### אלגוריתמים בביולוגיה חישובית / תרגיל 1 - עימוד רצפים

### תאריך הגשה: 13 בנובמבר 2019

הגישו קובץ ex1.tar המכיל:

- עם פתרון מוקלד של החלק התיאורטי של  $\operatorname{pdf}$   $\bullet$
- .seq\_align.py עם מימוש החלק התכנותי של התרגיל. בפרט, את הקובץ Python3 קובץ/קבצי

# חלק תיאורטי

### מספר העימודים האפשריים

כמוטיבציה לפיתוח אלגוריתמי עימוד חכמים, נרצה להעריך את מספר העימודים האפשריים שהאלגוריתם יצטרד לכסות.

יהיו שני רצפים s,t באורך n כל אחד. האלגוריתם מעמד באופן גלובלי, והשימוש ברווחים (gap) מותר.  $3^n$  באורך הרצפים המעומדים לא עולה על 2n, הראן כי מספר העימודים האפשריים הוא לפחות  $3^n$ 

## Linear Gap Penalty - קנס ליניארי על רווחים

באלגוריתמי העימוד שהוצגו בשיעור, הקנס על כל רווח היה קבוע, ללא תלות במספר הרווחים. כלומר, אם p=gd בסיסים נקנסים g בסיסים נקנסים אז על רווח של

נתבונן במודל מולקולרי, בו כאשר DNA נשבר, עשוי להיכנס מספר גדול של בסיסים. נשתמש במודל ליניארי פשוט שהוזכר בכיתה, לפיו ניתן קנס מסויים, d, על הרווח הראשון, וקנס אחר, e, על כל רווח נוסף. אז הקנס על g רווחים רצופים יהיה g רווחים g לרוב יתקיים g

כתבו פסאודו קוד לאלגוריתם עימוד גלובלי, עם קנס ליניארי על רווחים כמתואר לעיל. על הקוד לכלול אתחול, את נוסחת הרקורסיה, ואת אופן אחזור העימוד האופטימלי.

Biological Sequence Analysis, by Durbin et al-רמז: ניתן להיעזר ב

## חלק תכנותי

### עימוד באמצעות תכנון דינמי

בחלק זה תממשו בPython3 מעמד רצפים (sequence aligner), שבהינתן שני רצפים, סוג עימוד, ומטריצת ניקוד, מדפיס את העימוד האופטימלי ואת הניקוד שלו.

הרצפים יתקבלו בקבצי FASTA - פורמט מקובל עבור רצפים ביולוגיים.

דוגמה לתוכן של קובץ fasta דוגמה

>name of seq1 ACACGGTGGACCGGAT AACACGGTAATACCAG

קלט - רצפים ומטריצת ניקוד:

- . ניתן להניח שהרצפים בקבצים אלה מגיעים מהאלפבית ניתן להניח שהרצפים בקבצים אלה מגיעים מהאלפבית  $\Sigma = \{A,C,G,T\}$  ניתן הניח שהומשה או בפונקציה (biopython, או בפונקציה להשתמש בספריה להניח שבכל קובץ fasta שרצף אחד בלבד.
- 2. מטריצת ניקוד S. השורה הראשונה והעמודה הראשונה מתארות את אותיות האלפבית, או רווח (-). מטריצת ניקוד  $S_{A,A}=\sigma(A,A)$  התאים בטבלה מתארים ניקוד עבור החלפה, התאמה או מחיקה. לדוגמה, לדוגמה, מבור עימוד בעור עימוד  $S_{T,-}=\sigma(T,-)$  הוא הניקוד עבור התאמה של A עם A עם A עם A עם A עם מטריצה של T מול רווח. המטריצה ניתנת כקובץ tsore\_matrix.tsv", ראו קובץ לדוגמה, "score\_matrix.tsv", עם מטריצה שנלקחה מ-4.2 ניתן להניח שהמטריצה נתונה בפורמט זה, ובסדר קבוע של עמודות/שורות (נוקלאוטידים): [A,C,G,T]. בנוסף, בתרגיל זה ניתן להניח שהמטריצה סימטרית, כלומר מתקיים  $\sigma(X,Y)=\sigma(Y,X)$

#### פלט - עימוד וניקוד:

בהינתן זוג רצפי קלט,  $X=(x_1,...,x_n)$  ו- $Y=(y_1,...,y_m)$  ו- $Y=(y_1,...,y_m)$  בהינתן אוג רצפי קלט, ו- $X=(x_1,...,x_n)$ 

עימוד גלובלי (global) - בסוג עימוד זה, האלגוריתם מחפש את ההתאמה הטובה ביותר בין X לבין Y, או (global) בין אר בין אוב אחד מול השני (כלומר  $x_i$  מול השני ב-X וב-X מועמדים אחד מול השני (כלומר  $x_i$  מול רווח או בין און מול רווח).

עימוד לוקאלי (local) ביסוג עימוד זה, האלגוריתם מחפש את העימוד האופטימלי של תתי מחרוזות של - (local) עימוד לוקאלי  $Y_{s2:e2}=1$  עימוד הטוב ביותר של תת מחרוזת  $X_{s1:e1}=(x_{s1},...,x_{e1})$  עם תת מחרוזת ביותר של תוא כלומר את העימוד הטוב ביותר של  $1 \leq s1 \leq e1 \leq n$ . יש להדפיס רק את תתי המחרוזות שנמצאו, ולא את העימוד של המחרוזות במלואן.

עימוד חפיפה (overlap) - עימוד זה שימושי כאשר אחד מהרצפים הוא תת מחרוזת של השני, או כאשר הרישא של אחד חופפת לסיפא של השני. עימוד זה דומה לעימוד גלובלי, אך אין קנס על רווחים בהתחלה ובסוף העימוד. רמז: התבוננו בשורה/עמודה הראשונה והאחרונה. בתרגיל זה ניתן להניח שהמחרוזת ובסוף העימוד. בקלט היא הראשונה בעימוד. כלומר, הסיפא שלה חופף לרישא של המחרוזת השניה.

מוטיבציה לעימוד הפיפה: בריצוף Paired-end מתקבלות לעתים קרובות שתי קריאות (reads) שיש ביניהן מוטיבציה לעימוד הפיפה: בריצוף אוול ביs,r, ונניח שיש ביניהן איזור חופף. נסמן ב-t את ההופכי המשלים של הפיפה. נסמן את שתי הקריאות ב-t, ניתן לעשות זאת הסיפא של t עם הרישא של t, ניתן לעשות זאת באמצעות עימוד שתי הקריאות ללא קנס על רווחים ברישא של t או בסיפא של t.



#### דרישות טכניות

ניתן יהיה להפעיל את התוכנה מהטרמינל, באמצעות השורה:

על התוכנה להדפיס את העימוד האופטימלי, ומיד אחריו את סוג העימוד ואת הניקוד, כמו בדוגמה הבאה (score matrix.tsv):

TCGAATC - G - CACGCGCGGCTCTCCTTAGAACCGGCCGGCT - - - CCCGAA
TTGGGTCGGTTTCACCCGG - TCTTCAT - CCGCCGACTGTTTAAAAACCAA

TAATGTTTCAGTGTTTGACAAACTCAATCGGAGGTCT -- CG - GAAGAAGTCAA - G - GTAAGAG - GAGGGGAGCTTTGTTGTTGTTTTTAACGTGTGTTAGT

ATCAAAAAAAAAAA GACAAAAAAAAAAA

global:19

אם ישנו יותר מעימוד אופטימלי אחד, מספיק להדפיס אחד מהם.

אופן ההדפסה: העימוד יודפס כבלוקים של שתי שורות - שורה לכל אחד משני הרצפים, לפי הסדר הניתן אופן ההדפסה: העימוד יודפס type:score בקלט, עם עד type:score באורה. לאחר כל בלוק תהיה שורה ריקה. לאחר הרצפים, יודפס type:score, וויס בשורה. לאחר כל בלוק תהיה שורה type:score, וויס בשורה בשורה (global, local, overlap), וויס באשר type

סיכום הקבצים הנתונים לתרגיל התכנותי:

שלכם. Python-שלד לסקריפט - seq align.py.1

.score matrix.tsv .2 - מטריצת ניקוד לדוגמה.

3. תיקיית fasta - התיקייה מכילה מספר קבצי - fasta לדוגמה.