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 7 生成随机 DNA 并进行分析

授课对象:生物医学工程与技术学院 2016 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:

• 了解伪代码和子程序的设计与编写。

• 熟悉自上而下和自下而上的程序设计理念。

• 掌握 Perl 语言中的嵌套循环。

实验内容及学时分配:

• (90) 实验操作:编写 Perl 程序生成随机 DNA 序列并计算它们的相似性百分比。

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: 嵌套循环。

• 解决策略:通过演示进行学习,通过练习熟练掌握。

思考题:

• 比较自上而下和自下而上的两种程序设计理念。

• 解释嵌套循环的逻辑步骤。

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)

一、 实验操作 (90分钟)

1. 生成一系列长短不一的随机 DNA 序列片段

```
#!/usr/bin/perl
use strict; use warnings;
my $maximum length = 30; my $minimum length = 15;
my $size of set = 12; my @random DNA = ();
srand( time | $$ );
@random DNA = make random DNA set( $minimum length, $maximum length,
print "Here is an array of $size of set randomly generated DNA sequen
print " with lengths between $minimum length and $maximum length:
n\n";
foreach my $dna (@random DNA) {
    print "$dna\n";
print "\n";
sub make random DNA set {
    my ( $minimum length, $maximum length, $size of set ) = @ ;
    my $length;
    my $dna;
    my @set;
    for ( my \$i = 0; \$i < \$size of set; ++\$i) {
        $length = randomlength( $minimum length, $maximum length);
        $dna = make random DNA($length);
        push(@set, $dna);
    return @set;
sub randomlength {
    my ( $minlength, $maxlength ) = @ ;
    return (int(rand($maxlength - $minlength + 1)) + $minlength
sub make random DNA {
    my ($length) = 0;
    my $dna;
    for ( my \$i = 0 ; \$i < \$length ; ++\$i ) {
        $dna .= randomnucleotide();
    return $dna;
sub randomnucleotide {
    my (@nucleotides) = ( 'A', 'C', 'G', 'T' );
    return randomelement(@nucleotides);
sub randomelement {
    my (@array) = @;
    return $array[ rand @array ];
}
```

天津医科大学实验课教案续页

(共3页、第3页)

2. 计算随机 DNA 的相似性百分比

```
#!/usr/bin/perl
use strict; use warnings;
my $percent; my @percentages; my $result; my @random DNA = ();
srand( time | $$ );
@random DNA = make random DNA set( 10, 10, 10);
for ( my \$k = 0; \$k < scalar @random DNA - 1; ++<math>\$k ) {
    for ( my \$i = (\$k + 1); \$i < scalar @random DNA; ++\$i) {
        $percent = matching percentage( $random DNA[$k], $random DNA[
        push(@percentages, $percent);
} }
secult = 0;
foreach $percent (@percentages) { $result += $percent; }
$result = $result / scalar(@percentages); $result = int( $result * 10
print "In this run of the experiment, the average percentage of \n";
print "matching positions is $result%\n\n";
sub matching percentage {
   my (\$string1, \$string2) = @;
   my ($length) = length($string1); my ($position); my ($count) = 0;
    for ( position = 0; position < position < position ) {
        if (substr($string1, $position, 1) eq substr($string2, $p
        { ++$count; }
    return $count / $length;
sub make random DNA set {
   my ( $minimum length, $maximum length, $size of set ) = @ ;
   my $length; my $dna; my @set;
    for ( my \$i = 0 ; \$i < \$size of set ; ++\$i ) {
        $length = randomlength( $minimum length, $maximum length);
        $dna = make random DNA($length); push(@set, $dna);
   return @set;
sub randomlength {
   my ( $minlength, $maxlength ) = @;
    return ( int( rand( $maxlength - $minlength + 1 ) ) + $minlength
sub make random DNA {
   my ($length) = @; my $dna;
    for ( my \$i = 0 ; \$i < \$length ; ++\$i ) {
        $dna .= randomnucleotide(); }
    return $dna;
sub randomnucleotide {
   my (@nucleotides) = ( 'A', 'C', 'G', 'T' );
    return randomelement(@nucleotides);
sub randomelement { my (@array) = @ ; return $array[ rand @array ]; }
```