# Algoritmos para Análise de Sequências Biológicas

Ficha 6

# Objetivo

• Implementar uma versão simplificada do Blast

Ficha 6 AASB 2/7

## Versão simplificada

- Considera apenas matches perfeitos entre a query e as sequências da BD
- Critérios simples usados para a extensão dos hits
- Score será a contagem do nº de matches

Ficha 6 AASB 3/7

#### Exercício

- Crie uma função chamada query\_map que recebe a sequência e o w e que devolve um dicionário em que as chaves são as sequências e os valores são uma lista dos índices
- ② Crie uma função chamada hits que recebe o dicionário da função anterior e uma sequência da BD e devolve uma lista de hits em que cada elemento é um tuplo com o índice
- Orie uma função chamada extend\_hit que recebe a query, a sequência da BD, o hit e o valor de w e o estende um hit em cada direção se o nº de matches for de pelo menos metade do tamanho da extensão; a função devolve um tuplo com o índice do início do hit estendido na query, na sequência, o tamanho e o nº de matches
- Orie uma função chamada best\_hit que recebe uma query, uma sequência da BD e o w e que devolve a extensão de maior score (no caso de empate, deverá devolver a de menor tamanho que aparece primeiro)

Ficha 6 AASB 4/7

### Exemplo

```
>>> query = "AATATAT"
>>> seq = "AATATGTTATATAATAATATTT"
>>> w = 3
>>> qm = query_map(query, w)
>>> qm
{'AAT': [0], 'ATA': [1, 3], 'TAT': [2, 4]}
>>> hits(qm, seq)
[(0, 0), (0, 12), (0, 15), (1, 1), (1, 8), (1, 10), (1, 13), (1, 16),
(3, 1), (3, 8), (3, 10), (3, 13), (3, 16), (2, 2), (2, 7), (2, 9),
(2, 17), (4, 2), (4, 7), (4, 9), (4, 17)
>>> extend_hit(query, seq, (1, 16), 3)
(0, 15, 7, 6)
>>> best_hit(query, seq, 3)
(0, 0, 7, 6)
```

Ficha 6 AASB 5/7

#### Exercício

- Orie uma classe chamada SimpleBlast
- Construtor recebe uma lista de sequências ou um ficheiro com sequências e o w
- Orie um método chamado best\_alignment que recebe a sequência de query e devolve a sequência da BD que corresponde ao maior match

Ficha 6 AASB 6/7

## Sugestões de melhoria

- Implemente uma versão que considere uma matriz de substituição.
   Nesse caso, deverá definir um parâmetro T e considerar os hits de tamanho W e score >= T (poderá alterar o mapeamento da query para testar todas as hipóteses ou apenas a função hits)
- Na extensão dos hits, poderá considerar como critério estender enquanto a contribuição for positiva ou nula
- Poderá ainda implementar formas de normalizar o score considerando o tamanho do alinhamento, bem como uma função para poder ligar dois hits que tenham distâncias entre si pequenas (abaixo de um valor definido como parâmetro)

Ficha 6 AASB 7/7