

Uma abordagem paralela baseada em OpenMP para transcrição e tradução de DNA

Elihofni Lima Erick Grilo Max Fratane

Introdução e descrição da aplicação

A transcrição do DNA é o processo através do qual o DNA serve de modelo para a síntese de RNA feita por um ser vivo. Apenas uma cadeia de DNA é usada nesse processo, ativada pela enzima RNA-polimerase. Em uma determinada região da molécula de DNA, ocorre a separação das hélices, onde uma delas forma o RNA através do encadeamento de nucleotídeos complementares. Em suma, essa é a fase responsável por parear as bases nitrogenadas do DNA com as do RNA: A do DNA com U do RNA, T do DNA com A do RNA, C do DNA com G do Rna e G do DNA com C do RNA.

Relembrando alguns conceitos de biologia, A (adenina), C (citosina) T (timina) e G (guanina) são os nucleotídeos que compõem o DNA, e as mesmas, com exceção da timina (que vira U, de uracila, que por sua vez é uma base nitrogenada), compõem o RNA. Cada trinca de 3 dessas bases nitrogenadas é chamada de códons. Um códon codifica um aminoácido, vide Morandini et al. (2013).

Motivado pelo tamanho que uma cadeia de DNA pode ter (Venter et al. 2001), no mapeamento do genoma humano, por exemplo, foram encontradas aproximadamente 2.91 bilhões de pares de bases nitrogenadas) e pelo processo de transcrição ser uma tarefa repetitiva, a criação de um programa paralelo do tipo SPMD (Simple Program, Multiple Data) aparenta ser uma boa abordagem para a solução desta tarefa. Um exemplo de utilização de OpenMP é visto em Sathe & Shrimankar (2011), onde é implementado um algoritmo paralelo para o alinhamento de sequências de DNA em arquiteturas multi-core

O objetivo é paralelizar a transcrição e a tradução de DNA, onde a transcrição é o processo responsável por traduzir uma cadeia de DNA para RNA e a tradução consiste em identificar o aminoácido que o códon em questão representa, a partir de códons de RNA (que foram obtidos a partir da transcrição de códons de DNA para RNA). Note que o processo só se inicia efetivamente quando na cadeia original de DNA dado na entrada é identificado um cístron (uma cadeia de DNA iniciada pelos códons compostos por ATC, ACT ou ATT, que possui informações para a síntese de uma proteína). Enquanto um cístron não é encontrado, não há nenhum processamento efetivo. Quando um cístron é encontrado, o processo se inicia. Como estamos considerando nenhuma mutação genética, o cístron deve ser múltipla de 3 para que o algoritmo funcione corretamente. Já, a cadeia original pode ter qualquer tamanho.

2 O método sequencial

O método sequencial consiste em tratar toda a cadeia de entrada como uma única cadeia, oriunda da leitura de um arquivo texto onde se encontra tal cadeia. A partir daí, toda a cadeia do DNA é transcrita para RNA da seguinte forma: primeiramente, é identificada o local correto para iniciar a transcrição da cadeia (onde o cístron se encontra); em seguida, a cada três nucleotídeos (um códon), sua transcrição (conversão de DNA para RNA) é feita e a identificação do aminoácido que aquele códon se refere é feita em seguida. Ao término da análise de um códon, o códon DNA original, a sua transcrição para códon RNA e o aminoácido que ele representa é escrito em uma linha do arquivo e esse procedimento se repete por todo o tamanho da cadeia de entrada. Caso o códon não possui 3 nucleotídeos (o tamanho do cístron não é múltiplo de 3), tal códon é ignorado.

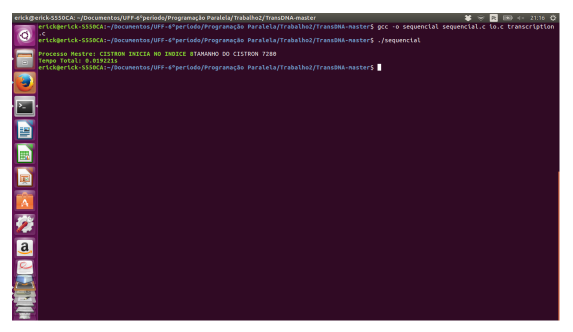


Figura 1: Exemplo de uma execução da aplicação sequencial, indicando onde o cístron é encontrado na cadeia original, seu tamanho e o tempo total de execução.

3 O método paralelo

A paralelização da aplicação sequencial é aplicada em todo o processo de transcrição e tradução do DNA em RNA e em um aminoácido, respectivamente. O processo pode ser dividido para n threads (1 master thread, a thread mestre, e as demais threads colaboradoras) onde a execução se inicia na master thread, que efetua a leitura da cadeia de DNA de entrada, identifica o início do cístron e armazena ambas as informações em dois arrays diferentes na memória principal.

Em seguida, inicia-se a região de paralelismo da aplicação: são criadas as n-1 threads colaboradoras, que terão acesso à todas as variáveis globais do programa (as declaradas dentro da *master thread*. Dessa forma, é possível dividir a tarefa para todas as threads acessarem a mesma região de memória, que contém os arrays dos códons e do DNA original, onde cada thread é responsável por atuar sobre uma parte do vetor específica.

Após a execução, a área de memória global do programa conterá os dados já processados por cada uma das threads, restando a *master thread* mostrar os resultados na tela e escrevê-los em um arquivo.

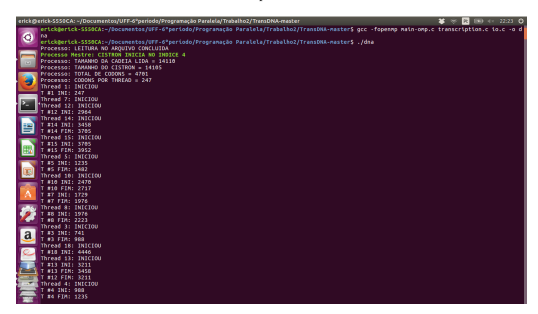


Figura 2: Início da execução paralela. Note que a master thread mostra os valores correspondentes ao tamanho da cadeia de entrada. o tamanho do cístron, o total de códons e qual o intervalo de atuação de cada thread (ini indica a posição de início no array, fim indica a posição de fim no array)



Figura 3: Em algum ponto entre o início e o fim do processamento. Exibe-se na tela cada códon na cadeia de DNA original, sua transcrição para RNA, sua tradução em um aminoácido e escreve em um arquivo estas mesmas informações.

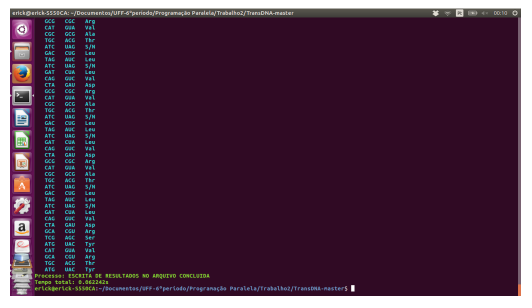


Figura 4: Fim da execução paralela. Exibe-se na tela cada códon na cadeia de DNA original, sua transcrição para RNA, sua tradução em um aminoácido e escreve em um arquivo estas mesmas informações. Exibe-se também na tela uma mensagem indicando o fim da execução, seguida do tempo total de execução

4 A implementação paralela

A abordagem paralela consiste no uso do OpenMP (Dagum & Menon 1998), uma API para a programação multi-threaded fazendo uso de memória compartilhada. Nesta implementação, a paralelização é feita no momento de efetuar a transcrição de DNA em RNA e o de efetuar a tradução de um códon para um aminoácido. O programa então é iniciado com uma única thread, chamada de master thread, que executa de forma sequencial até encontrar a diretiva que indica a primeira construção de uma região paralela (a diretiva #pragma omp parallel).

A abordagem adotada pelo OpenMP segue a ideia do modelo fork-join, onde o fork consiste na criação de threads paralelas, as quais possuem suas variáveis locais e acesso à todas as variáveis inicializadas na master thread (memória compartilhada). Dessa forma, como as threads possuem acesso à mesma área de memória compartilhada, é possível ajustá-las a fim de trabalharem em paralelo: no caso da transcrição e na tradução do DNA, a master thread efetua a leitura da cadeia de DNA do arquivo dado como entrada, armazena a cadeia de DNA lida, a partir da cadeia lida a master thread encontra o início do cístron e armazena todo o cístron (que é um subconjunto da cadeia lida como entrada, podendo ser a própria).

Neste ponto de execução, a master thread cria as demais threads, que são responsáveis por efetuar a tradução e a transcrição de uma parcela do cístron original. Cada thread possui uma área operacional, determinada pela quantidade de códons que será repassado para cada thread (que é dado pela quantidade de códons divido pela quantidade de threads) multiplicada pelo seu id. Dessa forma, a thread 1 é responsável pela área do vetor que contém o códon de 0 até o número de quantidade de códons por thread - 1, a thread 2 é responsável pela área do vetor dada pelo intervalo que compreende de quantidade de códons por thread até duas vezes a quantidade de códons por thread - 1, até a enésima thread.

Após cada thread efetuar a transcrição e a tradução da parcela correspondente do vetor do cístron, a master thread então exibe na tela cada códon da cadeia de DNA lida originalmente, sua transcrição em RNA e sua tradução em um aminoácido, escrevendo todos esses dados em uma arquivo texto.

5 Descrição dos experimentos computacionais

A máquina física ondeas aplicações paralela e sequencial foram testadas é um computador com 8 GB de memória RAM, processador Intel i7-3517U @ 2.00 GHz e S.O Ubuntu 16.04 LTS 64 bits. Foram executados 6 casos de teste: uma entrada com a cadeia de DNA contendo um cístron de tamanho 60, uma entrada com a cadeia de DNA contendo um cístron de tamanho 140, uma entrada com a cadeia de DNA contendo um cístron de tamanho 837, uma entrada com a cadeia de DNA contendo um cístron de tamanho 4437, uma entrada com a cadeia de DNA contendo um cístron de tamanho 7280 e uma entrada com a cadeia de DNA contendo um cístron de tamanho 7280 e uma entrada com a cadeia de DNA contendo um cístron de tamanho 14105.

Observe que a quantidade de cístons na entrada pode diferir do tamanho da cadeia de DNA de entrada original (veja figura 4). A cada bateria de teste, houve uma pausa de três minutos e entre duas execuções, houve uma pausa de um minuto. Tais pausas foram tomadas a fim de tentar contornar eventuais interferências de outros programas que poderiam estar executando em *background*. Nessas condições, os seguintes resultados foram obtidos:

5.1 Entrada com cístron de tamanho 60

Nº threads	1 ^a execução	2 ^a execução	3 ^a execução	Média
1 thread	0.000955s	0.000760s	0.000912s	0.000876s

Tabela 1: Tabela da execução com entrada de um cístron com 60 nucleotídeos para a aplicação sequencial

No threads	1 ^a execução	2ª execução	3 ^a execução	Média
1 thread	0.000727s	0.000792s	0.000625s	0,000715s
2 threads	0.001395s	0.001461s	0.001331s	0.001396s
4 threads	0.001188s	0.003726s	0.002771s	0,002562s
5 threads	0.001389s	0.000409s	0.001968s	0,001255s
8 threads	0.001595s	0.001360s	0.001403s	0,001453s
16 threads	0.001809s	0.002400s	0.002594s	0,002268s
32 threads	0.002322s	0.004192s	0.003813s	0,003442s

Tabela 2: Tabela da execução com entrada de um cístron com 60 nucleotídeos para a aplicação paralela

Pelos valores obtidos acima, a paralelização com um cístron muito pequeno acaba por não compensar: o custo de manipulação das threads acaba não levando à resultados melhores do que os obtidos na aplicação sequencial.

No threads	1 ^a execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.001994s	0.002162s	0.001967s	0,002041s

Tabela 3: Tabela da execução com entrada de um cístron com 140 nucleotídeos para a aplicação sequencial

Nº threads	1ª execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.001133s	0.001392s	0.001218s	0,001058s
2 threads	0.001310s	0.001500s	0.001081s	0.001297s
4 threads	0,005501s	0.005497s	0.006926s	0,005975s
5 threads	0.001692s	0.002032s	0.002045s	0,001923s
8 threads	0.002699s	0.002381s	0.002053s	0,002378s
16 threads	0.002994s	0.002700s	0.002340s	0,002678s
32 threads	0.002558s	0.002937s	0.002112s	0,002536s
46 threads	0.003620s	0.004677s	0.006654s	0,004984s
64 threads	0.006507s	0.007083s	0.006785s	0,006792s
69 threads	0.007037s	0.008164s	0.007912s	0,007704s

Tabela 4: Tabela da execução com entrada de um cístron com 140 nucleotídeos para a aplicação paralela

No threads	1 ^a execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.008252s	0.008714s	0.008954s	0,008640s

Tabela 5: Tabela da execução com entrada de um cístron com 837 nucleotídeos para a aplicação sequencial

Nº threads	1 ^a execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.003569s	0.002371s	0,003984s	0,003308s
2 threads	0.003887s	0.003295s	0.004221s	0.003801s
4 threads	0.008824s	0.006690s	0.005883s	0,007102s
5 threads	0.005173s	0.003483s	0.002739s	0,003798s
8 threads	0.006520s	0.004901s	0.004805s	0,005409s
16 threads	0.005482s	0.004895s	0.005394s	0,005257s
32 threads	0.007081s	0.007203s	0.007819s	0,007368s
46 threads	0.008515s	0.007432s	0.008203s	0,008050s
64 threads	0.008989s	0.010908s	0.009554s	0,009817s
69 threads	0.010717s	0.015701s	0.014559s	0.013659s

Tabela 6: Tabela da execução com entrada de um cístron com 837 nucleotídeos para a aplicação paralela

ĺ	No threads	1 ^a execução	2ª execução	3ª execução	Média
ĺ	1 thread	0.021126s	$0.028207 \mathrm{s}$	0.020000s	0,023111s

Tabela 7: Tabela da execução com entrada de um cístron com 4437 nucleotídeos para a aplicação sequencial

No threads	1 ^a execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.020119s	0.021027s	0.019998s	0,020381s
2 threads	0.010064s	0.014493s	0.012741s	0.012433s
4 threads	0.023904s	0.021841s	0.023590s	0,023145s
5 threads	0.016946s	0.018255s	0.017123s	0,017441s
8 threads	0.019390s	0.017777s	0.019421s	0,018863s
16 threads	0.016674s	0.018119s	0.016497s	0.017097s
32 threads	0.019792s	0.021998s	0.017228s	0.019673s
46 threads	0.018374s	0.021735s	0.022240s	0,020783s
64 threads	0.019999s	0.020692s	0.020441s	0.020377s
69 threads	0.019450s	0.024876s	0.019639s	0,021632s

Tabela 8: Tabela da execução com entrada de um cístron com 4437 nucleotídeos para a aplicação paralela

No threads	1 ^a execução	2ª execução	3 ^a execução	Média
1 thread	0.053332s	0.046465s	0.046110s	0,048636s

Tabela 9: Tabela da execução com entrada de um cístron com 7280 nucleotídeos para a aplicação sequencial

No threads	1 ^a execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.043076s	0.042638s	0.029132s	0.038282s
2 threads	0.029382s	0.029757s	0.028939s	0.029359s
4 threads	0.032608s	0.039423s	0.034612s	0.035548s
5 threads	0.031019s	0.028282s	0.027870s	0.029057s
8 threads	0.025235s	0.025188s	0.020623s	0,021698s
16 threads	0.028186s	0.038771s	0.032606s	0,033188s
32 threads	0.036162s	0.028468s	0.030128s	0,031586s
46 threads	0.031687s	0.032003s	0,036529s	0,033406s
64 threads	0.041742s	0.042371s	0.047419s	0.043844s
69 threads	0.039208s	0.035987s	0.037311s	0.037502s

Tabela 10: Tabela da execução com entrada de um cístron com 7280 nucleotídeos para a aplicação paralela

- 5.2 Entrada com cístron de tamanho 140
- 5.3 Entrada com cístron de tamanho 837
- 5.4 Entrada com cístron de tamanho 4437
- 5.5 Entrada com cístron de tamanho 7280
- 5.6 Entrada com cístron de tamanho 14105

6 Conclusão

Frente os resultados obtidos, é possivel notar que o desempenho da aplicação paralela quase sempre se mostrou melhor ou igual que o desempenho da aplicação

No threads	1 ^a execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.090016s	0.080204s	0.079517s	0,083246s

Tabela 11: Tabela da execução com entrada de um cístron com 14105 nucleotídeos para a aplicação sequencial

Nº threads	1ª execução	2ª execução	3ª execução	Média
1 thread	0.059459s	0.064403s	0.069250s	0,064371s
2 threads	0.072735s	0.065109s	0.064392s	0,067412s
4 threads	0.041539s	0.042256s	0.042319s	0,042140s
5 threads	0.063214s	0.066446s	0.058199s	0,062620s
8 threads	0.059713s	0.064468s	0.068252s	0,064144s
16 threads	0.037551s	0.069197s	0.054230s	0,053660s
32 threads	0.056415s	0.064820s	0.067551s	0,062929s
46 threads	0.067774s	0.061960s	0.062744s	0,064159s
64 threads	0.066161s	0.066357s	0.068598s	0.067039s
69 threads	0.062844s	0.073508s	0.067113s	0,067821s

Tabela 12: Tabela da execução com entrada de um cístron com 14105 nucleotídeos para a aplicação paralela

sequencial. Nos experimentos com uma cadeia pequena (os com o cístron de tamanho 60 e o de tamanho 140) é possível notar que o desempenho da aplicação sequencial foi melhor do que a da aplicação paralela. Isso pode ser explicado por fatores como o custo do gerenciamento das threads, pois nesses casos, acaba por não compensar a criação de muitas threads para lidar com um problema relativamente pequeno.

Nas execuções com entradas maiores, temos que a aplicação paralela se desempenhou melhor do que a sequencial. É possível notar que os melhores tempos de execução se deram nas execuções onde houve uma melhor divisão da carga de trabalho (considerando o número de threads). Não adianta várias threads executando em um problema pequeno (vide a primeira execução).

Referências

Dagum, L. & Menon, R. (1998), 'Openmp: an industry standard api for shared-memory programming', *IEEE computational science and engineering* **5**(1), 46–55.

Morandini, C., Bellinello, L. C. & Constantino, C. (2013), Coleção Objetivo - Apostila Resumo Biologia 1.

Sathe, S. & Shrimankar, D. (2011), Parallelization of dna sequence alignment using openmp, in 'Proceedings of the 2011 International Conference on Communication, Computing & Security', ACM, pp. 200–203.

Venter, J. C., Adams, M. D., Myers, E. W., Li, P. W., Mural, R. J., Sutton, G. G., Smith, H. O., Yandell, M., Evans, C. A., Holt, R. A. et al. (2001), 'The sequence of the human genome', science 291(5507), 1304–1351.