### אלגוריתמים בביולוגיה חישובית / תרגיל 1 - עימוד רצפים

תאריך הגשה: 3 בנובמבר 2021

הגישו קובץ ex1.tar המכיל:

- עם פתרון מוקלד של החלק התיאורטי של  $\operatorname{pdf}$   $\bullet$
- .seq\_align.py עם מימוש החלק התכנותי של התרגיל. בפרט, את הקובץ Python3 קובץ/קבצי

# חלק תיאורטי

#### מספר העימודים האפשריים

כמוטיבציה לפיתוח אלגוריתמי עימוד חכמים, נרצה להעריך את מספר העימודים האפשריים שהאלגוריתם יצטרך לכסות.

יהיו שני רצפים s,t באורך n כל אחד. האלגוריתם מעמד באופן גלובלי, והשימוש ברווחים (gap) מותר.  $3^n$  באורך הרצפים המעומדים לא עולה על 2n, הראן כי מספר העימודים האפשריים הוא לפחות  $3^n$ 

## Affine Gap Penalty - קנס אפיני על רווחים

באלגוריתמי העימוד שהוצגו בשיעור, הקנס על כל רווח היה קבוע, ללא תלות במספר הרווחים. כלומר, אם p=gd בסיסים נקנסים בסיסים נקנסים אז על רווח של d

נתבונן במודל מולקולרי, בו כאשר DNA נשבר, עשוי להיכנס מספר גדול של בסיסים. נשתמש במודל אפיני בתבונן במודל מולקולרי, בו כאשר DNA נשבר, עשוי להיכנס מספר גדול של הקנס על g רווחים פשוט לפיו ניתן קנס מסויים, d, על הרווח הראשון, וקנס אחר, d>e לרוב יתקיים d>e לרוב יתקיים d>e

כתבו פסאודו קוד לאלגוריתם עימוד גלובלי, עם קנס ליניארי על רווחים כמתואר לעיל. על הקוד לכלול אתחול, את נוסחת הרקורסיה, ואת אופן אחזור העימוד האופטימלי.

Biological Sequence Analysis, by Durbin et al-רמז: ניתן להיעזר ב

## חלק תכנותי

### 2 עימוד באמצעות תכנון דינמי

בחלק זה תממשו בPython3 תוכנית לעימוד רצפים (sequence aligner), שבהינתן שני רצפים, סוג עימוד, ומטריצת ניקוד, מדפיסה את העימוד האופטימלי ואת הניקוד שלו.

הרצפים יתקבלו בקבצי FASTA - פורמט מקובל עבור רצפים ביולוגיים.

דוגמה לתוכן של קובץ fasta עם רצף ארוך המתפרס לשתי שורות:

>name of seq1 ACACGGTGGACCGGAT AACACGGTAATACCAG

קלט - רצפים ומטריצת ניקוד:

- 1.  $\Sigma = \{A,C,G,T\}$  ניתן ניתן להניח שהרצפים בקבצים אלה מגיעים מהאלפבית ניתן להניח שהרצפים בקבצים אלה מגיעים מהאלפבית biopython להשתמש בספריה seq\_align.py או בפונקציה (fasta שמומשה עבורכם בקובץ fasta בתרגיל זה ניתן להניח שבכל קובץ fasta יש רצף אחד בלבד.
- 2. מטריצת ניקוד S. השורה הראשונה והעמודה הראשונה מתארות את אותיות האלפבית, או רווח (-). מטריצת ניקוד  $S_{A,A}=\sigma(A,A)$  המאמה או מחיקה. לדוגמה,  $S_{T,-}=\sigma(A,A)$  הוא הניקוד עבור התאמה של A עם A עם A. באופן דומה,  $S_{T,-}=\sigma(T,-)$  הוא הניקוד עבור עמוד עבור עימוד  $S_{T,-}=\sigma(T,-)$  הוא הניקוד עבור עימוד עבור לעימוד  $S_{T,-}=\sigma(T,-)$  המטריצה ניתנת כקובץ tsore\_matrix.tsv, ראו קובץ לדוגמה, "score\_matrix.tsv", עם מטריצה של  $S_{T,-}=S_{$

פלט - עימוד וניקוד:

בהינתן זוג רצפי קלט,  $S=(s_1,...,s_n)$  ו- $T=(t_1,...,t_m)$  ו- $S=(s_1,...,s_n)$  בהינתן אוג רצפי קלט, ו

S עימוד גלובלי (global) - בסוג עימוד זה, האלגוריתם מחפש את ההתאמה הטובה ביותר בין S לבין T, כך שכל התווים ב-S וב-T מועמדים אחד מול השני (כלומר  $s_i$  מול  $s_i$  כל מול רווח או  $t_j$  מול רווח.

עימוד לוקאלי (local) ביסוג עימוד זה, האלגוריתם מחפש את העימוד האופטימלי של תתי מחרוזות של  $T_{b2:e2}=$  ביותר של תת מחרוזת  $S_{b1:e1}=(s_{b1},...,s_{e1})$  עם תת מחרוזת ביותר של תת מחרוזת  $S_{b1:e2}=$  עם הת מחרוזות שנמצאו, כל ש- $S_{b1:e2}=$  של ביותר של ביותר שנמצאו, ביש להדפיס רק את תתי המחרוזות שנמצאו, ולא את העימוד של המחרוזות במלואו.

עימוד חפיפה (overlap) - עימוד זה שימושי כאשר אחד מהרצפים הוא תת מחרוזת של השני, או כאשר הרישא של אחד חופפת לסיפא של השני. עימוד זה דומה לעימוד גלובלי, אך אין קנס על רווחים בהתחלה ובסוף העימוד. רמז: התבוננו בשורה/עמודה הראשונה והאחרונה. בתרגיל זה יש להניח שהמחרוזת הראשונה בקלט היא הראשונה בעימוד. כלומר, הסיפא שלה חופף לרישא של המחרוזת השניה.

מוטיבציה לעימוד הפיפה: בריצוף Paired-end מתקבלות לעתים קרובות שתי קריאות (reads) שיש ביניהן מוטיבציה לעימוד הפיפה: בריצוף Paired-end מתקבלות לעתים קרובות שתי ההופכי המשלים של חפיפה. נסמן את שתי הקריאות ב-s,r, ונניח שיש ביניהן איזור חופף. נסמן ב-t את ההישא של t, ניתן לעשות זאת t באמצעות עימוד שתי הקריאות ללא קנס על רווחים ברישא של t או בסיפא של t.



#### דרישות טכניות

ניתן יהיה להפעיל את התוכנה מהטרמינל, באמצעות השורה:

על התוכנה להדפיס את העימוד האופטימלי, ומיד אחריו את סוג העימוד ואת הניקוד, כמו בדוגמה הבאה (score matrix.tsv):

TCGAATC - G - CACGCGCGCTCTCCTTAGAACCGGCCGGCT - - - CCCGAA
TTGGGTCGGTTTCACCCGG - TCTTCAT - CCGCCGACTGTTTAAAAACCAA

TAATGTTTCAGTGTTTGACAAACTCAATCGGAGGTCT -- CG - GAAGAAGT CAA -G - GTAAGAG - GAGGGGAGCTTTGTTGTTGTTTTTAACGTGTGTTAGT

ATCAAAAAAAAAAA GACAAAAAAAAAAA

global:19

אם ישנו יותר מעימוד אופטימלי אחד, מספיק להדפיס אחד מהם.

אופן ההדפסה: העימוד יודפס כבלוקים של שתי שורות - שורה לכל אחד משני הרצפים, לפי הסדר הניתן type:score כל תווים בשורה. לאחר כל בלוק תהיה שורה ריקה. לאחר הרצפים, יודפס type:score, ודפס type:score, ובסטר הוא סוג העימוד (global, local, overlap), ו-type הוא הניקוד (מספר).

סיכום הקבצים הנתונים לתרגיל התכנותי:

- שלכם. Python-שלד לסקריפט seq\_align.py.1
  - .score\_matrix.tsv .2 מטריצת ניקוד לדוגמה.
- 3. תיקיית fasta התיקייה מכילה מספר קבצי fasta לדוגמה.