Assignment 1, Bioinformatica

Davide Cozzi, 829827

esercizio 1

1.1 Versione 1

Si assumano stringhe su $\Sigma = \{a, c, g, t, A, C, G, T\}$ indicizzate a partire dalla posizione 0, per comodità.

L'algoritmo si divide in due parti:

- 1. divisione in "token" delle due stringhe. A partire da ogni stringa si ottiene un vettore di sottostringhe di uguali caratteri
- 2. confronto dei due vettori di sottostringhe

Si procede specificando che:

- len(X) restituisce la lunghezza di X, che sia una stringa o un vettore
- push(X,Y) effettua l'operazione di push di Y nel vettore/stringa X
- string(Y) effettua il cast di Y a string
- Y[i,e] specifica la sottostringa di Y che va dall'indice i incluso all'indice e incluso
- lowercase(Y) porta Y in lowercase

Si ha quindi la prima parte dell'algoritmo, che effettua la divisione in "token".

Esempio 1. Vediamo un esempio di input e output della funzione Splitter.

```
\bullet input: "aaataaaggggccccttttttttttttttcc"
```

```
• output: ["aaa", "t", "aaa", "gggg", "ccccc", "ttttttttttttttttt", "cc"]
```

Si ha quindi lo pseudocodice:

Algorithm 1 Algoritmo per lo split in "token" delle stringhe

```
function SPLITTER(s)
   result \leftarrow [\ ]
   n \leftarrow len(s)
   last mismatch \leftarrow 0
   if n == 1 then
       push(result, string(s[0]))
       return result
   end if
   tmp \leftarrow ""
   for i \leftarrow 0 to n do
       if i > 0 and s[i-1] \neq s[i] then
           push(result, tmp)
           tmp \leftarrow ""
       end if
       push(tmp, s[i])
       if i == (n-1) then
           push(result, tmp)
       end if
   end for
   return result
end function
```

Una volta ottenuto il vettore dei "token" delle due sequenze in input basta confrontare i due vettori.

Prima di vedere il confronto si specifica che:

- le due sequenze vengono trasformate in lowercase per praticità
- si assume che le due sequenze non possono essere stringhe vuote ε

Fatte queste assunzioni si può fare ancora un ultima osservazione prima di procedere con l'algoritmo. Qualora i due vettori prodotti dalla funzione

Splitter fossero di lunghezza diversa allora l'algoritmo non potrà in nessun caso dire che ci sia stata un'infezione in quanto si assume che non ci siano né gaps né inserimenti. In altri termini qualora i due vettori siano di diversa cardinalità sicuramente, con queste premesse, non è avvenuta alcuna infezione. Vediamo ora le altre casistiche. Si itera contemporaneamente sull'elemento i-esimo dei due vettori e:

- se i due elementi i-esimi presentano il primo carattere diverso allora, date le premesse, si specifica che non può essere avvenuta un'infezione
- se i due elementi i-esimi presentano il primo carattere uguale allora si procede confrontando i due elementi i-esimi (si assuma X vettore relativo alla "sequenza originale" e Y vettore relativo alla sequenze che si vuole dimostrare l'eventuale infezione). Innanzitutto la lunghezza di Y[i] deve essere maggiore di 2 volte quella di X[i], in modo da verificare che per ogni base ci sia stata l'aggiunta di almeno una base. Inoltre
 - se il primo carattere è "a" allora la lunghezza di Y[i] X[i] deve essere minore o uguale a 5 volte quella di X[i], in quanto per ogni "a" in X[i] posso avere al più 5 "a" in Y[i] in aggiunta ad ogni "a" di X[i]
 - se il primo carattere è "t" allora la lunghezza di Y[i]-X[i] deve essere minore o uguale a 10 volte quella di X[i], in quanto per ogni "t" in X[i] posso avere al più 10 "t" in Y[i] in aggiunta ad ogni "T" di X[i]
 - se il primo carattere è "c" o "g" allora non ho bisogno di alcun controllo ulteriore, non avendo un "limite superiore", al numero di basi uguali che si possono aggiungere. Mi basta quindi controllare che per ogni base ne sia stata aggiunta almeno una

Si ha quindi il seguente pseudocodice dell'algoritmo, che ritorna \top o \bot a seconda che sia possibile che seq2 sia una versione infettata di seq1:

Algorithm 2 algoritmo di verifica dell'infezione

```
function CheckInfection(seq1, seq2)
   if len(seq1) == 0 or len(seq2) == 0 then
        return \perp
    end if
    vseq1 \leftarrow Splitter(lowercase(seq1))
    vseq2 \leftarrow Splitter(lowercase(seq2))
    check \leftarrow \top
    check1 \leftarrow \top
    check2 \leftarrow \top
    if len(vseq1) \neq len(vseq2) then
        return \perp
    end if
    j \leftarrow len(vseq1)
    for i \leftarrow 0 to j do
        if vseq1[i][0] \neq vseq2[i][0] or \neg check then
            return \perp
        end if
        if vseq1[i][0] == 'a' then
            check1 \leftarrow len(vseq2[i]) \ge 2 \cdot len(vseq1[i])
            check2 \leftarrow (len(vseq2[i]) - len(vseq1[i]) \leq 5 \cdot len(vseq1[i]))
            check \leftarrow check1 and check2
        else if vseq1[i][0] == 't' then
            check1 \leftarrow len(vseq2[i]) \ge 2 \cdot len(vseq1[i])
            check2 \leftarrow (len(vseq2[i]) - len(vseq1[i]) \leq 10 \cdot len(vseq1[i]))
            check \leftarrow check1 and check2
        else
            check \leftarrow len(vseq2[i]) \ge 2 \cdot len(vseq1[i])
        end if
    end for
    return check
end function
```

Esempio 2. Vediamo un esempio di infezione:

- input: "ATAGCTC" e
 "AAATTAAAGGGGCCCCTTTTTTTCC"
- output: \top

infatti (si usano i colori per rappresentare i vari "token" dei vettori):

$ATAGCTC\\AAATTAAAGGGGCCCCCTTTTTTTCC\\$

Avendo che tutti i vincoli sono rispettati.

Esempio 3. Vediamo un esempio opposto:

- input: "ATAGCTC" e
 "AAATAAAGGGGCCCCTTTTTTTCC"
- output: \bot

infatti (si usano i colori per rappresentare i vari "token" dei vettori):

$ATAGCTC\\AAATAAAGGGGCCCCCTTTTTTTCC\\$

Avendo che i due secondi "token" sono entrambi T, non avendo avuto quindi alcun inserimento di timina e non avendo quindi un'infezione, per le specifiche date.

Esempio 4. Vediamo un altro esempio in cui non si può dire di avere una mutazione:

- input: "ATAGCTC" e
 "AAATTAAAAAAAGGGGCCCCCTTTTTTTCC"
- $output: \bot$

infatti (si usano i colori per rappresentare i vari "token" dei vettori):

$ATAGCTC\\AAATTAAAAAAAGGGGCCCCCTTTTTTTCC$

Avendo che il terzo "token" della prima stringa è A mentre quello della seconda stringa è AAAAAAA, avendo che viene rotto il vincolo per il quale per ogni A posso avere al più 5 A aggiunte con l'infezione.

Esempio 5. Un altro esempio in cui non si può dire di avere una mutazione è:

- input: "ATAGCTC" e "AAACCTTAAAAAAGGGGCCCCCTTTTTTT"
- $output: \bot$

infatti (si usano i colori per rappresentare i vari "token" dei vettori):

$ATA {\color{red}GCTC}\\ AAA {\color{red}ACCTTAAAAAAAGGGGCCCCCTTTTTTT}\\ \\$

In quanto i due secondi "token", T e CC, corrispondono a caratteri diversi.

1.2 Versione 2

Si assumano stringhe su $\Sigma = \{a, c, g, t, A, C, G, T\}$ indicizzate a partire dalla posizione 0, per comodità.

Indico anche una versione intuitivamente più semplice. In questo caso si scorre la sequenze che si suppone essere originale, tenendo conto dei caratteri uguali ripetuti. Appena si ha un cambio di carattere si verifica se nella sequenza che si vuole dimostrare essere una mutazione di quella originale si ha una corretta sequenza di caratteri secondo la specifica. Si ha che:

- per comodità le sequenze sono riportate in lowercase e si assume che, in presenza di anche solo una sequenza nulla, l'algoritmo restituisce \bot
- seq1 e seq2 sono rispettivamente la sequenza originale al sequenza che si vuole dimostrare essere la mutazione
- co e cm sono le variabili che ogni volta accumulano il conteggio dei caratteri uguali consecutivi rispettivamente sulla sequenza originale e su quella che si suppone mutata
- i e j sono rispettivamente gli indici per la prima e per la seconda sequenza

In poche parole si itera sulla sequenza originale, aggiornando di volta in volta il contatore relativo finché si ha lo stesso carattere. Nel momento in cui si ha un cambiamento o si è arrivato all'ultimo carattere della sequenza si ferma il conteggio e si verifica il conteggio sulla seconda sequenza (anche in questo caso facendo attenzione a non andare out of bounds). Qualora la seconda sequenza presenti, all'indice a cui si è arrivati con l'algoritmo, un carattere diverso da quello della prima si può restituire \bot . Controllando la seconda sequenza si aggiorna il rispettivo contatore e l'indice. Una volta che anche sulla seconda sequenza si ha un cambio di carattere o si è arrivati alla fine si confrontano i due contatori secondo le specifiche, confrontandoli in modo analogo a quanto fatto con le lunghezze dei "token" nella versione 1. Finito questo controllo si azzerano i contatori e si verifica che, qualora la sequenza originale sia stata visitata interamente, anche la seconda sia conclusa. In caso contrario si restituisce \bot .

Si ha quindi il seguente pseudocodice.

Algorithm 3 algoritmo di verifica dell'infezione, seconda versione

```
function CheckInfection(seq1, seq2)
    m \leftarrow len(seq1)
    n \leftarrow len(seq2)
    if m == 0 or n == 0 then
        {f return} \perp
    end if
    seq1 \leftarrow lowercase(seq1)
    seq2 \leftarrow lowercase(seq2)
    co \leftarrow 0
    cm \leftarrow 0
    j \leftarrow 0
    for i \leftarrow 0 to m do
        co \leftarrow co + 1
        if i == n-1 or seq1[i] \neq seq[i+1] then
             if seq1[i] \neq seq2[j] then
                 \mathbf{return} \perp
             end if
             while j \neq n-1 and seq2[j] == seq2[j+1] do
                 cm \leftarrow cm + 1
                 j \leftarrow j + 1
             end while
             cm \leftarrow cm + 1
             j \leftarrow j + 1
            if seq1[i] == 'a' and cm \ge 2 \cdot co and cm - co \le 5 \cdot co then
                 check \leftarrow \top
             else if seq1[i] == 't' and cm \ge 2 \cdot co and cm - co \le 10 \cdot co then
                 check \leftarrow \top
             else if (seq1[i] == 'c' \text{ or } seq1[i] == 'g') and cm \geq 2 \cdot co \text{ then}
                 check \leftarrow \top
             else
                 {f return}\ ot
             end if
             co \leftarrow 0
             cm \leftarrow 0
             if \neg check or (i == m-1 \text{ and } j \neq n) then
                 return \perp
             end if
        end if
    end for
    {f return}\ check
end function
```

Dal punto di vista pratico questo secondo algoritmo evita la fase di preprocessing vista nel primo algoritmo con la funzione Splitter. Anziché avere a priori le sottostringhe di cui confrontare le lunghezze, la seconda versione tiene conto di volta in volta dei caratteri uguali consecutivi, confrontando i contatori (motivo per cui anche gli esempi possono essere riadattati anche a questa seconda versione, sostituendo le lunghezze dei token coi due contatori).

Esercizio 2

Esercizio 3

La distanza di Hamming tra due stringhe, che si assumono di uguale lunghezza, è il numero di indici per i quali i due caratteri associati sulle due stringhe sono diversi. È quindi un conteggio delle sostituzioni necessarie per passare da una stringa all'altra.

Ipotizzando di voler studiare la distanza di Hamming tra due sequenze tramite la griglia estesa si può ipotizzare di ragionare solo in termini di una delle due sequenze, ovvero considerare i pesi degli archi in ottica di una sola delle due sequenze. Si associano quindi i seguenti pesi:

- w(diagonale) = 0
- w(verticale) = 0
- w(orizzontale) = 1

o, in modo speculare se si vuole ragionare sull'altra sequenza:

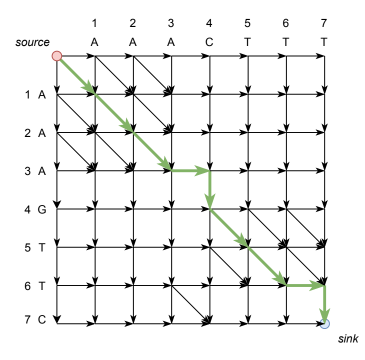
- w(diagonale) = 0
- w(verticale) = 1
- w(orizzontale) = 0

Dove gli archi diagonali rappresentano un match.

A questo punto si cerca il cammino di peso minimo che parte dal nodo *source*, posto in alto a sinistra, e arriva al nodo *sink*, posto in basso a destra. Prendendo, ad esempio, in input:

- AAAGTTC
- AAACTTT

Si ha un cammino minimo (non l'unico), assumendo costo degli archi in orizzontale pari a 1 e in verticale pari a 0, del tipo:



Dove in verde è segnato il cammino minimo scelto. Avendo solo due archi orizzontali, che ricordiamo avere peso 1 mentre gli altri hanno peso nullo, possiamo concludere che la distanza di Hamming tra le due stringhe è pari a 2.

Esercizio 4

Il problema della **longest common substring** si pone l'obiettivo di estrarre, a partire da due stringhe di lunghezza arbitraria, anche non uguale, la sottostringa, comune ad entrambe, più lunga.

Dal punto di vista della griglia si assegnano i seguenti pesi:

- w(diagonale) = 1
- w(verticale) = -i
- w(orizzontale) = -i

Dove gli archi diagonali rappresentano un match ed i e j sono gli indici che scorrono le due stringhe, ovvero rispettivamente sulle righe e sulle colonne.

Qualora si ottenga un valore negativo viene messo 0.

Si ragiona quindi tenendo traccia del valore massimo raggiungo, tenendo traccia, per una maggior efficienza, anche delle coordinate. Una volta completata la griglia si avrà che il valore massimo corrisponde al nodo sink del cammino composto dalla più lunga sequenza possibile di archi diagonali consecutivi. Qualsiasi altra "operazione", con archi orizzontali o diagonali, comporta infatti una perdita di punteggio e ogni volta che un cammino diagonale termina viene azzerato il punteggio, tramite pesi negativi pesati sugli indici. Azzerando ogni volta si permette di avere la costruzione di un eventuale cammino diagonale che assegna man mano il valore corrispondente alla lunghezza del cammino stesso, avendo che la diagonale pesa 1. Il valore massimo quindi altro non è che la lunghezza della longest common substring. Sapendo che archi diagonali corrispondono a match tra le due sequenze si ottiene che tale cammino corrisponde alla longest common substring.

Volendo si può scegliere di salvare in un vettore i valori massimi qualora coincidano, per ottenere eventuali più longest common substring qualora ce ne

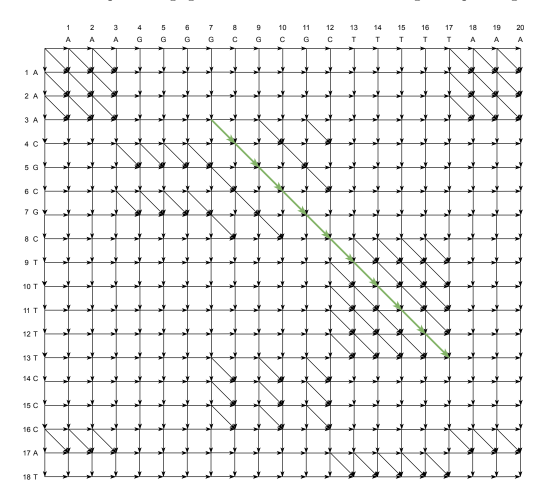
siano.

Per ricostruire la longest common substring si parte dal nodo sink, come detto definito dal valore massimo calcolato. Si aggiunge il carattere corrispondente e si risale tutto il cammino diagonale, aggiungendo di volta in volta in testa il carattere letto. Ci si ferma quindi quando non si ha più un nodo il cui punteggio è stato ottenuto tramite un arco diagonale.

Vediamo quindi un esempio pratico. Siano date:

- AAACGCGCTTTTTCCCAT
- AAAGGGGCGCTTTTTAAA

Si costruisce quindi la griglia e si identifica il cammino diagonale più lungo:



Ricostruendo si ha che tale cammino identifica un massimo pari a 10 e si ricostruisce:

$\mathbf{CGCGCTTTTT}$

che è appunto la $longest\ common\ substring$ delle due sequenze in input.