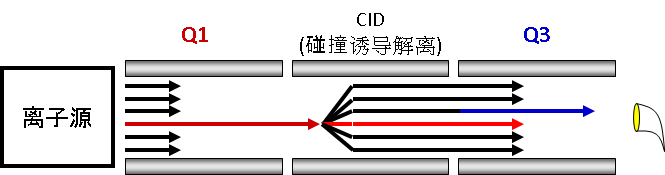
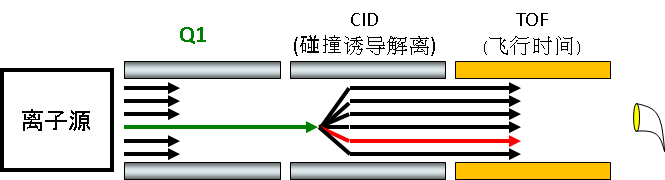
Skyline 靶向 MS/MS (PRM)

目前，Skyline 支持多种从全扫描质谱仪（如离子阱和 Q-TOF 仪器）的原始数据文件提取基于色谱法的定量测定的方法。和其对于三重四级杆质谱仪的原始选择反应监测 (SRM) 支持一样，Skyline 继续为原有四家质谱仪供应商的仪器提供这些新的分析方法支持：AB SCIEX、Agilent、Thermo-Scientific 和 Waters 以及 Bruker Q-TOF 仪器，均针对高分辨率和低分辨率质量分析仪使用足够灵活的方法。

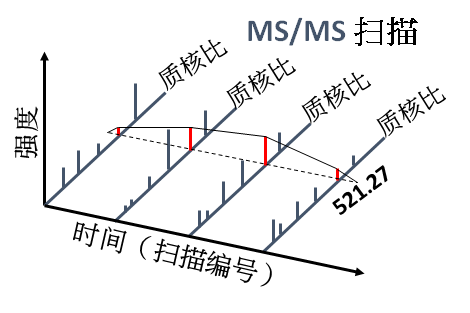
在本教程中，您将学习如何使用 Skyline 分析靶向 MS/MS 数据，这种方法亦被称为平行反应监测 (PRM)，还被称为伪 SRM 和 MRM-HR™。正如这些别名所暗示的那样，靶向 MS/MS 是与带三重四级杆质谱仪的 SRM 用法最为相似的全扫描方法：



正如 SRM 扫描母离子和子离子对并分别收集它们在一个周期中的单一强度测定，靶向 MS/MS 也将扫描非数据依赖型母离子列表，收集它们在一个周期中的完整 MS/MS 扫描。



Skyline 对以这种方式采集的原始扫描进行提取，获得了时间-强度色谱图。



由此产生的色谱图提供的定量数据类似于目前在熟悉的 Skyline 用户界面进行三重四级杆实验得出的 SRM 数据。

当类似仪器上的时间不可选时，靶向 MS/MS 可用于提供三重四级杆的替代品。虽然，过滤高分辨率 MS/MS 相比传统 SRM 可以在选择性上提供优势，并且收集的扫描可以在肽段搜索中处理，以帮助验证集成的色谱图峰值。但靶向 MS/MS 也可用于各种全扫描仪器上的质量控制运行，即使它们主要用于肽谱图匹配管道 MS/MS 质谱的数据依赖型采集 (DDA)。然而，这一质量控制方法将在单独的教程中呈现。本教程将探讨靶向 MS/MS 针对低分辨率 Thermo LTQ 和高分辨率 Agilent Q-TOF 上靶向定量测定的用法。

# 入门指南

如要开始本教程，请下载下列 ZIP 文件：

<https://skyline.gs.washington.edu/tutorials/TargetedMSMS_2.zip>

将其中的文件解压到您的电脑文件夹，如：

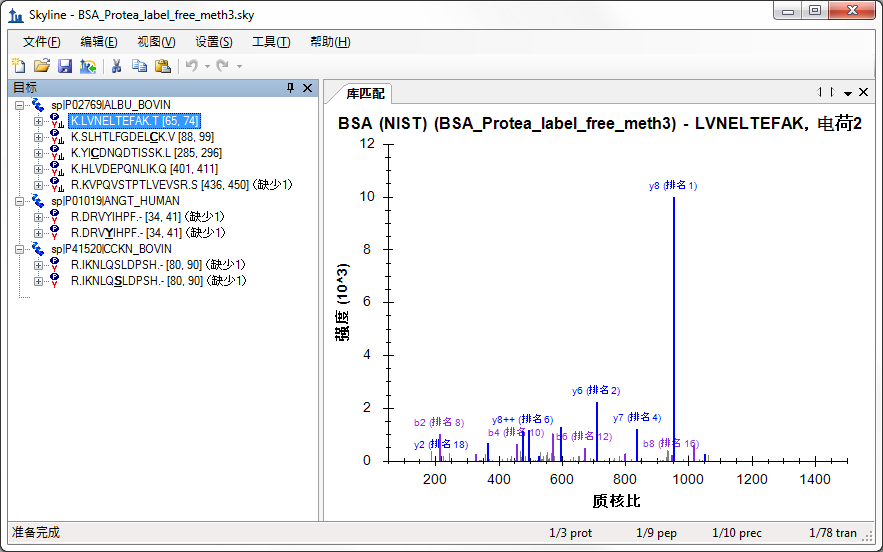
C:\Users\brendanx\Documents

这将创建一个新文件夹：

C:\Users\brendanx\Documents\TargetedMSMS

其中将包含本教程所需的所有文件。在 Windows Explorer 中，导航至新的“TargetedMSMS”文件夹及其包含的子文件夹“Low Res”。要从低分辨率 Thermo LTQ 中打开您将用于分析靶向 MS/MS 数据的 Skyline 项目，请双击文件“BSA\_Protea\_label\_free\_meth3.sky”。

选择文档中的第一个肽，Skyline 将显示如下：



这是一个相对较小的文档。右下角状态栏上的指示灯显示其中包含 10 个肽母离子，总共 78 个子离子或目标离子对。多个母离子具有源自牛血清白蛋白 (BSA) 公共 NIST 库的关联 MS/MS 库谱图。还有两种以未修改和磷酸化形式测定的肽（一种人体肽，一种牛体肽），这两种肽不存在 MS/MS 库谱图。

如果您不熟悉如何在 Skyline 中创建这样的文档，可查看多个涵盖各种 Skyline 方法编辑功能的入门教程和教学视频。本教程将假设您熟悉用作靶向蛋白质组方法编辑器的 Skyline，从现有文档入手。

# 为靶向 MS/MS 配置 Skyline 文档

在 Windows Explorer 中，您还将在此 Skyline 文档的同一个“Low Res”文件夹中看到两个 Thermo 原始文件。这些文件包含使用上述靶向 MS/MS 方法在低分辨率 LTQ 仪器上采集的一系列 MS1 和 MS/MS 扫描，方法如下：

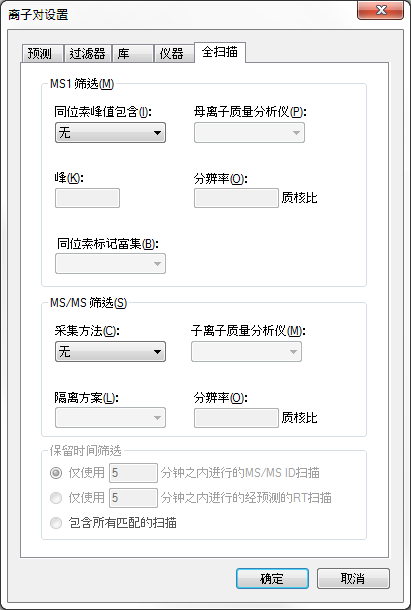
1. MS1 扫描
2. MS/MS 扫描 – 父级质核比 582.32
3. MS/MS 扫描 – 父级质核比 473.90
4. MS/MS 扫描 – 父级质核比 722.34
5. MS/MS 扫描 – 父级质核比 653.36
6. MS/MS 扫描 – 父级质核比 820.47
7. MS/MS 扫描 – 父级质核比 547.32
8. MS/MS 扫描 – 父级质核比 523.77
9. MS/MS 扫描 – 父级质核比 563.76
10. MS/MS 扫描 – 父级质核比 417.89
11. MS/MS 扫描 – 父级质核比 444.55

您可使用 Skyline 为 Thermo-Scientific、Bruker Daltonik 和 AB SCIEX 生产的仪器导出与此类似的靶向 MS/MS 方法。对于 Agilent 仪器和 Thermo Q Exactive，Skyline 可导出称之为采集列表的内容，且我们正在使用 Waters。为全扫描仪器导出方法之前，您必须配置进行全扫描数据分析的文档。

要为本教程提供的 Thermo 原始文件分析配置当前文档，请执行下列步骤：

* 在“设置”菜单中，单击“离子对设置”。
* 单击“全扫描”标签。

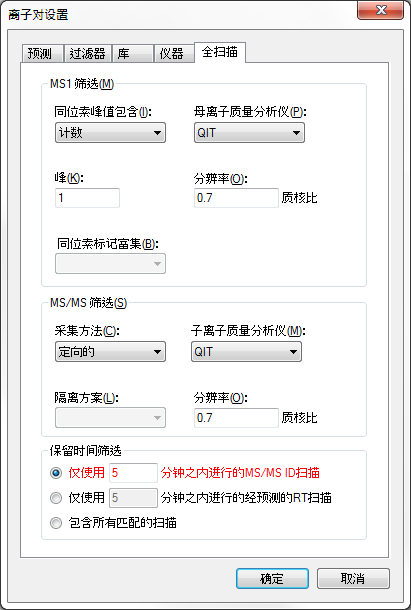
尚未对该文档进行从全扫描数据中提取色谱图的设置。该文档仍将完全支持 SRM 数据，但您需要进行一些修改才能使其导入全扫描数据文件。“全扫描”标签将显示如下：



Skyline 需要更多信息才能从全扫描数据中提取色谱图。

* 对于 MS1 筛选：从“同位素峰值包含”下拉列表中，选择“计数”。
* 从“母离子质量分析仪”下拉列表中，选择“QIT”。
* 对于 MS/MS 筛选：从“母离子匹配”下拉列表中，选择“单一”。

此时，“全扫描”标签将显示如下：



请注意，同时启用 MS1 和 MS/MS 筛选时，将专门从 MS1 扫描中提取所有母离子色谱图，并将专门从 MS/MS 扫描中提取所有碎片离子色谱图。如果您想查看母离子在 MS/MS 扫描中的呈现方式，必须使用禁用 MS1 筛选的文档。

Skyline 将“保留时间筛选”默认设置为“仅使用 5 分钟之内进行的 MS/MS ID 扫描”，但此设置将突出显示为红色。如果您将鼠标悬停在红色文本上方，则将看到提示“本文档中的谱图库不包含针对此文档中的任何肽的任何保留时间。”这是警告您，尽管此设置旨在缩短提取色谱图的时长，但除非您更改谱图库的内容，否则 Skyline 将不得不重新排序以提取全梯度色谱图，因为它缺乏有用的 MS/MS ID。然而，您将针对此实验导入源自搜索靶向 MS/MS 扫描的肽段搜索数据。现在执行下列操作，以缩短色谱图提取时长，即使缩短范围非常有限：

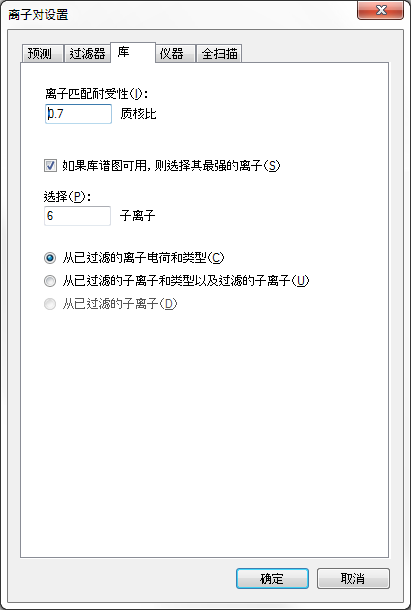
* 将提取时长从“5”分钟更改为“2”分钟。

这能够显著减小 Skyline 文件的大小，加快导入时间并改善色谱峰选择。

要确保 MS/MS 库肽图匹配与 Skyline 将要提取的色谱图正确对应，需要确保全扫描设置中的 MS/MS 分辨率与库离子匹配耐受性相匹配。对于此数据集，请执行下列步骤：

* 单击“库”标签。
* 在“离子匹配耐受性”字段中，输入“0.7”。

“库”标签将显示如下：

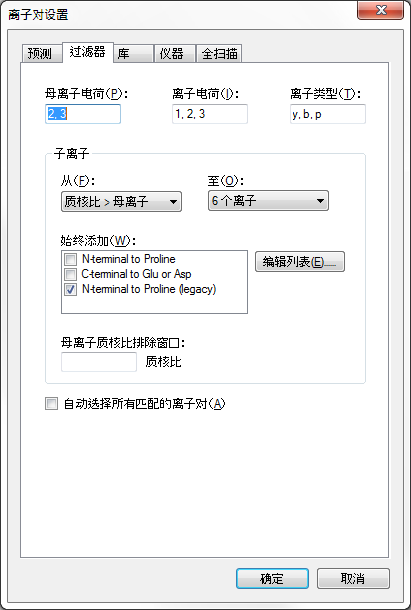


此时，库离子匹配窗口与色谱提取窗口相同。 这对于高分辨率数据而言可能稍显复杂，因为色谱提取窗口将随着质核比变化。将来，我们希望添加一个复选框来强制两种设置相互匹配，但就现在而言，介于 0.05 和 0.01 之间的值通常最适合高分辨率数据，具体取决于 MS/MS 质量分析仪上的分辨能力设置。

因为 MS1 全扫描设置表明应从结果文件中的 MS1 扫描中提取单个单一同位素母离子峰，所以您需要确保文档包含母离子的离子对项目。通常，执行下列步骤即足以确保这一点：

* 单击“过滤器”标签。
* 在“离子类型”字段中，添加一个逗号和字母“p”（其代表母离子）。

此时，“过滤器”标签将显示如下：



* 单击“确定”按钮。

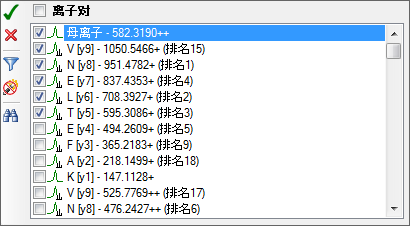
要确保每个肽母离子项目都包含一个母离子离子对，请执行下列操作：

* 在“编辑”菜单，选择“全部展开”并单击“母离子”(Ctrl-W)。

很遗憾，已对本文档中的所有母离子进行手动编辑，这防止了 Skyline 针对“过滤器”标签中的变化而更改离子对。您将必须手动添加母离子离子对，如下所示：

* 将鼠标悬停在第一个母离子“582.3190++”上方，并单击标记右侧的向下箭头。
* 选中出现的弹出选择列表顶部的母离子离子对。

此时，表单将显示如下：



* 单击绿色复选按钮 (Enter)。

针对文档中的其他 9 个母离子分别重复此步骤。完成这些更改时，重新选择第一个肽。

现在已对文档进行配置，能够与全扫描靶向 MS/MS 数据配合使用。现在，您也可以将其用于为 LTQ 仪器导出靶向 MS/MS 方法。

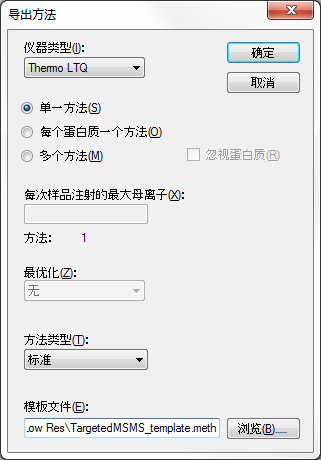
# 靶向 MS/MS 方法导出

强烈建议您使用打算运行方法的仪器控制电脑从 Skyline 文档导出所有方法。这是因为大多数仪器供应商未对其编辑软件的方法进行设计，使其能够在其他设置中表现良好，并且 Skyline 必须使用这些供应商提供的库对您提供的模板方法进行必要的更改。在某些情况下，您可在个人电脑上设置供应商软件，以在仪器控制电脑上模拟环境，但我们不建议这样做。建议您在个人电脑上编辑 Skyline 文档，然后将其转移至仪器控制电脑，用于最终的方法导出。

要为当前文档导出 LTQ 方法，因此，首先要针对 Thermo LTQ 将文档转移至仪器控制电脑，然后执行下列步骤：

* 在“文件”菜单，选择“导出”并单击“方法”。
* 在“仪器类型”下拉列表中，Skyline 默认选项为“Thermo LTQ”。
* 选择“单一方法”。
* 在“方法类型”下拉列表中，选择“标准”。
* 单击“模板文件”字段旁边的“浏览”按钮。
* 如果您在 LTQ 上执行此操作，请导航至适用于仪器（包含单一 MS1 扫描）的包含模板方法的文件夹。  
  如果不是，请导航至您为此教程创建的“TargetedMSMS”文件夹中的“Low Res”子文件夹。
* 如果在 LTQ 上执行此操作，请双击您的模板方法。  
  如果不是，请双击本教程提供的“TargetedMSMS\_template.meth”文件。

“导出方法”表单将显示为：

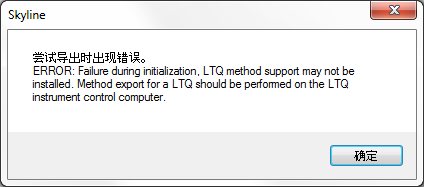


* 单击“确定”按钮。
* 在出现的“导出 Thermo LTQ 方法”表单中，导航至您要保存方法的文件夹。
* 在“文件名”字段，输入“TargetedMSMS\_BSA\_Protea.meth”。
* 单击“保存”按钮。

如果您实际在 Thermo LTQ 上执行这些步骤，则此操作应该会成功，并创建您指定的新的“TargetedMSMS\_BSA\_Protea.meth”文件。如果双击文件，则 LTQ 仪器设置软件将显示如下：



否则，Skyline 将显示以下错误消息：

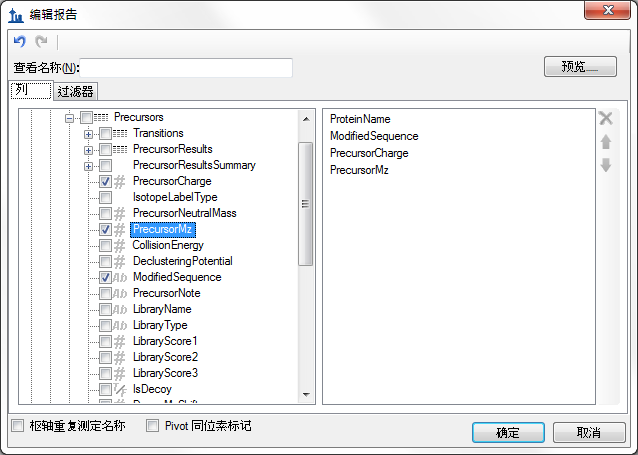


只需单击“确定”按钮即可继续教程的其余部分，但是请记住，类似的步骤将对 Thermo LTQ、Bruker TOF 和 AB SCIEX TOF 仪表控制电脑以及未来的 Agilent 和 Waters TOF 控制电脑起作用。或者，对于 Agilent TOF 和 Thermo Q Exactive 仪器，可以使用“文件”>“导出”>“采集列表”。

然而，在类似小文档中，您应该能够手动创建如上所示方法，因为它只需为本文档中的特定母离子质核比值设置 MS1 扫描和 10 MS/MS 扫描。为此，要生成包含母离子质核比值的报告，请执行下列步骤：

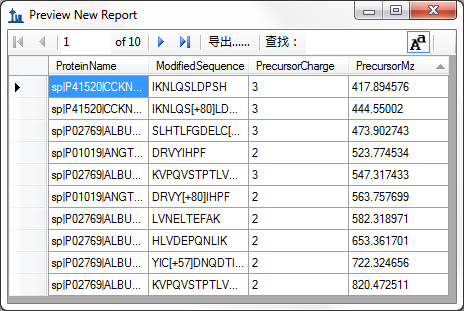
* 在“文件”菜单中，选择“导出”并单击“报告”。
* 单击“导出报告”表单中的“编辑列表”按钮。
* 单击“编辑报告”表单中的“添加”按钮。
* 在“编辑报告”表单中，添加以下字段：
  + ProteinName
  + Peptides.Precursors.ModifiedSequence
  + Peptides.Precursors.Charge
  + Peptides.Precursors.Mz

此时“编辑报告”表单将显示如下：



* 单击“预览”按钮。
* 在“预览报告”表单中，单击“PrecursorMz”列标题。

此时“预览报告”表单将显示如下：



借助此表单中显示的母离子质核比值，为此文档设置靶向 MS/MS 方法不应耗时很久，即使在目前缺乏直接方法导出支持的仪器上也是如此。实际上，您用于检查数据的原始方法就是通过这种方式建立的。然而需要注意的是，越来越多的靶向 MS/MS（或 PRM）实验变得和 SRM 一样依赖于预定采集，因此 Skyline 中的调度算法变得非常宝贵。

# 导入并检查全扫描数据

要为此文档导入肽段搜索结果和在 Thermo LTQ 上收集的两个原始数据文件，请执行下列步骤：

* 按住 Esc 键，直到所有表单均消失，仅留下 Skyline 主窗口。
* 在“文件”菜单，选择“导入”并单击“肽段搜索”。

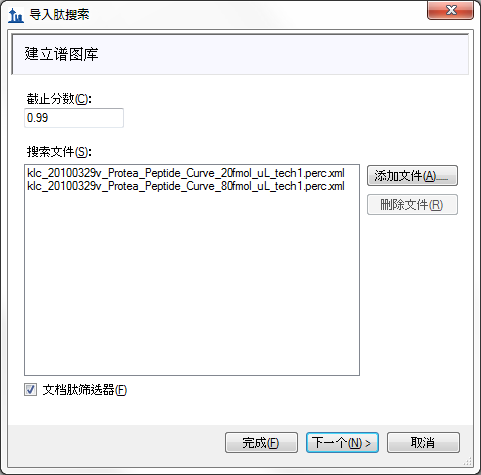
Skyline 将显示如下向导表单：



此表单的首页可用于针对您的 Skyline 文档建立一个谱图库。若要现在执行此操作，请执行下列步骤：

* 在“截止分数”字段输入“0.99”。
* 选中“文档肽筛选器”复选框，只保留文档中识别肽的谱图。
* 单击“导入肽搜索”表单中的“添加文件”按钮。
* 导航至“Low Res”文件夹的“search”子文件夹。
* 在“文件名”字段键入“\*.xml”。
* 按住 Ctrl 键并单击此文档中以 .perc.xml 结尾的两个文件。
* 单击“添加输入文件”表单中的“打开”按钮。

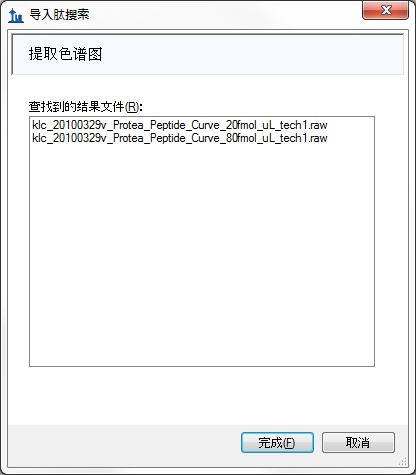
此时表单显示如下：



* 单击“下一步”按钮。

Skyline 开始根据在此实验靶向 MS/MS 数据上执行的 Sequest/Percolator 肽段搜索结果建立谱图库，同时显示进度窗体。Skyline 完成此步骤后，会搜索肽段搜索谱图源文件或 Skyline 文档周围的任何原始数据文件，在这种情况下，将找到两个匹配的 Thermo 原始文件。如果无法找到匹配的数据文件，系统将要求您定位它们。

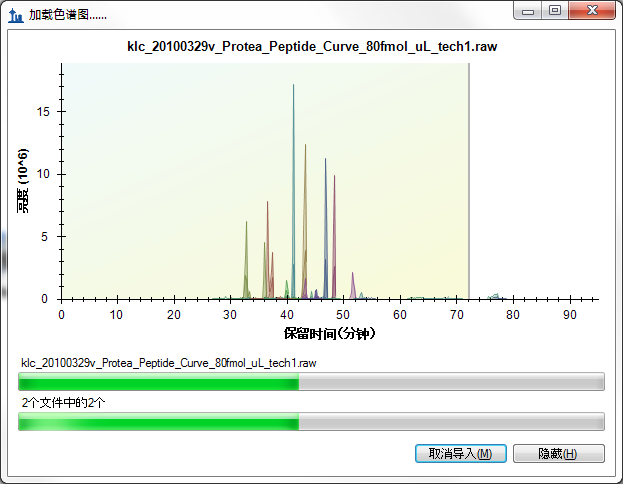
向导表单将如下所示，显示 Skyline 将用于色谱图提取的文件：



如 MS1 全扫描过滤教程所示，该向导可能设有其他步骤，但是因为文档中已包含肽段修饰和全扫描设置，并且您只选择那些与您文档相匹配的肽 ID，因此 Skyline 决定除了针对此文档执行色谱图提取以外，不执行其他操作。

* 单击向导表单中的“完成”按钮。
* 单击询问是否删除公共前缀表单中的“删除”按钮。

文件导入开始，底部 Skyline 窗口的状态栏中将显示进程和“加载色谱图”表单。

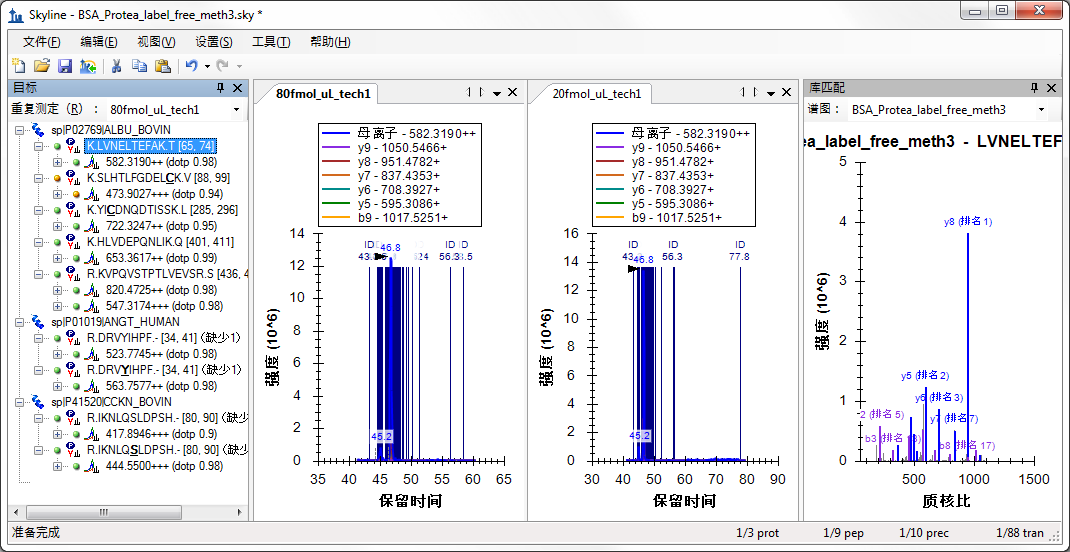


# 观察数据

提取靶向色谱图并用于峰值分析时，您可执行以下操作，为检验提取的色谱图做准备：

* 在“视图”菜单中，选择“排列图”并单击“平铺”(Ctrl-T)。
* 在“编辑”菜单上，选择“全部折叠”并单击“母离子”(Ctrl-Shift-W)。

导入完成后，Skyline 窗口将显示如下：



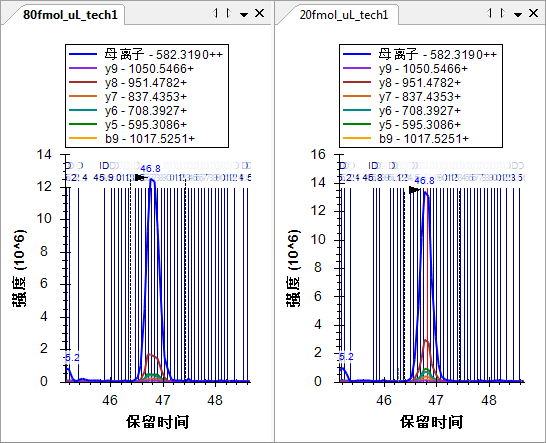
查看此视图中的色谱图可能有点困难，因为谱图 ID 数量较多，这些 ID 全部标注了深蓝色的垂直线、确定谱图的字母“ID”和以分钟为单位的时间。所选的色谱峰显示在这些 ID 中间，并带有一个指向其顶点的黑色箭头。

您可能会注意到，色谱峰强度 (1.4 x 107) 看起来比你从 4:1 稀释所预期的更为相似。这是因为 BSA 肽曾被用作文档中其他两种蛋白质稀释的恒定背景。

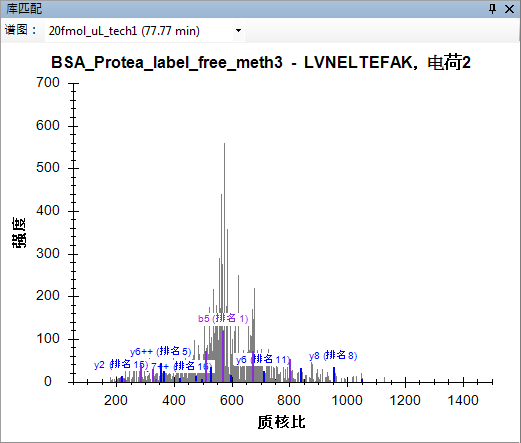
如果您在 Skyline 中看到此全色谱视图，请执行以下操作以放大色谱图中的集成峰值：

* 在“视图”菜单，选择“自动缩放”并单击“最佳峰值”(F11)。

此操作将使色谱图显示如下：



现在，您可以看到被确认为目标肽的单独谱图行，仔细观察会发现 20fmol 样品的色谱峰中间有一条红线。这是“库匹配”视图中当前显示的谱图，并且是 BiblioSpec 库构建工具选作“最佳谱图”的谱图。您可通过单击色谱图中的行，或通过单击“库匹配”视图顶部的下拉列表并从谱图时间长列表中进行选择来查看“库匹配”视图中的其他谱图。肽段搜索引擎能够从明显的色谱峰中识别包含此丰富肽的谱图，这点可能令人感到有些惊讶。如果您从峰值整合边界以外查看谱图，则将发现其信噪比非常低。



然而，调换整个 Uniprot FASTA 之后，将在包含三种预期蛋白质的 FASTA 文件上通过未指定的酶解位点数执行搜索。

* 单击“库匹配”视图右上角的“X”将其关闭。

此外，因为检查色谱图时，如此多的肽段 ID 注释可能有些过量：

* 那么右键单击色谱图，选择“肽段 ID 次数”并单击“匹配”（如果已选中）。

将您的注意力转移到“目标”视图，此时您会看到所有目标肽均有匹配的 MS/MS 谱图，并在右下角显示带有小谱图的图标 。您会看到 0.84 为最低点积分数（标有“点积”），其为母离子“417.8946+++ (dotp 0.84)”提供库谱图中测量子离子峰面积和片段离子强度之间的相关分数。“目标”视图仅显示有效重复测定的点积分数“20fmol\_ul\_tech1”。您可区分有效重复测定，因为其标签文本是黑体，可从“目标”视图顶部的下拉列表中选择。您可通过单击“80fmol\_ul\_tech1”的色谱图，或在下拉列表中选择它来查看“80fmol\_ul\_tech1”重复测定的点积分数。

要同时查看所有重复测定的此信息，请执行下列操作：

* 在“视图”菜单中，选择“峰面积”并单击“重复测定比较”(F7)。
* 在“视图”菜单，选择“离子对”并单击“子离子”(Ctrl-Alt-F10)。

“峰面积”图将显示如下：



但是，如果未如此显示，您可能仍需执行一些以下步骤：

* 右键单击“峰面积”图，选择“归一化”并单击“无”。
* 右键单击“峰面积”图，并单击“显示库”。
* 右键单击“峰面积”图，并单击“显示点积”。

您可查看具有这些设置的所有目标肽，可以看到他们与搜索谱图非常匹配，并且样品中 BSA 肽的浓度保持相对恒定。一些 BSA 肽针对 20 fmol 样品显示更高的峰面积，而一些针对 80 fmol 样品显示更高的峰面积，这仅仅是由于测量存在出入。对于全 5 点稀释曲线，上述 LVNELTEFAK 肽的峰面积图显示如下：



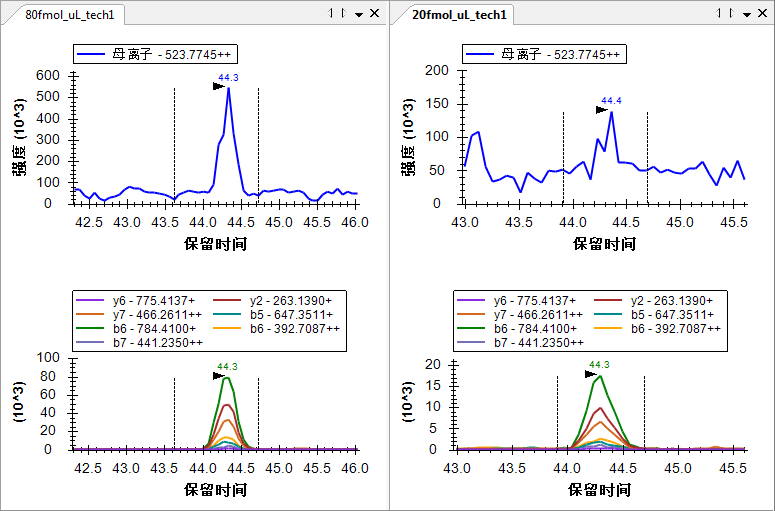
接下来，将注意力转移到人类肽 DRVYIHPF 上，您将在其中看到由样品名 80 fmol 和 20 fmol 所暗示的 4:1 浓度比率。要更好地查看 Skyline 已实际完成的测量结果，请执行以下步骤：

* 右键单击“峰面积”图，选择“离子对”并单击“全部”。
* 右键单击“峰面积”图，选择“离子对”并单击“分割图”。

此时，“峰面积”图将显示如下：



80 fmol 子离子之和约为 3 x 106，20 fmol 子离子之和约为 0.7 x 106，与预期 4:1 的比例相差不大，但对于从 MS1 提取的母离子而言，80 fmol 面板约为 6 x 106，20 fmol 面积接近 4 x 106 或 3:2 的比例。将注意力转移到色谱图，以了解差异来源。



如果通过单击并拖至下部图形窗格的 x 轴下方，将 20 fmol 重复测定的峰值整合边界重置为子离子色谱图中的峰值，则您将看到子离子的峰面积不会有太大变化，但母离子的峰面积会降至约 0.8 x 106，或特别接近 80 fmol 峰面积的 ¼。仍然值得注意的是，子离子色谱图比从 MS1 中提取的色谱图所经历的噪音少得多。来自 MS/MS 的子离子色谱图比来自相同分辨率的 MS1 的母离子色谱图更具选择性。

如果此时查看文档中所有最后 4 种肽，则不出所料，您此时还会看到所有 4 种肽形式显示 80 fmol 和 20 fmol 样品之间的强度比约为 4:1。（数据为从稀释系列选择的两个点。出于对本教程大小的考虑，其中只包括了两个点。）

此数据和其他实验表明，低分辨率 LTQ 是一台完全可以使用从 MS/MS 扫描提取的片段离子色谱图执行定量实验的仪器。1

您还可以执行以下操作，来对比各重复测定的相对离子丰度：

* 右键单击“峰面积”图，选择“离子对”并单击“子离子”。
* 右键单击“峰面积”图，选择“归一化”并单击“总数”。

在此模式中，您可重新查看文档中的所有肽，您将看到重复测定之间片段离子的相对丰度非常相似，并且与库谱图片段强度也极为相似。

R.IKNLQ**S**LDPSH.- [80, 90] K.HLVDEPQNLIK.Q [401, 411]

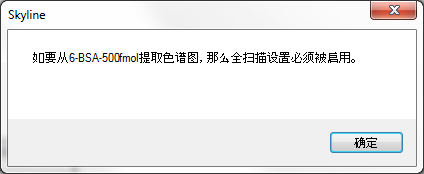
# 与高分辨率质谱配合使用

本教程中包括的其他数据集是在 BSA 酶解上执行的完整稀释系列，通过 Agilent 6500 系列 Q-TOF 测量所得。为了保证本教程下载的数据足够小，虽然 Skyline 全扫描筛选同样适用于轮廓扫描，但已对高分辨率扫描中的所有峰值进行重心确定。

要开始使用此 Q-TOF 数据，请保存您正在处理的文件并打开所创建教程文件夹的“TOF”子文件夹中的“BSA\_Agilent.sky”文件。

# 为高分辨率靶向 MS/MS 配置 Skyline 文档

此外，这是由“TOF”文件夹中的原始数据文件为实验测量所得的完整 Skyline 文档，但其当前设置仅允许导入 SRM 数据。如果您在该点尝试导入本教程中包括的任何全扫描数据文件，则系统将出现以下错误消息：



如果您确实尝试了该操作，则请使用撤销 (ctrl-Z) 将文档恢复至原始状态。

您可调整文档设置，通过执行以下操作使其与在本教程数据文件中捕获的靶向 MS/MS 实验兼容：

* 在“设置”菜单中，单击“离子对设置”。
* 单击“全扫描”标签。
* 对于 MS1 筛选：
  + 从“同位素峰值包含”下拉列表中，选择“计数”。
  + 在“峰”字段中输入“3”。
* 对于 MS/MS 筛选：从“母离子匹配”下拉列表中，选择“单一”。
* 从“子离子质量分析仪”下拉列表中，选择“TOF”。

此时，“全扫描”标签将显示如下：



对于此数据集，没有要导入的肽段搜索结果。导入任何数据之前，您也无法预测肽洗脱的保留时间。如果不更改设置，由于缺乏 MS/MS ID，Skyline 将提取全梯度色谱图。您也可通过执行以下操作明确选择此项：

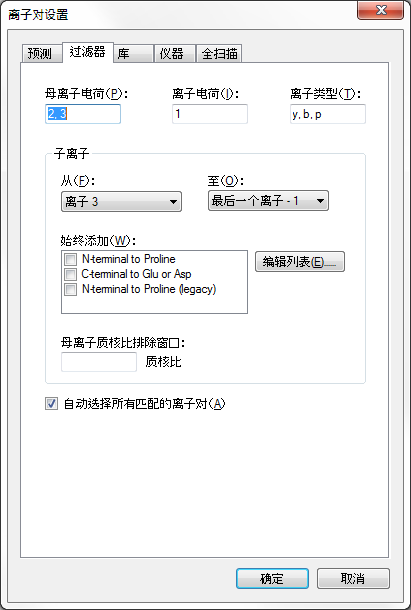
* 针对“保留时间筛选”单击“包含所有匹配的扫描”选项。

Skyline 还会将此选项显示为红色，如果您将鼠标光标悬停在红色文本上方，则将看到提示“全梯度色谱图将花费更长的时间来导入、占用更多磁盘空间，并且可能导致峰选择不太有效。”但是，在这种情况下您真的别无选择，只能针对单一文件使用此设置。

此数据集还包括 MS1 扫描，但文档中同样不包括母离子离子对。添加母离子离子对的步骤：

* 单击“过滤器”标签。
* 在“离子类型”字段中，为母离子添加一个逗号和字母“p”。

此时，“过滤器”标签将显示如下：

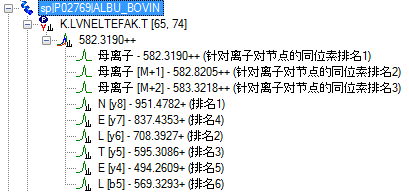


* 单击“确定”按钮。

要确保此时每个肽母离子项包含母离子离子对，请执行以下操作：

* 在“编辑”菜单，选择“全部展开”并单击“母离子”(Ctrl-W)。

在这种情况下，您将看到所有肽此时包含 3 个母离子离子对（M、M+1 和 M+2）,只有高分辨率 MS1 扫描才可能出现这种情况。界面将显示如下：



因为未手动编辑肽，它们均处于自动选择模式，因此将自动添加离子对。

您还可以看到 Skyline 正在使用正交排名排列母离子同位素峰值（针对离子对节点的同位素排名）和子离子峰值（排名）。母离子同位素峰值根据预期的同位素分布进行排列。子离子峰值则按照其在匹配库谱图中的相对强度分别排列。

# 导入并检查高分辨率全扫描数据

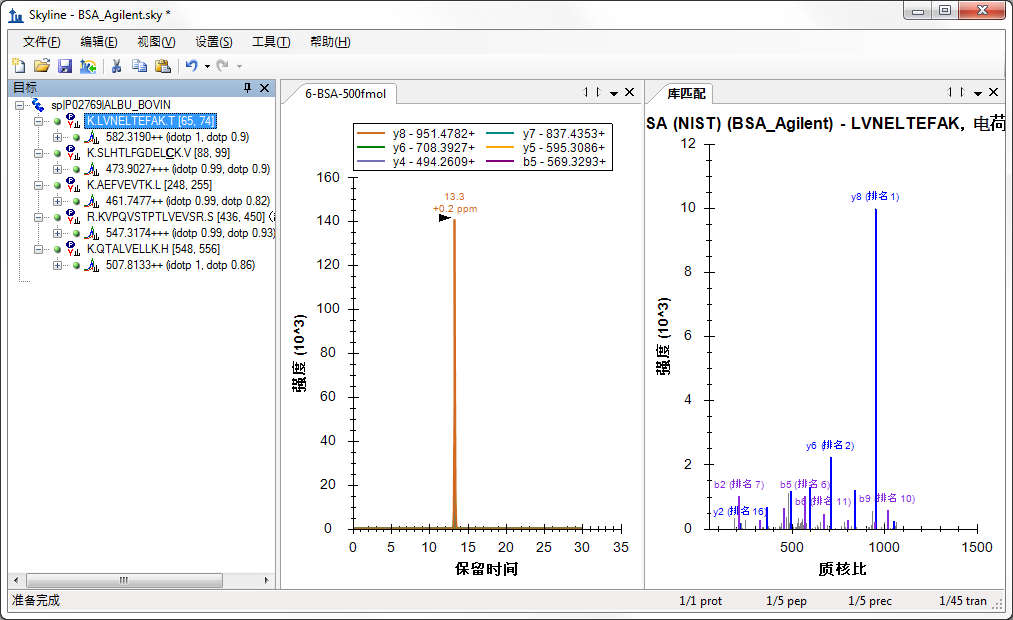
要通过稀释系列的最高浓度将运行导入本文档，请执行下列步骤：

* 在“文件”菜单上，选择“导入”并单击“结果”。
* 单击“导入结果”表单中的“确定”按钮。
* 单击“6-BSA-500fmol.d”文件。
* 单击“导入结果文件”表单中的“打开”按钮。

提取靶向色谱图并用于峰值分析时，您可执行以下操作，准备查看提取的色谱图：

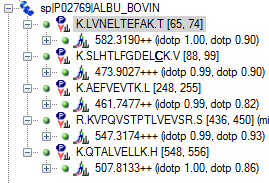
* 选择“肽”视图中的第一个肽 (K.LVNELTEFAK.T [65, 74])。
* 在“编辑”菜单上，选择“全部折叠”并单击“母离子”(Ctrl-Shift-W)。
* 单击“库匹配”视图右上角的“X”将其关闭。

导入完成后，Skyline 窗口将显示如下：



首先，您应注意到，色谱图中的色谱涵盖了整个 30 分钟的梯度。

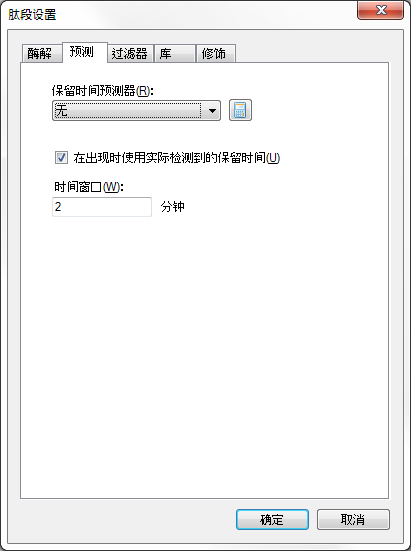
在“肽”视图上放大，您可看到此时已为母离子同位素分布和子离子强度分别添加了两个正交点积值、同位素点积和点积。对于此最高浓度，这些值显示了色谱峰之间良好的相关性和预期的相对强度。



为了避免为其他 5 个浓度点导入全梯度色谱图，请执行下列操作：

* 在“设置”菜单上，单击“肽段设置”。
* 单击“预测”标签。
* 确保选中“在出现时使用实际检测到的保留时间”复选框。
* 在“时间窗口”字段，输入“2”。

“肽段设置”表单如下所示：



* 单击“确定”按钮。
* 在“设置”菜单中，单击“离子对设置”。
* 在“保留时间筛选”框中，选择“仅使用 5 分钟之内进行的经预测的 RT 扫描”选项。
* 将时间从“5”分钟改为“1”分钟。

“离子对设置”表单将显示如下：



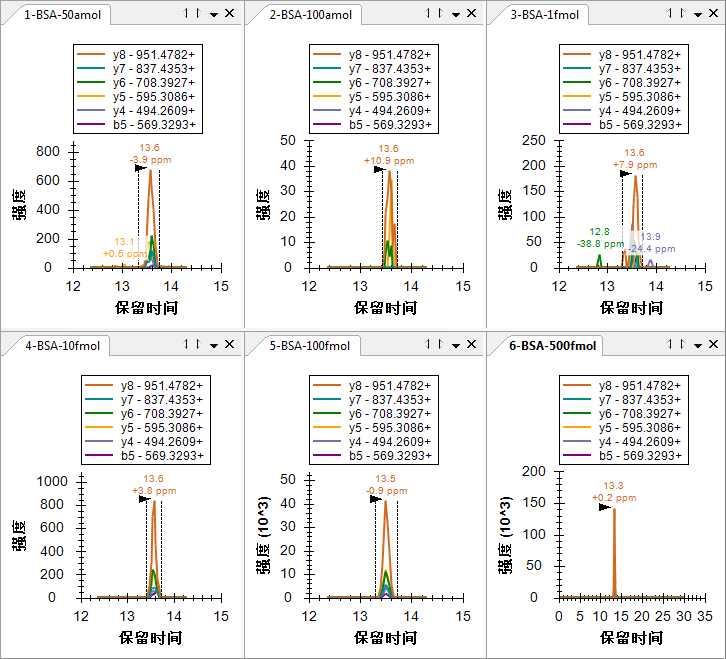
要从此数据集中导入剩余的原始数据文件，请执行下列操作：

* 在“文件”菜单上，选择“导入”并单击“结果”。
* 单击“导入结果”表单中的“确定”按钮。
* 单击“1-BSA-50amol.d”文件。
* 按住 Shift 键，然后单击“5-BSA-100fmol.d”文件。
* 单击“导入结果文件”表单中的“打开”按钮。

数据导入后，或正在导入时，执行下列操作以排列色谱图：

* 单击“峰面积”视图右上角的“X”将其关闭。
* 在“编辑”菜单上，单击“管理结果”(Ctrl-R)。
* 单击 5 次“向下”按钮，直到 6-BSA-500fmol 位于列表末端。
* 单击“管理结果”表单中的“确定”按钮。
* 在“视图”菜单中，选择“排列图”并单击“分组式”。
* 在“组窗格”字段，输入“6”。
* 在“排序顺序”下拉列表，选择“文档”。
* 单击“排列分组图”表单中的“确定”按钮。

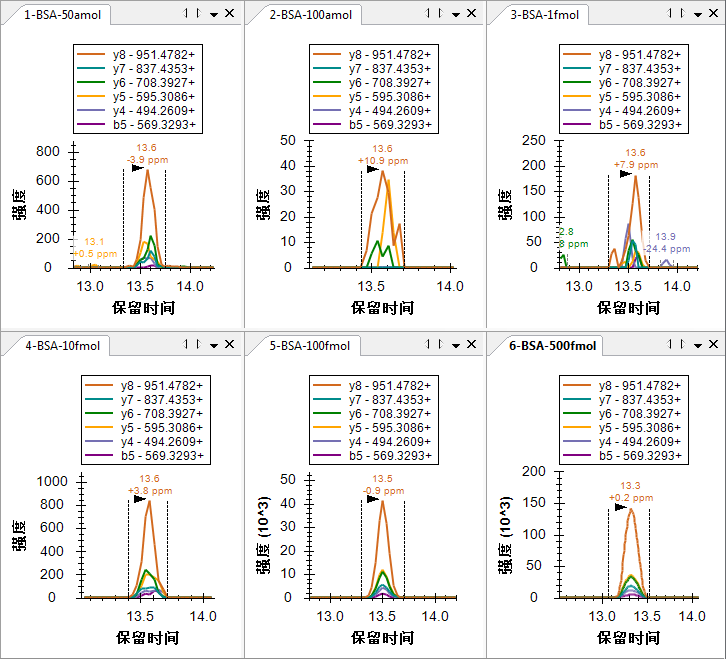
此时，色谱图将显示如下：



您会看到新导入的色谱图的长度仅为 2 分钟，而 6-BSA-500fmol 色谱图仍长达 30 分钟。若要放大所有图形上的所选峰值，请执行下列操作：

* 在“视图”菜单，选择“自动缩放”并单击“最佳峰值”(F11)。

该操作将使色谱图显示如下：

您可能会发现，在 6 个色谱图中，50 amol 的样品强度更大 (700)，比 100 amol 样品 (40) 形成的峰组更佳。所有峰值的保留时间都非常相似，因此发生这种情况的原因不大可能是 Skyline 选择了错误的 100 amol 峰值。另外请注意，对于高分辨率数据，Skyline 在峰保留时间注释下方显示了一个质量误差值，表示预期质核比值和峰值中各点加权平均值之间的差异。上图显示的整体趋势相当不错，较高强度的数据倾向于比较低强度的数据更加精确，这可能是由于噪声引起的强度变化比例造成的。

您可通过执行下列操作更加深入地了解 50 amol 样品的强度方面的问题：

* 在“视图”菜单中，选择“峰面积”并单击“重复测定比较”(F7)。
* 右键单击“峰面积”图，并单击“对数尺度”。

此操作将使“峰面积”图显示如下：



在此视图中，貌似 50 amol 样品比 100 amol 样品更加匹配 10 fmol 样品。如果查看其他 4 个肽，您将发现在（SLHTLFGDEL**C**K 和 KVPQVSTPTLVEVSR）两个肽中，50 amol 样品的总峰值强度实际大于 10 fmol 样品，不过另外两个峰值较小。 显然，此样品的浓度实际并不是 50 amol。反应介于 10 fmol 和 100 fmol 之间的两个肽给人的印象是浓度实际介于这些浓度之间，但在这种情况下其他 3 个肽较弱。

值得检查的另一件事情为样品实际是否是以数字前缀 (1, 2, 3 … 6) 显示的顺序进行测定的。要完成此检查，请执行下列步骤：

* 右键单击“峰面积”图，选择“优化”并单击“采集时间”。

您将看到图形不会发生变化，这意味着样品确实是以指示顺序采集的。为了减少交叉污染带来的影响，这种响应曲线通常是从最低浓度到最高浓度采集的。

通过 Skyline，您可以非常快速地深入了解浓度曲线数据的质量。

作为最后的验证步骤，您可能需要查看经 MS1 筛选的母离子峰值，以查看它们是否相似。要查看 MS1 峰值，请执行下列步骤：

* 在“视图”菜单上，选择“离子对”并单击“全部”(Shift-F10)。
* 在“视图”菜单上，选择“离子对”并单击“分割图”。

此时，色谱图将显示如下：

K.LVNELTEFAK.T (500 fmol)

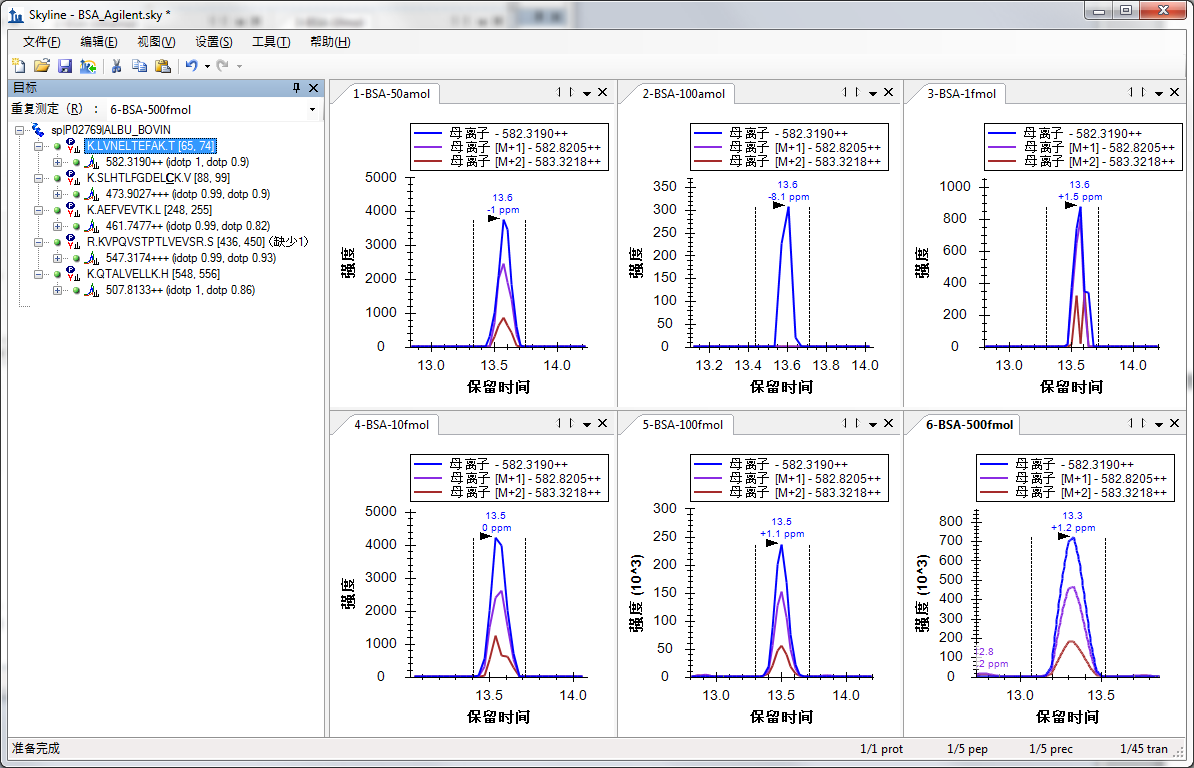


如以前一样，您可查看最强的子离子 (y8)，其达到了单一同位素母离子 (1.4 x 105 v.7.2 x 105) 强度的 1/5，而即使 M+2 峰值也比 y8 峰值更强。

要单独查看母离子峰值，请执行下列步骤：

* 在“视图”菜单上，选择“离子对”并单击“母离子”(Alt-F10)。

此操作应使 Skyline 显示如下：



“峰面积”图将显示如下：



如果您再次分别查看这 5 个肽，您将发现浓度点的相对强度与您通过子离子比较看到的强度非常相似。

# 结论

在本教程中，您学习了如何设置 Skyline 文档以执行靶向 MS/MS 实验。这将使您能够在全扫描仪器（如离子阱和 Q-TOF 仪器）上执行类似 SRM 的实验。您也可使用此技术在全扫描仪器上定期进行系统适用性、质量控制或诊断测试。您学会了如何导出目前适用于 Thermo 和 AB SCIEX 的靶向 MS/MS 方法，尽管不是按时间表检测法；您还学会了如何使用 Skyline 报告获取适用于目前不支持方法导出的目标母离子质核比值的列表。您已经学会如何导入本地结果文件，甚至学会如何从这些文件中可能包括的 MS1 扫描中提取色谱图。导入后，将出现一些新注释，如所含 MS1 扫描的针对离子对节点的同位素排名和同位素分布点积，并且您可能想要从 MS1 或 MS/MS 扫描中选择仅查看信息。否则，Skyline 提供用以帮助您理解数据的色谱图、摘要图和报告应从三重四级杆 SRM 实验或教程进行熟悉了解。

# 参考文献

1. Stacy D. Sherrod *et al.*Label-Free Quantitation of Protein Modifications by Pseudo-Selected Reaction Monitoring with Internal Reference Peptides.*J. Proteome Res. (submitted)*

2. Schilling, B. *et al.*Platform Independent and Label-Free Quantitation of Proteomic Data Using MS1 Extracted Ion Chromatograms in Skyline.Application to Protein Acetylation and Phosphorylation.*Mol Cell Proteomics* (2012).doi:10.1074/mcp.M112.017707