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	t	 	 11
3.3.1.6 S_dist		 	 11
3.3.1.7 start .		 	 11
3.3.1.8 start1		 	 11
3.3.1.9 stop .		 	 11
3.3.1.10 stop1		 	 11
3.3.1.11 trans		 	 11
4 Bestand Documentatie			13
4.1 FragGeneScan1.31/hmm	i.h Bestand Referentie .	 	 13
4.1.1 Documentatie var	n macro's	 	 15
4.1.1.1 A		 	 15
4.1.1.2 C		 	 16
4.1.1.3 E_STAT	ΓE	 	 16
4.1.1.4 E_STAT	ΓE_1	 	 16
4.1.1.5 G		 	 16
4.1.1.6 I1_STA	TE	 	 16
4.1.1.7 I1_STA	TE_1	 	 16
4.1.1.8 I2_STA	TE	 	 16
4.1.1.9 I2_STA	TE_1	 	 16
4.1.1.10 I3_ST/	ATE	 	 17
4.1.1.11 I3_ST/	ATE_1	 	 17
4.1.1.12 I4_ST/	ATE	 	 17
4.1.1.13 I4_ST/	ATE_1	 	 17
4.1.1.14 I5_ST/	ATE	 	 17
4.1.1.15 I5_ST/	ATE_1	 	 17
4.1.1.16 l6_ST/	ATE	 	 17
4.1.1.17 I6_ST/	ATE_1	 	 17
4.1.1.18 M1_S	TATE	 	 18
4.1.1.19 M1_S	TATE_1	 	 18
4.1.1.20 M2_S	TATE	 	 18
4.1.1.21 M2_S	TATE_1	 	 18
4.1.1.22 M3_S	TATE	 	 18
4.1.1.23 M3_S	TATE_1	 	 18
	TATE		
4.1.1.25 M4_S	TATE_1	 	 18
4.1.1.26 M5_S	TATE	 	 19
	TATE_1		
	TATE		
	TATE_1		
	ATE		
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	20
4.1.1.35 T	20
4.1.1.36 TR_DD	20
4.1.1.37 TR_DM	20
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	21
4.1.1.43 TR_II	21
4.1.1.44 TR_IM	21
4.1.1.45 TR_MD	21
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	22
4.1.2.1 free_hmm()	22
4.1.2.2 get_corrected_dna()	22
4.1.2.3 get_prob_from_cg()	22
4.1.2.4 get_protein()	23
4.1.2.5 get_rc_dna()	23
4.1.2.6 get_train_from_file()	24
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	30
4.3.1.2 STRINGLEN	31
4.3.2 Documentatie van functies	31
4.3.2.1 appendSeq()	31
4.3.2.2 main()	31
4.3.2.3 print_error()	32
4.3.2.4 thread_func()	32

4.4 FragGeneScan1.31/run_hmm.h Bestand Referentie	33
4.4.1 Documentatie van typedefs	34
4.4.1.1 thread_data	35
4.4.2 Documentatie van functies	35
4.4.2.1 print_error()	35
4.4.2.2 thread_func()	36
4.5 FragGeneScan1.31/util_lib.c Bestand Referentie	36
4.5.1 Documentatie van functies	37
4.5.1.1 dmatrix()	37
4.5.1.2 dvector()	38
4.5.1.3 free_dmatrix()	38
4.5.1.4 free_dvector()	38
4.5.1.5 free_imatrix()	39
4.5.1.6 free_ivector()	39
4.5.1.7 get_protein()	39
4.5.1.8 get_rc_dna()	40
4.5.1.9 get_rc_dna_indel()	40
4.5.1.10 imatrix()	41
4.5.1.11 ivector()	41
4.5.1.12 nt2int()	42
4.5.1.13 nt2int_rc()	42
4.5.1.14 nt2int_rc_indel()	43
4.5.1.15 print_usage()	43
4.5.1.16 tr2int()	43
4.5.1.17 trinucleotide()	44
4.5.1.18 trinucleotide_pep()	44
4.6 FragGeneScan1.31/util_lib.h Bestand Referentie	44
4.6.1 Documentatie van functies	46
4.6.1.1 dmatrix()	46
4.6.1.2 dvector()	46
4.6.1.3 free_dmatrix()	46
4.6.1.4 free_dvector()	47
4.6.1.5 free_imatrix()	47
4.6.1.6 free_ivector()	47
4.6.1.7 get_protein()	48
4.6.1.8 imatrix()	48
4.6.1.9 ivector()	48
4.6.1.10 nt2int()	49
4.6.1.11 nt2int_rc()	49
4.6.1.12 print_usage()	50
4.6.1.13 tr2int()	50
4.6.1.14 trinucleotide()	50

# 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	3
FragGeneScan1.31/hmm_lib.c	26
FragGeneScan1.31/run_hmm.c	30
FragGeneScan1.31/run_hmm.h	33
FragGeneScan1.31/util_lib.c	36
FragGeneScan1.31/util_lib.h	14

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:

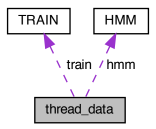
• FragGeneScan1.31/hmm.h

8 Klassen Documentatie

## 3.2 thread\_data Struct Referentie

#include <run\_hmm.h>

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.h

#### 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

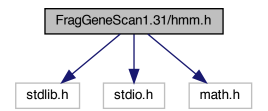
## Hoofdstuk 4

# **Bestand Documentatie**

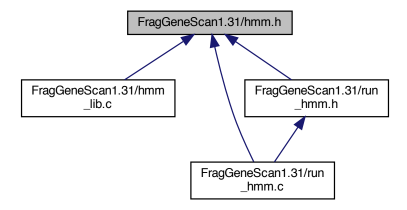
## 4.1 FragGeneScan1.31/hmm.h Bestand Referentie

#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 \*mfilename1, char \*nfilename, char \*sfilename, char \*pfilename, char \*sfilename, char \*pfilename, char \*pfilename, 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

#### 4.1.1.13 I4\_STATE\_1

#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 ( _{\rm HMM} * _{hmm} )
```

Hier is de call graaf voor deze functie:

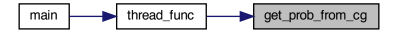


#### 4.1.2.2 get\_corrected\_dna()

#### 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:

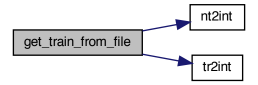


Hier is de caller graaf voor deze functie:



#### 4.1.2.6 get\_train\_from\_file()

Hier is de call graaf voor deze functie:



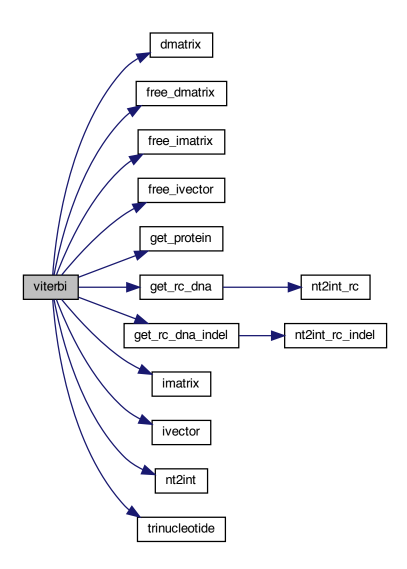
Hier is de caller graaf voor deze functie:



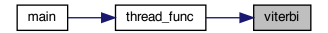
#### 4.1.2.7 viterbi()

```
char * head,
int metagene,
int cg,
int format )
```

Hier is de call graaf voor deze functie:



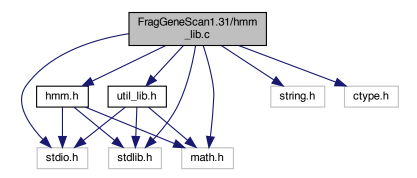
Hier is de caller graaf voor deze functie:



#### 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()

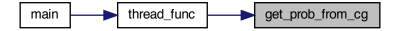
```
void free_hmm ( {\tt HMM} \, * \, \mathit{hmm\_ptr} \, )
```

Hier is de call graaf voor deze functie:



#### 4.2.1.3 get\_prob\_from\_cg()

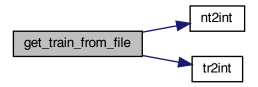
Hier is de caller graaf voor deze functie:



#### 4.2.1.4 get\_train\_from\_file()

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

Hier is de call graaf voor deze functie:



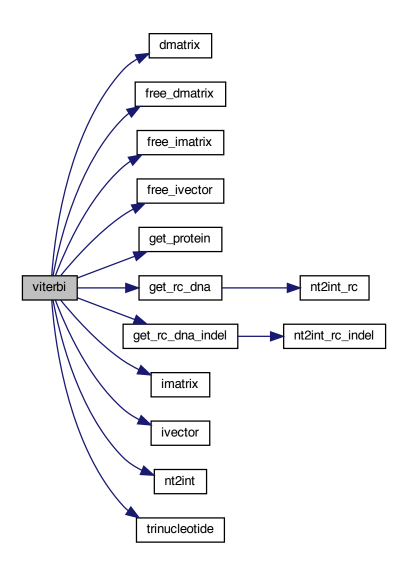
Hier is de caller graaf voor deze functie:



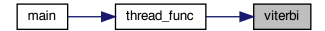
#### 4.2.1.5 viterbi()

```
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:



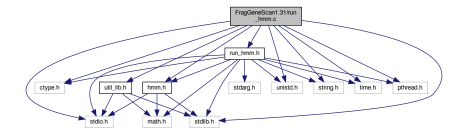
Hier is de caller graaf voor deze functie:



#### 4.3 FragGeneScan1.31/run\_hmm.c Bestand Referentie

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

Include afhankelijkheidsgraaf voor run\_hmm.c:



#### **Macros**

- #define ADD LEN 1024
- #define STRINGLEN 4096

#### **Functies**

- int main (int argc, char \*\*argv)
- void \* thread\_func (void \*threadarr)
- int appendSeq (char \*input, char \*\*seq, int input\_max)
- void print\_error (const char \*error\_message,...)
- void print\_file\_error (const char \*error\_message, char \*file)

#### 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 functies

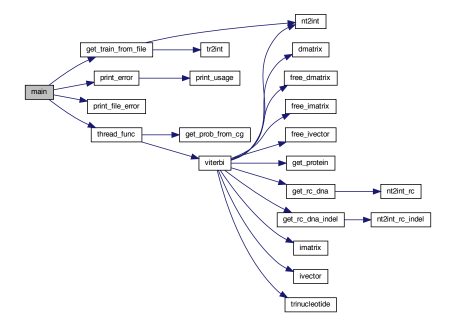
#### 4.3.2.1 appendSeq()

#### 4.3.2.2 main()

```
int main (  \mbox{int $argc$,} \\ \mbox{char $**$ $argv$ )}
```

Entry point of program

- 1. Initialization of variables and datatypes
- 2. Check File acessiblity



## 4.3.2.3 print\_error()

Error function:

- 1. Print error message
- 2. Call print\_usage() from util\_lib
- 3. EXIT program

Hier is de call graaf voor deze functie:



Hier is de caller graaf voor deze functie:



# 4.3.2.4 print\_file\_error()

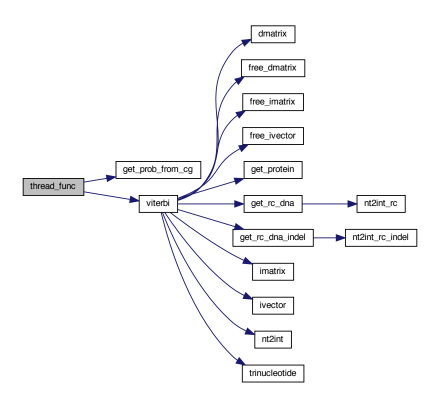
Error function:

- 1. Print error message
- 2. EXIT program

Hier is de caller graaf voor deze functie:



# 4.3.2.5 thread\_func()



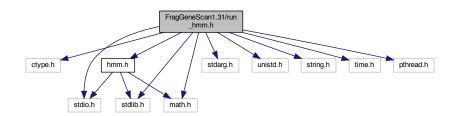
Hier is de caller graaf voor deze functie:



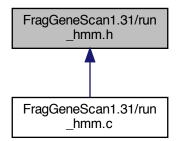
# 4.4 FragGeneScan1.31/run\_hmm.h Bestand Referentie

```
#include <ctype.h>
#include <stdio.h>
#include <stdlib.h>
#include <stdarg.h>
#include <math.h>
#include <unistd.h>
#include <string.h>
#include <time.h>
#include <thenk.h>
#include <pthread.h>
```

Include afhankelijkheidsgraaf voor run\_hmm.h:



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



## Klassen

• struct thread\_data

# **Typedefs**

• typedef struct thread\_data thread\_data

#### **Functies**

```
void * thread_func (void *threadarr)
```

- void <a href="mailto:print\_error">print\_error</a> (const char \*error\_message,...)
- void print\_file\_error (const char \*error\_message, char \*file)

# 4.4.1 Documentatie van typedefs

## 4.4.1.1 thread\_data

```
{\tt typedef\ struct\ thread\_data\ thread\_data}
```

#### 4.4.2 Documentatie van functies

## 4.4.2.1 print\_error()

#### Error function:

- 1. Print error message
- 2. Call print\_usage() from util\_lib
- 3. EXIT program

Hier is de call graaf voor deze functie:



Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.4.2.2 print\_file\_error()

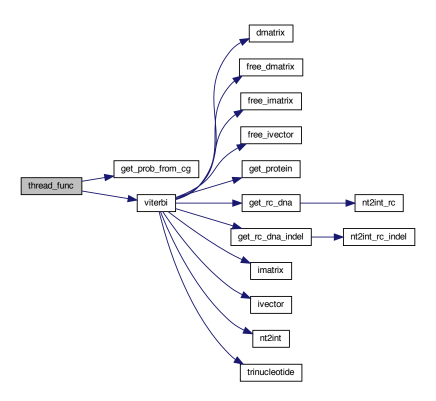
Error function:

- 1. Print error message
- 2. EXIT program



## 4.4.2.3 thread\_func()

Hier is de call graaf voor deze functie:



Hier is de caller graaf voor deze functie:

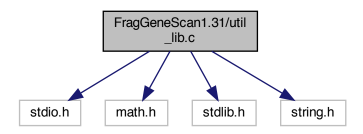


# 4.5 FragGeneScan1.31/util\_lib.c Bestand Referentie

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

```
#include <string.h>
```

Include afhankelijkheidsgraaf voor util\_lib.c:



#### **Functies**

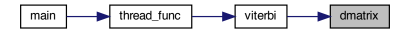
```
• double ** dmatrix (int num_row, int num_col)
```

- 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 ()

#### 4.5.1 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()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



# 4.5.1.4 free\_dvector()

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



## 4.5.1.5 free\_imatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



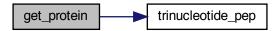
## 4.5.1.6 free\_ivector()

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

Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.5.1.7 get\_protein()



Hier is de caller graaf voor deze functie:



# 4.5.1.8 get\_rc\_dna()

Hier is de call graaf voor deze functie:



Hier is de caller graaf voor deze functie:



# 4.5.1.9 get\_rc\_dna\_indel()

Hier is de call graaf voor deze functie:

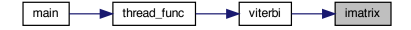


Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.5.1.10 imatrix()

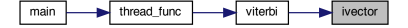
Hier is de caller graaf voor deze functie:



#### 4.5.1.11 ivector()

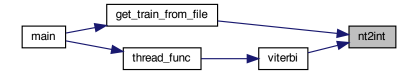
```
int* ivector (
          int nh )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.5.1.12 nt2int()

Hier is de caller graaf voor deze functie:

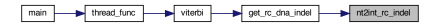


# 4.5.1.13 nt2int\_rc()



## 4.5.1.14 nt2int\_rc\_indel()

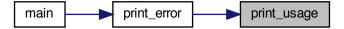
Hier is de caller graaf voor deze functie:



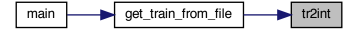
## 4.5.1.15 print\_usage()

```
void print_usage ( )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



#### 4.5.1.16 tr2int()



# 4.5.1.17 trinucleotide()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



# 4.5.1.18 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:

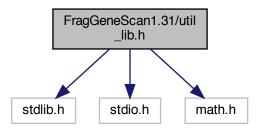


# 4.6 FragGeneScan1.31/util\_lib.h Bestand Referentie

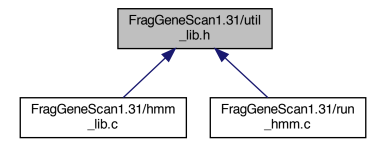
```
#include <stdlib.h>
#include <stdio.h>
```

#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 ()

# 4.6.1 Documentatie van functies

#### 4.6.1.1 dmatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.6.1.2 dvector()

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

## 4.6.1.3 free\_dmatrix()



## 4.6.1.4 free\_dvector()

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

Hier is de caller graaf voor deze functie:



# 4.6.1.5 free\_imatrix()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



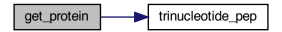
#### 4.6.1.6 free\_ivector()

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



# 4.6.1.7 get\_protein()

Hier is de call graaf voor deze functie:



# 4.6.1.8 imatrix()

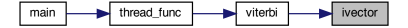
Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.6.1.9 ivector()

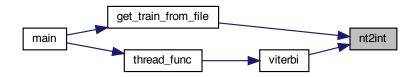
```
int* ivector ( \quad \text{int } nh \ )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.6.1.10 nt2int()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



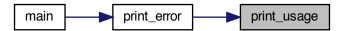
# 4.6.1.11 nt2int\_rc()



## 4.6.1.12 print\_usage()

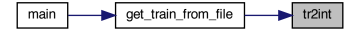
```
void print_usage ( )
```

Hier is de caller graaf voor deze functie:



## 4.6.1.13 tr2int()

Hier is de caller graaf voor deze functie:



#### 4.6.1.14 trinucleotide()

