FragScanTibo

0.1

Gegenereerd door Doxygen 1.8.18

1 Klasse Index	1
1.1 Klasse Lijst	1
2 Bestand Index	3
2.1 Bestandslijst	3
3 Klassen Documentatie	5
3.1 HMM Struct Referentie	5
3.1.1 Documentatie van data members	5
3.1.1.1 E1_dist	5
3.1.1.2 E_dist	6
3.1.1.3 e_M	6
3.1.1.4 e_M_1	6
3.1.1.5 N	6
3.1.1.6 pi	6
3.1.1.7 S1_dist	6
3.1.1.8 S_dist	6
3.1.1.9 tr	6
3.1.1.10 tr_E	7
3.1.1.11 tr_E_1	7
3.1.1.12 tr_l_l	7
3.1.1.13 tr_M_l	7
3.1.1.14 tr_R_R	7
3.1.1.15 tr_S	7
3.1.1.16 tr_S_1	7
3.2 thread_data Struct Referentie	8
3.2.1 Documentatie van data members	8
3.2.1.1 aa	8
3.2.1.2 cg	
3.2.1.3 dna	9
3.2.1.4 format	9
3.2.1.5 hmm	9
3.2.1.6 obs_head	9
3.2.1.7 obs_seq	9
3.2.1.8 out	
3.2.1.9 train	9
3.2.1.10 wholegenome	10
3.3 TRAIN Struct Referentie	
3.3.1 Documentatie van data members	
3.3.1.1 E1 dist	
3.3.1.2 E_dist	
3.3.1.3 noncoding	
3.3.1.4 rtrans	
	· ·

3.3.1.5 S1_dist	11
3.3.1.6 S_dist	
3.3.1.7 start	
3.3.1.8 start1	11
3.3.1.9 stop	
3.3.1.10 stop1	
3.3.1.11 trans	11
4 Bestand Documentatie	13
4.1 FragGeneScan1.31/hmm.h Bestand Referentie	
4.1.1 Documentatie van macro's	
4.1.1.1 A	
4.1.1.2 C	
4.1.1.3 E_STATE	
4.1.1.4 E_STATE_1	
4.1.1.5 G	
4.1.1.6 I1_STATE	
4.1.1.7 I1_STATE_1	16
4.1.1.8 I2_STATE	16
4.1.1.9 I2_STATE_1	16
4.1.1.10 I3_STATE	16
4.1.1.11 3_STATE_1	16
4.1.1.12 I4_STATE	16
4.1.1.13 I4_STATE_1	16
4.1.1.14 I5_STATE	
4.1.1.15 I5_STATE_1	
4.1.1.16 I6_STATE	
4.1.1.17 I6_STATE_1	
4.1.1.18 M1_STATE	
4.1.1.19 M1_STATE_1	
4.1.1.20 M2_STATE	
4.1.1.21 M2_STATE_1	
4.1.1.22 M3_STATE	
4.1.1.23 M3_STATE_1	18
4.1.1.24 M4_STATE	18
4.1.1.25 M4_STATE_1	18
4.1.1.26 M5_STATE	
4.1.1.27 M5_STATE_1	
4.1.1.28 M6_STATE	
4.1.1.29 M6_STATE_1	
4.1.1.30 NOSTATE	19
4.1.1.31 NUM_STATE	19

4.1.1.32 R_STATE	19
4.1.1.33 S_STATE	19
4.1.1.34 S_STATE_1	19
4.1.1.35 T	19
4.1.1.36 TR_DD	19
4.1.1.37 TR_DM	19
4.1.1.38 TR_ER	20
4.1.1.39 TR_ES	20
4.1.1.40 TR_ES1	20
4.1.1.41 TR_GE	20
4.1.1.42 TR_GG	20
4.1.1.43 TR_II	20
4.1.1.44 TR_IM	20
4.1.1.45 TR_MD	20
4.1.1.46 TR_MI	21
4.1.1.47 TR_MM	21
4.1.1.48 TR_RR	21
4.1.1.49 TR_RS	21
4.1.2 Documentatie van functies	21
4.1.2.1 free_hmm()	21
4.1.2.2 get_corrected_dna()	22
4.1.2.3 get_prob_from_cg()	22
4.1.2.4 get_protein()	22
4.1.2.5 get_rc_dna()	23
4.1.2.6 get_train_from_file()	
4.1.2.7 viterbi()	24
4.2 FragGeneScan1.31/hmm_lib.c Bestand Referentie	26
4.2.1 Documentatie van functies	26
4.2.1.1 dump_memory()	26
4.2.1.2 free_hmm()	27
4.2.1.3 get_prob_from_cg()	27
4.2.1.4 get_train_from_file()	27
4.2.1.5 viterbi()	28
4.3 FragGeneScan1.31/run_hmm.c Bestand Referentie	30
4.3.1 Documentatie van macro's	30
4.3.1.1 ADD_LEN	31
4.3.1.2 STRINGLEN	31
4.3.2 Documentatie van typedefs	31
4.3.2.1 thread_data	31
4.3.3 Documentatie van functies	31
4.3.3.1 appendSeq()	31
4.3.3.2 main()	32

4.3.3.3 thread_func()	32
4.4 FragGeneScan1.31/util_lib.c Bestand Referentie	33
4.4.1 Documentatie van functies	34
4.4.1.1 dmatrix()	34
4.4.1.2 dvector()	35
4.4.1.3 free_dmatrix()	35
4.4.1.4 free_dvector()	35
4.4.1.5 free_imatrix()	36
4.4.1.6 free_ivector()	36
4.4.1.7 get_protein()	36
4.4.1.8 get_rc_dna()	37
4.4.1.9 get_rc_dna_indel()	37
4.4.1.10 imatrix()	38
4.4.1.11 ivector()	38
4.4.1.12 log2()	39
4.4.1.13 nt2int()	39
4.4.1.14 nt2int_rc()	39
4.4.1.15 nt2int_rc_indel()	40
4.4.1.16 print_usage()	40
4.4.1.17 tr2int()	40
4.4.1.18 trinucleotide()	41
4.4.1.19 trinucleotide_pep()	41
4.5 FragGeneScan1.31/util_lib.h Bestand Referentie	41
4.5.1 Documentatie van functies	43
4.5.1.1 dmatrix()	43
4.5.1.2 dvector()	43
4.5.1.3 free_dmatrix()	43
4.5.1.4 free_dvector()	44
4.5.1.5 free_imatrix()	44
4.5.1.6 free_ivector()	44
4.5.1.7 get_protein()	45
4.5.1.8 imatrix()	45
4.5.1.9 ivector()	45
4.5.1.10 log2()	46
4.5.1.11 nt2int()	46
4.5.1.12 nt2int_rc()	46
4.5.1.13 print_usage()	47
4.5.1.14 tr2int()	47
4.5.1.15 trinucleotide()	47

Hoofdstuk 1

Klasse Index

1.1 Klasse Lijst

Hieronder volgen de klassen, structs en unions met voor elk een korte beschrijving:

HMM																							5
thread	_dat	a																					8
TRAIN																							10

2 Klasse Index

Hoofdstuk 2

Bestand Index

2.1 Bestandslijst

Hieronder volgt de lijst met alle bestanden, elk met een korte beschrijving:

FragGeneScan1.31/hmm.h	13
FragGeneScan1.31/hmm_lib.c	26
FragGeneScan1.31/run_hmm.c	30
FragGeneScan1.31/util_lib.c	33
FragGeneScan1.31/util lib.h	4

4 Bestand Index

Hoofdstuk 3

Klassen Documentatie

3.1 HMM Struct Referentie

```
#include <hmm.h>
```

Public Attributen

- double pi [29]
- int N
- double tr [14]
- double e_M_1 [6][16][4]
- double e_M [6][16][4]
- double tr_R_R [4][4]
- double tr_I_I [4][4]
- double tr_M_I [4][4]
- double tr_S [61][64]
- double tr_E [61][64]
- double tr_S_1 [61][64]
- double tr_E_1 [61][64]
- double S_dist [6]
- double E_dist [6]
- double S1_dist [6]
- double E1_dist [6]

3.1.1 Documentatie van data members

3.1.1.1 E1_dist

```
double E1_dist[6]
```

6 Klassen Documentatie

3.1.1.2 E_dist double E_dist[6] 3.1.1.3 e_M double e_M[6][16][4] 3.1.1.4 e_M_1 double e_M_1[6][16][4] 3.1.1.5 N int N 3.1.1.6 pi double pi[29]

3.1.1.7 S1_dist

double S1_dist[6]

3.1.1.8 S_dist

double S_dist[6]

3.1.1.9 tr

double tr[14]

3.1 HMM Struct Referentie 7

3.1.1.10 tr_E

double tr_E[61][64]

3.1.1.11 tr_E_1

double tr_E_1[61][64]

3.1.1.12 tr_l_l

double tr_I_I[4][4]

3.1.1.13 tr_M_I

double tr_M_I[4][4]

3.1.1.14 tr_R_R

double tr_R_R[4][4]

3.1.1.15 tr_S

double tr_S[61][64]

3.1.1.16 tr_S_1

double tr_S_1[61][64]

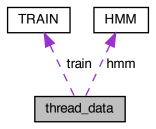
De documentatie voor deze struct is gegenereerd op grond van het volgende bestand:

• FragGeneScan1.31/hmm.h

8 Klassen Documentatie

3.2 thread_data Struct Referentie

Collaboratie diagram voor thread_data:



Public Attributen

- FILE * out
- FILE * aa
- FILE * dna
- char * obs_head
- char * obs_seq
- · int wholegenome
- int cg
- int format
- HMM * hmm
- TRAIN * train

3.2.1 Documentatie van data members

3.2.1.1 aa

FILE* aa

3.2.1.2 cg

int cg

3.2.1.3 dna

FILE* dna

3.2.1.4 format

int format

3.2.1.5 hmm

HMM* hmm

3.2.1.6 obs_head

char* obs_head

3.2.1.7 obs_seq

char* obs_seq

3.2.1.8 out

FILE* out

3.2.1.9 train

TRAIN* train

10 Klassen Documentatie

3.2.1.10 wholegenome

```
int wholegenome
```

De documentatie voor deze struct is gegenereerd op grond van het volgende bestand:

• FragGeneScan1.31/run hmm.c

3.3 TRAIN Struct Referentie

```
#include <hmm.h>
```

Public Attributen

- double trans [44][6][16][4]
- double rtrans [44][6][16][4]
- double noncoding [44][4][4]
- double start [44][61][64]
- double stop [44][61][64]
- double start1 [44][61][64]
- double stop1 [44][61][64]
- double S_dist [44][6]
- double E_dist [44][6]
- double S1_dist [44][6]
- double E1_dist [44][6]

3.3.1 Documentatie van data members

3.3.1.1 E1_dist

```
double E1_dist[44][6]
```

3.3.1.2 E_dist

```
double E_dist[44][6]
```

3.3.1.3 noncoding

double noncoding[44][4][4]

3.3.1.4 rtrans

double rtrans[44][6][16][4]

3.3.1.5 S1_dist

double S1_dist[44][6]

3.3.1.6 S_dist

double S_dist[44][6]

3.3.1.7 start

double start[44][61][64]

3.3.1.8 start1

double start1[44][61][64]

3.3.1.9 stop

double stop[44][61][64]

3.3.1.10 stop1

double stop1[44][61][64]

3.3.1.11 trans

double trans[44][6][16][4]

De documentatie voor deze struct is gegenereerd op grond van het volgende bestand:

• FragGeneScan1.31/hmm.h

12 Klassen Documentatie

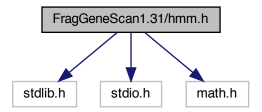
Hoofdstuk 4

Bestand Documentatie

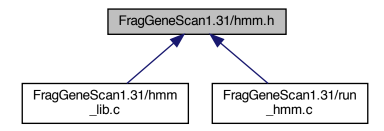
4.1 FragGeneScan1.31/hmm.h Bestand Referentie

#include <stdlib.h>
#include <stdio.h>
#include <math.h>

Include afhankelijkheidsgraaf voor hmm.h:



Deze graaf geeft aan welke bestanden direct of indirect afhankelijk zijn van dit bestand:



Klassen

- struct HMM
- struct TRAIN

Macros

- #define A 0
- #define C 1
- #define G 2
- #define T 3
- #define NUM STATE 29
- #define NOSTATE -1
- #define S STATE 0
- #define E_STATE 1
- #define R STATE 2
- #define S_STATE_1 3
- #define E_STATE_1 4
- #define M1_STATE 5
- #define M2_STATE 6
- #define M3_STATE 7
- #define M4_STATE 8
- #define M5 STATE 9
- #define M6_STATE 10
- #define M1 STATE 1 11
- #define M2_STATE_1 12 • #define M3_STATE_1 13
- #define M4_STATE_1 14
- #define M5_STATE_1 15
- #define M6 STATE 1 16
- #define I1 STATE 17
- #define I2 STATE 18
- #define I3_STATE 19
- #define I4 STATE 20
- #define I5_STATE 21
- #define I6_STATE 22
- #define I1 STATE 1 23
- #define I2_STATE_1 24
- #define I3 STATE 1 25
- #define I4_STATE_1 26
- #define I5 STATE 1 27
- #define I6_STATE_1 28
- #define TR_MM 0
- #define TR_MI 1
- #define TR MD 2
- #define TR II 3
- #define TR_IM 4
- #define TR DD 5
- #define TR_DM 6
- #define TR GE 7
- #define TR GG 8
- #define TR ER 9
- #define TR RS 10
- #define TR_RR 11 • #define TR_ES 12
- #define TR_ES1 13

Functies

- int get_prob_from_cg (HMM *hmm, TRAIN *train, char *O)
- void get_train_from_file (char *filename, HMM *hmm_ptr, char *mfilename, char *mfilename, char *mfilename, char *sfilename, char *sfilename, char *sfilename, char *sfilename, char *sfilename, char *dfilename, TRAIN *train_ptr)
- void viterbi (HMM *hmm_ptr, TRAIN *train_ptr, char *O, FILE *out_filename, FILE *log_filename, FILE *dna_filename, char *head, int metagene, int cg, int format)
- void free_hmm (HMM *hmm)
- void get_protein (char *dna, char *protein, int strand, int whole_genome)
- void get_rc_dna (char *dna, char *dna1)
- void get corrected dna (char *dna, char *dna f)

4.1.1 Documentatie van macro's

4.1.1.1 A

#define A 0

4.1.1.2 C

#define C 1

4.1.1.3 E_STATE

#define E_STATE 1

4.1.1.4 E_STATE_1

#define E_STATE_1 4

4.1.1.5 G

#define G 2

4.1.1.6 I1_STATE

#define I1_STATE 17

4.1.1.7 I1_STATE_1

#define I1_STATE_1 23

4.1.1.8 I2_STATE

#define I2_STATE 18

4.1.1.9 I2_STATE_1

#define I2_STATE_1 24

4.1.1.10 I3_STATE

#define I3_STATE 19

4.1.1.11 I3_STATE_1

#define I3_STATE_1 25

4.1.1.12 I4_STATE

#define I4_STATE 20

#define I4_STATE_1 26

4.1.1.14 I5_STATE

#define I5_STATE 21

#define I5_STATE_1 27

4.1.1.16 I6_STATE

#define I6_STATE 22

#define I6_STATE_1 28

4.1.1.18 M1_STATE

#define M1_STATE 5

4.1.1.19 M1_STATE_1

#define M1_STATE_1 11

4.1.1.20 M2_STATE

#define M2_STATE 6

4.1.1.21 M2_STATE_1

#define M2_STATE_1 12

4.1.1.22 M3_STATE

#define M3_STATE 7

4.1.1.23 M3_STATE_1

#define M3_STATE_1 13

4.1.1.24 M4_STATE

#define M4_STATE 8

4.1.1.25 M4_STATE_1

#define M4_STATE_1 14

4.1.1.26 M5_STATE

#define M5_STATE 9

4.1.1.27 M5_STATE_1

#define M5_STATE_1 15

4.1.1.28 M6_STATE

#define M6_STATE 10

4.1.1.29 M6_STATE_1

#define M6_STATE_1 16

4.1.1.30 NOSTATE

#define NOSTATE -1

4.1.1.31 NUM_STATE

#define NUM_STATE 29

4.1.1.32 R_STATE

#define R_STATE 2

4.1.1.33 S_STATE

#define S_STATE 0

4.1.1.34 S_STATE_1

#define S_STATE_1 3

4.1.1.35 T

#define T 3

4.1.1.36 TR_DD

#define TR_DD 5

4.1.1.37 TR_DM

#define TR_DM 6

4.1.1.38 TR_ER

#define TR_ER 9

4.1.1.39 TR_ES

#define TR_ES 12

4.1.1.40 TR_ES1

#define TR_ES1 13

4.1.1.41 TR_GE

#define TR_GE 7

4.1.1.42 TR_GG

#define TR_GG 8

4.1.1.43 TR_II

#define TR_II 3

4.1.1.44 TR_IM

#define TR_IM 4

4.1.1.45 TR_MD

#define TR_MD 2

4.1.1.46 TR_MI

```
#define TR_MI 1
```

4.1.1.47 TR_MM

```
#define TR_MM 0
```

4.1.1.48 TR_RR

```
#define TR_RR 11
```

4.1.1.49 TR_RS

```
#define TR_RS 10
```

4.1.2 Documentatie van functies

4.1.2.1 free_hmm()

```
void free_hmm ( {\tt HMM} \; * \; \mathit{hmm} \; )
```

Hier is de call graaf voor deze functie:



4.1.2.2 get_corrected_dna()

4.1.2.3 get_prob_from_cg()

```
int get_prob_from_cg (
    HMM * hmm,
    TRAIN * train,
    char * 0 )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.1.2.4 get_protein()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.1.2.5 get_rc_dna()

Hier is de call graaf voor deze functie:

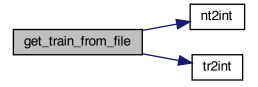


Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.1.2.6 get_train_from_file()

Hier is de call graaf voor deze functie:

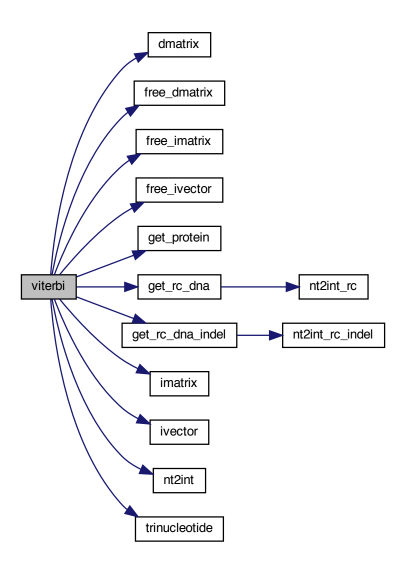


Hier is de caller graaf voor deze functie:

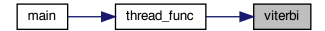


4.1.2.7 viterbi()

Hier is de call graaf voor deze functie:



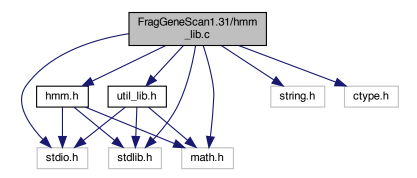
Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.2 FragGeneScan1.31/hmm lib.c Bestand Referentie

```
#include <stdio.h>
#include <math.h>
#include <string.h>
#include <stdlib.h>
#include <ctype.h>
#include "hmm.h"
#include "util_lib.h"
```

Include afhankelijkheidsgraaf voor hmm_lib.c:



Functies

- void dump memory (void *p, int size)
- void viterbi (HMM *hmm ptr, TRAIN *train ptr, char *O, FILE *fp out, FILE *fp aa, FILE *fp dna, char *head, int whole_genome, int cg, int format)
- int get_prob_from_cg (HMM *hmm_ptr, TRAIN *train_ptr, char *O)
- void get_train_from_file (char *filename, HMM *hmm_ptr, char *mfilename, char *mfilename1, char *nfilename, char *sfilename, char *pfilename, char *s1filename, char *p1filename, char *dfilename, TRAIN *train ptr)
- void free_hmm (HMM *hmm_ptr)

4.2.1 Documentatie van functies

4.2.1.1 dump_memory()

```
void dump_memory (
            void *p,
            int size )
```

4.2.1.2 free_hmm()

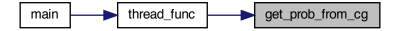
```
void free_hmm ( {\tt HMM} \, * \, \mathit{hmm\_ptr} \, )
```

Hier is de call graaf voor deze functie:



4.2.1.3 get_prob_from_cg()

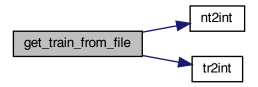
Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.2.1.4 get_train_from_file()

```
char * dfilename,
TRAIN * train_ptr )
```

Hier is de call graaf voor deze functie:



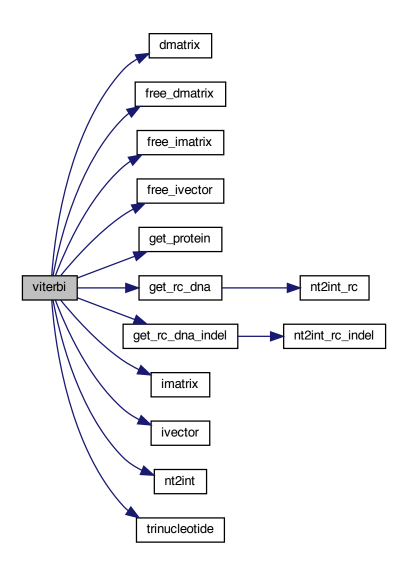
Hier is de caller graaf voor deze functie:



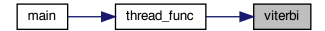
4.2.1.5 viterbi()

```
void viterbi (
    HMM * hmm_ptr,
    TRAIN * train_ptr,
    char * 0,
    FILE * fp_out,
    FILE * fp_dna,
    char * head,
    int whole_genome,
    int cg,
    int format )
```

Hier is de call graaf voor deze functie:



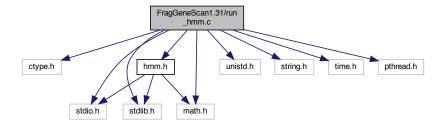
Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.3 FragGeneScan1.31/run_hmm.c Bestand Referentie

```
#include <ctype.h>
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <math.h>
#include <unistd.h>
#include <string.h>
#include <time.h>
#include "hmm.h"
#include <pthread.h>
```

Include afhankelijkheidsgraaf voor run_hmm.c:



Klassen

· struct thread_data

Macros

- #define ADD LEN 1024
- #define STRINGLEN 4096

Typedefs

• typedef struct thread_data thread_data

Functies

- void * thread_func (void *threadarr)
- int main (int argc, char **argv)
- int appendSeq (char *input, char **seq, int input_max)

4.3.1 Documentatie van macro's

4.3.1.1 ADD_LEN

```
#define ADD_LEN 1024
```

4.3.1.2 STRINGLEN

```
#define STRINGLEN 4096
```

4.3.2 Documentatie van typedefs

4.3.2.1 thread_data

```
typedef struct thread_data thread_data
```

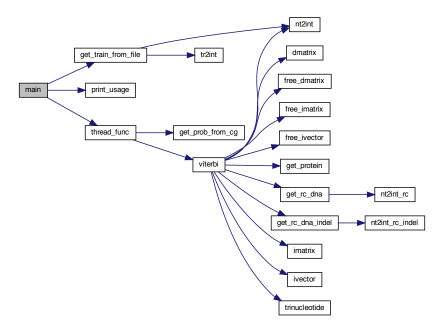
4.3.3 Documentatie van functies

4.3.3.1 appendSeq()

4.3.3.2 main()

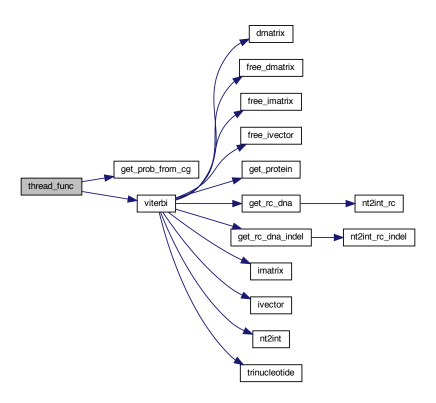
```
int main ( \label{eq:int_argc} \text{int } \textit{argc,} \text{char } ** \textit{argv} \text{ })
```

Entry point of program if there is less then 9 arguments, then we halt because not everything is given. Hier is de call graaf voor deze functie:



4.3.3.3 thread_func()

Hier is de call graaf voor deze functie:



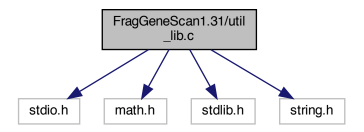
Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4 FragGeneScan1.31/util_lib.c Bestand Referentie

```
#include <stdio.h>
#include <math.h>
#include <stdlib.h>
#include <string.h>
```

Include afhankelijkheidsgraaf voor util_lib.c:



Functies

```
• double ** dmatrix (int num_row, int num_col)
```

- int ** imatrix (int num row, int num col)
- double * dvector (int nh)
- int * ivector (int nh)
- void free_dvector (double *v)
- void free_ivector (int *v)
- void free_dmatrix (double **m, int num_row)
- void free_imatrix (int **m, int num_row)
- int tr2int (char *tr)
- int nt2int (char nt)
- int nt2int_rc (char nt)
- int nt2int_rc_indel (char nt)
- int trinucleotide (char a, char b, char c)
- int trinucleotide_pep (char a, char b, char c)
- void get_rc_dna (char *dna, char *dna1)
- void get_rc_dna_indel (char *dna, char *dna1)
- void get_protein (char *dna, char *protein, int strand, int whole_genome)
- void print_usage ()

4.4.1 Documentatie van functies

4.4.1.1 dmatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.2 dvector()

```
double* dvector ( \inf \ nh \ )
```

4.4.1.3 free_dmatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.4 free_dvector()

```
void free_dvector ( \mbox{double * $v$ )} \label{eq:condition}
```



4.4.1.5 free_imatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



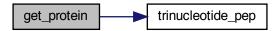
4.4.1.6 free_ivector()

```
void free_ivector ( int \, * \, v \,)
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.7 get_protein()



Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.8 get_rc_dna()

Hier is de call graaf voor deze functie:



Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.9 get_rc_dna_indel()

Hier is de call graaf voor deze functie:

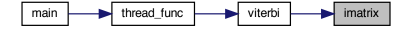


Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.10 imatrix()

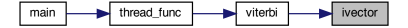
Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.11 ivector()

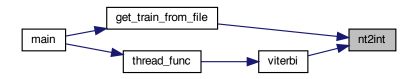
```
int* ivector (
          int nh )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.12 nt2int()

Hier is de caller graaf voor deze functie:

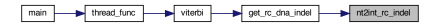


4.4.1.13 nt2int_rc()



4.4.1.14 nt2int_rc_indel()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



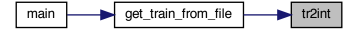
4.4.1.15 print_usage()

```
void print_usage ( )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.16 tr2int()



4.4.1.17 trinucleotide()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.4.1.18 trinucleotide_pep()

```
int trinucleotide_pep (  \begin{array}{ccc} \text{char $a$,} \\ \text{char $b$,} \\ \text{char $c$} \end{array} )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:

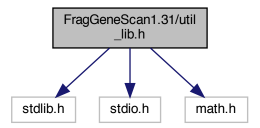


4.5 FragGeneScan1.31/util_lib.h Bestand Referentie

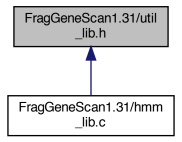
```
#include <stdlib.h>
#include <stdio.h>
```

#include <math.h>

Include afhankelijkheidsgraaf voor util_lib.h:



Deze graaf geeft aan welke bestanden direct of indirect afhankelijk zijn van dit bestand:



Functies

- double ** dmatrix (int num_row, int num_col)
- double * dvector (int nh)
- int ** imatrix (int num_row, int num_col)
- int * ivector (int nh)
- void free_dvector (double *v)
- void free_dmatrix (double **m, int num_row)
- void free_ivector (int *v)
- void free_imatrix (int **m, int num_row)
- int tr2int (char *nt)
- int nt2int (char nt)
- int nt2int_rc (char nt)
- int trinucleotide (char a, char b, char c)
- void get_protein (char *dna, char *protein, int strand, int whole_genome)
- void print_usage ()

4.5.1 Documentatie van functies

4.5.1.1 dmatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.5.1.2 dvector()

```
double* dvector ( \inf \ nh \ )
```

4.5.1.3 free_dmatrix()



4.5.1.4 free_dvector()

```
void free_dvector ( \mbox{double } * \ v \ )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.5.1.5 free_imatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



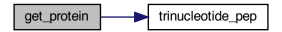
4.5.1.6 free_ivector()

```
void free_ivector ( int \, * \, v \,)
```



4.5.1.7 get_protein()

Hier is de call graaf voor deze functie:



4.5.1.8 imatrix()

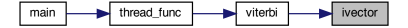
Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.5.1.9 ivector()

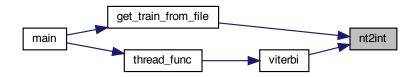
```
int* ivector ( \quad \text{int } nh \ )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.5.1.10 nt2int()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



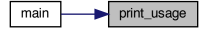
4.5.1.11 nt2int_rc()



4.5.1.12 print_usage()

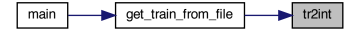
```
void print_usage ( )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.5.1.13 tr2int()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



4.5.1.14 trinucleotide()

