

# Représentation de molécules

Page à actualiser...

Certaines fonctions de ce programme nécessite des fichiers de données : [base.csv](#) et [bdd.csv](#) <sxh  
python; title : representation\_molecules.py> #!/usr/bin/env python # -\*- coding: UTF-8 -\*- # travail de  
RL, ba2 chimie 2012-2013 'Fonctions utilisées ' def stripTags(s):

```
''' Strips HTML tags.  
    Taken from  
http://aspn.activestate.com/ASPN/Cookbook/Python/Recipe/440481  
    Sert à nettoyer une page HTML de son code pour ne garder que le texte  
'''  
intag = [False]  
  
def chk(c):  
    if intag[0]:  
        intag[0] = (c != '>')  
        return False  
    elif c == '<':  
        intag[0] = True  
        return False  
    return True  
  
return ''.join(c for c in s if chk(c))  
  
def find_words(text, search):  
  
    ''' Sert à vérifier la présence d'un mot dans une chaîne.  
        Trouvé sur :  
http://stackoverflow.com/questions/5319922/python-check-if-word-is-in-a-string  
    '''  
    dText = []  
    dSearch = []  
  
    dText = text.split()  
    dSearch = search.split()  
  
    lenText = len(dText)  
    lenSearch = len(dSearch)  
    #print dText, lenText  
    #print dSearch, lenSearch  
  
    found_word = 0  
  
    for text_word in dText:  
        for search_word in dSearch:  
            if hash(search_word) == hash(text_word):
```

```
        found_word += 1

    if found_word == lenSearch:
        return lenSearch
    else:
        return False

def DLink(SMILES):

    '''Crée un lien pour vers une visualisation en 3D de la molécule
    ...
    link="http://chemapps.stolaf.edu/jmol/jmol.php?model="+SMILES
    return link

def SMILES(name):

    '''Donne le code SMILES d'une molécule à partir de la page Wikipédia
    ...
    import urllib, urllib2
    namemod=name.replace(' ','_') #Edition du nom au cas où il contient un espace
    link='http://fr.wikipedia.org/wiki/'+namemod      #Création du lien de la page de la molécule
    opener=urllib2.build_opener() #Obtention de la page Wikipedia de la molécule
    opener.addheaders=[('User-agent', 'Mozilla/5.0')] #On se fait passer pour un vrai navigateur
    buffer=opener.open(link) #On charge la page
    htmlSource=buffer.read() #Et on la stock
    buffer.close()
    htmlClean=stripTags(htmlSource) #On nettoie le code HTML de ses balises
    #SMILES
    verif=find_words(htmlClean, 'SMILES')    #On Vérifie si la page Wikipédia possède un code SMILES
    if verif is False: #Si non, message d'erreur
        return 'La page Wikipédia de cette molécule ne fournit pas de code SMILES.'
    else:   #Si oui, on le localise et on le renvoie
        htmlList=htmlClean.split()
        SMILESValue=htmlList.index('SMILES')
        return htmlList[SMILESValue+1]

def Draw2D(name, smiles):

    ''' Trouvé sur http://ctr.wikia.com/wiki/Depict_a_compound_as_an_image
    sert à dessiner une molécule en 2D à partir de son code SMILE
    ...
    file_name=name+'.png'
    from rdkit.Chem import AllChem
```

```

from rdkit.Chem import Draw
mol = AllChem.MolFromSmiles(smiles)
AllChem.Compute2DCoords(mol)
Draw.MolToFile(mol, file_name, size=(200,250))
import Image
im = Image.open(name+'.png')
im.save(name+'.gif')
import os
os.remove(name+'.png')

```

```
def AddToClipBoard(text):
```

```

'''Copier un texte dans le presse-papiers
...
text = str(text)
r = Tk()
r.withdraw()
r.clipboard_clear()
r.clipboard_append(text)
r.destroy()

```

```
def FindName(smiles):
```

```

'''Trouve le nom correspondant à un code SMILES dans une base de données
CSV
...
import csv
c=open('bdd.csv', 'rb')
reader=csv.reader(c)
for row in reader:
    if row[1] == smiles: #On vérifie la seconde rangée de chaque ligne de
la base de données jusqu'à trouver un SMILES identique
        return row[0] #Et on retourne le nom correspondant si on le trouve
    else:
        return "Nom introuvable dans la base de données."
c.close()

```

```
'Interface ' from Tkinter import * root=Tk() #On crée la fenêtre root.title('SMILES')
root.geometry("400x500")
```

```
#Boutons onglets def ActionOnglet1():
```

```

FrameOnglet2.grid_forget()
FrameOnglet3.grid_forget()
FrameOnglet1.grid(row=1, columnspan=3)

```

```
Onglet1=Button(root, text="A partir du nom", command=ActionOnglet1) Onglet1.grid(row=0,
column=0) def ActionOnglet2():
```

```

FrameOnglet1.grid_forget()
FrameOnglet3.grid_forget()

```

```
FrameOnglet2.grid(row=1, columnspan=3)
```

Onglet2=Button(root, text="A partir du SMILES", command=ActionOnglet2) Onglet2.grid(row=0, column=1) def ActionOnglet3():

```
FrameOnglet1.grid_forget()
FrameOnglet2.grid_forget()
FrameOnglet3.grid(row=1, columnspan=3)
```

Onglet3=Button(root, text="A partir d'un CSV", command=ActionOnglet3) Onglet3.grid(row=0, column=2) #Frames FrameOnglet1=Frame(root) FrameOnglet1.grid(row=1, columnspan=3) FrameOnglet2=Frame(root) FrameOnglet3=Frame(root)

##Onglet 1 (nom) #Nom NomLabel=Label(FrameOnglet1, text="Quel est le nom de la molécule ?").pack() NomEntry=Entry(FrameOnglet1) NomEntry.pack() #Menubuttons ClipboardCase=IntVar() Clipboard=Checkbutton(FrameOnglet1, text="Copier le code SMILES dans le presse-papiers", variable=ClipboardCase).pack() NavigateurCase=IntVar() Navigateur=Checkbutton(FrameOnglet1, text="Afficher une vue 3D dans le navigateur", variable=NavigateurCase).pack() ImageCase=IntVar() Image=Checkbutton(FrameOnglet1, text="Créer une représentation 2D de la molécule", variable=ImageCase).pack() #Bouton valider nom def action():

```
name=str(NomEntry.get())
if ClipboardCase.get() == 1:
    AddToClipBoard(SMILES(name))
if NavigateurCase.get() == 1:
    import webbrowser
    new=2
    webbrowser.open(DLink(SMILES(name)), new=new)
if ImageCase.get() == 1:
    Draw2D(name, SMILES(name))
    global photo
    photo = PhotoImage(file =name+".gif")
    DisplayImageZone.create_image(100, 100, image=photo)
DisplaySmiles.delete(1.0, END)
DisplaySmiles.insert(END, SMILES(name))
```

confirm=Button(FrameOnglet1, text="Valider", command=action).pack() #Affichage SMILES AffichageLabel=Label(FrameOnglet1, text="Code SMILES :").pack() DisplaySmiles=Text(FrameOnglet1, height=2, width=30) DisplaySmiles.pack() #Canvas ImageLabel=Label(FrameOnglet1, text="Représentation 2D :").pack() DisplayImageZone=Canvas(FrameOnglet1, width =200, height =250, bg ='white') DisplayImageZone.pack()

##Onglet2 (SMILES) #SMILES SmilesLabel=Label(FrameOnglet2, text="Quel est le code SMILES de la molécule ?").pack() SmilesText=Entry(FrameOnglet2) SmilesText.pack() #Menubuttons ClipboardCase2=IntVar() Clipboard2=Checkbutton(FrameOnglet2, text="Copier le nom dans le presse-papiers", variable=ClipboardCase2).pack() NavigateurCase2=IntVar() Navigateur2=Checkbutton(FrameOnglet2, text="Afficher une vue 3D dans le navigateur", variable=NavigateurCase2).pack() ImageCase2=IntVar() Image2=Checkbutton(FrameOnglet2,

text="Créer une représentation 2D de la molécule", variable=ImageCase2).pack() #Bouton valider  
 code def action2():

```
CodeSMILES=str(SmilesText.get())
if ClipboardCase2.get() == 1:
    AddToClipBoard(FindName(CodeSMILES))
if NavigateurCase2.get() == 1:
    import webbrowser
    new=2
    webbrowser.open(DLink(CodeSMILES), new=new)
if ImageCase2.get() == 1:
    Draw2D("Molécule", CodeSMILES)
    global photo
    photo = PhotoImage(file ="Molécule.gif")
    DisplayImageZone2.create_image(100, 100, image=photo)
DisplayName.delete(1.0, END)
DisplayName.insert(END, FindName(CodeSMILES))
```

confirm2=Button(FrameOnglet2, text="Valider", command=action2).pack() #Affichage nom  
 AffichageLabel2=Label(FrameOnglet2, text="Nom :").pack() DisplayName=Text(FrameOnglet2,  
 height=2, width=30) DisplayName.pack() #Canvas ImageLabel2=Label(FrameOnglet2,  
 text="Représentation 2D :").pack() DisplayImageZone2=Canvas(FrameOnglet2, width =200, height  
 =250, bg ='white') DisplayImageZone2.pack()

##Onglet3 (CSV) Consignes=Label(FrameOnglet3, text="Veuillez placer le fichier CSV dans le même  
 répertoire \net le nommer base.csv. Les noms/SMILES doivent \nse trouver dans la première  
 colonne.\n\nLe fichier complété se trouvera dans le même répertoire\n et portera le nom  
 base\_done.csv.\n").pack() DeleteCase=IntVar() Delete=Checkbutton(FrameOnglet3, text="Supprimer  
 le fichier original une fois la tâche accomplie", variable=DeleteCase).pack() def CSVName():

```
import csv
FileRead=open("base.csv", "rb")
cr=csv.reader(FileRead)
FileWrite=open("base_done.csv", "wb")
cw=csv.writer(FileWrite, delimiter=',', quotechar=' ')
for row in cr:
    cw.writerow([row[0], SMILES(row[0])])
FileRead.close()
FileWrite.close()
if DeleteCase.get()==1:
    import os
    os.remove("base.csv")
```

FromName=Button(FrameOnglet3, text="Trouver les SMILES à partir des noms",  
 command=CSVName).pack() def CSVSmiles():

```
import csv
FileRead=open("base.csv", "rb")
cr=csv.reader(FileRead)
FileWrite=open("base_done.csv", "wb")
cw=csv.writer(FileWrite, delimiter=',', quotechar=' ')
```

```
for row in cr:
    cw.writerow([FindName(row[0]), row[0]])
FileRead.close()
FileWrite.close()
if DeleteCase.get()==1:
    import os
    os.remove("base.csv")
```

FromSmiles=Button(FrameOnglet3, text="Trouver les noms à partir des SMILES",  
command=CSVSmiles).pack()

root.mainloop() </sxh>

From:  
<https://dvillers.umons.ac.be/wiki/> - **Didier Villers, UMONS - wiki**



Permanent link:  
[https://dvillers.umons.ac.be/wiki/teaching:progappchim:representation\\_molecules\\_2013](https://dvillers.umons.ac.be/wiki/teaching:progappchim:representation_molecules_2013)

Last update: **2020/03/09 14:42**