

# **1. Introduction**

## **1.1. Purpose**

В данном документе описаны требования к программному продукту, специализирующемуся в области химии и производящему сравнение химических патентов, их кластеризацию и выявление патентных трендов с учётом упоминаемых в них химических формул.

## **1.2. Scope**

Приложение «Анализатор химических патентов» – это веб-приложение, которое помогает эксперту патентного ведомства затрачивать меньше времени на поиск схожих химических патентов при рассмотрении заявки, а также проводить автоматизированную кластеризацию и поиск схожих патентов.

Приложение будет распространяться по корпоративной лицензии для каждого патентного ведомства, приобретающего данный продукт.

Информация об обработанных химических патентах будет содержаться на внутренних накопителях, объединённых в единое хранилище, расположенное на территории патентного ведомства. Обработка и пополнение базы должно осуществляться средствами вычислительного комплекса патентного ведомства.

Со стороны администратора приложение имеет возможность запуска обработки предварительно загруженных в систему патентных архивов.

Со стороны пользователя приложение имеет возможность просмотра информации об обработанных патентах, химических соединениях, патентных трендах, поиска схожих соединений и патентов.

### 1.3. Definitions, acronyms, and abbreviations

Термин	Определение
Пользователь	Человек, взаимодействующий с системой через веб-приложение.
Администратор	Человек, имеющий доступ к управлению системой.
Патентное ведомство	Агентство, выдающее патенты изобретателям и компаниям на их продукты и изобретения.
Эксперт патентного ведомства	Работник патентного ведомства, занимающийся выдачей заключений по патентам.

### 1.4. References

- [1] MDL Information Systems, Inc. CTFile Formats / MDL Information Systems, Inc. – San Leandro : MDL Information Systems, 2003. – 106 с.
- [2] ChemSpider reaches 50 million compounds URL: <http://www.rsc.org/journals-books-databases/librarians-information/librarians-notes/all-articles/2016/jun/chemspider-reaches-50-million-compounds/>
- [3] NCI/CADD Chemical Resolver – Chemical Identifier Resolver documentation URL : [https://cactus.nci.nih.gov/chemical/structure\\_documentation](https://cactus.nci.nih.gov/chemical/structure_documentation)
- [4] 27 Spring Boot and Spring JDBC with H2 – DZone Java URL: <https://dzone.com/articles/spring-boot-and-spring-jdbc-with-h2>

### 1.5. Overview

Данный документ включает в себя пять глав. Первая глава даёт общее представление о разрабатываемом продукте.

Вторая глава представляет собой обзор функционала системы и описывает взаимодействие пользователей с системой.

Третья глава даёт представление о том, как система должна функционировать и выглядеть с точки зрения пользователя.

Четвёртая глава описывает требуемый функционал.

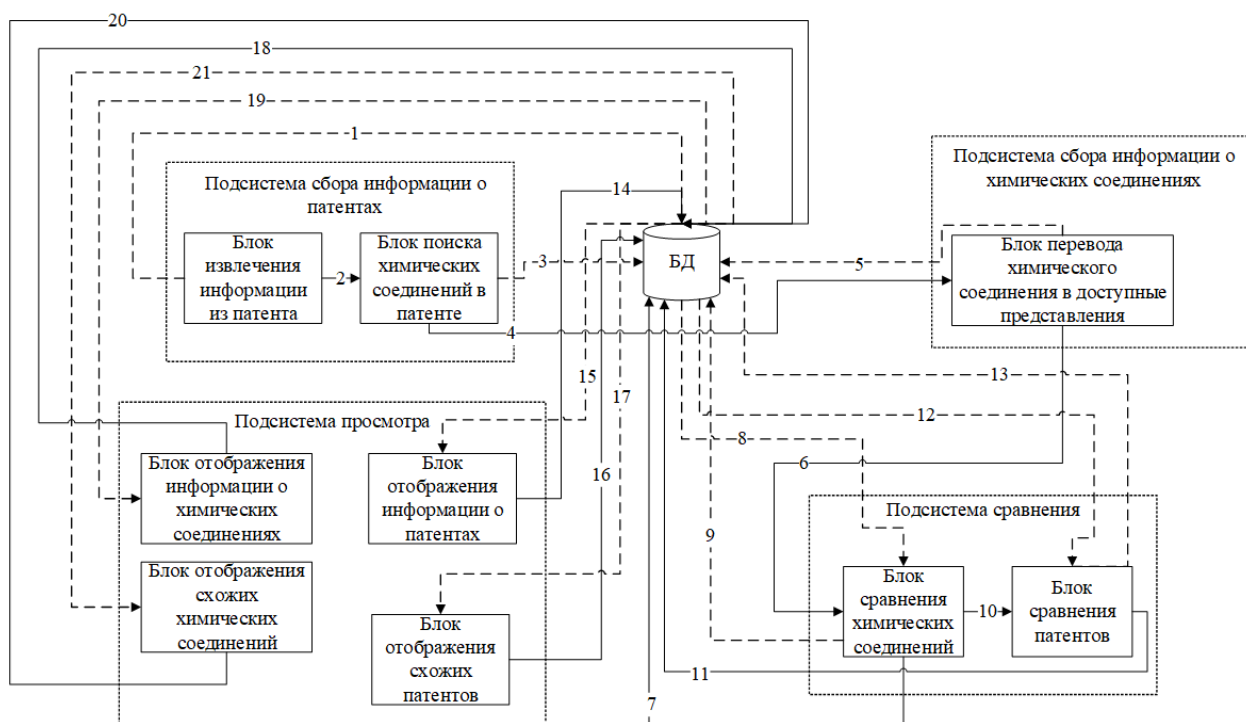
Пятая глава обозначает дополнительные требования к системе.

## 2. Overall Description

### 2.1. Product Perspective

Данная система будет разработана согласно архитектуре MVC. В качестве модели должна выступить база данных H2, в которую будет вноситься информация об обработанных патентах и химических соединениях.

Обработка будет осуществляться в части контроллеров. Общая архитектура разрабатываемого приложения представлена на рисунке 1.



1 – сохранение в БД записи патента;

2 – вызов блока поиска химических соединений в патенте;

3 – сохранение в БД записи с информацией о том, что текущие химические соединения содержатся в патенте;

4 – вызов блока перевода химического соединения в доступные представления;

- 5 – сохранение в БД записи химического соединения;
- 6 – вызов блока сравнения химических соединений;
- 7 – запрос к БД на извлечение записей химических соединений;
- 8 – получение из БД записей химических соединений;
- 9 – сохранение результатов сравнения химических соединений в БД;
- 10 – вызов блока сравнения патентов;
- 11 – запрос к БД на извлечение записей патентов;
- 12 – получение из БД записей патентов;
- 13 – сохранение результатов сравнения патентов в БД;
- 14 – запрос к БД на извлечение записей патентов;
- 15 – получение из БД записей патентов;
- 16 – запрос к БД на извлечение записей схожих патентов;
- 17 – получение из БД записей схожих патентов;
- 18 – запрос к БД на извлечение записей химических соединений;
- 19 – получение из БД записей химических соединений;
- 20 – запрос к БД на извлечение записей схожих химических соединений;
- 21 – получение из БД записей схожих химических соединений.

Рисунок 1 – Архитектура разрабатываемого приложения

## **2.2. Product Functions**

Данный продукт будет производить обработку химических патентов и соединений, содержащихся в этих патентах. На основе полученных данных будет производиться выдача схожих патентов и химических соединений по

запросам пользователя, а также кластеризация патентов и выявление патентных трендов.

### **2.3. User Classes and Characteristics**

Для данного продукта существует два типа пользователей, взаимодействующих с системой: пользователь (эксперт патентного ведомства) и администратор.

Пользователи могут взаимодействовать только с front-end частью приложения, просматривая базу данных патентов и химических соединений, результаты выявления патентных трендов, а также посылая запросы на поиск схожих патентов и химических соединений.

Администратор помимо функционала пользователя может взаимодействовать с back-end частью, загружая в систему патентные архивы, требующие обработки.

### **2.4. Operating Environment**

Продукт может работать под управлением операционных систем семейства Ubuntu (16 LTS и позднее), а также под управлением операционных систем Windows (7 и позднее). Кроссплатформенность обеспечивается за счёт работы системы в Java Run Environment. Для сборки и развёртывания приложения должен использоваться Gradle. Для работы с системой со стороны пользователя необходим веб-браузер.

### **2.5. User Documentation**

Вместе с продуктом будет поставляться документация, включающая в себя руководство оператора и руководство администратора.

### **2.6. Assumptions and Dependencies**

Предполагается, что к определённом этапу реализации проекта, в частности, к началу тестирования отдельных модулей, будет доступен массив патентных архивов USPTO.

Предполагается, что пользователь знаком с основами работы с персональным компьютером и сопутствующей ему периферией, а также умеет работать с интернет-браузером.

Так как данная система будет представлять собой веб-приложение, необходимо использовать интернет-браузер. Предполагается, что пользователи будут иметь бесперебойное подключение к локальной сети патентного ведомства.

### **3. External Interface Requirements**

#### **3.1. User Interfaces**

Макет страницы с информацией о выбранном химическом соединении представлен на рисунке 2.

Макет страницы с информацией о выбранном патенте представлен на рисунке 3.

Макет страницы со списком химических соединений, схожих с выбранным, представлен на рисунке 4.

Макет страницы со списком патентов, схожих с выбранным, представлен на рисунке 5.

Макет страницы с патентным ландшафтом (патентные тренды) представлен на рисунке 6.

Moqzilla

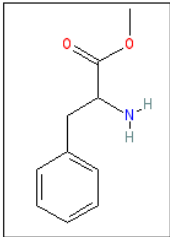
← → ↻

### Информация о химическом соединении

Имя IUPAC: methyl 2-amino-3-phenylpropanoate

Спецификация SMILES: COC(=O)C(N)Cc1ccccc1

Графическое представление:



[Открыть MOL файл](#)

### Встречается в патентах

[Stable 5-methyltetrahydrofolate formulations to moderate methylen etrahydrofolate](#)

[Method for preparing methyl 2-amino-3-phenylpropanoate](#)

[Compounds for enzyme inhibition](#)

[Ещё 30...](#)

Рисунок 2 – Страница с информацией о выбранном химическом соединении

Moqzilla

← → ↻

### Информация о патенте

Название патента: Stable 5-methyltetrahydrofolate formulations to moderate methylen etrahydrofolate

Номер публикации: US2017/0136174 A1

Дата публикации: June 6, 2017

Авторы: John Bryant [US], Thomas Wilson [US]

Заявитель: Diagnostics Investments Inc., Strasburg [FR]

Классификация IPC: C07D 498/04  
C07D 491/08  
G01N 35/50

### Химические соединения, представленные в патенте

[5-methyltetrahydrofolate](#)

[methyl 2-amino-3-phenylpropanoate](#)

[2-methylpropanethioic S-acid](#)

Рисунок 3 – Страница с информацией о выбранном патенте

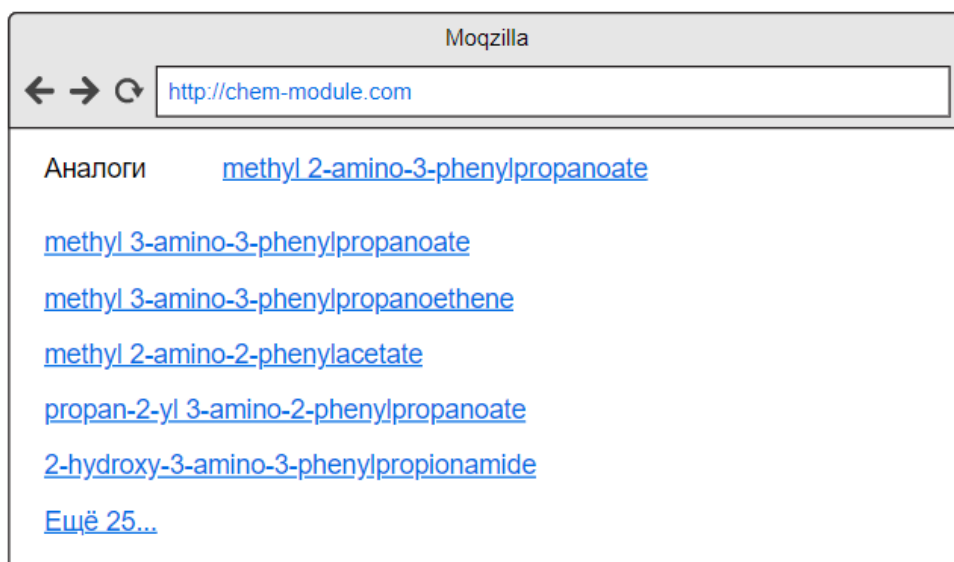


Рисунок 4 – Страница со списком химических соединений, схожих с выбранным

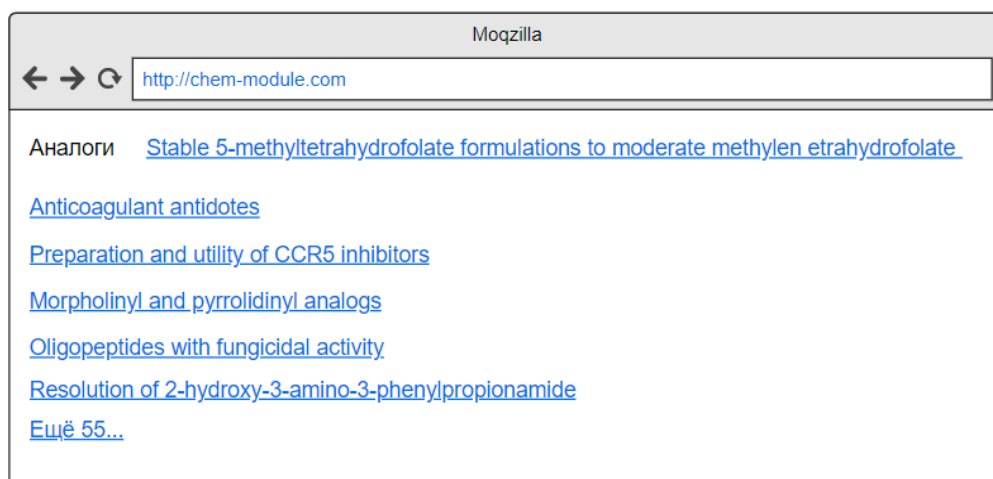


Рисунок 5 – Страница со списком патентов, схожих с выбранным



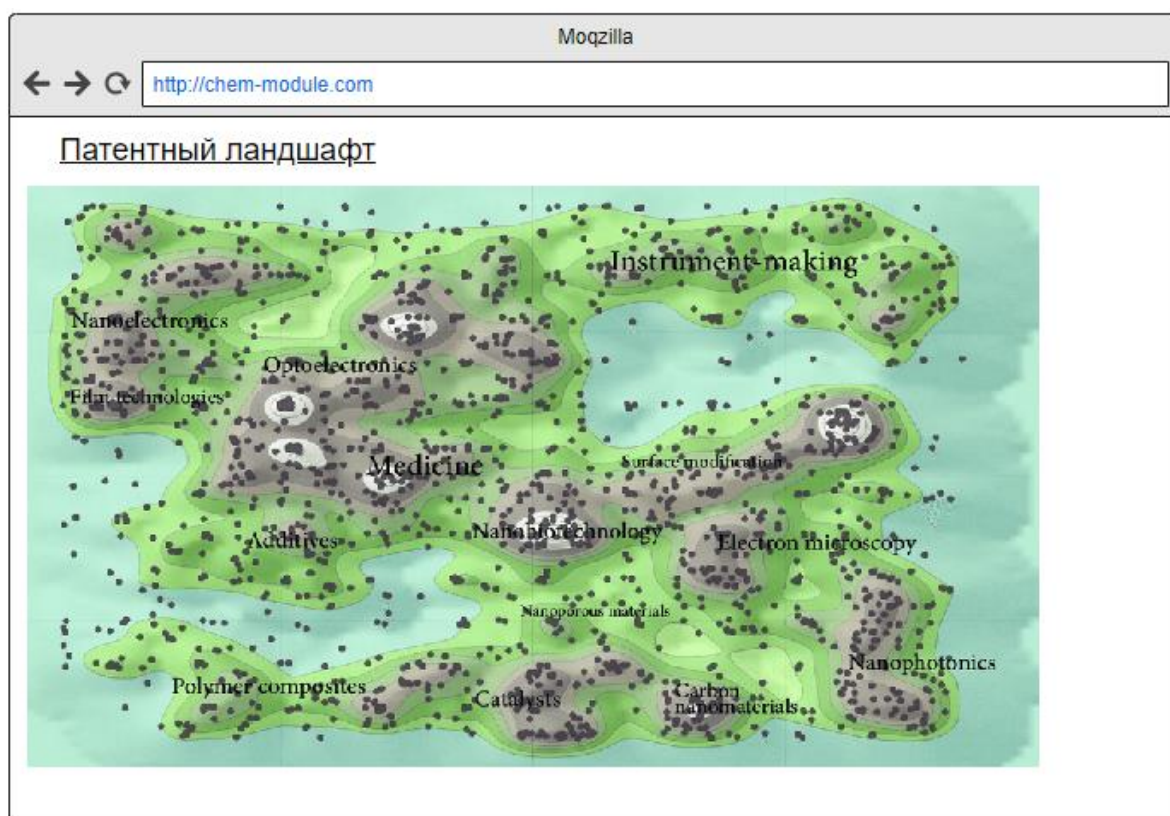


Рисунок 6 – Страница с патентным ландшафтом (патентные тренды)

### 3.2. Hardware Interfaces

Невозможно обозначить какие-либо конкретные аппаратные решения для разрабатываемой системы, так как она может быть развернута как на персональном компьютере, так и на высокопроизводительном вычислительном кластере. От параметров производительности системы зависит общее время обработки патентных архивов.

### 3.3. Software Interfaces

Веб-приложение будет работать с помощью фреймворка Spring Boot. Для получения, обработки и записи данных будет использоваться СУБД H2, работающая по TCP.

### 3.4. Communications Interfaces

Так как приложение монолитно и будет работать только в локальной сети, нет необходимости в задействовании каких-либо протоколов взаимодействия.

## **4. System Features**

### **4.1. Распаковка патентных архивов**

Для дальнейшей обработки патентов необходимо извлечь их из представленных .tar архивов.

Извлечение производится в общую папку и извлекаются только патенты химических классов.

Важность: высокая.

### **4.2. Извлечение информации о патенте**

Выбранный патент проходит парсинг. В базу данных производится запись следующей информации о патенте:

- дата,
- название,
- авторы,
- заявитель,
- категория по Международной Патентной Классификации.

Приоритет: средний.

### **4.3. Извлечение информации о химическом соединении**

Из рассматриваемого патента извлекаются химические формулы. В базу данных производится запись следующей информации о химическом соединении:

- графическое представление формулы,
- SMILES-представление формулы,
- InChI-представление формулы,
- ИЮПАК-представление формулы,
- файл химической таблицы.

Приоритет: высокий.

#### **4.4. Поиск схожих соединений**

Для выбранной пары химических соединений производится вычисление их молекулярных отпечатков. Затем производится сравнение полученных отпечатков по коэффициенту Танимото. Коэффициент отражает сходство химических соединений.

Приоритет: высокий.

#### **4.5. Поиск схожих патентов**

Для выбранной пары патентов производится попарное сравнение имеющихся в них молекулярных отпечатков. Самый большой коэффициент сходства химических соединений принимается за коэффициент сходства патентов.

Приоритет: средний.

#### **4.6. Просмотр информации о патентах и схожих патентах, химических соединениях и схожих химических соединениях пользователем**

Извлеченная и записанная в базу данных информация может быть просмотрена пользователем через веб-интерфейс приложения.

Приоритет: низкий.

#### **4.7. Кластеризация патентов по различным критериям**

Массив извлечённых патентов разбивается по подклассам и образует кластеры.

Приоритет: высокий.

#### **4.8. Выявление патентных трендов**

Для выявления патентных трендов отслеживаются изменения патентных кластеров во времени.

Приоритет: средний.

## **5. Other Nonfunctional Requirements**

### **5.1. Performance Requirements**

Минимальные системные требования:

- операционная система семейства Ubuntu (16 LTS или младше), либо Windows (7 или младше);
- 4 Гб ОЗУ;
- процессор Intel i5 или младше;
- 20 Гб свободной памяти на HDD.

### **5.2. Security Requirements**

Во избежание несанкционированного доступа данный программный продукт должен использоваться только внутри локальной сети патентного ведомства.