# 01.프로그램 설치 및 설정

- 1. 아나콘다 설치
  - 구글 검색 (아나콘다 다운로드)
  - https://www.anaconda.com/products/distribution
  - 아나콘다 설치된 위치 확인하기
- 2. 작업공간 설정
  - 폴더 생성 및 주소 복사
  - 설치된 Anaconda prompt 열기

cd "생성한 폴더 주소" jupyter notebook

- python 설치 확인
- 3. 바이오파이썬 패키지 설치
  - 설치된 Anaconda prompt 을 **관리자권한** 으로 열기

C:\Users\82104\anaconda3\Scripts\pip.exe install biopython

• 바이오파이썬 설치 확인

python Bio.\_ *version* \_

#### 4. R 설치

• 설치된 Anaconda prompt 을 **관리자권한** 으로 열기

conda install –c r r-essentials Proceed([y]/n)? y

## \*주피터 노트북

```
In []: ###단축키
## Alt + enter : cell 추가
## Shift+ enter : cell 실행
## ESC -> M 마크다운
## ESC -> Y 코드다운
## ESC -> x 셀 삭제
```

# 02. 파이썬 둘러보기

```
In []: # 화면에 출력하기 print("Hello, Bioinformatics")
In []: # 변수 와 사칙연산
```

```
# 자료형 : 숫자 (integer)
        a = 3
        b = 2
        print(a)
        print(a, "은 숫자입니다.")
        print(a+b) # 더하기
        print(a-b) # 빼기
        print(a*b) # 곱하기
        print(a/b) # 나누기
        print(a%b) # 나눗샘 후 나머지
        print(a**b) # 거듭제곱
In [ ]: # 변수
        # 자료형 : 문자열 (str)
        a = '현수'
        b = '정미'
        print('누나 이름은', b,'이고, ', '내 친구는 이름은', a, '이다.')
In [ ]: #1
        a="Bio"
        b="Informatics"
        c=a+b
        print(c)
        Met="ATG"
        Trp="TGG" * 10
        His="CAT"
        seq = Met+Trp+His
        print(seq)
In [ ]: | print("seq=", seq)
        # index: 0,1,2,3,4,,,,,
        print(seq[5])
        print(seq[3:6])
        # length
        print(len(seq))
        print(seq.upper())
        print(seq.lower())
        print(seq.replace("A","T"))
        # object.method
        # seq.upper()
        # 자동차.색상
        # 자동차.앞으로가기
In [ ]: # a = b : a 변수에 B 값을 할당한다.
        # a += b : a 변수에 b 를 더하고 결과를 b 변수에 할당한다. c += a -> c = c + a
In [ ]: # if - else 조건문
        a = 3
        if a % 2 == 1:
           print(a, "은 홀수다")
        else:
           print(b, "은 짝수다")
In []: # if - elif - else 조건문
       a = 21
       if a \% 3 == 0 and a \% 7 ==0:
```

```
print(a , "은 3과 7의 배수이다.")
        elif a % 3 == 0:
           print(a, "은 3의 배수이다.")
        elif a \% 7 == 0:
           print(a, "은 7의 배수이다.")
        else:
           pritn(a, "은 3 또는 7의 배수가 아니다.")
In [ ]: # for 문
        # for 변수 in 순환 가능 객체:
        # <명령문>
        a = 0
        for i in range(1, 11, 1): # range(start, end, step)
         a += i
        print(a)
In [ ]: # 문자열
        for s in "ACGT":
          print(s)
In [ ]: # 리스트 : 숫자나 문자의 모음
        for s in ["TTA","TAG","TGA"]:
           print(s)
In [ ]: # 딕셔너리 : key 와 value 의 쌍
        for s in {"TTA":2, "TAG":3, "TGA":1}:
           print(s)
In [ ]: d = {"TTA":2, "TAG":3, "TGA":1}
        d.items()
In [ ]: d = \{ "TTA" : 2, "TAG" : 3, "TGA" : 1 \}
        for k, v in d.items():
           print(k,v)
In [ ]: # while 문
        # while < 조건문 > :
        #<명 령 문>
        a = 5
        result = 1
        while a > 0:
           result *= a
           print(result,a)
           a = 1
           print(a)
In [ ]: # 함수 만들기
        #y=f(x) = 2x+1
        def greet():
           print("Hello, Bioinformatics.")
        greet()
In [ ]: | arr = range(10)
        print(list(arr))
        arr[5]
```

```
#arr[A:B:C]의 의미는, index A 부터 index B 까지 C의 간격으로 배열을 만들어라는 말입니arr[::2] # 처음부터 끝까지 두 칸 간격으로 arr[1::2] # index 1 부터 끝까지 두 칸 간격으로 arr[::-1] # 처음부터 끝까지 -1칸 간격으로 ( == 역순으로) arr[::-2] # 처음부터 끝까지 -2칸 간격으로 ( == 역순, 두 칸 간격으로) arr[3::-1] # index 3 부터 끝까지 -1칸 간격으로 ( == 역순으로) arr[1:6:2] # index 1 부터 index 6 까지 두 칸 간격으로
```

```
In []: # 파일 읽기 및 쓰기

#with open("read_sample.txt", 'r') as r:
# for line in r:
# print(line.strip())

write_string = "Hello\nymbrame is Jin\n"
with open("write_sample.txt", "w") as w:
w.write(write_string)
```

### \*파이썬 모듈

- 모듈(module) : 특정 기능을 .py 파일 단위로 작성한 것
- 패키지(package) : 특정 기능과 관련된 여러 모듈을 묶은 것
- 파이썬 표준 라이브러리(library): 파이썬에 기본으로 설치된 모듈과 패키지

import 모듈 #모듈가져오기

import 모듈 as 이름 #모듈이름 지정하기

from 모듈 import 변수 (함수, 클래스) # 모듈의 일부분만 가져오기

import Bio # 바이오 파이썬 내 모은 모듈을 가져온다.

from Bio import SeqIO # 바이오파이썬 중 SeqIO 모듈을 불러온다.

from Bio.Seq import Seq

from Bio.SeqUtils import GC

from Bio.Data import CodonTable

```
In []: # 파일 읽고 저장하기 import pandas as pd df = pd.read_csv('gwas_results', sep="₩t") df df[["POS","ID"]] df.to_csv("test.csv", sep =',')
```

# 03. 바이오파이썬으로 할 수 있는 일

- 유전체 서열정보를 문자열 수준에서 다루기
- 파싱하기
- 웹 정보 가져오기 (NCBI)
- 툴활용

### 1. 유전체 서열을 문자열 수준에서 다루기

- 1-1. 유전체 서열정보
- 1-2. GC-content(%) 구하기
- 1-3. 상보적, 역상보적 서열 구하기
- 1-4. 코돈테이블
- 1-5. DNA, RNA, 단백질 서열 구하기
- 1-6. ORF 찾기

#### 1-1. 유전체 서열정보

```
In [ ]: from Bio.Seq import Seq
In [ ]: help(Seq) ## 객체 Seq 에 대한 설명
In [ ]: # Seq 라는 객체(object)의 . 속성과 기능들
        Seq.count()
        Seq. lower()
        Seq.complement()
        Seq.reverse_complement()
        len(Seq)
        Seq.transcribe()
        Seq.translate()
In [ ]: tatabox_seq = Seq("tataaaggcAATATGCAGTAG") # tatabox_seq 변수에 서열("tataaaggcAATAT
        print(tatabox_seq) # tatabox_seq 의 내용(값)을 출력하라
In [ ]: tatabox_seq.count("AT") # AT 의 갯수
In [ ]: tatabox_seq.lower() # 소문자 반환
In [ ]:
        tatabox_seq.split("a") # "a" 를 기준으로 나누어라
In []: tatabox_seq.complement() # 서열의 상보적 서열
        tatabox_seq.reverse_complement() # 역 상보적 서열을 만들어 반환
In [ ]:
In [ ]:
        len(tatabox_seq)
In [ ]:
       tatabox_seq.transcribe()
In [ ]:
       tatabox_seq.translate()
```

### 1-2. GC-contents(%) 계산하기

GC-contents(%) = (g 염기 + c 염기)/전체 염기수 \* 100

#### 1-2-1. 공식으로 직접

```
In []: exon_seq = Seq("ATGCAGTAG")
   a_count = exon_seq.count("A")
   g_count = exon_seq.count("G")
   c_count = exon_seq.count("C")
   t_count = exon_seq.count("T")
In []: print(t_count)
```

```
In [ ]: gc_contents = (g_count + c_count)/ len(exon_seq)*100
In [ ]: print(gc_contents)
```

#### 1-2-2. Bio.SeqUtils 이용하기

```
In [ ]: from Bio.SeqUtils import GC
In [ ]: gc_contents = GC(exon_seq)
    print(gc_contents)
```

#### 1-3. 상보적, 역상보적 서열 만들기

```
In []: ## 바이오 파이썬으로 DNA Sequence 의 상보적, 역상보적 서열 만들기 seq = Seq("TATAAAGGCAATATGCAGTAG") comp_seq = seq.complement() rev_comp_seq = seq.reverse_complement() print(comp_seq) print(rev_comp_seq)
```

#### 1-4. 코돈테이블

```
In [ ]: from Bio.Data import CodonTable
In [ ]: condon_table = CodonTable.unambiguous_dna_by_name["Standard"]
    print(condon_table)
```

#### 1-5. DNA, RNA, 아미노산 서열

- DNA 는 mRNA 로 전사되고, 번역되어 단백질이 생성된다.
- 코딩 가닥, 주형가닥에서 전사와 번역이 일어나는 과정
- 코드 가닥: 5'- ATGCAGTAG-3'
- 주형 가닥: 3'-TACGTCATC-5'
- 전사: mRNA: 5'-AUGCAGUAG-3'번역: 아미노산: Met-GIn-STOP

In [ ]: # 첫 생성되는 종결코돈이전의 서열까지 결과를 보여주기

mRNA = Seq("AUGAACUAAGUUUAAU")

```
In []: dna = Seq("ATGCAGTAG")
mrna = dna.transcribe()
ptn = dna.translate()

In []: print("DNA 서열:", dna)
print("mRNA 서열: ",mrna)
print("아미노산 서열: ", ptn)

In []: mRNA = Seq("AUGAACUAAGUUUAA")
ptn = mRNA.translate()
print(ptn)
```

```
ptn = mRNA.translate(to_stop = True)
print(ptn)
```

#### 1-6. Open Reading Frame 찾기

```
In []: # 오픈 리딩 프레임은 mRNA로 전사되어 단백질이 될 가능성이 있는 염기서열들을 의미 # 시작 코돈 ATG 시작으로 3개의 염기서열씩 읽다가 종결코돈 (TAA, TAG, TGA) 중 하나를 print(tatabox_seq) start_idx = tatabox_seq.find("ATG") end_idx = tatabox_seq.find("TAG", start_idx) orf = tatabox_seq[start_idx : end_idx+3] print(orf)
```

#### 2. 파싱하기

- 파싱이란: 데이터에서 원하는 정보를 가져오는 것을 말한다.
- FASTA, FASTQ, GeneBank 등의 데이터로부터 필요한 부분을 가져오는 작업을 말한다.

```
2-1. fasta2-2. fastq
```

2-3. vcf

#### 2-1. fasta 파일 읽기

fasta 포맷은 텍스트 기반 포맷으로 염기서열 또는 단백질 서열을 나타내기위해 만든 파일 포맷

```
In [ ]: from Bio import SeqlO
In [ ]: | fa = Seq10.parse("sample.fasta", "fasta")
         for s in fa:
             print(s)
             print(" ")
             print(s.annotations)
In [ ]: fa = Seq10.parse("sample.fasta", "fasta")
         for seq_record in fa:
             print(seq_record.id)
             print(seq_record.seq)
             print(len(seq_record))
             print(" ")
         records = list(SeqIO.parse("sample.fasta", "fasta"))
In [ ]:
         last_record = records[-1]
         first_record = records[0]
         first_record.id
```

#### 2-2. fastq 파일 읽기

• fasta 파일에 품질정보가 추가된 파일

```
In [ ]: fq = SeqIO.parse("sample.fastq", "fastq")
        for s in fq:
            print(type(s))
            print(s)
            print("")
In [ ]: # 서열만 출력하기
        fg = Seglo.parse("sample.fastg", "fastg")
        for s in fq:
            print(s.seq)
In [ ]: from Bio import SeqlO
        count = 0
        for rec in Seq10.parse("sample.fastq", "fastq"):
            count += 1
        print("%i reads" % count)
In [ ]: from Bio import SeqlO
        # Q20은 99% 즉 1%의 에러만 허용하겠다는 뜻이다
        good_reads = (rec for rec in Seq10.parse("sample.fastq", "fastq")
                      if min(rec.letter_annotations["phred_quality"]) >= 20)
        SeqIO.write(good_reads, "good_quality.fastq", "fastq")
        good= SeqIO.parse("good_quality.fastq", "fastq")
In [ ]:
        for s in good:
            print(type(s))
            print(s)
            print("")
```

### 2-3. vcf 파일 읽기

DOS

CHDOM

print(data)

- 변이를 표기하기 위ㅜ해 만든 포맷
- 메타데이터 부분(header) + 내용 부분(data)

	CHROM	POS	ID	REF	ALT	QUAL	FILTER	INFO	FORMAT	Sample
	chr19	45412079	rs7412	С	Т	136.03	PASS	IAC=2;AF=0.54	GT:AD:DP	0/1:30, 35:65
n [ ]:	<pre>with open("sample.vcf", "r") as vcf:     print(vcf.read())</pre>									
n [ ]:	header = data= ""									
	<pre>with open("sample.vcf", "r") as fr:     for line in fr:         if line.startswith("#"):             header += line         else:             data += line</pre>									
n [ ]:	print(heaprint(""									

DEE ALT OLIAL ELITED

INIEO

EODMAT

```
import io
In [ ]:
        import os
        import pandas as pd
        with open('sample.vcf', 'r') as f:
            lines = [I for I in f if not I.startswith('##')]
        lines
In [ ]: pd.read_csv(
            io.StringIO(''.join(lines)),
            dtype={'#CHROM': str, 'POS': int, 'ID': str, 'REF': str, 'ALT': str,
                   'QUAL': str, 'FILTER': str, 'INFO': str},
            sep='\t'
        ).rename(columns={'#CHROM': 'CHROM'})
In [ ]: def read_vcf(path):
            with open(path, 'r') as f:
                lines = [I for I in f if not I.startswith('##')]
            return pd.read_csv(
                io.StringlO(''.join(lines)),
                dtype={'#CHROM': str, 'POS': int, 'ID': str, 'REF': str, 'ALT': str,
                       'QUAL': str, 'FILTER': str, 'INFO': str},
            ).rename(columns={'#CHROM': 'CHROM'})
        vcf_table = read_vcf("sample.vcf")
In [ ]: vcf_table
In [ ]: # VCF 에는 몇개의 샘플에 대한 정보가 있을까요?
        with open("sample.vcf", "r") as fr:
            for line in fr:
                if line.startswith("#CHROM"):
                    print(len(line.split())-9)
In [ ]: # VCF 파일 중 데이터 부분 Fliter 열에서 PASS 만 골라내기
        cnt = 0
        with open("sample.vcf", "r") as fr:
            for line in fr:
                if line.startswith("#"):
                   pass
                else:
                    l= line.split()
                    if I[6] == "PASS":
                       cnt += 1
        print(cnt)
In [ ]: ## VCF 파일 중 SNP, InDel 개수 세기
        SNP=0
        Indersion = 0
        Deletion = 0
        with open("sample.vcf", "r") as fr:
            for line in fr:
                if line.startswith("#"):
                    pass
```

```
else:
    | = line.split()
    ref = l[3]
    al = l[4]

    if len(ref) == len(alt):
        SNP += 1
    elif len(ref) > len(alt):
        Deletion += 1
    elif len(ref) < len(alt):
        Insertion += 1

print("SNP :" , SNP)
print("Insersion:", Insertion)
print("Deletion", Deletion)

[]: ## VCF 파일 중 dbSNP 에서 발견된 변이 개수 구하기
```