

### 需求:

- ①通过给定的 原基团、目标基团 确定反应类型,
- ②通过反应类型获得酶的 EC 编码,
- ③通过 EC 编码获得底物

### 思路:

- 可以通过反应类型在从 BRENDA 获取的 TextFile 中找到能催化这类反应的 EC 编码, TextFile 中有很多缩写, 但好在反应类型那一项并没有缩写 (②)
- 可以通过 EC 编码在 ExploreEnz 里查到底物, 但是底物是以文字形式给出而非 SMILES 格式 (③)
- 而在 KEGG 里可以查到对应底物的结构式, 但是不知道 KEGG 的可用性 (③)
- 关于酶对应的有机体, 可以在 BRENDA 里查到
- (\*) 能不能通过比对反应的相似度, 来代替比对化合物的相似程度 (调研R包[Molecules | Free Full-Text | A Structural Hierarchy Matching Approach for Molecular Similarity/Substructure Searching | HTML \(mdpi.com\)](#))

### 主要问题:

- 如何把 BRENDA 的 TextFile 解析成方便处理的类型, 比如 .sql 文件
- KEGG 能不能直接用 (指直接爬取所有信息或者无限制查询, 花钱也行), 这个问题最好请教一下往年的同学 (③)
- (\*) KEGG 这种数据库查询结果的每个条目是什么意思, ExploreEnz 里表示底物的方式是否规范, BRENDA 提供的反应类型是否全面, 给这些反应类型分类是否现实之类的 (需要生物组科普)
- (\*) 如何将 ExploreEnz “a primary alcohol” 这类模糊的底物类型转化成我们需要的 SMILES 或者与用户给出的结构式相比对 (③), 或者有没有数据库能把名称转化成 SMILES (比如 PubChem, 数据库最好支持将整个数据库下载到本地进行查询)
- (\*) 如何通过基团确定反应类型 (这里的反应类型需要多详细才满足需求) (①)
- (\*) 反应类型过多, 是后端判断还是用户输入, 能不能让生物组分一些大类出来, 用户选择时指定大类, 随后由后端在大类中挑选小类进行比对 (①)

(\*) 为重点需要考虑的问题。

通过反应类型获取 EC 编码的官方 API, 但是存在问题[SOAP access help - BRENDA Enzyme Database \(brenda-enzymes.org\)](#)

反应类型列举 (点进反应类型的链接可以直接获取能催化这类反应酶的 EC 编码) [Search result - BRENDA Enzyme Database \(brenda-enzymes.org\)](#)