# Подсказки к заданиям по банкам данных

### Часть I (содержимое записей)

1. (c и d) Класс данных и раздел EMBL указаны в первой строке документа. См. списки классов и разделов в описании банка EMBL: ftp://ftp.ebi.ac.uk/pub/databases/embl/doc/usrman.txt , глава 3.   
   (f) Координаты генов, в том числе генов тРНК, ищите в поле FT.
2. Описание формата Fasta см. в презентации или в Википедии: https://en.wikipedia.org/wiki/FASTA\_format . Описание (description) последовательности не обязательно, но желательно; название (identifier) последовательности в данном случае не нужно делить на поля, но оно должно быть достаточно информативным.   
   Для редактирования файлов (если не владеете программой Far manager) пользуйтесь Notepad+ или WordPad; в последнем случае следите за тем, чтобы сохранить файл в текстовом формате. Расширение файла (часть имени файла после точки) должно быть “fasta” (например, файл можно называть leutrna.fasta, но нельзя leutrna.txt или leutrna.fasta.txt).
3. В поле FT смотрите информацию о закодированных белках и находите нужные данные.
4. (d) поле DR  
   (e) поле FT, ключ CHAIN  
   (f) поле FT, ключи VARIANT и CHAIN  
   (g) поля, начинающиеся с R, далее PubMed.

### Часть II (поиск)

1. Работайте на сервере https://www.ebi.ac.uk/ena . В меню Search выберите “Advanced search”. В Data type выберите “Nucleotide sequences” и нажмите Next. В “Taxonomy and related”, выберите NCBI Taxonomy и в окошко впишите либо “Viruses”, либо (лучше) латинское название какого-либо семейства вирусов; поставьте галочку против “Include subordinate taxa”. В Database record выберите Dataclass = STD. В Titles, aliases and descriptions выберите Description и напишите “\* genome\*” (именно так, со звёздочками спереди и сзади). Найдите кнопку Search и нажмите её. Дождитесь завершения поиска и выберите запись, описывающую геном приглянувшегося вам вируса (внимательно, не все записи описывают полные геномы или хотя бы сегменты геномов!).
2. Пройдя по гиперссылке слева от описания, найдите справа раздел Download и сохраните два файла: полную запись в EMBL-формате и последовательность в fasta-формате. Следите за расширениями имён файлов, они должны быть не txt, а embl и fasta. Если файл сохранился с неверным расширением, нужно переименовать его.
3. Гены и белки описаны в поле FT полной записи.
4. Найдите в описании белка в поле FT записи EMBL номер доступа (AC) банка Uniprot: он состоит из шести символов, первый из которых — заглавная буква.  
   Если AC записи Uniprot, к примеру, P00174, то полная запись находится по адресу https://www.uniprot.org/uniprot/P00174.txt , а в fasta-формате – по адресу https://www.uniprot.org/uniprot/P00174.fasta .
5. Откройте сайт Uniprot https://www.uniprot.org/ , пройдите по ссылке Advanced. В верхнем левом окошке выберите “Taxonomy [OC]”, в верхнее правое впишите название семейства, в нижнем левом выберите “Protein name [DE]”, против него впишите слово (слова) из описания белка.  
   Получив список находок, поставьте галочки против 10–15 из них и нажмите Download, далее читайте и поступайте по смыслу.