

# Übungen zum Sequenzanalyse-Praktikum

Universität Bielefeld, WS 2022/23  
Dr. Roland Wittler · M.Sc. Tizian Schulz  
<https://gi.cebitec.uni-bielefeld.de/teaching/2022winter/sequaprak>  
praktikum-seqan@CeBiTec.Uni-Bielefeld.DE

Übungsblatt 3 vom 25.10.2022  
Abgabe bis Donnerstag, den 3.11. , 24:00 Uhr

## Aufgabe 1 (*q*-Gram-Distanz als Filter)

Vervollständige ein im Ordner `/prj/seqan/Praktikum/Distances` bereitgestelltes Programm (in Python oder Java), das die *q*-Gram-Distanz und die Edit-Distanz zweier Strings berechnet und die Laufzeiten, die die unterschiedlichen Distanzen benötigen, misst. In den folgenden Aufgabenteilen werden fehlende Programmteile ergänzt.

1. Mache dir kurz für dein weiteres Vorgehen klar, weshalb man einem *q*-Gram einen Rang (engl. *rank*) zuordnen sollte.
2. Ein Rang eines *q*-Grams an Position *i* kann aus dem Rang des vorhergehenden *q*-Grams an Position *i*−1 und dem “neuen” Zeichen an Position *i*+*q*−1 berechnet werden. Warum ist diese Vorgehensweise sinnvoll? Implementiere die vorgegebene Funktion `getRank` (`updateRank`).
3. Wie lang ist ein *q*-Gram-Profil in Abhängigkeit von der Alphabetgröße und *q*? Wie groß darf *q* bei Alphabetgröße 5 höchstens gewählt werden, so dass der Typ `int` zur Adressierung verwendet werden kann? Vervollständige die Funktion `getProfile`, welche das *q*-Gram-Profil eines Strings *s* zurückgibt.
4. Implementiere die vorgegebene Funktion `qGramDistance`, welche die Distanz zwischen zwei Strings *a* und *b* auf Basis ihrer *q*-Gram-Profile berechnen soll.

Nachdem nun alle TODOs abgearbeitet wurden, verwende das Programm um die Berechnung der *q*-Gram- und der Edit-Distanz zu evaluieren.

5. Verwende die Main-Methode, um die 7-Gram- und die Edit-Distanz von DNA-Sequenzen mit den Längen 1–5 kb zu berechnen. Benutze dafür die Multiple-FASTA-Datei `test.fasta`, welche sich ebenfalls im Ordner `/prj/seqan/Praktikum/Distances` befindet. Gib die Laufzeiten an und stelle sie grafisch in einem Diagramm gegenüber. Erläutere das Laufzeitverhalten für beide Distanzmaße. Gib außerdem die Distanzen in einer Tabelle an.
6. Berechne beide Distanzen (*q* = 7) für zwei beliebige Sequenzen, die sich nur in einer (etwa mittleren) Position unterscheiden und erläutere die Ergebnisse, insbesondere den Zusammenhang mit *q*.
7. Wie kann die *q*-Gram-Distanz als Filter für die Edit-Distanz genutzt werden? Überprüfe die theoretische Schranke an allen gemessenen Distanzen von Aufgabe 1.5.

## Aufgabe 2 (De Bruijn-Graphen für Assembly)

In dieser Aufgabe werden wir ein Assembly mit *Velvet* durchführen. Velvet ist im CeBiTec-System unter `/vol/biotools/bin/` installiert und sollte nur von einem `qxterm` aus gestartet werden.

1. Informiere dich im Manual (z.B. zu finden unter `/vol/biotools/share/velvet/`) darüber, was die Aufgaben von `velveth` und `velvetg` sind und nenne sie in deinem Protokoll. Mache dich außerdem mit der einfachen Syntax der beiden Programme bekannt.
2. Wie beeinflusst die Wahl der  $k$ -mer-Länge das Ergebnis des Assemblys? Was muss außerdem beachtet werden?
3. Ein weitverbreitetes Qualitätsmaß zur Beurteilung eines Assemblys ist der sogenannte *n50-Wert*. Erkläre kurz, was der n50-Wert ist und gib ein Beispiel für seine Berechnung an.
4. Teste Velvet mit fünf unterschiedlichen  $k$ -mer-Längen. Verwende dazu die Datei `test_reads.fa` im Ordner `/prj/seqan/Praktikum/Distances`. Rufe zuerst `velveth` auf:

```
velveth <myDirectory> <k-mer size> -shortPaired test_reads.fa
```

Und danach `velvetg`:

```
velvetg <myDirectory> -cov_cutoff 10
```

Vergleiche anschließend die Ergebnisse. Wie viele Knoten haben deine Graphen und wie unterscheiden sich die n50-Werte? Erkläre, wie die Ergebnisse zustande gekommen sind.

5. Wähle ein Assembly mit möglichst wenigen Contigs und vergleiche die assemblierte(n) Contigsequenz(en) mit der Referenzsequenz `test_reference.fa`, z.B. mit BLAST, und diskutiere kurz dein Ergebnis.