# Algoritmos para Análise de Sequências Biológicas

Ficha 5

# Objetivo

- Scores de alinhamentos globais e locais
- Reconstrução de alinhamentos

Ficha 5 AASB 2/7

#### 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 3/7

#### 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 4/7

#### 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 getScore que devolve o score do alinhamento
- Implemente o método getAlign que devolve:
  - o melhor alinhamento global na forma de um tuplo com as duas sequências alinhadas
  - a lista de tuplos dos melhores alinhamentos locais
- 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 5/7

## Exemplos de utilização

```
>>> 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 6/7

## Exemplos de utilização

```
>>> AlignSeq("ATGA-AGGT", "A-GAGAGGC", ScoreMatrix(match_pairs
...
>>> AlignSeq("LGPS-GCASGIWTKSA", "TGPSGG--SRIWTKSG", ScoreMatrix
```

Ficha 5 AASB 7/7