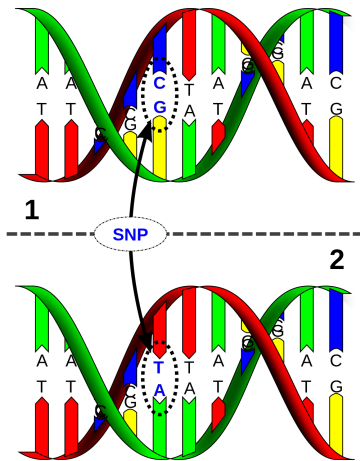


# Single-nucleotide polymorphism

A *single-nucleotide polymorphism* (abbreviation: SNP; pronunciation: *snip*) is a DNA sequence variation — a polymorphism — occurring when a single nucleotide (A, C, G or T) in the genome (or another shared sequence) differs between two members of a biological species or paired chromosomes in a human. For example, the two sequenced DNA fragments from different individuals, AAGCCTA to AAGCTTA, contain a difference in a single nucleotide at the 5th position. In this case we say that there are two *alleles*.



The first DNA molecule differs from the second DNA molecule at a single base-pair location (a C/T polymorphism).

These genetic variations underlie differences in our susceptibility to certain diseases. The severity of illness and the way our body responds to treatments are also manifestations of genetic variations. For example, a single mutation in the APOE ([apolipoprotein E](#)) gene is associated with a higher risk for Alzheimer disease.

## Assignment

In this exercise, DNA sequences are represented as strings that only contain the upper case letters A, C, G and T, representing the individual nucleotides.

- Write a function `SNP` that takes two DNA sequences as its arguments. In case these sequences have the same length and only differ at a single location, the function must return a tuple containing three elements. The first element gives the position of the nucleotide that differs between both sequences (positions are indexed from 0). The second and third element are the nucleotides occurring at that position in respectively the first and the second DNA sequence. Otherwise, the function should return the value `None`.
- Searching for SNPs is usually done by scanning the entire genome (or a long DNA fragment) of an individual to compare it with a read (a shorter DNA fragment) of another individual. A SNP is found at a particular position in the genome if all corresponding nucleotides of the read are the same except for a single one. The position of the diverging nucleotide is then used as the position of the SNP. Of course it is possible that multiple SNPs are found when scanning the genome against a single read. An illustration of this is shown in the following picture.



risico op de ziekte van Alzheimer.

## Opgave

In deze opgave worden DNA sequenties voorgesteld als strings die enkel bestaan uit de hoofdletters A, C, G en T, die de verschillende nucleotiden voorstellen. Gevraagd wordt:

- Schrijf een functie `SNP` waaraan twee DNA sequenties als argument moeten doorgegeven worden. Indien de twee sequenties even lang zijn, en slechts op één positie een verschillende nucleotide hebben, moet de functie een tuple teruggeven waarvan het eerste element de positie aangeeft waarop de twee sequenties van elkaar verschillen (posities worden geïndexeerd vanaf nul), en het tweede en derde element respectievelijk de nucleotiden aangeven die op die positie voorkomen in de eerste en tweede sequentie. Anders moet de functie de waarde `None` teruggeven.
- SNPs worden doorgaans gevonden door het genoom (of een lang fragment ervan) van een individu te screenen op basis van een read (een korter DNA fragment) van een ander individu. Men zegt dan dat er een SNP voorkomt wanneer op een bepaalde positie in het genoom alle overeenkomstige nucleotiden van de read teruggevonden worden, behalve op één enkele positie. Deze afwijkende positie geeft dan de positie van de SNP aan. Uiteraard is het mogelijk dat er op deze manier voor één enkele read verschillende SNPs gevonden worden in het genoom, zoals aangegeven in onderstaand voorbeeld.

```
0 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21 22 23 24 25 26 27 28 29
ATCGTAAGCCTAAGGCTACGCTTAGAGATA
      | | | | |
      AAGCTTA      AAGCTTA
```

Wanneer de read sequentie `AAGCTTA` gemapped wordt op het genoomfragment `ATCGTAAGCCTAAGGCTACGCTTAGAGATA`, worden twee SNPs gevonden op posities 9 en 18. Gebruik de functie `SNP` om een functie `SNPs` te schrijven, waaraan de DNA sequentie van een genoom en een read moeten doorgegeven worden. De functie moet een lijst teruggeven met de posities van alle SNPs die in het genoom gevonden worden. De posities moeten in stijgende volgorde voorkomen in de lijst, en posities worden geïndexeerd vanaf 0 ten opzichte van de start van het genoom.

## Voorbeeld

```
>>> SNP('AAGCCTA', 'AAGCTTA')
```

```
(4, 'C', 'T')
```

```
>>> SNP('AAGCCTAA', 'AAGCTTA')
```

```
>>> SNP('AAGCTTA', 'AAGCTTA')
```

```
>>> SNP('AAGCCCA', 'AAGCTTA')
```

```
>>> SNPs('AGCTGATAAGCCTAAGCGCT', 'AAGCTTA')
```

```
[11]
```

```
>>> SNPs('ATCGTAAGCCTAAGGCTACGCTTAGAGATA', 'AAGCTTA')
```

```
[9, 18]
```

```
>>> SNPs('AAGCCTAAGCCTA', 'AAGCTTA')
```

```
[4, 10]
```