Skyline 小分子定量

Skyline 靶向质谱环境能直观呈现导入 Skyline 文档的原始质谱仪数据信息。Skyline 最初系为蛋白质组学应用而开发，其应用范畴现已延伸到普遍分子领域。本教程中探讨一个相对简单的示例，该例使用外部校准曲线和稳定同位素标记的内标，针对单个小分子使用 Skyline 进行靶向定量。

在本教程中，您将从可能已在运行的方法（例如药代动力学分析）入手，了解基于 TQ-MS 的靶向定量（本例中为血浆去蛋白）。通过分析该数据集，您将学会：

* 插入一组简单的已知离子对
* 非蛋白质组分子的数据分析和峰积分
* Skyline 中的小分子定量工作流

您还可以查看本教程所依据的[第 16 堂 Skyline 教程网络研讨会](https://skyline.ms/webinar16.url)的后半部分。

Skyline 旨在提供一个不区分质谱仪供应商且可用于靶向定量质谱研究的平台。该平台可以导入在不同仪器供应商的质谱仪上采集的原始数据， 例如 Agilent、SCIEX、Bruker、Shimadzu、Thermo-Scientific 和 Waters。通过导入不同仪器平台的数据，可极大地促进不同仪器之间的比较和多站点研究。这种方法在蛋白质组学领域已使用多年，因此在将其用于目标小分子时同样奏效。

如果您尚未观看过“[Skyline 小分子目标](https://skyline.ms/tutorial_small_molecule.url)”教程，请现在查看教程，以掌握一些有关 Skyline 如何处理小分子描述（包括化学公式和加合物）的基础知识。

# 入门指南

要开始本教程，请下载下列 ZIP 文件：

<https://skyline.ms/tutorials/SmallMoleculeQuantification.zip>

将文件解压到您电脑上的某个文件夹，比如：

C:\Users\bspratt\Documents

该操作将创建一个新文件夹：

C:\Users\bspratt\Documents\SmallMoleculeQuant

其中将包含本教程所需的所有文件。

如果您在开始学习本教程之前就一直在用 Skyline，最好将 Skyline 恢复为默认设置。要恢复默认设置：

* 启动 Skyline。
* 在**起始页上**单击**空白文档**，显示如下：



* 在**设置**菜单中单击**默认值。**
* 在询问您是否保存当前设置时，单击表单上的**否**。

该 Skyline 实例中的文档设置现已重置为默认值。

由于本教程涵盖小分子主题，您可以执行以下操作来选择分子界面：

* 单击 Skyline 窗口右上角的用户界面控件，然后单击类似于如下的**分子界面**：



Skyline 将在分子模式下运行，Skyline 窗口右上角 随之显示蛋白质图标。原始蛋白质组学菜单和控件现已隐藏，便于您专心从事小分子分析。

# 实验布局

本实验根据《FDA 生物分析方法学确证指南》设计而成，因此所包含的不仅仅是研究样品。现已发布此类研究所采用的常见检测板布局和运行顺序的完整描述 (<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29039849>)。简单来说，该数据集的样品按如下方式布置在 96 孔检测板中：



空白或“零”标准品仅包含内标，双空白则完全不含标准品。

校准曲线样品就是用于校准的稀释系列。

QC 样品是“已知的未知”。这些是质量控制样品，在本研究中视为未知。实际上，由于这些结果应当已知，因此可以将其用于核实测量准确性。

血清 SPQC 即血清储集 QC (Serum Pooled QC)，汇集了所有研究样品，会在实验开始、中间和结束时的多个点运行，以验证定量再现性在整个研究过程中是否保持恒定。

NIST SRM 1950 是来自于美国国家标准与技术研究院的混合血浆标准品，所有研究人员均可将其用作“正常”血浆代谢物测量的参考标准品。它可作为不同实验室研究之间的参考信息。

按以下顺序进样：



总共进样 113 次以收集这些样品的质谱数据。

# 内标

本研究只有两个目标：一个分子，一个内标。内标是分子的同位素标记变体，因此可以共洗脱。将一个分子声明为替代标准品，也可以在不相关的分子之间建立关系。[Skyline 高分辨率代谢组学](https://skyline.ms/tutorial_hi_res_metabolomics.url)教程中介绍了替代标准品方法。

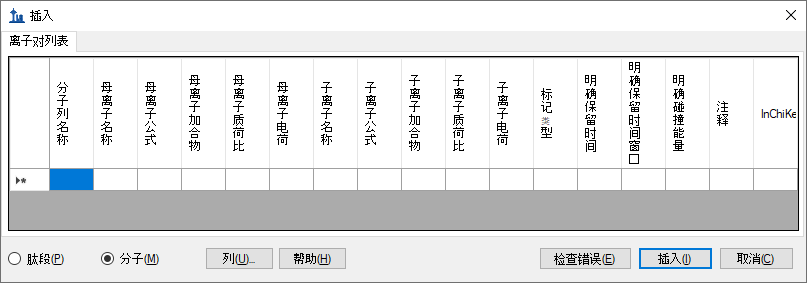
# 将小分子离子对列表导入 Skyline 文档

将小分子离子对列表导入 Skyline 文档的捷径是从一个空文档开始，然后使用**编辑 > 插入 > 离子对列表**菜单项。

首先执行以下操作：

* 在 Skyline **编辑**菜单上选择**插入**，然后单击**离子对列表**。

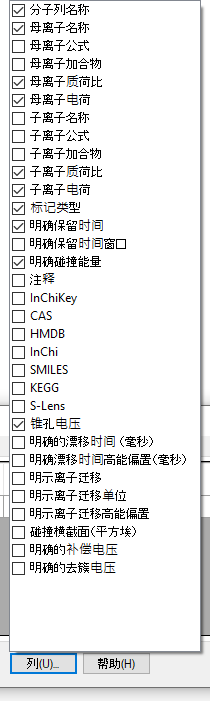
Skyline 将显示**插入**表单：



您通常要从 Excel 或其他外部来源复制并粘贴离子对列表，但在本例中，由于离子对列表规模足够小，因此可以手动输入。

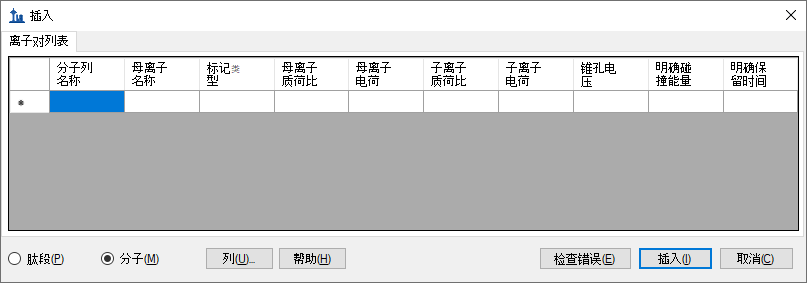
可以看出， 目前**插入**表单中有很多列，本教程也适用于不同的列序。这两个问题都很容易纠正：

* 单击**列**按钮，然后单击弹出列表中的复选框，其状态应如下。



接下来执行以下操作，以重新排列**插入**表单中的列：

* 单击并拖动每个列标题，使之呈现如下顺序。



在**插入**表单中输入以下值（更好的方法是从该 PDF 文件进行复制和粘贴）：

* 拖动下面的两行，将其选定，然后单击**复制** (Ctrl-C)。

DrugX,Drug,light,283.04,1,129.96,1,26,16,2.7  
DrugX,Drug,heavy,286.04,1,133.00,1,26,16,2.7

* 确保在**插入**表单中选择的单元格与上面所示的相同（全部为蓝色，并且光标不闪烁），然后单击**粘贴** (Ctrl-V)。

如果您不小心弄错了列序，此时会显示错误消息。否则会如下显示**插入**表单：



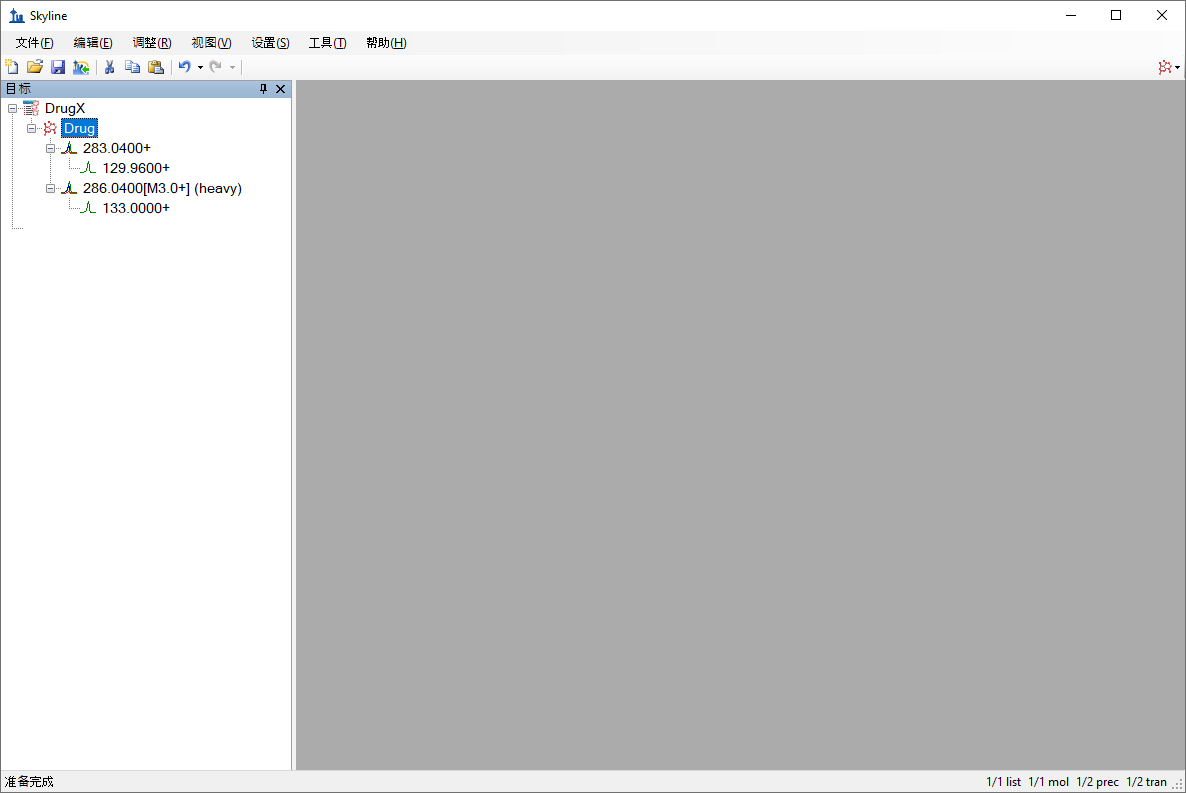
* 单击**插入**按钮。

|  |
| --- |
| 注：在本教程中，您仅提供这些目标的*质荷比*和电荷值。Skyline 可以接受更高级别的描述，包括化学公式和重同位素标记等。提供化学公式对于处理全扫描、高分辨率数据特别有用，因为它支持由 Skyline 计算同位素分布；但是，对于这样的 SRM 数据，使用*质荷比*和电荷便足矣。 |

要详细查看新导入的目标，请执行以下操作：

* 在**编辑**菜单上选择**全部展开**，然后单击**母离子**。

此时 Skyline 窗口将显示如下：

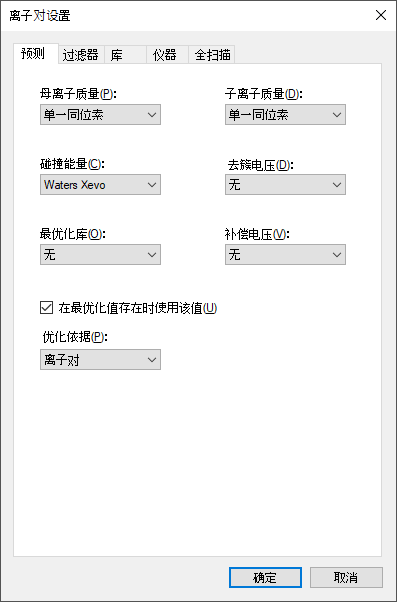


# 离子对设置

下一步是确保离子对的设置适合于导入质谱仪实验结果。若要这样做，请执行下列步骤：

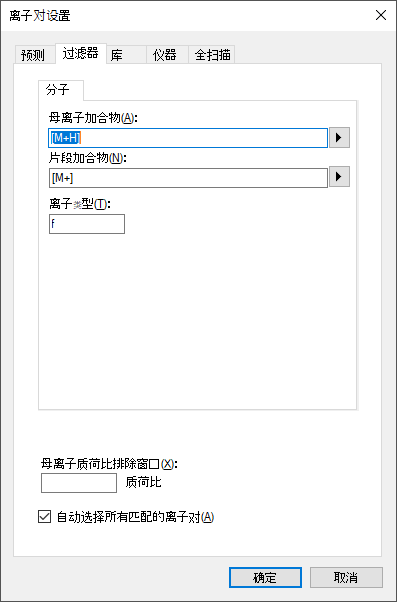
* 在**设置**菜单中单击**离子对设置** 。
* 在**预测**选项卡上的**碰撞能量**下拉列表中，选择“Waters Xevo”。
* 选中**在最优化值存在时使用该值**。
* 在执行此操作时出现的**优化依据**下拉列表中，选择**离子对**。

**离子对设置**表单现在应显示如下：



* 单击**过滤器**选项卡。
* 在**母离子加合物**字段中，将文本更改为“[M+H]”。
* 在**片段加合物**字段中，将文本更改为“[M+]”。

**离子对设置**表单现在应显示如下：



在**离子类型**字段中，值“f”表示将仅测量片段离子的离子对。如果还想测量母离子，则可以使用“f，p”。

**仪器**选项卡中的默认值适用于本实验。但在您自己进行实验时，请确保最小和最大*质荷比*值对您实际使用的仪器是有意义的。这些设置的目的是防止您添加质谱仪实际上无法测量的目标离子对。

**方法匹配容差**是**仪器**选项卡中的另一项重要设置。它决定仪器方法（存储在原始数据文件中）中的*质荷比*值必须与 Skyline **目标**列表中的*质荷比*值相匹配的程度。Skyline 中的默认值为 0.055，因为测试中使用的原始 SRM 文件虽然指定为小数点后一位（例如 784.3），但其中包含一些细微的舍入误差。如果从 Skyline 导出方法，可以使用更小的公差。

* 单击**确定**按钮。

下一步是导入质谱仪实验结果。

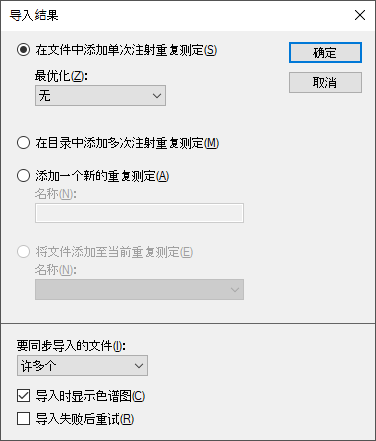
# 导入质谱仪运行

本实验有 113 个相关的质谱仪数据文件。在这种情况下，起初只导入少量未知样品以及所有校准曲线运行和质量控制 (QC) 运行会很有用。但是，您可能还希望从不太复杂的文档开始验证数据质量，仅导入几次运行即开始验证，校准曲线也许以最高浓度运行。

在这里，您将执行以下步骤，采取更加积极的方法：

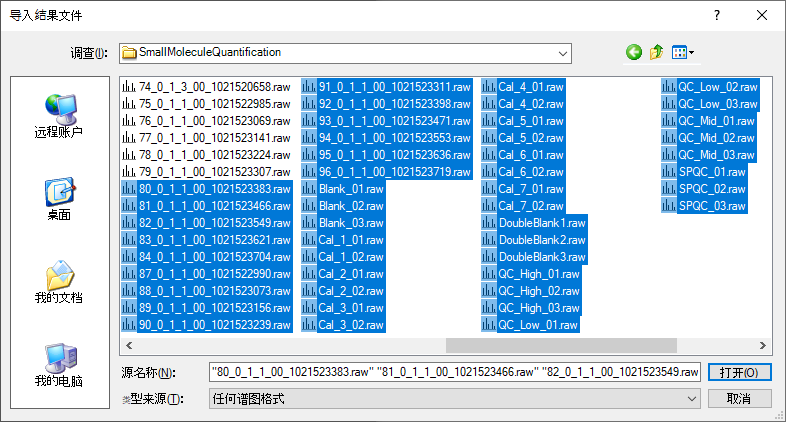
* 在**文件**菜单上，单击**保存**。(Ctrl-S)
* 将此文档以名称“SMQuant\_v1.sky”另存到为本教程创建的文件夹中。
* 在**文件**菜单中选择**导入**，然后单击**结果**。
* 在**导入结果**表单中，选择**在文件中添加单次注射重复测定**。在表单底部的**要同时导入的文件**下拉列表中，选择**许多个**，使用该选项可以提供最佳导入性能。

**导入结果**表单现在应显示如下：



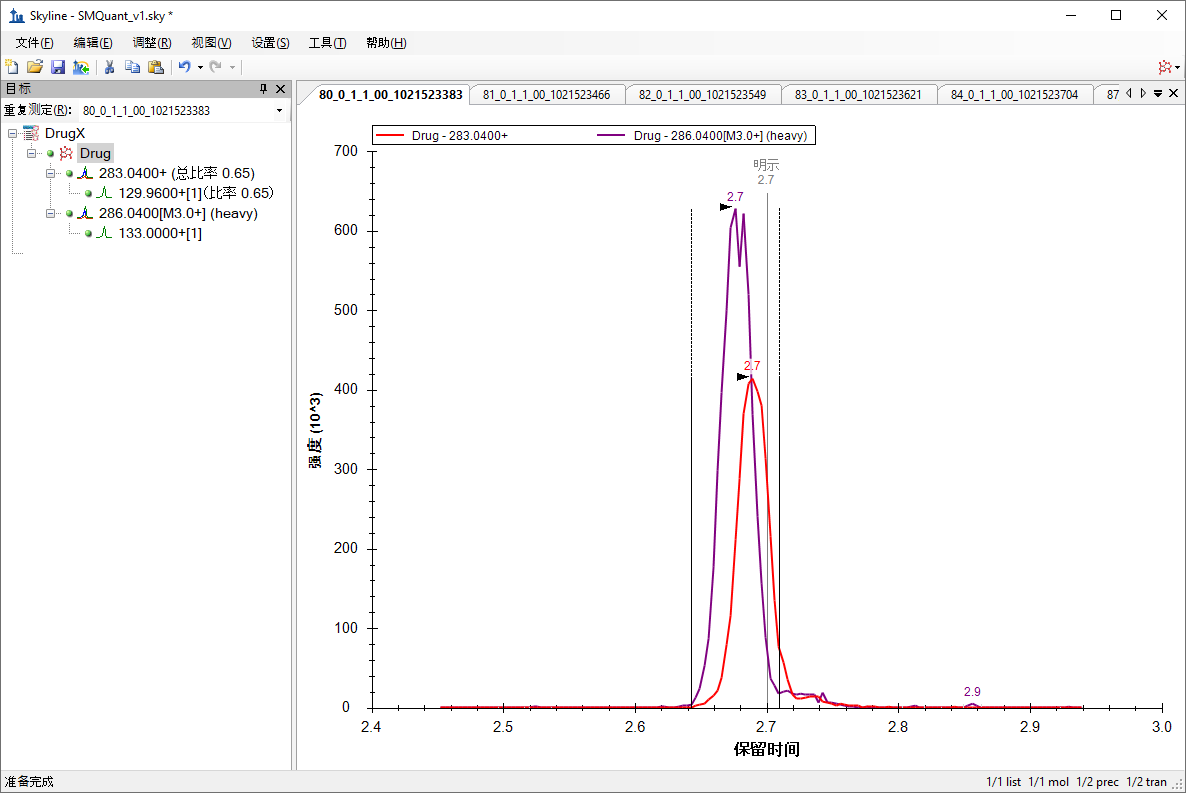
* 单击**确定**按钮。
* 在出现的**导入结果文件**表单中，单击“80\_0\_1\_1\_00\_1021523383.raw”文件，然后按住 Shift 键并单击列表中的最后一个文件，以选定最后 16 个未知样品和所有 QC 样品。

**导入结果文件**表单应显示如下：



* 单击**打开**按钮。

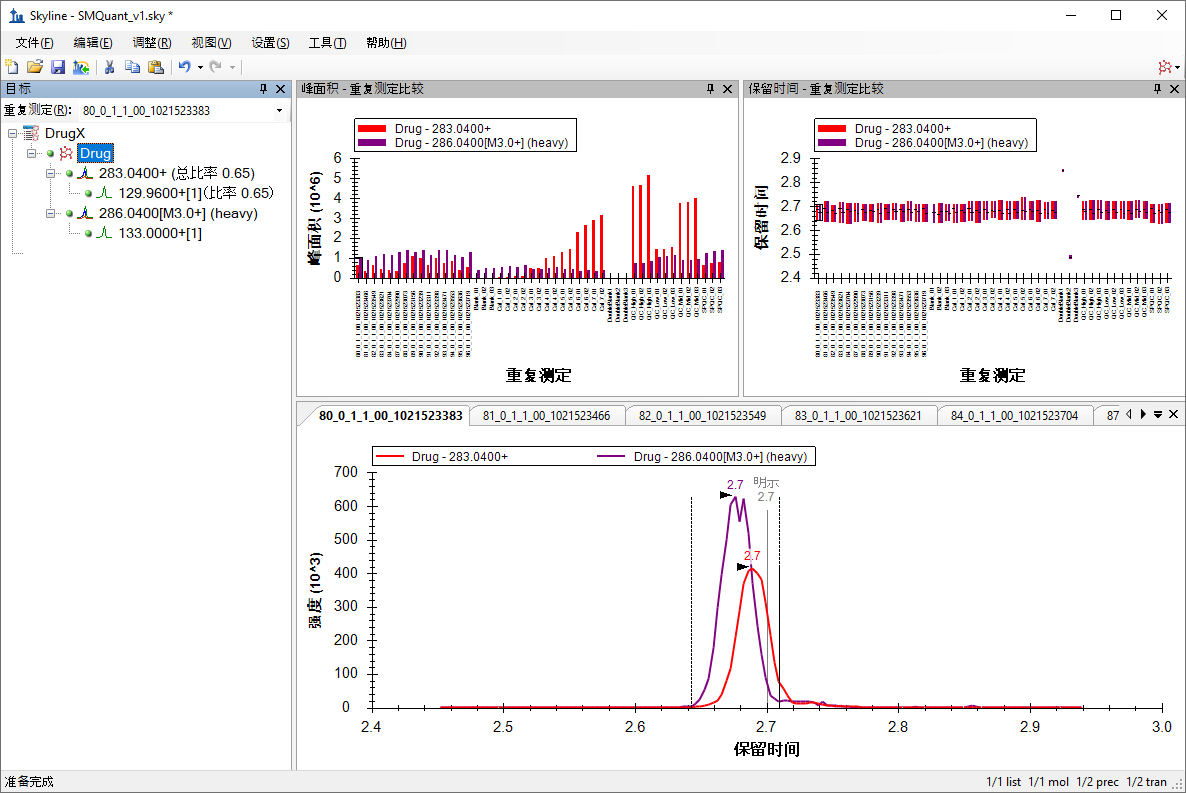
此文件应在 30 秒左右内导入，之后 Skyline 窗口将显示如下：



要利用 Skyline 摘要图查看各个目标，请执行以下操作：

* 在**视图**菜单中选择**峰面积**，然后单击**重复测定比较**。
* 在**视图**菜单中选择**保留时间**，然后单击**重复测定比较**。
* 单击并拖动这些视图，以将其停靠在色谱图上方。
* 在**目标**视图中，选择第一个目标“Drug”。

此时 Skyline 窗口将显示如下：



# 检查峰积分

在**保留时间 - 重复测定比较**窗口中，可以看到名称中含有“DoubleBlank”的重复测定中的离群值，Skyline 未选择与其他重复测定相一致的保留时间峰值。

要仔细查看其中某项运行的色谱图，请执行以下操作：

* 在**保留时间 - 重复测定比较**视图中，单击第一个离群值 DoubleBlank1 对应的条形。

Skyline 其实并不会为该重复测定中药物的轻/重离子对找到一个良好的峰，因为“DoubleBlank”一词表示二者在该样品中都不存在。色谱图现在显示了 Skyline 必须选择的峰：



* 在**保留时间 - 重复测定比较**视图中，单击另外两个离群值对应的条形。

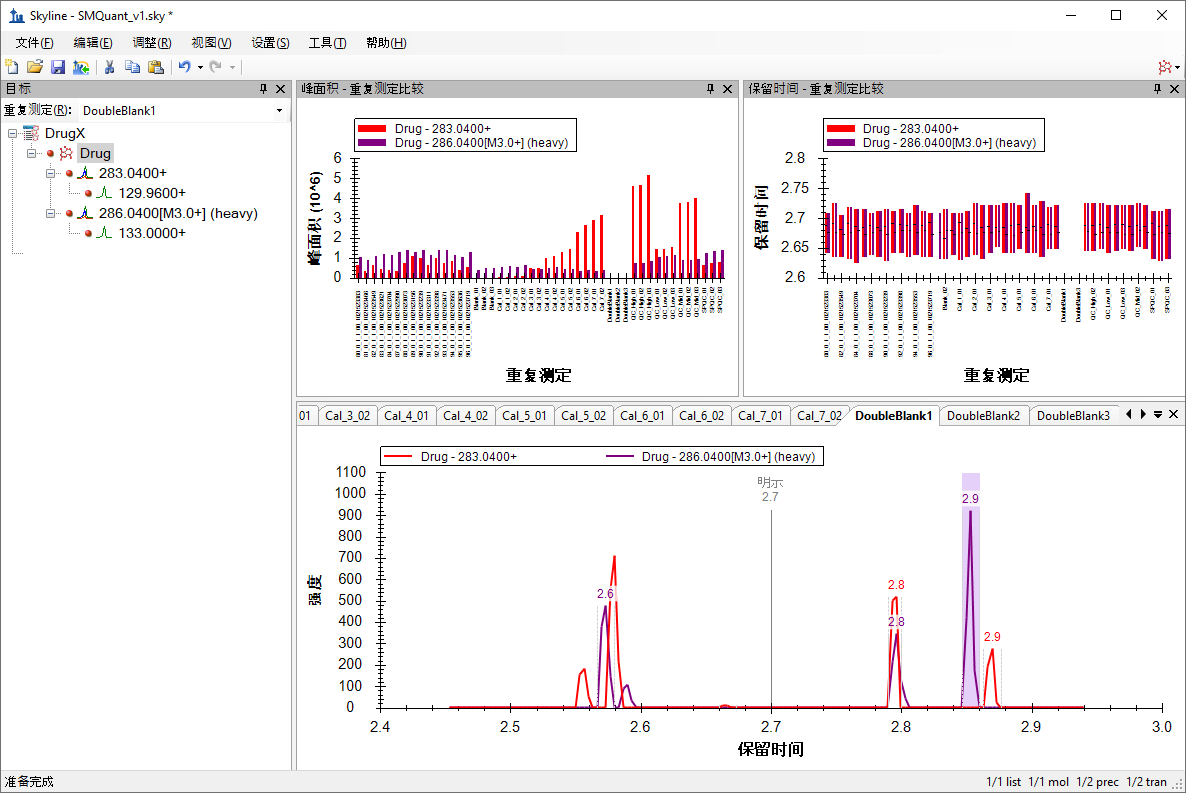
这应表明，DoubleBlank2 和 DoubleBlank3 在标有“明示”的 2.7 分钟附近也没有任何明确的峰，意味着该种方法明确指定了 2.7 分钟作为预期的洗脱时间。由于这些也是双空白，可以预想这些重复测定中没有任何实际的峰，因此接下来要手动调整每个双空白重复测定的积分，以在 2.7 分钟处位于低信号区域的中心。

# 调整峰积分

要调整峰积分，请执行以下步骤：

* 在**目标**视图**重复测定**下拉列表中，选择“DoubleBlank1”重复测定。
* 将鼠标光标置于**保留时间**轴下方（光标变为东西双向箭头：）。
* 单击**保留时间**轴下方大约 2.65 分钟的位置，然后拖动到大约 2.75 分钟处。

峰边界将变更为这些新值，初始范围用阴影区域标记，如下所示：



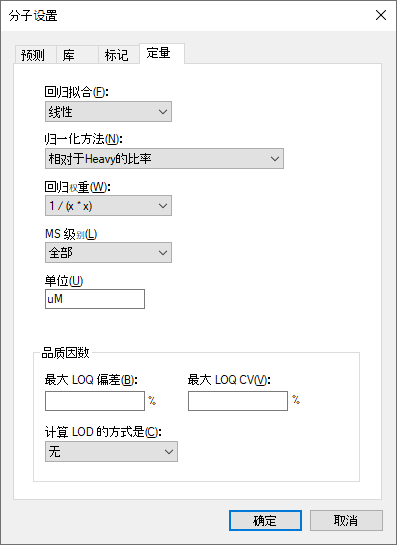
对其他两个“DoubleBlank”重复测定重复执行上述步骤。

# 准备定量

接下来设置定量校准，请执行以下步骤：

* 在**设置**菜单中单击**分子设置**。
* 单击**定量**选项卡。
* 在**回归拟合**下拉列表中选择“线性”。
* 在**归一化方法**下拉列表中，选择“相对于 Heavy 的比率”。
* 在**回归权重**下拉列表中，选择“1 / (x\*x)”
* 在 **MS 级别**下拉列表中，可以保留选项“全部”。
* 在**单位**字段中输入“uM”。

**分子设置**表单现在应显示如下：



本实验使用线性回归拟合，对重标药物实施归一化。Skyline 提供了曲线随 x 而变化的权重选项：无、1/x 和 1/(x\*x)。本教程使用“1 / (x\*x)”的回归权重，这会增加较低浓度校准样品的权重。**单位**字段用于显示目的，可以设置为对您的实验有意义的任何值。本实验中的浓度以微摩尔为单位校准，因此**单位**字段设置为“uM”。

* 单击**确定**按钮。

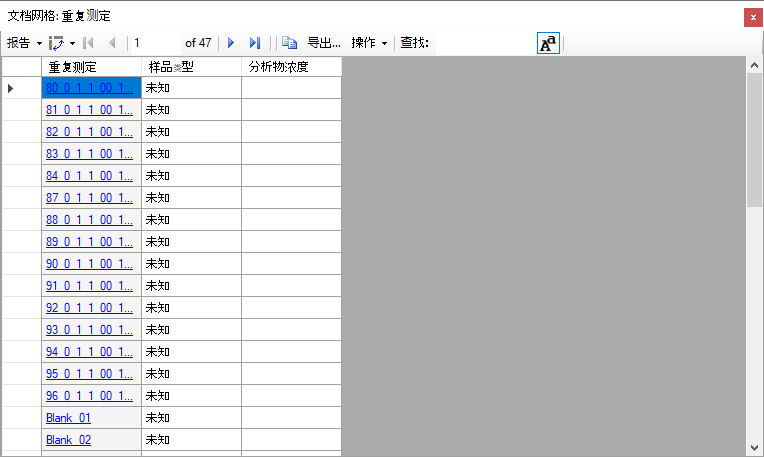
校准曲线尚未做好查看准备。首先必须声明各种重复测定的样品类型和校准浓度。

# 声明用于校准曲线显示的样品类型

系统将使用**文档网格**来检查和添加重复测定的相关信息。**文档网格**是 Skyline 中一款非常有用的工具，它以类似于电子表格的形式，提供许多文档详细信息视图，其中许多信息可以在网格中直接编辑。在本例中，您需要提供各种重复测定的详细信息，如下所示：

* 在**视图**菜单上，单击**文档网格**。
* 单击网格左上角的**报告**，然后选择**重复测定**。

**文档网格**应显示如下：



* 需要时可以展开**文档网格**，这样在屏幕足够大时可以同时查看所有重复测定。
* 单击“重复测定”列标题并选择“升序排列”，按字母顺序对列表排序。

默认情况下，所有重复测定的**样品类型**值均为“未知”。对于名称以数字开头的所有重复测定，这是合乎需要的类型。除了这些操作，还应执行以下操作：

* 单击“Blank\_01”的**样品类型**字段。
* 将其值从“未知”更改为“空白”。
* 现在按住 Shift 键并单击“Blank\_03”的**样品类型**，以同时选定这三个空白的重复测定。
* 右键单击所选项目，然后单击**向下填充**。

现在，选定的所有项目都具有与选定对象中的第一项相同的值。

根据需要反复执行操作（或跳至下表）：

* 将“Cal\_”重复测定设置为“标准”**样品类型**
* 将“DoubleBlank\_”重复测定设置为“双空白”**样本类型**
* 将“QC\_”重复测定设置为**“**质量控制”**样本类型**

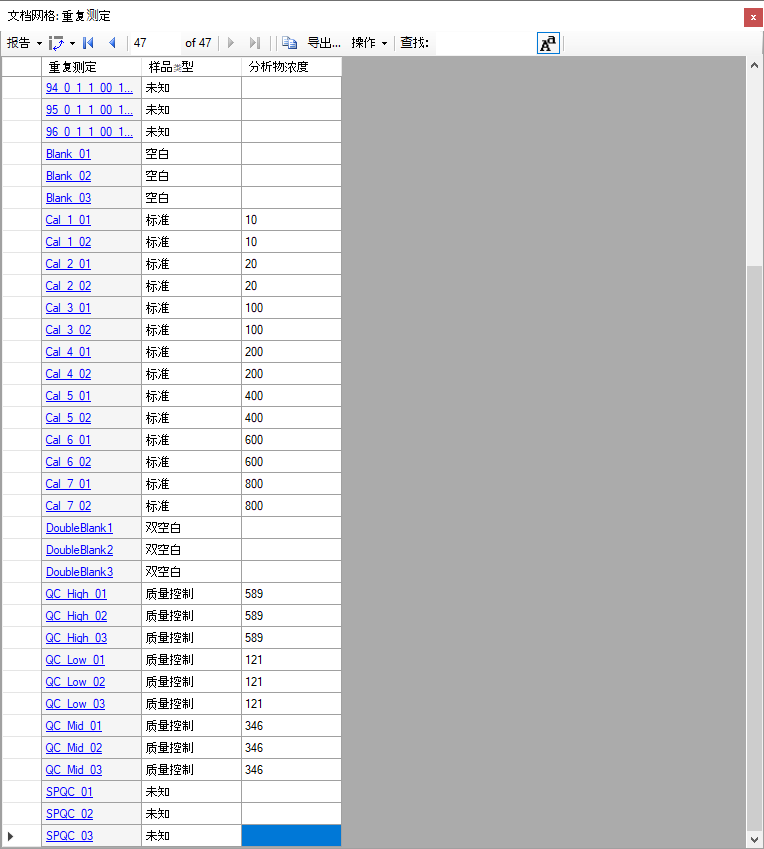
记住，“SPCQC\_”重复测定是不同意义的质量控制（储集所有研究样品），因此将其保留为“未知”。

您也可以手动输入分析物浓度，但复制后再粘贴到网格中要容易得多。

* 导航到“SmallMoleculeQuant”文件夹，然后在 Excel 或任何文本编辑器中打开“Concentrations.xlsx”文件。其显示如下：

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Blank\_01 | Blank |  |
| Blank\_02 | Blank |  |
| Blank\_03 | Blank |  |
| Cal\_1\_01 | Standard | 10 |
| Cal\_1\_02 | Standard | 10 |
| Cal\_2\_01 | Standard | 20 |
| Cal\_2\_02 | Standard | 20 |
| Cal\_3\_01 | Standard | 100 |
| Cal\_3\_02 | Standard | 100 |
| Cal\_4\_01 | Standard | 200 |
| Cal\_4\_02 | Standard | 200 |
| Cal\_5\_01 | Standard | 400 |
| Cal\_5\_02 | Standard | 400 |
| Cal\_6\_01 | Standard | 600 |
| Cal\_6\_02 | Standard | 600 |
| Cal\_7\_01 | Standard | 800 |
| Cal\_7\_02 | Standard | 800 |
| DoubleBlank1 | Double Blank |  |
| DoubleBlank2 | Double Blank |  |
| DoubleBlank3 | Double Blank |  |
| QC\_High\_01 | Quality Control | 589 |
| QC\_High\_02 | Quality Control | 589 |
| QC\_High\_03 | Quality Control | 589 |
| QC\_Low\_01 | Quality Control | 121 |
| QC\_Low\_02 | Quality Control | 121 |
| QC\_Low\_03 | Quality Control | 121 |
| QC\_Mid\_01 | Quality Control | 346 |
| QC\_Mid\_02 | Quality Control | 346 |
| QC\_Mid\_03 | Quality Control | 346 |
| SPQC\_01 | Unknown |  |
| SPQC\_02 | Unknown |  |
| SPQC\_03 | Unknown |  |

* 确保列序与**文档网格**相符。
* 在 Excel 中进行**全选** (Ctrl-A)，然后进行**复制** (Ctrl-C)。
* 在**文档网格**中单击“Blank\_01”单元格，然后单击**粘贴** (Ctrl-V)。

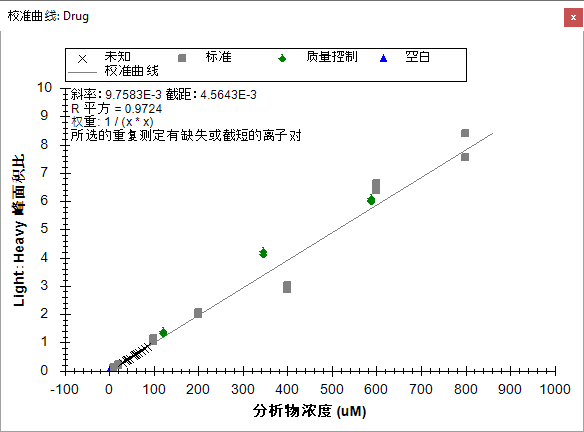
完成操作后，**文档网格**应显示如下： 

# 检查校准曲线

现在检查校准曲线图。

* 关闭**文档网格**。
* 在**视图**菜单中，单击**校准曲线**。

**校准曲线**表单应显示如下：



当前选择的重复测定为双空白时，会出现有关所选重复测定缺少离子对的注释。

从该图中可以看到，“未知”显示为 X 标记，主要出现在 Light:Heavy 峰面积比为 1.0 和 0 之间。

您可能还会注意到，某些校准样品不像所期望的那样靠近回归线。使用**文档网格**对它们之间的距离有了定性认识后，即可排除任何不合适的样品。若要这样做，请执行以下步骤：

* 在**视图**菜单上，单击**文档网格**。
* 单击网格左上角的**报告**，然后单击**重复测定**。
* 再次单击网格左上角的**报告**，然后单击**自定义报告**。
* 单击搜索按钮 并在**查找**字段中输入“准确性”。
* 单击**查找下一个**按钮。
* 单击**查找列**表单中的**关闭**按钮。
* 在**自定义报告**表单中，**准确性**应高亮显示在**定量**子类别下。
* 选中**准确性**复选框**。**
* 在**分子结果**（位于**定量**的正上方）中，选中**从校准中排除**。
* 在**自定义视图**表单顶部的**查看名称**字段中，输入“Replicates\_custom\_quant”。
* 单击**确定**按钮。

**文档网格**现在应显示如下： 

这项分析所依据的 FDA 指南指出，校准点在已知浓度和校准曲线的反算浓度之间的偏差应小于 15％（准确性介于 85％ 和 115％ 之间）。**准确性**列显示“Cal\_5”不符合该项测试。选中**文档网格**中的**从校准中排除**列对应的复选框，或是右键单击**校准曲线**表单中的离群值，然后单击**从校准中排除**，可将这些重复测定剔除考虑范围。请按照以下步骤从校准回归中删除 Cal\_5 重复测定：

* 在**文档网格**中，单击“Cal5\_01”重复测定的**从校准中排除**列对应的复选框，然后按向下箭头键。
* 对“Cal5\_02”重复执行此操作。

校准曲线现在应如下图所示。请注意，通过排除“Cal\_5”离群值，R 平方值从 0.97 提高到 0.99 以上。



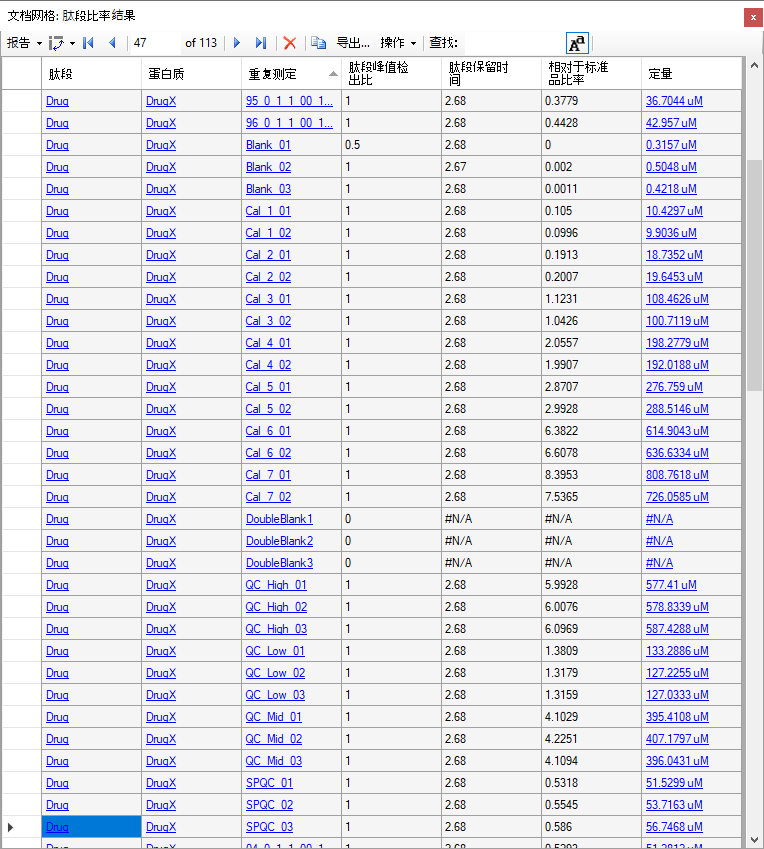
接下来要执行以下步骤，导入其余的未知样品：

* 在**文件**菜单中选择**导入**，然后单击**结果**。
* 在**导入结果**表单中，选择**在文件中导入单次注射重复测定**。
* 在表单底部的**要同时导入的文件**下拉列表中，单击**许多个**，使用该选项可以提供最佳导入性能。
* 单击**确定**按钮。
* 此时会出现**导入结果文件**表单，并显示一系列原始数据文件。选择名称小于 80 的文件（即最多以“79\_”为前缀）开头的未知运行。（注：Skyline 应当会忽略与已导入文件重叠的部分。）
* 单击**确定**按钮。

查看定量数据的一种捷径是再次使用**文档网格**，这次查看的是**肽段比率结果**视图。

* 在**视图**菜单上，单击**文档网格**。
* 在**报告**下拉列表中，单击**肽段比率结果**。
* 单击**重复测定**列标题，然后选择**升序排列**。

**文档网格**应显示如下：



在删除两个“Cal\_5”数据点，进一步探索数据后发现，其中一个“Cal\_7”点的准确性 <85％，故而应将其删除。由于没有样品在级别“Cal\_6”以上，并且只有四个样品的级别在“Cal 4”和“Cal 6”之间，因此这对样品的测量几乎没有影响。

为了更容易地直观呈现出样品沿校准曲线的动态范围：

* 在校准曲线窗口中单击鼠标右键，然后单击**记录 X 轴**。
* 在校准曲线窗口中单击鼠标右键，然后单击**记录 Y 轴**。
* 单击并拖动最低和最高标准品点（灰色矩形）周围的矩形，以放大它们之间的范围。

校准曲线应如下所示：



在呈现的这种视图中，您可以一目了然地看到，样品大部分落在“Cal\_2”(20 uM) 和“Cal\_3”(100 uM) 之间，并且恰好位于这项分析的线性校准范围内。质量控制样品（已知的未知样品，图中的绿色菱形）的准确性介于 85％ 至 115％ 之间，符合 FDA 指导标准。

从这里开始，下一步是导出数据以进行外部统计处理，或在此文档中建立生物学分组，并利用 Skyline 中的某些统计分析工具或插件进行分析。这些选项在其他教程中介绍。

# 结语

在本教程中，您了解了如何创建以小分子为目标的 Skyline 文档，这些小分子指定为母离子化学公式和加合物以及子离子质荷比值。您导入了在三重四极杆质谱仪上使用 LC-MS/MS 收集的多重重复测定数据集，了解了最初为靶向蛋白质组学应用而创建的 Skyline 功能中，有多少现成的功能可以应用于小分子数据。