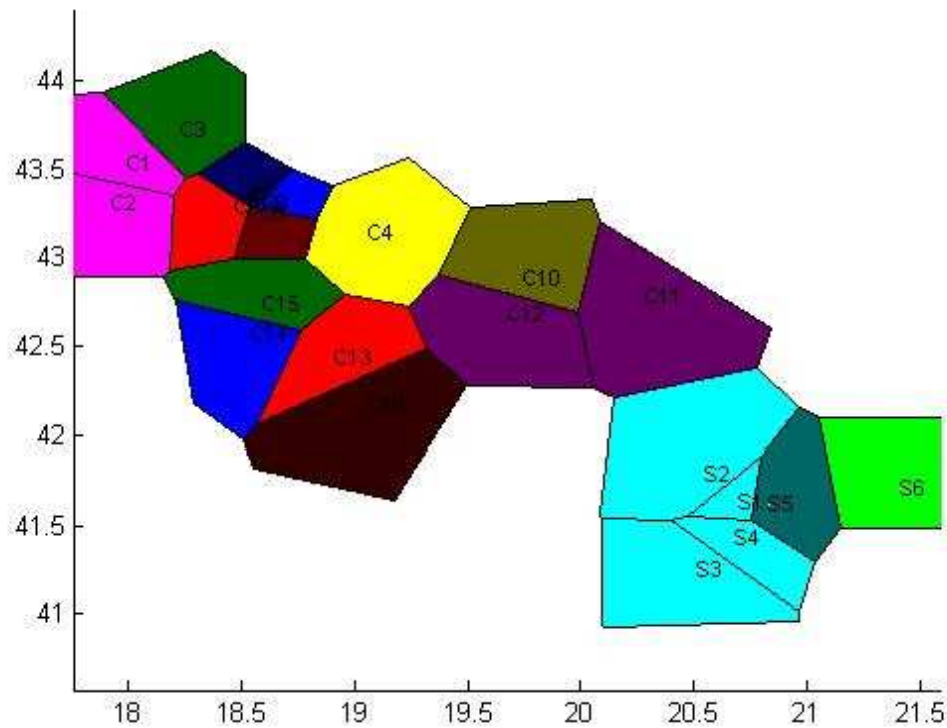


Proporce genomu každého jedince náležející určitému „clusteru“

4. Spatially explicit analyses = spatial genetics = landscape genetics

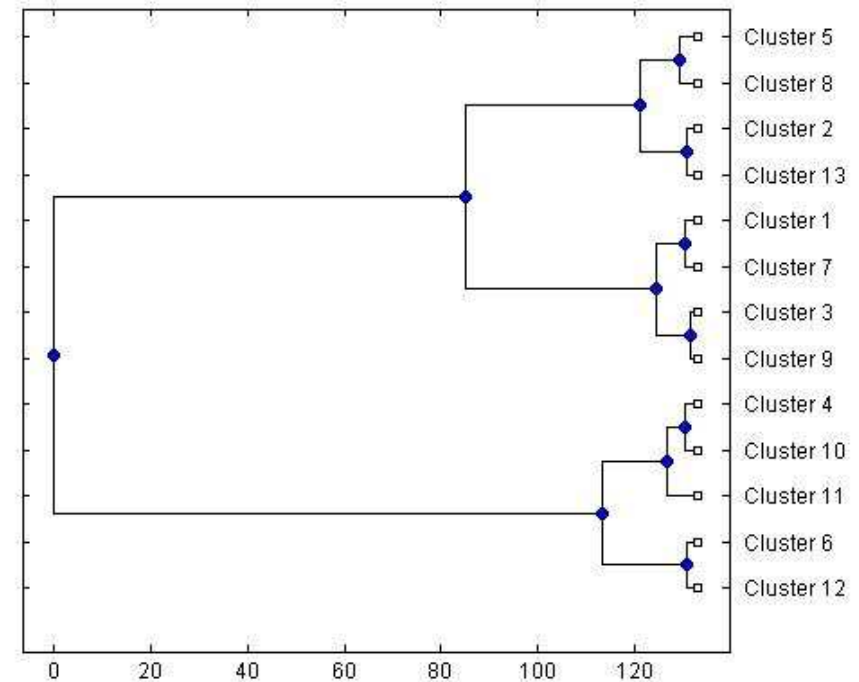
- vychází z Bayesian clustering approach (typu STRUCTURE) – **individual based models**
- do modelování genetické informace přidává i geografické koordináty
- např. programy BAPS, TESS, Geneland (automaticky stanovují nejlepší počet populací K)

The example of very fragmented populations: the best model in BAPs for Central and Southern *Dinaromys* populations (spatial clustering of groups of individuals): K=13 (i.e. evidence of very high structuration)



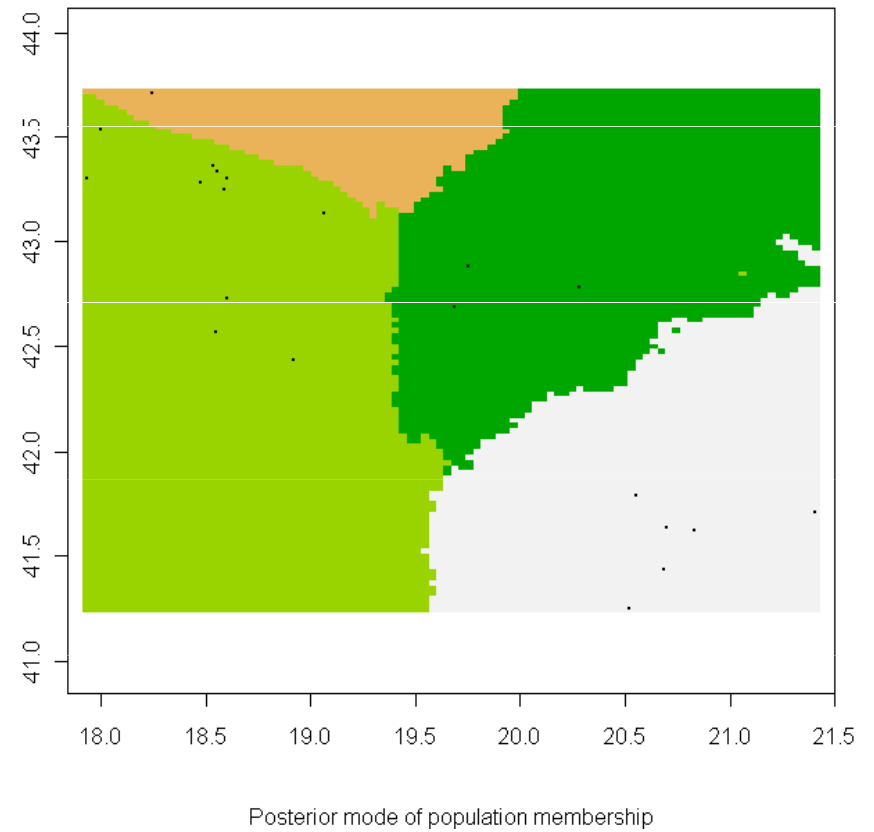
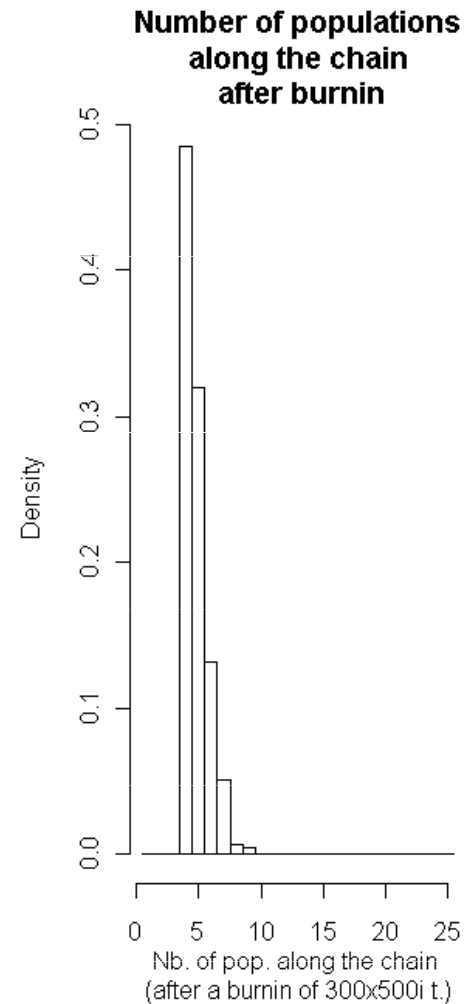
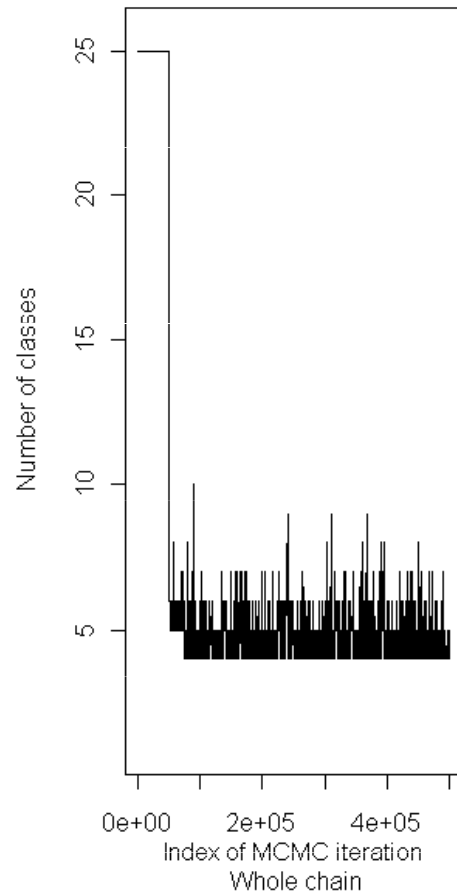
Best Partition:

- Cluster 1: {C9, C13}
- Cluster 2: {S6}
- Cluster 3: {C8, C14}
- Cluster 4: {C4}
- Cluster 5: {C1, C2}
- Cluster 6: {S1, S2, S3, S4}
- Cluster 7: {C6}
- Cluster 8: {C3, C15}
- Cluster 9: {C5, C7}
- Cluster 10: {C10}
- Cluster 11: {C11, C12}
- Cluster 12: {S5}
- Cluster 13: {C16}



Př. program BAPS

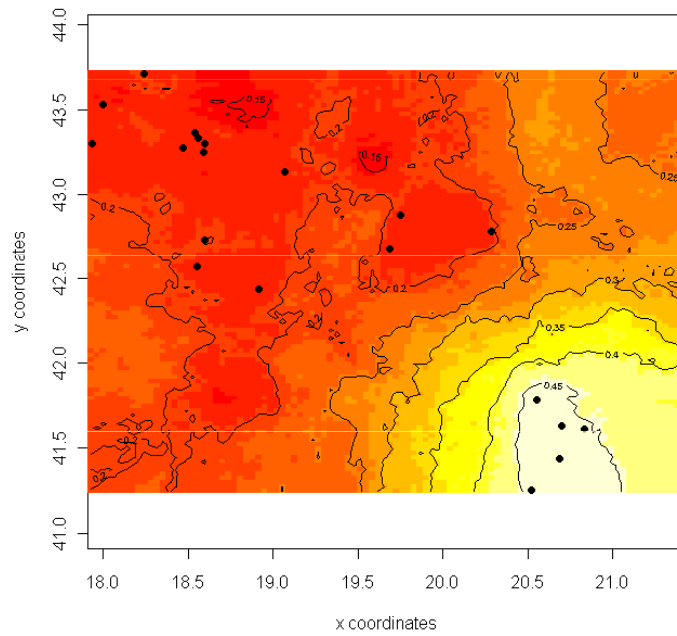
Př.: Geneland



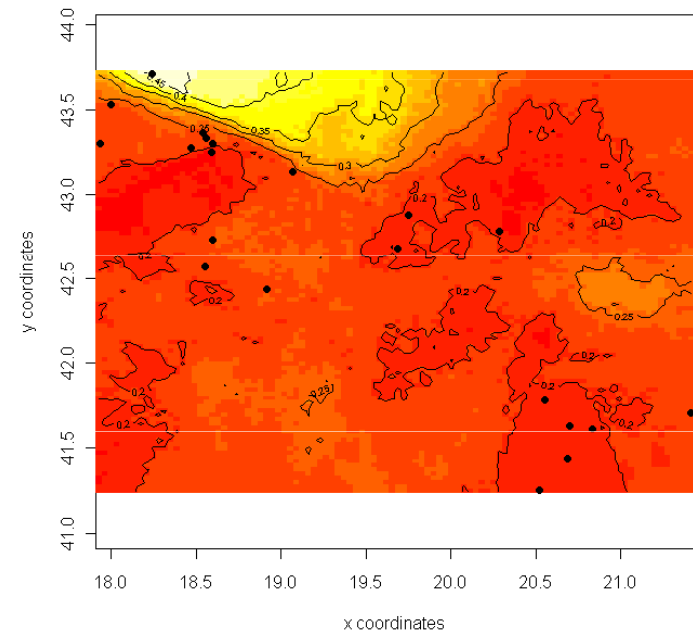
R platform

Posterior probability maps

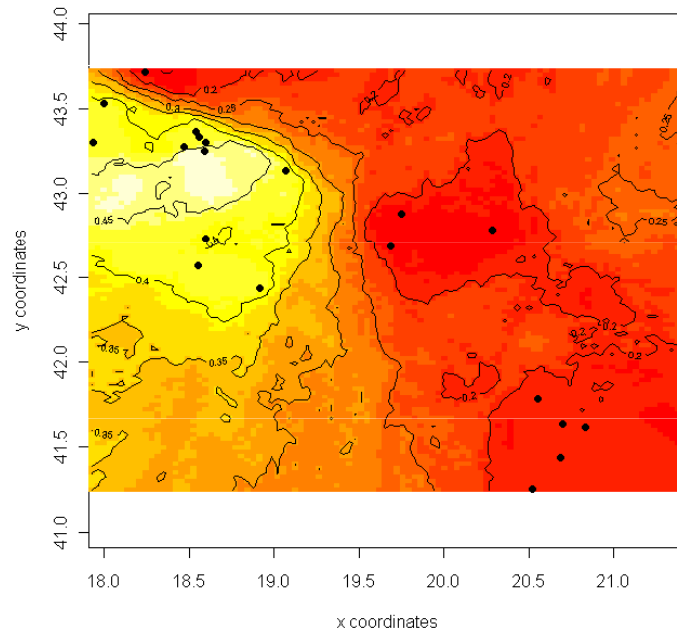
Map of posterior probability to belong to class 4



Map of posterior probability to belong to class 3



Map of posterior probability to belong to class 2



Map of posterior probability to belong to class 1

