

- · ¿Qué es UNIX? fuente: Wikipedia
- Unix (registrado oficialmente como UNIX®) es un sistema operativo portable, multitarea y multiusuario
- su desarrollo inicia en 1969 por un grupo de empleados de los laboratorios Bell de AT&T,
 entre los que figuran Ken Thompson, Dennis Ritchie y Douglas McIlroy
- UNIX es un <u>Sistema Operativo no libre</u> muy popular, porque está basado en una arquitectura que ha demostrado ser técnicamente estable.
- · MacOS X es un derivado de UNIX BSD!



Ken Thompson y Dennis Ritchie Fuente: Wikipedia



Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

 ¿Qué es Linux? - Evolución de sistemas UNIX y similares a UNIX (fuente: Wikipedia)

GNU: En 1983, Richard Stallman anunció el Proyecto GNU, un ambicioso esfuerzo para crear un sistema similar a Unix, que pudiese ser distribuido libremente El software desarrollado por este proyecto -por ejemplo, GNU Emacs y GCC - también han sido parte fundamental de otros sistemas UNIX. (vean conferencias de R. Stallman en youtoube ...)





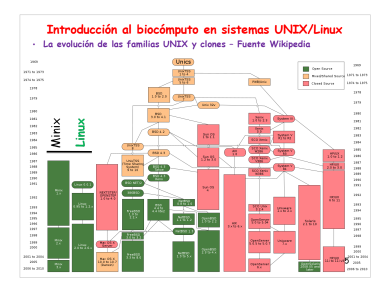


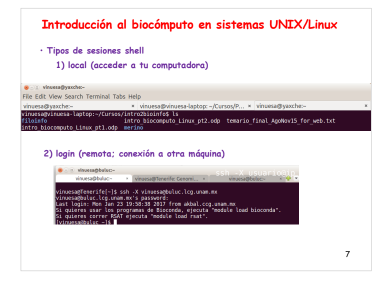
Linus Torvalds

Linux: En 1991, cuando Linus Torvalds empezó a proponer el núcleo Linux y a reunir colaboradores. Las herramientas GNU eran la elección perfecta. Al combinarse ambos elementos, conformaron la base del sistema operativo (basado en POSIX) que hoy se conoce como GNU/Linux.

Las distribuciones basadas en el núcleo, el software GNU y otros agregados comoRed Hat Linux y Debian GNU/Linux, se han hecho populares tanto entre los aficionados a la computación como en el mundo empresarial y científico. Linux tiene un origen independiente, por lo que se considera un 'clipn' de UNIX y no un UNIX en el sentido histórico.

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

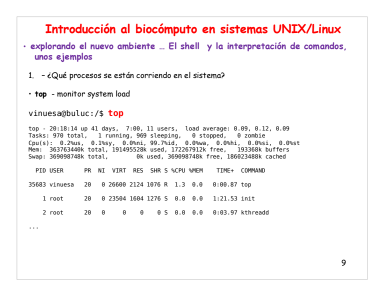


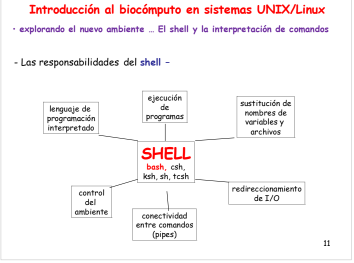


© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Tengo una PC que corre windows, ¿cómo puedo correr Linux en mi máquina? 1. Puedes instalar Linux en una nueva partición (Lo más recomendable). descargas gratuitas de distribuciones desde: => 1. Ubuntu 18.04 LTS - http://www.ubuntu.com/getubuntu/download Ver instrucciones de instalación aquí: http://www.ubuntu.com/download/desktop/install-desktop-latest Centos - https://www.centos.org/download/ Fedora - http://fedoraproject.org/es/get-fedora Biolinux - http://environmentalomics.org/bio-linux/ 2. Puedes instalar MobaXterm, que proporciona una terminal para Windows con un servidor de ambiente gráfico X11, un cliente SSH para establecer sesiones remotas seguras con un servidor, diversas herramientas de red y más. 6 https://mobaxterm.mobatek.net/download.html

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
 explorando el nuevo ambiente ... El shell y la interpretación de comandos,
  unos ejemplos
 1. - ¿Qué máquina es ésta a la que estoy conectado?
· hostname - read or set the hostname or the NIS domain name
vinuesa@buluc:/$ hostname
buluc.lcg.unam.mx
vinuesa@buluc:/$ hostname -i # corre también hostname --help
132.248.*.*
· uname - Print certain system information
vinuesa@buluc:~$ uname
Linux
vinuesa@ivory:~$ uname -a
Linux buluc.lcg.unam.mx 2.6.32-504.8.1.el6.x86_64 #1 SMP Fri Dec 19
12:09:25 EST 2014 x86_64 x86_64 x86_64 GNU/Linux
                                                                     8
```





Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · explorando el nuevo ambiente ... El shell (consola) y la interpretación de comandos Los sistemas UNIX/Linux se dividen lógicamente en dos piezas: el kernel y las utilidades. - ¿Qué es el shell? El kernel es el corazón del sistema y reside en la memoria de la computadora desde el momento que se arranca y hasta que se apaga. UNIX/ Linux Las utilidades (comandos), residen en el Utilidades System disco físico y se cargan en memoria sólo kernel cuando son llamadas. Discos físicos Memoria El shell también es un programa. Se carga auto-Virtual máticamente en memoria desde que uno hace (RAM) el login a una máquina para que el usuario pueda interactuar con ella 10

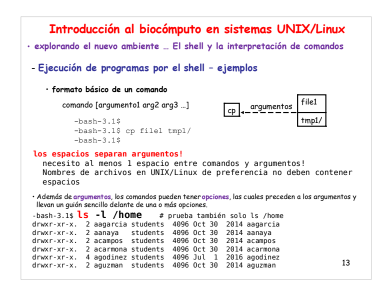
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

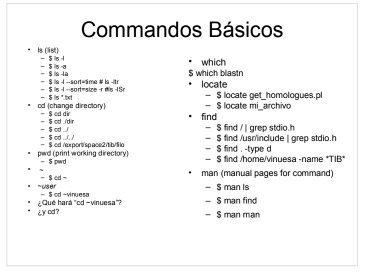
- · explorando el nuevo ambiente ... El shell y la interpretación de comandos
- ¿Dónde encuentro una lista y descripción básica de los comandos disponibles?
 - 1. Mira estas entradas en Wikipedia:

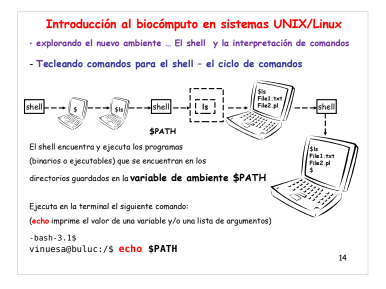
http://en.wikibooks.org/wiki/Linux_Guide/Linux_commands

http://en.wikipedia.org/wiki/List_of_Unix_programs

- 2. Y corre estos comandos para ver parte de los programas del sistema instalados en el servidor o en tu máquina:
 - Is /bin
 - Is /usr/bin
- 3. Un sencillo tutorial que todos deberían haber revisado ya caps 1-5: http://www.ee.surrey.ac.uk/Teaching/Unix/







Commandos Básicos (cont.)

- · echo (print to STDOUT)
 - \$ echo "Hello World"
 - \$ echo -n "Hello World"
- · cat (concatenate)
- \$ cat /proc/cpuinfo
- s cat arch1 arch2
- cp (copy)
 - \$ cp arch1 dir1
- \$ cp -r dir1 ~vinuesa/tmp
- mv (move or rename)
 - \$ mv arch1 archivo1
 - \$ mv arch1 ~vinuesa/tmp
- mkdir (make directory)
 - \$ mkdir dir2
 - \$ mkdir -p dir2/practica1

- · rm (remove)
- \$ rm arch1 - \$ rm -rf dir2
- · less (paginador)
- \$ less archivo.txt # q para salir
- · head (ver cabecera del archivo)
 - \$ head -5 archivo1.txt
- tail (ver cola del archivo)
 - \$ tail -1 archivo.txt
 - \$ tail -f logfile.txt
- · sed (stream editor)
- sed 's/esto/aquello/' archivo.txt
- vim (vi improved; a powerful command line text editor
- · gedit (editor de texto con interfaz gráfica en gnome)
- · nedit (otro editor de texto con interfaz gráfica)

Commandos Básicos (cont.)

- tar & gzip
 - \$ tar cvzf dir1.tar.gz dir1
 - \$ tar cvzf dir1.tgz dir1
- \$tar cvpf dir1.tar dir1
- · gzip (gnuzip, compress)
- \$ azip -9 dir1.tar
- # genera dir1.tar.gz
- untar & ungzip
- \$ tar xvfz dir1.tar.gz touch
- - \$ touch foo
- head
 - \$ head archivo.txt
- \$ tail archivo.txt
- \$ tail -f archivo2.txt

- · Pipe, >, grep, sort, cut, uniq
 - \$ Is -I /home | less
 - \$ cat /etc/passwd | cut -d: -f1 | sort
 - \$ Is -I /home | grep stud | wc -I > stud.txt
 - \$ Is -I /home | grep -v stud | sort | unic -c
- backticks
 - \$ echo "The date is `date`"
 - \$ echo `seq 1 10`
- · Hard, soft (symbolic) link
 - In -s /path/to/gbk_files/*.gbk
- scp (secure copy)
 - scp arch1 vinuesa@buluc.lcg.unam.mx: \$HOME/tmp

Linux text editors

- · con entorno gráfico
 - gedit
 - nedit

- · Sin entorno gráfico
 - Vim
 - emacs
 - nano
 - pico

Commandos Básicos (cont)

- · Uso del disco duro
 - \$ df -h /
- Uso discro de archivos
 - \$ du -sxh ~/
- Uso avanzado: programación del Shell @
 - Asignación de variables y bucles for
 - var1=123; echo \$var1; var2=/home/pepin && echo \$var2
 - for file in *faa; do muscle < \$file > \${file%.*} aln.faa; done
 - for file in \$(ls *faa | grep rpoB); do echo -n \$file; grep -c '>' \$file; done

Vim – the Linux power text editor

- 2 modes
 - Input mode
 - ESC to back to cmd mode
 - Command mode
 - · Cursor movement
 - h (left), j (down), k (up), l (right)
 - ^f (page down)
 - ^b (page up)
 - ^ (first char.)
 - \$ (last char.)
 - G (bottom page)
 - :1 (goto first line)
 - Swtch to input mode - a (append)
 - i (insert)
 - o (insert line after
 - O (insert line before)

- Delete
 - dd (delete a line)
 - d10d (delete 10 lines)
 - d\$ (delete till end of line)
 - dG (delete till end of file)
 - x (current char.)
- Paste
 - p (paste after)
 - P (paste before)
- Undo
- Search
- Save/Quit
 - :w (write) - :a (auit)
 - :wq (write and quit)
 - :q! (give up changes)

 $\boldsymbol{\cdot}$ explorando el nuevo ambiente ... Trabajando eficientemente con el shell

¿Cómo me muevo en la línea de comandos?

- · Usa ctrl-e para ir al final de la línea
- · Usa ctrl-a para ir al principio de la línea

¿Cómo edito la línea de comandos?

- · Usa la techa backspace para eliminar uno a uno caracteres (del final hacia el principio)
- · Usa ctrl-w para eliminar una palabra completa (del final hacia el principio)
- · Usa **ctrl-u** para eliminar la línea completa (del final hacia el principio) ¿Cómo aborto o suspendo la ejecución de un comando?

Usa ctrl-c para abortar la ejecución del último comando

- · Usa ctrl-z para suspender la ejecución del último comando
- · Usa bg para poner este último comando a correr en el fondo (background)

Repetición de la ejecución de un comando y completado de nombres de comandos/archivos

- Unix recuerda los comandos ejecutados: usa flecha arriba o abajo para moverte por el historial de comandos "history" file o escribe history | grep comando
- · Usa TAB para completar automáticamente el nombre de comandos, archivos o directorios

23

Hagamos una primera práctica -Navegación del sistema de archivos

https://vinuesa.github.io/OMICAS UAEM/intro2linux/

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

· Comandos y conceptos básicos - I/O

```
3.- Standard Input / Standard Output
```

```
# salida del comando who a STDOUT (pantalla por lo general)
-bash-3.1$ who
root pts/1 2009-03-17 12:39 (:0.0)
heladia pts/3 2009-05-18 23:55 (itzamna.ccg.unam.mx)
vinuesa pts/4 2009-06-20 19:36 (uxmal.ccg.unam.mx)
rzayas pts/7 2009-06-02 10:57 (kay.ccg.unam.mx)
rzayas pts/8 2009-06-02 10:58 (kay.ccg.unam.mx)
```

redireccionamos la salida de who a un archivo con>

-bash-3.1\$ who > users.out

podemos ver el contenido de users.out con cat ó less ó more

```
-bash-3.1$ cat users.out
root pts/1 2009-03-17 12:39 (:0.0)
heladia pts/3 2009-05-18 23:55 (itzamna.ccg.unam.mx)
vinuesa pts/4 2009-06-20 19:36 (uxmal.ccg.unam.mx)
rzayas pts/7 2009-06-02 10:57 (kay.ccg.unam.mx)
rzayas pts/8 2009-06-02 10:58 (kay.ccg.unam.mx)
-bash-3.1$
```

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos - I/O 3.- Standard Input / Standard Output # uso del comando cat para conCATenar texto o archivos al final de otro usando >> # tecleamos el comando y enter; escribimos el texto y salicmos con Ctrl-D -bash-3.1\$ cat >> users.out estas son líneas adicionadas al final del archivo gracias a '>>' y una segunda linea y una tercera # veamos el contenido de users.out con less bash-3.1\$ less users.out # (equivalente a less < users.out)</pre> pts/1 2009-03-17 12:39 (:0.0) heladia pts/3 2009-05-18 23:55 (itzamna.ccg.unam.mx) vinuesa pts/4 2009-06-20 19:36 (uxmal.ccg.unam.mx) 2009-06-02 10:57 (kay.ccg.unam.mx) rzayas pts/7 rzayas pts/8 2009-06-02 10:58 (kay.ccg.unam.mx) estas son lineas adicionadas al final del archivo gracias a '>>' y una segunda linea y una tercera (END) # de esta manera añadimos el contenido de file1 al final de users.out 25 -bash-3.1\$ cat file1 >> users.out

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
 · Comandos y conceptos básicos - Pipes (tuberías)
4.- pipes '|' - conecta la salida (stdout) de un comando directamente con la entrada
  estándar (stdin) de otro comando, filtrando la salida del primero por el segundo
  programa. Típicos programas de filtrado son grep, cut, sort, sed, awk, head, tail ...
# veamos estos comandos de filtrado en acción usando el archivo
# /etc/passwd
vinuesa@ivory:~$ cat /etc/passwd
root:x:0:0:root:/root:/bin/bash
daemon:x:1:1:daemon:/usr/sbin:/bin/sh
bin:x:2:2:bin:/bin:/bin/sh
sys:x:3:3:sys:/dev:/bin/sh
sync:x:4:65534:sync:/bin:/bin/sync
# cuantas entradas o líneas hay en dicho archivo? => contamos con wc
vinuesa@ivory:~$ cat /etc/passwd | wc
           147 5876 # lineas palabras caracteres
# con opción -l cuenta sólo las líneas
vinuesa@ivory:~$ cat /etc/passwd | wc -l
                                                                    27
115
```

```
© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/
```

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos - I/O 3.- Standard Input / Standard Output - más ejemplos de I/O con cat # el comando echo imprime a STOUT su argumento(s); redirigimos salida a archivo1.txt # simplemente para tener un archivo de texto con contenido -bash-3.1\$ echo 'linea uno' > archivol.txt -bash-3.1% less archivol.txt linea uno # lo mismo lo podemos hacer con el comando cat, como ya hemos visto anteriormente -bash-3.1\$ cat > archivo2.txt linea dos ^D # usen CTRL-D para interrumpir la escritura a archivo2.txt con cat -bash-3.1\$ cat archivo2.txt archivo1.txt # concatena ambos archivos linea dos linea uno # rediriaimos con '> la salida de cat a un archivo -bash-3.1\$ cat archivo2.txt archivo1.txt > archivos2-1 concatenados.txt -bash-3.1\$ cat archivos2-1_concatenados.txt linea dos linea uno 26

```
· Comandos y conceptos básicos - herramientas de filtrado usadas en pipes
7.- Veremos las siguientes herramientas: grep, cut, sort y uniq (exploren uds. tr y sed)
      -bash-3.1$ grep --help # selección de opciones (hay muchas más)
     Usage: grep [OPTION]... PATTERN [FILE] ...
     Search for PATTERN in each FILE or standard input.
     Example: grep -i 'hello world' menu.h main.c
     Regexp selection and interpretation:
        -P, --perl-regexp
                                 PATTERN is a Perl regular expression
        -e, --regexp=PATTERN
                                 use PATTERN as a regular expression
       -f, --file=FILE
                                 obtain PATTERN from FILE
       -i, --ignore-case
                                 ignore case distinctions
       -w, --word-regexp
                                 force PATTERN to match only whole words
       -x, --line-regexp
                                 force PATTERN to match only whole lines
     Miscellaneous:
       -v. --invert-match
                                 select non-matching lines
     Output control:
       -n, --line-number
                                 print line number with output lines
```

flush output on every line

-L, --files-without-match only print FILE names containing no match

-l, --files-with-matches only print FILE names containing matches 28

--line-buffered

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

consider only blanks and alphanumeric characters fold lower case to upper case characters

consider only printable characters

reverse the result of comparisons

merge already sorted files; do not sort

with -c, check for strict ordering;

compare (unknown) < `JAN' < ... < `DEC'

compare according to string numerical value

write result to FILE instead of standard output

without -c. output only the first of an equal run

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

Comandos y conceptos básicos - herramientas de filtrado usadas en pipes
 7.- Veremos las siguientes herramientas: grep, cut, sort y uniq (exploren uds. tr y sed)

-bash-3.1\$ sort --help # selección de opciones (hay algunas más)

Mandatory arguments to long options are mandatory for short options too.

-g, --general-numeric-sort compare according to general numerical value

-t, --field-separator=SEP use SEP instead of non-blank to blank transition

Write sorted concatenation of all FILE(s) to standard output.

-b, --ignore-leading-blanks ignore leading blanks

Usage: sort [OPTION]... [FILE]..

-d, --dictionary-order

-i, --ignore-nonprinting

-f, --ignore-case

-M. --month-sort

-r, --reverse

Other options:

-m, --merge -o, --output=FILE

-u. --unique

-n. --numeric-sort

Ordering options:

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
· Comandos y conceptos básicos - herramientas de filtrado usadas en pipes
7.- Veremos las siguientes herramientas: grep, cut, sort y uniq (exploren uds. tr y sed)
 · cut
 -bash-3.1$ cut --help # selección de opciones (hay muchas más)
 Usage: cut [OPTION]... [FILE]...
 Print selected parts of lines from each FILE to standard output.
 Mandatory arguments to long options are mandatory for short options too
   -c, --characters=LIST select only these characters
   -d, --delimiter=DELIM use DELIM instead of TAB for field delimiter
   -f, --fields=LIST
                           select only these fields; also print any lin
                             that contains no delimiter character, unless
                             the -s option is specified
 With no FILE, or when FILE is -, read standard input.
                                                                  29
```

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
· Comandos y conceptos básicos - herramientas de filtrado usadas en pipes
-bash-3.1$ uniq --help
Usage: uniq [OPTION]... [INPUT [OUTPUT]]
Discard all but one of successive identical lines from INPUT (or
standard input), writing to OUTPUT (or standard output).
Mandatory arguments to long options are mandatory for short options too.
 -c, --count
                      prefix lines by the number of occurrences
  -d, --repeated
                      only print duplicate lines
 -D, --all-repeated[=delimit-method] print all duplicate lines
                      delimit-method={none(default),prepend,separate}
                      Delimiting is done with blank lines.
 -f, --skip-fields=N
                      avoid comparing the first N fields
 -i, --ignore-case
                      ignore differences in case when comparing
 -s, --skip-chars=N
                      avoid comparing the first N characters
 -u. --unique
                      only print unique lines
 -w, --check-chars=N
                      compare no more than N characters in lines
     --help display this help and exit
     --version output version information and exit
A field is a run of whitespace, then non-whitespace characters.
Fields are skipped before chars.
                                                                         31
Report bugs to <bug-coreutils@gnu.org>.
```

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

Comandos y conceptos básicos - Pipes (tuberías)

comandos de filtrado (grep, wc) en acción usando el archivo /etc/passwd (cont.)

# cuantas entradas en /etc/passwd corresponden a cuentas de usuario ($HOME) vinuesa@ivory:-$ cat /etc/passwd corresponden a cuentas de usuario # ($HOME) que NO correspondan a curso?

vinuesa@ivory:-$ cat /etc/passwd | grep home | grep -v curso | wc -l 39

# cuantos usuarios usan el bash y cuántos usan otro shell?

vinuesa@ivory:-$ cat /etc/passwd | grep home | grep -c bash 81

vinuesa@ivory:-$ cat /etc/passwd | grep home | grep -vc bash 8
```

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos - Pipes (tuberías) comandos de filtrado (grep, cut, sort, uniq) en acción usando el archivo /etc/passwd (cont.) # muestra los usuarios que no usan bash como shell ordenados alfabéticamente vinuesa@ivory:~\$ cat /etc/passwd | grep home | grep -v bash | cut -d: -f1,7 | sort alemc:/bin/tcsh cemg:/bin/tcsh javiermb:/bin/tcsh jmanuel:/bin/tcsh #nan:/bin/tcsh syslog:/bin/false #viri:/bin/tcsh zuemy:/bin/tcsh # genera estadísticas de uso de shell para todas las entradas en /etc/passwd vinuesa@ivory:~\$ cat /etc/passwd | cut -d: -f7 | sort | uniq -c 6 /bin/false 17 /bin/sh 1 /bin/sync 7 /bin/tcsh 2 /usr/sbin/nologin 33

Práctica 2 parseo y filtrado de archivos FASTA

 https://vinuesa.github.io/OMICAS UAEM/practica2 pars eo fastas/

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

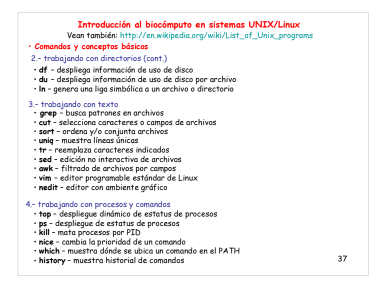
Vean también: http://en.wikipedia.org/wiki/List_of_Unix_programs

- · Comandos y conceptos básicos una selección de comandos
- 1.- moviéndonos por el sistema y trabajando con archivos
- · Is lista información sobre archivos y directorio · cat - despliega contenidos de un archivo o los concatena
- · less un paginador que despliegua el contenido de un archivo página a página
- · wc cuenta líneas, palabras y caracteres
- · cp copia archivos
- · mv renombra o mueve archivos
- ·rm elminia un archivo o directorio
- · chmod cambia permisos de archivos y directorios
- · tar crea un "jarro" de archivos y/o directorios
- · zip comprime archivos
- · head despliega la cabecera del archivo
- · tail despliega la cola del archivo
- · file muestra la clasificación de un archivo

2.- trabajando con directorios

- · pwd print working directory
- · mkdir crea un directorio
- · cd cambia de directorio
- · rmdir elimina directorio (sólo si están vacíos)

• find - busca archivos y directorios en base a características definidas por el usuario





Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux Vean también: http://en.wikipedia.org/wiki/List_of_Unix_programs Comandos y conceptos básicos 5.- trabajando en la red con directorios y archivos remotos ssh - ejecuta comandos de manera segura en un sistema remoto scp - copia de manera segura uno o más archivos desde o hacia un sistema remoto sftp - copia de manera segura archivos desde un sistema remoto hacia una máquina local wget - descarga archivos desde una URL 6.- comandos para compilación de programas configure - cofigura código fuente de manera automática gcc - compila programas escritos en C y C++ make - utilidad para construir binarios y librerías a partir de código fuente mediante la lectura de instrucciones contenidas en archivos llamdos makefiles que especifican cómo derivar el programa diana.



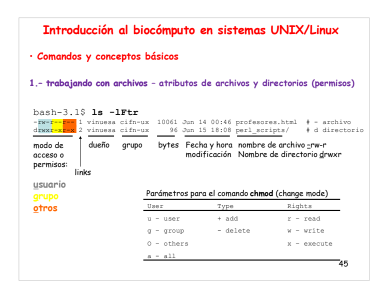
© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

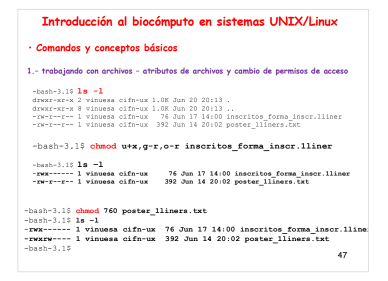
```
El sistema de archivos - su navegación
 Comandos básicos: pwd, ls, cd
vinuesa@yaxche[~]$ pwd # imprime directorio acutal
/home/vinuesa # ruta absoluta, desde el directorio raíz '/'
vinuesa@yaxche[~]$ ls / # lista contenidos directorio raíz
          initrd.img
                         lib64
                                   mnt root selinux tmp vmlinuz
boot export initrd.img.old lost+found opt run srv
                                                     usr vmlinuz.old
    home lib
                         media
                                   proc sbin sys
                                                     var
vinuesa@yaxche[~]$ cd /; pwd # separa múltiples comandos con ;
vinuesa@yaxche[/]$ ls
                         lib64
                                   mnt root selinux tmp vmlinuz
bin etc initrd.ima
boot export initrd.img.old lost+found opt run srv
                                                     usr vmlinuz.old
                                   proc sbin sys
                         media
vinuesa@yaxche[/]$ cd; pwd # cd sin argumento nos regresa a $HOME
vinuesa@yaxche[~]$ pwd
/home/vinuesa
                                                                 41
```

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
 · Comandos y conceptos básicos
   Explorando la estructura de directorios con el comando ls
pablo@Tenerife:~$ ls -F / # exploremos el directorio raíz
bin/ cdrom@ etc/ initrd.img@
                                     lib/ lib64@
                                                          media/ opt/
root/ selinux/ sys/ usr/ vmlinuz@ xorg.conf.new boot/ dev/initrd.img.old@ lib32/ lost+found/ mnt/ proc/ sbin/ srv/
var/ vmlinuz.old@
pablo@Tenerife:~$ ls -F /bin # veamos el contenido de /bin
bash*
              bzless@ dbus-cleanup-sockets* egrep*
                                                          kbd mode*
                                                                      ls*
bunzip2*
              bzmore* dbus-daemon*
                                             false*
                                                          kill*
                                                                      lsmod*
busybox*
              cat*
                      dbus-uuidaen*
                                             fgconsole*
                                                          ksh@
                                                                      mkdir*
bzcat*
              charp*
                      *hb
                                             farep*
                                                          less*
                                                                      mknod*
bzcmp@
              chmod*
                      df*
                                             fuser*
                                                          lessecho*
                                                                      mktemp*
bzdiff*
              chown*
                      dir*
                                             fusermount*
                                                          lessfile@
                                                                      more*
bzegrep@
              chvt*
                      dmesg*
                                             grep*
                                                          lesskey*
                                                                      mount*
bzexe*
                       dnsdomainname*
                                             gunzip*
                                                          lesspipe*
                                                                      mountpoint*
bzfgrep@
              cpio*
                      domainname*
                                             gzexe*
                                                          1n*
                                                                      mt@
              csh@
                      dumpkeys*
                                                          loadkeys*
                                                                      mt-gnu*
bzgrep*
              dash*
                      echo*
                                             hostname*
                                                          login*
                                                          lowntfs-3g*
bzip2recover* date*
                                             ip*
                                                                      nano*
... y muchos más
```

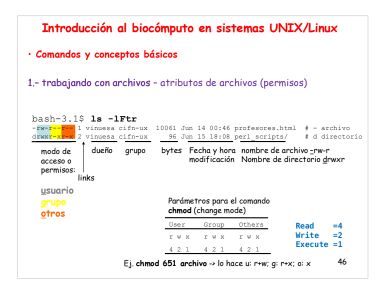
```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
· Comandos y conceptos básicos
I.- trabajando con archivos
 · Is - lista información sobre archivos y directorio
          opciones importantes:
          -a display all, including hidden files .file.txt
          -d display information about directory
          -I long format
          -F classify
          -h human readable sizes
          -r reverse sorted order
          -R recursively lists subdirectories
          -s display sorted by size
          -t display sorted by creation time
          -x display files sorted by lines (default is by columns)
          -1 display files one per line
Ejemplo:
ls -ltr # imprime lista de archivos ordenados reversamente por tiempo de modificación
```

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
 · Comandos y conceptos básicos
I.- trabajando con archivos - cidónde estoy en el árbol de directorios?
· pwd - print working directory
-bash-3.1$ pwd
/home/vinuesa/public html/tlem09
-bash-3.1$ 1s -1Ftr
total 472
drwxr-xr-x 2 vinuesa cifn-ux 1024 Apr 3 19:21 css/
drwxr-xr-x 2 vinuesa cifn-ux 1024 Apr 13 14:12 images/
-rw----- 1 vinuesa cifn-ux 15877 May 14 01:22 index.html.save
drwxr-xr-x 2 vinuesa cifn-ux 1024 May 25 12:03 docs/
-rw-r--r- 1 vinuesa cifn-ux 17047 Jun 10 11:36 index.html
-rw-r--r- 1 vinuesa cifn-ux 17640 Jun 10 11:58 recursos bioinformatica.html
-rw-r--r- 1 vinuesa cifn-ux 121862 Jun 13 14:53 posters new.html
-rw-r--r- 1 vinuesa cifn-ux 10061 Jun 14 00:46 profesores.html
drwxr-xr-x 2 vinuesa cifn-ux
                             96 Jun 15 18:08 perl scripts/
-bash-3.1$
                                                                     44
```





```
© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/
```



```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
· Comandos y conceptos básicos
1.- trabajando con archivos - atributos de archivos y cambio de permisos de acceso
 Para que un archivo que contiene un programa (sea un binario o un script) pueda ser
 ejecutado desde cualquier directorio del sistema tiene que cumplir 2 condiciones:
 1.El archivo tiene que estar en el PATH
 2.El usuario tiene que tener permisos de lectura y ejecución para dicho archivo
    Comprueba los permisos de los binarios estándar de Linux ejecutando:
    vinuesa@vinuesa-laptop:~$ ls -l /bin
    total 9040
    -rwxr-xr-x 1 root root 959120 Mar 28 12:02 bash
    -rwxr-xr-x 3 root root 31112 Dec 15 2011 bunzip2
    -rwxr-xr-x 1 root root 1832016 Nov 16 2012 busybox
    -rwxr-xr-x 3 root root 31112 Dec 15 2011 bzcat
    lrwxrwxrwx 1 root root
                                     6 Dec 15 2011 bzcmp -> bzdiff
```

- · Comandos y conceptos básicos
- 1.- trabajando con archivos atributos de archivos y cambio de permisos de acceso
- Al escribir un archivo de texto con un editor estándar, como al escribir un programa en Bash o Perl, el sistema operativo por defecto le otorga los permisos

Por tanto para poder ejecutar el script necesitamos primero cambiarle los permisos, generalment con

```
chmod 755 mi_script (rwxr-xr-x)
```

2) Si el script no queda guardado en un directorio del PATH, tendremos que indicar

la ruta de acceso al mismo, sea la ruta absoluta o relativa

```
./mi_script # desde el dir actual o ruta relativa
/ruta/completa/a/mi script # ruta absoluta
```

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

- · Comandos y conceptos básicos
- 1.- trabajando con archivos atributos de archivos y cambio de permisos de acceso

```
vinuesa@ivory:~/cursos/perl4bioinfo$ ls -l
```

-rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa 133 Aug 7 17:52 hello_shell.sh # (662)

51

Por tanto para poder ejecutar el script necesitamos primero cambiarle los permisos,

generalment con **chmod** 755 mi script

```
vinuesa@ivory:~/cursos/perl4bioinfo$ chmod 755
hello_shell.sh
vinuesa@ivory:~/cursos/perl4bioinfo$ ls -l
-rwxr-xr-x 1 vinuesa vinuesa 133 Aug 7 17:52
hello shell.sh
```

y ahora corro el script

vinuesa@ivory:~/cursos/perl4bioinfo\$./hello_shell.sh

Hola vinuesa!

hoy es: Wed Aug 7 18:03:31 CDT 2013

usas el shell: /bin/bash

y tu computadora es: Linux

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

Comandos y conceptos básicos

1.- trabajando con archivos - atributos de archivos y cambio de permisos de acceso

Veamos un ejemplo: vamos a escribir y ejecutar nuestro primer script de shell.

Teclea lo siguiente en la terminal:

vinuesa@ivory:~/cursos/perl4bioinfo$ cat > hello_shell.sh # enter
echo "Hola $USER!"
echo -n 'hoy es: '; date
echo "usas el shell: $SHELL"
echo -n 'y tu computadora es: '; uname
^D # esto es Ctrl-D

vinuesa@ivory:~/cursos/perl4bioinfo$ ls -l
-rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa 133 Aug 7 17:52 hello_shell.sh #
(662)
```

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

· Comandos y conceptos básicos

```
1.- trabajando con archivos - sustitución de nombres de archivos
```

```
-bash-3.1$ 1s
inscritos forma inscr.1liner posters old13Jun.html posters old4.html
poster 1liners.txt
                           posters old3.html
                                               posters old.html
-bash-3.1$ ls *txt # lista sólo los archivos terminados en .txt
poster_lliners.txt
-bash-3.1$ ls *old?.html
posters old3.html posters_old4.html
-bash-3.1$
-bash-3.1$ ls *[0-9]*
inscritos forma inscr.1liner poster 1liners.txt posters old13Jun.html
posters_old3.html posters_old4.html
-bash-3.1$ rm *[2-9]*
                           # Elimina todos los archivos que contien
                           # dígitos del 2-9 en sus nombres
-bash-3.1$ ls
posters old.html poster lliners.txt posters old.html
```

-bash-3.1\$ cp *.* ~/temp # copia los archivos que quedan a ~/temp

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos 1.- trabajando con archivos · cat - Visualizar o concatenar el contenido de archivos Usage: cat [OPTION] [FILE]... Concatenate FILE(s), or standard input, to standard output. -b, --number-nonblank number nonblank output lines number all output lines -s, --squeeze-blank never more than one single blank line -T, --show-tabs display TAB characters as ^I · nedit es un buen editor gráfico; prueba a correr: nedit hello_shell.sh & · (vi)/vim, son los editores estándar de UNIX/Linux (no gráfico), también pico y emacs · less - es un paginador (muestra archivos por pantalla) · more - es otro paginador (más viejo y con menor funcionalidad, por tanto: "less is more"

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

    Comandos y conceptos básicos

1. - trabajando con archivos: descarga de archivos y tarros comprimidos
2. de la web con wget y su descompresión y extacción con tar
# estamos en $HOME/practicas_unix y queremos descargar datos.tgz
# de http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/perl4bioifno/data
wget -c http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/perl4bioifno/data/datos.tgz
# para ver el contenido del tarro sin extraer su contenido
tar -tvzf datos.tgz # t=lisT contents v=Verbose z=Zipped f=File
# uso de tar y gunzip para descomprimir tarro y extraer su contenido
tar -xvzf datos.tgz # x=eXtract v=Verbose z=Zipped f=File
# uso de tar y gunzip para extraer un archivo particular de un tarro
# comprimido
tar -xvzf datos.tgz archivol # x=eXtract v=Verbose z=Zipped f=File
# generación de un tarro comprimido, al que metemos dir1 dir2
# y todos los archivos *pl *sh y *tab
tar -cvzf nombre de mi tarro.tgz dir1/ dir2/ *pl *sh *tab
# c=Create v=Verbose z=Zipped f=File
                                                                 55
```

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
· Comandos y conceptos básicos
1.- trabajando con archivos

    less – un paginador con muchas opciones (ver 'man less'

  f ^F ^V SPACE * Forward one window (or N lines).
                  * Backward one window (or N lines).
  b ^B ESC-v
  nG
                  * Go TO LINE no. N
                        SEARCHING
                   * Search forward for (N-th) matching line.
  ?nattern
                   * Search backward for (N-th) matching line.
   q
                              Eiemplo:
                              pablo@Tenerife:~$ less /etc/passwd
                              root:x:0:0:root:/root:/bin/bash
                              daemon:x:1:1:daemon:/usr/sbin:/bin/sh
                              bin:x:2:2:bin:/bin:/bin/sh
```

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

· Comandos y conceptos básicos

puntos . .

- 2. trabajando con directorios: rutas absolutas y relativas
- La ruta absoluta de un archivo o directorio es aquella que apunta hacia éste desde el directorio raíz /, tal y como se ve en la salida del comando pwd.
 La ruta relativa es aquella que parte del directorio actual, el cual se representa por un punto . y el directorio parental (uno arriba) mediante dos
- # iniciamos desde este directorio: /home/vinuesa/cursos/intro2bioinfo
- # vamos a nuestro \$HOME usando la ruta relativa, es decir, 2 dirs arriba
 vinuesa@ivory:-/cursos/intro2bioinfo\$ cd ../../
 vinuesa@ivory:-\$ pwd
 /home/vinuesa
 vinuesa@ivory:-\$ cd cursos/intro2bioinfo/ # volvemos al dir intro2bioinfo

 # vamos a nuestro \$HOME usando la ruta absoluta, es decir, desde /
 vinuesa@ivory:-/cursos/intro2bioinfo\$ cd /home/vinuesa
 vinuesa@ivory:-\$ pwd
 /home/vinuesa
 vinuesa@ivory:-\$

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos 2. - trabajando con directorios: rutas absolutas y relativas • Siempre podemos regresar a nuestro home tecleando cualquiera de las siguientes órdenes: # iniciamos desde este directorio: /home/vinuesa/cursos/intro2bioinfo # 1) vamos a nuestro \$HOME usando cd sin argumento vinuesa@ivory:~/cursos/intro2bioinfo\$ cd vinuesa@ivorv:~\$ pwd /home/vinuesa vinuesa@ivory:~\$ cd cursos/intro2bioinfo/ # volvemos al dir perl4bioinfo # 2) vamos a nuestro \$HOME usando cd ~ vinuesa@ivorv:~/cursos/intro2bioinfo\$ cd ~ vinuesa@ivorv:~\$ pwd /home/vinuesa vinuesa@ivory:~\$ cd cursos/intro2bioinfo/ # volvemos al dir perl4bioinfo # 3) haciendo cd \$HOME vinuesa@ivorv:~\$ cd \$HOME vinuesa@ivorv:~\$ pwd /home/vinuesa 57

```
Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux
· Comandos y conceptos básicos
2. - trabajando con directorios: generación de directorios
Podemos en UNIX/Linux ejecutar varios comandos en una sola línea, separándolos con ;
Si la línea es muy larga, podemos introducir saltos de línea (return), escapándolo con\
mkdir => genera directorio; no dejar espacios en blanco en el nombre, usar guión bajo!!!
      => cambia al directorio
touch => genera archivos vacíos, para nuestra práctica
      => mueve o renombra un archivo o directorio
vinuesa@ivory:~$ mkdir practicas UNIX; cd practicas UNIX; \
touch file1.txt file2.txt file3.txt; cd ../; ls -laF practicas_UNIX;
total 0
drwxrwxr-x 2 vinuesa vinuesa 4096 Aug 8 11:52 ./
drwxr-xr-x 6 vinuesa vinuesa 4096 Aug 8 11:52 ../
-rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa 0 Aug 8 11:52 file1.txt
-rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa
                                 0 Aug 8 11:52 file2.txt
-rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa 0 Aug 8 11:52 file3.txt
vinuesa@ivory:~$ ls -d practicas_UNIX/
practicas UNIX/
vinuesa@ivory:~$ ls practicas UNIX/
                                                                     59
file1.txt file2.txt file3.txt
vinuesa@ivory:~$ mkdir borrame; mv practicas_UNIX/ borrame/
```

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

- · Comandos y conceptos básicos
- 2. trabajando con directorios: rutas absolutas y relativas
- · Más ejemplos del uso de rutas absolutas y relativas:
- # estamos en: /home/vinuesa/cursos/perl4bioinfo
- # 1) queremos ver contenido del directorio /usr/bin vinuesa@ivory:~\$ ls /usr/bin # [6: ls ../../../usr/bin]
- # 2) queremos copiar el archivo hello_shell.sh a \$HOME/bin vinuesa@ivory:~\$ cp hello_shell.sh \$HOME/bin [ó: cp hello_shell.sh ../../bin] [ó: cp hello_shell.sh ~/bin]

El usuario decide qué es más práctico, usar rutas relativas o absolutas. El punto está en que podemos ejecutar cualquier comando que lee o escribe archivos desde un directorio diferente al actual, y poner el resultado del comando en el directorio que nos convenças

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

- · Comandos y conceptos básicos
- 2. trabajando con directorios: copiado y borrado de directorios

estamos en /home/vinuesa y revisamos el contenido del dir vinuesa@ivory:~\$ ls borrame cursos

veamos el contenido de borrame
vinuesa@ivory:~\$ ls -F borrame/
practicas_unix/

ahora copiamos practicas_unix al directorio actual
(\$HOME)
vinuesa@ivory:~\$ cp -r borrame/practicas unix .

borramos el directorio borrame

vinuesa@ivory:~\$ rm -rf borrame

 $\ensuremath{\mbox{\#}}$ vemos contenido del dir practicas_unix y borramos todos los archivos que contiene

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos 2. - trabajando con directorios: copiado y borrado de directorios # estamos en /home/vinuesa y revisamos el contenido del dir # practicas_unix y borramos todos los archivos que contiene vinuesa@ivory:~\$ ls -lF practicas unix/ -rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa 0 Aug 8 12:15 file1.txt -rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa 0 Aug 8 12:15 file2.txt -rw-rw-r-- 1 vinuesa vinuesa 0 Aug 8 12:15 file3.txt vinuesa@ivory:~\$ rm practicas_unix/*.* vinuesa@ivory:~\$ ls -lF practicas unix/ total 0 vinuesa@ivory:~\$ # una vez vacío, podemos usar rmdir para eliminar el dir vacío vinuesa@ivory:~\$ rmdir practicas unix/ # o usar rm -rf pract* vinuesa@ivory:~\$ ls vinuesa@ivory:~\$ 61

```
63
```

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos 2. - trabajando con archivos y directorios: resumen · Podemos ejecutar varios comandos en una sola línea, separándolos con ; • Si la línea es muy larga, podemos introducir saltos de línea, escapándolo con\ mkdir => genera directorio; no dejar espacios en blanco en el nombre, usar guión bajo!!! => cambia al directorio touch => genera archivos vacíos, para nuestra práctica mv file2 dir1; mv file3 file1 => mueve o renombra un archivo o directorio cp file1 dir1 => copia file1 a dir1 cp -r dir1 dir2 => copia dir1 y su contenido (-r recursivamente) a dir2 rm dir1/file1 => borra file1 en dir1/ rm -rf dir1 dir2 => elimina los directorios dir1 y dir2 find . -type d => muestra recursivamente los subdirectorios del directorio indicado Is -d dir* => muestra sólo los nombres de los directorios que empiecen por dir Is dir1 => muestra el contenido del directorio dir1 tar (-cvzf|-tvzf|-xvzf) => crea, lista contenidos o extrae archivos/dirs de un 62

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

- Comandos y conceptos básicos Introducción a la programación en bash
 Uso de variables e impresión de su contenido desde línea de comandos
- 030 de variables e impresión de 3a contenido desde finea de conta

tarro comprimido

- -bash-3.1\$ STR='Hello World'; echo \$STR
- Uso de condicionales y su ejecución desde un "script". Hacerlo ejecutable con chmod +x script
 #!/bin/bash

```
# program: simple_conditionals.sh

# 1)check that two arguments are passed to the script from the command line
if [ $ # != 2 ]; then
    echo "# $0 needs two string arguments to compare"
    echo "# usage: $0 string1 string2"
    exit 1

fi

# 2) assign positional parameters to named variables
string1="$1"
string2="$2"
# 3) make the string comparisons within an if-else-fi structure
if [ "$string1" = "$string2"]; then
```

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos - Introducción a la programación en bash - Uso de bucles y condicionales desde un script #!/bin/bash # program: find directories.sh # 1) inicializamos variables; var=\$(comando) guarda salida de comando UNIX en var workdir=\$(pwd) # 2) recorremos cada archivo/dir en pwd; si es un dir, imprimimos e incrementamos contador for i in \$(ls); do if [-d \$i]; then echo found directory: \$i let counter=counter+1 fi done # 3) evaluamos el contenido de la variable contador e imprimimos resumen if [\$counter = 0]; then echo "There are no directories in \$workdir" elif [\$counter > 0]; then 65 echo "There are There are \$counter directories in \$workdir" fi

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

- · Comandos y conceptos básicos miscelánea de comandos muy importantes
- generar un tarro (tar file o "carpeta"), añadirle archivos, comprimir el tarro y enviarlo a una máguina remota mediante scp:

vamos a generar un tarro comprimido con gzip, que contenga todos los *.sh scripts # presentes en el directorio actual

```
simple_conditionals.sh
pablo@Tenerife:~/WinXP/Cursos/TLEM11$ tar -cvzf
sample bash scripts.tgz *sh
align_seqs_clustal_or_muscle.sh
find directories.sh
simple_conditionals.sh
# ahora vamos a copiar el tarro comprimido mediante scp de mi una máguina a otra
pablo@Tenerife:~/WinXP/Cursos/TLEM11$ ls *tgz
sample bash scripts.tgz
pablo@Tenerife:~/WinXP/Cursos/TLEM11$ scp sample_bash_scripts.tgz \
vinuesa@132.248.34.3:/home/vinuesa/public_html/tlem
sample bash scripts.tgz
                                   100% 1485
                                                1.5KB/s
                                                           00:00 67
pablo@Tenerife:~/WinXP/Cursos/TLEM11$
```

© Pablo Vinuesa, 2019. vinuesa[at]ccg.unam.mx; http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/

pablo@Tenerife:~/WinXP/Cursos/TLEM11\$ ls *sh
align seqs clustal or muscle.sh find directories.sh

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux · Comandos y conceptos básicos - Introducción a la programación en bash - Uso de bucles y condicionales desde la línea de comandos for i in \$(ls); do if [-f \$i]; then echo file \$i; elif [-d \$i]; then echo dir \$i; fi; done # SALIDA file find_directories.sh file lista_login_accounts.tab file lista_login_accounts.txt file parse_seleccionados1_html.1liners file samble_bashrc.txt file seleccionados1,html file simple_conditionals.sh · El uso de bucles y condicionales desde la línea de comandos puede ser muy útil. Este ejemplo alinea todos los archivos fasta con terminación fna presentes en el directorio actual, usando muscle for file in *.fna; do muscle < \$file > \${file%.fna} muscle_alignment.fna; done for file in *.fna muscle < \$file > \${file%.fna}_muscle_alignment.fna 66

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

- · Comandos y conceptos básicos miscelánea de comandos muy importantes
- bajar archivos de la web desde la terminal:

```
# si no lo han hecho aún, generen los siguientes directorios en su $HOME
mkdir practicas_unix bin seq_data;
[vinuesa@xibalba ~]$ cd bin/
[vinuesa@xibalba bin]$ wget -c \
http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/tlem/shell_scripts/sample_bash_scripts.tg
--19:56:13--
http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/tlem/shell scripts/sample bash scripts.tgz
          => `sample bash scripts.tgz'
Resolving www.ccg.unam.mx... 132.248.34.17
Connecting to www.ccg.unam.mx|132.248.34.17|:80... connected.
HTTP request sent, awaiting response... 200 OK
Length: 1,485 (1.5K) [application/x-gzip]
19:56:13 (59.26 MB/s) - `sample bash scripts.tgz' saved [1485/1485]
# ahora podemos desempacar y descomprimir los archivos contenidos en el
tarro comprimido
[vinuesa@xibalba bin] tar xvzf sample bash scripts.tqz
align seqs clustal or muscle.sh
                                                                 68
find directories.sh
simple conditionals.sh
```

- · Comandos y conceptos básicos miscelánea de comandos muy importantes
- bajar archivos de la web desde la terminal:

y ahora vamos a bajar un archivo de configuración ".bashrc" del ambiente para # que puedan trabajar más agusto en su casa \$HOME # vayan a su directorio home

[vinuesa@xibalba ~] \$ wget -c \ http://www.ccg.unam.mx/~vinuesa/tlem/ docs/sample_bashrc.txt

Resolving www.ccg.unam.mx... 132.248.34.17

Connecting to www.ccg.unam.mx|132.248.34.17|:80... connected.

HTTP request sent, awaiting response... 200 OK

Length: 1,812 (1.8K) [text/plain]

--.-K/ 100%[=========] 1,812

20:51:52 (63.30 MB/s) - `sample_bashrc.txt' saved [1812/1812

ahora lo renombramos a .bashrc

[vinuesa@xibalba ~]\$ mv sample_bashrc.txt .bashrc

y activamos el ambiente, ejecutando el script de configura@ión [vinuesa@xibalba ~]\$ source .bashrc .profile

Introducción al biocómputo en sistemas UNIX/Linux

· Referencias sobre Shell y Bash libremente disponibles en la web

una lista de comandos y ejemplos de uso los encuentras aquí:

- http://en.wikipedia.org/wiki/List_of_Unix_programs

Estos son unos tutoriales que si los estudias te harán un experto programador # de Bash. Comienza por el primero de ellos, que es muy corto. El 2º. Se basa

en tcsh. Los últimos 2 son tutoriales avanzados sobre Bash scripting

- http://tldp.org/HOWTO/Bash-Prog-Intro-HOWTO.html
- http://www.ee.surrey.ac.uk/Teaching/Unix/
- -http://tldp.org/LDP/Bash-Beginners-Guide/html/index.html
- http://www.museum.state.il.us/ismdepts/library/linuxguides/abs-guide/index.html # Si buscas libros de referencia, mira aquí
- -http://en.wikibooks.org/wiki/Guide_to_Unix
- -http://www.ee.surrey.ac.uk/Teaching/Unix/books-uk.html