Увод Циљ рада зрада задатака у програмском језику С++ Закључак Лигелатуль

Биоинформатика

Алекса Вучковић 3ц

Математичка гимназија, Београд

Садржај

- 🕕 Увод
- Циљ рада
- Израда задатака у програмском језику C++
 - Пребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК
 - ФАСТА формат
 - ГЦ део
 - Рачунање масе протеина
 - Транзиције и трансверзије
 - Сплајсовање РНК/Ексони и интрони
- Закључак
- Питература

Увод

Биоинформатика (грч. bios - живот; енгл. informatics) је интердисциплинарна област која развија методе и алате за разумевање биолошких података. Као интердисциплинарно поље науке, биоинформатика комбинује информационе технологије, статистику, математику и инжињерство како би анализирала и интерпретирала биолошке податке. Биоинформатика се користи у анализама симулација биолошких појава користећи математичке и статистичке технике.

Циљ рада

Циљ рада је био обрађивање основних проблема биоинформатике кроз решавање како једноставнијих тако и комплекснијих и разноврснијих задатака, као и приближавање појма биоинформатике.

Циљ рада

Циљ рада је био обрађивање основних проблема биоинформатике кроз решавање како једноставнијих тако и комплекснијих и разноврснијих задатака, као и приближавање појма биоинформатике.

Осим тога желео сам да покажем да са знањем програмирања и биологије стеченим у школи можемо да учествујемо у оваквим пројектима који доприносе промоцији науке.

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК «СТА формат део чунање масе протеина анзиције и трансерзије авислазње РНК / Бероми и митроми

Израда задатака у програмском језику $\mathrm{C}++$

Полазна тачка приликом избора тема су били задаци са сајта https://rosalind.info. Росалинд је платформа за учење биоинформатике и програмирања кроз решавање задатака. Сваки задатак је структуиран тако да корисник добије информацију коју треба да обради коришћењем програма креираног за ту специфичну ситуацију и на основу резултата обраде се испитује да ли алгоритам, као и његова имплементација представљају решење задатка.

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК КСТА формат , део чунање масе протеина анзиције и трансверзије , при ст

Израда задатака у програмском језику $\mathrm{C}++$

Полазна тачка приликом избора тема су били задаци са сајта https://rosalind.info. Росалинд је платформа за учење биоинформатике и програмирања кроз решавање задатака. Сваки задатак је структуиран тако да корисник добије информацију коју треба да обради коришћењем програма креираног за ту специфичну ситуацију и на основу резултата обраде се испитује да ли алгоритам, као и његова имплементација представљају решење задатка.

Сви програми које ћете видети у даљем тексту су успешно прошли тестирање на сајту. Осим тога уз решења задатака дато је и објашњење теорије из биологије потребне за разумевање задатка.

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК «СТА формат део чунање масе протеина анзиције и трановерзије анзиције и трановерзије

Пребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК

За почетак ћемо урадити најједноставнији задатак као увод у део рада са кодом. Наш задатак је да пребројимо број азотних база полинуклеотидног ланца ДНК.

Пребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК

За почетак ћемо урадити најједноставнији задатак као увод у део рада са кодом. Наш задатак је да пребројимо број азотних база полинуклеотидног ланца ДНК.

```
#include<iostream>
using namespace std;
int br[d];
int main()
{
    string s,ab="ACGT";
    cin>>s;
    for(int i=0;i<s.length();i++) for(int j=0;j<4;j++) if(ab[j]==s[i]) br[j]++;
    for(int j=0;j<4;j++) cout<<br/>for(int j=0;j<4;j++)</pre>
```

зебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНР АСТА формат 1. део изунање масе протеина занзиције и трансверзије

Пребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК

За почетак ћемо урадити најједноставнији задатак као увод у део рада са кодом. Наш задатак је да пребројимо број азотних база полинуклеотидног ланца ДНК.

```
#include<iostream>
using namespace std;
int br[4];
int main()
{
    string s,ab="ACGT";
    cin>>s;
    for(int i=0;i<s.length();i++) for(int j=0;j<4;j++) if(ab[j]==s[i]) br[j]++;
    for(int j=0;j<4;j++) cout<<br/>return 0;
}
```

Іребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК >АСТА формат Ц део ачунање масе протеина Гоан зицие и трансверзије

ФАСТА формат

У биоинформатици и биохемији, ФАСТА формат је формат заснован на тексту који представља нуклеотидне секвенце или секвенце аминокиселина (протеина), у којима су нуклеотиди или аминокиселине представљени помоћу једнословних кодова. Формат такође омогућава именима секвенци и коментарима да претходе секвенцама. Формат потиче из софтверског пакета ФАСТА, али је сада постао готово универзални стандард у области биоинформатике.

ребројавање азотних база полину клеотидног ланца ДНК АСТА формат Д део чунање масе протеина замачишје и трансверзије

ФАСТА формат

У биоинформатици и биохемији, ФАСТА формат је формат заснован на тексту који представља нуклеотидне секвенце или секвенце аминокиселина (протеина), у којима су нуклеотиди или аминокиселине представљени помоћу једнословних кодова. Формат такође омогућава именима секвенци и коментарима да претходе секвенцама. Формат потиче из софтверског пакета ФАСТА, али је сада постао готово универзални стандард у области биоинформатике.

Испод можете видети функцију за читање фајла у ФАСТА формату коју ћемо користити у свим преосталим задацима које обрађујемо у овом раду.

ребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДН АСТА формат 1 део нчунање масе протеина ранзиције и трансверзије плајсовање РНК/Ексони и интрони

```
bool fasta(vector < pair < string, string >> &a, string filename)
    ifstream ulaz:
    ulaz.open(filename);
    if (!ulaz)
        cout << "Doslo je do greske prilikom otvaranja fajla":
        return 1:
    string pom;
    ulaz>>pom;
    while (!ulaz.eof())
        string s0=pom.erase(0,1),s1,s2;
        ulaz>>s1:
        while (!ulaz.eof()&&s1[0]!='>')
            s2.append(s1):
            ulaz>>s1;
        pom=s1:
        a.pb({s0,s2});
    return 0;
```

```
bool fasta(vector<pair<string.string>> &a.string filename)
    ifstream ulaz:
    ulaz.open(filename):
    if (!ulaz)
        cout << "Doslo je do greske prilikom otvaranja fajla":
        return 1:
    string pom;
    ulaz>>pom;
    while (!ulaz.eof())
        string s0=pom.erase(0,1),s1,s2;
        ulaz>>s1:
        while (!ulaz.eof()&&s1[0]!='>')
            s2.append(s1):
            ulaz>>s1;
        pom=s1:
        a.pb({s0,s2});
    return 0;
```

Пример коришћења те функције у програму:

```
#include<bits/stdc++.h>
using namespace std;
#define pb push_back
#include"fasta.cpp"
int main()
{
    vector<pair<string,string>> a;
    if(fasta(a,"fasta.txt")) return 1;
    for(auto p:a) cout<<p.first<<endl<<p.second<<endl;
    return 0;
}</pre>
```

оебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК АСТА формат 1. део гчунање масе протеина

ГЦ део

У ФАСТА формату дат нам је полинуклеотидни ланац ДНК за више субјеката и наш задатак је да испишемо име субјекта са највећим садржајем ГЦ(гуанин-цитозин) дела.

збројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДН СТА формат део нучање масе протеина анзиције и трансверзије алізовање РНК/Ексони и интрони

ГЦ део

У ФАСТА формату дат нам је полинуклеотидни ланац ДНК за више субјеката и наш задатак је да испишемо име субјекта са највећим садржајем ГЦ(гуанин-цитозин) дела.

```
#include <bits/stdc++.h>
using namespace std:
#define pb push_back
#include fasta.cpp"
bool sortby(pair<string,double> &a,pair<string,double> &b)
    return a.second>b.second:
int main()
    vector <pair < string , string >> a:
    if (fasta(a, "rosalind_gc.txt")) return 1;
    vector <pair <string, double >> b;
    for(auto p:a)
        int br=0:
        for(int i=0;i<p.second.length();i++)
             if (p.second[i] == 'G' | | p.second[i] == 'C') br++;
        b.pb({p.first.(double)100*br/p.second.length()});
    sort(b.begin(),b.end(),sortby);
    //for(auto p:b) cout <<p.first <<endl << fixed << set precision (6) << p. second << endl :
    cout << b[0].first << endl << fixed << setprecision (6) << b[0].second << endl;
    return 0:
```

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК СТА формат део иунање масе протеина анзиције и тоансвеозије

ГЦ део

```
Ulaz:
>Rosalind_6404
CCTGCGGAAGATCGGCACTAGAATAGCCAGAACCGTTTCTCTGAGGCTTCCGGCCTTCCC
TCCCACTAATAATTCTGAGG
>Rosalind_5959
CCATCGGTACGCGATCCTTAGTCCAATTAAGTCCCTATCCAGGCGCTCCGCCGAAGGTCT
ATATCCATTTGTCAGGAGCACGC
>Rosalind_0808
CCACCCTCGTGGTATTGGCTAGGCATTCAGGAACCGGAGAACGCTTCAGACCAGCCCGGAC
TGGGAACCTGCGGACTAGGTGGAAT
TZlaz:
Rosalind_0808
60.919540
```

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК АСТА формат , део чунање масе протеина аназиције и трансверзије

Рачунање масе протеина

Дат нам је протеин у облику ланца аминокиселина обележених енглеским алфабетом, као и маса сваке аминокиселине, а наш задатак је да за дати ланац израчунамо масу тог протеина.

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК АСТА формат , део чунање масе протеина занзиције и трансверзије

Рачунање масе протеина

Дат нам је протеин у облику ланца аминокиселина обележених енглеским алфабетом, као и маса сваке аминокиселине, а наш задатак је да за дати ланац израчунамо масу тог протеина.

У структури података тара ћмо чувати податке потребне за израчунавање масе протеина на основу њиховог пептидног ланца. Сваку аминокиселину смо обележили са великим словом енглеске абецеде(сва слова осим B,J,O,U,X,Z). У даљем тексту можемо видети како изгледа тара за првих 5 аминокиселина:

єбројавање а зотних база полинуклеотидног ланца ДНК СТА формат део унавиције и трансверзије

Рачунање масе протеина

Дат нам је протеин у облику ланца аминокиселина обележених енглеским алфабетом, као и маса сваке аминокиселине, а наш задатак је да за дати ланац израчунамо масу тог протеина.

У структури података тара ћмо чувати податке потребне за израчунавање масе протеина на основу њиховог пептидног ланца. Сваку аминокиселину смо обележили са великим словом енглеске абецеде(сва слова осим B,J,O,U,X,Z). У даљем тексту можемо видети како изгледа тара за првих 5 аминокиселина:

```
mapa["A"] = 71.03711;
mapa["C"] = 103.00919;
mapa["D"] = 115.02694;
mapa["E"] = 129.04259;
mapa["F"] = 147.06841;
```

```
ребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДН
АСТА формат
1 део
14 унање масе протеина
ранзиције и трансверзије
повјоразње РНК /Fiscovij и интрони
```

Рачунање масе протеина

```
#include<bits/stdc++.h>
using namespace std;
int main()
{
    map<string,double> mapa;
    #include*protein_mass.h*
    string s;
    cin>>s;
    double sum=0;
    for(int i=0;i<s.length();i++)
    {
        string si(1,s[i]);
        sum+=mapa[s1];
    }
    cout<<fixed<<setprecision(6)<<sum;
    return 0;</pre>
```

```
Іреборізване а эотних база полинуклеотидног ланца ДНІ
РАСТА формат
Ц део
Гачунанье масе протенна
Грандісоване РНК/Ексони и интрони
```

Рачунање масе протеина

```
Ulaz:
SKADYEK
Izlaz:
821.392
```

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК АСТА формат , део чунање масе протеина ризумије и толискерачије

Транзиције и трансверзије

У овом задатку дат нам је полинуклеотидни ланац пре и после мутација. Наш задатак је да израчунамо однос броја транзиција и броја трансверзија.

бројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК СТА формат део унање масе протеина нзиције и трансверзије

Транзиције и трансверзије

У овом задатку дат нам је полинуклеотидни ланац пре и после мутација. Наш задатак је да израчунамо однос броја транзиција и броја трансверзија.

Транзиције су тип тачкасте мутације када се нуклеотидна база мења из једне пуринске базе у другу $(A \leftrightarrow \Gamma)$ или из једне пиримидинске у другу $(H \leftrightarrow T)$, а трансверзије су када се нуклеотидна база мења из пиримидинске у пуринску базу и обрнуто. У овом задатку тачкасте мутације су замена једне нуклетотидне базе. Овај однос нам даје брзу и корисну статистику за анализу генома.

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК .СТА формат део чучање масе протеина анажимје и трансвеозије

Транзиције и трансверзије

```
#include<bits/stdc++.h>
using namespace std;
#define pb push_back
#include*fasta.cpp"
int main()
{
    vector<pair<string.string>> a;
    if(fasta(a,"tranzicije_i_tranverzije.txt")) return 1;
    string si=a[o].second,s2=a[i].second;
    int br1=0,br2=o;
    for(int i=0;i<si.length();i++) if(si[i]!=s2[i])
    {
        int (x+y=2|i|x+y=0) br2++;
        else br1++;
        }
        cout<<(float)br1/br2;
    return 0;
}</pre>
```

бројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК СТА формат део унање масе протеина жације и трансверзије

Транзиције и трансверзије

```
#include<bits/stdc++.h>
using namespace std;
#define pb push_back
#include*fasta.cpp"
int main()
{
    vector <pair <string, string> a;
    if (fasta(a, "tranuzicije.i_tranverzije.txt")) return 1;
    string s1=a[0].second, s2=a[1].second;
    int b1=0,b2=0;
    for (int i=0;i<si.length();i++) if (s1[i]!=s2[i])
    {
        int x=(s1[i]=='A')+(s1[i]=='G'),y=(s2[i]=='C')+(s2[i]=='T');
        if (x+y==2[i]x+y==0) br2++;
        else br1++;
    }
    cout<<(float)br1/br2;
    return 0;
}</pre>
```

```
Ulaz:
>Pre_mutacije
GGAAGGAAGCACTAGGGACTGGATTATTTCGTGATCGTTGTAGTTATTGGA
AGTACGGGCATCAACCCAGTT
>Posle_mutacije
TTATCTGACAAAGAAGCCCGTCAACGGCTGGATAATTTCGCGATCGTGCTGGTTACTGGC
GGTACGAGTGTTCCTTTTGGGT
Izlaz:
1.21422871429
```

Ірєбројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНИ DACTA формат Ц део °ачунање масе протеина Гранзиције и трансверзије

Сплајсовање РНК/Ексони и интрони

Пре него што пређемо на захтев задатка морамо видети шта је сплајсовање:

ьебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК АСТА формат (део чунање масе протеина знизиције и трансверзије

Сплајсовање РНК/Ексони и интрони

Пре него што пређемо на захтев задатка морамо видети шта је сплајсовање:

У молекуларној биологији и генетици, **сплајсовање** је модификација РНК након транскрипције, у којој се интрони уклањају, а ексони се спајају. Оно је неопходно да би типична еукариоцка информациона РНК могла да се користи за произвођење коректног протеина путем транслације.

ребројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНК АСТА формат 4 део чатавае масе протеина ранзиције и трансверзије

Сплајсовање РНК/Ексони и интрони

Пре него што пређемо на захтев задатка морамо видети шта је сплајсовање:

У молекуларној биологији и генетици, **сплајсовање** је модификација РНК након транскрипције, у којој се интрони уклањају, а ексони се спајају. Оно је неопходно да би типична еукариоцка информациона РНК могла да се користи за произвођење коректног протеина путем транслације.

У овом задатку дат нам је полинуклеотидни ДНК ланац, као и низ ланаца који представљају интроне. Циљ нам је да испишемо како би изгледао пептидни низ за дати ДНК ланац.

оебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНР АСТА формат 1 део чунање масе протеина замзищје и трансверзије

Сплајсовање РНК/Ексони и интрони

У структури података тара ћемо чувати податке потребне за транслацију(синтезу протеина). Сваки кодон се транслира у неку од аминокиселина коју смо обележили са великим словима енглеске абецеде(сва слова осим В,J,O,U,X,Z). У даљем тексту можемо видети како изгледа тара за првих 10 кодона:

иебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНІ АСТА формат I, део чунање масе протеина заизиције и трансверзије

Сплајсовање РНК/Ексони и интрони

У структури података тара ћемо чувати податке потребне за транслацију(синтезу протеина). Сваки кодон се транслира у неку од аминокиселина коју смо обележили са великим словима енглеске абецеде(сва слова осим В,J,O,U,X,Z). У даљем тексту можемо видети како изгледа тара за првих 10 кодона:

```
mapa ["UUU"] = 'F';
mapa ["UUC"] = 'F';
mapa ["UUC"] = 'F';
mapa ["UUC"] = 'L';
mapa ["UUC"] = 'S';
mapa ["UCC"] = 'S';
mapa ["UCC"] = 'S';
mapa ["UCC"] = 'S';
mapa ["UCC"] = 'Y';
mapa ["UCC"] = 'Y';
```

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНІ АСТА формат , део чунање масе протеина _ганзиције и трансверзије

Сплајсовање РНК/Ексони и интрони

```
#include <bits/stdc++.h>
using namespace std:
#define pb push back
#include fasta.cpp
int main()
    vector <pair <string, string >> a;
    if (fasta(a, "rna splicing.txt")) return 1:
    for (auto &str:a) for (int i=0; i < str. second.length(); i++)
        if (str.second[i] == 'T') str.second[i] = 'U';
    string s=a[0].second:
    a.erase(a.begin());
    for(auto str:a) s.erase(s.find(str.second), str.second.length());
    map<string.char> mapa:
    #include "rna_splicing.h"
    for(int i=0:i<s.length():i+=3)
        string s1(s.begin()+i,s.begin()+i+3);
        cout << mapa[s1];
    return 0;
```

ебројавање азотних база полинуклеотидног ланца ДНІ АСТА формат | део чунање масе протеина анзиције и трансверзије

Сплајсовање РНК/Ексони и интрони

```
#include <bits/stdc++.h>
using namespace std:
#define pb push back
#include fasta.cpp
int main()
    vector <pair < string , string >> a;
    if (fasta(a, "rna splicing.txt")) return 1:
    for(auto &str:a) for(int i=0;i<str.second.length();i++)
        if (str.second[i] == 'T') str.second[i] = 'U';
    string s=a[0].second:
    a.erase(a.begin());
    for(auto str:a) s.erase(s.find(str.second), str.second.length());
    map<string.char> mapa:
    #include "rna_splicing.h"
    for(int i=0:i<s.length():i+=3)
        string s1(s.begin()+i,s.begin()+i+3);
        cout << mapa[s1]:
    return 0;
```

```
Ulaz:
>DNK_Lanac
ATGGTCTACATAGCTGACAAACAGCACGTAGCAATCCGTCGAATCTCGAGAGGCATAT
GGTCACATGATCGGTCGAGCGTGTTTCAAAGTTTGCGCCTAG
>Intron_1
ATGGGTCGAA
>Intron_2
ATGGGTCGAC
TCGACCGCTGT
Izlaz:
MYYIADKQHVASREAYGHMFKVCA
```

Закључак

Информатика је постала део свега па тако и биологије. Олакшала је истраживања и допринела формирању биологије као науке. Многи биолошки и биохемијски проблеми могу се ефикасно решити програмском имплементацијом одговарајућих алгоритама. С обзиром да живимо у времену када технологија брзо напредује, корисно је фокусирати се на тражењу што више информатичких решења проблема из ових области. Због тога мислим да је битно радити на развоју биоинформатике, као једне од најнапреднијих и најзначајнијих биолошких дисциплина.

Литература



Задаци коришћени у раду http://rosalind.info/problems/list-view/

Литература



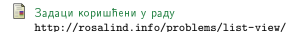
Задаци коришћени у раду http://rosalind.info/problems/list-view/



Јелена Поповић, *Молекуларна биологија за 4. разред Математичке* Гимназије,

https://www.mg.edu.rs/uploads/files/images/stories/dokumenta/profesori/jelena-popovic/molekularna-biologija.docx

Литература



 Јелена Поповић, Молекуларна биологија за 4. разред Математичке Гимназије,

https://www.mg.edu.rs/uploads/files/images/stories/dokumenta/profesori/jelena-popovic/molekularna-biologija.docx

Таблица моноизотопних маса аминокиселина http://rosalind.info/glossary/monoisotopic-mass-table/

Таблица транслације кодона у аминокиселине http://rosalind.info/glossary/rna-codon-table/

Pечник појмова и ређе коришћених израза http://rosalind.info/glossary

увод Циљ рада Израда задатака у програмском језику С++ Закључак Литература

ХВАЛА НА ПАЖЊИ!