# Algoritmos para Análise de Sequências Biológicas

Ficha 5

# Objetivo

- Scores de alinhamentos globais e locais
- Reconstrução de alinhamentos

Ficha 5 AASB 2/13

## Boas práticas da programação

- Lembre-se de particionar o problema em problemas mais simples
- Veja em que casos pode escrever funções auxiliares para lhe facilitarem a vida
- Um código legível é mais facil de entender, manter e alterar
- Escreva a documentação das suas funções
- Crie testes de unidade usando unit testing

Ficha 5 AASB 3/13

# Legibilidade

- Funções pequenas
- Funções sem efeitos secundários
- Funções que recebem o que precisam através dos argumentos e devolvem o resultado
- O nome das funções deve ser inteligível
- O nome dos argumentos e das variáveis também!
- Use abreviaturas para os argumentos e variáveis
- Use sempre o mesmo estilo

Ficha 5 AASB 4 / 13

# Refactoring

### Refactoring

- A arte de transformar o código
- Simplificar as funções extraindo partes para criar funções auxiliares
- Simplificar expressões extraindo variáveis
- Procurar código duplicado
- Mudar o nome de uma função, método, argumento ou variável em todo o código
- Veja conselhos de refactoring
- Pycharm e Visual Studio Code fazem refactoring automático ao código!

Ficha 5 AASB 5 / 13

#### Exercícios

#### ScoreMatriz

- Implemente a classe ScoreMatriz que implementa uma matriz de scoring
- O construtor deve receber
  - match\_pairs e opcionalmente os scores para dois carateres iguais e diferentes, do alfabeto e do custo do espaçamento
  - blosum62
  - file seguido do nome de um ficheiro
- Implemente o método getScore que recebe dois carateres e devolve o score correspondente

Ficha 5 AASB 6/13

## Esqueleto que pode utilizar

```
class ScoreMatrix:
    def __init__(self, **kwargs):
        def defaulting(kwargs, key, default_value):
            if key not in kwargs:
                print(f"Using default value for {key}: {default_value}")
                return default_value
            else:
                return kwargs[key]
        if 'file' in kwargs:
            print("Reading from", kwargs["file"])
        elif 'blosum62' in kwargs:
            print("Using the blosum62 matrix")
        elif 'match pairs' in kwargs:
            eqs = defaulting(kwargs, "eqs", 1)
            diffs = defaulting(kwargs, "diffs", 0)
            alphabet = defaulting(kwargs, "alphabet", "ACGT")
    g = defaulting(kwargs, "g", -8)
```

Ficha 5 AASB 7/13

#### Exercícios

## AlignSeq

- Implemente a classe AlignSeq que implementa o alinhamento entre duas sequências
- O construtor deve receber duas sequências, a matriz de scoring, por omissão BLOSUM62 e o keyword global ou local, sendo por omissão utilizado o alinhamento global
- Implemente o método score que devolve o score do alinhamento
- Implemente o método alignment que devolve a lista de tuplos correspondendo aos melhores alinhamentos
- Implemente corretamente o método \_\_str\_\_ que é invocado ao imprimir o alinhamento
- Implemente corretamente o método \_\_repr\_\_ que é invocado no REPL e que usa o método anterior

Ficha 5 AASB 8/13

## Sugestões

- Crie atributos para armazenar as matrizes de score e trace para além de armazenar as sequências e a matriz de scoring
- Crie métodos que imprimam de forma legível as matrizes para ajudar no debug do código
- Inicialmente crie uma versão que não se preocupe com empates

Ficha 5 AASB 9/13

```
>>> sm = ScoreMatrix(file="blosum80.txt")
Reading from blosum80.txt
>>> sm = ScoreMatrix(blosum62 = True)
Using the blosum62 matrix
>>> sm = ScoreMatrix(match pairs = True)
Using default value for eqs: 1
Using default value for diffs: 0
Using default value for alphabet: ACGT
Using default value for g: -8
>>> sm = ScoreMatrix(match_pairs = True, diffs = -1, eqs = 2)
Using default value for alphabet: ACGT
Using default value for g: -8
>>> sm.getScore('A','G')
-1
```

Ficha 5 AASB 10 / 13

```
>>> AlignSeq("ATGAAGGT", "AGAGAGGC",
    ScoreMatrix(match_pairs = True), eqs = 2, diffs = 0,
    g = -1, alphabet = "ACGT")
Melhor score do alinhamento otimo global: 10
ATGA-AGGT
A-GAGAGGC
>>> AlignSeq("LGPSGCASGIWTKSA", "TGPSGGSRIWTKSG",
    ScoreMatrix(blosum62 = True), g = -8)
Melhor score do alinhamento otimo global: 45
LCPSCCASCTWTKSA
TGPSG-GSRTWTKSG
```

Ficha 5 AASB 11/13

```
>>> AlignSeq(""HGWAG", "PHSWG",
    ScoreMatrix(blosum62 = True), g = -8)
Melhor score do alinhamento otimo local: 19
HGW
HSW
>>> AlignSeq("GKYESVI", "KYVSSWI",
            ScoreMatrix(blosum62 = True), g = -1)
Melhor score do alinhamento otimo global: 16
Alinhamento 1
GKY-ES-VT
-KYVSSW-I
Alinhamento 2
GKY-ESV-I
-KYVSS-WT
```

Ficha 5 AASB 12 / 13

Ficha 5 AASB 13 / 13