# Specyfikacja oprogramowania ACPYGMX

# Spis treści

Streszczenie		
1. Wstęp	3	
1.1. Cel	3	
1.2. Definicje, skróty	3	
1.3. Referencje	4	
1.4. Krótki przegląd	4	
2. Opis ogólny		
2.1. Walory użytkowe i przydatność projektowanego oprogramowania	4	
2.2. Ogólne możliwości oprogramowania	4	
2.3. Ogólne ograniczenia	4	
2.4. Środowisko operacyjne	4	
2.5. Charakterystyka użytkowników	4	
3. Specyficzne wymagania	5	
3.1. Wymagania dotyczące funkcji programu	5	
3.1.1. Interfejs i jego opcje	5	
3.1.2. Funkcje	5	
3.2. Wymagania dotyczące wydajności systemu	6	
3.3. Wymagania dotyczące zewnętrznych interfejsów	6	
3.4. Wymagania dotyczące zasobów	6	
3.5. Wymagania dotyczące sposobów weryfikacji	6	
3.6. Wymagania dotyczące sposobów testowania	6	
3.7. Wymagania dotyczące dokumentacji	6	
3.8. Wymagania dotyczące ochrony	6	
3.9. Wymagania dotyczące przenośności	6	
3.10. Wymagania dotyczące jakości	6	
3.11. Wymagania dotyczące niezawodności	6	
3.12. Wymagania dotyczące pielęgnacyjności	6	
3.13. Wymagania dotyczące bezpieczeństwa	6	
4. Dodatki	7	
4.1. Harmonogram pracy nad oprogramowaniem		

#### Streszczenie

ACPYGMX (AnteChamber PYthon to GroMa(x)cs) to program pozwalający wygenerowanie topologii układu molekularnego zgodnej z polem siłowym Amber dla pakietu GROMACS. Topologia jest generowana na podstawie pliku wejściowego PDB. który jest popularnym formatem służącym do przechowywania struktury przestrzennej układów molekularnych, w szczególności białek. GROMACS to pakiet programów służący do modelowania molekularnego. Do przeprowadzania obliczeń potrzebuje plików współrzędne wejściowych zawierających przestrzenne pierwotnego środowiska molekularnego oraz jego topologię. O ile pakiet ten posiada automatyczną możliwość generowania topologii białek, kwasów nukleinowych, wody, jonów, to nie jest w stanie wygenerować jej, gdy środowisko zawiera jeszcze inne związki. Istnieją programy, np. ACPYPE (oprogramowanie było nim inspirowane), które są w stanie generować topologie innych związków, lecz dotyczy to jedynie pojedynczych związków, nie całego układu molekularnego. Program ACPYGMX jest w stanie generować topologie całych układów molekularnych zawierających różne rodzaje związków, zgodne z polem siłowym Amber.

#### 1. Wstęp

#### 1.1. Cel

Oprogramowanie ma cel naukowo-badawczy. Służy do generowania topologii układów molekularnych zgodnej z polem siłowym Amber dla pakietu GROMACS.

#### 1.2. Definicje, skróty

Wytłumaczenie zawartych w programie definicji i skrótów:

- GROMACS (GROningen MAchine for Chemical Simulations) pakiet programów służący do modelowania układów molekularnych.
- Topologia plik z rozszerzeniem .top zawierający informacje o właściwościach molekularnych związków (ładunek grup chemicznych i atomów, ich masa, długości wiązań, rozmiar kątów) danego układu molekularnego. Topologia musi być zgodna z polem siłowym, które jest użyte do przeprowadzenia symulacji.
- Pole siłowe to zestaw funkcji i parametrów symulujących oddziaływania fizyczne na poziomie molekularnym, np. pole siłowe Amber.
- PDB (Protein Data Bank) format zapisu współrzędnych przestrzennych atomów układu molekularnego do pliku. Stworzony głównie do przechowywania danych przestrzennych białek.
- Koordynaty współrzędne przestrzenne.

#### 1.3. Referencje

- [1] IEEE Std 830-1998 SRS outline
- [2] Abraham MJ, van der Spoel D, Lindahl E, Hess B: GROMACS User Manual version 2016.3,Uppsala, (2017)
- [3] da Silva AWS, Vranken WF: ACPYPE AnteChamber PYthon Parser interfacE, *BioMed Central Research Notes* 5, 367, (2012)

#### 1.4. Krótki przegląd

Specyfikacja przedstawia ogólny opis programu, główne założenia, wymagania oraz opis występujących w nim funkcji. Przedstawiony został również harmonogram pracy nad programem.

#### 2. Opis ogólny

#### 2.1. Walory użytkowe i przydatność projektowanego oprogramowania

Program ma w założeniu być wykorzystywany do celów naukowo-badawczych. Pozwala na wygenerowanie w sposób prosty dla użytkownika topologii układu molekularnego zgodnej z polem siłowym Amber dla pakietu GROMACS. Jego zaletą jest łatwość obsługi oraz możliwość wygenerowania topologii dla całego układu molekularnego.

#### 2.2. Ogólne możliwości oprogramowania

Interakcja użytkownika z programem następuje poprzez terminal systemu Linux. Na podstawie podanego na wejściu pliku PDF z koordynatami układu molekularnego program generuje na wyjściu plik topologii.

#### 2.3. Ogólne ograniczenia

Oprogramowanie generuje topologie zgodne jedynie z polem siłowym Amber. Topologie mogą być wygenerowane tylko dla pakietu GROMACS.

#### 2.4. Środowisko operacyjne

Oprogramowanie jest przeznaczone do pracy w trybie konsolowym pod kontrolą systemu operacyjnego Linux. Zostanie napisane w języku Python 3.

#### 2.5. Charakterystyka użytkowników

Oprogramowanie jest skierowane do osób korzystających z pakietu GROMACS.

### 3. Specyficzne wymagania

#### 3.1. Wymagania dotyczące funkcji programu

#### 3.1.1. Interfejs i jego opcje

Interfejs programu ma charakter konsolowy. Użytkownik wpisuje do terminalu systemu Linux nazwę programu, podaje plik wejściowy (z opcją -f) oraz ewentualne inne opcje. Powinno to wyglądać to na komputerze użytkownika jako:

\$ ./ACPYGMX.py -f complex.pdb -o topologia.top

Podczas pracy programu na ekranie terminala powinny wyświetlać się nazwy związków chemicznych wykrytych w pliku źródłowym przez program. Przy kończeniu swojej pracy program powinien wyświetlić nazwę pliku wyjściowego, do którego topologia została zapisana, w formie:

Topology is written to [nazwa pliku].

- Plik wejściowy powinien zawierać współrzędne przestrzenne układu molekularnego zapisane w formacie PDB z rozszerzeniem .pdb
- Pliki wyjściowe jest to główny plik topologii z rozszerzeniem .top oraz pliki topologii cząstkowych z rozszerzeniem .itp
- Opcje podawane na wejściu programu:
  - -f nazwa pliku wejściowego (.pdb), opcja konieczna do wykonania programu
  - -o nazwa pliku wyjściowego (.top), w przypadku braku opcji na wyjściu zostanie wygenerowany plik topol.top
  - -h wyświetlanie pomocy

#### 3.1.2. Funkcje

Przedstawiono poniżej funkcje wewnętrzne programu, które umożliwiają wygenerowanie topologii. Są one ponumerowane zgodnie z kolejnością ich wykonywania:

- 1) rozpoznawanie opcji na wejściu
- 2) wczytywanie pliku wejściowego PDB
- 3) wyodrębnianie związków chemicznych występujących w pliku PDB
- 4) generowanie topologii poszczególnych rodzajów związków
- 5) scalanie topologii związków do głównego pliku topologii na wyjściu
- 6) zakończenie działania programu

#### 3.2. Wymagania dotyczące wydajności systemu

Brak szczególnych wymagań.

#### 3.3. Wymagania dotyczące zewnętrznych interfejsów

Zainstalowane pakiety GROMACS, Ambertools.

#### 3.4. Wymagania dotyczące zasobów

Komputer posiadający system operacyjny Linux (Debian, pochodne).

Ze względu na brak testów sprzętowych, wymagania zostaną podane zgodnie z maszyna, na której jest tworzone oprogramowanie:

Procesor: Intel Core i7-4510U CPU @ 2.00GHz x 2

RAM: 8 GB

Karta graficzna: Intel Corporation Haswell-ULT Integrated Graphics Controller

#### 3.5. Wymagania dotyczące sposobów weryfikacji

Brak wymagań

#### 3.6. Wymagania dotyczące sposobów testowania

Testowanie będzie się odbywać poprzez tworzenie topologii dla układów molekularnych o różnych rozmiarach i z różnymi rodzajami związków chemicznych. Zostanie sprawdzona poprawność wygenerowanych topologii.

#### 3.7. Wymagania dotyczące dokumentacji

Zmiany w kodzie oprogramowania będą zapisane w logach z opisem i datami.

#### 3.8. Wymagania dotyczące ochrony

Nie dotyczy.

#### 3.9. Wymagania dotyczące przenośności

Oprogramowanie powinno być proste w przenoszeniu pomiędzy dystrybucjami systemu Linux Debian i ich pochodnymi.

#### 3.10. Wymagania dotyczące jakości

Program powinien być zoptymalizowany.

#### 3.11. Wymagania dotyczące niezawodności

Oprogramowanie powinno być stabilne w działaniu.

#### 3.12. Wymagania dotyczące pielęgnacyjności

Oprogramowanie powinno być testowane po zmianach w kodzie.

#### 3.13. Wymagania dotyczące bezpieczeństwa

Program powinien być bezpieczny dla systemu.

# 4. Dodatki

## 4.1. Harmonogram pracy nad oprogramowaniem

Data	Cel
03.12.18.	Rozpoczęcie prac nad projektem, rozpoznawanie opcji wejściowych
10.12.18.	Wczytywanie zawartości pliku wejściowego PDB
17.12.18.	Wyodrębnianie rodzajów związków chemicznych z układu
07.01.19.	Generowanie topologii dla związków chemicznych z bazy GROMACS
14.01.19.	Generowanie topologii dla pozostałych związków chemicznych
21.01.19.	Scalanie topologii związków do głównego pliku topologii na wyjściu
28.01.19.	Kończenie pracy nad projektem