







Guia do usuário: Viabilidade celular

Kayllany L. S. Oliveira, Daniel C. Vieira, José G. C. Pereira, João V. S. Guerra

November 13, 2024

Table of Contents 1 Introdução Requisitos Acessando o HPCC Marvin 4 Preparando o Repositório ParasiteCoLocalization Visualizando os Resultados 6 Ajustando o pipeline parasitecolocalization.cppipe

1 Introdução

Este guia do usuário fornece instruções detalhadas sobre como executar a análise de viabilidade celular. O objetivo deste guia é auxiliar os usuários a configurar e executar o pipeline de análise, bem como a interpretar os resultados obtidos.

2 Requisitos

Para executar a análise de viabilidade celular, você precisará dos seguintes requisitos:

- Acesso ao GitHub do CNPEM: Você deve ter acesso ao repositório do projeto (https://github.com/cnpem/CellViability) no GitHub do CNPEM (https://github.com/cnpem/) para baixar os arquivos necessários. Se não tiver acesso, entre em contato com a Equipe de Dados Biológicos (edb@lnbio.cnpem.br).
- Acesso ao HPCC Marvin: Você deve ter acesso ao HPCC Marvin para executar o pipeline de análise. Se você não tiver acesso, acesse https://marvindocs.cnpem.br/primeiros-passos/index.html.

3 Acessando o HPCC Marvin

Para acessar o HPCC Marvin, comece abrindo o terminal. Se estiver usando Windows, abra o PowerShell; se estiver usando Linux ou MacOS, abra o Terminal. Para acessar o HPCC Marvin, use o comando:

```
ssh <seu.login.cnpem>@marvin.cnpem.br
```

Após inserir o comando, será solicitado que você insira sua senha, digite sua senha institucional.

4 Preparando o Repositório ParasiteCoLocalization

Para clonar o repositório CellViability, execute o seguinte comando no terminal:

```
git clone https://github.com/cnpem/CellViability.git
```

O comando acima cria uma pasta chamada CellViability no diretório atual. Esta pasta contém todos os arquivos necessários para a execução da análise de viabilidade celular, incluindo o script run.sh, que automatiza a execução da análise via SLURM.

Após clonar o repositório CellViability, acesse o diretório do projeto com o comando:

```
cd CellViability
```

4.1 Instalando PyEnv no HPCC Marvin

O PyEnv é uma ferramenta que permite instalar e gerenciar várias versões do Python em um ambiente virtual. Para instalar o PyEnv no HPCC Marvin, execute os seguintes comandos no terminal:

```
curl https://pyenv.run | bash
echo 'export PATH="$HOME/.pyenv/bin:$PATH"' >> ~/.bashrc
echo 'eval "$(pyenv init -)"' >> ~/.bashrc
echo 'eval "$(pyenv virtualenv-init -)"' >> ~/.bashrc
source ~/.bashrc
```

Para instalar uma versão específica do Python, execute o seguinte comando:

```
pyenv install 3.8.19
```

Para definir a versão do Python como padrão neste diretório, execute o seguinte comando:

```
pyenv local 3.8.19
```

Caso deseje utilizar outra versão do Python, você pode selecionar a versão desejada para a sessão atual com o comando:

```
pyenv shell <versão_desejada>
```

4.2 Instalando as Dependências do Python

Para instalar as dependências do Python, execute o seguinte comando no terminal:

```
pip install -r requirements.txt
```

4.3 Enviando Imagens para o HPCC Marvin

Para enviar as imagens para o HPCC Marvin, você pode usar o comando scp em qualquer terminal.

```
scp /caminho/para/suas/imagens/*.tiff

→ <seu.login.cnpem>@marvin.cnpem.br:/caminho/para/CellViability/data
```

Caso você esteja usando o Windows, você pode usar o https://winscp.net/eng/download.php para transferir arquivos de e para o HPCC Marvin. Para isso, siga as instruções abaixo:

- 1. Abra o WinSCP e insira o endereço do servidor (marvin.cnpem.br), seu nome de usuário e senha.
- 2. Navegue até o diretório CellViability/data no HPCC Marvin.
- Arraste e solte os arquivos de imagem do seu computador para o diretório CellViability/data no HPCC Marvin.

4.4 Executando o Pipeline no HPCC Marvin

Após enviar as imagens para o HPCC Marvin, você pode executar o pipeline de análise de viabilidade celular. O script run.sh executa o pipeline de análise via SLURM, que é o sistema de gerenciamento de tarefas usado no HPCC Marvin. Para isso, execute o script run.sh no diretório CellViability.

```
sbatch run.sh -m marvin
```

O comando acima retorna o ID do job SLURM, que você pode usar para monitorar o progresso da análise.

4.4.1 Monitoramento do Job SLURM

Para monitorar o progresso do job SLURM, você pode usar o comando squeue no terminal. O comando squeue exibe informações sobre os jobs SLURM em execução no HPCC Marvin.

```
squeue -u <seu.login.cnpem>
```

Se o job estiver em execução, o estado será exibido como R (em execução). Se o job estiver aguardando na fila, o estado será PD (pendente).

Caso deseje cancelar o job SLURM, você pode usar o comando scancel no terminal. O comando scancel cancela um job SLURM em execução no HPCC Marvin.

```
scancel <job_id>
```

Por fim, você pode verificar o arquivo de log gerado pelo SLURM (slurm_<job_id>.out) para obter informações sobre o seu job.

5 Visualizando os Resultados

Após a conclusão da análise, os resultados serão armazenados no diretório results/, que incluem os seguintes arquivos:

• summary.csv: Este arquivo contém um resumo dos resultados da análise por poço, incluindo contagem total de células.

- plate_map/: Este diretório contêm os mapas interativos da placa de 384 poços (Figura 1), contendo:
 - number_of_cells.html: contagem total de células por poço.

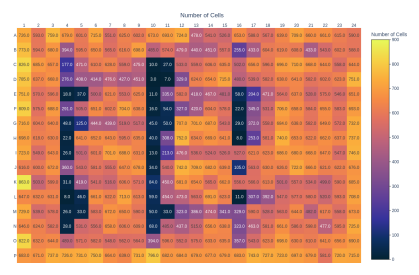


Figure 1: Exemplo de mapa interativo da placa de 384 poços.

6 Ajustando o pipeline parasitecolocalization.cppipe