







### Guia do usuário: Co-localização de parasitas de Chagas em células musculares cardíacas

Patrick. H. F. Alvares, João V. S. Guerra, José G. C. Pereira November 12, 2024

# Table of Contents 1 Introdução 3 2 Requisitos 3 3 Acessando o HPCC Marvin 3 4 Clonando o Repositório ParasiteCoLocalization 3 4.1 Organização do repositório ParasiteCoLocalization 3 4.2 Instalando PyEnv no HPCC Marvin 4

4

4

5

5

5 Instalando as Dependências do Projeto

6 Enviando Imagens para o HPC Marvin

Glossário

Executando o Pipeline no HPC Marvin

#### 1 Introdução

Este guia do usuário fornece instruções detalhadas sobre como executar a análise de co-localização de parasitas de Chagas em células musculares cardíacas. 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

docs/

Para executar a análise de co-localização de parasitas de Chagas em células musculares cardíacas, você precisará dos seguintes requisitos:

- Acesso ao GitHub do CNPEM: Você deve ter acesso ao repositório do projeto (https://github.com/cnpem/ParasiteCoLocalization) 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 HPC Marvin: Você deve ter acesso ao HPC 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 Power-Shell; se estiver usando Linux ou MacOS, abra o terminal 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 Clonando o Repositório ParasiteCoLocalization

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

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

O comando acima cria uma pasta chamada ParasiteCoLocalization no diretório atual. Esta pasta contém todos os arquivos necessários para a execução da análise de co-localização de parasitas de Chagas em células musculares cardíacas, incluindo o script run.sh, que automatiza a execução da análise via SLURM.

#### 4.1 Organização do repositório ParasiteCoLocalization

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

## A estrutura de diretórios do projeto é apresentada na árvore de arquivos a seguir: ./ParasiteCoLocalization/ — benchmarking — data/

#### 4.2 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, 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>
```

#### 5 Instalando as Dependências do Projeto

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

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

#### 6 Enviando Imagens para o HPC Marvin

Para enviar as imagens para o HPC Marvin, você pode usar o comando scp no terminal. O comando scp permite copiar arquivos de e para servidores remotos de forma segura.

Preencher

Para enviar um arquivo para o HPC Marvin, use o seguinte comando:

Preencher

#### 7 Executando o Pipeline no HPC Marvin

Após enviar as imagens para o HPC Marvin, você pode executar o pipeline de análise de co-localização de parasitas de Chagas em células musculares cardíacas. O script run.sh executa o pipeline de análise via SLURM, que é o sistema de gerenciamento de tarefas usado no HPC Marvin. Para isso, execute o script run.sh no diretório ParasiteCoLocalization.

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

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

#### 7.1 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 HPC 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 HPC 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.

#### 8 Glossário

Here is an Example (Ex) of acronym usage.