SBML2SHACL

Edoardo De Matteis 1746561

20 agosto 2020

Indice

1	Introduzione	2
	1.1 SBML	2
	1.2 RDF	2
	1.3 SHACL	3
	1.4 Obiettivi	3
2	Modellazione	4
3	Parsing da SBML a SHACL	8
4	Parsing da SHACL a SBML	9
5	Esempio	10
6	Commenti e critiche	11
7	Fonti	12

1 Introduzione

1.1 SBML

Systems Biology Markup Language (SBML) è un formato di rappresentazione basato su XML per la modellazione di processi biologici e chimici. Non è un linguaggio bensì una lingua franca tra tool che utilizzano formati di rappresentazione differenti e ad oggi è de facto uno standard per i modelli computazionali in biologia.

Ai fini di questo progetto distinguiamo due differenti SBML:

- **SBML Level 3**. La specifica del *Core* che offre le funzionalità base di SBML, in questo documento lo si indica come "SBML 3".
- Hierarchical Model Composition. Noto come "comp" (namespace del package e quindi parola chiave necessaria in un file XML) questo package offre la possibilità di include modelli e sottomodelli uno dentro l'altro permettendo allo sviluppatore ed eventuali tool di:
 - Scomporre modelli troppo grandi in modelli più piccoli per ridurne la complessità.
 - 2. Avere istanze multiple di un modello precedentemente definito all'interno di altri modelli, evitando ripetizione di codice.
 - 3. Creare librerie di codice riusabile e modelli considerati corretti.

In questo documento lo si indica come "Extended SBML".

1.2 RDF

Il Resource Description Framework (RDF) è una famiglia di specifiche definite dal World Wide Web Consortium (W3C) utilizzate per la modellazione di informazioni implementate come risorse web. RDF è simile ad altri approcci classici come database relazionali o logiche descrittive nei quali si hanno affermazioni sulle risorse sotto forma di triple soggetto-predicato-oggetto; il soggetto è la risorsa stessa e il predicato esprime una relazione tra soggetto e oggetto.

Se ad esempio volessimo esprimere il concetto "il cielo è blu" avremmo:

soggetto: "il cielo"

predicato: "è di colore"

oggetto: "blu"

Contrariamente all'approccio object oriented entità-attributo-valore in cui avremmo un oggetto "cielo" con attributo "colore" di valore "blu". Come si può vedere nell'immagine 1 un insieme di triple rappresenta intrinsecamente un grafo: una rappresentazione decisamente conveniente ma spesso nella pratica un modello RDF è mantenuto come database relazionale (chiamato Triplestore o Quad store).

schema: name schema: birthDate schema: birthDate schema: birthDate schema: birthPlace schema: knows schema: birthPlace schema: birthPlace

Figura 1: Un modello RDF è un grafo.

Esistono vari formati per esprimere il modello astratto RDF, in questo progetto ho scelto di utilizzare Turtle (.ttl).

1.3 SHACL

Shapes Constraint Language (SHACL) è una specifica del W3C per la verifica di informazioni sotto forma di grafi dato un insieme di vincoli. Il processo di verifica prende in input un grafo contenente le dichiarazioni delle shape ovvero le definizioni cui i nodi, le istanze, dovranno essere verificati; in input si può avere qulsiasi formato RDF, in questo progetto si userà Turtle.

SHACL include anche il linguaggio di query **SPARQL Protocol and RDF Query Language (SPARQL)**.

1.4 Obiettivi

Lo scopo di questo progetto, sotto la guida del Professor Tronci, è quello di convertire automaticamente una specifica SBML in SHACL. A tal fine il problema è stato diviso in tre fasi:

- 1. Modellare in SHACL un sottoinsieme di costrutti che definiscono SBML .
- 2. Scrivere un parser che traduca una specifica SBML in SHACL.
- 3. Scrivere un parser che traduca una specifica SHACL in SBML.

Si assume a priori che i file SBML in input siano corretti, la verifica è eseguibile online. Per il corretto funzionamento del codice inoltre è necessario il download del package Python rdflib.

2 Modellazione

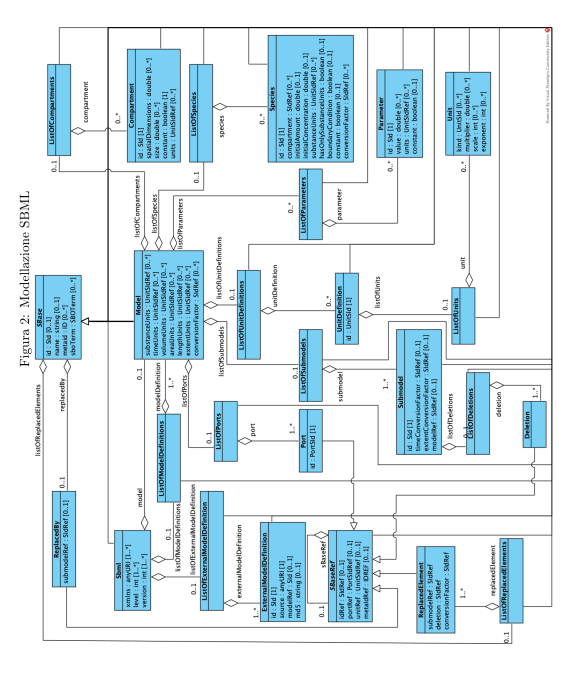
In questa prima fase si è scelto un sottoinsieme di SBML 3.2 più i costrutti in Extended SBML e ne è stato formalizzato un modello. Nella tabella 1 vengono descritti i principali costrutti, sono state volontariamente omesse shape quali listOf* il cui significato è intuitivo e avrebbero solo reso la tabella meno leggibile, in ogni caso è possibile consultare ulteriormente il diagramma diagram.png, mostrato anche in figura 2, e il file delle shape shapes.ttl. È possibile verificare la consistenza di un file di nodi rispetto al modello tramite lo script shacl_verifier.py.

Entità	Descrizione
	SBML 3.2
SBase	Classe astratta superclasse di ogni altra classe. Per quanto in SBML sia considerata a tutti gli effetti un tipo, poiché non esistono attributi di tipo SBase a questa classe si riserva un trattamento differente rispetto ai tipi composti quali ID, SId, etcche sono state omesse dal diagramma ma sono comunque presenti nel file shapes.ttl.
Sbml	Ogni file SBML ha un'etichetta con tag sbml, data la sua obbligatorietà ed unicità è possibile costruire grafi SHACL composti da multipli modelli SBML ed esplorarli radicando l'albero in Sbml, è importante specificare che questo nuovo modello composto non sarà legale in SBML e non si dà alcuna garanzia nella fase di riconversione in SBML. Il costrutto Sbml ammette altri attributi oltre quelli noti, siccome in SHACL ho necessità di conoscerne il tipo è stata persa questa possibilità.
Model	Rappresenta il modello, se ne può avere più di uno come detto sopra nonostante SBML non lo permetta.

Unit	Definisce un'unità di misura definita dall'utente, in SBML sono definite delle unità base (i.e. le unità del SI e altre scelte dagli sviluppatori di SBML) e combinandole opportunamente tra loro è possibile definire nuove unità di misura (e.g l'accelerazione $\frac{m}{s^2}$ che altro non è se non m^1s^{-2}). Nel modello in shapes.ttl le unità base (kind) sono trattate come normalissime unità di misura, in SBML non è concesso avere come attributo kind un'unità di misura
	che non sia base e questa libertà non genera problemi.
Compartment	Rappresenta un insieme di entità biologiche.
Species	Rappresenta un'entità biologica.
Parameter	In SBML si possono definire parametri sia locali che globali, il modello presentato in queso progetto non implementa la località quindi i parametri sono sempre globali e in Model l'attributo ListOfParameters ha moltiplicità $[0, n]$ piuttosto che $[0, 1]$.
F	Extended SBML
ExternalModelDefinition	Necessario per importare modelli esterni.
ModelDefinition	Questo costrutto fornisce la definizione di un modello.
Submodel	L'istanza di una ModelDefinition è rappresentata da un Submodel, si ha quindi un modello dentro ad un altro modello. Durante la fase di test per extended SBML non ho usato esempi scaricati da Biomodels perché la gerarchia non veniva rappresentata tramite il costrutto Submodel ma con un attributo outer in Compartment, con il Professor Tronci si è ritenuto fosse meglio attenersi allo standard W3C.

Port	Una port permette allo sviluppatore di
1 010	definire come ci si deve interfacciare con
	un modello, per quanto non siano vin-
	colanti di norma è preferibile seguire le
	indicazioni dello sviluppatore.
Divi	
Deletion	Non è detto che i modelli importati
	abbiano solo ed esclusivamente compo-
	nenti desiderabili e con una deletion è
	possibile ignorare quelli indesiderati.
Replacement	Tramite questo costrutto è possibile so-
	stituire una componente con un'altra,
	ogni riferimento alla prima ora pun-
	ta alla seconda. A causa di Replace-
	ment sono presenti più parser: il primo
	parser.py esplora il file XML come una
	lista ed extended_parser.py come un
	albero.
SBaseRef	Port, Deletion, Replacement e Submo-
	del utilizzano dei riferimenti, SBase-
	Ref similmente a SBase offre alle pro-
	prie sottoclassi degli attributi comuni a
	tutte.

Tabella 1: Modellazione SHACL



3 Parsing da SBML a SHACL

In questa seconda fase dato uno o più file SBML in input li si traduce in SHACL tramite un parser e si verifica la correttezza dell'output tramite il file shacl_verifier.py. Come già detto si hanno due parser: parser.py è la prima versione e non supporta Extended SBML contrariamente a extended_parser.py che è la versione finale.

In parser.py si riescono a tradurre senza problemi file in SBML 3.2 ma poiché il file XML viene letto come una lista di etichette risulta macchinoso (ammesso e non concesso sia possibile) fare riferimento all'etichetta padre di una sostituzione o una cancellazione. Il problema non si presenta in extended_parser.py dato che il file XML viene esplorato come un albero, questa seconda versione è inoltre più breve (444 righe anziché 932) ed è più facilmente estendibile. Questo parser infatti legge qualsiasi tag del file XML e vi associa i propri attributi noti - al rispettivo valore, ho comunque imposto dei controlli per evitare questo comportamento dato che avrebbe solo rallentato la fase di verifica. Inoltre è più veloce come si può vedere in tabella 3: il calcolo delle performance è basato sull'esecuzione di test.sh, sono stati scaricati da Biomodels i 18 modelli SBML presenti nella cartella examples/input/biomodel e di seguito elencati, in test.sh i parser prendono in input due file così da verificare la correttezza della costruzione di un grafo a partire da più modelli e allo stesso tempo si ha un numero più consistente di test ovvero 324.

- 1. BIOMD000000087.xml
- 2. BIOMD000000105.xml
- 3. BIOMD000000399.xml
- 4. BIOMD000000474.xml
- 5. BIOMD000000476.xml
- 6. BIOMD000000559.xml
- 7. BIOMD000000562.xml
- 8. BIOMD000000619.xml
- 9. BIOMD000000624.xml
- 10. BIOMD000000705.xml
- 11. BIOMD000000706.xml
- 12. MODEL1012110001.xml
- 13. MODEL1012220002.xml
- 14. MODEL1012220003.xml

- 15. MODEL1012220004.xml
- 16. MODEL1112260002.xml
- 17. MODEL1812100001.xml
- 18. MODEL3632127506.xml

File	$\mathbf{Time} \; (\mathbf{m})$
parser.py	42:54.54
$extended_parser.py$	17:35.19

Tabella 3: Risultati ottenuti eseguendo time ./test.sh su macOS Catalina 10.15.6 con processore Intel Core i5 1.6 GHz Dual-Core.

Nella sottocartella custom invece vi sono file d'esempio forniti direttamente dal W3C per Extended SBML, potranno essere usati solo per verificare extended_parser.py. In Biomodels per esprimere una gerarchia tra compartment si fa uso di un attributo outer e non di sottomodelli come nella specifica del W3C.

4 Parsing da SHACL a SBML

Nella terza e ultima fase si esegue la controprova della precedente ovvero si traduce il file di istanze SHACL ottenuto in un file SBML e ci si attende che venga modellata la stessa conoscenza, il file non sarà uguale perché privo di eventuali costrutti non modellati. Nella cartella query sono presenti tre file:

- query.py: Permette di interrogare il modello con query SPARQL, la query deve essere scritta direttamente nel codice perché gli argomenti della print variano in base alla query.
- ttl2sbml.py: Il parser da SHACL a SBML.

Nella scrittura del parser è risultato necessario poter riottenere la struttura annidata dell'XML che era andata persa nella scrittura delle istanze SHACL, per farlo ho definito delle classi Tree e Node, nella fase di lettura del file l'albero viene costruito gradualmente e una volta ottenuto basta esplorarlo ricorsivamente per costruire il testo XML, ricordandosi chiaramente di chiudere le etichette una volta terminate le chiamate ai figli.

L'algoritmo genera la stessa conoscenza dei file di partenza, per SBML 3.2 non ci sono problemi invece per i file nella cartella custom tutti tranne MANUAL_1.xml non superano la verifica SBML perché trattandosi di file d'esempio i riferimenti non sono reali; chiaramente anche l'output di ttl2sbml.py dà risultato negativo, per MANUAL_1.txt invece si ha lo stesso esito ovvero numerosi warning.

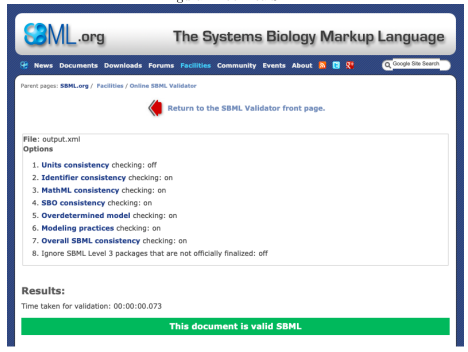
5 Esempio

Un esempio di esecuzione è quello nella cartella examples/output, è stato ottenuto eseguendo i comandi in figura 3 e in figura 4 si può vedere come SBML verifichi la traduzione da SHACL a SBML.

Figura 3: Comandi

```
| bash-3.2$ python ./project/parser/extended_parser.py -f ./examples/input/biomodel/BIOMD0000000087.xml -o ./examples/output/output.ttl | bash-3.2$ python ./project/model/shape_verifier.py -s ./project/model/shapes.ttl -d ./examples/output/output.ttl | True | Validation Report | Conforms: True | bash-3.2$ python ./project/query/ttl2sbml.py -f ./examples/output/output.ttl -o ./examples/output/output.xml | bash-3.2$ python ./project/query/query.py -f ./examples/output/output.ttl | http://example.org/ns@compartment | da schema:Compartment | http://example.org/ns@compartment_12 a schema:Compartment | bash-3.2$ python ./project/query.py -f ./examples/output/output.ttl | http://example.org/ns@compartment_12 a schema:Compartment | bash-3.2$ python ./project/query.py -f ./examples/output/output.ttl | bash-3.2$ python ./project/query/query.py -f ./examples/output/output.ttl | bash-3.2$ python ./project/query.py -f ./examples/output/output.ttl | bash-3.2$ python ./project/query/query.py -f ./examples/query.py -f ./examples/output/output.ttl | bash-3.2$ python ./project/query/query.py -f ./examples/output/output.ttl | bash-3.2$
```

Figura 4: Verifica SBML



6 Commenti e critiche

Durante lo sviluppo del progetto si è tenuto conto dei seguenti commenti e critiche da parte del Professor Tronci:

Data	Descrizione
22/07/20	Videochiamata con specifica del problema da parte del
	Professor Tronci.
27/07/20	Prima stesura di una modellazione dei costrutti in SBML, avendo dimenticato di modellare extended SBML mi è stato
	fatto notare dal Professore e ho risolto, mi è stato anche
	consegnato il materiale su extended SBML da consultare.
28/07/20	Corretto il punto precedente non avevo implementato de-
	letion e replacement, il Professore ha inoltre consigliato la
	strategia di testing.
31/07/20	Dopo aver aggiunto replacement e deletion e dopo aver ese-
	guito dei test con risultati positivi è seguita una videochia-
	mata con il Professor Tronci in cui mi è stato indicato di
	modificare il parser in maniera tale da poter ricevere in in-
	put più modelli SBML e di capire se il risultato di una query
	SPARQL rappresenti lo stesso tipo di conoscenza di un file
	XML/SBML, così da poter sfruttare questa corrispondenza
	per eseguire dei controtest. Questa corrispondenza esiste ed
	è usata spesso sotto il nome di "SPARQL query results xml
	format".
06/08/2020	Videochiamata con il Professor Tronci in cui si è deciso di
	comprendere se fosse possibile scrivere un parser da SHACL
	a SBML e, in caso di risposta affermativa, farlo.
19/08/2020	Correzioni su questa relazione ampliandola affinché i
	concetti risultino più chiari durante l'esposizione.

7 Fonti

- The systems biology markup language.
- Sparql query language for rdf, 2008.
- Sparql query results xml format (second edition), 2013.
- Rdf 1.1 concepts and abstract syntax, 2014.
- Shapes constraint language (shacl), 2017.
- Michael Hucka, Frank T. Bergmann, Claudine Chaouiya, Andreas Dräger, Stefan Hoops, Sarah M. Keating, Matthias König, Nicolas Le Novère, Chris J. Myers, Brett G. Olivier, Sven Sahle, James C. Schaff, RahumanSheriff, Lucian P. Smith, Dagmar Waltemath, Darren J. Wilkinson, and Fengkai Zhang. The systems biology markup language (sbml): Languagespecification for level 3 version 2 core, 2019.
- Lucian P. Smith, Stefan Hoops, Martin Ginkel, Ion Moraru, Michael Hucka, Andrew Finney, Chris J. Myers, and Wolfram Liebermeister. Hierarchicalmodel composition, 2013.