1 UproC

1.1 UproC Ausgabe

1.2 Beschreibung der Ausgabe

- 1. sequence number
- 2. sequence header up to the first white space
- 3. sequence length
- **4.** ORF-frame (1-6)
- **5.** ORF index in the sequence (starting with 1)
- 6. ORF length
- 7. predicted protein family
- 8. classification score

ORF = open reading frame

Befehl mit dem die Anzahl der 'classified'/'unclassified'/'total' Sequenzen: uproc-dna-o-filename.txt -f ... ausgegeben werden.

2 Diamond

2.1 Diamond Ausgabe

2.2 Beschreibung der Ausgabe

- 1. query seq-ID
- 2. subject seq-ID
- 3. percentage of identical matches
- 4. length of alignment
- 5. number of missmatches
- 6. number of gap openings
- 7. start of alignment in query
- **8.** end of alignment in query
- 9. start of alignment in subject
- 10. end of alignment in subject
- 11. e-value
- 12. bit-score

Befehl mit dem die 'total time'/'mapping time'/'matches'/'final matches': diamond ... –log ausgegeben werden.

3 Lambda

3.1 Lambda Ausgabe

3.2 Beschreibung der Ausgabe

- 1. query seq-ID
- 2. subject seq-ID
- 3. percentage of identical matches
- 4. length of alignment
- 5. number of missmatches
- **6.** number of gap openings
- 7. start of alignment in query
- 8. end of alignment in query
- 9. start of alignment in subject
- 10. end of alignment in subject
- 11. e-value
- 12. bit-score

Befehl mit dem die 'matches'/'running time'/...: lambda -v [0-2] ... ausgegeben werden.

4 Vergleich

Lamdba und Diamond stimmen in Ausgaben ueberein. UproC unterscheidet sich deutlich in dem was ausgegeben wird -> kein Bezug auf die Vergleichssequenz.