需求:

- ①通过给定的原基团、目标基团确定反应类型,
- ②诵讨反应类型获得酶的 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<u>Molecules | Free Full-Text | A Structural Hierarchy Matching Approach for Molecular Similarity/Substructure Searching | HTML (mdpi.com))</u>

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 —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, ExplreEnz 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)