

Universidad Nacional de San Agustín de Arequipa

Escuela Profesional de Ciencia de la Computación

Bioinformática (Código: 1705164)

Semestre 2021-A



Indice

•	Culticularit vilde en l'ornidio ICACII	4
2	Sílabo del Curso en Formato DUFA	7
3	Sílabo del Curso en Formato ICACIT	13
4	Mapeo del Resultado del Estudiante	16
5	Material del Curso	18
6	Prueba de Entrada	20
6.1	Prueba de Entrada entregada a los estudiantes	21
6.2	Resolución de la Prueba de Entrada	23
6.3	Informe	25
6.4	Evidencias	29
7	Evaluación Primer Parcial	31
7.1	Examen 1: Teórico/Oral/Investigaciones/Proyectos	32
7.2	Resolución de la Examen 1	34
7.3	Evidencias	36
7.4	Informe Estadístico del mapeo del resultado del estudiante	38
7.5	Lista de Cotejos del proceso de Evaluación Parcial	42

7.6	Porcentaje de avance y último contenido desarrollado de acuerdo a			
	silabo	44		
8	Evalución Continua Fase 1	46		
8.1	Consolidación de evaluaciones de práctica y/o laboratorio	47		
8.2	Guías de práctica y/o laboratorio	51		
8.3	Lista de Cotejos del proceso de Evaluación Continua	53		



1. Curriculum Vitae en Formato ICACIT



UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN Facultad de INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVICIOS Escuela Profesional de Ingeniería DE SISTEMAS

Currículum Vitae del Docente

Nombre	VICENTE ENRIQUE MACHACA ARCEDA	
Educación	 Magíster en ciencias informática con mención en tecnologías de información, 2016 / Universidad Nacional de San Agustín Ingeniero de sistemas, 2017 / Universidad Nacional de San Agustín Bachiller en Ingeniería de sistemas, 2011 / Universidad Nacional de San Agustín 	
Experiencia Académica	 Cátedra de Postgrado; Universidad Universidad Nacional de San Agustín; 2017, 2018 Cátedra de Pregrado; Universidad Universidad Nacional de San Agustín; 2017, 2018 Cátedra de Pregrado; Universidad La Salle; 2017, 2018 	
Experiencia No Académica	 Vex Soluciones E.I.R.L.; Analista; 2017 - 2017. Tata Consultancy Services – Tcs; System Engennier; 2013 - 2014. Superintendencia Nacional de Aduanas y Administración Tributaria (SUNAT); IPM: 2011 – 2014. Coriing Eirl; Analista; 2011 – 2013 Ctd V&C Sac; Analista; 2010 – 2011 Regesa Scrl; Programador; 2009 – 2010 	
Registro Profesional	Colegio de Ingenieros del Perú, CIP: 211444	
Membresía actual en organizaciones profesionales	· Colegio de Ingenieros del Perú, 2018. CIP: 211444	

Honores y Premios	 Acreedor a una beca integral para estudiar una maestría en ciencias informática. Alumno revelación de la maestría en ciencias informática
Actividades de Servicio (dentro y fuera de la Institución)	
Publicaciones y Presentaciones (últimos 5 años)	Publicaciones – Artículos · Small Ship Detection on Optical Satellite Imagery with YOLO and YOLT. Presentado en: FTC 2020 - Future of Information and Communication Conference San Francisco, EEUU, 2020. · Fast Car Crash Detection. Presentado en: CLEI 2018 - The Latin American Computing Conference, São Paulo, Brasil, 2018. · Fast Face Detection in Violent Video Scenes. Publicado en: ScienceDirect. Presentado en: CLEI 2016 - The Latin American Computing Conference, Valparaiso, Chile, 2016. · Real Time Violence Detection in Video with ViF and Horn-Schunck. Publicado en: LACCEI. Presentado en: The Latin American and Caribbean Consortium of Engineering Institutions, San Jose, Costa Rica, 2016. · Optimization model for face detection in video sequences. Publicado en: LACCEI. Presentado en: The Latin American and Caribbean Consortium of Engineering Institutions, San Jose, Costa Rica, 2016. · Real Time Violence Detection in Video. Publicado en: IEEE Explore y IET Digital Library. Presentado en: International Conference on Pattern Recognition Systems, Talca, Chile, 2015.
Actividades de Desarrollo Profesional (últimos 3 años)	 Docente con experiencia en los niveles de pregrado y postgrado en diversas la Universidad Nacional de San Agustín y la Universidad La Salle. Ponencias en Conferencias Internacionales LACCEI 2018, CLEI 2016.



2. Sílabo del Curso en Formato DUFA

UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN DE AREQUIPA



VICERRECTORADO ACADÉMICO

FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVICIOS DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

SILABO 2021 A

ASIGNATURA: BIOINFORMÁTICA

1. INFORMACIÓN ACADÉMICA

Periodo académico:	2021 - A	2021 - A		
Escuela Profesional:	Ciencias de la Com	Ciencias de la Computación		
Código de la asignatura	1705164			
Nombre de la asignatura	Bioinformática			
Semestre:	VII			
Características:	Semestral			
Duración:	17 semanas			
Número de horas	Teóricas	2		
(Semestral)	Teórico-práctico	2		
	Prácticas	2		
	Laboratorio	-		
Número de Créditos:	6			
Prerrequisitos:	1003233	Estructuras de Datos Avanzadas		

2. INFORMACIÓN ADMINISTRATIVA

PROFESOR: Vicente Machaca Arceda

GRADO ACADÉMICO: Maestro en Ciencias Informática, con mención en Tecnologías de

Información

DEPARTAMENTO ACADÉMICO: Ingeniería de Sistemas e Informática

HORARIO	Lunes	Martes	Miércoles	Jueves	Viernes
Total Semanal: Hrs.		14:00 a 15:40	10:40 a 12:20	14:00 a 15:40	
Tipo de clase		Teoría	Práctica	Laboratorio	
Grupo		А	А	А	

3. FUNDAMENTACIÓN (JUSTIFICACIÓN)

El uso de métodos computacionales en las ciencias biológicas se ha convertido en una de las herramientas claves para el campo de la biología molecular, siendo parte fundamental en las investigaciones de esta área. En Biología Molecular, existen diversas aplicaciones que involucran tanto al ADN, al análisis de proteínas o al secuenciamiento del genoma humano, que dependen de métodos computacionales. Muchos de estos problemas son realmente complejos y tratan con grandes conjuntos de datos. Este curso puede ser aprovechado para ver casos de uso concretos de varias áreas de conocimiento de Ciencia de la Computación como: Lenguajes de Programación (PL), Algoritmos y Complejidad (AL), Probabilidades y Estadística, Manejo de Información (IM), Sistemas Inteligentes (IS).

4. SUMILLA DEL CURSO

El curso tiene como objetivo que el alumno tenga un conocimiento sólido de los problemas biológicos moleculares que desafía la computación y que el alumno sea capaz de abstraer la esencia de los diversos problemas biológicos para plantear soluciones usando sus conocimientos de Ciencia de la Computación.

5. COMPETENCIAS

- La comprensión intelectual y la capacidad de aplicar las bases matemáticas y la teoría de la informática (Resultado [a] nivel 2).
- Analiza, diseña y propone soluciones frente a problemas bioinformáticos. (Resultado [b] nivel 1, Resultado [c] nivel 1, Resultado [d] nivel 1).
- Sabe cómo utilizar y conoce las bases computacionales de herramientas modernas de secuenciamiento, alineamiento, árboles filogenéticos y mapeo de genomas. (Resultado [a] nivel 2 y Resultado [h] nivel 2).

6. CONTENIDOS DE LA ASIGNATURA

PRIMERA UNIDAD: Introducción a la Biología Molecular

Capítulo I.- Biología molecular

- 1. Introducción
- 2. Biología de la célula
- 3. Bases de datos en bioinformática
- 4. Transcripción y traducción
- 5. Estructura del DNA y replicación de DNA
- 6. Secuenciamiento de DNA

SEGUNDA UNIDAD : Algoritmos en Bioinformática

Capítulo II.- Alineamiento de Secuencias

- 1. Alineamiento de secuencias de DNA y aminoácidos.
- 2. Dot matrix
- 3. Programación dinámica
- 4. BLAST

Capítulo III.- Árboles Filogenéticos

- 1. Introducción y relaciones filogenéticas
- 2. UPGMA
- 3. Neighbor joining
- 4. Métodos basados en caracteres

Capítulo IV.- Ensamblaje de Secuencias

- 1. El problema np-hard de ensamblaje de secuencias de ADN
- 2. Técnicas basadas en grafos y k-mer
- 3. Técnicas basadas en heurísticas

TERCERA UNIDAD: Tópicos en Bioinformática

Capítulo V.- Tópicos en Bioinformática

- 1. Métodos de clasificación alignment-free
- 2. Predicción de estructura de proteínas y función biológica de proteínas
- 3. Drug discovery
- 4. Cancer genomics

7. ESTRATEGIAS DE ENSEÑANZA

- a) Métodos: Expositivo en clases teóricas y desarrollo de un trabajo práctico.
- b) Medios: Classroom, Google meet.
- c) Formas de organización: Clases teóricas, exposición de clases magistrales.
- d) Programación de actividades que integren investigación formativa y responsabilidad social: Difusión del Pensamiento Computacional en la Región Arequipa.
- e) Seguimiento del aprendizaje: Desarrollo de los trabajos en el taller.

8. CRONOGRAMA ACADÉMICO

Semana	Tema / Evaluación	Docente	Avance
1	Tema 1	Vicente Machaca Arceda	6%
2	Tema 2	Vicente Machaca Arceda	12%
3	Tema 3	Vicente Machaca Arceda	20%
4	Tema 4	Vicente Machaca Arceda	25%
5	Examen parcial 1	Vicente Machaca Arceda	35%
6	Tema 5	Vicente Machaca Arceda	40%
7	Tema 6	Vicente Machaca Arceda	46%
8	Tema 7	Vicente Machaca Arceda	52%
9	Tema 8	Vicente Machaca Arceda	58%
10	Tema 9	Vicente Machaca Arceda	60%
11	Examen parcial 2	Vicente Machaca Arceda	65%
12	Tema 10	Vicente Machaca Arceda	71%
13	Tema 11	Vicente Machaca Arceda	80%
14	Tema 12	Vicente Machaca Arceda	86%
15	Tema 13	Vicente Machaca Arceda	92%
16	Tema 14	Vicente Machaca Arceda	95%
17	Examen final	Vicente Machaca Arceda	100%

9. ESTRATEGIAS DE EVALUACIÓN

Evaluación Continua.

Práctica y Laboratorios en cada clase sobre los temas realizados, tanto para el primer parcial ´ (EC1), segundo parcial (EC2) y tercer parcial (EC3).

Evaluación Periódica.

Al ser un curso basado en lenguajes de programación, la evaluación periódica representa el promedio de las prácticas desarrolladas en clase.

Cronograma

Evaluación	Fecha de Evaluación	Examen Teoría	Evaluación Continua	Ponderación porcentual
Evaluación parcial	13/05/2021	15%	15%	30%
Evaluación parcial	17/06/2021	15%	15%	30%
Evaluación final	29/07/2021	20%	20%	40%

Tipo de evaluación

Heteroevaluación, es la evaluación que realiza una persona sobre otra respecto de su trabajo, rendimiento.

Instrumentos de evaluación

Exámenes, proyecto de curso, prácticas y exposiciones.

10. REQUISITOS DE APROBACIÓN

Para aprobar el curso se deberá haber presentado todos sus trabajos. Los trabajos o tareas deberán ser originales, la copia o plagio a cualquier tipo de nivel, o cualquier tipo de actitud deshonesta, será castigado con cero en todo el componente donde se haya detectado la copia.

11. BIBLIOGRAFÍA

Bibliografía básica obligatoria

- [1] Aluru, S., editor (2006). Handbook of Computational Molecular Biology. Computer and Information Science Series. Chapman & Hall, CRC, Boca Raton, FL.
- [2] Archibald, John M. *Genomics: A Very Short Introduction*. Vol. 559. Oxford University Press, 2018.
- [3] Xiong, Jin. Essential bioinformatics. Cambridge University Press, 2006.

Bibliografía de consulta

- [4] Korpelainen E, Tuimala J, Somervuo P, Huss M, Wong G. RNA-seq data analysis: a practical approach. CRC press; 2014 Sep 19.
- [5] Kim IJ, editor. Cancer Genetics and Genomics for Personalized Medicine. CRC Press; 2017 Apr 11.

Vicente Machaca Arceda



3. Sílabo del Curso en Formato ICACIT

UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN DE AREQUIPA FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVICIOS

Sílabos del Curso

ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN

1. Nombre del curso:

Código	Código Nombre	
1005155	Bioinformática	2021-A

2. Créditos y horas semanales:

N ^a créditos	H. Teoría	H. Práctica	Н. Т-Р	H. Lab	T. Horas
6	2	2	2		6

3. Nombre del instructor o coordinador del curso:

MSc. Vicente Machaca Arceda

- 4. Libro texto: Título, autor y año:
 - a. Obligatoria

Título	Autor	Año
Essential bioinformatics	Essential bioinformatics	2006

b. Otros materiales suplementarios

Título Autor		Año	
A Very Short Introduction	Archibald, John M	2018	



UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN DE AREQUIPA FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVICIOS

- 5. Información específica del curso:
 - a. Breve descripción del contenido del curso:

El curso tiene como objetivo que el alumno tenga un conocimiento sólido de los problemas biológicos moleculares que desafía la computación y que el alumno sea capaz de abstraer la esencia de los diversos problemas biológicos para plantear soluciones usando sus conocimientos de Ciencia de la Computación.

b. Requisitos previos o correquisitos:

1703238 - Estructuras de datos avanzadas

c. Obligatorio o Electivo:

Obligatorio	Electivo	X
-------------	----------	---

6. Objetivos específicos del curso:

La comprensión intelectual y la capacidad de aplicar las bases matemáticas y la teoría de la informática (Resultado [a] nivel 2).

Analiza, diseña y propone soluciones frente a problemas bioinformáticos. (Resultado [b] nivel 1, Resultado [c] nivel 1, Resultado [d] nivel 1).

Sabe cómo utilizar y conoce las bases computacionales de herramientas modernas de secuenciamiento, alineamiento, árboles filogenéticos y mapeo de genomas. (Resultado [a] nivel 2 y Resultado [h] nivel 2).

7. Breve lista de temas a ser abordados en el curso:

Biología molecular Alineamiento de Secuencias Árboles Filogenéticos Ensamblaje de Secuencias Tópicos en Bioinformática



4. Mapeo del Resultado del Estudiante

UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN DE AREQUIPA



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN

FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

ASIGNATURA: BIOINFORMÁTICA

MAPEO DE RESULTADOS DEL ESTUDIANTE

[A]	Conocimientos en computación	Nivel 2
[B]	Análisis de problemas	Nivel 1
[C]	Diseño y desarrollo de soluciones	Nivel 1
[D]	Trabajo individual y en equipo	Nivel 1
[H]	Uso de herramientas modernas	Nivel 2

ESCALA PARA MOSTRAR LOS NIVELES

Escala para mostrar el nivel de desarrollo:

- = No se desarrolla
- 0 = Conoce
- 1 = Comprende
- 2 = Aplica en un nivel intermedio
- 3 = Logra el Resultado del Estudiante



5. Material del Curso

UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN DE AREQUIPA



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

MATERIAL DEL CURSO

Las presentaciones utilizadas en el desarrollo del curso se encuentran en la siguiente tabla:

Tabla 5.1: Material del Curso

Descripción	Enlace
Material	Drive



6. Prueba de Entrada

6.1 P	rueba	de	Entrada	entregada	a los	estudiantes
-------	-------	----	---------	-----------	-------	-------------

21

6.1 Prueba de Entrada entregada a los estudiantes

Universidad Nacional de San Agustín de Arequipa Escuela Profesional de Ciencia de la Computación Bioinformática



Examen de entrada

MSc. Vicente Machaca Arceda 13 de abril de 2021

Nombre: Apellidos: CUI:

Preguntas

- 1. Explique qué es el ADN. (4 puntos)
- 2. Explique qué son los genes y proteínas. (4 puntos)
- 3. ¿A que cree que se deban las mutaciones en el ADN?. (4 puntos)
- 4. Explique como es el proceso de aprendizaje de los modelos de machine learning. (4 puntos)
- 5. Implementar un programa en el lenguaje de su preferencia que reciba como entrada dos cadenas de texto y retorne un valor numérico indicando el grado de similitud entre dichas cadenas. Usted puede definir qué criterios tomar para retornar el grado de similitud. (4 puntos)

Ejemplos de cadenas similares:

cadena_1: ACGTcadena_2: ACGGT

cadena_1: GTAACGTcadena_2: GTAAGT

cadena_1: ACGTcadena_2: AGGT

23

6.2 Resolución de la Prueba de Entrada



Examen de entrada

MSc. Vicente Machaca Arceda 13 de abril de 2021

Nombre: Apellidos: CUI:

Preguntas

1. Explique qué es el ADN. (4 puntos)

Solución: Cadena de moléculas basadas en Adenine, Cytosine, Guanine y Tymine. Dicha cadena forma una doble helice, y son el sustrato para la creación de proteínas.

2. Explique qué son los genes y proteínas. (4 puntos)

Solución: Los genes son segmentos del ADN y cada gen forma entre una a más proteínas (isomorfos)

3. ¿A que cree que se deban las mutaciones en el ADN?. (4 puntos)

Solución: Las mutaciones son cambios en las bases nitrogenadas del ADN, estos cambios originan proteínas malformadas y funciones deterioradas. Algunas causas de su origen son los hábitos de fumar, exposición a radiación y algunas sustancias químicas.

- 4. Explique como es el proceso de aprendizaje de los modelos de *machine learning*. (4 puntos) Solución: Mediante la gradiente descendiente, en este proceso el error va reduciendo mediante iteraciones sobre la función costo hasta llegar a un minimo local.
- 5. Implementar un programa en el lenguaje de su preferencia que reciba como entrada dos cadenas de texto y retorne un valor numérico indicando el grado de similitud entre dichas cadenas. Usted puede definir qué criterios tomar para retornar el grado de similitud. (4 puntos)

Ejemplos de cadenas similares:

cadena_1: ACGTcadena_2: ACGGT

cadena_1: GTAACGTcadena_2: GTAAGT

cadena_1: ACGTcadena_2: AGGT

Solución:

```
index = 0
similitud = 0
for c in cadena_1:
   if index < len(cadena_2) and c == cadena_2[index]:
      rimilitud += 1
   index += 1
return similitud</pre>
```

6.3 Informe 25

6.3 Informe



INFORME DE RESULTADOS

Nota máxima	20
Nota mínima	15
Nota promedio	19

En la Figura 6.1, detallamos el histograma de frecuencias de las notas por grupo y en la Figura 6.2, mostramos el consolidado.

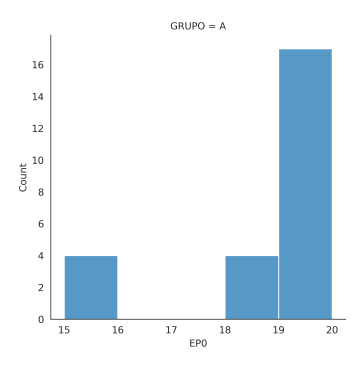


Figura 6.1: Histograma de notas.

6.3 Informe 27

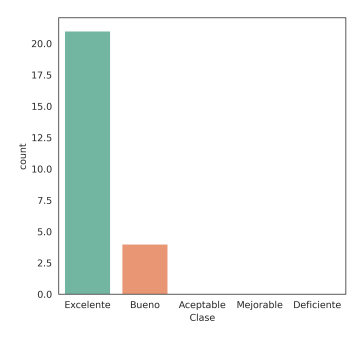


Figura 6.2: Histograma de notas (consolidado). Excelente (nota \geq 17), Bueno (14 \leq nota \leq 16), Aceptable (11 \leq nota \leq 13), Mejorable (07 \leq nota \leq 10), Deficiente (nota \leq 06)

Tabla 6.1: Notas del grupo A.

CUI	ALUMNO	NOTA
20153695	APAZA CHAVEZ MARIA LOURDES	19
20143484	AZA/MAMANI NICOLL DEL ROSARIO	20
20123493	BARRIOS/CORNEJO SELENE	19
20123377	BUSTINZA/CORNEJO ALEJANDRA PAMELA	15
20160748	CESPEDES/FUENTES RENATO GONZALO	19
20143490	CHUCTAYA/ELME MILAGROS	20
20132402	CRUZ/MAMANI MILAGROS CELIA	20
20163436	CUEVA/FLORES JONATHAN BRANDON	18
20052826	ESPINEL QUISPE INGRID SALLY	20
20170734	FERNANDEZ/MAMANI BRAYAN GINO	18
20173462	GARCIA/DIAZ GERMAN FLAVIO	18
20163427	GOMEZ/CONTRERAS JUNIOR VALENTIN	19
20143482	GUTIERREZ/GUTIERREZ DIEGO ANTONY	20
20170732	HERMOZA/LOAYZA MIGUEL ANGEL	19
20170735	HERRERA/COOPER MIGUEL ALEXANDER	20
20160746	INCA/CHIPANA GUSTAVO HERNAN	19
20151124	NIFLA/CATASI WILLIAMS FIDEL	15
20160759	OXA/CACYA SHIRLEY MICHELLE	15
20160750	PANIBRA/MAMANI THALES GONZALO	15
20041749	PILCO/PANCCA LUZ MARINA	19
20173453	QUISPE/MENOR HERMOGENES	18
20153709	QUISPE/QUISPE YARA JEANETTE	20
20110202	TACORA/CRUZ RICHARD JAVIER	20
20173449	TORRES/RODRIGUEZ JAIME FRANCISCO	19
20170737	VICENTE/CASTRO RENZO OMAR	19

6.4 Evidencias 29

6.4 Evidencias

UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN DE AREQUIPA



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN

FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

EVIDENCIAS

Los exámenes fueron tomados utilizando la plataforma Classroom, es así que estas evidencias están guardades en Google Drive. En la siguiente tabla presentamos dicho enlace.

Tabla 6.2: Evidencias de los exámenes.

Descripción	Enlace
Exámenes	Drive



7. Evaluación Primer Parcial

Chapter 7. Evaluación Primer Parcial

7.1 Examen 1: Teórico/Oral/Investigaciones/Proyectos



Universidad Nacional de San Agustín de Arequipa Escuela Profesional de Ciencia de la Computación Curso: Computación Molecular Biológica



Primer examen parcial

MSc. Vicente Machaca Arceda 8 de junio de 2020

DOCENTE	CARRERA	CURSO
MSc. Vicente Machaca Arceda	Escuela Profesional de Ciencia de la	Computación Molecular
	Computación	Biológica

1. Preguntas

- 1. ¿En que lugar de las celulas, NO esta presente el DNA?
- 2. ¿Cuáles son las bases nitrogenadas presentes en el RNA?
- 3. ¿Cuáles son las bases nitrogenadas presentes en el DNA?
- 4. What is bioinformatics?
- 5. ¿Qué carbono del azucar ribosa es utilizado para la unión de los nucleotidos durante la replicación de DNA?
- 6. ¿Qué son los çodons" durante la transcripción?
- 7. ¿Qué es un dNTP?
- 8. ¿Qué es un ddNTP?
- 9. ¿Cuáles son correctas respecto a gel electrophoresis y capillar electrophoresis
- 10. ¿Cuál es la carácteristica del cDNA durante RNA sequencing?

7.2 Resolución de la Examen 1



Universidad Nacional de San Agustín de Arequipa Escuela Profesional de Ciencia de la Computación Curso: Computación Molecular Biológica



Primer examen parcial - Solución

MSc. Vicente Machaca Arceda

8 de junio de 2020

DOCENTE	CARRERA	CURSO
MSc. Vicente Machaca Arceda	Escuela Profesional de Ciencia de la	Computación Molecular
	Computación	Biológica

1. Preguntas

- ¿En que lugar de las celulas, NO esta presente el DNA? Nucleo, mitocondrías y cloroplasto.
- 2. ¿Cuáles son las bases nitrogenadas presentes en el RNA? Adenine (A), uracil (U), guanine (G), and cytosine (C)
- 3. ¿Cuáles son las bases nitrogenadas presentes en el DNA? Adenine (A), guanine (G), thymine (T), and cytosine (C)
- 4. What is bioinformatics?
 - Bioinformatics involves the technology that uses computers for storage, retrieval, manipulation, and distribution of information related to biological macromolecules such as DNA, RNA, and proteins. Is limited to sequence, structural, and functional analysis of genes and its products. It is the same as Computational molecular biology
- 5. ¿Qué carbono del azucar ribosa es utilizado para la unión de los nucleotidos durante la replicación de DNA? Carbono 3
- 6. ¿Qué son los çodons" durante la transcripción? Son conjuntos de 3 nucleotidos y son utilizados para sintetizar aminoacidos en los ribosomas
- 7. ¿Qué es un dNTP?

Es el nucleotido de DNA sin grupo hidroxyl en el carbono 2 de su ribosa. Es el sustrato utilizado por DNA polymerasa durante la replicación de DNA. Significa: deoxy Nucleoside triphosphate

- 8. ¿Qué es un ddNTP?
 - Es el nucleotido de DNA sin grupo hidroxyl en el carbono 3 de su ribosa. Significa: dideoxy Nucleoside triphosphate
- 9. ¿Cuáles son correctas respecto a gel electrophoresis y capillar electrophoresis?

 Capillar electrophoresis utiliza unos tubos por donde pasan los fragmentos y son captados con un laser. Gel electrophoresis utiliza una lamina de rayos X para leer los fragmentos
- 10. ¿Cuál es la carácteristica del cDNA durante RNA sequencing? Es un DNA sin intrones

7.3 Evidencias

7.3 Evidencias 37

UNIVERSIDAD NACIONAL DE SAN AGUSTÍN DE AREQUIPA



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS

DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

EVIDENCIAS

Los exámenes fueron tomados utilizando la plataforma Classroom, es así que estas evidencias están guardades en Google Drive. En la siguiente tabla presentamos dicho enlace.

Tabla 7.1: Evidencias de los exámenes.

Descripción	Enlace	Nota	CUI
Exámenes	Drive	-	-
Nota promedio	Drive	13	-
Mayor nota	Drive	18	20160748
Menor nota	Drive	2	20110202

38	Chapter 7. Evaluación Primer Parcial
7.4 Informe Estadístico del 1	mapeo del resultado del estudiante
7.4 Informe Estadistico del I	mapeo del resultado del estadiame



INFORME DE RESULTADOS

Nota máxima	18
Nota mínima	2
Nota promedio	13

En la Figura 7.1, detallamos el histograma de frecuencias de las notas por grupo y en la Figura 7.2, mostramos el consolidado.

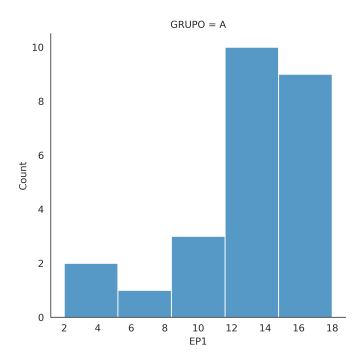


Figura 7.1: Histograma de notas.

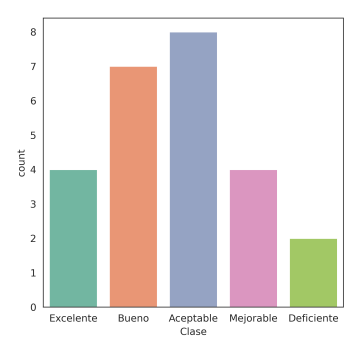


Figura 7.2: Histograma de notas (consolidado). Excelente (nota \geq 17), Bueno (14 \leq nota \leq 16), Aceptable (11 \leq nota \leq 13), Mejorable (07 \leq nota \leq 10), Deficiente (nota \leq 06)

Tabla 7.2: Notas del grupo A.

CUI	ALUMNO	NOTA
20153695	APAZA CHAVEZ MARIA LOURDES	15
20143484	AZA/MAMANI NICOLL DEL ROSARIO	4
20123493	BARRIOS/CORNEJO SELENE	14
20123377	BUSTINZA/CORNEJO ALEJANDRA PAMELA	12
20160748	CESPEDES/FUENTES RENATO GONZALO	18
20143490	CHUCTAYA/ELME MILAGROS	9
20132402	CRUZ/MAMANI MILAGROS CELIA	10
20163436	CUEVA/FLORES JONATHAN BRANDON	12
20052826	ESPINEL QUISPE INGRID SALLY	12
20170734	FERNANDEZ/MAMANI BRAYAN GINO	14
20173462	GARCIA/DIAZ GERMAN FLAVIO	16
20163427	GOMEZ/CONTRERAS JUNIOR VALENTIN	8
20143482	GUTIERREZ/GUTIERREZ DIEGO ANTONY	12
20170732	HERMOZA/LOAYZA MIGUEL ANGEL	18
20170735	HERRERA/COOPER MIGUEL ALEXANDER	13
20160746	INCA/CHIPANA GUSTAVO HERNAN	10
20151124	NIFLA/CATASI WILLIAMS FIDEL	13
20160759	OXA/CACYA SHIRLEY MICHELLE	17
20160750	PANIBRA/MAMANI THALES GONZALO	12
20041749	PILCO/PANCCA LUZ MARINA	17
20173453	QUISPE/MENOR HERMOGENES	16
20153709	QUISPE/QUISPE YARA JEANETTE	12
20110202	TACORA/CRUZ RICHARD JAVIER	2
20173449	TORRES/RODRIGUEZ JAIME FRANCISCO	16
20170737	VICENTE/CASTRO RENZO OMAR	16

42		Chapter 7. Evaluación Primer Parcial
	7.5	Lista de Cotejos del proceso de Evaluación Parcial



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS

DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

ASIGNATURA: BIOINFORMÁTICA

LISTA DE COTEJO Y PROCESO DE EVALUACIÓN

Docente MSc. Vicente Machaca Arceda	
Categoría/Regimen	Auxiliar/ TP20
Semestre	2021-A
Fecha	26 de Mayo

1 Examen de conocimientos 20 Opción multiple y respuestas cortas TOTAL 20	N°	Examen	Puntaje	Comentario	Porcentaje
	1	Examen de conocimientos	20	Opción multiple y respuestas cor-	15%
TOTAL 20				tas	
		20			
TOTAL PORCENTAJE 15%		15%			

7.6	.6 Porcentaje de avance y último contenido desarrollad silabo	lo de acuerdo a

44

Chapter 7. Evaluación Primer Parcial



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

ASIGNATURA: BIOINFORMÁTICA

PORCENTAJE DE AVANCE Y ÚLTIMO CONTENIDO DESARROLLADO

Docente MSc. Vicente Machaca Arceda	
Categoría/Regimen	Auxiliar/ TP20
Semestre	2021-A
Fecha	26 de Mayo

N°	Fecha	Porcentaje	Contenido
1	13 de Mayo	30%	Alineamiento de secuencias



8. Evalución Continua Fase 1

8.1 Cd	onsolidación de evaluaciones de práctica y/o laboratorio
8.1	Consolidación de evaluaciones de práctica y/o laboratorio



INFORME DE RESULTADOS

Nota máxima	20
Nota mínima	14
Nota promedio	18

En la Figura 8.1, detallamos el histograma de frecuencias de las notas por grupo y en la Figura 8.2, mostramos el consolidado.

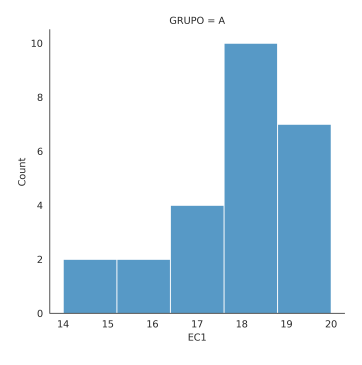


Figura 8.1: Histograma de notas.

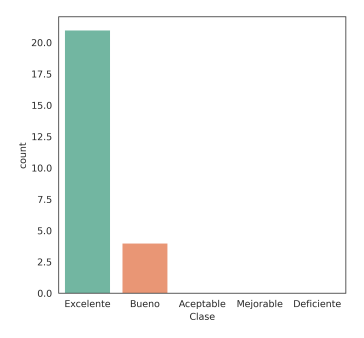


Figura 8.2: Histograma de notas (consolidado). Excelente (nota \geq 17), Bueno (14 \leq nota \leq 16), Aceptable (11 \leq nota \leq 13), Mejorable (07 \leq nota \leq 10), Deficiente (nota \leq 06)

Tabla 8.1: Notas del grupo A.

CUI	ALUMNO	NOTA
20153695	APAZA CHAVEZ MARIA LOURDES	19
20143484	AZA/MAMANI NICOLL DEL ROSARIO	14
20123493	BARRIOS/CORNEJO SELENE	19
20123377	BUSTINZA/CORNEJO ALEJANDRA PAMELA	18
20160748	CESPEDES/FUENTES RENATO GONZALO	18
20143490	CHUCTAYA/ELME MILAGROS	16
20132402	CRUZ/MAMANI MILAGROS CELIA	17
20163436	CUEVA/FLORES JONATHAN BRANDON	18
20052826	ESPINEL QUISPE INGRID SALLY	18
20170734	FERNANDEZ/MAMANI BRAYAN GINO	18
20173462	GARCIA/DIAZ GERMAN FLAVIO	19
20163427	GOMEZ/CONTRERAS JUNIOR VALENTIN	17
20143482	GUTIERREZ/GUTIERREZ DIEGO ANTONY	17
20170732	HERMOZA/LOAYZA MIGUEL ANGEL	18
20170735	HERRERA/COOPER MIGUEL ALEXANDER	18
20160746	INCA/CHIPANA GUSTAVO HERNAN	16
20151124	NIFLA/CATASI WILLIAMS FIDEL	19
20160759	OXA/CACYA SHIRLEY MICHELLE	20
20160750	PANIBRA/MAMANI THALES GONZALO	18
20041749	PILCO/PANCCA LUZ MARINA	20
20173453	QUISPE/MENOR HERMOGENES	19
20153709	QUISPE/QUISPE YARA JEANETTE	17
20110202	TACORA/CRUZ RICHARD JAVIER	14
20173449	TORRES/RODRIGUEZ JAIME FRANCISCO	18
20170737	VICENTE/CASTRO RENZO OMAR	18

8.2 Guías de práctica y/o laboratorio



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

GUÍAS DE PRÁCTICA Y/O LABORATORIO

Las prácticas utilizadas en en el desarrollo del curso se encuentran en la siguiente tabla:

Tabla 8.2: Guías de práctica y/o laboratorio.

Laboratorio	Evidencia	
Laboratorio 1	Link	
Laboratorio 2	Link	
Laboratorio 3	Link	
Laboratorio 4	Link	

8.3 Lista de Cotejos del proceso de Evaluación Continua	ĸ

53

8.3 Lista de Cotejos del proceso de Evaluación Continua



ESCUELA PROFESIONAL DE CIENCIA DE LA COMPUTACIÓN FACULTAD DE INGENIERÍA DE PRODUCCIÓN Y SERVIVIOS DEPARTAMENTO ACADÉMICO DE INGENIERÍA DE SISTEMAS E INFORMÁTICA

ASIGNATURA: BIOINFORMÁTICA

LISTA DE COTEJO Y PROCESO DE EVALUACIÓN

Docente	MSc. Vicente Machaca Arceda
Categoría/Regimen	Auxiliar/ TP20
Semestre	2021-A
Fecha	26 de Mayo

N°	Examen	Puntaje	Comentario	Porcentaje
1	1 Evaluación de conocimientos		Rúbrica	7.5%
	teóricos			
2	Implementación de la solución	10	Rúbrica	7.5%
	a un problema			
	20			
	15%			