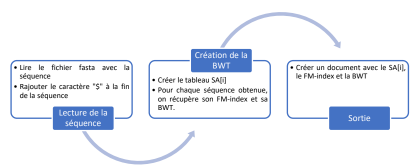
# Rapport développeur

## Indexation

L'indexation d'une séquence suit le processus suivant :

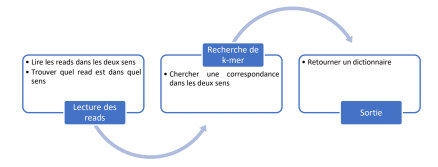


Le tableau SA[i] est obtenu avec la fonction *tks.simple\_kark\_sort* du package tools karkkainen sanders. Cette fonction crée, à partir d'une séquence à laquelle on a ajouté un « \$ », l'ensemble des séquences différentes existantes en faisant varier de positions le caractère \$. Elle trie ensuite ces séquences par ordre lexicographique. Une petite fonction permet ensuite de récupérer la première lettre de chaque séquence ordonnée, sous forme de liste (FM-index), tout comme la dernière lettre (BWT).

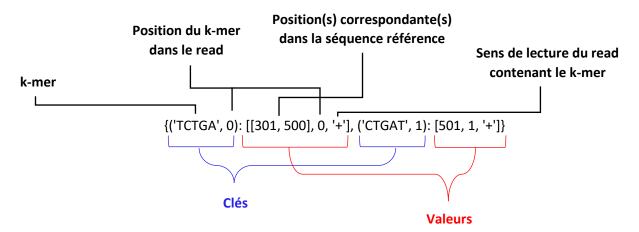
# Mapping

#### Fonction *search* querry

Cette fonction recherche les correspondances des k-mers d'un read dans une séquence référence, grâce à son FM-index.



Elle retourne un dictionnaire avec les informations suivantes :



#### Fonction *comparison*

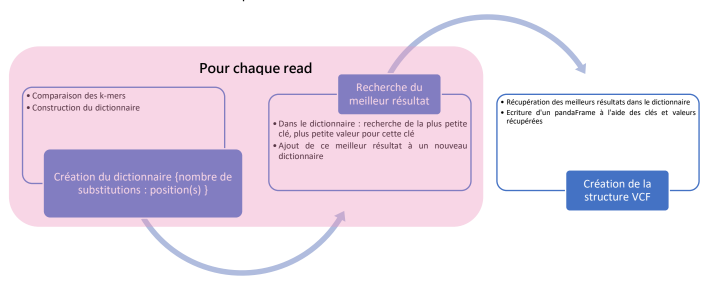
Cette fonction aligne deux séquences à partir d'une position d'ancrage de la première séquence dans la seconde et retourne le nombre de substitutions entre les deux séquences.

Fonction *seed\_and\_extend* 

Cette fonction retourne un fichier au format VCF, avec la structure suivante :

Position de la substitution	Nucleotide original	Nucléotide variant	Nombre d'observations de la mutation
Χ	Χ	X	X

La fonction se structure comme ci-après :



NB : Lors de la comparaison des k-mers avec la séquence référence, on vérifie bien que les positions comparées ne l'ont pas déjà été, afin de gagner du temps d'exécution.

## Main

On vérifie dans un premier temps que le parser est complet, auquel cas on écrit dans un fichier la structure VCF à l'aide de la fonction *seed\_and\_extend*. Si le parser est incomplet, un message d'erreur est retourné.