新人課題

津嶋 佑旗

2019年4月17日

1 配列情報処理

1.1 **ヒト** 21 **番染色体の先頭コンティグの** DNA **配列を秋山研サーバから取得し**, A/T/G/C **の**各塩基数を出力せよ.

以下のように実行する。実行環境は Python2 で、ghostgw 上での動作を確認している。

```
python 1_1.py /mnt/fs/ohue/newcomer/NT_113952.1.fasta
```

ソースコード 1 実行方法

プログラム本体は以下の通りである.

```
#2019/04/11
     #Yuki Tsushima
 2
     #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
     #For Python 2.7
 6
     import sys
     #file open
 8
     args = sys.argv
 9
     if len(args) != 2:
10
         sys.stderr.write('Usage: upythonu1_1.pyu./NT_113952.1.fasta\n')
          sys.exit()
12
13
     path = args[1]
14
     try:
          file = open(path)
15
     except:
16
          sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
          sys.exit()
    lines = file.readlines()
length = len(lines)
19
20
21
22
     \#counter(num\ of\ A/T/G/C)
    noA = 0

noT = 0
23
     noG = 0
25
     noC = 0
26
     #Process with each line
27
     #Skip Header
28
     for l in range(1, length):
         noA = noA + lines[1].count('A')
noT = noT + lines[1].count('T')
noG = noG + lines[1].count('G')
31
32
         noC = noC + lines[1].count('C')
33
    print("A:"+str(noA))
print("T:"+str(noT))
34
    print("G:"+str(noG))
print("C:"+str(noC))
file.close()
38
```

ソースコード 2 1_1.py

実行した結果が以下の通りである.

```
1 A:59200

2 T:56195

3 G:34714

4 C:34246
```

ソースコード 3 実行結果

1.2 NT_113952.1.fasta **の逆相補鎖を生成するプログラムを作成せよ**.

以下のように実行する。実行環境は Python2 で、ghostgw 上での動作を確認している。

```
python 1_2.py /mnt/fs/ohue/newcomer/NT_113952.1.fasta
```

ソースコード 4 実行方法

プログラム本体は以下の通りである.

```
#2019/04/05
    #Yuki Tsushima
2
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
    #For Python 2.7
5
6
    import sys
    from rev import rev
7
    from combine import combine
8
10
    #file open
11
    args = sys.argv
    if len(args) != 2:
12
        sys.stderr.write('Usage: python 12.py ./NT_113952.1.fasta\n')
13
   sys.exit()
path = args[1]
14
15
16
    try:
17
       file = open(path)
18
    except:
       sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
19
        sys.exit()
20
   lines = file.readlines()
21
22
    #Skip Header
24
   lines.pop(0)
    text = combine(lines)
25
    #Reverse
26
   reverse = rev(text)
27
   print(reverse)
28
   file.close()
```

ソースコード 5 1_2.py

```
#2019/04/05
      #Yuki Tsushima
      \verb|#tsushima@bi.c.titech.ac.jp|
 5
      def rev(text):
 6
             ans = '
             for char in text:
 7
                   char in text:

if char == 'A':

   ans = 'T' + ans
elif char == 'T':

   ans = 'A' + ans
elif char == 'G':
   ans = 'C' + ans
 8
 9
10
11
12
13
                    elif char == 'C':
14
                          ans = 'G' + ans
16
             return ans
```

ソースコード 6 rev.py

```
1 #2019/04/05
2 #Yuki Tsushima
```

```
#tsushima@bi.c.titech.ac.jp

def combine(file):
    ans = ''
for line in file:
    ans = ans + line.strip()
return ans
```

ソースコード 7 combine.py

実行結果は別添する.

1.3 ウィンドウ幅 w, ステップ幅 s で、ウィンドウ内の GC 含量を出力するプログラムを作成し、NT_113952.1.fasta に w=1000, s=300 で適用した結果を gnuplot等 Excel 以外のツールでプロットせよ。

以下のように実行する. 実行環境は Python2 で、ghostgw 上での動作を確認している.

```
python 1_3.py /mnt/fs/ohue/newcomer/NT_113952.1.fasta 1000 300 > data.txt
```

ソースコード 8 実行方法

プログラム本体は以下の通りである. また,7も使用する.

```
#2019/04/11
    #Yuki Tsushima
2
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
    #For Python 2.7
4
5
    from combine import combine
    #file open
9
    args = sys.argv
10
    if len(args) != 4:
11
        sys.stderr.write('Usage: python 1_3.py ... / NT_113952.1.fasta 1000 300 \n')
12
        sys.exit()
13
14
    path = args[1]
15
        file = open(path)
16
    except:
17
        sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
        sys.exit()
20
   lines = file.readlines()
21
    #Skip Header
22
   lines.pop(0)
text = combine(lines)
23
    length = len(text)
26
27
       w = int(args[2])
28
        s = int(args[3])
29
    except ValueError as e:
30
        sys.stderr.write('Incorrectuwuorusuinucommandulineuargs\n')
32
        sys.exit()
33
    GC = []
34
    bottom = 0
35
    while bottom < length:</pre>
36
       part = text[bottom:bottom+w]
        if len(part) == 0:
38
39
            break
        GC.append((part.count('C') + part.count('G'))/float(len(part)))
40
    bottom = bottom + s
#Export for gnuplot
41
42
    for i in range(len(GC)):
        print(str(i*300)+'u'+str(GC[i]))
45
    file.close()
```

ソースコード 9 1_3.py

実行結果を gnuplot で描画した結果以下のようになった.

図1 グラフ

1.4 引数で与えられた部分配列を検索し、何文字目に現れたかを表示するプログラムを作成せよ (逆相補鎖上も検索すること). 部分配列を GAATTC および ATG とし、NT_113952.1.fasta に適用せよ.

以下のように実行する. 実行環境は Python2 で、ghostgw 上での動作を確認している.

```
python 1_4.py /mnt/fs/ohue/newcomer/NT_113952.1.fasta GAATTC python 1_4.py /mnt/fs/ohue/newcomer/NT_113952.1.fasta ATG
```

ソースコード 10 実行方法

プログラム本体は以下の通りである。また、6と7も使用する。

```
#2019/04/11
    #Yuki Tsushima
2
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
    #For Python 2.7
5
    from combine import combine
    from rev import rev
    from findall import findall
9
10
    #file open
11
    args = sys.argv
12
    if len(args) != 3:
         sys.stderr.write('Usage: \_python \_1\_4.py \_./NT\_113952.1.fasta \_GAATTC \\ \ n')
14
    sys.exit()
path = args[1]
15
16
17
    try:
        file = open(path)
18
20
       sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
    sys.exit()
lines = file.readlines()
21
22
23
24 lines.pop(0)
25 text = combine(lines)
```

```
reverse = rev(text)
index1 = findall(text, args[2])
index2 = findall(reverse, args[2])
print(args[2]+'uinuSTRINGuisubelow:')
print(index1)
print(args[2]+'uinuREVERSEuSTRINGuisubelow:')
print(index2)
file.close()
```

ソースコード 11 1_4.py

```
#2019/04/08
    #Yuki Tsushima
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
5
   def findall(text, query):
        index = []
6
        data = -1
7
            data = text.find(query, data+1)
            if data == -1:
10
11
                break
12
            index.append(data)
        return index
13
```

ソースコード 12 findall.py

実行した結果が以下の通りである. ただし、ATG の結果については極端に長いため別添する。

```
GAATTC in STRING is below:

[395, 4319, 5056, 5334, 10567, 14092, 14296, 15029, 19284, 22535, 25293, 25897, 30824, 34194, 34625, 37333, 56600, 57464, 58202, 60553, 65241, 66725, 79939, 80725, 82012, 86322, 92914, 94554, 96877, 97628, 99894, 102214, 103133, 120291, 121414, 121612, 124893, 124901, 125389, 151452, 151874, 156137, 158738, 166310, 175826, 177983, 180004, 182341]

GAATTC in REVERSE STRING is below:

[2008, 4345, 6366, 8523, 18039, 25611, 28212, 32475, 32897, 58960, 59448, 59456, 62737, 62935, 64058, 81216, 82135, 84455, 86721, 87472, 89795, 91435, 98027, 102337, 103624, 104410, 117624, 119108, 123796, 126147, 126885, 127749, 147016, 149724, 150155, 153525, 158452, 159056, 161814, 165065, 169320, 170053, 170257, 173782, 179015, 179293, 180030, 183954]
```

ソースコード 13 実行結果 (GAATTC)

1.5 NT_113952.1.fasta を 6 つの読み枠でアミノ酸配列に変換せよ. Stop コドンはアンダースコアで表示すること.

以下のように実行する。実行環境は Python2 で、ghostgw 上での動作を確認している。

```
python 1_5.py /mnt/fs/ohue/newcomer/NT_113952.1.fasta
```

ソースコード 14 実行方法

プログラム本体は以下の通りである。また、6と7も使用する。

```
#2019/04/11
2
    #Yuki Tsushima
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
    #For Python 2.7
5
    from combine import combine
    from rev import rev
    from decode import decode
9
10
    #file open
11
    args = sys.argv
    if len(args) != 2:
14
        sys.stderr.write('Usage: \_python \_1\_5.py \_./NT\_113952.1.fasta \n')
15
        sys.exit()
   path = args[1]
16
17
    try:
       file = open(path)
```

```
19
         sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
20
21
         sys.exit()
22
    lines = file.readlines()
23
    lines.pop(0)
text = combine(lines)
24
25
    reverse = rev(text)
26
    print('PEPTIDE_1')
28
    print(decode(text,0))
    print('PEPTIDE<sub>12</sub>')
29
    print(decode(text,1))
30
    print('PEPTIDE<sub>13</sub>')
31
    print(decode(text,2))
32
    print('PEPTIDE 4')
34
    print(decode(reverse,0))
35
    print('PEPTIDE<sub>11</sub>5')
    print(decode(reverse,1))
36
    print('PEPTIDE_6')
37
    print (decode (reverse, 2))
38
    file.close()
```

ソースコード 15 1_5.py

```
#2019/04/08
    #Yuki Tsushima
2
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
5
    import sys
6
    def decode(text, offset):
7
        length = len(text)
#if too short
8
9
10
         if length < offset + 3:</pre>
         return ''
peptide = ''
11
12
         CODON = {'TTT':'Phe', 'TTC':'Phe', 'TTA':'Leu',
                                                                'TTG':'Leu',\
13
                    'TCT':'Ser', 'TCC':'Ser', 'TCA':'Ser',
                                                                 'TCG':'Ser',\
14
                                                 'TAA':'_'
'TGA':'_'
                   'TAT':'Tyr',
                                  'TAC':'Tyr',
                                                                 'TAG':'_'
15
                   'TGT':'Cys',
                                  'TGC':'Cys
                                                                 'TGG': 'Trp'
16
                   'CTT':'Leu',
'CCT':'Pro',
                                  'CTC':'Leu'
17
                                                  'CTA':'Leu'
                                                                 'CTG':'Leu',\
                                                  'CCA': 'Pro'.
                                                                 'CCG':'Pro',\
18
                                   'CAC':'His',
                    'CAT':'His',
                                                  'CAA' 'Gln'
                                                                 'CAG':'Gln'.\
19
                   'CGT':'Arg',
'ATT':'Ile',
                                  'CGC':'Arg',
                                                  'CGA':'Arg',
                                                                 'CGG':'Arg',\
20
                                  'ATC':'Ile
                                                  'ATA':'Ile
                                                                 'ATG':'Met'
21
22
                    'ACT':'Thr',
                                  'ACC':'Thr'
                                                  'ACA':'Thr'
                                                                 'ACG':'Thr',\
                   'AAT':'Asn',
                                  'AAC':'Asn'
                                                  'AAA':'Lys'
                                                                 'AAG':'Lys'
                                                 'AGA':'Arg
                    'AGT':'Ser',
                                  'AGC':'Ser',
                                                                 'AGG':'Arg'
24
                    'GTT':'Val',
                                  'GTC':'Val',
                                                  'GTA':'Val'.
                                                                 'GTG':'Val'.\
25
                    'GCT':'Ala',
                                   'GCC':'Ala', 'GCA':'Ala',
                                                                 'GCG':'Ala'
26
                   'GAT': 'Asp', 'GAC': 'Asp', 'GAA': 'Glu', 'GAG': 'Glu', 'GGG': 'Gly', 'GGC': 'Gly', 'GGA': 'Gly', 'GGG': 'Gly'}
27
28
29
         start = offset
30
         end = start + 3
31
         try:
             #Skip to Met
32
             while end <= length:
33
                  if CODON[text[start:end]] == 'Met':
34
                      break
36
                  start = end
37
                  end = start + 3
             #Decode
38
              while end <= length:</pre>
39
                  peptide = peptide + 'u' + CODON[text[start:end]]
40
                  if peptide[len(peptide)-1] == '_':
41
42
                       break
43
                  start = end
44
                  end = start + 3
             return peptide.strip()
45
         except (KeyError):
46
47
             sys.stderr.write('Unknown_CODON_Error\n')
```

ソースコード 16 decode.py