The Virtual Learning Environment for Computer Programming

Examen de la práctica de PRO2 - Primavera 2020

X70443_es

El objetivo en este examen de la práctica será modificar dos de las funcionalidades de tu solución de la práctica. Concretamente deberás cambiar:

- 1. el método utilizado para calcular la distancia entre dos especies
- 2. el método para calcular distancias entre clústers a lo largo de la ejecución del algoritmo de clusterización que construye un árbol filogenético

IMPORTANTE: Este problema de Jutge es el único canal disponible para realizar la entrega del examen de la práctica. Ten en cuenta que

- Dispondrás de 1h 45 min para la resolución del examen.
- La nota del examen procederá exclusivamente de la corrección automática de tu último envío.
- No superar ningún juego de pruebas conlleva un cero en la nota de este examen.
- Podrás realizar tantas entregas como quieras, pero solo se tendrá en cuenta la más reciente.

Las dos nuevas funcionalidades que has de implementar en este examen están descritas con todo detalle en el documento enunciado_examen.pdf que forma parte del archivo public.tar que puedes descargar en esta página (icono del gatito).

Observación

Recomendamos que hagas una copia "limpia" de tu práctica en un subdirectorio aparte y en esa copia lleves a cabo todos los cambios. Verifica que todos los módulos compilan sin errores, que el proceso de montaje da un archivo ejecutable correcto y que el program. exe pasa el juego de pruebas público suministrado. Comprueba que el Makefile genera el fichero program. exe y crea el fichero .tar para hacer el envío al Jutge. Asegúrate que entregas el fichero .tar con la solución del examen, no la solución original.

El Jutge prueba tus entregas mediante 4 juegos de pruebas que, salvo por el cambio del comando #ejecuta_paso_wpgma por el comando #ejecuta_paso_clust, son similares a los usados en la práctica—de hecho son casi iguales, solo algo menos "exigentes" respecto a la eficiencia.

- sample: el juego de pruebas público
- privat1: solo distancias entre especies
- privat2: clusters 1
- privat3: clusters 2

En un fichero llamado practica.tar debes entregar

• Los ficheros .hh y .cc de las clases y el programa principal. No incluyas ficheros .o y similares.

• El fichero Makefile, que usaremos para generar y probar el ejecutable

Ten en cuenta las siguientes restricciones:

- El fichero que contiene el programa principal se ha de llamar program.cc (recuerda cambiar la opción del main que realiza un paso del algoritmo de construcción del árbol filogenético, para que pase a llamarse ejecuta_paso_clust)
- El Makefile ha de generar un ejecutable llamado program. exe
- Es importante que uses las opciones de compilación del Jutge de PRO2 (véase Documentation → Compilers → PRO2 en www.jutge.org)
- No usar la opción -D_GLIBCXX_DEBUG o usarla de forma incorrecta podrá ser penalizado

Produce el fichero practica.tar con la instrucción Linux

```
tar -cvf practica.tar fitxer1 fitxer2 fitxer3 ...
```

desde el directorio/carpeta donde tengas los ficheros que vas a entregar. Incluye esta instrucción en tu Makefile, de forma que el .tar se pueda generar ejecutando make practica.tar. Con eso reduciras el riesgo de error en sucesivas entregas. El Jutge no acepta .tar donde los ficheros estén dentro de carpetas. Recomendamos usar GNU tar para reducir el riesgo de que el fichero practica.tar sea incompatible con el Jutge. No es necesario incluir BinTree.hh en practica.tar.

Ejemplo de entrada

```
lee_cjt_especies
  GCTCCTGTCCGTTTCAGCCG
   TACACCATTAACCGGTGGGG
   AAAAGATGACCAGCGTAATG
а
  GCAACCTTTGTGGGCGCAGT
b
    ACGATTTGCGTAAGCTATGT
imprime_cjt_especies
tabla_distancias
imprime_arbol_filogenetico
crea_especie f GAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
crea_especie g AAAAAAAAAAAAAAAAAAA
imprime_cjt_especies
tabla_distancias
imprime_arbol_filogenetico
elimina_especie nuevo1
crea_especie nuevo1 TTTAAACCCGGG
inicializa_clusters
elimina_especie a
```

```
imprime_cjt_especies
tabla_distancias
ejecuta_paso_clust
imprime_cluster c
ejecuta_paso_clust
imprime_cluster q
imprime_cluster cg
imprime_cluster nuevo1
ejecuta_paso_clust
ejecuta_paso_clust
imprime_cluster bfdec
crea_especie nuevo2 AATCTGGCTCTGAATAAGACCCAGTATCAAGCCT
ejecuta_paso_clust
ejecuta_paso_clust
imprime_cluster a
inicializa_clusters
```

```
Ejemplo de salida
crea_especie nuevo2 AAA
                                          # lee_cjt_especies
imprime_arbol_filogenetico
                                          # imprime_cjt_especies
                                         a AAAAGATGACCAGCGTAATG
lee_cjt_especies
                                         b GCAACCTTTGTGGGCGCAGT
                                         c ACGATTTGCGTAAGCTATGT
                                         d GCTCCTGTCCGTTTCAGCCG
                                         e TACACCATTAACCGGTGGGG
imprime_cjt_especies
                                         # tabla_distancias
tabla_distancias
                                         a: b (54.5681) c (64.9385) d (54.3542) e (55.8198)
                                         b: c (56.7613) d (56.1073) e (60.8301)
imprime_arbol_filogenetico
                                         c: d (58.0845) e (53.2045)
                                         d: e (52.8977)
ejecuta_paso_clust
crea_especie pangolin AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
                                          # imprime_arbol_filogenetico
                                         [(adebc, 18.6681) [(adeb, 19.5247) [(ade, 20.9313) [a]
imprime_cjt_especies
                                          # crea_especie f GAAAAAAAAAAAAAAAAAA
tabla_distancias
                                         # crea_especie g AAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
obtener_gen pangolin
                                         # imprime_cjt_especies
imprime_arbol_filogenetico
                                         a AAAAGATGACCAGCGTAATG
                                         b GCAACCTTTGTGGGCGCAGT
ejecuta_paso_clust
                                         c ACGATTTGCGTAAGCTATGT
                                         d GCTCCTGTCCGTTTCAGCCG
fin
                                         e TACACCATTAACCGGTGGGG
                                         f GAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
                                         g AAAAAAAAAAAAAAAAAAA
                                         # tabla_distancias
                                         a: b (54.5681) c (64.9385) d (54.3542) e (55.8198) f (
                                         b: c (56.7613) d (56.1073) e (60.8301) f (50) g (50)
                                         c: d (58.0845) e (53.2045) f (50) g (50)
                                         d: e (52.8977) f (50) g (50)
                                         e: f (50) g (50)
                                         f: g (98.3262)
                                         a:
                                          # imprime_arbol_filogenetico
                                          [(abfdecg, 18.6461) [(abfdec, 18.6105) [a][(bfdec, 17.5
                                          # elimina_especie nuevo1
                                         ERROR: La especie nuevol no existe.
                                          # crea_especie nuevo1 TTTAAACCCGGG
                                         # inicializa_clusters
                                         a: b (54.5681) c (64.9385) d (54.3542) e (55.8198) f (
                                         b: c (56.7613) d (56.1073) e (60.8301) f (50) g (50) n
                                         c: d (58.0845) e (53.2045) f (50) g (50) nuevol (54.76
                                         d: e (52.8977) f (50) g (50) nuevol (56.4829)
                                         e: f (50) g (50) nuevol (70.7539)
```

f: g (98.3262) nuevol (60.227)

g: nuevol (60.2416)

nuevo1:

```
# elimina_especie a
                                                                            # imprime_cluster bfdec
                                                                            [(bfdec, 17.2614) [(bfde, 18.6153) [(bfd, 20.2768) [(b
# imprime_cjt_especies
b GCAACCTTTGTGGGCGCAGT
                                                                            # crea_especie nuevo2 AATCTGGCTCTGAATAAGACCCAGTATCAAGC
c ACGATTTGCGTAAGCTATGT
d GCTCCTGTCCGTTTCAGCCG
                                                                            # ejecuta_paso_clust
e TACACCATTAACCGGTGGGG
                                                                           abfdec: g (37.2923) nuevol (36.9086)
                                                                           g: nuevol (60.2416)
f GAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
д АААААААААААААААААА
                                                                           nuevo1:
nuevol TTTAAACCCGGG
                                                                            # ejecuta_paso_clust
# tabla_distancias
                                                                           abfdecnuevol: g (36.0513)
b: c (56.7613) d (56.1073) e (60.8301) f (50) g (50) nuevol (59.1277) c: d (58.0845) e (53.2045) f (50) g (50) nuevol (54.7628)
d: e (52.8977) f (50) g (50) nuevol (56.48₺9)mprime_cluster a
e: f (50) g (50) nuevol (70.7539)
                                                                           ERROR: El cluster a no existe.
f: g (98.3262) nuevol (60.227)
g: nuevol (60.2416)
                                                                            # inicializa_clusters
                                                                           b: c (56.7613) d (56.1073) e (60.8301) f (50) g (50) n
nuevo1:
                                                                           c: d (58.0845) e (53.2045) f (50) g (50) nuevol (54.76
                                                                           d: e (52.8977) f (50) g (50) nuevol (56.4829) nuevol (50.4829)
# ejecuta_paso_clust
a: bf (46.7846) c (64.9385) d (54.3542) e (55f.81598) gg (564).0210/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(3580).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).6910/ohue70175(358).69
bf: c (40.8806) d (40.5537) e (42.9151) d f61g6698,3262ycdue(40.1764)227) nuevo2 (50.2343)
c: d (58.0845) e (53.2045) g (50) nuevol (54.76628)1 (60.2416) nuevo2 (50)
d: e (52.8977) g (50) nuevol (56.4829)
                                                                           nuevol: nuevo2 (57.1064)
e: q (50) nuevol (70.7539)
                                                                           nuevo2:
g: nuevo1 (60.2416)
nuevol:
                                                                            # crea_especie nuevo2 AAA
                                                                           ERROR: La especie nuevo2 ya existe.
# imprime_cluster c
                                                                            # imprime_arbol_filogenetico
[c]
                                                                            [(bfdecnuevo2gnuevo1, 17.9556) [(bfdecnuevo2g, 17.5974
# ejecuta_paso_clust
a: bfd (40.2959) c (64.9385) e (55.8198)
                                                                         g# (16de_02149)espæcriods (58.6918)
bfd: c (37.6033) e (37.2307) g (48.7635) nuevol (41.2673)
c: e (53.2045) g (50) nuevol (54.7628)
                                                                            # imprime_cjt_especies
e: q (50) nuevol (70.7539)
g: nuevol (60.2416)
                                                                            # tabla_distancias
nuevol:
                                                                            # imprime_arbol_filogenetico
# imprime_cluster g
                                                                           ERROR: El conjunto de clusters es vacio.
[g]
                                                                            # ejecuta_paso_clust
# imprime_cluster cg
                                                                           ERROR: num_clusters <= 1</pre>
ERROR: El cluster cq no existe.
                                                                            # crea_especie pangolin AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
# imprime_cluster nuevo1
[nuevol]
                                                                            # imprime_cjt_especies
                                                                           pangolin AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
# ejecuta_paso_clust
a: bfde (37.1961) c (64.9385) g (64.0219) #uteanolla_(5Bst62n181)as
bfde: c (34.5229) g (42.0919) nuevol (41.65&2cdolin:
c: g (50) nuevol (54.7628)
g: nuevol (60.2416)
                                                                            # obtener_gen pangolin
nuevo1:
                                                                           AAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA
# ejecuta_paso_clust
                                                                            # imprime_arbol_filogenetico
a: bfdec (37.2209) g (64.0219) nuevol (58.694m8dolin]
bfdec: g (38.1498) nuevol (38.7554)
g: nuevol (60.2416)
                                                                            # ejecuta_paso_clust
                                                                           ERROR: num_clusters <= 1</pre>
nuevol:
```

Información del problema

Autor: PRO2

Generación: 2020-05-24 17:27:25

© *Jutge.org*, 2006–2020. https://jutge.org