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 8 翻译 DNA 序列

授课对象:生物医学工程与技术学院 2017 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:

• 了解阅读框的概念。

• 熟悉 FASTA 格式。

• 掌握: 散列的使用; 子程序的应用。

实验内容及学时分配:

• (90') 实验操作:编写 Perl 程序把 FASTA 文件中的 DNA 序列翻译成蛋白质。

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: 散列的使用。

• 解决策略:通过演示进行学习,通过练习熟练掌握。

思考题:

- 如何使用正则表达式表征密码子?
- 比较 Perl 语言中常见的三种数据类型。
- 举例说明常见的序列格式。
- 举例说明 6 种阅读框。

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。

(共3页、第2页)

一、 实验操作 (90 分钟)

- 1. 相关的子程序
 - codon2aa: 把密码子翻译成氨基酸
 - dna2peptide: 把 DNA 翻译成多肽
 - get_file_data, extract_sequence_from_fasta_data: 从 FASTA 文件中提取序列数据
 - print sequence: 输出格式化的序列数据

print_sequence(\$protein, 25);

- revcom: 获取反向互补序列
- translate frame:翻译 DNA 序列的一个阅读框
- 2. 把 DNA 序列翻译成蛋白质

```
#!/usr/bin/perl
  use strict; use warnings; use BeginPerlBioinfo;
            = 'CGACGTCTTCGTACGGGACTAGCTCGTGTCGGTCGC';
  my $protein = '';
  my $codon;
  for (my \$i = 0 ; \$i < (length(\$dna) - 2) ; \$i += 3) {
      $codon = substr($dna, $i, 3);
      $protein .= codon2aa($codon);
  print "I translated the DNA\n\n$dna\n\n into the protein\n\n$protein
3. 读取 FASTA 文件并提取其中的序列数据
  #!/usr/bin/perl
  use strict; use warnings; use BeginPerlBioinfo;
  my @file data = ();
  my $dna
          = '';
  @file data = get file data("sample.dna");
  $dna = extract sequence from fasta data(@file data);
  print sequence($dna, 25);
4. 把 FASTA 文件中的 DNA 翻译成蛋白质并进行格式化输出
  #!/usr/bin/perl
  use strict; use warnings; use BeginPerlBioinfo;
  my @file data = ();
  my $dna = '';
  my $protein = '';
  @file data = get file data("sample.dna");
  $dna = extract sequence from fasta data(@file data);
  $protein = dna2peptide($dna);
```

天津医科大学实验课教案续页

(共3页、第3页)

5. 从六个阅读框上翻译 DNA 序列

```
#!/usr/bin/perl
use strict; use warnings; use BeginPerlBioinfo;
my @file data = ();
my $dna
my $revcom
            = '';
my $protein
@file data = get file data("sample.dna");
$dna = extract sequence_from_fasta_data(@file_data);
print "\n -----Reading Frame 1----\n\n";
$protein = translate frame($dna, 1);
print sequence( $protein, 70 );
print "\n -----Reading Frame 2----\n\n";
$protein = translate frame($dna, 2);
print sequence( $protein, 70 );
print "\n -----Reading Frame 3----\n\n";
$protein = translate frame( $dna, 3 );
print sequence( $protein, 70 );
$revcom = revcom($dna);
print "\n -----Reading Frame 4----\n\n";
$protein = translate frame( $revcom, 1 );
print sequence( $protein, 70 );
print "\n -----Reading Frame 5----\n\n";
$protein = translate frame( $revcom, 2 );
print sequence( $protein, 70 );
print "\n -----Reading Frame 6----\n\n";
$protein = translate frame( $revcom, 3 );
print sequence( $protein, 70 );
```