

Praktikum Data-Mining und Sequenzanalyse

Aufgaben zu Alignments

Markus Fleischauer

dd.mm.yy
Abgabe dd.mm.yy

1 Allgemeine Projektanforderungen

- Versionskontrolle mit Git
- Projektmanagement mit Gradle
- Implementierung der Klassen mit den entsprechenden Algorithmen
- API Dokumentation mit javadoc
- Benutzerinterface als Kommandozeilenprogramm (CLI) + README/Hilfe
- Erstellen Sie ein Klassendiagramm (UML) für das Projekt
- Erläutern Sie ihre Implementierung. Gab es Schwierigkeiten? Gibt es noch Fehler?

2 Implementierung - Klassenstruktur

Die folgenden Punkte stellen die Mindestanforderungen an die Implementierung dar. Sollten Sie den Einsatz weiterer (abstrakter) Klassen, Interfaces oder Pakete für nötig oder sinnvoll halten, steht es ihnen frei diese umzusetzen.

- Package: *alignment.model*
Ein Alignment soll zwei Sequenzen gleichen Typs und gleicher Länge speichern und den Zugriff auf diese ermöglichen.
 - Definieren Sie eine geeignete API für ein Alignment durch ein Interface mit dem Namen **Alignment**.
 - Implementieren Sie die oben definierte API in geeigneter Weise aus um diese als Rückgabewert ihrer Alignmentalgorithmen zu verwenden.
- Package: *alignment.algo*
Dieses Paket soll sowohl API als auch die Implementierung verschiedener Alignment-Algorithmen enthalten. Eine Aligner bekommt 2 Sequenzen des

gleichen Typs als Eingabe und gibt ein optimales Alignment (siehe alignment.model package) bzw. auch nur dessen Score zurück.

- Geeignete API durch Interface **Aligner** definieren
 - Aligner mit den folgenden Algorithmen aus implementieren:
 - * **Naiv Lokal**
 - * **Naiv Global**
 - * **Needleman-Wunsch** (linearer/quadratischer Speicher)
 - * **Smith-Waterman** (linearer/quadratischer Speicher)
 - Die Klasse **Scorer/Evaluator** verwaltet eine Scoringmatrix und kann zwei Character bewerten (`score(char1, char2)`).
 - Ein FileReader soll das einlesen einer Scoringmatrix aus einer Datei ermöglichen.
- Package: *alignment.cli*
Paket für den Kommandozeilenparser und die main() Methode:
 - Klasse mit `main()` Methode
 - Einlesen von Datei(en) mit Sequenzen
 - Parameter zum einlesen einer Datei mit Scoringmatrix
 - Parameter für den Alignment-Algorithmus

3 Validierung der Algorithmen - Tests

Gewährleistet die Korrektheit eurer Algorithmen durch die Implementierung geeigneter (Unit)Tests. *Hinweis: Die frühzeitige Implementierung von Tests erleichtert den Debuggingprozess erheblich.*

1. Überprüfen Sie mit Hilfe einige geeigneter (Unit)Tests anhand überschaubaren Beispiele die Korrektheit ihrer implementierten Algorithmen. *Hinweis: "Toy examples" mit bekannter Lösung, Sonder-, und Extremfälle, "correct failure".*
2. Suchen Sie in einer zufällig erzeugten Protein Sequenz der Länge 100 ein zufällig erzeugtes Pattern der Länge 10. Validieren Sie, dass beide Varianten (linearer/quadratischer Speicher und Naiv) der lokalen Alignment Implementierung den gleichen Score und schließlich das gleiche Ergebnis liefern.
3. Aligniert 2 zufällig erzeugte Sequenzen in mit geeigneten zufälligen Längen. Validieren Sie, dass beide Varianten (linearer/quadratischer Speicher und Naiv) der globalen Alignment Implementierung den gleichen Score und schließlich das gleiche Ergebnis liefern.

4 Anwendung der Implementierung

Allgemeine Hinweise:

- Die folgenden Aufgaben, sollen mit Hilfe ihres Kommandozeilenprogramms gelöst werden.
- Geben sie stets die Ausgeführten Befehle an, sodass die Ergebnisse reproduzierbar und nachvollziehbar sind.
- Geben sie das verwendete Testsystem an (CPU, RAM, HDD/SSD, OS(-Version), Java-Version, JVM Parameter).

Daten:

Die Testdaten liegen im FASTA-Format vor und sind unter <http://bio.informatik.uni-jena.de/wp/wp-content/uploads/2015/12/dataExactSearch.tar.gz> zu finden.

Aufgaben:

1. Vergleichen Sie die naiven Algorithmen anhand selbst gewählter, kleiner Beispiele mit den effizienten Algorithmen. Wie große Instanzen können Sie in vertretbarer Zeit (z.B. einige Minuten) mit den verschiedenen Algorithmen behandeln?
2. Vergleichen Sie die Proteine im Unterverzeichnis `RiboProtS1` per globalem und lokalem Alignment. Benutzen Sie zwei unterschiedliche Matrizen. Welche Proteine sind am ähnlichsten? Welche Schlussfolgerungen ziehen Sie aus dem Vergleich?
3. Vergleichen Sie die Laufzeit und den Speicherplatzverbrauch der Implementierungen mit linearem Speicherverbrauch mit der Implementierung mit quadratischem Speicherverbrauch beim globalen Alignment dieser Proteine (*Hinweis: Kein Traceback*). Überlegen Sie sich, wie Sie sinnvoll Angaben zum Speicherplatzbedarf machen können, d.h. diesen messen oder berechnen? Sollten die Proteine zu kurz für einen aussagekräftigen Vergleich sein, können Sie diese (mehrfach) duplizieren. Ab welcher Sequenzlänge lässt sich das Alignment aufgrund von Speicherproblemen nicht mehr berechnen?
4. Inwieweit eignen sich die Algorithmen für die inexakte Suche in großen Genomen? Gibt es Möglichkeiten ein exaktes Alignment (inklusive Traceback) mit linearem Speicherverbrauch zu berechnen? Gibt es noch andere Alternativen?