

Московский государственный университет имени М. В. Ломоносова Факультет вычислительной математики и кибернетики Кафедра математической кибернетики

Стешин Семен Сергеевич

Khnum: быстрая open-source программа для расчета метаболических потоков с использованием ¹³С-углерода

Выпускная квалификационная работа

Научный руководитель: к.ф.м.н., доцент Шуплецов М. С.

Аннотация

В биологии и медицине встречается задача определения скорости метаболических потоков внутри клетки. Один из методов решения этой задачи — ¹³C-Metabolic Flux Analysis — анализ метаболических потоков с использованием ¹³C-углерода. В этом методе, исследователи проводят эксперимент и обрабатывают его результаты на компьютере. Проблема в том, что современные программы для анализа метаболических потоков либо имеют закрытый код и платны для коммерческого использования, либо написаны неэффективно, из-за чего вычисления могут занимать недели для одного эксперимента. В этой работе проведен краткий обзор метода, написана эффективная программа для решения задачи и проведено сравнение с существующими аналогами.

Оглавление

1	Вве	дение	2
	1.1	Мотивация	2
	1.2	¹³ C-Metabolic Flux Analysis	3
		1.2.1 Эксперимент	
		1.2.2 Математическая модель	
		1.2.3 Компьютерные программы	
2	Осн	овные понятия	5
	2.1	Глоссарий	5
	2.2	Допущения	6
	2.3		7
	2.4		8
3	Пос	тановка задачи	ç
4	Осн	овная часть 1	.0
	4.1	Khnum	C
	4.2	Тестирование	0
	4.3	Бенчмаркинг	
5	Пол	ученные результаты 1	. 1
		Дальнейшая работа	1

Введение

1.1 Мотивация

Рак — вторая по частоте причина смерти в мире[1]. Сто лет назад Отто Варбург заметил[2] особенность раковых клеток: они склонны производить энергию с помощью активного гликолиза, вместо более эффективного окислительного фосфорилирования. Знание этого позволило находить опухоли с помощью позитронно-эмиссионной томографии, а Варбурга наградили Нобелевской премией.

Диабетом болеет 8.8% людей в мире[3]. Почти 4 миллиона в год умирает из-за этой болезни. Лечения пока нет, но есть симптоматическая терапия инъекциями инсулина. Раньше его получали из поджелудочных желез свиней и коров, но препарат было сложно очистить, поэтому иногда случались аллергические реакции. Все изменилось в 1978 году, когда компания Genentech смогла создать генетически-модифицированную кишечную палочку, которая в ходе жизнедеятельности производила чистый человеческий инсулин[4]. Сейчас таким образом производят почти весь препарат.

В случае с эффектом Варбурга, открытие заключалось в изменении скорости химической реакции, протекающей внутри клетки. В случае с инсулином, решается задача метаболической инженерии — увеличить скорость синтеза инсулина, не убив кишечную палочку. В обоих случаях надо уметь измерять скорости внутриклеточных химических реакций — их называют потоками. Один из современных методов измерения потоков — ¹³C-Metabolic Flux Analysis (далее MFA), что переводится как анализ метаболических потоков. Его применяют в исследованиях рака[5–11], в метаболической инженерии[12–14] и в других областях[15–17]. Этому методу посвящена наша работа.

1.2 ¹³C-Metabolic Flux Analysis

Введем основные понятия. Химические реакции, протекающие внутри клетки называют *метаболическими потоками*, а их реагенты — *метаболитами*. Задача состоит в определении скоростей внутриклеточных потоков.

Напрямую можно измерить только внешние потоки — например, с какой скоростью поглощается глюкоза или с какой скоростью выделяется CO_2 . Внутриклеточные потоки восстанавливают из «сцепленной» информации, полученной в эксперименте. Для этого в методе $^{13}\mathrm{C-MFA}$ используется субстрат, у которого некоторые атомы углерода заменены на стабильный тяжелый изотоп $^{13}\mathrm{C.}$ 1 Этот субстрат скармливается колонии клеток, и тяжелый углерод распространяется по метаболитам в ходе химических реакций. То, как распределится изотоп, зависит от скоростей потоков. Мы будем отслеживать углерод (поэтому его называют *трейсером*) и по его распределению математически восстановим скорости потоков.

1.2.1 Эксперимент

Хотя, текущая работа концентрируется на численном моделировании, опишем эксперимент[20, стр. 312]. Исследователь выращивает клетки на субстрате, содержащем 13 С-углерод (обычно это глюкоза). Когда трейсер распределится по биологической системе, изолируем некоторые метаболиты: например, аминокислоты, полученные гидролизацией белков. Эти метаболиты содержат разное количество меченных атомов и, поэтому отличаются по массе. Найдем долю молекул разной тяжести. «Взвешивать» молекулы можно с помощью газовой хроматографии, при этом для каждого метаболита на выходе получим так называемый $Mass\ Isotopomer\ Distribution\ (далее\ MID)$ — вектор $MID=[M_0,M_1,\ldots,M_n]$, где M_i — массовая доля метаболитов с i атомами трейсера и $\sum_{i=0}^n=1$. Подробные протоколы эксперимента можно найти в [21] для животных клеток и в [22] для растений.

проверить доступность субстратов угле-

рода

 $^{^{1}}$ На самом деле, использовать углерод не обязательно. В последнее время появились работы, использующие 15 N азот [18] или 34 S серу [19]. Эти стабильные изотопы позволяют исследовать метаболические пути, в которых нет углерода, однако, для большинства приложений хватает более доступных субстратов с меченным углеродом.

1.2.2 Математическая модель

Существуют разные подходы к вычислению метаболических потоков. Чаще всего задачу решают как обратную. Для этого создают математическую модель, описывающую распределение трейсера в биологической системе, при заданных скоростях потока; пишут программу для симуляции, а затем решают задачу регрессии: подбирают такие значения потоков, при которых распределение трейсера в симуляции совпадает с распределением, полученным в эксперименте.

Первым формальную модель прямой симуляции составил Wolfgang Wiechert[23, 24] в 1997 году. Она использовала понятие изотопомера — это молекулы, имеющие одинаковое количество атомов изотопов. За два года автор разработал математически эквивалентную модель кумомеров[25, 26], которая быстрей расчитывалась на компьютере. В 2007 году Масіек R. Antoniewicz создал ЕМИ-модель[33], которая остается самой популярной среди программных реализаций. Так же существуют детерминированные модели[27], вероятностные модели на основе Марковских цепей[28] и другие[29]. В этой работе подробно разбирается ЕМИ-модель.

1.2.3 Компьютерные программы

Основные понятия

2.1 Глоссарий

Приведем определения терминов

 $^{13} C\text{-}Metabolic\ Flux\ Analysis}$ — Анализ метаболических потоков с использованием $^{13} C\text{-}yглерода.$

Метаболический поток — Внутриклеточная химическая реакция. Метаболит — Реагент метаболического потока.

2.2 Допущения

Математическая модель для MFA основывается на нескольких допущениях о биологической системе[23]:

1. Состояние системы можно представить в виде конечного множества однородных пулов. Каждому атому углерода внутриклеточного метаболита соответствует свой пул.

Пулы?

- 2. Наблюдаемая система должна находится в стационарном состоянии. Для этого экспериментаторы выжидают некоторое время, пока трейсер распространяется по системе. 1
- 3. Метаболическая карта должна быть полной. То есть для интересующих метаболических потоков должны быть известны все предшествующие химические реакции, и в них должна быть известна судьба каждого атома углерода.
- 4. Изотопические массовые эффекты несущественны. То есть химические реакции протекают одинаково как с 12 С, так и с 13 С. Это обычно верно, но массовые эффекты можно наблюдать в случае малых молекул типа CO_2 .

Заметим, что разным математическим моделям могут соответствовать разные допущения. Этот вопрос подробно разбирался в работе [32], там же формально был доказан изоморфизм нескольких популярных моделей.

Дописать после неформального введения

 $^{^{1}}$ В этой работе рассматривается только $Stationary\ MFA$, но существуют так же Non-Steady MFA[30], в котором в клеточной культуре делают несколько замеров, по-ка трейсер распределяется, и Dynamic MFA[31], в котором сами метаболические потоки меняются со временем. Эти модели не так развиты из-за своей вычислительной сложности.

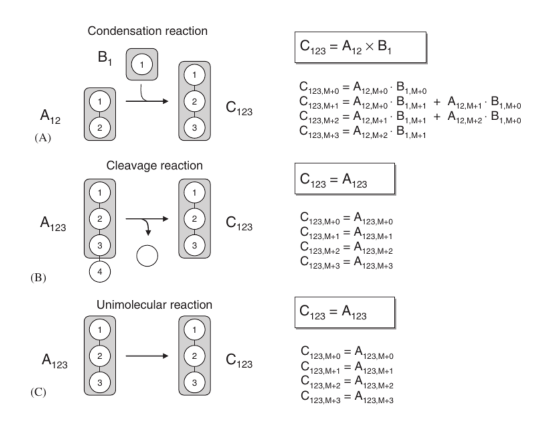


Рис. 2.1: ЕМU-реакции. Источник[33]

2.3 Прямая симуляция

Опишем модель распространения трейсера ЕМU, предложенную Мачеком Антониевичем в 2007 году[33].

Пусть A — молекула. Любое непустое подмножество атомов углерода молекулы A будем называть $Elementary\ Metabolic\ Unit\ (далее\ EMU)$. Например, если A состоит из трех атомов углерода, обозначим через $A_{13}\ EMU$ состоящий из первого и третьего атома углерода (на атомах углерода одной молекулы существует естественный порядок).

Будем рассматривать EMU-реакции. Всего можно выделить три типа: реакции конденсации(condensation), расщепления(cleavage) и унимолекулярная реакция(unimolecular). Для каждой реакции мы хотим понять, какое минимальное количество информации требуется, чтобы рассчитать MID продукта. Для всех реакций достаточно знать MID исходных веществ и тогда MID продукта рассчитывается по формалам с 2.1.

2.4 Обратная задача

Метод оптимизации.

Постановка задачи

- \bullet Написать программу для расчета $^{13}{
 m C-MFA}$ на языке C++.
- Провести тестирование, сравнить скорость работы с существующими аналогами.

Основная часть

4.1 Khnum

Программа написана так-то. В ней то-то.

4.2 Тестирование

Так убедился в корректности.

4.3 Бенчмаркинг

Во как быстро.

Полученные результаты

Кратко: написано, протестировано, замерено.

5.1 Дальнейшая работа

Че можно сделать

Литература

- [1] Всемирная Ассоциация Здравоохранения. Cancer [Электронный ресурс] URL: https://www.who.int/news-room/fact-sheets/detail/cancer (дата обращения: 12.03.2020)
- [2] Warburg O., Wind F., Negelein E. The metabolism of tumors in the body //The Journal of general physiology.— 1927. T. 8. N_2 . 6. C. 519.
- [3] Zimmet P. et al. Diabetes mellitus statistics on prevalence and mortality: facts and fallacies //Nature Reviews Endocrinology. 2016. T. 12. \cancel{N} . 10. C. 616.
- [4] Cohen S. N. et al. Construction of biologically functional bacterial plasmids in vitro //Proceedings of the National Academy of Sciences. 1973. T. 70. N. 11. C. 3240—3244.
- [5] Metallo C. M., Walther J. L., Stephanopoulos G. Evaluation of 13C isotopic tracers for metabolic flux analysis in mammalian cells //Journal of biotechnology. 2009. T. 144. \aleph . 3. C. 167—174.
- [6] Walther J. L. et al. Optimization of 13C isotopic tracers for metabolic flux analysis in mammalian cells //Metabolic engineering. -2012.-T. 14. -N9. 2. -C. 162–171.
- [7] Hiller K., Metallo C. M. Profiling metabolic networks to study cancer metabolism //Current opinion in biotechnology. 2013. T. 24. N_2 . 1. C. 60–68.
- [8] Boroughs L. K., DeBerardinis R. J. Metabolic pathways promoting cancer cell survival and growth //Nature cell biology. 2015. T. 17. \mathbb{N} . 4. C. 351–359.

- [9] Dong W., Keibler M. A., Stephanopoulos G. Review of metabolic pathways activated in cancer cells as determined through isotopic labeling and network analysis //Metabolic engineering. 2017. T. 43. C. 113–124.
- [10] Antoniewicz M. R. A guide to 13 C metabolic flux analysis for the cancer biologist //Experimental & molecular medicine. 2018. T. 50. $N_{\rm e}$. 4. C. 1–13.
- [11] Badur M. G., Metallo C. M. Reverse engineering the cancer metabolic network using flux analysis to understand drivers of human disease //Metabolic engineering. — 2018. — T. 45. — C. 95–108.
- [12] Nakahigashi K. et al. Systematic phenome analysis of Escherichia coli multiple-knockout mutants reveals hidden reactions in central carbon metabolism //Molecular systems biology. 2009. T. 5. \mathbb{N}_{2} . 1.
- [13] Crown S. B., Long C. P., Antoniewicz M. R. Integrated 13C-metabolic flux analysis of 14 parallel labeling experiments in Escherichia coli //Metabolic engineering. 2015. T. 28. C. 151–158.
- [14] Long C. P. et al. Enzyme I facilitates reverse flux from pyruvate to phosphoenolpyruvate in Escherichia coli //Nature communications. — 2017. — T. 8. — №. 1. — C. 1–8.
- [15] Wahrheit J., Nicolae A., Heinzle E. Eukaryotic metabolism: measuring compartment fluxes //Biotechnology journal. — 2011. — T. 6. — №. 9. — C. 1071–1085.
- [16] Metallo C. M., Vander Heiden M. G. Understanding metabolic regulation and its influence on cell physiology //Molecular cell. 2013. T. 49. N. 3. C. 388-398.
- [17] Dieuaide-Noubhani M., Alonso A. P. (ed.). Plant metabolic flux analysis: methods and protocols. Humana Press, 2014.
- [18] Nilsson R., Jain M. Simultaneous tracing of carbon and nitrogen isotopes in human cells //Molecular BioSystems. 2016. T. 12. N_0 . 6. C. 1929—1937.

- [19] Krömer J. O. et al. Accumulation of homolanthionine and activation of a novel pathway for isoleucine biosynthesis in Corynebacterium glutamicum McbR deletion strains //Journal of bacteriology. 2006. T. 188. №. 2. C. 609–618.
- [20] Systems Metabolic Engineering. Methods and Protocols. // Под ред. Alper, Hal S. 1 изд. Humana Press, 2013. 474 с.
- [21] (ed.). Metabolic flux analysis: methods and protocols. // Под ред. Krömer J. O., Nielsen L. K., Blank L. M. 1 изд. Humana Press, 2014. 329 с.
- [22] Plant metabolic flux analysis: methods and protocols. // Под ред. Dieuaide-Noubhani M., Alonso A.P. 1 изд. Humana Press, 2014. 366 с.
- [23] Wiechert W., de Graaf A. A. Bidirectional reaction steps in metabolic networks: I. Modeling and simulation of carbon isotope labeling experiments //Biotechnology and bioengineering. — 1997. — T. 55. — №. 1. — C. 101–117.
- [24] Wiechert W. et al. Bidirectional reaction steps in metabolic networks: II. Flux estimation and statistical analysis //Biotechnology and bioengineering. 1997. T. 55. \mathbb{N}° . 1. C. 118–135.
- [25] Wiechert W. et al. Bidirectional reaction steps in metabolic networks: III. Explicit solution and analysis of isotopomer labeling systems //Biotechnology and bioengineering. 1999. T. 66. N_2 . 2. C. 69–85.
- [26] Möllney M. et al. Bidirectional reaction steps in metabolic networks: IV. Optimal design of isotopomer labeling experiments //Biotechnology and bioengineering. 1999. T. 66. N_{\odot} . 2. C. 86—103.
- [27] Rantanen A. et al. Algorithms for 13C metabolic flux analysis. 2006.
- [28] Huo Y., Ji P. Continuous-Time Markov Chain–Based Flux Analysis in Metabolism //Journal of Computational Biology. 2014. T. 21. \mathbb{N}_{2} . 9. C. 691-698.

- [29] Srour O., Young J. D., Eldar Y. C. Fluxomers: a new approach for 13 C metabolic flux analysis //BMC systems biology. 2011. T. 5. N_2 . 1. C. 129.
- [30] Wiechert W., Nöh K. Isotopically non-stationary metabolic flux analysis: complex yet highly informative //Current opinion in biotechnology. -2013.-T.24.-N. 6. -C.979-986.
- [31] Leighty R. W., Antoniewicz M. R. Dynamic metabolic flux analysis (DMFA): a framework for determining fluxes at metabolic non-steady state //Metabolic engineering. 2011. T. 13. N. 6. C. 745–755.
- [32] Borkum M. I. et al. Modeling framework for isotopic labeling of heteronuclear moieties //Journal of cheminformatics. 2017. T. 9. \mathbb{N}_{2} . 1. C. 1–11.
- [33] Antoniewicz M. R., Kelleher J. K., Stephanopoulos G. Elementary metabolite units (EMU): a novel framework for modeling isotopic distributions //Metabolic engineering. 2007 T. 9. №. 1. C. 68–86.