分子生物计算 (Perl 语言编程)

天津医科大学 生物医学工程与技术学院

> 2016-2017 学年上学期(秋) 2014 级生信班

第五章 基序和循环

伊现富(Yi Xianfu)

天津医科大学(TIJMU) 生物医学工程与技术学院

2016年11月





教学提纲

- 1 引言
- 2 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
- 4 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
 - 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题

教学提纲

- 1 引言
 - 2 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
 - 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 引言 | 已经学习

Perl 语言基础

- 标量变量和数组变量
- 字符串操作(替换、翻译等)
- 从文件中读取数据

DNA 和蛋白质生物序列数据的处理

- 拼接 DNA 片段
- 把 DNA 转录成 RNA
- 获取反向互补序列
- 从文件中读取序列



基序和循环 | 引言 | 已经学习

Perl 语言基础

- 标量变量和数组变量
- 字符串操作(替换、翻译等)
- 从文件中读取数据

DNA 和蛋白质生物序列数据的处理

- 拼接 DNA 片段
- 把 DNA 转录成 RNA
- 获取反向互补序列
- 从文件中读取序列



基序和循环 | 引言 | 即将学习

Perl 语言基础

- 根据条件测试的结果采取不同的行动
- 使用循环
- 通过键盘与用户进行交互
- 使用基本的正则表达式
- 操作字符串和数组
- 把处理结果写入文件

DNA 和蛋白质序列数据的处理

- 使用循环读取文件中的序列数据
- 查找蛋白质序列中的基序
- 计算核苷酸频率

6 / 123

基序和循环 | 引言 | 即将学习

Perl 语言基础

- 根据条件测试的结果采取不同的行动
- 使用循环
- 通过键盘与用户进行交互
- 使用基本的正则表达式
- 操作字符串和数组
- 把处理结果写入文件

DNA 和蛋白质序列数据的处理

- 使用循环读取文件中的序列数据
- 查找蛋白质序列中的基序
- 计算核苷酸频率

6 / 123

教学提纲

- 1 引言
- ② 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
 - 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 流程控制 | 简介

定义

控制流程(也称为流程控制,flow control)是电脑运算领域的用语,意 指在程序运行时,个别的指令(或是陈述、子程序)运行或求值的顺序。

指令

不同的编程语言所提供的流程控制指令也会随之不同,但一般可以分为以下几种:

- 继续运行位于不同位置的一段指令(无条件分支指令)
- 若特定条件成立时,运行一段指令,例如 C 语言的 switch 指令,是 一种有条件分支指令。
- 运行一段指令若干次,直到特定条件成立为止,例如 C 语言的 for 指令,仍然可视为一种有条件分支指令。
- 运行位于不同位置的一段指令,但完成后会继续运行原来要运行的 指令,包括子程序、协程(coroutine)及延续性(continuation)。
- 停止程序,不运行任何指令(无条件的终止)。

基序和循环 | 流程控制 | 简介

定义

控制流程(也称为流程控制,flow control)是电脑运算领域的用语,意 指在程序运行时,个别的指令(或是陈述、子程序)运行或求值的顺序。

指令

不同的编程语言所提供的流程控制指令也会随之不同,但一般可以分为以下几种:

- 继续运行位于不同位置的一段指令(无条件分支指令)。
- 若特定条件成立时,运行一段指令,例如 C 语言的 switch 指令,是 一种有条件分支指令。
- 运行一段指令若干次,直到特定条件成立为止,例如 C 语言的 for 指令,仍然可视为一种有条件分支指令。
- 运行位于不同位置的一段指令,但完成后会继续运行原来要运行的 指令,包括子程序、协程(coroutine)及延续性(continuation)。
- 停止程序,不运行任何指令(无条件的终止)。

基序和循环 | 流程控制 | 分类

默认

除非明确指明不按顺序执行,否则程序将从最顶端的第一个语句开始,顺序执行到最底端的最后一个语句。

分类

- 条件判断:只在条件测试成功的前提下执行相应的语句,否则直接 跳过这些语句
- 循环: 一直重复语句, 直到相应的测试失败为止





基序和循环 | 流程控制 | 分类

默认

除非明确指明不按顺序执行,否则程序将从最顶端的第一个语句开始,顺序执行到最底端的最后一个语句。

分类

- 条件判断:只在条件测试成功的前提下执行相应的语句,否则直接 跳过这些语句
- 循环: 一直重复语句, 直到相应的测试失败为止





教学提纲

- 1 引言
- 2 流程控制
 - 条件判断
 - ●循环
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题



10 / 123



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断

Perl 中的实现

- if
- if-else
- unless

工作原理

- 条件测试的结果为真(true)或者为假(false)
- 如果测试结果为真,后面的语句就会被执行
- 如果测试结果为假,后面的语句就不会执行,直接被跳过



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断

Perl 中的实现

- if
- if-else
- unless

工作原理

- 条件测试的结果为真(true)或者为假(false)
- 如果测试结果为真,后面的语句就会被执行
- 如果测试结果为假,后面的语句就不会执行,直接被跳过



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | ╅ | 真

```
1 # =表示赋值, ==表示数字相等
2 if( 1 == 1 ) {
3    print "1 equals 1\n\n";
4 }
5    if( 1 ) {
7    print "1 evaluates to true\n\n";
8 }
```



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | # | 假

```
1 if( 1 == 0 ) {
2   print "1 equals 0\n\n";
3 }
4 
5 if( 0 ) {
6   print "0 evaluates to true\n\n";
7 }
```



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | if | 简写

```
# 两种写法完全等价
  # 比较"标准",易读易懂
  if(1 == 1) {
   print "1 equals 1\n\n";
4
5
6
  # 更加简洁
  print "1 equals 1 n n" if (1 == 1);
9
  # 类比自然语言(英语)
10
11
  # If you build it, they will come.
12 # They will come if you build it.
```



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | if-else | 真

```
1 if( 1 == 1 ) {
2   print "1 equals 1\n\n";
3 } else {
4   print "1 does not equal 1\n\n";
5 }
6
7 # 1 equals 1
```



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | if-else | 假



基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | unless

unless

- unless 和 if 完全相反
- 如果测试结果为真, 语句会直接被跳过而不执行
- 如果测试结果为假,相应的语句会被执行

```
1 unless(1 == 0) {
2  print "1 does not equal 0\n\n";
3 }
4
5 # 类比自然语言
6 # Unless you study Russian literature, you are ignorant of Chekov.
7 # 除非下课铃响了,否则我们不会下课。
```

基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | unless

unless

- unless 和 if 完全相反
- 如果测试结果为真, 语句会直接被跳过而不执行
- 如果测试结果为假, 相应的语句会被执行



条件测试

- 数字比较: ==,!=,<,>,<=,>=
- 字符串比较: eq, ne, lt, gt, le, ge
- 文件测试: -e, -s, -z, -f, -d, -l, -r, -w, -x, ...
- 变量测试: 真(True), 假(False)





说谎者悖论

这个语句为假。

这个语句不为真。

这个语句只为假。

下个语句为真。 上个语句为假。

第二个语句为假。 第三个语句为假。 第一个语句为假。

真 vs. 假

- 真假判定
 - 如果是数字: 0 (0, 0.0, -0.0, ……) 为假, 其他所有数字都为真
 - 如果是字符串: 空字符串(用""或''表示)为假,其他所有字符 串都为真
 - 注意:字符串 '0'或 "0"(和数字 0 是同一个标量值)是唯一被当成假的非空字符串
 - 如果既不是数字也不是字符串, 先转换成数字或字符串再行判断
- 补充说明
 - "", ''(空字符串) vs. " ", ' '(空白/格字符串)
 - 没有借阅证 vs. 有借阅证但没有借阅记录



括号成对

- (小、中、大、尖) 括号成对是最普遍的编程特性
- 左右括号的数目相等且都出现在正确的位置
- 括号不配对或者没有在正确的位置是非常常见的语法错误
- 保证括号配对的方法:
 - 每行/块代码做的事情不要太多
 - 使用缩进使代码块明显一些
 - 使用专用的文本编辑器(Vim 中的%)
 - 对代码进行格式化(perItidy)





基序和循环 | 流程控制 | 条件判断 | if-elsif-else

```
#!/usr/bin/perl -w
2
  $word = 'MNIDDKL';
4
  if($word eq 'QSTVSGE') {
6
   print "QSTVSGE\n";
  } elsif($word eq 'MRQQDMISHDEL') {
8
   print "MRQQDMISHDEL\n";
  } elsif ( $word eq 'MNIDDKL' ) {
10
   print "MNIDDKL--the magic word!\n";
11|} else {
12
   print "Is \"$word\" a peptide? This program
     is not sure.\n";
13
14
15 exit;
```



22 / 123

教学提纲

- 1 引言
- ② 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 流程控制 | 循环

Perl 中的实现

- while
- for
- foreach
- until

工作原理

只要测试为真,就会重复执行被成对大括号包裹起来的语句块。





基序和循环 | 流程控制 | 循环

Perl 中的实现

- while
- for
- foreach
- until

工作原理

只要测试为真,就会重复执行被成对大括号包裹起来的语句块。





基序和循环 | 流程控制 | 循环 | 程序 5.2.1

```
1 #!/usr/bin/perl -w
2 # Example 5-2 Reading protein sequence data from
     a file, take 4
3
4 # The filename of the file containing the protein
    sequence data
5 | $proteinfilename = 'NM 021964fragment.pep';
6
7 # First we have to "open" the file, and in case
    the
8 # open fails, print an error message and exit the
9 unless ( open ( PROTEINFILE, $proteinfilename ) ) {
10
11
      print "Could not open file $proteinfilename!\n
    · :
12
    exit;
13 }
```



基序和循环 | 流程控制 | 循环 | 程序 5.2.2

```
15 # Read the protein sequence data from the
    file in a "while" loop,
16 # printing each line as it is read.
  while ( $protein = <PROTEINFILE> ) {
18
19
      print " ###### Here is the next line of
     the file:\n";
20
21
      print $protein;
22
23
24
  # Close the file.
25
  close PROTEINFILE:
26
27
  exit;
```

基序和循环 | 流程控制 | 循环 | 程序 5.2 | 输出

```
###### Here is the next line of the file:

MNIDDKLEGLFLKCGGIDEMQSSRTMVVMGGVSGQSTVSGELQD

###### Here is the next line of the file:

SVLQDRSMPHQEILAADEVLQESEMRQQDMISHDELMVHEETVKNDEEQMETHERLPQ

###### Here is the next line of the file:
LQYALNVPISVKQEITFTDVSEQLMRDKKQIR
```



基序和循环 | 流程控制 | 循环 | 程序 5.2

```
#!/usr/bin/perl -w
 2
   $proteinfilename = 'NM 021964fragment.pep';
4
5
   unless ( open( PROTEINFILE, $proteinfilename ) ) {
6
       print "Could not open file $proteinfilename!\n";
 7
       exit:
.
8
9
10
   while ( $protein = <PROTEINFILE> ) {
11
       print " ###### Here is the next line of the file:\
    n";
12
       print $protein;
13
14
15
  close PROTEINFILE;
16
  exit:
```



基序和循环 | 流程控制 | 循环 | open 和 unless

open

- open: 打开文件, 是一个系统调用
- 一定要检查系统调用(此处是打开文件)的成功与否
- 打开文件失败时, 要立即告知用户, 退出程序

unless

- unless 与 if 相反
- 如果成功打开文件, open 系统调用会返回真
- 如果 open 系统调用失败,代码块就会执行:输出错误信息、退 出程序





基序和循环 | 流程控制 | 循环 | open 和 unless

open

- open: 打开文件, 是一个系统调用
- 一定要检查系统调用(此处是打开文件)的成功与否
- 打开文件失败时,要立即告知用户,退出程序

unless

- unless 与 if 相反
- 如果成功打开文件, open 系统调用会返回真
- 如果 open 系统调用失败,代码块就会执行:输出错误信息、退出程序





基序和循环 | 流程控制 | 总结

- 条件和循环是编程语言最强大的特性之一
- 条件可以使程序适应不同的状况,针对不同的输入采取不同的方案 (人工智能)
- 利用循环,仅仅使用几行代码,就可以处理大量的输入,对计算进行重复迭代与提炼





教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- ③ 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 代码布局 | 格式 A & B

```
while ( $alive ) {
   if ( $needs_nutrients ) {
      print "Cell needs nutrients\n";
   }
}
```

```
while ( $alive )

{
   if ( $needs_nutrients )

4   {
     print "Cell needs nutrients\n";
6   }
7 }
```



基序和循环 | 代码布局 | 格式 A & B

```
while ( $alive ) {
   if ( $needs_nutrients ) {
      print "Cell needs nutrients\n";
   }
}
```

```
1 while ( $alive )
2 {
3    if ( $needs_nutrients )
4    {
5       print "Cell needs nutrients\n";
6    }
7 }
```



基序和循环 | 代码布局 | 格式 C & D

```
1  while ( $alive )
2  {
3    if ( $needs_nutrients )
4  {
5    print "Cell needs nutrients\n";
6  }
7 }
```



基序和循环 | 代码布局 | 格式 C & D

```
1  while ( $alive )
2  {
3    if ( $needs_nutrients )
4  {
5    print "Cell needs nutrients\n";
6  }
7 }
```



基序和循环 | 代码布局 | 总结

- Perl 只关心句法元素的正确顺序,不依赖语句布局
- 推荐格式 A 和 B, 不推荐格式 C 和 D
- 推荐使用 perltidy 对代码进行格式化
- Perl 的风格指南: perldoc perlstyle



教学提纲

- 1 引言
 - **流程控制**
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
- 4 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | motif | sequence motif

sequence motif: a sequence pattern of nucleotides in a DNA sequence or amino acids in a protein

- In genetics, a sequence motif is a nucleotide or amino-acid sequence pattern that is widespread and has, or is conjectured to have, a biological significance.
- For proteins, a sequence motif is distinguished from a structural motif, a motif formed by the three-dimensional arrangement of amino acids which may not be adjacent.





基序和循环 | motif | structural motif

structural motif: a pattern in a protein structure formed by the spatial arrangement of amino acids

- In a chain-like biological molecule, such as a protein or nucleic acid, a structural motif is a supersecondary structure, which also appears in a variety of other molecules.
- Motifs do not allow us to predict the biological functions: they are found in proteins and enzymes with dissimilar functions.

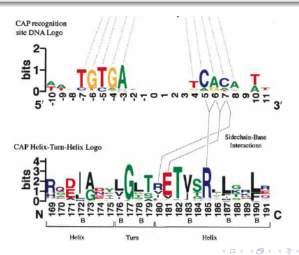




基序和循环 | 基序

基序(motif)

特定的 DNA 片段(如 DNA 调控元件)或蛋白质片段(如保守区域)







基序和循环 | 基序

基序特点

- 往往不是一个特定的序列
- 可能有变体(某个位置上的碱基或者残基是什么并不重要)
- 可能有不同的长度

解决方案

- 用正则表达式表征基序
- 在字符串中进行查找





基序和循环 | 基序

基序特点

- 往往不是一个特定的序列
- 可能有变体(某个位置上的碱基或者残基是什么并不重要)
- 可能有不同的长度

解决方案

- 用正则表达式表征基序
- 在字符串中进行查找





```
#!/usr/bin/perl -w
  # Example 5-3 Searching for motifs
3
4 # Ask the user for the filename of the file
    containing
5 # the protein sequence data, and collect it
    from the keyboard
6 print "Please type the filename of the
    protein sequence data: ";
7
  $proteinfilename = <STDIN>;
9
10 # Remove the newline from the protein
    filename
11 chomp $proteinfilename;
```

```
13 # open the file, or exit
14
  unless ( open( PROTEINFILE, $proteinfilename ) ) {
15
16
     #print "Cannot open file '$proteinfilename'\n\n
    ";
17
      print "Cannot open file \"$proteinfilename\"\n
    \n";
18
    exit:
19|}
20
21 # Read the protein sequence data from the file,
    and store it
22 | # into the array variable @protein
23 @protein = <PROTEINFILE>;
24
25 # Close the file - we've read all the data into
    Oprotein now.
26 close PROTEINFILE;
```



41 / 123

Yixf (TIJMU) 基序和循环 2016 年 11 月

```
27 # Put the protein sequence data into a single
     string, as it's easier
28 # to search for a motif in a string than in
    an array of
29 # lines (what if the motif occurs over a line
     break?)
30 | $protein = join( '', @protein );
31
32 # Remove whitespace
33
  protein = ~ s/\s//q;
34
35
  # In a loop, ask the user for a motif, search
     for the motif,
36 # and report if it was found.
37
  # Exit if no motif is entered.
```

```
38
  do {
39
       print "Enter a motif to search for: ";
40
41
       $motif = <STDIN>;
42
43
       # Remove the newline at the end of $motif
44
45
       chomp $motif;
46
47
       # Look for the motif
```



```
49
       if ( $protein =~ /$motif/ ) {
50
51
           print "I found it!\n\n";
52
53
54
       else {
55
56
          #print "I couldn't find it.\n\n";
57
           print "I couldn\'t find it.\n\n";
58
59
60
       # exit on an empty user input
61
   } until ( \$motif = \sim /^s * $/ );
62
63 # exit the program
64
  exit;
```



44 / 123

基序和循环 | 基序 | 程序 5.3 | 输出

```
1 Please type the filename of the protein sequence
    data:
2 NM 021964fragment.pep
3 Enter a motif to search for: SVLQ
4 I found it!
5
6 Enter a motif to search for: jkl
7 I couldn't find it.
8
9 Enter a motif to search for: ODSV
10 I found it!
11
12 Enter a motif to search for: HERLPQGLQ
13 I found it!
14
15 Enter a motif to search for:
16 I couldn't find it.
```

教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
- 4 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





chomp vs. chop

- chomp 会去掉字符串末尾的换行符(有则去,没有则不进行任何处理)
- chop 删除字符串末尾的最后一个字符(不管最后一个字符是什么,都会被去掉)

```
1 # 文件句柄可以和文件相关联
2 @protein = <PROTEINFILE>;
3
4 # 文件句柄也可以和键盘输入相关联
5 $proteinfilename = <STDIN>;
6
7 # 去掉字符串末尾的换行符
8 chomp $proteinfilename;
```

chomp vs. chop

- chomp 会去掉字符串末尾的换行符(有则去,没有则不进行任何处理)
- chop 删除字符串末尾的最后一个字符(不管最后一个字符是什么,都会被去掉)

教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
- 4 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 基序 | 数组变标量

```
1 $protein = join ( '', @protein );
```

join

- 把数组中的元素合并成一个字符串,元素之间用指定的字符串进行分隔
- 此处用于分隔元素的字符串是空字符串: '' (使用 "" 亦可)
- join 可以处理数组或者标量列表

- 1 # 连接两个DNA片段的一种方法
- $2 \Leftrightarrow DNA3 = \Leftrightarrow DNA1 . \Leftrightarrow DNA2;$
- 3 # 又又又一种方法
- 4 \$DNA3 = join ("", (\$DNA1, \$DNA2));



基序和循环 | 基序 | 数组变标量

```
1 $protein = join ( '', @protein );
```

join

- 把数组中的元素合并成一个字符串,元素之间用指定的字符串进行分隔
- 此处用于分隔元素的字符串是空字符串: '' (使用 "" 亦可)
- join 可以处理数组或者标量列表

```
1 # 连接两个DNA片段的一种方法
```

- 2 \$DNA3 = \$DNA1 . \$DNA2;
- 3 # 又又又一种方法
- 4 \$DNA3 = join ("", (\$DNA1, \$DNA2));



基序和循环 | 基序 | 数组变标量

```
1 $protein = join ( '', @protein );
```

join

- 把数组中的元素合并成一个字符串,元素之间用指定的字符串进行 分隔
- 此处用于分隔元素的字符串是空字符串: '' (使用 "" 亦可)
- join 可以处理数组或者标量列表

```
1 # 连接两个DNA片段的一种方法
```

- 2 \$DNA3 = \$DNA1 . \$DNA2;
- 3 # 又又又一种方法
- 4 \$DNA3 = join ("", (\$DNA1, \$DNA2));



教学提纲

- 4 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
- 4 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 基序 | do-until

do-until

先执行一次代码块, 之后再进行条件测试。 (不是先测试后执行)

工作流程

- 提示用户输入要查找的基序
- ② 获取用户的输入
- ③ 查找基序并报告查找结果
- 重复上述步骤之前,测试用户是否输入了一个空行
- ⑤ 如果输入的是空行,退出循环





基序和循环 | 基序 | do-until

do-until

先执行一次代码块,之后再进行条件测试。 (不是先测试后执行)

工作流程

- 提示用户输入要查找的基序
- ② 获取用户的输入
- 查找基序并报告查找结果
- 動 重复上述步骤之前、测试用户是否输入了一个空行
- 如果输入的是空行,退出循环





教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- ③ 代码布局
- 4 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





- 可以轻松处理各种各样的字符串(包括 DNA 和蛋白质序列数据)
- 使用元字符来匹配一个或多个字符串
- 可以非常简单(比如匹配单词本身的一个单词, /Perl/, /cell/, /computer/, /bioinformatics/)
- 也可以非常复杂(比如匹配一个大的单词集合, 甚至每一个单词)





Yixf (TIJMU) 基序和循环 2016 年 11 月 53 / 123

说明

- 作用:删除序列中的换行符等非序列数据的字符(此处是非打印字符)
- s/\s//g: 把空白字符全部替换成空字符串(其实就是删除所有的 空白字符)
- 元字符 \s: 匹配空格、制表符、换行符、换页符和回车符
- 字符集 [\t\n\f\r]: 分别表示空格、制表符、换行符、换页符和回车符
- 元字符 \s 等同于字符集 [\t\n\f\r]
- s///中的前两个斜线之间: 放置正则表达式(C、\s等)

◆ロト ◆団 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ 夕 Q (*)

```
1 $protein =~ s/\s/\g;
```

说明

- 作用:删除序列中的换行符等非序列数据的字符(此处是非打印字符)
- s/\s//g: 把空白字符全部替换成空字符串(其实就是删除所有的 空白字符)
- 元字符 \s: 匹配空格、制表符、换行符、换页符和回车符
- 字符集 [\t\n\f\r]: 分别表示空格、制表符、换行符、换页符和回车符
- 元字符 \s 等同于字符集 [\t\n\f\r]
- s///中的前两个斜线之间: 放置正则表达式 (C、\s 等)

Yixf (TIJMU) 基序和循环 2016 年 11 月 54 / 123

◆□▶ ◆圖▶ ◆臺▶ ◆臺▶ ■

```
1 | until ( $motif =~ /^\s*$/ );
```

说明

- 作用: 检测 \$motif 变量中的空行
- 解释:从开头(^)到结尾(\$)只有零个或者多个(*)空白字符(\s)的字符串

```
1/A[DS]V/
```

- 2 /KND*E{2,}/
- 3 /EE.*EE/





```
1 | until ( $motif =~ /^\s*$/ );
```

说明

- 作用: 检测 \$motif 变量中的空行
- 解释:从开头(^)到结尾(\$)只有零个或者多个(*)空白字符(\s)的字符串

```
1 /A[DS]V/
```

- 2 /KND*E{2,}/
- 3 /EE.*EE/



基序和循环 | 基序 | 正则表达式

```
1 | until ( $motif =~ /^\s*$/ );
```

说明

- 作用: 检测 \$motif 变量中的空行
- 解释:从开头(^)到结尾(\$)只有零个或者多个(*)空白字符(\s)的字符串

```
1 /A[DS]V/
2 /KND*E{2,}/
3 /EE.*EE/
```





教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
- 4 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 基序 | 模式匹配

```
(protein = ~/pmotif/) {
```

- 使用变量内插比直接放置字符串更加灵活



基序和循环 | 基序 | 模式匹配

```
if ( $protein =~ /$motif/ ) {
```

说明

- 绑定操作符 =~ 指定在 \$protein 中进行查找
- /\$motif/指定查找 \$motif 变量中的正则表达式(此处是基序)
- 变量内插:把变量的值插入到字符串中(就像你直接把该字符串放 在此处一样)
- 使用变量内插比直接放置字符串更加灵活



```
1 #!/usr/bin/perl -w
2 $proteinfilename = <STDIN>;
3 chomp $proteinfilename;
4 unless ( open ( PROTEINFILE, $proteinfilename ) ) {
      print "Cannot open file \"$proteinfilename\"\n\n"; exit;
5
7 @protein = <PROTEINFILE>;
8 close PROTEINFILE;
9 | $protein = join( '', @protein );
10 $protein =~ s/\s//q;
11 do {
12
      print "Enter a motif to search for: ";
13
      $mot.if = <STDIN>:
14
     chomp $motif;
      if ( $protein =~ /$motif/ ) {
15
16
          print "I found it!\n\n";
17
      else {
18
           print "I couldn\'t find it.\n\n";
19
20
  } until ( $motif =~ /^\s*$/ );
22 exit;
```

教学提纲

- ① 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 计数核苷酸 | 序列属性

 5' GCT
 TAC
 CGC
 CCC
 AGT
 GAG
 ACC
 CTG
 TGC

 GGC
 GGG
 GAG
 CTG
 GAG
 ACC
 CTG
 TTC
 ATC
 TTC
 AGC
 TTC
 AGC
 AGC

问题

- 编码还是不编码?
- 是否含有调控元件?
- 与其他已知的 DNA 序列是否相关?
- 四种核苷酸的数目和比例是多少?
- GC 含量如何?

基序和循环 | 计数核苷酸 | 序列属性

 5' GCT
 TAC
 CGC
 CCC
 AGT
 GAG
 ACC
 CTG
 TGC

 GGC
 GGG
 GAG
 CTG
 GTG
 GAC
 ACC
 CTG
 TTC
 ACC
 TTC
 ACC
 ACC

问题

- 编码还是不编码?
- 是否含有调控元件?
- 与其他已知的 DNA 序列是否相关?
- 四种核苷酸的数目和比例是多少?
- GC 含量如何?

基序和循环 | 计数核苷酸 | 伪代码

```
for each base in the DNA
    if base is A
3
      count of A = count of A + 1
4
    if base is C
5
      count of C = count of C + 1
6
    if base is G
7
      count of G = count of G + 1
8
    if base is T
9
      count of T = count of T + 1
10 done
11
12 print count of A, count of C, count of G,
    count of T
```

基序和循环 | 计数核苷酸 | 策略

通用策略——策略一

把 DNA 拆解成单个碱基,存储到数组中,对数组中的元素进行迭代处理

1 数组: A C G T G T A C 2 索引: 0 1 2 3 4 5 6 7

通用策略——策略二

对 DNA 字符串中的位置进行迭代处理

1 碱基: ACGTGTAC 2 位置: 12345678

专有策略

● 策略三, 策略四, ……

基序和循环 | 计数核苷酸 | 策略

通用策略——策略一

把 DNA 拆解成单个碱基,存储到数组中,对数组中的元素进行迭代处理

1 数组: A C G T G T A C

2 索引: 0 1 2 3 4 5 6 7

通用策略——策略二

对 DNA 字符串中的位置进行迭代处理

1 碱基: ACGTGTAC

2 位置: 12345678

专有策略

● 策略三, 策略四, ……

基序和循环 | 计数核苷酸 | 策略

通用策略——策略一

把 DNA 拆解成单个碱基,存储到数组中,对数组中的元素进行迭代处理

1 数组: A C G T G T A C

2 索引: 0 1 2 3 4 5 6 7

通用策略——策略二

对 DNA 字符串中的位置进行迭代处理

1 碱基: ACGTGTAC

2 位置: 12345678

专有策略

● 策略三, 策略四, ……

基序和循环 | 计数核苷酸 | 数据

- # small.dna
- AAAAAAAAAAAAGGGGGGGTTTTCCCCCCCC
- CCCCGTCGTAGTAAAGTATGCAGTAGCVG
- CCCCCCCCGGGGGGGAAAAAAAAAAAAAATTTTTTAT
- AAACG





教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- ③ 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 拆解

- 把字符串拆解成数组:把字符串中的每一个字符分离开来(相当干 把一句话分成单个的字)
- 拆解与 join 相反: join 把数组中的字符串合并成单个的标量值
- 把 DNA 字符串拆解:把 DNA 序列中的每个碱基都分离出来
- 拆解成数组:按照顺序,每个碱基都成为了数组中的元素





基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 伪代码

```
read in the DNA from a file
2
  join the lines of the file into a single
    string $DNA
4
  # make an array out of the bases of $DNA
  @DNA = explode $DNA
7
  # initialize the counts
  count of A = 0
10 count of C = 0
11 count of G = 0
12 count of T = 0
```

基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 伪代码

```
for each base in @DNA
2
3
    if base is A
4
      count of A = count of A + 1
5
    if base is C
6
      count of C = count of C + 1
    if base is G
8
      count of G = count of G + 1
9
    if base is T
10
      count of T = count of T + 1
11
  done
12
13 print count of A, count of C, count of G,
    count of T
```



```
#!/usr/bin/perl -w
  # Example 5-4 Determining frequency of
    nucleotides
3
  # Get the name of the file with the DNA
    sequence data
5 print "Please type the filename of the DNA
    sequence data: ";
6
  $dna filename = <STDIN>;
8
  # Remove the newline from the DNA filename
10 chomp $dna filename;
```

```
12 # open the file, or exit
13
  unless ( open( DNAFILE, $dna filename ) ) {
14
15
      print "Cannot open file \"$dna filename
    \"\n\n";
16
    exit:
17
18
19 # Read the DNA sequence data from the file,
    and store it
20 # into the array variable @DNA
21 @DNA = <DNAFILE>;
22
23 # Close the file
24 close DNAFILE;
```

```
26 # From the lines of the DNA file,
27 # put the DNA sequence data into a single string.
28 | $DNA = join('', @DNA);
29
30 # Remove whitespace
32
33 # Now explode the DNA into an array where each
    letter of the
34 | # original string is now an element in the array.
35 # This will make it easy to look at each position.
36 # Notice that we're reusing the variable @DNA for
    this purpose.
37 @DNA = split( '', $DNA );
```

```
39 # Initialize the counts.
40 # Notice that we can use scalar variables to
    hold numbers.
41|$count of A = 0;
42 $count of C = 0;
43 \$count of G = 0;
44 \$count of T = 0;
45 Serrors = 0:
46
47 | # In a loop, look at each base in turn,
    determine which of the
48 # four types of nucleotides it is, and
    increment the
49 # appropriate count.
```

```
50
  foreach $base (@DNA) {
51
52
       if ($base eq 'A') {
53
           ++$count of A;
54
55
       elsif ( $base eq 'C' ) {
56
           ++$count of C;
57
58
       elsif ( $base eq 'G' ) {
59
           ++$count of G;
60
61
       elsif ($base eq 'T') {
62
           ++$count of T;
63
64
       else {
65
          print "!!!!!!! Error - I don\'t recognize this
    base: $base\n";
66
          ++$errors;
67
68
```



```
70 # print the results
71 print "A = $count_of_A\n";
72 print "C = $count_of_C\n";
73 print "G = $count_of_G\n";
74 print "T = $count_of_T\n";
75 print "errors = $errors\n";
76
77 # exit the program
exit;
```





基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | split

```
1 @DNA = split( '', $DNA );
```

split

- split 与 join 是相对的,一个拆解、一个合并
- split 会以指定的字符串(第一个参数)为分隔符来拆解字符串(第二个参数)
- 如果第一个参数是空字符串, split 会把字符串拆解成单个的字符
- 此处是把 DNA 序列拆解成了单个碱基



基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | split

```
1 @DNA = split( '', $DNA );
```

split

- split 与 join 是相对的,一个拆解、一个合并
- split 会以指定的字符串(第一个参数)为分隔符来拆解字符串(第二个参数)
- 如果第一个参数是空字符串,split 会把字符串拆解成单个的字符
- 此处是把 DNA 序列拆解成了单个碱基





基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 初始化

- 初始化(initialization)一个变量的值意味着在声明该变量后给它一个值
- 如果不初始化变量,它的值将被假定为 'undef'
- 对于 'undef' 的变量:
 - 如果在数字上下文中使用,它的值为 0
 - 如果在字符串上下文中使用, 它的值为空字符串
- Perl 程序员通常不去初始化变量
- 养成初始化变量的习惯,使程序更加易读、易维护





Yixf (TIJMU) 基序和循环 2016 年 11 月 76 / 123

基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 声明

- 声明(declare)变量: 指定变量的名字与属性
- 变量的属性包括:初始值、作用域和变量类型(在 Perl 中不需要)等
- 在 Perl 中, 在使用变量之前对其进行声明并不是必需的



```
#!/usr/bin/perl -w
  # Example 5-5 Demonstration of Perl's built
    -in knowledge about numbers and strings
3
  num = 1234;
5
  str = '1234';
7
  # print the variables
9 print $num, " ", $str, "\n";
10 #print "$num $str\n";
```



```
# add the variables as numbers
12 | $num or str = $num + $str;
13
14 print $num or str, "\n";
15
16
  # concatenate the variables as strings
17
  num or str = num . str;
18
  print $num or str, "\n";
20
21
  exit;
```



基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 程序 5.5 | 输出

- **1** 1234 1234
- 2 2468
- 3 12341234

智能化外理

- Perl 能对标量变量的数据类型进行智能化处理
- 当你需要数字时(比如算数运算), Perl 就会把它当做数字来处理
- 当你需要字符串时(比如拼接), Perl 就会把它当做字符串来处理



◆□▶◆圖▶◆團▶◆團▶ 團

基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 程序 5.5 | 输出

- 1 1234 1234
- 2 2468
- 3 12341234

智能化处理

- Perl 能对标量变量的数据类型进行智能化处理
- 当你需要数字时(比如算数运算), Perl 就会把它当做数字来处理
- 当你需要字符串时(比如拼接), Perl 就会把它当做字符串来处理



```
#!/usr/bin/perl -w
2
  num = 1234;
4|$str = '1234';
  print $num, " ", $str, "\n";
6
  # add the variables as numbers
  num or str = num + str;
  print $num or str, "\n";
10
11 # concatenate the variables as strings
  num or str = num . str;
13 print $num or str, "\n";
14
15 exit;
```

基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | foreach

```
foreach $base (@DNA) {
```

- 使用 foreach 对 @DNA 数组中的元素进行循环处理
- 如果不指明标量变量(此处是 \$base), Perl 会使用特殊变量 \$



基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | foreach

```
1 foreach $base (@DNA) {
```

foreach

- 使用 foreach 对 @DNA 数组中的元素进行循环处理
- 每循环一次,\$base 就会被设定成数组的下一个元素
- 如果不指明标量变量(此处是 \$base), Perl 会使用特殊变量 \$
- 在不提供参数的情况下,Perl 的许多内置函数都会对特殊变量进行操作(此处的 foreach,模式匹配,print;, ·····)





基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | foreach

```
foreach (@DNA) {
2
     if ( /A/ ) {
3
       ++$count of A;
4
     } elsif ( /C/ ) {
5
       ++$count of C;
6
7
     } elsif ( /G/ ) {
      ++$count of G;
8
     } elsif ( /T/ ) {
9
       ++$count of T;
10
     } else {
11
       print "!!!!!!! Error - I don\'t recognize
    this base: ";
12
      print;
13
      print "\n";
14
      ++$errors;
15
16|}
```



イロト イ部ト イミト イヨト - ヨ

基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 加 1

```
# 在Perl中有四种方法给一个数字加1
2
  # 方法一
  ++$count:
5
  # 方法二(常用)
  $count++;
8
  # 方法三
10
  count = count + 1;
11
  # 方法四 (递增值不是1时常用)
12
13 | $count += 1;
```

基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 加 1

```
$i = 0;
2
  \$ j = 0;
  # 先返回值, 后加1
  print $i++; # 0
6
  # 先加1, 后返回值
  print ++$j; # 1
9
  # -- (減1) 用法同++ (加1)
10
```



基序和循环 | 计数核苷酸 | 字符串变数组 | 弊端

- 大的字符串、数组都会占用计算机的大量内存
- 把字符串拆解成数组时, 原始的字符串依然存在
- 大的字符串加上大的数组可能会导致计算机内存不足
- 计算机内存不足时, 你比计算机先崩溃……



教学提纲

- 1 引言
 - **)**流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- ③ 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | 伪代码

```
read in the DNA from a file
2
 join the lines of the file into a single
   string of $DNA
4
 # initialize the counts
 count of A = 0
 count of C = 0
8 \mid \text{count of G} = 0
 count of T = 0
```



基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | 伪代码

```
for each base at each position in $DNA
2
3
    if base is A
4
      count of A = count of A + 1
5
    if base is C
6
      count of C = count of C + 1
    if base is G
8
      count of G = count of G + 1
9
   if base is T
10
      count of T = count of T + 1
11
  done
12
13 print count of A, count of C, count of G,
    count of T
```

```
#!/usr/bin/perl -w
 # Example 5-6 Determining frequency of
   nucleotides, take 2
3
4 # Get the DNA sequence data
 print "Please type the filename of the DNA
   sequence data: ";
6
 $dna filename = <STDIN>;
8
 chomp $dna filename;
```



```
11 # Does the file exist?
12 unless ( -e $dna filename ) {
13
14
      print "File \"$dna filename\" doesn\'t seem to exist
    !!\n";
15
     exit:
16 }
17
18 # Can we open the file?
19 unless ( open ( DNAFILE, $dna filename ) ) {
20
21
      print "Cannot open file \"$dna filename\"\n\n";
22
      exit:
23 }
24
25
  @DNA = <DNAFILE>;
26
27
  close DNAFILE;
```



```
29 | $DNA = join( '', @DNA );
30
31 # Remove whitespace
32 | $DNA =~ s/\s/\g;
33
34 # Initialize the counts.
35 # Notice that we can use scalar variables to hold
    numbers.
36 \$count of A = 0;
37 \$count of C = 0;
38 \$count of G = 0;
39 \$count of T = 0;
40 $errors = 0;
41
42 # In a loop, look at each base in turn, determine which
    of the
43 # four types of nucleotides it is, and increment the
44 # appropriate count.
```



```
for ( $position = 0 ; $position < length $DNA ; ++$position ) {</pre>
46
       $base = substr( $DNA, $position, 1 );
47
48
       if ($base eq 'A') {
49
           ++$count of A;
50
51
       elsif ($base eq 'C') {
52
           ++$count of C;
53
54
       elsif ($base eq 'G') {
55
56
           ++$count of G;
57
58
       elsif ($base eq 'T') {
           ++$count of T;
59
60
       else (
61
           print "!!!!!!! Error - I don\'t recognize this base:
62
    $base\n";
          ++$errors;
63
64
65
```

```
67 # print the results
68 print "A = $count_of_A\n";
69 print "C = $count_of_C\n";
70 print "G = $count_of_G\n";
71 print "T = $count_of_T\n";
72 print "errors = $errors\n";
73
74 # exit the program
exit;
```





基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | 文件测试

```
1 unless ( -e $dna_filename ) {
```

说明

- 作用:测试文件是否存在 (exist)
- 手册: perldoc -f -X (文件测试)





基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | 文件测试

```
1 unless ( -e $dna_filename ) {
```

说明

- 作用:测试文件是否存在 (exist)
- 手册: perldoc -f -X (文件测试)





```
for ( $position = 0 ; $position < length $DNA
    ; ++$position ) {
    # the statements in the block
}</pre>
```

```
1 # 等价的while循环
2 $position = 0;
3
4 while($position < length $DNA ) {
5 # the same statements in the block, plus
...
6
7 ++$position;
8 }</pre>
```



```
for ( $position = 0 ; $position < length $DNA
    ; ++$position ) {
    # the statements in the block
}</pre>
```

```
1 # 等价的while循环
2 $position = 0;
3
4 while( $position < length $DNA ) {
5 # the same statements in the block, plus
...
6
7 ++$position;
8</pre>
```



基序和循环 | for 循环 | 九九乘法表 | 正确 | for

```
1 #!/usr/bin/perl
2
3 use strict;
4 use warnings;
  use utf8;
6
  for ( my $i = 1 ; $i \le 9 ; $i++ ) {
8
       for (my \$j = 1 ; \$j \le \$i ; \$j++) {
9
           print "\$j \times \$i = " . \$i * \$j;
10
            if ($j == $i) {
11
                print "\n";
12
13
            else {
14
                print "\t";
15
16
17 }
```

基序和循环 | for 循环 | 九九乘法表 | 正确 | 等价 while

```
1 #!/usr/bin/perl
2 use strict; use warnings; use utf8;
3
4|_{\text{my}} \$i = 1;
  while ($i <= 9) {
6
      my \ \$j = 1;
7
     while ( $j <= $i ) {
8
            print "$j x $i = " . $i * $j;
9
            if ($ ; == $ i ) {
10
               print "\n";
11
12
           else {
13
               print "\t";
14
15
            $ \ \ + + ;
16
17
       $i++;
18 }
```



基序和循环 | for 循环 | 九九乘法表 | 错误 | for

```
1 #!/usr/bin/perl
2
3 use strict;
4 use warnings;
5 use utf8;
6
7 # for的语法上没有错误!
8 # 但输出的不是九九乘法表!
9 | for (my $i = 1, my $j = 1; $i <= 9 && $j <= $i;
     $i++, $j++ ) {
    print "$j x $i = " . $i * $j;
10
11
      if ( $ j == $ i ) {
12
        print "\n";
13
14
    else {
15
         print "\t";
16
17 }
```



基序和循环 | for 循环 | 九九乘法表 | 错误 | 等价 while

```
1 #!/usr/bin/perl
2 use strict; use warnings; use utf8;
3
4|_{\text{my}} \$i = 1;
5|_{\text{my}} \$ j = 1;
6 while ($i <= 9) {
7
     while ($j <= $i) {
8
            print "$j x $i = " . $i * $j;
9
            if ($j == $i) {
10
               print "\n";
11
12
            else {
13
               print "\t";
14
15
            $ \ \ + + ;
16
17
       $i++;
18 }
```



基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | 索引

索引

- 字符串: 起始于 0, 最后一个字符的索引比字符串的长度小 1
- 数组元素: 第一个元素的索引为 0. 最后一个元素的索引为 \$length-1



基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | 索引

索引

- 字符串: 起始于 0, 最后一个字符的索引比字符串的长度小 1
- 数组元素: 第一个元素的索引为 0, 最后一个元素的索引为 \$length-1

```
1 字符串: ATGCGCAT
```

2 索引值: 01234567

3 计数值: 12345678

4

5 数组元素: A C G T G T A C

6 元素索引: 0 1 2 3 4 5 6 7 7 元素计数: 1 2 3 4 5 6 7 8



```
1 $base = substr($DNA, $position, 1);
```

substr

- 作用: 获取位置索引为 \$position 的那个碱基
- substr 可以对字符串进行插入或者删除操作
- 第一个参数指定要操作的字符串
- 第二个参数指定要操作的位置索引(负值表示从字符串末尾开始)
- 第三个参数指定要操作的长度(负值表示字符串末尾剩余的字符数)
- 第四个参数指定要替换成的字符串
- substr vs. splice (操作字符串 vs. 操作数组)
 - 语法
 - 返回值
 - ▶ 对原数组的"伤害"

基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | substr

```
1 $base = substr($DNA, $position, 1);
```

substr

- 作用: 获取位置索引为 \$position 的那个碱基
- substr 可以对字符串进行插入或者删除操作
- 第一个参数指定要操作的字符串
- 第二个参数指定要操作的位置索引(负值表示从字符串末尾开始)
- 第三个参数指定要操作的长度(负值表示字符串末尾剩余的字符数)
- 第四个参数指定要替换成的字符串
- substr vs. splice (操作字符串 vs. 操作数组)
 - 语法
 - 返回值
 - 对原数组的"伤害"

基序和循环 | 计数核苷酸 | 操作字符串 | substr

```
1 my $s = "The black cat climbed the green tree"
2 | my $color = substr $s, 4, 5; # black
3 my $middle = substr $s, 4, -11; # black cat
  climbed the
4 my $end = substr $s, 14; # climbed the
 green tree
5 | my $tail = substr $s, -4; # tree
6 | my $z = substr $s, -4, 2; # tr
7
8 \text{ my } \$r = \text{substr } \$s, 14, 7, "jumped from";
    climbed
9 # $s is now "The black cat jumped from the
   green tree"
```



教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





```
# Also write the results to a file called "
    countbase"
2
  $outputfile = "countbase";
4
  unless ( open(COUNTBASE, ">$outputfile") ) {
6
    print "Cannot open file \"$outputfile\" to
    write to!!\n\n";
    exit:
8
9
  print COUNTBASE "A=$a C=$c G=$g T=$t errors=
    $e\n";
11
12 close (COUNTBASE);
```



```
1 # 读取文件
2 open my $FH, '<', $filename or die "$0 : failed to
   open input file '$filename' : $!\n";
3 ... <$FH> ...
4 close $FH or warn "$0 : failed to close input file
     '$filename' : $!\n";
5
6 # 写入文件
7 open my $FH OUT, '>', $fn out or die "$0 : failed
    to open output file '$fn out' : $!\n";
8 select $FH OUT;
9 # OR: use $FH OUT for every print
10 print $FH OUT "something...";
11 | . . .
12 close $FH OUT or warn "$0 : failed to close output
     file '$fn out' : $!\n";
```



```
1 #!/usr/bin/perl -w
2 # Example 5-7 Determining frequency of nucleotides,
    take 3
3
4 # Get the DNA sequence data
5 print "Please type the filename of the DNA sequence data
6
  $dna filename = <STDIN>;
8
  chomp $dna filename;
10
11 # Does the file exist?
12 unless ( -e $dna filename ) {
13
14
      print "File \"$dna filename\" doesn\'t seem to exist
    !!\n";
15
      exit;
16 }
```

基序和循环 | 写入文件 | 计数核苷酸 | 程序 5.7.2

```
18 # Can we open the file?
19
  unless ( open( DNAFILE, $dna filename ) ) {
20
21
       print "Cannot open file \"$dna filename\"\n\n"
22
      exit;
23 }
24
25 @DNA = <DNAFILE>;
26
27 close DNAFILE;
28
29 | $DNA = join( '', @DNA );
30
31 # Remove whitespace
32 SDNA =~ s/\s/\q;
```



基序和循环 | 写入文件 | 计数核苷酸 | 程序 5.7.3

```
34 # Initialize the counts.
35 # Notice that we can use scalar variables to
    hold numbers.
36 \mid \$a = 0;
37 | $c = 0;
38 | $q = 0;
39 | $t = 0;
40 | \$e = 0;
41
42 # Use a regular expression "trick", and five
    while loops,
43 # to find the counts of the four bases plus
    errors
```

基序和循环 | 写入文件 | 计数核苷酸 | 程序 5.7.4

```
while ( $DNA =~ /a/ig ) { $a++ }
while ( $DNA =~ /c/ig ) { $c++ }
while ( $DNA =~ /g/ig ) { $g++ }
while ( $DNA =~ /t/ig ) { $t++ }
while ( $DNA =~ /t/ig ) { $t++ }
while ( $DNA =~ /[^acgt]/ig ) { $e++ }

49
print "A=$a C=$c G=$g T=$t errors=$e\n";
```



```
52 # Also write the results to a file called "
    countbase"
53 | $outputfile = "countbase";
54
55
  unless ( open( COUNTBASE, ">$outputfile" ) ) {
56
57
      print "Cannot open file \"$outputfile\" to
    write to!!\n\n";
58
     exit;
59 }
60
  print COUNTBASE "A=$a C=$c G=$q T=$t errors=$e\n";
62
63 close (COUNTBASE);
64
65 # exit the program
66 exit;
```

基序和循环 | 写入文件 | 计数核苷酸 | 程序 5.7 | 输出

- 1 Please type the filename of the DNA sequence data: small.dna
- 2 A=40 C=27 G=24 T=17 errors=1





基序和循环 | 写入文件 | 计数核苷酸 | while 循环

```
1 while ( $dna =~ /a/ig ) { $a++ }
```

while 循环

- i: 不区分大小写(匹配 a 或者 A)
- g: 全局修饰符, 匹配字符串中的所有 a
- 没有 g 的话,如果字符串中有 a,会陷入死循环
- 每一次匹配都会递增计数器(对字符串中的所有 a 进行计数)





基序和循环 | 写入文件 | 计数核苷酸 | while 循环

```
1 while ( $dna =~ /a/ig ) { $a++ }
```

while 循环

- i: 不区分大小写(匹配 a 或者 A)
- g: 全局修饰符, 匹配字符串中的所有 a
- 没有 g 的话,如果字符串中有 a,会陷入死循环
- 每一次匹配都会递增计数器(对字符串中的所有 a 进行计数)





```
1 $a = ($dna =~ tr/Aa//);
2 $c = ($dna =~ tr/Cc//);
3 $g = ($dna =~ tr/Gg//);
4 $t = ($dna =~ tr/Tt//);
5
6 $basecount = ($dna =~ tr/ACGTacgt//);
7 $nonbase = (length $dna) - $basecount;
```

tr

- tr 函数返回它在字符串中找到的特定字符的数目
- 如果替换的字符集为空,原始的字符串不会发生改变
- 速度快,一个很好的字符计数器
- 需要同时指定大小写字母
- tr 不接受字符组(没法直接对非碱基的字符进行计数)

基序和循环 | 写入文件 | 计数核苷酸 | tr

```
1  $a = ($dna =~ tr/Aa//);
2  $c = ($dna =~ tr/Cc//);
3  $g = ($dna =~ tr/Gg//);
4  $t = ($dna =~ tr/Tt//);
5  
6  $basecount = ($dna =~ tr/ACGTacgt//);
7  $nonbase = (length $dna) - $basecount;
```

tr

- tr 函数返回它在字符串中找到的特定字符的数目
- 如果替换的字符集为空,原始的字符串不会发生改变
- 速度快,一个很好的字符计数器
- 需要同时指定大小写字母
- tr 不接受字符组(没法直接对非碱基的字符进行计数)

Yixf (TIJMU) 基序和循环 2016 年 11 月 115 / 123

```
my $dna = "ACGT";
my $dna_len = length $dna;
print "$dna_len"; # 4

5 my @bases = ("A", "C", "G", "T");
my $bases_len = length @bases; # NOT USE!
print "$bases_len"; # 1
#Warning: length() used on @bases (did you mean "scalar(@bases)"?)
```

length

Returns the length in characters of the value of EXPR. If EXPR is omitted, returns the length of \$\\$. If EXPR is undefined, returns "undef".

This function cannot be used on an entire array or hash to find out how many elements these have. For that, use "scalar @array" and "scalar keys %hash", respectively.

```
my $dna = "ACGT";
my $dna_len = length $dna;
print "$dna_len"; # 4

my @bases = ("A", "C", "G", "T");
my $bases_len = length @bases; # NOT USE!
print "$bases_len"; # 1
#Warning: length() used on @bases (did you mean "scalar(@bases)"?)
```

length

Returns the length in characters of the value of EXPR. If EXPR is omitted, returns the length of \$\\$. If EXPR is undefined, returns "undef".

This function cannot be used on an entire array or hash to find out how many elements these have. For that, use "scalar @array" and "scalar keys %hash", respectively.

教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





教学提纲

- 1 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 🕜 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 总结

知识点

- 流程控制的各种语句: 条件判断, 循环
- 文件交互: 打开文件、读取数据、写入文件
- 标量和数组的转换: join, split
- 正则表达式:字符集,模式匹配
- 字符串操作: substr, tr
- 其他:真与假,获取键盘输入,变量初始化,智能化处理,特殊变量,递增,文件测试,索引

技能

- 能够熟练使用 Perl 语言中的各种流程控制语句
- 能够编写在 DNA 或者蛋白质序列中查找基序的程序
- 能够编写对 DNA 序列中的核苷酸进行计数的程序

基序和循环 | 总结

知识点

- 流程控制的各种语句: 条件判断, 循环
- 文件交互: 打开文件、读取数据、写入文件
- 标量和数组的转换: join, split
- 正则表达式:字符集,模式匹配
- 字符串操作: substr, tr
- 其他:真与假,获取键盘输入,变量初始化,智能化处理,特殊变量,递增,文件测试,索引

技能

- 能够熟练使用 Perl 语言中的各种流程控制语句
- 能够编写在 DNA 或者蛋白质序列中查找基序的程序
- 能够编写对 DNA 序列中的核苷酸进行计数的程序

教学提纲

- 4 引言
 - 流程控制
 - 条件判断
 - 循环
- 3 代码布局
 - 查找基序
 - 获取键盘输入
 - 数组变标量
 - do-until 循环

- 正则表达式
- 模式匹配
- 5 计数核苷酸
 - 把字符串拆解成数组
 - 操作字符串
- 6 写入文件
- 7 回顾与总结
 - 总结
 - 思考题





基序和循环 | 思考题

- 总结 Perl 语言中进行流程控制的语句。
- ② 总结 Perl 语言中真与假的判断法则。
- 比较 chomp 和 chop。
- 总结标量(字符串)和数组互转的方法。
- 总结正则表达式和模式匹配的使用。
- 如果不对变量初始化会怎样?
- **◎** 用实例说明 Perl 对数字和字符串的智能化处理。
- 3 总结 substr 和 tr 对字符串的处理。





下节预告

问题

计数核苷酸的程序有好几个,但其实每个版本的大部分代码都是一样的,唯一改变的是计数碱基的部分。有没有办法能够比较方便地只改变计数 碱基的部分呢?

回顾

shell 编程中的函数(定义、调用、参数传递、作用域等)。





Yixf (TIJMU) 基序和循环 2016 年 11 月 122 / 123

Powered by

