Biologia Systemów 2024/25 - Spectrometria Mas i Spectroskopia NMR

Maria Bochenek m.bochenek@uw.edu.pl

Termin oddania: 31 maja 2025 godzina 23:59.

Forma oddania: repozytorium na GitHub zawierające kod, figury oraz plik PDF z ra-

portem (szczegóły poniżej)

Liczba punktów: max 10 punktów.

Wprowadzenie

W tym projekcie zajmiemy się analizą danych pochodzące z badania mającego na celu sprawdzenie jak zmienia się poziom metabolitów w moczu pochodzących od 6 wolontariuszy przebywających w ustandaryzowanym i stabilnym środowisku. Wszyscy wolontariusze dzielą ten sam rytm dobowy, dietę oraz są wystawieni na działanie tych samych czynników zewnętrznych.

Hipoteza badawcza zakłada, że im dłużej wolontariusze będą przebywać w tym samym środowisku tym bardziej podobny będzie skład metabolitów w ich moczu. Oznaczałoby to, że to środowisko zewnętrzne ma większy wpływ na nasz metabolizm niż różnice osobnicze. W celu zweryfikowania tej hipotezy badacze dokonali analizy próbek moczu przy pomocy spektroskopii 1H NMR. Próbki były zbieranie codziennie na przestrzeni 254 dni trwania eksperymentu oraz w dniach 713-716 od początku eksperymentu. Dodatkowo zmieszano ze sobą wszystkie próbki zebrane podczas eksperymentu oraz dokonano 32 pomiarów tak stworzonej próbki kontrolnej (QC).

W naszych analizach skupimy się na analizie 29 widm NMR próbek pochodzących od jednego wolontariusza oraz jednego widma próbki QC z powodu ograniczeń w zasobach obliczeniowych. Widma NMR znajdują się w plikach csv postaci X_V5001_DY.csv, gdzie X to unikatowy numer próbki a Y to numer dnia, w którym została pobrana próbka moczu. Widmo QC znajduje się w pliku 1541_QC.csv. W pierwszej kolumnie w plikach znajdują się pozycje pików podane w ppm a w drugiej kolumnie znajdują się intensywności pików.

Zasady oceniania

Celem projektu jest wykonanie analizy widm NMR i przygotowanie raportu z wykonanych analiz. Raporty mogą być pisane po polsku lub po angielsku.

W notebooku BS_24/25_NMR_student_version.ipynb znajduje się sekcja "HMDB and urine sample analysis", w której opisane są szczegółowo zadania obliczeniowe. Znajdują się w niej również pytania pomocnicze, które mogą być przydatne przy pisaniu raportu.

W przypadku problemów wynikających z ograniczonych zasobów obliczeniowych można ograniczyć liczbę analizowanych próbek. Jakiekolwiek modyfikacje muszą być opisane w raporcie.

Oceniana będzie jakość raportu, jasność przekazu i sposób prezentacji wyników. Punktacja za raport podana jest przy poszczególnych sekcjach. Raport powinien składać się z sekcji opisanych poniżej.

Raport (3 pkt)

- 1. $(0.25~\mathrm{pkt})$ Wprowadzenie napisz krótki wstęp teoretyczny uwzględnij w nim informacje takie jak
 - Czym jest spektroskopia NMR?
 - Czym jest metabolomika?
 - Jakie zastosowanie ma spektroskopia NMR w metabolomice?
 - Jaki jest cel przeprowadzonych analiz (co robimy i po co)?

2. Metody

- (0.5 pkt) Opisz zbiór danych eksperymentalnych. Wyjaśnij jak widma eksperymentalne zostały przygotowane do analiz (preprocessing). To jest dobre miejsce na odpowiedzi do zadania 2.1.
- (0.5 pkt) Opisz metodologię przygotowania bibliotek widm referencyjnych. To jest dobre miejsce na odpowiedzi do zadania 1 i zadania 4.1.
- (0.25 pkt) Opisz wybór parametrów κ i solverów. to jest dobre miejsce na odpowiedzi do zadania 3, ale uwaga porównania i wizualizacje z zadania 3.2 i 3.4 umieść w sekcji wyniki.
- 3. (1.25 pkt) Wyniki
 - Wykresy powinny być opisane oraz w tekście powinno się znaleźć do nich nawiązanie. Nie umieszczaj wykresów, których nie komentujesz w tekście. Jeżeli chcesz to zrobić umieść je w sekcji "Dodatkowe materiały".
 - Uwzględnij tutaj wyniki z zadania 2.3, zadania 3 oraz zadania 4.2.
- 4. (0.25 pkt) Dyskusja
- 5. Bibliografia

Zadanie 1 (1.75 pkt)

- 1. Czym jest HMDB i jakie dane możemy w niej znaleźć?
- 2. Pobierz wszystkie widma NMR zawarte w bazie HMDB.

3. (1 pkt) Napisz funkcję extract_1D_spectra(folder_path: str, nucleus: str), która jako argument przyjmuje zmienną folder_path kierującą do folderu z plikami xml zawierającymi widma oraz nuclei - rodzaj jądra atomowego (np. 1H, 13C). Funkcja ma wyszukiwać w pliku xml przesunięcie chemiczne (chemical shift), pozycję pików (peak position) w jednostkach ppm oraz intensywność dla każdego z widm 1D i zapisywać je do pliku csv o nazwie postaci:

```
{HMBD_ID}_1D_{Spectrum_ID}_{pred/exper}_{nucleus}_{frequency}.csv.
```

Przykład 1 Zawartość pliku HMDB0000064_1D_142013_predicted_1H_1000.csv:

```
chemical_shift,peak_position_ppm,intensity 3.02,3.020034790039063,0.0020594516 3.02,3.020034790039063,0.001297893 3.02,3.020034790039063,0.0017210965 3.92,3.920028686523438,0.0016928137 3.92,3.920028686523438,0.0016928137
```

Przykład 2 Zawartość pliku HMDB0000064_1D_1064_experimental_1H_500.csv:

```
chemical_shift,peak_position_ppm,intensity
3.92,3.92,55.03
3.02,3.02,100.0
```

nie

- 4. (0.5 pkt) Napisz funkcję preprocess_1D_spectra(filename:str, out_folder="./Preprocessed", sig=None), która wczytuje plik w formacie stworzonym przez funkcję extract_1D_spectra a następ-
 - (a) zaokragla (to ma być argument opcjonalny) pozycje pików do sią liczb znaczących
 - (b) grupuje piki po ich pozycji i przypisuje im nową intensywność równą sumie intensywności wszystkich pików w grupie. (Podpowiedź: pandas.DataFrame.groupby(), sum(), reset_index().)
 - (c) zapisuje przetworzone widma w folderze out_folder (tworzy go jeśli taki folder nie istnieje) w plikach o nazwie filename_processed.csv
- 5. Jak powinniśmy przetworzyć pobrane widma zanim użyjemy ich jako widma referencyjne do estymacji proporcji metabolitów w mieszaninie. Wyjaśnij dlaczego wykonujemy te operacje.
- 6. Ile metabolitów z HMDB wykrytych w moczu (detected) posiada eksperymental widma 1D 1H NMR? Ile wykrytych i skwantyfikowanych (detected and quantified)? Ile z wykrytych i nieskwantyfikowanych?
- 7. Ile metabolitów z pliku selected_metabolites.csv posiada widmo eksperymentalne. Jakie są najwyższe dostępne częstotliwości widm symulowanych dla tych metabolitów?
- 8. (0.25 pkt) Wybierz po jednym spektrum dla każdego metabolitu. Uzasadnij swój wybór.

Zadanie 3 (3.75 pkt)

- 1. (1 pkt) Napisz funkcję, która rysuje wyniki regresji widm (rysuje modelowe widmo) oraz widmo eksperymentalne. Tutaj dobrym pomysłem może być wizualizowanie mniejszego fragmentu widm.
- 2. (0.25 pkt) Oszacuj proporcje wybranych metabolitów dla kilku widm eksperymentalnych oraz kontroli. Porównaj wyniki z użyciem dwóch różnych solverów (przydatna będzie funkcja z powyższego punktu). Opisz różnice. Uzasadnij jakiego solvera będziesz używać w analizach.
- 3. (0.25 pkt) Wyjaśnij czym są parametry κ w używanym modelu.
- 4. (0,25 pkt) Porównaj wyniki dla kilku wartości parametrów κ . Czy udało ci się znaleźć parametry, które dają lepsze wyniki niż domyślne wartości? Wybierz najlepsze parametry do dalszej analizy. Uzasadnij swój wybór.
- 5. (1 pkt) Używając wybranego solvera i wartości κ oszacuj proporcje wybranych metabolitów w próbkach eksperymentalnych i kontroli.
- 6. (1 pkt) Jak zmieniają się proporcje metabolitów w zależności od czasu eksperymentu (dni)? Przygotuj odpowiednie wizualizacje. Opisz wyniki.

Zadanie 4 (1.5 pkt)

- 1. (0.5 pkt) Skonstruuj nową bibliotekę widm referencyjnych, które można znaleźć w moczu. Możesz
 - stworzyć całkiem nową bibliotekę referencyjną (nie może być mniejsza niż od biblioteki z wcześniejszych zadań),
 - rozszerzyć używaną wcześniej bibliotekę o kilka metabolitów,
 - uwzględnić tylko część metabolitów z poprzedniej biblioteki i rozszerzyć ten zbióro nowe metabolity.

Uzasadnij wybraną strategię. Opisz nową bibliotekę referencyjną. Jakie nowe metabolity zostały uwzględnione i dlaczego?

2. (1 pkt) Oszacuj proporcje metabolitów w próbkach przy użyciu nowej biblioteki referencyjnej dla kilku widm eksperymentalnych oraz kontroli. Porównaj wyniki z wynikami z zadania 3. Przygotuj odpowiednie wizualizacje.

Literatura

- [1] Majewski, S.; Ciach, M. A.; Startek, M.; Niemyska, W.; Miasojedow, B.; Gambin, A. *The Wasserstein Distance as a Dissimilarity Measure for Mass Spectra with Application to Spectral Deconvolution*. 18th International Workshop on Algorithms in Bioinformatics (WABI 2018). 2018.
- [2] Ciach, M. A.; Miasojedow, B.; Skoraczyński, G.; Majewski, S.; Startek, M.; Valkenborg, D.; Gambin, A. *Masserstein: Linear regression of mass spectra by optimal transport.* Rapid Communications in Mass Spectrometry 2020, e8956.

[3] Domżał, B.; Nawrocka, E. K.; Gołowicz, D.; Ciach, M. A.; Miasojedow, B.; Kazimierczuk, K.; Gambin, A. Magnetstein: An Open-Source Tool for Quantitative NMR Mixture Analysis Robust to Low Resolution, Distorted Lineshapes, and Peak Shifts. Analytical Chemistry 2023, 96, 188–196.

Forma oddania

- Kod, figury oraz raport powinny znajdować się w repozytorium Github (można np zrobić fork repozytorium magnetstein i w nim pracować).
- Analizy mogą być wykonane z użyciem skryptów pythonowych lub Jupyter Notebook'ów.
- Kod powinien być reprodukowalny oraz jasno skomentowany.
- Skrypty/notebooki z waszym kodem mają być łatwe do zlokalizowania w repozytorium.
- W repozytorium powinien znajdować się folder z figurami uwzględnionymi w raporcie.
- Raport ma być samowystarczalny do zrozumienia waszych analiz, bez potrzeby zaglądania do kodu.
- Gdy wasze repozytorium będzie gotowe dodajcie mnie (mariaboch) oraz prowadzącego jako kolaboratorów oraz uzupełnijcie formatkę na Moodle.

Kontakt

W razie jakichkolwiek wątpliwości co do poleceń proszę o kontakt m.bochenek@uw.edu.pl.