## **Ejercicios de Python (HPBBC)**

Sandra Mingo Ramírez 2024/25

**Ejercicio 1**: **Tabla de multiplicar.** Escribe un programa que muestre la tabla de multiplicar de un número que introduzca el usuario.

```
#Pide al usuario que introduzca un número por teclado
comprobacion = False
while comprobacion == False:
  try:
     num_usuario = int(input("Introduzca un número entero: "))
  except ValueError:
     print("El valor introducido no es un número entero. Pruebe otra vez.").
  else:
     comprobacion = True
#Utiliza un bucle for para mostrar la tabla de multiplicar
for i in range(1, 11):
  print(f"{num_usuario} x {i} = {num_usuario * i}")
#Bonus: haz el mismo ejercicio usando un bucle while
num_multiplicacion = 1
while num multiplicacion <= 10:</pre>
  print(f"{num_usuario} x {i} = {num_usuario * i}")
  num_multiplicacion += 1
```

**Ejercicio 2**: **Suma de los primeros N números.** Escribe un programa que pida al usuario un número entero positivo nullN y luego calcule la suma de todos los números desde 1 hasta nullN.

```
#Pide al usuario que introduzca un número entero positivo
comprobacion = False
while comprobacion == False:
  try:
     num usuario = int(input("Introduzca un número entero positivo: "))
  except ValueError:
     print("El valor introducido no es un número entero. Pruebe otra vez.").
     num_usuario = int(input("Introduzca un número entero: "))
     if num_usuario < 0:</pre>
        print("El número no es positivo.")
        comprobacion = True
resultado = 0
for i in range(1, num_usuario +1):
  resultado += 1
#Muestra el resultado de la suma
print(f"El resultado de la suma es {resultado}.")
```

**Ejercicio 3**: **Contar nucleótidos en una secuencia de ADN.** Escribe un programa que pida al usuario una secuencia de ADN y cuente cuántas veces aparece cada uno de los nucleótidos (A, T, C, G).

```
#Pide al usuario que ingrese una secuencia de ADN
secuencia_usuario = input("Ingrese una secuencia de ADN: ")
secuencia = secuencia_usuario.upper()
#Utiliza un bucle para recorrer la secuencia y contar la cantidad de veces que aparece cada
nucleótido.
```

```
num A = 0
num_T = 0
num_C = 0
num_G = 0
for base in secuencia:
  if base == "A":
     num_A += 1
  elif base == "T":
     num T += 1
  elif base == "C":
     num_C += 1
  elif base == "G":
     num_G += 1
   else:
     print("Nucleótido no reconocido")
#Muestra el conteo de cada nucleótido
print(f"Conteo de nucleótidos: \n A: {num_A} \n T: {num_T} \n C: {num_C} \n G: {num_G}")
```

**Ejercicio 4**: **Transcripción de ADN a ARN** Escribe un programa que realice la transcripción de una secuencia de ADN a ARN. En una secuencia de ARN, la base nitrogenada Timina (T) se reemplaza por Uracilo (U).

```
#Pide al usuario que ingrese una secuencia de ADN
secuencia_adn = input("Ingrese una secuencia de ADN: ")
#Utiliza un bucle para recorrer la secuencia y reemplazar todas las apariciones de T por U
bases_adn = "ATCG"
secuencia_arn = ""
for base in secuencia_adn:
   if base not in bases_adn:
        print("Secuencia no válida.")
        break
   if base == "T":
        secuencia_arn += "U"
   else:
        secuencia_arn += base
#Muestra la secuencia transcrita de ARN
print(f"Secuencia de ARN transcrita: {secuencia_arn}")
```

**Ejercicio 5**: **Devolución de cambio** Realiza un programa que proporcione el desglose en billetes y monedas de una cantidad entera de euros. Recuerda que hay billetes de 500, 200, 100, 50, 20, 10 y 5 € y monedas de 2 y 1 €.

```
euros_posibles = [500, 200, 100, 50, 20, 10, 5, 2, 1]
cambio = []
cantidad_devolver = int(input("Proporcione la cantidad a devolver: "))
idx = 0
while cantidad_devolver > 0:
    if cantidad_devolver - euros_posibles[idx] >= 0:
        cambio.append(euros_posibles[idx])
        cantidad_devolver -= euros_posibles[idx]
else:
    idx += 1
print(cambio)
```

**Ejercicio 6**: **Intersecciones de listas** Diseña una función que reciba dos listas y devuelva los elementos comunes a ambas, sin repetir ninguno (intersección de conjuntos). Ejemplo: si recibe las listas

[1, 2, 1] y [2, 3, 2, 4], debe devolver la lista [2]. Escribe, también, otra función que reciba dos listas y devuelva los elementos que pertenecen a una o a otra, pero sin repetir ninguno (unión de conjuntos). Ejemplo: si recibe las listas [1, 2, 1] y [2, 3, 2, 4], devolverá [1, 2, 3, 4].

```
def elementos_comunes_listas(lista1, lista2):
  elementos_comunes = []
     for elemento in lista1:
        if elemento in lista2:
           elementos_comunes.append(elemento)
  return elementos_comunes
def union_elementos_listas(lista1, lista2): #No es eficiente al realizar dos bucles for.
   elementos_unidos = []
   for elemento in lista1:
     if elemento not in elementos_unidos:
        elementos_unidos.append(elemento)
   for elemento in lista2:
     if elemento not in elementos_unidos:
        elementos unidos.append(elemento)
   return elementos unidos
def union_elementos_listas_eficiente(lista1, lista2):
   return list(set(lista1) | set(lista2))
```

**Ejercicio 7**: **Modelando secuencias de ADN** Modela una clase llamada ADN que almacene y manipule secuencias de ADN. La clase ADN debe tener un atributo para almacenar la secuencia de nucleótidos (una cadena de caracteres compuesta por las letras A, T, G y C). Debe tener un método para contar la cantidad de cada tipo de nucleótido en la secuencia y otro que permita obtener la secuencia complementaria de ADN (A se empareja con T, C con G). Finalmente, debe tener un método que calcule la proporción de guanina y citosina (CG content).

```
class ADN:
   def __init__(self, seq):
       self.sequence = seq
   def nucleotide_count(self):
       count_A = 0
       count_T = 0
       count_C = 0
       count_G = 0
       for nucleotide in self.sequence:
           if nucleotide == 'A':
              count_A += 1
           elif nucleotide == 'T':
              count_T += 1
           elif nucleotide == 'G':
              count_G += 1
           elif nucleotide == 'C':
              count_C += 1
           else:
              print("Nucleotide not valid.")
       return f'The sequence has the following nucleotides: \n {count_A} A \n {count_T} T \n
           {count_G} G \n {count_C} C'
   def complementary_strand(self):
       complementary_strand = ''
       for nucleotide in self.sequence:
           if nucleotide == 'A':
              complementary_strand += 'T'
```

```
elif nucleotide == 'T':
           complementary_strand += 'A'
       elif nucleotide == 'G':
           complementary_strand += 'C'
       elif nucleotide == 'C':
           complementary_strand += 'G'
       else:
           print("Nucleotide not valid.")
           break
   return complementary_strand
def cg_content(self):
   sequence_length = len(self.sequence)
   cg\_count = 0
   for nucleotide in self.sequence:
       if nucleotide == 'C' or nucleotide == 'G':
           cg_count += 1
   return cg_count / sequence_length * 100
```

**Ejercicio 8**: **Simulación de mutaciones en ADN** Expande la clase ADN del ejercicio anterior para que tenga un método que simule una mutación en una secuencia de ADN. Este método, dado un nucleótido y una posición, debe cambiar el nucleótido en esa posición. Primero se debe validar que la posición es válida. También se debe agregar un método que simule una mutación aleatoria en una posición aleatoria.

```
import random
class ADN:
   def __init__(self, seq):
       self.sequence = seq.upper()
   def get_sequence(self):
       return self.sequence
   def nucleotide_count(self):
       count_A = 0
       count_T = 0
       count C = 0
       count_G = 0
       for nucleotide in self.sequence:
           if nucleotide == 'A':
              count_A += 1
           elif nucleotide == 'T':
              count_T += 1
           elif nucleotide == 'G':
              count G += 1
           elif nucleotide == 'C':
              count_C += 1
              print("Nucleotide not valid.")
       return f'The sequence has the following nucleotides: \n {count_A} A \n {count_T} T \n
           {count_G} G \n {count_C} C'
   def complementary_strand(self):
       complementary_strand = ''
       for nucleotide in self.sequence:
           if nucleotide == 'A':
              complementary_strand += 'T'
           elif nucleotide == 'T':
              complementary_strand += 'A'
           elif nucleotide == 'G':
              complementary_strand += 'C'
```

```
elif nucleotide == 'C':
           complementary_strand += 'G'
       else:
           print("Nucleotide not valid.")
           break
   return complementary_strand
def cg_content(self):
   sequence_length = len(self.sequence)
   cg_count = 0
   for nucleotide in self.sequence:
       if nucleotide == 'C' or nucleotide == 'G':
           cg_count += 1
   return cg_count / sequence_length * 100
def mutate(self, nucleotide, position):
   if position <= len(self.sequence):</pre>
       sequence_list = list(self.sequence)
       sequence_list[position-1] = nucleotide.upper()
       self.sequence = ''.join(sequence_list)
   else:
       print("Position not valid - out of range")
def random_mutate(self):
   nucleotides = ['A', 'T', 'G', 'C']
   random_nucleotide = random.choice(nucleotides)
   random_position = random.choice(list(range(0, len(self.sequence))))
   sequence_list = list(self.sequence)
   sequence_list[random_position] = random_nucleotide
   self.sequence = ''.join(sequence_list)
```