

PONTIFÍCIA UNIVERSIDADE CATÓLICA DE MINAS GERAIS

PUC Minas Virtual

Pós-graduação *Lato Sensu* em Arquitetura de *Software* Distribuído

Projeto Integrado

Relatório Técnico

MASA-Webaligner 2.0

Bernardo Costa Nascimento

Belo Horizonte
Dezembro, 2021.

Projeto Integrado – Arquitetura de Software Distribuído

Sumário

Projeto Integrado – Arquitetura de Software Distribuído	2
1. Introdução	3
2. Cronograma do Trabalho	5
3. Especificação Arquitetural da solução	6
3.1 Restrições Arquiteturais	6
3.2 Requisitos Funcionais	6
3.3 Requisitos Não-funcionais	7
3.4 Mecanismos Arquiteturais	7
4. Modelagem Arquitetural	8
4.1 Diagrama de Contexto	8
4.2 Diagrama de Container	9
4.3 Diagrama de Componentes	9
5. Prova de Conceito (PoC)	11
5.1 Integrações entre Componentes	11
5.2 Código da Aplicação	11
6. Avaliação da Arquitetura (ATAM)	13
6.1. Análise das abordagens arquiteturais	13
6.2. Cenários	13
6.3. Evidências da Avaliação	14
6.4. Resultados Obtidos	15
7. Avaliação Crítica dos Resultados	16
8. Conclusão	17
Referências	18

1. Introdução

A Bioinformática vem ganhando cada vez mais importância, especialmente nos últimos dois anos com a pandemia de COVID-19. Cientistas, e até mesmo cidadãos comuns, uniram-se nos esforços computacionais para auxiliar em pesquisas que buscavam por novos remédios e tratamentos para o COVID-19 e outras doenças [1].

Uma das possíveis áreas de aplicação de Bioinformática são os alinhamentos genéticos, utilizados para determinar similaridades entre sequências genéticas, determinar funções, estruturas e informações evolutivas. Para isso, é importante que se obtenha o melhor alinhamento possível, chamado de “alinhamento ótimo” [2].

Existem vários algoritmos capazes de encontrar alinhamentos ótimos [2]. Porém, esses algoritmos possuem um alto custo computacional - temporal e de memória - e, muitas vezes, não podem ser obtidos em tempo razoável ou por falta de recursos.

Para contornar essas limitações, pesquisadores desenvolveram algoritmos heurísticos, como o FASTA [3] e o BLAST [4]. No entanto, apesar de conseguirem alinhar sequências longas em tempo razoável e com consumo moderado de memória, este tipo de algoritmo não garante a geração de alinhamentos ótimos.

Neste contexto, a MASA Genetics, uma empresa fictícia, em parceria com a Universidade de Brasília, desenvolveu o CUDAlign [6] (*Compute Unified Device Architecture*), visando utilizar a tecnologia CUDA [5], de placas gráficas da Nvidia, para obter paralelismo no processamento dos alinhamentos. Posteriormente, a empresa decidiu evoluir o CUDAlign para o Multi-Platform Architecture for Sequence Aligner (MASA) [6], uma plataforma que propõe facilitar o desenvolvimento de soluções de alinhamento para outras plataformas, além da arquitetura CUDA. Um exemplo é o MASA OpenMP (*Open Multi-Processing*), que pode utilizar processadores comuns para a realização dos alinhamentos.

Inicialmente o MASA seria um software para utilização em terminal. Contudo, a equipe do MASA Genetics percebeu que, embora seu software possuísse grande potencial, sua utilização por biólogos - público alvo da aplicação - era limitada, devido às dificuldades de uso por usuários leigos. Dessa maneira, a MASA Genetics decidiu evoluir seu software, transformando-o em uma plataforma Web, abstraindo toda a necessidade de instalação e aprendizado de linhas de comando complexas, e oferecendo uma interface de usuário simples e intuitiva para utilização. Assim, nasceu o MASA-Webaligner [7].

No entanto, após o lançamento do produto, verificou-se que o sistema de filas implementado para realização dos alinhamentos apresentava problemas quando os alinhamentos requisitados eram muito longos [7]. Ainda, a utilização em larga escala da plataforma apresentava gargalos devido à natureza das tecnologias utilizadas [7]. Também, ao solicitar os resultados, os cálculos realizados no *front-end* podem ter alto custo computacional [7], sendo necessário avaliar novas implementações para melhorar a experiência dos usuários. Por fim, a API do MASA-Webaligner foi construída em forma de um monólito, o que traz impactos negativos na manutenção e performance do sistema [7].

A MASA Genetics já possui, na forma do MASA, um produto líder de mercado. Em testes após o desenvolvimento, o MASA-CUDAlign conseguiu realizar o alinhamento dos cromossomos 5 do homem e do chimpanzé, com 249 milhões de bases, em apenas 53 minutos [6]. No entanto, devido às questões apresentadas acima, os usuários do MASA-Webaligner ainda não conseguem utilizar todo o potencial da ferramenta e, portanto, evoluções são necessárias na aplicação.

Assim, a MASA Genetics optou por realizar uma refatoração do MASA-Webaligner para que os problemas citados sejam sanados. Dessa maneira, o objetivo deste trabalho é apresentar a descrição do novo projeto arquitetural do MASA-Webaligner. Assim, foram definidos 3 objetivos para a evolução da aplicação:

- Permitir a requisição de alinhamentos genéticos longos, sem que haja perda da tarefa devido a *timeouts*;
- Eliminar gargalos por acessos a APIs externas;

- Tornar o MASA-Webaligner escalável e robusto, de forma que seja possível sua utilização em larga escala;

Assim, serão apresentados neste documento os requisitos arquiteturais, funcionais e não funcionais, bem como os diagramas da solução para o desenvolvimento da nova versão do MASA-Webaligner, que compreenda os objetivos acima.

2. Cronograma do Trabalho

A seguir é apresentado o cronograma proposto para as etapas deste trabalho.

Datas		Atividade / Tarefa	Produto / Resultado
De	Até		
15 / 06 / 2022	15 / 06 / 2022	1. Definição do cronograma de atividades	Construção da Tabela de Cronograma
15 / 06 / 2022	15 / 06 / 2022	2.Contextualização do projeto	Capítulo 1 deste trabalho
15 / 06 / 2022	26 / 06 / 2022	3.Definição das restrições arquiteturais	Capítulo 3.1 deste trabalho
15 / 06 / 2022	26 / 06 / 2022	4.Definição dos requisitos funcionais	Capítulo 3.2 deste trabalho
15 / 06 / 2022	26 / 06 / 2022	5.Definição dos requisitos não funcionais	Capítulo 3.3 deste trabalho
15 / 06 / 2022	26 / 06 / 2022	6.Definição dos mecanismos arquiteturais	Capítulo 3.4 deste trabalho
15 / 06 / 2022	26 / 06 / 2022	7.Construção do diagrama de contexto	Diagrama de Contexto no modelo C4
15 / 06 / 2022	26 / 06 / 2022	8.Revisão do conteúdo da Etapa I	Arquivo .PDF para entrega da Etapa I
15 / 06 / 2022	27 / 06 / 2022	9.Construção da apresentação da Etapa I em PPT	Apresentação da Etapa I do projeto
15 / 06 / 2022	01 / 07 / 2022	10.Gravação da apresentação da Etapa I em vídeo	Vídeo da apresentação da Etapa I
01 / 07 / 2022	01 / 07 / 2022	11.Publicação dos artefatos gerados, na Etapa I, no Github	Disponibilização do material para primeira avaliação dos professores
27 / 06 / 2022	15 / 08 / 2022	12.Construção do diagrama de Contêineres	Diagrama de Contêineres no modelo C4
02 / 07 / 2022	03 / 07 / 2022	13.Construção do diagrama de Componentes	Diagrama de Componentes no modelo UML
04 / 07 / 2022	06 / 07 / 2022	14.Construção dos Wireframes da <i>Proof of Concept</i>	Protótipos das telas

07 / 07 / 2022	14 / 08 / 2022	15.Implementação dos 3 requisitos principais do projeto	Principais requisitos implementados
15 / 08 / 2022	15 / 08 / 2022	16.Publicação dos artefatos, produzidos na Etapa II, no Github	Disponibilização do material para segunda avaliação dos professores
16 / 08 / 2022	13 / 10 / 2022	17.Análise das abordagens arquiteturais	Capítulo 6.1 deste trabalho
16 / 08 / 2022	13 / 10 / 2022	18.Demonstração dos cenários de teste	Capítulo 6.2 deste trabalho
16 / 08 / 2022	13 / 10 / 2022	19.Evidências da avaliação	Capítulo 6.3 deste trabalho
16 / 08 / 2022	13 / 10 / 2022	20. Resultados obtidos	Capítulo 6.4 deste trabalho
16 / 08 / 2022	13 / 10 / 2022	21. Avaliação crítica dos resultados	Capítulo 7 deste trabalho
16 / 08 / 2022	13 / 10 / 2022	22. Conclusão	Capítulo 8 deste trabalho
14 / 10 / 2022	14 / 10 / 2022	23. Gravação da apresentação da Etapa III em vídeo	Vídeo da apresentação da Etapa III
15 / 10 / 2022	15 / 10 / 2022	24. Publicação dos artefatos gerados, na Etapa III, no Github	Disponibilização do material para terceira avaliação dos professores

3. Especificação Arquitetural da solução

Esta seção apresenta a especificação básica da arquitetura da solução a ser desenvolvida, incluindo diagramas, restrições e requisitos definidos pelo autor, tal que permite visualizar a macro arquitetura da solução.

3.1 Restrições Arquiteturais

Ao implementar uma solução, deve-se pensar além do código e da infraestrutura que será utilizada [8].

Restrições arquiteturais podem impactar na maneira como uma solução é construída. Arquitetos devem, no início de um projeto, definir as restrições para que sejam contornadas e, em alguns casos, desafiadas [8].

Abaixo estão listadas as restrições arquiteturais para implementação da nova versão do MASA-Webaligner.

ID	Descrição
R01	Deve-se utilizar tecnologias da Microsoft para toda a plataforma MASA-Webaligner.
R02	As APIs devem seguir o padrão RESTful.
R03	Toda comunicação entre os sistemas do MASA-Webaligner deve ser feita por meio da plataforma AIS (<i>Azure Integration Services</i>).
R04	Deve-se utilizar a ferramenta Azure DevOps (Boards, Git, CI e CD) para gerenciar todo o ciclo de desenvolvimento e sustentação da plataforma.
R05	Para o desenvolvimento Web, deve-se utilizar o <i>framework</i> Angular, que já é de conhecimento da equipe de desenvolvimento.

3.2 Requisitos Funcionais

Requisitos funcionais ditam o que um dado sistema deve ser capaz de realizar [9], ou seja, descrevem as funcionalidades do sistema. Esses requisitos irão variar de acordo com o tipo de software, seus usuários, etc. Abaixo estão listados os requisitos funcionais do MASA-Webaligner.

ID	Descrição Resumida	Dificuldade (B/M/A)*	Prioridade (B/M/A)*
RF01	As requisições de alinhamentos devem ser enfileiradas e atendidas, sem que haja <i>timeout</i> após o início da execução.	M	A
RF02	Os resultados dos alinhamentos, de usuários cadastrados, devem ser armazenados.	M	M
RF03	Os resultados dos alinhamentos, de usuários cadastrados, devem ficar disponíveis para acesso a qualquer momento.	M	M
RF04	Usuários podem, opcionalmente, se cadastrar no sistema MASA-Webalign.	B	B
RF05	Usuários cadastrados podem se identificar por meio de suas credenciais.	M	B
RF06	As requisições de alinhamentos via NCBI não devem ser blocantes.	M	A
RF07	Usuários podem fornecer arquivos de sequências genéticas para alinhamentos.	M	M
RF08	Usuários podem fornecer sequências genéticas textuais para alinhamentos.	B	B
RF09	Usuários têm acesso ao total de requisições esperando para serem processadas pelo sistema.	A	M
RF10	Ao finalizar uma requisição de alinhamento, o usuário requerente deve ser informado via e-mail.	M	A
RF11	Usuários podem optar por alinhamentos via MASA-OpenMP (sequências de até 1MB em tamanho).	M	A
RF12	Usuários podem optar por alinhamentos via MASA-CUDAlign.	M	A
RF13	Usuários cadastrados podem acessar o histórico de alinhamentos requisitados.	B	M

RF14	Usuários cadastrados podem verificar o <i>status</i> de cada alinhamento requisitado.	M	M
RF15	Usuários cadastrados podem alterar informações do seu perfil.	B	B
RF16	Usuários podem selecionar o tipo do alinhamento (global ou local).	B	A
RF17	Usuários podem optar pela execução apenas do Estágio I do alinhamento.	B	A
RF18	Usuários podem optar pela remoção dos caracteres desconhecidos ('N') no alinhamento.	B	A
RF19	Usuários podem optar por desabilitar a otimização 'Block Pruning'.	B	A
RF20	Usuários podem optar por substituir as bases pelo seu complemento em qualquer uma das sequências ou em ambas.	B	A
RF21	O usuário deve poder realizar o <i>download</i> dos resultados do alinhamento.	B	A
RF22	O usuário deve ter acesso a um gráfico interativo dos resultados do alinhamento.	B	A

*B=Baixa, M=Média, A=Alta.

3.3 Requisitos Não-funcionais

Em contraponto aos requisitos funcionais, os não-funcionais não estão diretamente ligados às funcionalidades do sistema [9]. Requisitos não funcionais estão ligados a questões como confiabilidade, usabilidade, entre outros [9]. Ainda, podem definir restrições ao sistema [9]. Abaixo, seguem os requisitos não-funcionais do MASA-Webaligner.

ID	Descrição	Prioridade B/M/A
RNF0 1	O sistema deve ser capaz de requisitar execuções do MASA-OpenMP.	A

RNF0 2	O sistema deve ser capaz de requisitar execuções do MASA-CUDAlign.	A
RNF0 3	O sistema deve habilitar autenticação e autorização por meio do Azure Active Directory	M
RNF0 4	O sistema deve estar disponível 24 x 7 x 365	A
RNF0 5	O sistema deve ser compatível com a maioria dos navegadores modernos.	A
RNF0 6	As notificações por e-mail devem ser realizadas por meio de filas de mensagens	A

*B=Baixa, M=Média, A=Alta.

3.4 *Mecanismos Arquiteturais*

Mecanismos arquiteturais são definidos como “soluções comuns para um problema frequentemente encontrado” e apresentam quatro estágios: requisitos arquiteturais, mecanismos de análise, mecanismos de desenho e, por fim, mecanismos de implementação.

Como visto anteriormente (Seções 3.2 e 3.3), os requisitos fornecem descrições das funcionalidades e propriedades do sistema. Um exemplo de requisito poderia ser: disponibilizar dados de maneira indefinida.

Mecanismos de análise são influenciados pelos requisitos e definem uma solução para o problema imposto por tal requisito. Partindo do exemplo de requisito usado anteriormente, um mecanismo de análise seria a utilização de algum tipo de persistência de dados.

Mecanismos de desenho são o resultado do refinamento dos mecanismos de análise. Eles são influenciados por restrições ao desenho. Portanto, considerando o mecanismo de persistência, poderíamos ter como opções: bancos de dados relacionais, bancos de dados não relacionais e arquivos. No entanto, as restrições ao desenho podem limitar nossas opções a apenas os bancos de dados relacionais.

Por fim, os mecanismos de implementação são obtidos após refinar os nossos mecanismos de desenho. Portanto, definida a utilização dos bancos de dados relacionais, devemos, com base em nossas restrições à implementação, definir qual implementação de banco de dados será utilizada: MySQL, SQL Server, Postgre, etc.

Abaixo estão listados os três tipos de mecanismos arquiteturais para o sistema MASA-Webaligner.

Análise	<i>Design</i>	Implementação
Persistência	Banco de Dados Relacional	SQL Server
Persistência	ORM	Entity Framework Core
Persistência	ORM	Dapper
Persistência	Arquivos	Azure Blob Storage
Front end	Single Page Application	Angular
Back end	Microserviços	ASP.NET Core
Back end	Serverless	Azure Functions
Integração	PaaS	Azure Integration Services
Log do sistema	Telemetria	Azure Application Insights
Teste de Software	Testes Unitários	xUnit
Teste de Software	Testes Integração	xUnit
Teste de Software	Testes Unitários	Karma
Confiabilidade	Eventos	Azure Event Grid
Confiabilidade	Service Bus	Azure Service Bus
Autenticação	OAuth2	Azure Active Directory
Autorização	OAuth2	Azure Active Directory
Distribuição	Integração e Entrega Contínuas (CI/CD)	Azure DevOps

4. Modelagem Arquitetural

Modelos servem como uma simplificação da realidade e têm várias utilidades, dentre elas: prover estrutura para solução de um problema, produzir abstrações para tratar complexidade, facilitar comunicação entre pessoas, etc.

Ao implementar modelos, devem-se seguir os quatro princípios da modelagem, quais sejam:

1. Escolher o modelo mais adequado ao seu problema;
2. Use níveis diferentes de precisão;
3. Procure conectar o modelo à realidade;
4. Nenhum modelo é perfeito.

Existem diversos tipos de modelos: modelos de forma livre, modelos UML (em suas mais diversas possibilidades), modelos C4, etc.

Neste capítulo serão apresentados três modelos - diagrama de contexto, diagrama de container e diagrama de componentes -, que modelam a arquitetura do sistema MASA-Webaligner. Esses modelos irão servir de base para implementação da Prova de Conceito (PoC) (Seção 5).

4.1 Diagrama de Contexto

O MASA-Webaligner será composto de quatro serviços internos, são eles: MASA-Webaligner, MASA-Runner, MASA-Notifications e MASA-Sequences. Além desses serviços, serão utilizados o Azure Active Directory, MASA-CUDAlign, MASA-OpenMP e NCBI API como serviços externos.

Apesar de serem considerados serviços externos, o MASA-CUDAlign e o MASA-OpenMP são de responsabilidade da MASA Genetics, mas são sistemas utilizados para subrotinas externas.

O sistema irá funcionar a partir de requisições de usuários, cadastrados ou não, por alinhamentos de sequências genéticas. Caso o usuário deseje se cadastrar ou acessar sua conta, o fará por meio do Azure Active Directory, solução da Microsoft para lidar com autenticação e autorização de usuários.

Ao realizar a requisição, o MASA-Webaligner dará início a todo o processo de alinhamento. Este serviço ficará responsável por guardar as informações sobre os alinhamentos requisitados e processados pelo sistema.

Após receber uma requisição, o MASA-Webaligner irá publicar um evento de novo alinhamento requisitado para o serviço MASA-Runner. Quando processar o novo evento, o MASA-Runner deverá publicar um novo evento de solicitação de arquivo de sequência genética.

O MASA-Sequences irá receber eventos de solicitação de arquivos de sequência genética e garantir que os arquivos estejam disponíveis para alinhamento, opcionalmente o MASA-Sequences pode acessar a NCBI API para *download* de arquivos de sequência genética.

Quando o MASA-Sequences tiver garantido os arquivos, irá publicar um novo evento para o MASA-Runner informando que os arquivos estão disponíveis para processamento.

O MASA-Runner irá buscar os arquivos disponibilizados pelo MASA-Sequences e irá chamar uma subrotina para processar o alinhamento, por meio do MASA-CUDAlign ou MASA-OpenMP. Apenas uma única subrotina poderá estar ativa a qualquer momento, para que todo alinhamento seja processado com máxima performance.

Após concluir o processamento do alinhamento, um último evento é publicado para que o MASA-Notifications dispare um e-mail para o usuário requerente, avisando-o de que seu alinhamento está concluído e pronto para acesso dos resultados.

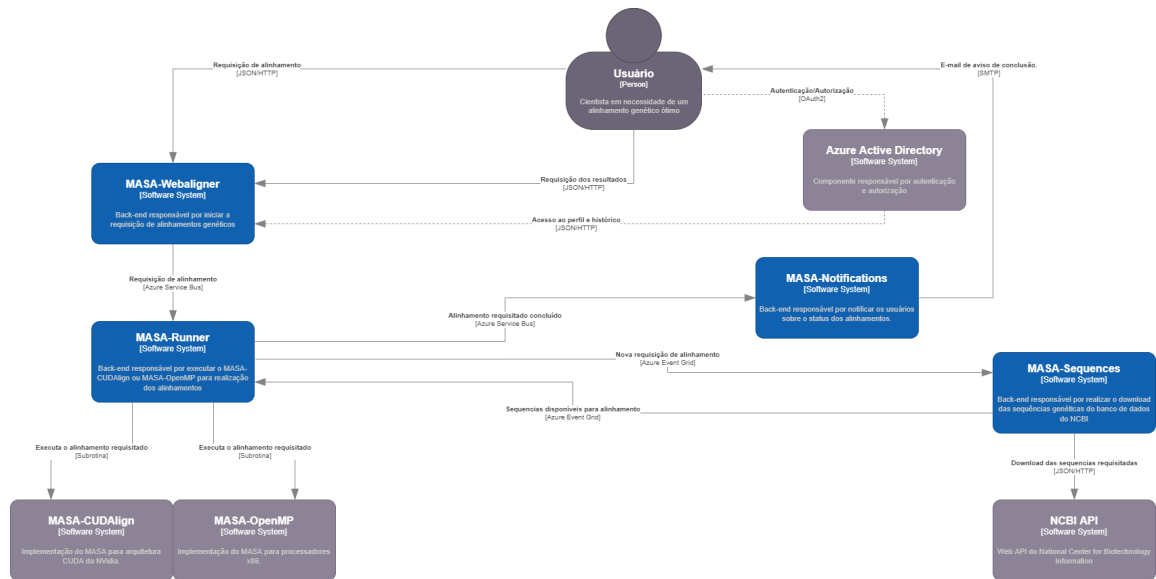


Figura 1 - Visão Geral da Solução MASA-Webaligner.

Etapa 2 - Pendente

<Data para entrega: 15/08/2022>

Etapa 3 - Pendente

<Data para entrega: 15/10/2022>

Referências

- [1] COVID-19 - Folding@home
<https://foldingathome.org/diseases/infectious-diseases/covid-19/?lng=en>, acesso em 2022-06-13.
- [2] Mount, David W.: Bioinformatics - Sequence and Genome Analysis. Cold Spring Harbor Laboratory Press, 2001.
- [3] Pearson, William R. e David J. Lipman: Improved tools for biological sequence comparison. 85:2444–2448, 1988.
- [4] Blast: Basic local alignment search tool. <https://blast.ncbi.nlm.nih.gov/> Blast.cgi, acesso em 2022-06-13.
- [5] What is CUDA. <https://blogs.nvidia.com/blog/2012/09/10/what-is-cuda-2/>, acesso em 2022-06-13.
- [6] Oliveira Sandes, Edans Flávio de: Algoritmos Paralelos Exatos e Otimizações para Alinhamento de Sequências Biológicas Longas em Plataformas de Alto Desempenho. Tese de Doutorado, Universidade de Brasília, 2015.
- [7] Nascimento, Bernardo Costa: MASA-Webaligner: Uma plataforma Web para Execução e Visualização de Alinhamentos de Sequências de DNA. Monografia, Universidade de Brasília, 2020.
- [8] Lidando com restrições na arquitetura de software, <https://eximia.co/lidando-com-restricoes-na-arquitetura-de-software/>, acesso em 2022-06-15.
- [9] Sommerville, Ian - Engenharia de Software. Pearson Addison-Wesley, 2007.