

COMPUTATIONAL THINKING TEST USING BIOLOGICAL DATABASE

Nama :	Jurusan :
Jenis Kelamin :	Semester :
Umur :	Universitas :

- Seorang peneliti ingin mengetahui database NCBI gen BRCA untuk data penelitiannya. Ia kemudian membuka laman <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/> dengan mengetik “BRCA gene” dan mengklik *search*. Kemudian muncul berbagai nama gen beserta ID-nya. Peneliti tersebut memilih gen BRCA2 dengan ID 675 seperti pada gambar berikut (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/gene/675>).

Perbaikan DNA BRCA2 **BRCA2 terkait [Homo sapiens (manusia)]**

ID Gen: 675, diperbarui pada 17-Mar-2024

Ringkasan

Simbol Resmi BRCA2 disarankan oleh HGNC

Nama Lengkap Resmi Perbaikan DNA BRCA2 terkait disarankan oleh HGNC

Sumber utama HGNC:HGNC:1101

Lihat terkait Ensembl:ENSG00000139618 MIM:600185; AliansiGenome:HGNC:1101

Tipe gen pengkodean protein

Status RefSeq DITINJAU

Organisme Homo sapiens

Garis keturunan eukariota; Metazoa; Chordata; karniata; Tulang belakang; Euteleostomi; Mamalia; Eutheria; Euarchontoglires; Primata; Haplorhini; karniata; Hominidae; Homo

Juga dikenal sebagai MODE; FAD1; GLM3; BRCC2; FANCD; PNGA2; FANCD1; XRCC11; BROVCA2

Ringkasan Mutasi yang diwariskan pada BRCA1 dan gen ini, BRCA2, meningkatkan risiko terkena kanker payudara atau ovarium seumur hidup. Baik BRCA1 dan BRCA2 terlibat dalam pemeliharaan stabilitas genom, khususnya jalur rekombinasi homolog untuk perbaikan DNA untai ganda. Ekson terbesar pada kedua gen tersebut adalah ekson 11, yang menampung mutasi paling penting dan sering terjadi pada pasien kanker payudara. Gen BRCA2 ditemukan pada kromosom 13q12.3 manusia. Protein BRCA2 mengandung beberapa salinan motif 70 aa yang disebut motif BRC, dan motif ini memediasi pengikatan rekombinasi RAD51 yang berfungsi dalam perbaikan DNA. BRCA2 dianggap sebagai gen penekan tumor, karena tumor dengan mutasi BRCA2 umumnya menunjukkan hilangnya heterozigositas (LOH) dari alel tipe liar. [disedikan oleh RefSeq, Mei 2020]

Eksresi Ekspresi luas di sumsum tulang (RPKM 2.9), testis (RPKM 2.2) dan 17 jaringan lain [Lihat lebih lanjut](#)

Ahli ortolog [likus](#) [semuanya](#)

BARU [Coba tabel Gene](#) yang baru [Coba tabel Transkrip](#) yang baru

Daftar isi

- Ringkasan
- Konteks genom
- Wilayah genom, transkrip, dan produk
- Eksresi
- Bibliografi
- Fenotipe
- Variasi
- Jalur dari PubChem
- Interaksi
- Informasi gen umum
 - Penanda, Homologi, Ontologi Gen
- Informasi protein umum
- Urutan Referensi NCBI (RefSeq)
- Urutan terkait
- Tautan tambahan
 - Basis Data Khusus Locus

Peramban Genom

- Penampil Data Genom
- Penampil Variasi (GRCh37 p13)
- Penampil Variasi (GRCh38)

Terdapat beberapa pernyataan berkaitan dengan informasi pada gambar di atas:

- Mutasi BRCA2 menyebabkan hilangnya homozigositas tipe liar
- BRCA1 dan BRCA2 beresiko meningkatkan kanker payudara
- Gen BRCA2 dapat menghambat proliferasi sel berlebih
- Ekson 11, daerah mutasi yang sering terjadi pada kanker payudara
- Motif BRC meningkatkan efek negatif dari mutasi gen

Apa saja informasi yang dapat diuraikan dari informasi di atas untuk membantu peneliti memahami mutasi pada gen BRCA2 ID 675?

- 1, 2, dan 3
 - 3, 4, dan 5
 - 2, 3, dan 4
 - 2, 4, dan 5
- Masih pada laman yang sama dengan gambar di atas (soal nomor 1), peneliti menggulir laman tersebut ke bawah dan menemukan menu FASTA untuk mengetahui susunan

nukleotida yang menyusun gen BRCA2 ID 675. Peneliti kemudian menyalin sejumlah baris susunan nukleotida tersebut seperti di bawah ini.

```
>NC_000013.11:sample
```

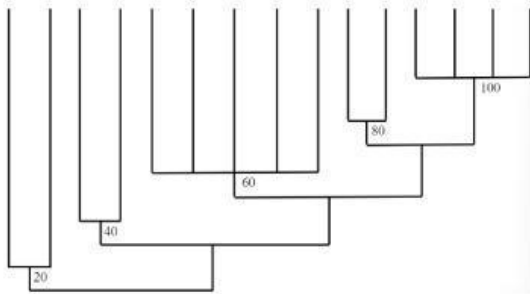
```
AGAGGCGGAGCCGCTGTGGCACTGCTGCGCCTCTGCTGCGCCTCGGGTGTCTTTTTCGGCGGGTGGGTGCGC
CGCCGGGAGAAGCGTGAGGGGACAGATTTGTGACCGGCGCGGTTTTTGTGAGCTTACTCCGGCCAAAAAA
GAACTGCACCTCTGGAGCGGGTTAGTGGTGGTGGTAGTGGGTTGGGACGAGCGCGTCTTCCGCGAGTCCCA
GTCCAGCGTGGCGGGGGAGCGCCTCACGCCCCGGGTGCTGCCGCGGCTTCTTGCCCTTTTGTCTCTGCC
AACCCCCACCCATGCCTGAGAGAAAGTCTTGTCCCGAAGGCAGATTTTCGCCAAGCAAATTCGAGCCCC
GCCCCCTCCCTGGGTCTCCATTTCCCGCCTCCGGCCCCGGCCTTTGGGCTCCGCCTTCAGCTCAAGACTTA
ACTTCCCTCCCAGCTGTCCCAGATGACGCCATCTGAAATTTCTTGAAACACGATCACTTTAACGGAATA
TTGCTGTTTTTGGGGAAGTGTTTTACAGCTGCTGGGCACGCTGTATTTGCCTTACTTAAGCCCCCTGGTAAT
TGCTGTATTCCGAAGACATGCTGATGGGAATTACCAGGCGGCGTTGGTCTCTAACTGGAGCCCTCTGTCC
CCACTAGCCACGCGTCACTGGTTAGCGTGATTGAAACTAAATCGTATGAAAATCCTCTTCTCTAGTCGCA
CTAGCCACGTTTTCGAGTGCTTAATGTGGCTAGTGGCACCGGTTTGGACAGCACAGCTGTAAAATGTTCCC
ATCCTCACAGTAAGCTGTTACCGTTCAGGAGATGGGACTGAATTAGAATTCAAACAAATTTTCCAGCGC
TTCTGAGTTTTACCTCAGTCACATAATAAGGAATGCATCCCTGTGTAAGTGCATTTTGGTCTTCTGTTTT
GCAGACTTATTTACCAAGCATTGGAGGAATATCGTAGGTAAAAATGCCTATTGGATCCAAAGAGAGGCCA
ACATTTTTTTGAAATTTTTAAGACACGCTGCAACAAAGCAGGTATTGACAAATTTTATATAACTTTATAAA
```

Salinan susunan nukleotida di atas dimasukkan ke dalam *box Nucleotida Blast* untuk mengetahui kekerabatan gen BRCA2 ID 675 dengan gen lainnya. Hasilnya muncul seperti gambar di bawah ini.

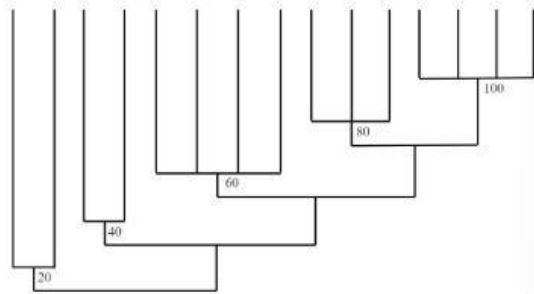
Descriptions	Graphic Summary	Alignments	Taxonomy					
Sequences producing significant alignments								
Download Select columns Show 100								
☒ select all 100 sequences selected								
GenBank Graphics Distance tree of results MSA Viewer								
Description	Scientific Name	Max Score	Total Score	Query Cover	E value	Per. Ident	Acc. Len	Accession
☒ Human DNA sequence from clone RP11-37E23 on chromosome 13, complete sequence	Homo sapiens	1940	1940	100%	0.0	100.00%	166657	AL445212.9
☒ Homo sapiens breast cancer 2, early onset (BRCA2) gene, complete cds	Homo sapiens	1934	1934	100%	0.0	99.90%	86101	AY436640.1
☒ Human DNA sequence from clone RP1-214K23 on chromosome 13, Contains the 3' end of a novel...	Homo sapiens	1929	1929	100%	0.0	99.81%	127079	Z74739.1
☒ Homo sapiens BRCA2 mRNA for breast cancer type 2 susceptibility protein, 5'UTR, partial sequenc...	Homo sapiens	1472	1472	75%	0.0	100.00%	797	LC547969.1
☒ Chlorocebus aethiops BAC clone CH252-203E13 from chromosome 13, complete sequence	Chlorocebus a...	1404	1404	98%	0.0	91.21%	203848	AC238931.3
☒ H.sapiens brca2 gene exon 1	Homo sapiens	1186	1186	62%	0.0	99.09%	956	X95151.1
☒ H.sapiens brca2 gene exon 2 (and joined coding region)	Homo sapiens	1153	1153	60%	0.0	99.37%	1106	X95152.1
☒ Homo sapiens ATAC-STARR-seq lymphoblastoid active region 7554 (LOC13009523) on chromos...	Homo sapiens	869	869	44%	0.0	100.00%	470	NG_189113.1
☒ PREDICTED: Cercopithecus aethiops breast cancer 2, early onset (BRCA2), transcript variant X3, mRNA	Cercopithecus aethi...	732	732	47%	0.0	93.17%	11079	XM_012094633.1
☒ PREDICTED: Cercopithecus aethiops breast cancer 2, early onset (BRCA2), transcript variant X2, mRNA	Cercopithecus aethi...	732	732	47%	0.0	93.17%	11742	XM_012094632.1
☒ PREDICTED: Cercopithecus aethiops breast cancer 2, early onset (BRCA2), transcript variant X1, mRNA	Cercopithecus aethi...	732	732	47%	0.0	93.17%	11793	XM_012094631.1
☒ Homo sapiens BRCA2 promoter/silencer region (LOC106721785) on chromosome 13	Homo sapiens	706	706	36%	0.0	100.00%	1431	NG_044973.1
☒ Homo sapiens isolate TWH-0185-0-1 truncated breast and ovarian cancer susceptibility protein 2 (...)	Homo sapiens	518	518	27%	2e-141	99.30%	334	MG494349.1
☒ Homo sapiens breast cancer susceptibility protein BRCA2 gene, exon 2 and partial cds	Homo sapiens	359	359	18%	1e-93	99.49%	256	AY151039.1
☒ Homo sapiens isolate JRCHE108 breast and ovarian cancer susceptibility protein (BRCA2) gene, s...	Homo sapiens	357	357	18%	4e-93	100.00%	226	AF489726.1

Dari hasil yang didapat, peneliti berencana akan mengkonstruksi pohon filogenetik beberapa sampel hasil pencarian berdasarkan persentase yang dimiliki tiap gen pada *Query cover*. Pilihlah gambar di bawah ini untuk membantu peneliti menentukan pola pohon filogenetik dari gambar di atas!

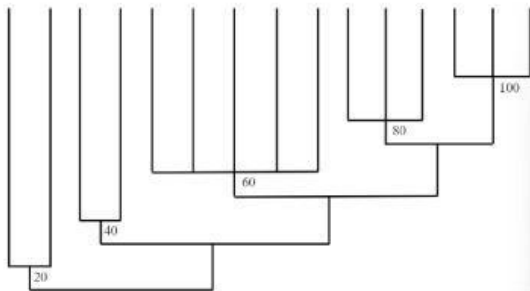
a. Gambar A



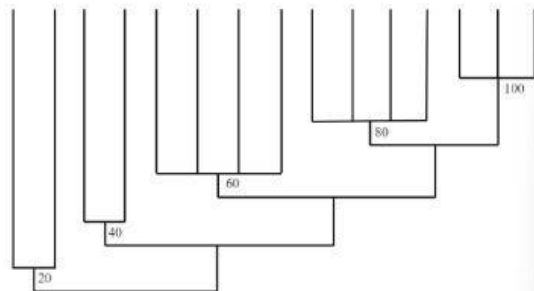
c. Gambar C



b. Gambar B



d. Gambar D



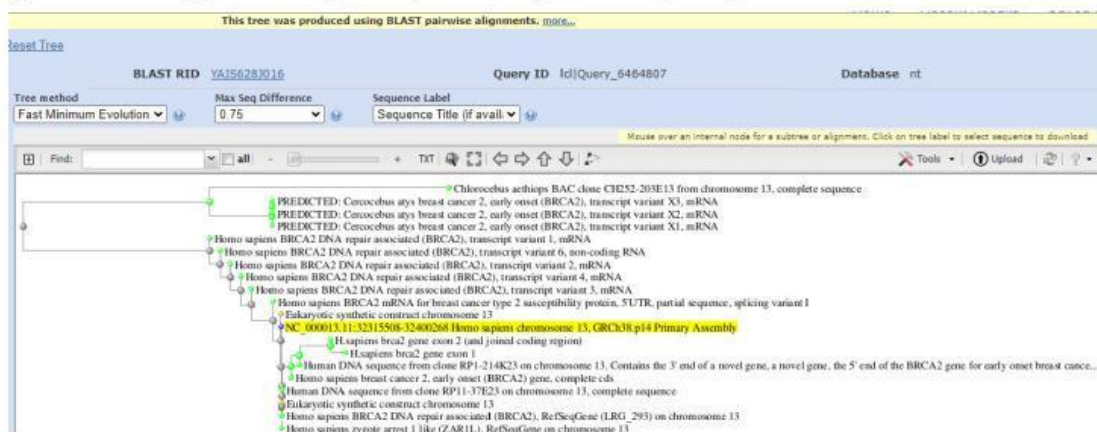
3. Dari susunan nukleotida yang peneliti salin dan masukkan ke dalam *box Nucleotida Blast* (soal nomor 2), menghasilkan data tentang kekerabatan gen BRCA2 ID 675 dengan gen lainnya. Ketika peneliti mengklik bagian menu *Alignments*, menunjukkan perbandingan susunan nukleotida gen BRCA2 ID 675 dengan salah satu organisme yang memiliki kemiripan dengannya seperti pada gambar di bawah ini.

Range 4: 62748 to 63050 [GenBank](#) [Graphics](#) [▼ Next Match](#) [▲ Previous Match](#) [▲ First Match](#)

Score	Expect	Identities	Gaps	Strand
283 bits(153)	2e-70	258/309(83%)	6/309(1%)	Plus/Plus
Query 1410	GCTGGGCGTGGTGGCTCAGCCTGTAATCCAGCACCTTTGGGAGGCCGAGGTGGGCGGAT	1469		
Sbjct 62748	GCTGGGTGGGGTGTCTCATTCTGTAATCCAGCACCTTTGGGAGGCTGAAGTGGGCAGAT	62807		
Query 1470	CACTTGAGGCCAGAAAGTTTGAGACCAGCCTGGCCAACATGGTGAAACCTATCTCTACTA	1529		
Sbjct 62808	CACA--AGGTCAGGAGTTGAAGACCAGCCTGGCCAACATGGTGAAACCTGTTTCTATGA	62865		
Query 1530	AAAATACAAAAATGTGCTGCGTGGTGGTGGCGTGCCTGTAATCCAGCTACACGGGAG	1589		
Sbjct 62866	AAAATTCAAAATTA-GCTGGGCGTGGTGGCACGCGTCTGTAATCCAGCTATTCCAGAG	62924		
Query 1590	GTGGAGGCAGGAGAATCGCTTGAACCTGGAGGCAGAGGTTGCAGTGAGCCAAGATCATG	1649		
Sbjct 62925	GCTGAGGCAGGAGAATTGCTTGAATCCAGGAGGCAGAGATTGCAGTAAGCCAAAATCACA	62984		
Query 1650	CCACTGCACCTTAGCCTGGGCCACATAGCATGACTCTGTCTcaaaacaacaacaaca	1709		
Sbjct 62985	CCACTGCACCTTAGCCTGGGCCAACAAAGCAAGACTCTGTCTCAAAA-AAATAAATAAA-A	63042		
Query 1710	aaaaacTAA	1718		
Sbjct 63043	AAAAA-TAA	63050		

Bagian yang dilingkari merupakan salah satu jenis mutasi yang dapat terjadi pada tahap replikasi DNA, analisislah jenis mutasi apa yang terjadi pada bagian tersebut!

- a. Transversi
 - b. Transisi
 - c. Delesi
 - d. Inseri
4. Dimas, peneliti dari BRIN, memanfaatkan website NCBI untuk mengetahui kekerabatan gen BRCA2 dengan gen lain pada organisme tertentu. Pada <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/gene/675> ia mengklik FASTA (susunan nuleotida yang menyusun gen BRCA2) dan menyalinnya. Salinan tersebut kemudian ia masukkan ke dalam menu *Nucleotide Blast* (https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/Blast.cgi?PROGRAM=blastn&PAGE_TYPE=BlastSearch&LINK_LOC=blasthome). Hasilnya memunculkan beberapa organisme yang memiliki kekerabatan dekat dengan gen BRCA2. Selanjutnya, Dimas mengklik menu *Distance Tree of Result* sehingga menampilkan pohon filogenetik seperti gambar di bawah ini.



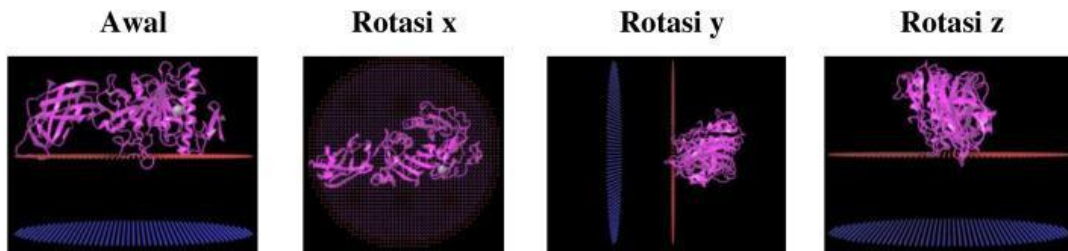
Dimas memahami gambar di atas dan menuliskan hasil analisisnya di bawah ini.

- 1) Menuliskan jumlah perbedaan/hasil analisis tiap karakter
- 2) Menentukan karakter tiap organisme yang akan dianalisis
- 3) Menyusun pohon filogenetik sesuai tingkat kekerabatan
- 4) Menentukan nilai tertinggi (kekerabatan terdekat) sampai terendah
- 5) Menganalisis perbedaan karakter tiap organisme

Bantulah Dimas menyusun tahapan yang sistematis dalam menyusun pohon filogenetik seperti pada gambar di atas!

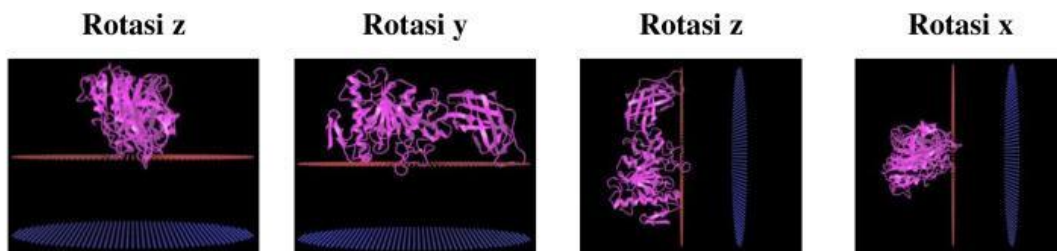
- a. 1, 2, 5, 4, 3
- b. 2, 5, 4, 1, 3
- c. 2, 1, 5, 4, 3
- d. 2, 5, 1, 4, 3

5. Gambar di bawah ini menunjukkan struktur dari Enzim Lipase yang dapat diakses melalui menu *search* pada website NCBI dengan pilihan *structure*. Klik search lalu muncul banyak pilihan, salah satunya adalah gambar di bawah ini (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/Structure/icn3d/full.html?showanno=1&mmdbid=56257>). Pada menu tersebut, *view* dari gambar dapat diubah untuk melihat bagian lain dari struktur enzim Lipase. Jika *view* awal diubah menjadi rotasi x → rotasi y → rotasi z, maka perubahan gambarnya dapat dilihat pada gambar di bawah.

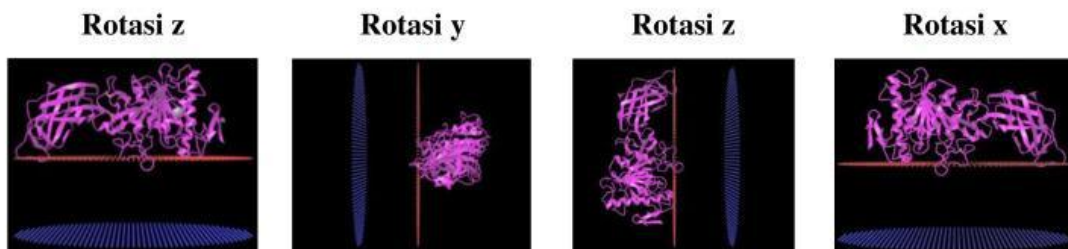


Jika kita ingin merubah rotasi dimulai dari rotasi z menjadi menjadi rotasi y → rotasi z → rotasi x, bagaimanakah bentuk perubahannya!

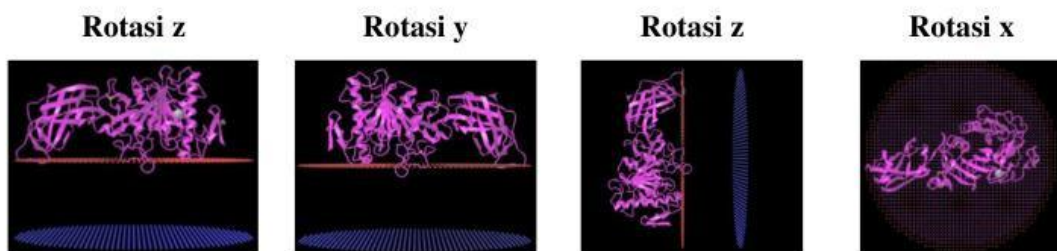
a. Gambar A



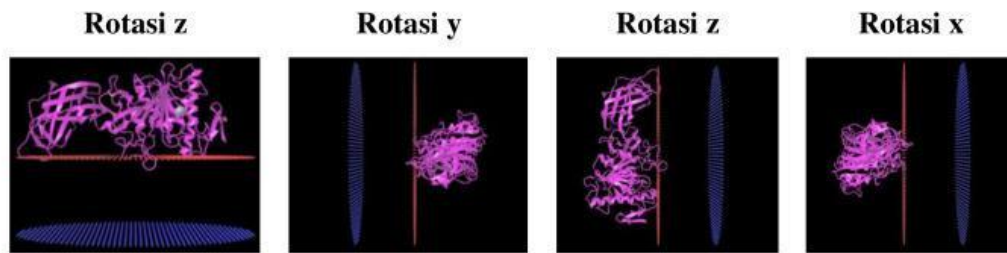
b. Gambar B



c. Gambar C



d. Gambar D



6. Indra sedang mencari literatur tentang replikasi DNA. Ia membuka website NCBI yang menyimpan database tentang sekuens DNA dan beragam informasi substansi genetika serta informasi kesehatan lainnya. Ia kemudian membuka menu *PubMed* (<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/>), lalu mengetik *DNA Replication* pada kolom pencarian. Hasilnya menunjukkan banyak artikel penelitian yang membahas tentang replikasi DNA. Salah satu yang menjadi bahan bacaan Indra adalah *Origins of DNA Replication* (<https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/31513569/>). Indra membaca *abstract* dan menemukan informasi bahwa replikasi DNA dilakukan secara semikonservatif.

Review > PLoS Genet. 2019 Sep 12;15(9):e1008320. doi: 10.1371/journal.pgen.1008320. eCollection 2019 Sep.

Origins of DNA replication

Babatunde Ekundayo ¹, Franziska Bleichert ¹

Affiliations + expand
PMID: 31513569 PMCID: PMC6742236 DOI: 10.1371/journal.pgen.1008320

Erratum in

Correction: Origins of DNA replication.
PLOS Genetics Staff.
PLOS Genet. 2019 Dec 19;15(12):e1008556. doi: 10.1371/journal.pgen.1008556. eCollection 2019 Dec.
PMID: 31856160 [Free PMC article.](#)

Abstract

In all kingdoms of life, DNA is used to encode hereditary information. Propagation of the genetic material between generations requires timely and accurate duplication of DNA by semiconservative replication prior to cell division to ensure each daughter cell receives the full complement of chromosomes. DNA synthesis of daughter strands starts at discrete sites, termed replication origins, and proceeds in a bidirectional manner until all genomic DNA is replicated. Despite the fundamental nature of these events, organisms have evolved surprisingly divergent strategies that control replication onset. Here, we discuss commonalities and differences in replication origin organization and recognition in the three domains of life.

[PubMed Disclaimer](#)

FULL TEXT LINKS
[OPEN ACCESS TO FULL TEXT](#)
PLOS GENETICS
[FREE Full text](#) **PMC**

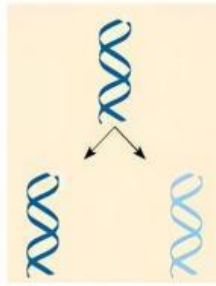
ACTIONS
[Cite](#)
[Collections](#)

SHARE
[Twitter](#) [Facebook](#) [LinkedIn](#)

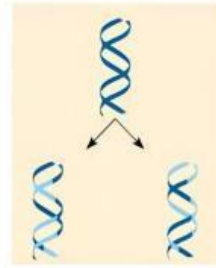
PAGE NAVIGATION
[Title & authors](#)
[Erratum in](#)
[Abstract](#)
[Conflict of interest statement](#)
[Figures](#)

Hasil pencarian Indra mengenai informasi tersebut menunjukkan bahwa replikasi per satu DNA akan menghasilkan satu untai baru dan satu untai lama. Gambar di bawah ini yang tepat menyatakan informasi tersebut adalah

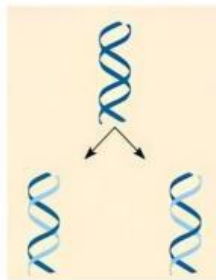
a. Gambar A



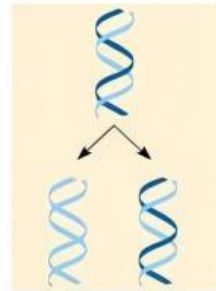
c. Gambar C



b. Gambar B



d. Gambar D

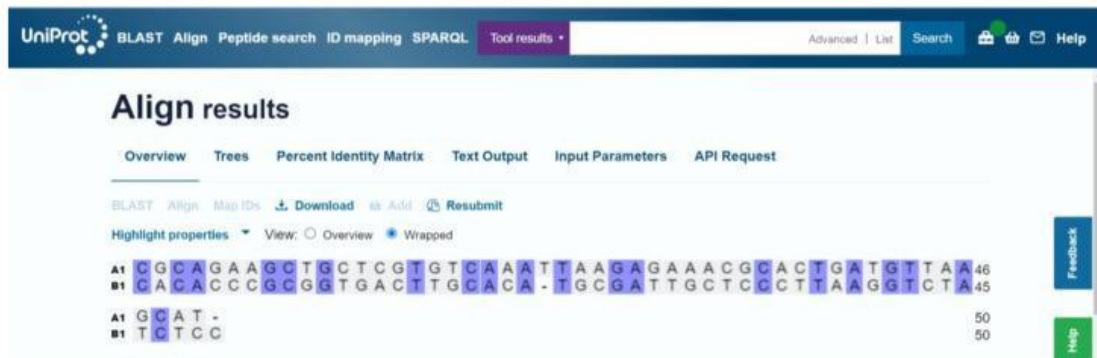


7. Andi memiliki sejumlah susunan nukleotida DNA. Ia ingin mengetahui bagian mana saja yang memiliki perbedaan antara satu nukleotida dengan nukleotida lainnya. Ia kemudian membuka website UniProt dan mengunjungi alamat website pada menu *Align* (<https://www.uniprot.org/align>) seperti pada gambar.

Bantulah Andi untuk memahami instruksi pada laman tersebut sehingga Andi dapat mengetahui perbedaan dari sejumlah susunan nukleotida yang akan dimasukkan. Pernyataan di bawah ini yang *tidak tepat* berkaitan dengan komponen dan hal apa saja yang harus diperhatikan agar dapat menemukan solusi dari gambar di atas adalah

- a. Memasukkan susunan nukleotida dalam bentuk ID UniProt

- b. Memasukkan sejumlah susunan nukleotida lebih dari satu
 - c. Tiap susunan nukleotida dipisahkan dengan header FASTA
 - d. ID nukleotida tidak harus sesuai dengan program Clustal Omega
8. Dari soal nomor 7, Andi mencoba memasukkan sejumlah susunan nukleotida pada laman *Align* sesuai instruksi, sehingga ia berhasil. Gambar di bawah merupakan *Align results* dari susunan nukleotida yang dimasukkan dengan jumlah 50 basa nukleotida.



Andi berusaha menganalisis pola website tersebut dalam meng-*Align* susunan nukleotida yang dimasukkan. Pernyataan di bawah ini yang tepat berkaitan dengan pola pada *Align results* adalah

- a. *Align result* menandai basa nitrogen yang serupa, tidak menandai pasangan basa nitrogen
 - b. *Align result* tidak menandai basa nitrogen yang serupa, namun menandai pasangan basa nitrogen
 - c. *Align result* menandai basa nitrogen yang serupa dan menandai pasangan basa nitrogen
 - d. *Align result* tidak menandai basa nitrogen yang serupa dan tidak menandai pasangan basa nitrogen
9. *Peptide search* adalah bagian dari menu UniProt yang berfungsi untuk menemukan nama protein berdasarkan susunan asam amino yang dimasukkan. Intan, mahasiswa Pendidikan Biologi mencoba memasukkan tujuh asam amino berikut: Serine, Phenylalanine, Leucine, Serine, Isoleucine, Tryptophan, dan Valine. Hasilnya dapat dilihat pada gambar di bawah (<https://www.uniprot.org/peptide-search/PM20240304e8795ad38346422b9c77cbd85352e938/overview>).

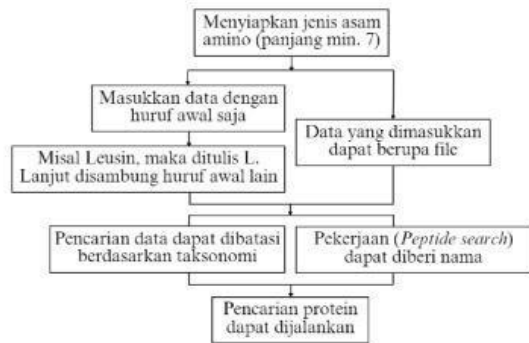
Match	Entry Name	Protein Names	Gene Names	Organism	Length
Positions 64-70: SPLSITV	IPSP_BOVIN	Plasma serine protease inhibitor[...]	SERPINA5	Bos taurus (Bovine)	404 AA
Positions 275-281: SPLSITV	RMD5_ARATH	Protein RMD5 homolog	RMD5, At4g37880	Arabidopsis thaliana (Mouse-ear cress)	388 AA
Positions 838-844: SPLSITV	A0A022RNK1_ERYGU	Pentacotriptide-repeat region of PRORP domain-containing protein	MIMGU_mgv1a001284mg	Erythranthe guttata (Yellow monkey flower) (Mimulus guttatus)	847 AA
Positions 2004-2010: SPLSITV	A0A085W899_9BACT	histidine kinase[...]	DB31_2324	Hyalangium minutum	2,130 AA
Positions 497-503: SPLSITV	A0A088RJK0_9TRYP	Uncharacterized protein	LPMP_040120	Leishmania panamensis	596 AA
Positions 269-275: SPLSITV	A0A089KT78_9BACL	ROK family transcriptional regulator	R70331_05340	Paenibacillus sp. FSL R7-0331	299 AA

Dari gambar di atas, terdapat satu nama protein yang tidak berkarakter atau *uncharacterized protein*. Analisislah, bagian pernyataan yang benar berdasarkan peristiwa tersebut adalah...

- Protein belum teridentifikasi struktur dan fungsinya oleh UniProt
 - Urutan asam amino yang dimasukkan tidak sesuai dengan protein tersebut
 - Protein tidak memiliki struktur yang jelas dan belum diketahui fungsinya
 - Protein belum diketahui secara jelas fungsinya bagi organisme lain
10. Sama seperti Intan (soal nomor 9), Nina juga memanfaatkan website UniProt (<https://www.uniprot.org/>) untuk mengetahui nama protein berdasarkan jenis asam amino yang dihasilkan dari proses sintesis protein. Nina kemudian mengunjungi menu *Peptide Search* (<https://www.uniprot.org/peptide-search>), sehingga tampil halaman seperti gambar di bawah.

Tahap sintesis protein yang dilakukan oleh Nina menghasilkan asam amino dengan jenis Serine, Phenylalanine, Leucine, Serine, Isoleucine, Tryptophan, dan Valine. Untuk mengetahui kemungkinan nama protein, nama gen, dan nama organisme pada asam amino tersebut, manakah dari bagan berikut yang sesuai berkaitan dengan komponen dan proses yang harus dimasukkan pada form sesuai gambar di atas!

a. Bagan A



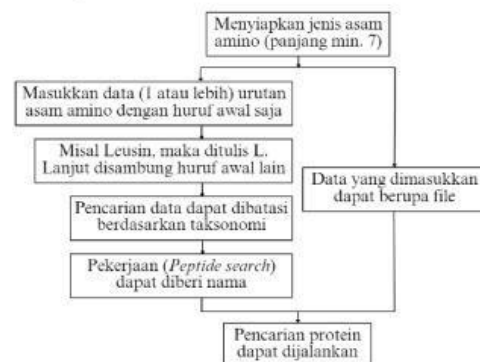
c. Bagan C



b. Bagan B



d. Bagan D



11. *Sequence Manipulation Suite* (SMS) adalah kumpulan program JavaScript yang dirancang untuk menghasilkan, memformat, dan menganalisis rangkaian DNA dan protein pendek. Salah satu programnya adalah *Color Align Properties* seperti pada gambar di bawah ini (https://www.bioinformatics.org/sms2/color_align_cons.html). Anas, seorang mahasiswa Pendidikan Biologi akan menggunakan website tersebut sebagai media penelitian dalam mengukur berpikir komputasi siswa. Bantulah Anas memahami cara penggunaan program tersebut.

SMS Sequence Manipulation Suite:
Color Align Properties

Color Align Properties accepts a group of aligned sequences (in FASTA or GDE format) and colors the alignment. The program examines each residue and compares it to the other residues in the same column. Residues that are identical or similar among the sequences are given a colored background. The color is chosen according to the biochemical properties of the residue. You can specify the percentage of residues that must be identical and similar for the coloring to be applied. Use Color Align Properties to highlight protein regions with conserved biochemical properties.

Paste the aligned sequences in FASTA or GDE format into the text area below. Input limit is 200,000,000 characters.

```

>A1
CCGAGAGCTGCTCTGTCAATTAGAGAAACGACTGATGTTAAGCAT
>B1
CACACCCGCGTGACTTGACATGCGATTGCTCCCTTAAGGTCTATCTCC
  
```

Submit Clear Reset

• Show (60) residues per line.
• Percentage of sequences that must agree for identity or similarity coloring to be added: (100)
• Used colored backgrounds

Enter the starting positions of the sequences separated by commas (to alter residue numbering). An example entry is: 0, 200, 0, -1. If no numbers are given, the default starting position of 0 is used for each sequence.

*This page requires JavaScript. See browser compatibility.
*You can mirror this page or use it off-line.

new window | home | citation

- 1) Urutan sekuens basa nukleotida
- 2) Format sekuens basa nukleotida hanya dalam FASTA/GDE
- 3) Sekuens DNA yang dimasukkan < 2
- 4) Basa nukleotida yang identik diberi latar belakang berwarna
- 5) *Color Align Properties* membandingkan residu satu dengan yang lainnya (sifat *biological*)

- 2, 3, dan 5
- 1, 3, dan 5
- 1, 2, dan 4
- 2, 3, dan 4

Sequence Manipulation Suite:

Color Align Properties

Color Align Properties accepts a group of aligned sequences (in FASTA or GDE format) and colors the alignment. The program examines each residue and compares it to the other residues in the same column. Residues that are identical or similar among the sequences are given a colored background. The color is chosen according to the biochemical properties of the residue. You can specify the percentage of residues that must be identical and similar for the coloring to be applied. Use Color Align Properties to highlight protein regions with conserved biochemical properties.

>A1
 CGCAGAAGCTGCTGTGTCAAATTAAGAGAAACGCACTGATGTTAAGCAT
 >B1
 CACACCCGCGTGACTTGCACATGCGATTGCTCCCTTAAGGCTCATCTCC

- Enter the starting positions of the sequences separated by commas (to allow starting position of 0 is used for each sequence).

[illegible]

Sun 14 Jun 00:36:59 2020
Vaid 30-RTM, 1.0 Vaid C-55



- a. A1: GGAAGATAG
- b. A1: CCCTCTCCT
- c. A1: GAGGAAAGAGAA
- d. A1: GGAAATAGG

13. Program lainnya dari website *Sequence Manipulation Suite* (SMS) adalah *Ident and Sim* (https://www.bioinformatics.org/sms2/ident_sim.html). Rani menggunakan program tersebut untuk menghitung kesamaan dari sekuens DNA yang disejajarkan. Gambar di bawah (sebelah kanan) merupakan hasil dari beberapa sekuens DNA yang Rani masukkan ke dalam program tersebut.

Sequence Manipulation Suite:
Ident and Sim

Ident and Sim accepts a group of aligned sequences (in FASTA or GDE format). Identity and similarity values are often used to assess whether or not two sequences share a common ancestor.

Paste the **aligned sequences** in FASTA or GDE format into the text area

```
>A1
CGCAGAAAGCTGCTGTCAGAAATTAAGAGAAACGCACTGATGTTAAGCAT
>A2
CACACCCGCGGTGACTTGACACATGCGATTGCTCCCTTAAGGCTCTATCTCC
>A3
GAGCAAGTACAGCAAGTGTGTCGCAAGGACCTACCCCGCGTATCGGCA
```

Enter the groups of similar amino acids separated by commas to be used
GAVLI, FYM, CH, ST, KRH, DENQ, P

*This page requires JavaScript. See browser compatibility.
*You can mirror this page or use it off-line.

Sun 14 Jun 00:36:59 2020
Valid XHTML 1.0 / valid CSS

Results for A1 vs A3:
Alignment length: 50
Identical residues: 9
Similar residues: 11
Percent identity: 18.00
Percent similarity: 40.00

Results for A1 vs A4 :
Alignment length: 50
Identical residues: 15
Similar residues: 6
Percent identity: 30.00
Percent similarity: 42.00

Results for A1 vs A5 :
Alignment length: 50
Identical residues: 11
Similar residues: 9
Percent identity: 22.00
Percent similarity: 40.00

Results for A1 vs A6 :
Alignment length: 50
Identical residues: 9
Similar residues: 12
Percent identity: 18.00
Percent similarity: 42.00

Results for A1 vs A7 :
Alignment length: 50
Identical residues: 14
Similar residues: 9
Percent identity: 28.00
Percent similarity: 46.00

Analisislah *Ident and Sim result* di atas, kelompok DNA manakah yang memiliki kekerabatan terdekat?

- a. A1 vs A4
- b. A1 vs A5
- c. A1 vs A6
- d. A1 vs A7

14. Irna melakukan hal yang sama dengan Rani, yaitu memanfaatkan program *Ident and Sim* (https://www.bioinformatics.org/sms2/ident_sim.html) untuk menyelesaikan tugas akhirnya. Namun demikian, Irna belum memahami bagaimana cara penggunaan program tersebut. Irna pun bertanya kepada Rani sehingga Rani memberikan beberapa pernyataan tentang penggunaan program *Ident and Sim* berikut ini:



Sequence Manipulation Suite:

Ident and Sim

Ident and Sim accepts a group of aligned sequences (in FASTA or GDE format) and calculates the identity and similarity of each sequence pair. Identity and similarity values are often used to assess whether or not two sequences share a common ancestor or function.

Paste the **aligned sequences** in FASTA or GDE format into the text area below. Input limit is 20,000,000 characters.

>Cresane1FER-2

-----HSDSLNHPSSSTVHADGFEPTTSPEDANKK

PSLEQIKQEREAFTDLFADRRRSARSVIEEAFQNELGSAEPVQPHVPI-

-PHSIPIRFRNPVAGPAHDVFGDAVHSIFQKINSGVNIADYSHWISYMI

ALGIDKKT-QRYVYHKPFCKDTYATEGSLKAKTFTDKIRSAVEEIIWKS

AEYCDLSEKKTGTHVSADQLKQGRNKQEDRPVAYPNGQYHNRGQ-SDIS

Enter the groups of similar amino acids separated by commas to be used for the similarity calculation. If you are comparing DNA sequences, leave this text area empty.

GAVLI, FYI, CH, ST, KRH, DENQ, P

Submit

Clear

Reset

*This page requires JavaScript. See browser compatibility.

*You can mirror this page or use it off-line.

Format Conversion

Combine FASTA

EMBL to FASTA

EMBL Feature Extractor

EMBL Trasn Extractor

Filter DNA

Filter Protein

GenBank to FASTA

GenBank Feature Extractor

GenBank Trasn Extractor

One to Three

Range Extractor DNA

Range Extractor Protein

Reverse Complement

Split Codons

Split FASTA

Three to One

Window Extractor DNA

Window Extractor Protein

Sequence Analysis

Codon Plot

Codon Usage

CyG Islands

DNA Molecular Weight

DNA Pattern Find

DNA Stats

Fuzzy Search DNA

Fuzzy Search Protein

Ident and Sim

Multi Rev Trans

Mutate for Digest

ORF Finder

Pairwise Align Codons

Pairwise Align DNA

Pairwise Align Protein

PCR Primer Stats

PCR Products

Protein GRAVY

Protein Isoelectric Point

Protein Molecular Weight

Protein Pattern Find

Protein Stats

Restriction Digest

Restriction Summary

Reverse Translate

Sun 14 Jun 00 36:10 2020

WAO XHTML 1.0, WAO CSS

[new window](#) | [home](#) | [citation](#)

- 1) Masukkan data sekuens DNA dengan batas 20jt karakter
- 2) Pekerjaan dapat dijalankan dengan mengklik *submit*
- 3) Masukkan kelompok asam amino yang dipisahkan oleh koma
- 4) Jika ingin membandingkan kelompok asam amino, area di atas dikosongkan
- 5) Area bawah diisi dengan kelompok asam amino (dibentuk oleh huruf awalnya saja)
- 6) Menyiapkan beberapa sekuens DNA dalam format FASTA/GDE

Seingat Irna, keenam pernyataan tersebut adalah cara yang diajarkan Rani. Namun Irna lupa urutan prosesnya. Bantulah Irna menyusun tahapan sistematis dan runut supaya Irna dapat menggunakan program *Ident and Sim* untuk menghitung kesamaan sekumpulan sekuens DNA/asam amino dengan cepat!

- a. 1, 3, 6, 4, 5, dan 2
- b. 6, 1, 4, 5, 3, dan 2
- c. 3, 1, 6, 4, 5, dan 2
- d. 6, 1, 3, 4, 5, dan 2