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
```

```
3  #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
4
5  def combine(file):
6   ans = ''
7  for line in file:
8   ans = ans + line.strip()
9  return ans
```

ソースコード 7 combine.py

実行結果は result_1_2.txt として別添する.

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
```

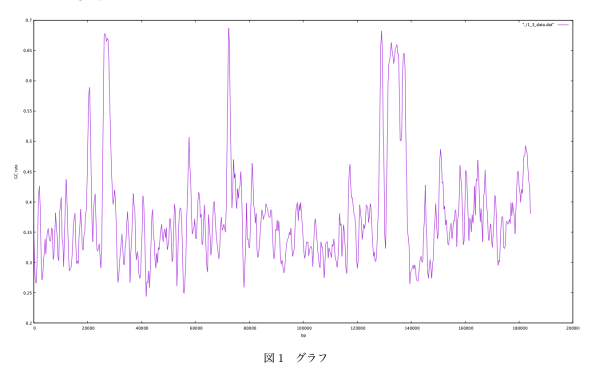
ソースコード 8 実行方法

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:
39
            breal
        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.



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
    import sys
    from combine import combine
    from rev import rev
    from findall import findall
9
10
    #file open
args = sys.argv
12
    if len(args) != 3:
13
        sys.stderr.write('Usage:upythonu1_4.pyu./NT_113952.1.fastauGAATTC\n')
14
    sys.exit()
path = args[1]
15
16
17
    try:
        file = open(path)
19
    except:
         sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
20
    sys.exit()
lines = file.readlines()
21
22
```

```
24  lines.pop(0)
  text = combine(lines)
  reverse = rev(text)
27  index1 = findall(text, args[2])
28  index2 = findall(reverse, args[2])
29  print(args[2]+'_uin_uSTRING_uis_ubelow:')
30  print(index1)
31  print(args[2]+'_uin_uREVERSE_uSTRING_uis_ubelow:')
32  print(index2)
33  file.close()
```

ソースコード 11 1_4.py

```
#2019/04/08
2
    #Yuki Tsushima
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
    def findall(text, query):
5
        index = []
data = -1
6
        while True:
9
             data = text.find(query, data+1)
             if data == -1:
10
                 break
11
             index.append(data)
        return index
```

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 result_1_4_ATG.txt として別添する。

```
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
    #Yuki Tsushima
3
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
    #For Python 2.7
5
6
    import sys
    from combine import combine
    from rev import rev
   from decode import decode
10
   #file open
11
   args = sys.argv
12
   if len(args) != 2:
13
        sys.stderr.write('Usage: pythonu1_5.pyu./NT_113952.1.fasta\n')
```

```
sys.exit()
path = args[1]
15
16
17
    try:
         file = open(path)
18
19
    except:
         sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
20
         sys.exit()
21
    lines = file.readlines()
22
24
    lines.pop(0)
    text = combine(lines)
reverse = rev(text)
25
26
    print('PEPTIDE_1')
27
    print(decode(text,0))
28
29
    print('PEPTIDE<sub>□</sub>2')
30
    print(decode(text,1))
31
    print('PEPTIDE<sub>11</sub>3')
    print(decode(text,2))
32
    print('PEPTIDE_4')
33
    print(decode(reverse,0))
34
    print('PEPTIDE_5')
36
    print(decode(reverse,1))
    print('PEPTIDE<sub>□</sub>6')
37
    print (decode (reverse, 2))
38
    file.close()
39
```

ソースコード 15 1_5.py

```
#2019/04/08
2
    #Yuki Tsushima
    #tsushima@bi.c.titech.ac.jp
3
    import sys
5
6
    def decode(text, offset):
        length = len(text)
#if too short
if length < offset + 3:</pre>
9
10
        return ''
peptide = ''
11
12
         13
                                                                'TCG':'Ser',\
14
                   'TAT':'Tyr',
                                 'TAC':'Tyr', 'TAA':'_', 'TGC':'Cys', 'TGA':'_',
                                                                'TAG':'
15
                                  'TGC':'Cys',
                   'TGT':'Cys',
                                                                'TGG': 'Trp'
16
                   'CTT':'Leu',
                                  'CTC':'Leu
                                                 'CTA':'Leu'
                                                                'CTG':'Leu'
17
                   'CCT':'Pro',
18
                                  'CCC':'Pro'
                                                 'CCA':'Pro',
                                                                'CCG':'Pro',\
                   'CAT':'His',
                                  'CAC':'His'
                                                 'CAA':'Gln'
                                                                'CAG':'Gln'
19
20
                   'CGT':'Arg',
                                  'CGC':'Arg',
                                                 'CGA':'Arg'
                                                                'CGG':'Arg'
                                  'ATC':'Ile',
                                                                'ATG':'Met',\
                   'ATT':'Ile',
                                                 'ATA':'Ile',
21
                                  'ACC': 'Thr'
                                                 'ACA':'Thr
                   'ACT': 'Thr',
                                                                'ACG': 'Thr'
22
                                  'AAC':'Asn',
                                                 'AAA':'Lys',
                   'AAT': 'Asn',
                                                                'AAG':'Lys',\
23
                   'AGT':'Ser',
                                  'AGC':'Ser'
                                               , 'AGA': 'Arg'
24
                   'GTT':'Val',
                                  'GTC':'Val', 'GTA':'Val'
                                                                'GTG':'Val'
                   'GCT':'Ala', 'GCC':'Ala', 'GCA':'Ala',
26
                                                                'GCG':'Ala',\
                   'GAT':'Asp', 'GAC':'Asp', 'GAA':'Glu', 'GAG':'Glu', 'GGT':'Gly', 'GGC':'Gly', 'GGA':'Gly', 'GGG':'Gly'}
27
28
        start = offset
29
         end = start + 3
30
         try:
32
             #Skip to Met
             while end <= length:</pre>
33
                 if CODON[text[start:end]] == 'Met':
34
35
                      break
                  start = end
36
                  end = start + 3
37
             #Decode
39
             while end <= length:</pre>
                  peptide = peptide + 'u' + CODON[text[start:end]]
if peptide[len(peptide)-1] == '_':
40
41
                      break
42
43
                  start = end
                  end = start + 3
45
             return peptide.strip()
46
         except (KeyError):
             sys.stderr.write('Unknown_CODON_Error\n')
47
             return ''
48
```

ソースコード 16 decode.py

2 タンパク質構造情報処理

2.1 PyMOL ソフトウェアを利用し、ヒトのヘモグロビンの構造をチェインごとに異なる色で表示し、4 量体であることを確認せよ。また、A チェインだけを表示し、タンパク質鎖を cartoon 表示して 2 次構造に従って色付けし、結合するヘムをstick 表示して原子ごとに色分けせよ。

チェインごとに色分けしたヘモグロビンが画像2である。

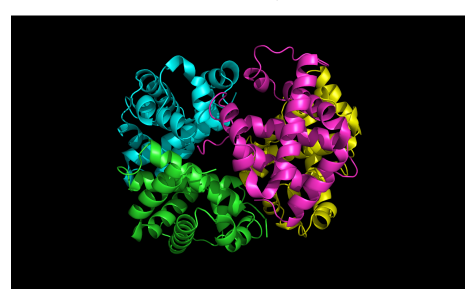


図2 ヘモグロビン

また、A チェインとへムを表示したものが画像 3 である。

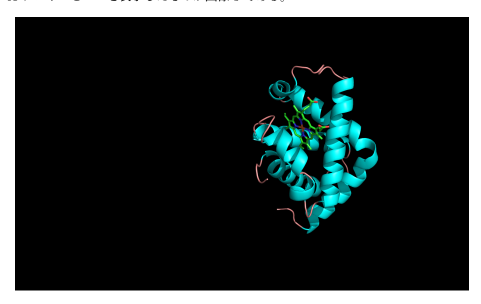


図3 Aチェインとヘム

2.2 PDB ファイル名とチェイン名を引数にして、その回転半径を計算するプログラムを作成せよ。

以下のプログラムを作成した。実行環境は Anaconda2 の Python 2.7 環境である。

```
#2019/04/11
 1
     #Yuki Tsushima
 2
     \verb|#tsushima@bi.c.titech.ac.jp|
     #For Python 2.7
 5
     import math
 6
     import sys
 7
 8
     #file open
     args = sys.argv
10
     if len(args) != 3:
11
          sys.stderr.write('Usage: python 2_7.py../1BUW.pdb A\n')
12
          sys.exit()
13
    path = args[1]
14
15
     try:
          file = open(path)
16
17
     except:
18
          sys.stderr.write('Erroruinuopeningufile.\n')
19
          sys.exit()
    lines = file.readlines()
20
21
     WEIGHT =\
23
     { 'H':1.008,\
     'LI':6.941, 'BE':9.012, 'B':10.81, 'C':12.01, 'N':14.01, '0':16.00, 'F':19.00,\
'NA':22.99, 'MG':24.31, 'AL':26.98, 'SI':28.09, 'P':30.97, 'S':32.07, 'CL':35.45,}
24
25
     total_weight = 0
26
    x_weight = 0
    y_weight = 0
29
     z_{weight} = 0
    atom_data = []
for line in lines:
30
31
          if line[0:6] == 'ATOMuu' and line[21] == args[2]:
32
33
               #Parse Data
               atom_number = int(line[6:11])
atom_name = line[12:16].strip()
35
               #identifier = line[16].strip()
#res_name = line[17:20].strip()
#chain = line[21].strip()
36
37
38
               #res_number = int(line[22:26])
39
               #res_code = line[26].strip()
40
41
               x = float(line[30:38])
               y = float(line[38:46])
42
               z = float(line[46:54])
43
               #occupy = float(line[54:60])
#tmp = line[60:66].strip()
44
45
               elem_symbol = line[76:78].strip()
               #charge = line[78:80].strip()
47
48
               #Calculate Center of Grabity
total_weight = total_weight + WEIGHT[elem_symbol]
x_weight = x_weight + x * WEIGHT[elem_symbol]
y_weight = y_weight + y * WEIGHT[elem_symbol]
z_weight = z_weight + z * WEIGHT[elem_symbol]
49
50
51
52
54
55
56
               atom_data.append([x, y, z, atom_number, atom_name, elem_symbol])
     #IF no Data
57
58
     if total_weight == 0:
          sys.stderr.write('Chainu'+args[2]+'udoesunotuexist.\n')
59
          sys.exit()
60
61
    #Calculate Center of Grabity
x_balance = x_weight / total_weight
y_balance = y_weight / total_weight
z_balance = z_weight / total_weight
62
63
64
67
    #Calculate circle r
68
    r = 0
    for data in atom_data:
69
    70
    print('Center:u('+str(x_balance)+',u'+str(y_balance)+',u'+str(z_balance)+')')
```

file.close()

ソースコード 17 2_7.py

2.3 上記のプログラムの結果を利用し、PyMOL で重心から回転半径の範囲内にある原子を赤で、範囲外にある原子を青で色付けせよ。

3 機械学習

- 3.1 Python **の** scikit-learn **の** SVM **で** ionosphere **のデータの** 10-fold Cross Validation **を** 実施せよ。予測性能として precision、recall、MCC、ROC 曲線の AUC 値 (AUROC)、F-score を求めよ。カーネルは RBF カーネルとし、パラメータは適宜定めよ。
- 3.2 ionosphere データにおいて、より良い RBF カーネルパラメータ γ とコストパラメータ C の値を探索せよ。評価方法は 10-fold Cross Validation とし、評価基準は AUROC と F-score の 2 通りを試すこと。