Esame 22/06/2017

Andrea Passerini passerini@disi.unitn.it

Informatica

Programma python

Scrivere un programma python che:

- prenda in ingresso un file contenente i livelli di espressione di 5147 geni per pazienti affetti da ALL o AML (ogni riga è un paziente), ed un numero n di geni da considerare
- stampi gli n geni per cui la differenza tra espressione media in pazienti ALL ed espressione media in pazienti AML è massima

Esempio file

```
bioC
      ADAR
                GYPA_3 Z78285_f_at
                                   label
88
     15091
                191
                        -37 ALL
             . . .
283
     11038
                76 -14 ALL
             . . .
09
     16692
             ... 228 -41
                              ALL
. . .
9
      39538
             ... 379
                        -60
                               AML
```

Esempio esecuzione

```
> python discriminative_genes.py
Inserire nome file: leukemia.txt
Inserire numero geni: 10
CST3: 8934.932
FTL: 8710.694
MPO: 8162.000
AZU1: 7653.641
IL8_2 : 7024.603
GPX1: 6037.786
S100A9 : 5833.323
VIM: 5814.156
DF : 5263,003
TCL1A: 4925.465
```

Programma python: suggerimento

Si possono implementare 5 funzioni separate:

- Una che legga il file e restituisca un dizionario che mappa da classe (ALL o AML) a dizionario di geni, con per ogni gene la lista dei valori di espressione dei pazienti della classe
- 2 Una che data una lista di valori restituisca la loro media
- Una che dato il dizionario di dizionari letto, produca un lista di coppie gene, differenza tra le medie dei suoi valori nei due tipi di pazienti (usando la funzione 2)
- Una che data la lista di differenze e il numero n di geni da scegliere, ordini la lista e stampi gli n geni con differenza massima
- una che realizzi il programma richiesto usando le funzioni di cui sopra

Shell: esercizio #1

Calcolare quante sequenze nel file sequences.fasta contengono:

- Una metionina (M) ad inizio sequenza, seguita a qualunque distanza da un pattern formato da una coppia acido aspartico (D) e glicina (G) oppure una coppia alanina (A) seguita da una glicina (G) o una istidina (H), ripetuto due o tre volte e seguito da una glicina (G)
- Ad esempio MSJRKLDGAHGTJWRTREY

Risultato atteso

C

Shell: esercizio #2

Dato il file leukemia.txt, estrarre:

- il valore di espressione massimo tra tutti i geni in tutti i pazienti
- il valore di espressione minimo tra tutti i geni in tutti i pazienti

Risultato atteso

massimo: 71369 minimo: -10162

Modalita' di esecuzione e consegna

- Avviare la macchina in modalita' ESAME
- 2 Autenticarsi con nome utente sci-esame e password fornita dal docente
- Il testo del compito ed i file necessari si trovano in una cartella Testo sul Desktop
- Realizzare il programma python come file programma.py e scrivere gli esercizi da linea di comando in un file di testo linea_di_comando.txt
- Greare sul Desktop una cartella con nome_cognome e metterci i due file realizzati.
- Eseguire il logout ma NON spegnere la macchina