# 天津医科大学实验课教案首页

(共3页、第1页)

课程名称:分子生物计算 实验名称:实验9制作酶切图谱

授课对象:生物医学工程与技术学院 2013 级生信班 (本) 实验人数:28

实验类型(验证型、综合型、设计型、创新型):验证型 实验分组:一人一机

**学时数:**2 **教材版本:**Perl 语言在生物信息学中的应用──基础篇

### 实验目的与要求:

• 了解 REBASE 数据库中 bionet 格式。

• 熟悉模式匹配设计的特殊变量。

• 掌握正则表达式在酶切图谱制作中的应用。

### 实验内容及学时分配:

• (100') 实验操作:编写 Perl 程序制作酶切图谱。

#### 主要仪器和实验材料:

• 主要仪器: 一台安装有 Perl 语言(Linux 操作系统)的计算机。

### 实验重点、难点及解决策略:

• 重点难点:正则表达式的应用。

• 解决策略:通过演示进行学习,通过练习熟练掌握。

#### 思考题:

- 举例说明正则表达式中的元字符
- 举例说明模式匹配中涉及的特殊变量。
- 解释逻辑操作符的求值顺序。

## 参考资料:

- Beginning Perl for Bioinformatics, James Tisdall, O'Reilly Media, 2001.
- Perl 语言入门 (第六版) , Randal L. Schwartz, brian d foy & Tom Phoenix 著, 盛春 译, 东南大学出版社, 2012。
- Mastering Perl for Bioinformatics, James Tisdall, O'Reilly Media, 2003.
- 维基百科等网络资源。

# 天津医科大学实验课教案续页

(共3页、第2页)

-、 实验操作 (100 分钟) 1. 把 IUB 代码翻译成正则表达式 sub IUB to regexp { my (\$iub) = 0;my \$regular expression = ''; my %iub2character class = ( A = 'A', $C \Rightarrow 'C',$ G => 'G', T => 'T', R => '[GA]', Y => '[CT]', M => '[AC]', K => '[GT]', S => '[GC]', W => '[AT]', B => '[CGT]', D => '[AGT]', H => '[ACT]', V => '[ACG]', N => '[ACGT]', );  $= s/\^//g;$ for ( my \$i = 0 ; \$i < length(\$iub) ; ++\$i ) { \$regular expression .= \$iub2character class{ substr( \$iub, \$i return \$regular expression; 2. 解析 REBASE 中的 bionet 数据文件 sub parseREBASE { my (\$rebasefile) = 0; use strict; use warnings; use BeginPerlBioinfo; my @rebasefile = (); my % rebase hash = ();my \$name; my \$site; my \$regexp; my \$rebase filehandle = open file(\$rebasefile); while (<\$rebase filehandle>) { ( 1 .. /Rich Roberts/) and next;  $/^\s*$ \$/ and next; my @fields = split( " ", \$ ); \$name = shift @fields; \$site = pop @fields; \$regexp = IUB to regexp(\$site); \$rebase hash{\$name} = "\$site \$regexp"; return %rebase hash;

}

# 天津医科大学实验课教案续页

(共3页、第3页)

3. 根据用户的查询制作酶切图谱

```
#!/usr/bin/perl
use strict; use warnings;
use BeginPerlBioinfo;
my %rebase hash
my @file data
                     = ();
my $query
my $dna
my $recognition site = '';
my $regexp
my @locations
                     = ();
@file data = get file data("sample.dna");
$dna = extract sequence from fasta data(@file data);
%rebase hash = parseREBASE('bionet');
do {
    print "Search for what restriction site for (or quit)?: ";
    $query = <STDIN>;
    chomp $query;
    if ( query = ~/^s*) {
        exit;
    if ( exists $rebase hash{$query} ) {
        ( $recognition site, $regexp ) = split( " ", $rebase hash{$que}
        @locations = match positions( $regexp, $dna );
        if (@locations) {
            print "Searching for $query $recognition site $regexp
\n";
            print "A restriction site for $query at locations:\n";
            print join( " ", @locations ), "\n";
        else {
            print "A restriction enzyme $query is not in the DNA:
\n";
    print "\n";
} until ( $query =~ /quit/ );
exit;
sub match positions {
    my ( \$regexp, \$sequence ) = 0;
    use strict;
    use BeginPerlBioinfo;
                          # see Chapter 6 about this module
    my @positions = ();
    while ( $sequence =~ /$regexp/ig ) {
        push(@positions, pos($sequence) - length($&) + 1 );
    return @positions;
}
```