1 Datensets

1.1 MetaPhyler

| | Sequenzen | Basenpaare |
|-------------------|-----------|------------|
| Original | 73086 | 300 |
| Rechercheergebnis | 40039 | $644,\!51$ |
| Bazinet | 73086 | 300 |

Anmerkungen zu unserer Recherche:

Link: http://metaphyler.cbcb.umd.edu/#download

MetaPhylerSRVO.115.tar.gz(30MB)

Markers.fna wurde als Datenset verwendet.

1.2 PhymmBL

| | Sequenzen | Basenpaare |
|-------------------|-----------|------------|
| Original | 80215 | 243 |
| Rechercheergebnis | 73252 | 204,46 |
| Bazinet | 80215 | 243 |

Anmerkungen zu unserer Recherche:

Link: www.cbcb.umd.edu/software/phymm/exp_datasets/ Besteht aus mehreren Textdateien aufgeteilt in 100bp, 200bp, 400bp, 800bp und 1000bp.

1.3 RAlphy

| | Sequenzen | Basenpaare |
|-------------------|-----------|------------|
| Original | 477000 | 238 |
| Rechercheergebnis | 477000 | $233,\!33$ |
| Bazinet477000 | 233,33 | |

Anmerkungen zu unserer Recherche:

Link: http://bioinfo.unl.edu/raiphy.php

Genutzt Simple Test(36,6MB).

Besteht aus drei Fastadateien aufgeteilt in 100bp, 200bp und 400bp.

1.4 CARMA

| | Sequenzen | Basenpaare |
|-------------------|-----------|------------|
| Original | 25000 | 265 |
| Rechercheergebnis | 25000 | 265 |

Anmerkungen zu unserer Recherche:

Link: http://www.cebitec.uni-bielefeld.de/webcarma.cebitec.uni-bielefeld.de/download/simulated_metagenome_454_265bp.fna

1.5 PhyloPythia

| | Sequenzen | Basenpaare |
|------------------------|---------------|------------|
| Original | 124941 | 961 |
| Rechercheergebnis | 114457 | 969,09 |
| Bazinet: | | |
| SIMLC | 97497 | $951,\!96$ |
| SIMMC | wie Recherche | |
| SIMHC | 116771 | 949,51 |

Anmerkungen zu unserer Recherche:

Link: http://fames.jgi-psf.org/Retrieve_data.html SimMC Dataset sequence file runtergeladen.

Besteht aus 113 Fastadateien.

1.6 FACS

| | Sequenzen | Basenpaare |
|-------------------|-----------|------------|
| Original | 1000000 | 269 |
| Rechercheergebnis | | |
| Bazinet | 1000000 | 269 |

Anmerkungen zu unserer Recherche:

Nicht gefunden.

Email an Autoren geschrieben, warten auf Antwort. -> Antwort erhalten (11.11.2015) mit dem Link http:

//molevol.umiacs.umd.edu/labfiles/sequence_classification_data_sets.zip Folgende Datensaetze nun vollstaendig:

- CARMA
- FACS
- MetaPhyler
- PHymmBL

Bei RAIphy ist Anzahl der Sequenzen gleich, durchschnittliche Laenge unterscheidet sich.

Bei PhyloPythia stimmen die Laengen ungefaehr ueberein. Die Anzahl der Sequenzen jedoch nicht.