# Especificación de Diseño de Software

Santiago Videla 17 de septiembre de 2010 ÍNDICE 2

# Índice

1.	1.1.		ión sito	3	
2.	Des	cripció	ón General	3	
3.	Con	sidera	ciones de Diseño	3	
	3.1.	Objeti	ivos	3	
			lología	3	
			idencias	3	
4.	Arq	Arquitectura del Sistema			
5.	Diseño de alto nivel				
	5.1.	Interfa	aces - Responsabilidades - Colaboradores	6	
			IPluginÂdmin	6	
			IPlugin	6	
			ICombinatoryRegion	6	
			ICombinatoryEngine	8	
			IQAMutator	8	
			IQAValidator	8	
			IQARegion	8	
			IQAEngine	8	
			IRanker	9	
ß	Die	oño do	bajo nivol	10	

3

## 1. Introducción

## 1.1. Propósito

El propósito de este documento es la especificación de diseño de software para la primer versión del producto "vac-o".

La confección de este documento se enmarca dentro del desarrollo de la tesis de grado de la carrera Lic. en Cs. de la Computación de la FaMAF - UNC, "Diseño de vacunas atenuadas con menor probabilidad de sufrir reversión a la virulencia" a cargo de Santiago Videla, con la dirección de la Dra. Laura Alonso i Alemany (FaMAF) y la colaboración de Daniel Gutson (FuDePAN).

El documento esta dirigido a las personas involucradas en el desarrollo de la tesis como así también a los colaboradores de FuDePAN que eventualmente podrían participar en las etapas de desarrollo y mantenimiento del software.

## 1.2. Descripción general del documento

En la sección 3 se mencionan los objetivos, la metodología adoptada y las dependencias del diseño.

En la sección 4 se muestra la arquitectura del sistema con sus principales componentes e interacciones.

En la sección 5 se presenta el diseño de alto nivel del sistema, sus interfaces y paquetes principales.

En la sección 6 se presenta el diseño de bajo nivel del sistema, las clases concretas y sus relaciones para cada paquete.

## 2. Descripción General

## 3. Consideraciones de Diseño

## 3.1. Objetivos

Principalmente se pretende lograr un diseño que cumpla con los principios fundamentales del diseño orientado a objetos, comúnmente conocidos por el acrónimo "SOLID" [1].

#### 3.2. Metodología

La metodología utilizada para realizar el análisis y descripción del diseño se denomina "Diseño dirigido por responsabilidades" [2]. Esta técnica se enfoca en que acciones (responsabilidades) deben ser cubiertas por el sistema y que objetos serán los responsables de llevarlas a cabo. Como se realizara cada acción, queda en un segunda plano.

## 3.3. Dependencias

Se asume para la confección de este diseño, el acceso a diferentes librerías externas que serán fundamentales para el correcto funcionamiento del sistema en su conjunto. Respetando la metodología adoptada, no se hará referencia directa

a una u otra librería, sino a los servicios que la misma debe ser capaz de proveer al sistema.

## 4. Arquitectura del Sistema

En la Figura 1 se presenta un diagrama de la arquitectura del sistema y la interacción entre sus componentes principales. A continuación se da una breve descripción de cada uno de ellos:

- Main: Representa el componente principal en terminos de ejecución del sistema. Comprende principalmente, la inicialización y configuración de otros componentes.
- Plugin: Representa la implementación de las caracteristicas propias de la vacuna que se desea optimizar. Brinda información de configuración inicial como asi también los criterios para evaluar una secuencia.
- CombinatoryEngine:
- $\blacksquare$  QAEngine:
- Ranker:
- libRNA:

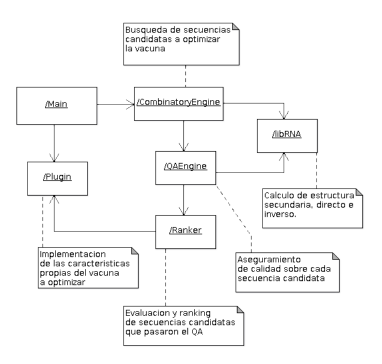


Figura 1: UML - Arquitectura

## 5. Diseño de alto nivel

## 5.1. Interfaces - Responsabilidades - Colaboradores

En esta sección se presentan las principales interfaces que intervienen en el sistema, sus respectivas responsabilidades y colaboradores. En la Figura 2 se puede ver el diagrama UML correspondiente.

#### 5.1.1. IPluginAdmin

**Responsabilidad:** Administrar las extensiones del sistema (archivos .so).

1. Cargar extensión.

#### 5.1.2. IPlugin

**Responsabilidad:** Brindar la información y servicios particulares para una vacuna determinada.

- 1. Proveer la lista de parámetros requeridos por la extensión.
- 2. Proveer la secuencia de ARN que se encuentra en la cepa vacunal.
- Proveer las regiones combinatorias que se deben usar para buscar mejoras a la vacuna.
- 4. Proveer el umbral que se debe usar para determinar la bondad de las secuencias obtenidas de las regiónes combinatorias.
- 5. Proveer las regiones de validación que se deben usar para realizar el control de calidad.
- 6. Determinar si se continua buscando secuencias o no.
- 7. Evaluar las secuencias candidatas.
- 8. Descargar la extensión.

#### Colaboradores:

- 1. BioPP: Calculo de distancias entre secuencias.
- 2. LibPlugin: Factories de regiones combinatorias y de validación.

#### 5.1.3. ICombinatoryRegion

**Responsabilidad:** Calcular las secuencias que mantengan determinadas propiedades de una secuencia original.

- 1. Devolver la siguiente secuencia.
- 2. Evaluar la bondad de una secuencia.

#### Colaboradores:

1. **BioPP:** Calculo de secuencias que mantengan una propiedad determinada (estructura secundaria, código genético, etc).

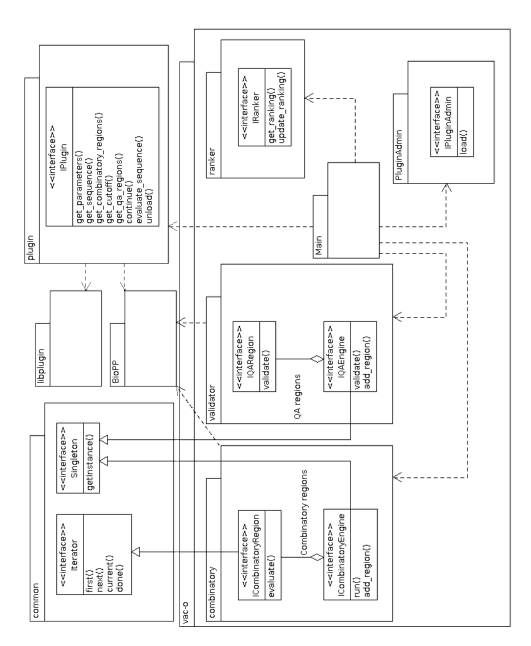


Figura 2: UML - Interfaces

#### 5.1.4. ICombinatoryEngine

**Responsabilidad:** Generar secuencias candidatas a partir de las variantes generadas de cada región combinatoria.

 Recorrer el espacio de búsqueda generado por las variantes de las regiones combinatorias.

#### Colaboradores:

 ICombinatoryRegion: Consulta la siguiente secuencia de cada región combinatoria.

## 5.1.5. IQAMutator

**Responsabilidad:** Generar mutaciones de una secuencia utilizando algún criterio (todas las mutaciones posibles, N mutaciones aleatorias, etc).

1. Devolver la siguiente mutación.

## 5.1.6. IQAValidator

**Responsabilidad:** Decidir si una secuencia satisface o mantiene determinadas propiedades.

#### Colaboradores:

1. Bio<br/>PP: Calculo y comparación de estructura secundaria o conte<br/>o de nucleótidos  $\,$ 

#### 5.1.7. IQARegion

Responsabilidad: Realizar el control de calidad para una región de validación.

1. Calcular y validar mutaciones acumuladas de la región hasta alcanzar la profundidad deseada.

#### Colaboradores:

- 1. IQAMutator: Consulta la siguiente mutación.
- 2. IQAValidator: Consulta si una mutación determinada es valida o no.

#### 5.1.8. IQAEngine

Responsabilidad: Realizar el control de calidad para una secuencia candidata.

- 1. Inicializar regiones de validación.
- 2. Determinar si una secuencia candidata aprueba o no el control de calidad para todas sus regiones de validación.

#### Colaboradores:

1. **IQARegion:** Consulta si la región de validación aprueba o no el control de calidad.

## 5.1.9. IRanker

**Responsabilidad:** Mantener un ranking de secuencias en base al puntaje asignado a cada una.

#### Colaboradores:

 $1. \ {\bf IPlugin:}$  Consulta el puntaje para una secuencia determinada.

10

# 6. Diseño de bajo nivel

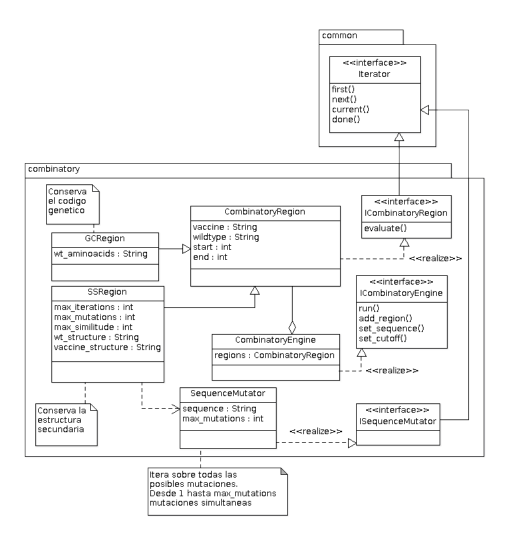


Figura 3: UML - Combinatory

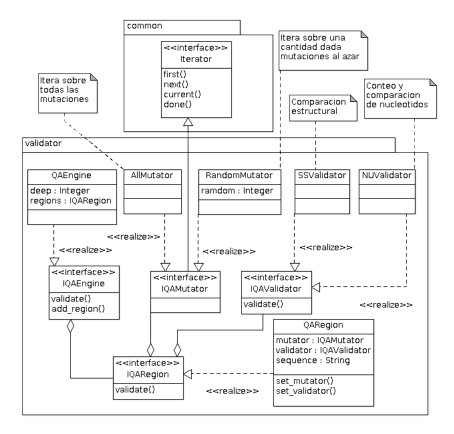


Figura 4: UML - Validator

REFERENCIAS 13

## Referencias

[1] Design Principles and Design Patterns. Robert C. Martin, www.objectmentor.com, 2000.

 $[2]\,$  Rebecca Wirfs-Brock and Alan McKean. Object Design: Roles, Responsibilities and Collaborations, Addison-Wesley, 2003