Introdução à Programação de Computadores para Biologia

Tipos de dados

Arrays e Hashes

TIPOS DE DADOS EM PERL

Variáveis

1. Escalares (\$):

```
my $variavel_escalar = 1;
my $cidade = "Sao Paulo";
my $sequencia = "ATCCTACTGTGCGTCAGGCTAAGCTA";
```

2. Arrays, vetores (@):

3. Hashes, vetores associativos (%):

TIPOS DE DADOS EM PERL

Variáveis

1. Escalares (\$):

```
my $variavel_escalar = 1;
my $cidade = "Sao Paulo";
my $sequencia = "ATCCTACTGTGCGTCAGGCTAAGCTA";
```

2. Arrays, vetores (@):

```
@genes = ("CG7856", "scpr-B", "CG4294", "Sgt", "CG42308");
```

3. Hashes, vetores associativos (%):

Variáveis

1. Nomes precedidos de "\$":

```
my $cidade = "Sao Paulo"; #correto
my $ cidade = "Sao Paulo"; #incorreto
```

2. Nomes podem conter uma ou mais letras "A-Z" ou "a-z" incluindo "_" e depois dela(s) números:

Valores de Escalares

PERL tem dois tipos básicos de escalares:

1. Números:

```
$y=1;  # inteiro positivo
$z=-5;  # inteiro negativo
$x = 3.14;  # real em ponto flutuante
$w = 2.75E-6;  # real em notação científica
$t = 0377;  # octal
$u = 0xffff;  # hexadecimal
```

2. Strings:

```
$string1 = "Oi, eu sou uma string!"; # string
$string2 = 'Oi, eu tb sou uma string!'; # string
$string3 = "ATCGATCGATCGATCGATCGATC"; # string
```

Valores de Escalares

PERL é diferente de algumas linguagens de programação: o tipo de variável NÃO precisa ser declarado.

Exemplo em C

```
#include <stdio.h>
int main(void){
        int inteiro; //guarda numeros inteiros
        char caract; //guarda caracteres
        float real; //um número real com precisão simples
        double reald; //um número real com precisão dupla
        void vazio; //tipo vazio
        inteiro = 5;
        caract = 'C':
        real = 27.25;
        reald = 22.442e2;
return 1;
```

Valores

Script: escalares.pl; output:

```
$y = 1
$z = -5
$x = 3.14
$w = 2.75e-06
$t = 255
$u = 65535
$s = 12

Oi, eu sou uma string!
Oi, eu tb sou uma string
ATCGATCGATCGATCGATTGGATC
```

```
$t = atribuir um valor octal = 0377
$u = atribuir um valor hexadecimal = 0xffff
$s = atribuir um valor binário = 0b1100
```

Valores

Script: escalares.pl;

```
#! /usr/bin/perl
# atribuindo valores as variaveis
$y = 1; # inteiro positivo
$z = -5; # inteiro negativo
$x = 3.14; # real em ponto flutuante
$w = 2.75e-6; # real em notação científica
$t = 0377; # octal
$u = 0xffff; # hexadecimal
$s = 0b1100; # binario
$string1 = "Oi, eu sou uma string!"; # string
$string2 = 'Oi, eu tb sou uma string'; # string
$string3 = "ATCGATCGATCGATCGATCGATC"; # string
```

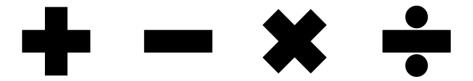
Valores

Script: escalares.pl;

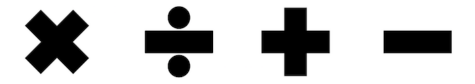
```
#continuacao
# imprimindo
print "\$y \= $y\n";
print "\$z \= $z\n";
print "\$x \= $x\n";
print "\$w \= $w\n";
print "\$t \= $t\n";
print "\$u \= $u\n";
print "\$s \= $s\n\n";
print "$string1\n$string2\n$string3\n\n";
exit;
```

Operações com números

1. Os "operadores da escola" estão disponíveis:

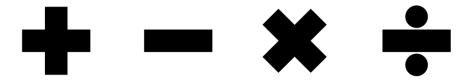


2. Precedência: praticamente igual "da escola"

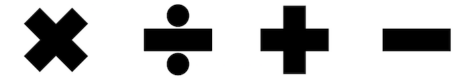


Operações com números

1. Os "operadores da escola" estão disponíveis:



2. Precedência: praticamente igual "da escola"



Sempre use parênteses!!!

Operações com números

CARACTER	FUNÇÃO
+	Adição
=	Atribuição
+=	Atribuição após soma
-=	Atribuição após subtração
++	Auto-acréscimo
	Auto-decréscimo
/	Divisão
%	Módulo (Resto da divisão)
*	Multiplicação
**	Potenciação (Exponenciação)
sqrt()	Raiz quadrada
-	Subtração

Operações com números

Script: operacoes.pl

```
#! /usr/bin/perl
# script para testar operacoes matematicas
# testando
a = 1;
print "Atribuicao\:
                            \$a \= $a\n";
#++$a:
\#print "Auto\-acrescimo\: \$a \= $a\n";
#--$a;
\#print "Auto\-decrescimo\: \$a \= $a\n";
#$b = 3 + 1:
#print "Soma\:
                             #$c = $a + $b;
#print "Soma\:
```

Operações com números

Script: operacoes.pl

Output:

```
Atribuicao:
                         $a = 1
                         a = 2
Auto-acrescimo:
Auto-decrescimo:
                         $a = 1
                         $b = 4
Soma:
Soma:
                         c = 5
                         $d = 20
Multiplicacao:
Divisao:
                         $e = 5
                         f = 2
Raiz quadrada:
                         $g = 25
Equacao:
Modulo:
                         $i = 0
Modulo:
Potenciacao:
                         j = 25
Adicao e atribuicao: $j = 30
Subtracao e atribuicao: $j = 25
```

PROBLEMA

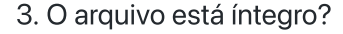
No arquivo dmel-gene-r5.45.fasta há um conjunto de genes presentes no genoma de *Drosophila melanogaster*. Queremos armazenar cada sequência em uma variável com um número identificador único.

1. Como implementar em Perl?	?
------------------------------	---

2. Quantas variáveis seriam geradas?

\circ		1 /	•						0
Quantos	MANAS	na no	ardilivo	ame	I-APNP-	rh	4つ	TACT	27
Q ualitos	genes	110110	arquivo	dillo	gene	ı O.	ΤО.	1436	u.

1.	Gravar	arquivo	(pasta	introprog)	
		arquivo	(Pacta		,



Quantos genes há no arquivo dmel-gene-r5.45.fasta?

- 1. Gravar arquivo (pasta introprog)
- 2. Ir para a pasta

cd /mnt/c/Users/Aluno/introprog/

3. O arquivo está íntegro?

Quantos genes há no arquivo dmel-gene-r5.45.fasta?

- 1. Gravar arquivo (pasta introprog)
- 2. Ir para a pasta

cd /mnt/c/Users/Aluno/introprog/

3. O arquivo está íntegro?

md5sum dmel-gene-r5.45.fasta

Quantos genes há no arquivo dmel-gene-r5.45.fasta?

- 1. Gravar arquivo (pasta introprog)
- 2. Ir para a pasta

```
cd /mnt/c/Users/Aluno/introprog/
```

3. O arquivo está íntegro?

```
md5sum dmel-gene-r5.45.fasta
```

```
grep -c "'>" dmel-gene-r5.45.fasta
```

PROBLEMA

No arquivo dmel-gene-r5.45.fasta há um conjunto de genes presentes no genoma de *Drosophila melanogaster*. Queremos armazenar cada sequência em uma variável com um número identificador único.

1. Como implementar em Perl?

```
$gene00000001 = "ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGC";
$gene00000002 = "AAGAGAGAGATAGAGAGATCTTCTCTCTCGGGGTAGC";
```

2. Quantas variáveis seriam geradas?

PROBLEMA

No arquivo dmel-gene-r5.45.fasta há um conjunto de genes presentes no genoma de *Drosophila melanogaster*. Queremos armazenar cada sequência em uma variável com um número identificador único.

1. Como implementar em Perl?

```
$gene00000001 = "ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGC";
$gene00000002 = "AAGAGAGAGATAGAGAGATCTTCTCTCTCGGGGTAGC";
```

2. Quantas variáveis seriam geradas?

```
$gene00000001 = "ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGC";
$gene00015608 = "AAGAGAGAGAGATAGAGAGATCTTCTCTCTCGGGGTAGC";
```

0	
1	
2	
3	
4	
5	
•••	
n	

	0
	1
	2
@coac	3
@seqs <	4
	5
	•••
	n

@seqs

0	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGTATA
1	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGTATA
2	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGTATA
3	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGTATA
4	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGTATA
5	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGTATA
•••	•••
n	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCTGAGTATA

@genes<

0	for
1	MvI
2	Cyp6g1
3	Cut
4	Ovo
5	Npf
•••	•••
n	white

Na prática

1.	No terminal,	descobrir	quais	são o	s cinco	primeiros	genes	do
	arquivo dme	el-gene-r5	5.45.fa	asta				

Na prática

1. No terminal, descobrir quais são os cinco primeiros genes do arquivo dmel-gene-r5.45.fasta

```
grep ">" dmel-all-gene-r5.45.fasta | head -5
>FBgn0033056 loc=2R:complement(1944862..1947063) name=CG7856; length=
release=r5.45; species=Dmel;
>FBgn0037888 type=gene; loc=3R:complement(7065763..7066713); name=scp
length=951; release=r5.45; species=Dmel;
>FBgn0034742 type=gene; loc=2R:complement(18487910..18493140); name=Clength=5231; release=r5.45; species=Dmel;
>FBgn0032640 type=gene; loc=2L:17471603..17474773; name=Sgt; length=3
release=r5.45; species=Dmel;
>FBgn0259204 type=gene; loc=X:6905390..6906170; name=CG42308; length=
release=r5.45; species=Dmel;
```

Na prática

1. No terminal, descobrir quais são os cinco primeiros genes do arquivo dmel-gene-r5.45.fasta

```
grep ">" dmel-gene-r5.45.fasta | head -5
```

- 2. No Geany, File > New File.
- 3. File > Save as...
- 4. Gravar arquivo como arrays.pl
- 5. Copiar **exemplo01** da página da disciplina e substituir o nome dos genes.

Na prática

Script: arrays.pl

```
# exemplo01
#! /usr/bin/perl
# script para entender arrays

# criando o array de nomes
@gene_names = ("gene1", "gene2", "gene3", "gene4", "gene5"
exit;
```

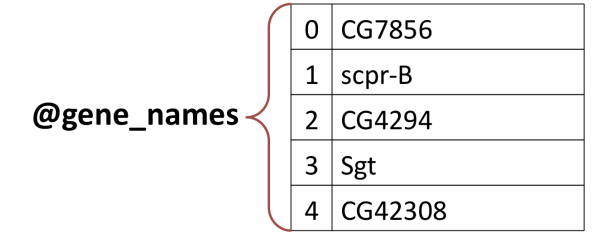
Na prática

Script: arrays.pl

```
# exemplo01
#! /usr/bin/perl
# script para entender arrays

# criando o array de nomes
@gene_names = ("CG7856", "scpr-B", "CG4294", "Sgt", "CG42:
exit;
```

Na prática



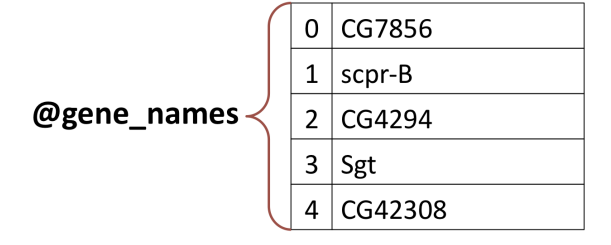
Na prática

Script: arrays.pl

Copiar e colar exemplo02 da página

```
# exemplo01
#! /usr/bin/perl
# script para entender arrays
# criando o array de nomes
@gene_names = ("CG7856", "scpr-B", "CG4294", "Sgt",
               "CG42308");
# criando o array de IDs
Qgene_{IDs} = ("FBgn0033056", "FBgn0037888", "FBgn0034742",
             "FBqn0032640", "FBgn0259204");
exit;
```

Na prática



@gene_IDs
 0 FBgn0033056
 1 FBgn0037888
 2 FBgn0034742
 3 FBgn0032640
 4 FBgn0259204

Acessando elementos individuais de um array

Script: arrays.pl

```
# criando o array de IDs
@gene_IDs = ( "FBgn0033056", "FBgn0037888", "FBgn0034742"
              "FBgn0032640", "FBgn0259204");
# acessando os elementos individuais do array
print "$gene_IDs[0] \= $gene_names[0]\;\n";
exit;
```

Acessando elementos individuais de um array

Script: arrays.pl

Copiar e colar **exemplo03** da página

Atribuição de valores individuais

Script: arrays.pl

Copiar e colar **exemplo04** da página

```
print "$gene_IDs[4] \= $gene_names[4]\;\n";

# exemplo04
# continuacao do script para entender arrays

#adicionando elementos no array
$gene_names[5] = "CG15556";
$gene_IDs[5] = "FBgn0039821";

print "$gene_IDs[5] \= $gene_names[5]\;\n";

exit;
```

Atribuição de valores individuais

Script: arrays.pl

Copiar e colar **exemplo05** da página

```
sgene_{IDs}[5] = "FBgn0039821";
print "$gene_IDs[5] \= $gene_names[5]\;\n";
# exemplo05
# adicionando mais elementos no array
$gene_names[7] = "CG9773";
sgene_{IDs}[7] = "FBgn0037609";
print "$gene_IDs[6] \= $gene_names[6]\;\n";
print "$gene_IDs[7] \= $gene_names[7]\;\n";
exit;
```

Atribuição de valores individuais

Script: arrays.pl

Copiar e colar exemplo06 da página

```
# exemplo05
# adicionando mais elementos no array
$gene_names[7] = "CG9773";
sgene_{IDs}[7] = "FBgn0037609";
# exemplo06
# adicionando mais elementos no array
$gene_names[6] = "CG7059";
sgene_{IDs}[6] = "FBgn0038957";
print "$gene_IDs[6] \= $gene_names[6]\;\n";
print "$gene_IDs[7] \= $gene_names[7]\;\n";
exit;
```

Funções para a manipulação de arrays

Script: arrays.pl
Copiar e colar **exemplo07** da página

1. Função push()

```
print "$gene_IDs[7] \= $gene_names[7]\;\n";
# exemplo07
# o que faz a funcao push()?
push(@gene_names, "RabX4");
push(@gene_IDs, "FBgn0051118");
print "\nExemplo07\:\n";
print "$gene_IDs[0] \= $gene_names[0]\;\n";
print "$gene_IDs[8] \= $gene_names[8]\;\n";
exit;
```

Funções para a manipulação de arrays

Script: arrays.pl
Copiar e colar **exemplo08** da página
2. Função pop()

```
# o que faz a funcao pop()?
pop(@gene_names);
pop(@gene_IDs);
print "\nExemplo08\:\n";
print "$gene_IDs[0] \= $gene_names[0]\;\n";
print "$gene_IDs[1] \= $gene_names[1]\;\n";
print "$gene_IDs[2] \= $gene_names[2]\;\n";
print "$gene_IDs[3] \= $gene_names[3]\;\n";
print "$gene_IDs[4] \= $gene_names[4]\;\n";
print "$gene_IDs[5] \= $gene_names[5]\;\n";
print "$gene_IDs[6] \= $gene_names[6]\;\n";
print "$gene_IDs[7] \= $gene_names[7]\;\n";
print "$gene_IDs[8] \= $gene_names[8]\;\n";
exit;
```

Funções para a manipulação de arrays

Script: arrays.pl
Copiar e colar **exemplo09** da página
3. Função shift()

```
# o que faz a funcao shift()?
$gene_name01 = shift(@gene_names);
$gene_id01 = shift(@gene_IDs);
print "\nExemplo09\:\n";
print "$gene_id01 \= $gene_name01\;\n";
print "Novo array\:\n";
print "$gene_IDs[0] \= $gene_names[0]\;\n";
print "$gene_IDs[1] \= $gene_names[1]\;\n";
print "$gene_IDs[2] \= $gene_names[2]\;\n";
print "$gene_IDs[3] \= $gene_names[3]\;\n";
print "$gene_IDs[4] \= $gene_names[4]\;\n";
print "$gene_IDs[5] \= $gene_names[5]\;\n";
print "$gene_IDs[6] \= $gene_names[6]\;\n";
print "$gene_IDs[7] \= $gene_names[7]\;\n";
print "$gene_IDs[8] \= $gene_names[8]\;\n";
```

Funções para a manipulação de arrays

Script: arrays.pl
Copiar e colar **exemplo10** da página
4. Função unshift()

```
# o que faz a funcao unshift()?
unshift(@gene_names, $gene_name01);
unshift(@gene_IDs, $gene_id01);
print "\nExemplo10\:\n";
print "$gene_IDs[0] \= $gene_names[0]\;\n";
print "$gene_IDs[1] \= $gene_names[1]\;\n";
print "$gene_IDs[2] \= $gene_names[2]\;\n";
print "$gene_IDs[3] \= $gene_names[3]\;\n";
print "$gene_IDs[4] \= $gene_names[4]\;\n";
print "$gene_IDs[5] \= $gene_names[5]\;\n";
print "$gene_IDs[6] \= $gene_names[6]\;\n";
print "$gene_IDs[7] \= $gene_names[7]\;\n";
print "$gene IDs[8] \= $gene names[8]\;\n\n";
```

Contexto de lista ou contexto escalar?

Script: arrays.pl

```
# continuacao do script para entender arrays
# contexto lista ou escalar?
$n = @gene_names;
print "A variavel n tem $n!\n";
exit;
```

Contexto de lista ou contexto escalar?

Script: arrays.pl

```
# continuacao do script para entender arrays
# contexto lista ou escalar?
$n = @gene_names;
print "n \= $n!\n";
print @gene_names;
exit;
```

Contexto de lista ou contexto escalar?

Script: arrays.pl

```
# continuacao do script para entender arrays
# contexto lista ou escalar?
$n = @gene_names;
print "n \= $n!\n";
print @gene_names;
print "\n@gene_names\n";
exit;
```

Contexto de lista ou contexto escalar?

Script: arrays.pl

```
# continuacao do script para entender arrays
# contexto lista ou escalar?
$n = @gene_names;
print "n \= $n!\n";
print @gene_names;
print "\n@gene_names\n";
print join(", ", @gene_names);
exit;
```

Valores sequenciais

Script: arrays.pl

Atribuindo valores sequenciais a um array

```
# continuacao do script para entender arrays
# valores sequenciais
@var_10 = (1..10);
print "@var_10\n";
exit;
```

Valores sequenciais

Script: arrays.pl

Atribuindo valores sequenciais a um array

```
# continuacao do script para entender arrays
# valores sequenciais
@var_10 = (1..10);
print "@var_10\n";
@var_20 = (10..20);
print "@var_20\n";
exit;
```

Valores sequenciais

Script: arrays.pl

Atribuindo valores sequenciais a um array

```
# continuacao do script para entender arrays
# valores sequenciais
@var_10 = (1..10);
print "@var_10\n";
@var_20 = (10..20);
print "@var_20\n";
@var_abc = (a..z);
print "@var_abc\n";
exit;
```

Subconjuntos

Script: arrays.pl

Selecionando subconjuntos em arrays

```
# continuacao do script para entender arrays
# subconjuntos

@subset_genes = @gene_names[2..4];
print "\n@subset_genes\n";

exit;
```

Subconjuntos

Script: arrays.pl

Selecionando subconjuntos em arrays

```
# continuacao do script para entender arrays
# subconjuntos

@subset_genes = @gene_names[2,4];
print "\n@subset_genes\n";

exit;
```

Funções para a manipulação de arrays

Script: arrays.pl
Copiar e colar **exemplo11** da página
5. Função splice()

```
# exemplo11
# funcao splice() para substituicao
# uso: splice(@array, inicio, tamanho, @lista_substituir)
@nums = (1..20);
print "\nExemplo11\:\n";
print "Antes - @nums\n";
splice(@nums,5 ,5 , 21..25);
print "Depois - @nums\n";
exit;
```

Funções para a manipulação de arrays

Script: arrays.pl
Copiar e colar exemplo12 da página
5. Função split()

```
# funcao split()
# transformar string em array
# strings
$var_music="Rain-Drops-On-Roses-And-Whiskers-On-Kittens";
$var_Mando="This is the way";
# transformar strings em arrays
@music = split('-', $var_music);
@Mando = split(' ', $var_Mando);
print "$music[5]\n";
print "$Mando[3]\n";
```

Funções para a manipulação de arrays

Script: arrays.pl Copiar e colar **exemplo13** da página 5. Função join()

```
# funcao join()
# transformar array em string

$string1 = join( ' ', @music );
$string2 = join( '-', @Mando );

print "\nExemplo13\:\n";
print "$string1\n";
print "$string2\n";

exit;
```

Problema: criar uma agenda de endereços

@agenda_nomes

0	Ahsoka Tano			
1	Sabine Wren			
2	Hera Syndulla			
3	Asajj Ventress			
4	Rey			
5	Leia Organa			
6	Bo-Katan Kryze			
7	Jyn Erso			

Problema: criar uma agenda de endereços

@agenda_enderecos

	0	Shili				
	1	Mandalore				
	2	Ryloth				
	3	Dathomir				
	4	Jakku				
	5	Alderaan				
6 Mandalore						
	7	Vallt				

@gene_IDs
 0 FBgn0033056
 1 FBgn0037888
 2 FBgn0034742
 3 FBgn0032640
 4 FBgn0259204

genes-

	CG7856	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCT
	scpr-B	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCT
	CG4294	ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCA
	Sgt	ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGTATA
C	CG42308	ATAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGCTATA
C	CG15556	ATAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGCTATA
	CG7059	ATAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGCTATA
	CG9773	ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGT

%genes-

CG7856	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCT
scpr-B	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCT
CG4294	ATAGCGCTAGCTGAGCTGAGCTGAGCA
Sgt	ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGTATA
CG42308	ATAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGTATA
CG15556	ATAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGTATA
CG7059	ATAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGTATA
CG9773	ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGT
	ATAGCGCTAGCTGAGCTAGCTGAGCTGAGT

keys

value

Na prática

- 1. No Geany, File > New File.
- 2. File > Save as...
- 3. Gravar arquivo como hashes.pl
- 4. Copiar **exemplo14** da página da disciplina.

Na prática

```
# exemplo14
#! /usr/bin/perl
# script para entender hashes
# criando o hash de genes
%genes = ("FBgn0033056", "CG7856",
          "FBgn0037888", "scpr-B",
          "FBgn0034742", "CG424",
          "FBgn0032640", "Sgt",
          "FBgn0259204", "CG42308",
          "FBgn0039821", "CG15556",
          "FBgn0038957", "CG7059",
          "FBgn0037609", "CG9773");
exit;
```

Na prática

```
# exemplo14
#! /usr/bin/perl
# script para entender hashes
# criando o hash de genes
genes = ("FBgn0033056", "CG7856", "FBgn0037888", "scpr-B",
"FBgn0034742", "CG424", "FBgn0032640", "Sgt", "FBgn0259204",
"CG42308", "FBgn0039821", "CG15556", "FBgn0038957", "CG7059",
"FBgn0037609", "CG9773");
exit;
```

Na prática

```
# exemplo14
#! /usr/bin/perl
# script para entender hashes
# criando o hash de genes
%genes = ("FBgn0033056" => "CG7856",
          "FBgn0037888" => "scpr-B",
          "FBgn0034742" => "CG424",
          "FBgn0032640" => "Sgt",
          "FBgn0259204" => "CG42308",
          "FBgn0039821" => "CG15556",
          "FBgn0038957" => "CG7059",
          "FBgn0037609" => "CG9773");
exit;
```

Acessando elementos individuais de um hash

```
# exemplo14
#! /usr/bin/perl
# script para entender hashes
# criando o hash de genes
%genes = ("FBgn0033056" => "CG7856",
          "FBgn0037888" => "scpr-B",
          "FBgn0034742" => "CG424",
          "FBgn0032640" => "Sgt",
          "FBgn0259204" => "CG42308",
          "FBgn0039821" => "CG15556",
          "FBgn0038957" => "CG7059",
          "FBgn0037609" => "CG9773");
exit;
```

Acessando elementos individuais de um hash

```
# criando o hash de genes
%genes = ("FBgn0033056" => "CG7856",
                                                               "FBgn0037888" => "scpr-B",
                                                                "FBgn0034742" => "CG424",
                                                                "FBgn0032640" => "Sgt",
                                                               "FBgn0259204" => "CG42308",
                                                               "FBgn0039821" => "CG15556",
                                                               "FBgn0038957" => "CG7059",
                                                                "FBgn0037609" => "CG9773");
# acessando elementos individuais do hash
sgene01 = sgenes{FBgn0033056};
quad = 
print "$gene01 e $gene02\n";
exit;
```

Criando uma nova entrada em um hash

```
# acessando elementos individuais do hash
$gene01 = $genes{FBgn0033056};
$gene02 = $genes{FBgn0037888};

print "$gene01 e $gene02\n";

exit;
```

Criando uma nova entrada em um hash

```
# acessando elementos individuais do hash
$gene01 = $genes{FBgn0033056};
$gene02 = $genes{FBgn0037888};

print "$gene01 e $gene02\n";

# criar uma nova entrada
$genes{"FBgn0051118"} = "RabX4";

exit;
```

Funções para a manipulação de hashes

Script: hashes.pl

Recuperando as chaves dos hashes

1. Função keys()

```
print "$gene01 e $gene02\n";

# criar uma nova entrada
$genes{"FBgn0051118"} = "RabX4";

# recuperar os IDs
@gene_IDs = keys(%genes);
exit;
```

Funções para a manipulação de hashes

Script: hashes.pl

Recuperando as chaves dos hashes

1. Função keys()

```
print "$gene01 e $gene02\n";

# criar uma nova entrada
$genes{"FBgn0051118"} = "RabX4";

# recuperar os IDs
@gene_IDs = keys(%genes);

print "@gene_IDs\n";
exit;
```

Funções para a manipulação de hashes

Script: hashes.pl

Recuperando os valores dos hashes

2. Função values()

```
# recuperar os IDs
@gene_IDs = keys(%genes);

print "@gene_IDs\n";

# recuperar os valores
@gene_values = values(%genes);

exit;
```

Funções para a manipulação de hashes

Script: hashes.pl

Recuperando os valores dos hashes

2. Função values()

```
# recuperar os IDs
@gene_IDs = keys(%genes);

print "@gene_IDs\n";

# recuperar os valores
@gene_values = values(%genes);

print "@gene_values\n";

exit;
```

Funções para a manipulação de arrays/hashes

Script: hashes.pl Ordenando arrays 3. Função sort()

```
# recuperar os valores
@gene_values = values(%genes);
print "@gene_values\n";
# recuperar os IDs em ordem alfabética
exit;
```

Funções para a manipulação de arrays/hashes

Script: hashes.pl Ordenando arrays 3. Função sort()

```
# recuperar os valores
@gene_values = values(%genes);

print "@gene_values\n";

# recuperar os IDs em ordem alfabética
@gene_IDs = sort(keys(%genes));

print "@gene_IDs\n";

exit;
```

Funções para a manipulação de arrays/hashes

Script: hashes.pl Ordenando arrays 4. Função reverse()

```
# recuperar os IDs em ordem alfabética
@gene_IDs = sort(keys(%genes));

print "@gene_IDs\n";

# o que faz a funcao reverse()
@gene_values_rev = reverse(@gene_values);

print "@gene_values_rev\n";

exit;
```

PROBLEMA

Como encontrar valores específicos em um hash? Como imprimir elementos de um hash?