

Secuencia de ADN

 \ast Escribe una clase DNA que represente una secuencia de ADN \ast

Implementa, al menos, los siguientes métodos:

```
def __init__(self, sequence: str):
```

- Crea el atributo sequence donde se almacena la secuencia de bases nitrogenadas.
- Las bases nitrogenadas se representarán por sus iniciales (como *string*):

Adenina	' A '
Timina	'T'
Guanina	'G'
Citosina	'C'

```
def __len__(self) -> int:
```

• Devuelve la longitud de la secuencia self.

```
def __str__(self) -> str:
```

• Devuelve la representación string de la secuencia self.

```
def adenines(self) -> int:
```

- Es una **propiedad**.
- Devuelve el número de adeninas de la secuencia self.

```
def cytosines(self) -> int:
```

- Es una **propiedad**.
- Devuelve el número de citosinas de la secuencia self.

```
def guanines(self) -> int:
```

- Es una **propiedad**.
- Devuelve el **número de guaninas** de la secuencia self.

```
def thymines(self) -> int:
```

- Es una propiedad.
- Devuelve el número de timinas de la secuencia self.



```
def __add__(self, other: DNA) -> DNA:
```

- Devuelve una nueva secuencia como suma de self y other.
- Para obtener la suma de dos secuencias habrá que ir recorriendo las secuencias simultáneamente y quedarse con la mayor base (lexicográficamente).
- Si las secuencias tienen tamaños diferentes, habrá que añadir al final de la secuencia resultante el "trozo" que falte de la secuencias más larga.

```
def stats(self) -> dict[str, float]:
```

• Devuelve un diccionario donde las *claves* son las bases nitrogenadas y los *valores* son el porcentaje de aparición de cada base en la secuencia self.

```
def __mul__(self, other: DNA) -> DNA:
```

- Devuelve la "multiplicación" de dos secuencias.
- La secuencia resultante contendrá aquellas bases comunes (posición a posición) de self y other.

```
def build_from_file(cls, path: str) -> DNA:
```

- Es un método de clase.
- Devuelve una nueva secuencia a partir del fichero con ruta path.
- El fichero sólo contendrá una única línea con una sucesión de *iniciales de bases nitrogenadas*.

```
def dump_to_file(cls, path: str) -> DNA:
```

- Es un método de clase.
- Vuelca la secuencia self al fichero path en una única línea.
- El volcado sólo incluye las **iniciales** de cada base nitrogenada.

```
def __getitem__(self, index: int) -> str:
```

• Devuelve la base nitrogenada que ocupa la posición index en la secuencia.

```
def __setitem__(self, index: int, base: str) -> None:
```

- Asigna la base nitrogenada base a la posición index de la secuencia.
- Si la base que se va a asignar **no existe** entonces se asignará la **adenina**.