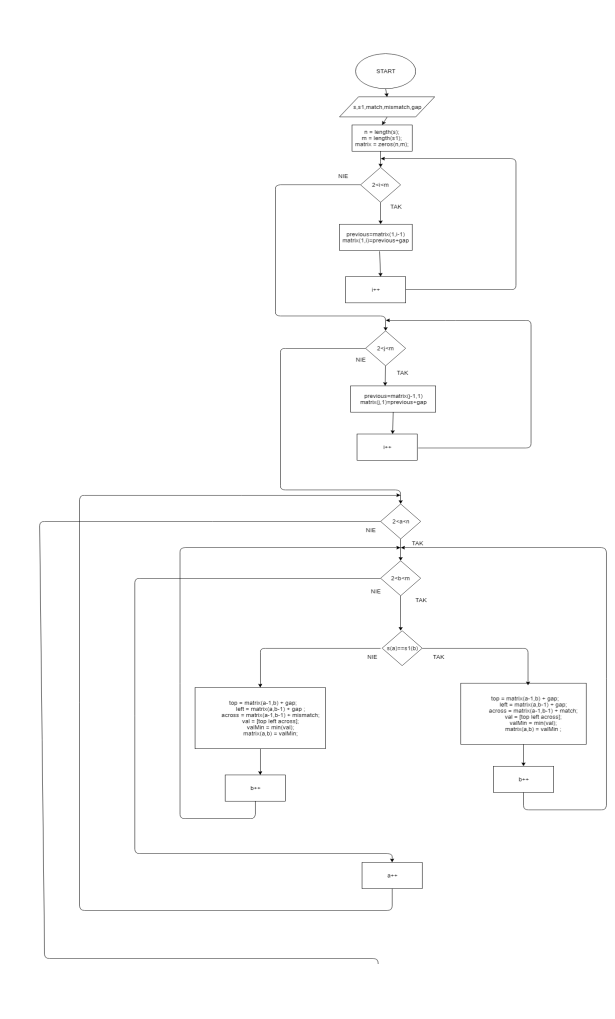
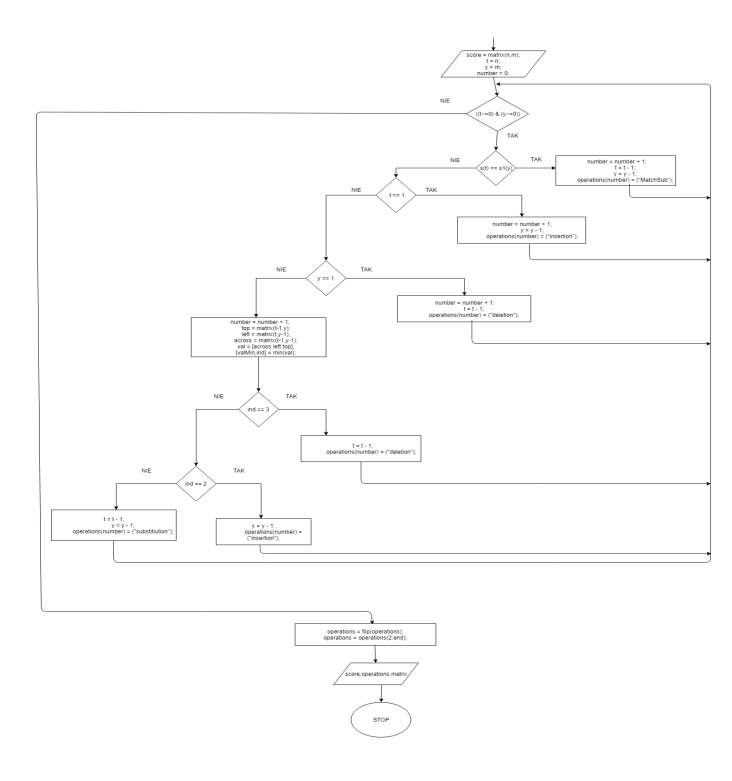
Wstęp do bioinformatyki

Zdanie 2

1. Schemat blokowy algorytmu dopasowania globalnego.





2. Analiza złożoności obliczeniowej czasowej i pamięciowej.

2.1 Funkcja distance

a)czasowa

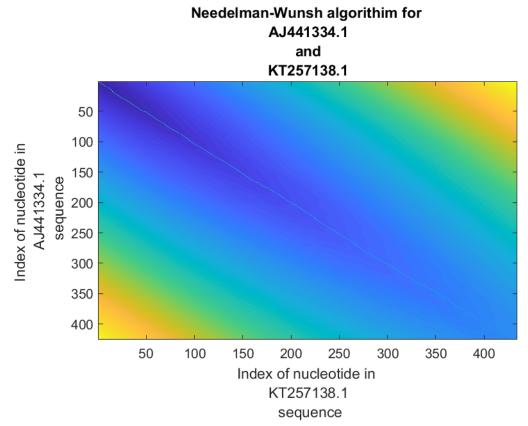
O(nm)

b)pamięciowa

2.2 Funkcja similarity
a)czasowa
O(nm)
b)pamięciowa
S(n,m)= nm+n+m+9
2.3 Funkcja nwDisplay
a)czasowa
O(nm)
b)pamięciowa
S(n,m)=2nm+4
2.4 Funkcja optimalPath
a)czasowa
O(nm)
b)pamięciowa
S(n,m)=nm+11
3. Porównanie przykładowych par sekwencji.

a) Ewolucyjnie powiązanych

S(n,m)=nm+n+m+9

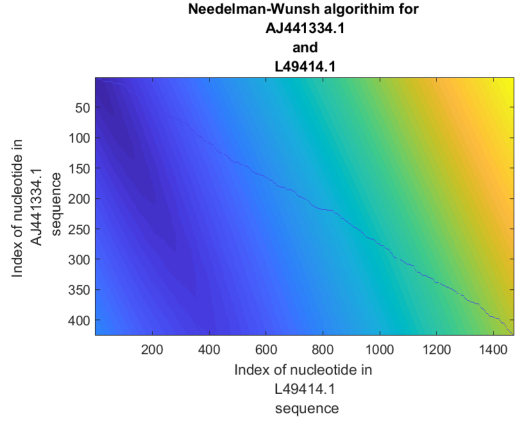


Rysunek nr 1. Dopasowanie globalne sekwencji ewolucyjnie powiązanych.

Rysunek nr 2. Wynik dopasowania globalnego.

Dopasowanie globalne sekwencji ewolucyjnie powiązanych wykazało, iż niemal w połowie sekwencje te są identyczne. Jedynie 7% sekwencji wymagało wystąpienia przerwy.

b) Ewolucyjnie niepowiązanych



Rysunek nr 3. Dopasowanie globalne sekwencji ewolucyjnie niepowiązanych.

```
>> zadanie2('identifier1','AJ441334.1','identifier2','L49414.1')

# 1: AJ441334.1

# 2: L49414.1

# Mode: distance

# Match: 0

# Mismatch: 1

# Gap: 2

# Score: 2107

# Length: 1472

# Identity: 413(28%)

# Gaps: 1048(71%)

TA TTTC A A CT A T A GA CA TT AAT GA C CA A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT G A CA TT G A A CA TT G A CA TT
```

Rysunek nr 4. Wynik dopasowania globalnego.

Znaczną większość dopasowania zajmują przerwy, a miejsca wystąpienia odpowiadających sobie nukleotydów stanowią zaledwie 28%, co potwierdza niepowiązanie ewolucyjne tych sekwencji.