

CGCACGGCTCTTAACCGTGTGGTCGTGGGTTTCGAGCCCCACGG

CAATCGGCT--TAACCGATTGGTCGCAGGTTCTGAATCCTGCCT

CAGAGGACTGCAAATCCTTTA-TCCCCAGTTCAAATCTGGGTG

Multiple sequence alignment

(((((.....))))))..(((.....))).. -20.2

(((((.....))))))..(((.....))).. -16.3

.(((.....))))..(((.....))).. -11.7

(((((.....))))))..(((.....))).. -18.9

RNAfold: single sequence MFEs

RNAalifold: Consensus MFE

$$\text{SCI} = \frac{\text{Consensus MFE}}{\text{Mean single MFEs}}$$