



Mise en place de tests automatiques des outils dans l'environnement Galaxy

Etudiant: EYMARD Thomas

Maître de stage : BATUT Berenice



Stage de 2^e année de DUT Bio-informatique

Galaxy

- Plate-forme ouverte et open source
- Utilisation de galaxy :
 - Galaxy dispose de serveurs publics
 - Il existe de nombreuses instances galaxy « fermées »
 - Possiblilité d'installer galaxy sur n'importe quel ordinateur
- Permet de lancer des outils bioinformatiques afin d'effectuer des analyses complètes et reproductibles via des wrappers

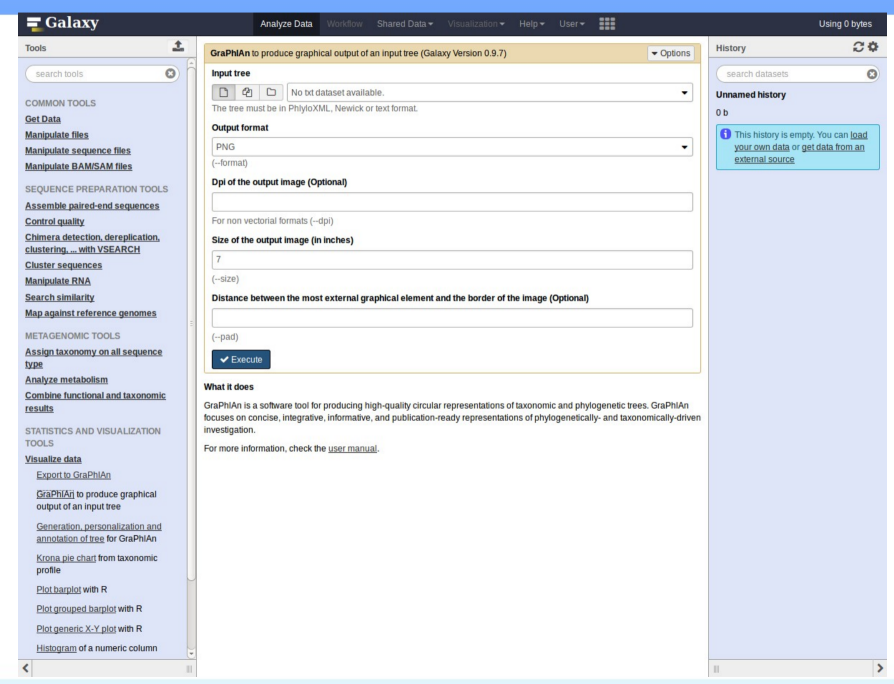
Galaxy

• Les outils bioinformatiques marchent en ligne de commande

graphlan.py input.xml image.png --format pdf --dpi 100 --size 7 --pad 2

- Le wrapper sert d'interface entre l'utilisateur et l'outil
 - Apelle une version de l'outil donnée
 - Gère les fichiers et les paramètres
 - Gère les dépendances ainsi que les pakages

Galaxy



Test logiciel

- « Le test est une technique de contrôle consistant à s'assurer, au moyen de son exécution, que le comportement d'un programme est conforme à des données préétablies »
 - Applique sur tout ou une partie du système informatique un échantillon de données d'entrées et d'environnement
 - Vérifie si le résultat obtenu est conforme aux attentes
 - Intérêts du test :
 - Garantit que le programme fonctionne
 - Garantit que des changements n'impactent pas les résultats

Test logiciel

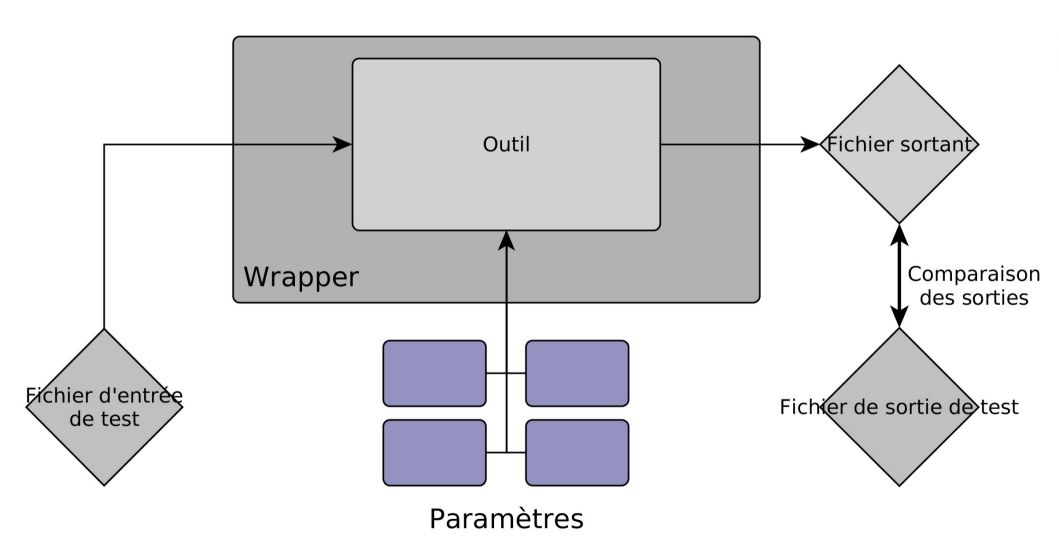
 Tests Unitaires: tester un seul élément ou un seul module du logiciel à la foi

 Tests fonctionnels : tester un logiciel entier après avoir séléctionné les donnée en fonction du code du logiciel

Le test de wrappers

- Code des wrappers simple
- Paramètres des outils souvent particuliers
 - → Erreures et inatentions fréquentes
- Test des wrappers nécessaire pour un code correct
- Permettent aussi de tester les limites fixées

Le test de wrappers



Processus de tests des wrappers

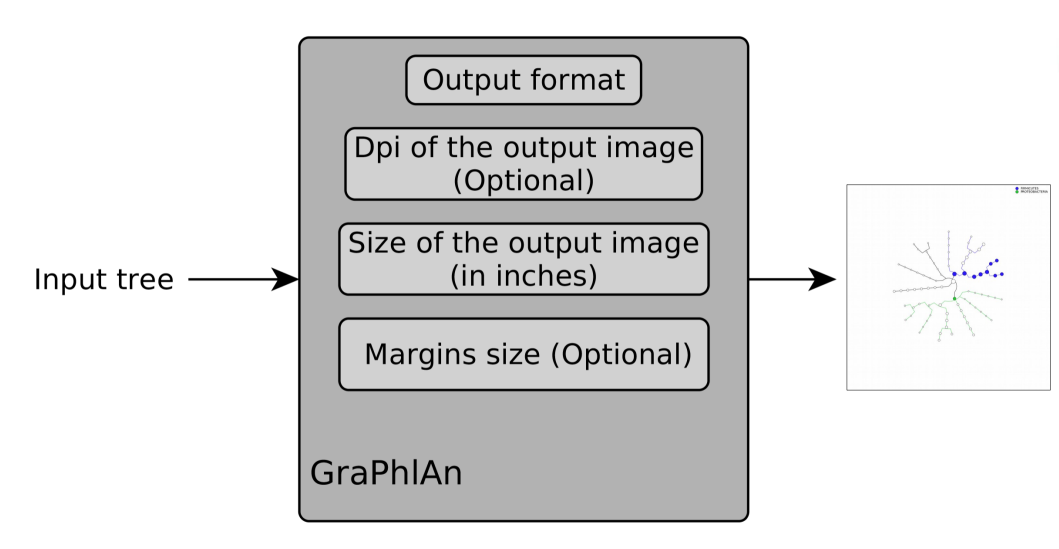
Familiarisation avec l'outil bioinformatique

• Identification des fichiers entrées et sorties de l'outil (nombre, format, contenu)

Identification des paramètres de l'outil

 Génération des entrées/sorties nécessaires pour le test

Familiarisation avec l'outil bioinformatique



```
<tool id="graphlan" name="GraPhlAn" version="0.9.7">
    <description>to produce graphical output of an input tree</description>
    <macros>
        <import>graphlan macros.xml</import>
    </macros>
    <expand macro="requirements"/>
    <stdio>
        <regex match="Warning"
               source="stderr"
               level="warning"
               description="" />
    </stdio>
    <version command>
<![CDATA[
graphlan.py -v
11>
    </version command>
```

```
<command>
<![CDATA[
        graphlan.py
            --format $format
            #if $dpi
                --dpi $dpi
            #end if
            --size $size
            #if $pad
                --pad $pad
            #end if
            $input tree
            #if str($format) == "png"
                $png output image
            #else if str($format) == "pdf"
                $pdf output image
            #else if str($format) == "ps"
                $ps output image
            #else if str($format) == "eps"
                $eps output image
            #else
                $svg output image
            #end if
]]>
    </command>
```

```
<inputs>
    <param name="input tree" type="data" format="txt" label="Input tree" help="The tree must be</pre>
    in PhlyloXML, Newick or text format."/>
    <param name='format' type="select" label="Output format" help="(--format)">
        <option value="png" selected="true">PNG</option>
        <option value="pdf">PDF</option>
        <option value="ps">PS</option>
        <option value="eps">EPS</option>
        <option value="svg">SVG</option>
    </param>
    <param name="dpi" type="integer" label="Dpi of the output image</pre>
        (Optional) help="For non vectorial formats (--dpi)" optional="True"/>
    <param name="size" type="integer" value="7" label="Size of the output image</pre>
        (in inches) help="(--size)"/>
    <param name="pad" type="integer" label="Distance between the most external</pre>
        graphical element and the border of the image (Optional)"
        help="(--pad)" optional="True"/>
</inputs>
```

```
<outputs>
    <data format="png" name="png output image"</pre>
        label="${tool.name} on ${on string}: Image">
        <filter>format=="png"</filter>
    </data>
    <data format="pdf" name="pdf output image"</pre>
        label="${tool.name} on ${on string}: Image">
        <filter>format=="pdf"</filter>
    </data>
    <data format="ps" name="ps output image"</pre>
        label="${tool.name} on ${on string}: Image">
        <filter>format=="ps"</filter>
    </data>
    <data format="eps" name="eps output image"</pre>
        label="${tool.name} on ${on string}: Image">
        <filter>format=="eps"</filter>
    </data>
    <data format="svg" name="svg output image"</pre>
        label="${tool.name} on ${on string}: Image">
        <filter>format=="svg"</filter>
    </data>
</outputs>
```

```
<tests>
    <test>
    </test>
</tests>
<tests>
   <test>
        <param name="input tree" value="intermediary tree.txt"/>
        <param name="format" value="png"/>
        <param name="dpi" value="100"/>
        <param name="size" value="7"/>
        <param name="pad" value="2"/>
        <output name="png output image" file="png image.png" />
   </test>
</tests>
```

Test localement avec planemo

 Planemo développé pour faciliter la création de wrappers pour Galaxy

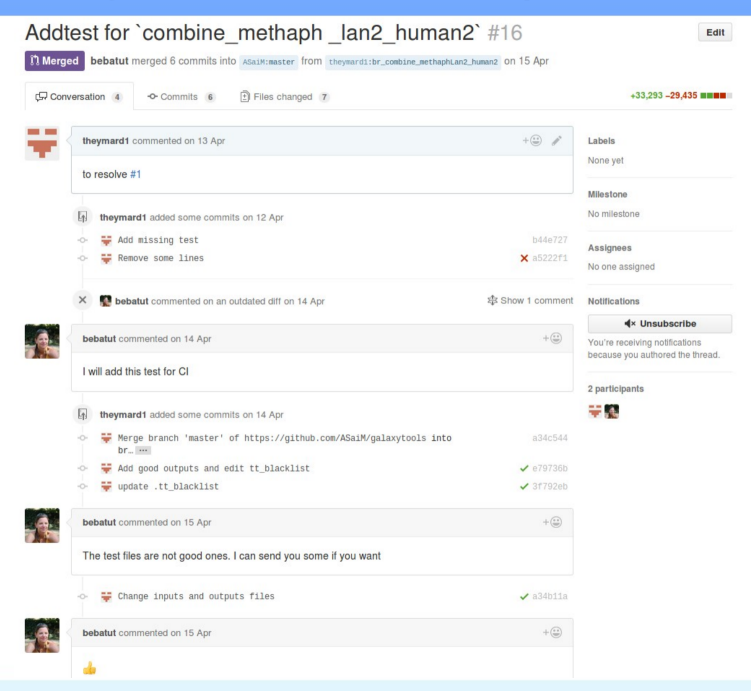
- Dispose de commandes de test :
 - planemo lint : teste la bonne forme du code xml
 - planemo shed_lint : Vérifie si le wrapper est théoriquement bon dans sa forme générale
 - planemo test : Vérifie la correspondance des tests pour le wrapper

Intégration dans le dépôt GitHub

- Outils à tester présents sur le dépôt Github
- Dépot dépend de Git un logiciel de gestion de versions

- Intérêts de Git :
- Permet de créer des branches (versions d'un même dossier indépendantes les unes des autres)
- suit l'évolution des fichiers
- stocke les anciennes versions de tous les fichiers

Intégration dans le dépôt GitHub



Test dans un environnement "propre"

 Travis CI permet de créer un environnement totalement vierge et n'y installe que ce qui lui est demandé

Intérêts :

- Les logiciels à installer doivent êtres marqués dans le fichier .travis.yml
- Le test n'est pas pollué par d'anciennes versions ou des logiciles tiers

Travail effectué

Des paramètres particuliers : humann2_split_table

Particularité : L'outil renvoie un nombre de fichiere dépendant du fichier d'entrée, on ne peut déterminer ce nombre à l'avance

Solution : Rechercher des exemples et des conversations sur le sujet

Des erreurs parfois incompréhensibles : group_humann2_uniref_abundances_to_GO

```
| 5 - Group abundances of UniRef50 gene families obtained with HUMAnN2 on data 4, data 3, and
others: Molecular function abundance (HID - NAME)
 Dataset Blurb:
 error
 Dataset Info:
 discarding /home/cidam/conda/bin from PATH
 prepending /tmp/tmpxjziTr/job working directory/000/5/conda-env/bin to PATH
 Fatal error: Exit code 1 ()
 Option -p requires an argument.
 Dataset Job Standard Output:
 discarding /home/cidam/conda/bin from PATH
 prepending /tmp/tmpxjziTr/job_working_directory/000/5/conda-env/bin to PATH
 Dataset Job Standard Error:
 Fatal error: Exit code 1 ()
 Option -p requires an argument.
```

Des dépendances n'étant pas installées

Souvent les dependances ne sont pas intallées ou ne sont plus a la bonne version, entainant une erreur.

Solution : Il faut les mettre a jour ou les installer corectement

Des outils mal documentés

humann2_merge_abundance_tables

9. Merge abundance tables

\$ humann2_merge_abundance_tables --input-genes \$INPUT_GENES.tsv --input-pathways \$INPUT_PATHWAYS.tsv --output \$OUTPUT.tsv

- \$INPUT_GENES.tsv = a file containing the gene families (or EC) abundance table (tsv format)
- \$INPUT_PATHWAYS.tsv = a file containing the pathways abundance table (tsv format)
- \$OUTPUT.tsv = the file to write the new merged abundance table (tsv format)
- Optional: --remove-taxonomy remove the taxonomy from the output file

Solution : effectuer des recherches sur internet par exemple les Google Groups

Wrappers testés

Outils humann2:

- · humann2_join_tables
- · humann2 reduce table
- · humann2_regroup_table
- · humann2_regroup_table
- · humann2_rename_table
- · humann2 renorm table
- · humann2_renorm_table
- · humann2_split_table
- · compare_humann2_output

Outil metaphlan2 :

· format_metaphlan2_output

Outil:

· combine_metaphlan2_humann2

Wrappers testés

Outils graphlan:

- · graphlan
- · graphlan_annotate
- · export2graphlan

Outils cdhit:

- · cd_hit_est
- · cd_hit_protein
- · format cd hit output

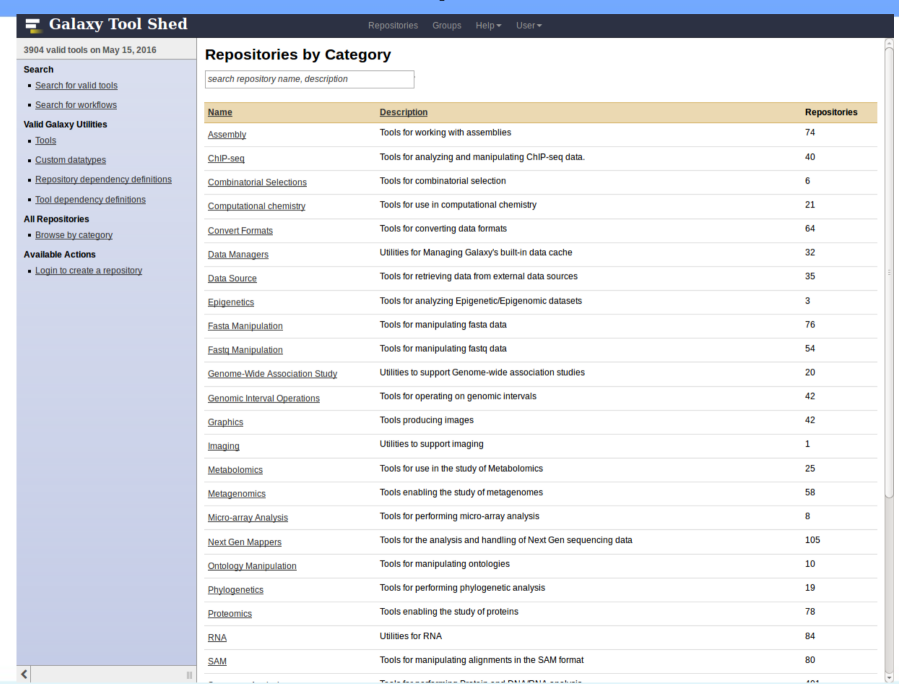
Outils plot:

- plot_barplot
- plot_generic_x_y_plot
- plot_grouped_barplot

Autres outils:

- extract_min_max_lines
- · fasta_add_barcode
- normalize_dataset
- · compute_wilcoxon_test
- extract_sequence_file

Et après?



Conclusion