

Politechnika Warszawska

WYDZIAŁ ELEKTRONIKI
I TECHNIK INFORMACYJNYCH



Instytut Informatyki

Praca dyplomowa inżynierska

na kierunku Informatyka
w specjalności Inżynieria Systemów Informatycznych

Przeglądarka danych uzyskanych z sekwencjonowania następnej
generacji (NGS)

Tomasz Kogowski

Numer albumu 261428

promotor
dr inż. Tomasz Gambin

Warszawa 2017

Streszczenie

Wraz z rozwojem technologii umożliwiających tanie i efektywne pozyskiwanie danych z sekwencjonowania DNA, wzrosło zapotrzebowanie na stworzenie systemu umożliwiającego łatwy dostęp do wyników pacjentów. Ma to na celu znalezienie genów odpowiedzialnych za ich choroby bądź w celu określenia prawdopodobieństwa zachorowania w przyszłości.

Praca prezentuje interfejs do rozproszonej bazy danych posiadającej informacje pozyskane z sekwencjonowania DNA. Aplikacja przeglądarkowa została opracowana w języku programowania Scala wraz z wykorzystaniem platformy programistycznej Play oraz platformy Angular. Opisany został też schemat bazy danych stworzonej za pomocą systemu zarządzania relacyjną bazą danych PostgreSQL, która przechowuje filtry oraz dane o użytkownikach. Poza przypadkami użycia przedstawione zostały także elementy, które umożliwiły zmniejszenia czasu odpowiedzi serwera aplikacyjnego na żądanie HTTP oraz sposób zabezpieczenia haseł użytkowników razem z sposobem zarządzania sesją. Cały system został zaprojektowany jako łatwy do rozbudowy.

Słowa kluczowe:

- DNA,
- Scala,
- medycyna,
- Play Framework,
- PostgreSQL,
- Angular,

Abstract



„załącznik nr 3 do zarządzenia nr 24/2016 Rektora PW

.....
miejscowość i data

.....
imię i nazwisko studenta

.....
numer albumu

.....
kierunek studiów

OŚWIADCZENIE

Świadomy/-a odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych zeznań oświadczam, że niniejsza praca dyplomowa została napisana przeze mnie samodzielnie, pod opieką kierującego pracą dyplomową.

Jednocześnie oświadczam, że:

- niniejsza praca dyplomowa nie narusza praw autorskich w rozumieniu ustawy z dnia 4 lutego 1994 roku o prawie autorskim i prawach pokrewnych (Dz.U. z 2006 r. Nr 90, poz. 631 z późn. zm.) oraz dóbr osobistych chronionych prawem cywilnym,
- niniejsza praca dyplomowa nie zawiera danych i informacji, które uzyskałem/-am w sposób niedozwolony,
- niniejsza praca dyplomowa nie była wcześniej podstawą żadnej innej urzędowej procedury związanej z nadawaniem dyplomów lub tytułów zawodowych,
- wszystkie informacje umieszczone w niniejszej pracy, uzyskane ze źródeł pisanych i elektronicznych, zostały udokumentowane w wykazie literatury odpowiednimi odnośnikami,
- znam regulacje prawne Politechniki Warszawskiej w sprawie zarządzania prawami autorskimi i prawami pokrewnymi, prawami własności przemysłowej oraz zasadami komercjalizacji.

Oświadczam, że treść pracy dyplomowej w wersji drukowanej, treść pracy dyplomowej zawartej na nośniku elektronicznym (płycie kompaktowej) oraz treść pracy dyplomowej w module APD systemu USOS są identyczne.

.....
czytelny podpis studenta”

Spis treści

1	Wstęp	6
1.1	Motywacja	6
1.2	Cel pracy	6
2	Specyfika danych	7
3	Wymagania funkcjonalne i нефункционалне	8
3.1	Wymagania funkcjonalne	9
3.2	Wymagania нефункционалне	10
4	Istniejące rozwiązania	11
5	Wybór technologii	15
5.1	Język programowania Scala	15
5.2	System zarządzania bazą danych	15
5.2.1	MySQL	16
5.2.2	SQLite	16
5.2.3	PostgreSQL	16
5.2.4	Uzasadnienie wyboru PostgreSQL	17
5.3	Slick	17
5.4	JDBC	17
5.5	Aplikacja przeglądarkowa	18
6	Przypadki użycia	20
6.1	Autoryzacja	20
6.1.1	Role	20
6.1.2	Rejestracja i logowanie użytkownika	20
6.2	Przeglądanie danych z sekwencjonowania DNA	21
6.3	Panel administratora	29
7	Schemat bazy danych	32
8	Wydajność aplikacji	36
9	Bezpieczeństwo aplikacji	41

10 Opis implementacji	42
11 Wnioski i podsumowania	43
Literatura	43
Wykaz rysunków i tabel	46

1 Wstęp

1.1 Motywacja

W dzisiejszych czasach genetyka jest jednym z najważniejszych działów medycyny. Umiejętność znajdowania natury gnębiących ludzkość chorób czy to dziedzicznych czy cywilizacyjnych jest jednym z celów obecnie pracujących badaczy. Wczesne wykrywanie chorób u ludzi czy też określenie prawdopodobieństwa ich wystąpienia może ocalić wiele istnień.

Równocześnie z rozwojem technologii umożliwiających tanie i efektywne pozyskiwanie danych z sekwencjonowania DNA, wzrasta zapotrzebowanie na system pozwalający na przechowywanie oraz analizowanie zebranych informacji. Na świecie istnieje wiele udostępnionych społeczności naukowej baz danych, z wariantami dziesiątek tysięcy pacjentów. Co za tym idzie powstało wiele systemów starających się umożliwić wygodne i efektywne przeglądanie oraz analizowanie list wariantów i adnotacji. Jednak nie udało się stworzyć uniwersalnego narzędzia pozwalającego wszystkim lekarzom na efektywniejsze i szybsze znajdowanie genów odpowiedzialnych za choroby czy też mutacje.

Dlatego na Wydziale Elektroniki i Technik Informacyjnych oraz w Zakładzie Genetyki Medycznej Instytutu Matki i Dziecka w Warszawie powstał projekt mający na celu połączyć najnowsze technologie i praktyki dotyczące rozproszonych baz danych wraz z wiedzą naukową lekarzy oraz biologów tak by stworzyć system umożliwiający wspomaganie ich codziennej pracy.

1.2 Cel pracy

Celem tej pracy inżynierskiej jest stworzenie interfejsu użytkownika do opisanej wcześniej rozproszonej bazy danych. Myślą przewodnią projektowania systemu było stworzenie aplikacji prezentującej dane z sekwencjonowania DNA użytkownikowi, którą będzie można spersonalizować i będzie łatwo konfigurowalna. Chciano także ograniczyć pracę administratora systemu do całkowitego minimum i zaimplementować tak strukturę projektu by rozwijanie go poprzez dodawanie nowych funkcjonalności było prowadzone niskim kosztem.

Podczas projektowania aplikacji należało zwrócić uwagę na ilość i rodzaj danych co wymusiło zaprojektowanie specyficznego systemu filtrującego, w celu umożliwienia ograniczenia widocznych danych do tylko tych potrzebnych klientowi aplikacji.

2 Specyfika danych

Celem zrozumienia osobliwości danych należy przedstawić ich pochodzenie i znaczenie. Sekwencjonowane są one z ludzkich genomów, czyli innymi słowy z ludzkiego materiału genetycznego.

DNA (kwas deoksyrybonukleinowy) to związek organiczny zlokalizowany w jądrach komórkowych. Struktura DNA odpowiada między innymi za kodowanie białek pełniących w organizmie wiele ważnych funkcji (np. transpot tlenu między tkankami za co odpowiedzialna jest między innymi hemoglobina).

Podstawowymi elementami budującymi nasz kod genetyczny są nukleotydy. Sposób w jaki są ustawione w sekwencji odpowiada za ostateczną budowę białka, których sumarycznie ludzkie DNA ma ich około 600 milionów. Cała ta sekwencja koduje 20-25 tysięcy białek.

Określone miejsce w kodzie genetycznym, koduje określone białko i w tym miejscu można zaobserwować wiele wariantów (genów), które różnią się co najmniej jednym nukleotydem.

Powyższa różnica może spowodować poważne zakłócenia w funkcjonowaniu naszego organizmu, a warianty są elementami, które starają się badać lekarze poprzez wyszukiwanie tych, które mogą powodować choroby czy też mutacje. Podczas budowy białka następuje transkrypcja, czyli przepisanie DNA na RNA i wynik tej operacji konkretnego wariantu - tak zwany transkrypt był elementem bazy danych używanej przy implementacji systemu.

Jeden wiersz w bazie danych (zwana również próbką) stanowi między innymi informacje o:

- chromosomie owego wariantu,
- pozycji, na której się różni dany wariant,
- referencyjnej wartości nukleotydu,
- wartości nukleotydu, na którą zmienił wariant,
- częstości występowania tego wariantu,

3 Wymagania funkcjonalne i нефункционаłne

Określenie funkcjonalności dostępnych w budowanej aplikacji, rozpoczęto od określenia rodzajów użytkowników, którzy mają korzystać z oprogramowania tak by jak najlepiej dostosować system do ich potrzeb i przyspieszyć ich pracę.

Pierwszą grupą docelową są lekarze, którzy będą poszukiwali możliwych chorób powiązanych z wariantem pacjenta, aby wykryć niebezpieczeństwa i móc jak najwcześniej im przeciwdziałać. Dane będą rozpatrywać w kontekście jednego pacjenta i należy umożliwić łatwe rozróżnienie genotypów

Drugą grupą są analitycy, którzy będą analizować dane i zadawać odwrotne pytania, czyli będą starać się znaleźć warianty, które mogą być odpowiedzialne za konkretną chorobę.

Inną istotną kwestią wziętą pod uwagę był typ i wielkość danych, jakie mają być wyświetlane klientom. W trakcie projektowania architektury jako dane przykładowe zostały wybrane wyniki przykładowego transkryptu dostępne w aplikacji ExAC instytutu Broad [4] [6]. Dane te podobnie jak te w rozproszonej bazie danych posiadały ponad 30 kolumn i oczywistym wydało się że obie grupy użytkowników będzie interesowała tylko część informacji o genotypie i należało by umożliwić im filtrację oraz zakrywanie niepotrzebnych danych. Jedną próbkę z docelowej bazy danych liczą sobie więcej niż 20000 wierszy co wymogło zaproponowanie funkcjonalności umożliwiających na poprawne i intuicyjne ich filtrowanie tak aby klient otrzymywał tylko interesujące go rekordy.

3.1 Wymagania funkcjonalne

Po zakończeniu analizy zostały określone następujące funkcjonalności. Aplikacja:

- 1) ma wygodny, prosty interfejs użytkownika,
- 2) rejestruje użytkowników,
- 3) autoryzuje użytkowników,
- 4) umożliwia wybór próbki do analizy,
- 5) pozwala na wprowadzenie wcześniej zdefiniowanych filtrów z panelu administratora,
- 6) wyświetla dane z sekwencjonowania DNA dla konkretnej próbki,
- 7) filtruje dane po stronie serwera i wysła je klientowi,
- 8) zlicza ilość danych przy zadanych filtrach i informuje klienta o wyniku,
- 9) umożliwia zmianę wartości filtrów,
- 10) pozwala na wyłączenie z filtracji dowolnej części filtrów,
- 11) zapisuje wartości filtrów oddzielnie dla każdego użytkownika,
- 12) sortuje dane po stronie klienta,
- 13) filtruje dane po stronie klienta,
- 14) udostępnia administratorowi możliwość zmiany dostępu do próbek każdego użytkownika,
- 15) daje możliwość zakrycia na stronie aplikacji części danych,

Funkcjonalności umożliwiające wprowadzanie wcześniej zdefiniowanych filtrów spowodowała stworzenie specjalnej klasy użytkowników, to jest administratorów, którzy będą zarządzali strukturą filtrów poprzez wprowadzenie odpowiedniego pliku z specjalnie przygotowanego panelu administracyjnego oraz będą zarządzać dostępem do próbek dla użytkowników.

3.2 Wymagania niefunkcjonalne

Aplikacja:

- 1) szyfruje wysyłane dane między klientem a serwerem za pomocą protokołu HTTPS,
- 2) wykorzystuje funkcję SHA-512 do zabezpieczenia hasła użytkownika,
- 3) korzysta z "soli" przy wyliczaniu funkcji skrótu,
- 4) wykorzystuje darmowe oprogramowanie,

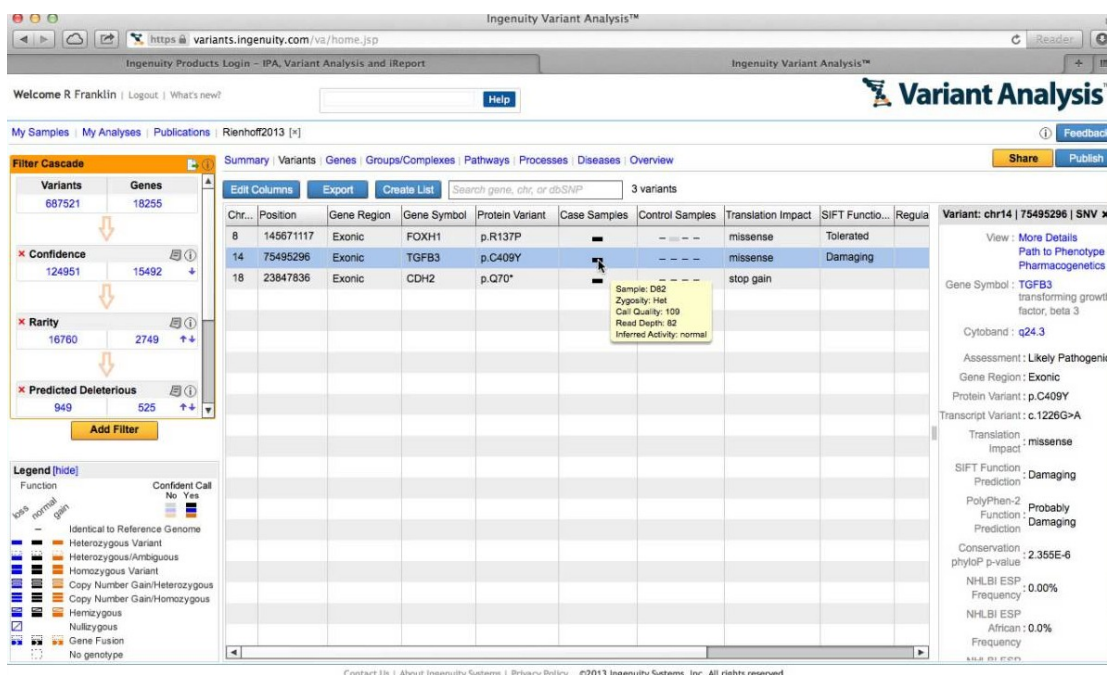
4 Istniejące rozwiązania

Konieczność posiadania aplikacji umożliwiającej analizę danych z genomów jest powszechnie znane od dłuższego czasu. W związku z powyższym powstało wiele rozwiązań, komercyjnych i niekomercyjnych, które starają się sprostać wymaganiom wszystkich użytkowników. W tej sekcji przedstawione zostaną najpopularniejsze opcje.

Ingenuity Variant Analysis Jednym z wiodących rozwiązań jest aplikacja Ingenuity Variant Analysis [1] firmy Qiagen. To zaawansowane narzędzie poza wyświetlaniem danych wariantów, umożliwia między innymi:

- zaawansowane filtrowanie,
- eksporty wyników do plików,
- udostępnienie swojego raportu innemu użytkownikowi,

Jest to jednak oprogramowanie komercyjne co wykluczyło go z dalszych rozważań.



Rysunek 1. Ingenuity Variant Analysis [1]

ExAC Browser ExAC Browser [4] [6] jest aplikacją, tworzoną przez koalicję badaczy i informatyków, w celu udostępnienia danych kodujących białka szerszemu gronu badaczy. Dokonują tego poprzez harmonizację i agregację danych z wielu projektów. Jednymi z najmocniejszych zalet aplikacji jest prezentacja danych w postaci tabel, wykresów oraz umożliwianie eksportu danych. Mimo iż jest to wolne oprogramowanie, nie zdecydowano się na jego wykorzystanie ponieważ:

- 1) podczas rozważań oprogramowanie było dopiero w wersji beta,
- 2) brakowało funkcjonalności filtrowania danych transkryptu,
- 3) brakowało rozróżnienia użytkowników a to powodowało:
 - brak możliwości personalizacji aplikacji dla użytkownika,
 - brak kontroli nad dostęпами do próbek,

Save coverage plot
Save exon image
Save CNV image

All
Missense + LoF
LoF
☐ Include filtered (non-PASS) variants
☐ Invert (highlight rare variants)

Export table to CSV

Variant	Chrom	Position	Consequence	Filter	Annotation	Flags	Allele Count	Allele Number	Number of Homozygotes	Allele Frequency
22:46594230 T / A	22	46594230		PASS	intron		1	120270	0	0.000008315
22:46594236 C / T	22	46594236	c.-42-3C>T	PASS	splice region		1	120124	0	0.000008325
22:46594241 G / T	22	46594241	c.-40G>T	PASS	splice region		1	120166	0	0.000008322
22:46594246 G / T	22	46594246		PASS	5' UTR		1	120188	0	0.000008320
22:46594249 C / T	22	46594249		PASS	5' UTR		1	120180	0	0.000008321
22:46594251 C / T	22	46594251		PASS	5' UTR		3	120174	0	0.00002496
22:46594254 C / T	22	46594254		PASS	5' UTR		5	120306	0	0.00004156
22:46594254 C / A	22	46594254		PASS	5' UTR		3	120306	0	0.00002494
22:46594255 G / A	22	46594255		PASS	5' UTR		1	120320	0	0.000008311
22:46594259 C / T	22	46594259		PASS	5' UTR		1	120410	0	0.000008305
22:46594261 A / G	22	46594261		PASS	5' UTR		1	120436	0	0.000008303
22:46594263 C / T	22	46594263		PASS	5' UTR		1	120452	0	0.000008302
22:46594264 A / G	22	46594264		PASS	5' UTR		4	120468	0	0.00003320
22:46594271 T / C (rs4253793)	22	46594271		PASS	5' UTR		90	120560	0	0.0007465
22:46594277 C / T	22	46594277		PASS	5' UTR		2	120656	0	0.00001658
22:46594279 C / T	22	46594279		PASS	5' UTR		46	120716	0	0.0003811

Rysunek 2. Broad

VCF-Miner Od wielu lat dziesiątki instytucji próbowało stworzyć własne aplikacje do przeglądania danych pochodzących z sekwencjonowania. Zatrzymać to zjawisko starali się twórcy VCF-Miner’a [7] [8] poprzez stworzenia aplikacji pozwalającej na pracę z próbkami w formacie VCF [9]. Jest to format pliku tekstowego używanego do przechowywania danych z sekwencjonowania DNA.

VCF-Miner’owi mimo swoich wielu zalet takich jak na przykład możliwość załadowania własnego pliku VCF, braku kilku istotnych z punktu widzenia naszych użytkowników funkcjonalności, które zostały zostały zaimplementowane w aplikacji, której dotyczy ta praca inżynierska. Są nimi:

- 1) brak predefiniowanych filtrów,
- 2) trudna w obsłudze filtracja danych, to znaczy:
 - brak możliwości filtracji pobranych już danych,
 - brak możliwości wyłączenia jednego filtru bez usuwania go w całości,
 - możliwość usunięcia tylko ostatniego w kolejce filtru,
- 3) brak zapisu ukrytych kolumn - użytkownik przy każdej próbce musi ponownie ukrywać bądź odsłaniać interesujące go kolumny,

- 4) brak ograniczanie dostępu do próbek - każdy użytkownik ma dostęp do wszystkich próbek,

VCF-Miner

Home Advanced CEU exon 2010_03.genotypes.vcf Admin Logout

Analysis Actions Filter Hide

My Analysis Edit

This is the description of My Analysis. Edit

Filter **Variants**

none 241

CHROM = 10 11

REF = C G

Add Filter

Save Changes

Variants Columns Export

25 records per page Showing 1 to 25 of 241 entries

CHROM	POS	ID	REF	ALT	# Samples	Samples
10	5193864	rs11253021	C	T	50	NA06984 NA06985 NA06989 NA07000 NA07037 NA07048 NA07348 NA07347 NA07387 NA10847 NA11829 NA11830 NA11831 NA11832 NA11840 NA11881 NA11893 NA11918 NA11920 NA11930 NA11992 NA11995 NA12005 NA12044 NA12058 NA12144 NA12154 NA12155 NA12156 NA12249 NA12283 NA12342 NA12347 NA12383 NA12546 NA12716 NA12717 NA12718 NA12748 NA12749 NA12751 NA12775 NA12776 NA12812 NA12815 NA12828 NA12872 NA12873 NA12892
10	5193865	rs61729616	G	A	1	NA06994
10	5194928	rs7097295	C	T	47	NA06984 NA06985 NA07000 NA07037 NA07346 NA07347 NA07387 NA10847 NA11829 NA11830 NA11831 NA11832 NA11840 NA11881 NA11893 NA11918 NA11920 NA11930 NA11992 NA11995 NA12005 NA12044 NA12058 NA12144 NA12154 NA12155 NA12156 NA12249 NA12283 NA12342 NA12347 NA12383 NA12546 NA12716 NA12717 NA12718 NA12748 NA12749 NA12751 NA12775 NA12776 NA12812 NA12815 NA12828 NA12872 NA12873 NA12892
10	5531183	rs10904517	C	T	27	NA06984 NA06985 NA06989 NA07347 NA11831 NA11920 NA11930 NA11994 NA11995 NA12003 NA12045 NA12154 NA12156 NA12234 NA12275 NA12340 NA12414 NA12717 NA12748 NA12760 NA12814 NA12815 NA12829 NA12842 NA12873 NA12878 NA12890
10	14930835	rs45567440	C	A	1	NA12776
10	14936199	rs61749161	G	A	1	NA11843
10	14990599	rs41300676	G	A	1	NA07347
10	15016420	rs7076862	G	A	26	NA07000 NA07037 NA07051 NA07347 NA10851 NA11843 NA11893 NA11918 NA11930 NA12005 NA12043 NA12144 NA12154 NA12283 NA12286 NA12287 NA12347 NA12413 NA12489 NA12748 NA12762 NA12776 NA12814 NA12829 NA12843 NA12892
10	15016733	rs35441642	G	C	11	NA07357 NA11829 NA11831 NA11930 NA12003 NA12282 NA12413 NA12718 NA12749 NA12878 NA12891
10	15017475	rs41297018	C	T	5	NA07000 NA11994 NA12045 NA12144 NA12716
10	45119340	.	C	A	1	NA06986
10	46506921	rs59974223	C	T	22	NA07037 NA07347 NA11830 NA11881 NA11920 NA11930 NA12043 NA12058 NA12272 NA12273 NA12282 NA12341 NA12347 NA12400 NA12413 NA12489 NA12748 NA12749 NA12751 NA12814 NA12889 NA12892
10	46506984	rs3740294	G	A	22	NA07037 NA07347 NA11830 NA11881 NA11920 NA11930 NA12043 NA12058 NA12272 NA12273 NA12282 NA12341 NA12347 NA12400 NA12413 NA12489 NA12748 NA12749 NA12751 NA12814 NA12873 NA12892
10	46507084	rs2229967	G	T	39	NA06989 NA06994 NA07000 NA07048 NA07051 NA07357 NA10851 NA11832 NA11840 NA11843 NA11918 NA11919 NA11992 NA11994 NA12044 NA12045 NA12144 NA12156 NA12286 NA12340 NA12348 NA12413 NA12414 NA12717 NA12718 NA12748 NA12751 NA12760 NA12761 NA12762 NA12763 NA12775 NA12812 NA12829 NA12842 NA12843 NA12872 NA12873 NA12890

Rysunek 3. Miner

5 Wybór technologii

Platforma klastrowego przetwarzania danych - Apache Spark[3], z którą współpracować będzie aplikacja, została stworzona oraz udostępnia interfejs programistyczny w języku Scala. Naturalnym przez to wydało się wybranie tego języka programowania do stworzenia przeglądarki danych.

5.1 Język programowania Scala

W aplikacji użyto języka Scala w wersji 2.11.7 [2]. Jest to język programowania powstały w 2001 roku pod kierownictwem Martina Odersky'ego w Lozannie. Działa na Wirtualnej Maszynie Javy a do 2012 roku wspierała platformę .NET opracowaną przez firmę Microsoft.

Język ten nadaje się równie dobrze do krótkich, zwartych skryptów wywoływanych podobnie do skryptów języka Python jak i do tworzenia wydajnych, ogromnych, bezpiecznych systemów sieciowych. Jest językiem łączącym cechy języków funkcyjnych oraz obiektowych. Nie jest jednak obligatoryjny funkcyjny styl programowania, do którego nie jest przyzwyczajona większość programistów.

Scala w swoim założeniu nawiązuje do minimalizmu składni Lispa to znaczy że nie opiera się na składni ale na funkcjach bibliotecznych. Nazwa ma podkreślić skalowalność języka, dzieje się tak dzięki możliwości tworzenia dodatkowych typów i struktur wyglądających jak nowa składnia języka. Zaletą języka jest również to że dzięki kompatybilności z językiem Java mamy możliwość wykorzystania każdej linii kodu napisanej w owym języku.

5.2 System zarządzania bazą danych

Zadanie stworzenia bazy danych przechowującej informacje konfiguracyjne, dane użytkowników oraz o użytkownikach było dużą częścią tworzenia systemu i wymagało wybrania odpowiedniego systemu zarządzania bazą danych. Model bazodanowy został zaprojektowany w modelu opartym na relacyjnej organizacji danych, przez co wybór ograniczył się do darmowych technologii realizujących relacyjne bazy danych.

Biorąc pod uwagę powyższe kryteria, można porównać najpopularniejsze systemami, są nimi[11]:

- MqSQL,
- SQLite,
- PostgreSQL,

5.2.1 MySQL

Zalety

- proste i łatwe w obsłudze,
- wysoki poziom bezpieczeństwa,

Wady

- nie realizuje w pełni standardu SQL,
- problematyczny jednoczesny zapis i odczyt,

5.2.2 SQLite

Zalety

- zgodny ze standardem SQL,
- przenośny dzięki oparciu bazy o jeden plik,

Wady

- brak zarządzania użytkownikami i dostępami do danych,

5.2.3 PostgreSQL

Zalety

- zgodny ze standardem SQL,
- wsparcie dla współbieżności,
- pełne wsparcie dla transakcji,

Wady

- słaba wydajność,
- trudność instalacji dla początkujących użytkowników,

5.2.4 Uzasadnienie wyboru PostgreSQL

Po analizie ostateczny wybór systemem padł na PostgreSQL. To otwarte i darmowe oprogramowanie posiada bardzo dużą społeczność, której wiedza jest łatwo dostępna w internecie i posiada wiele narzędzi i bibliotek przeznaczonych do pracy z owym systemem. Istotny wpływ na decyzję miała również łatwość integracji PostgreSQL na inne systemy.

5.3 Slick

Pracę z bazą danych po stronie serwera aplikacyjnego znacznie ułatwia oprogramowanie pozwalające na odwzorowanie obiektowo-relacyjne tabel bazodanowych na obiekty języka programowania. Dzięki tej technice programista może traktować obiekty bazodanowe jak elementy kolekcji czy pola obiektów.

Takim narzędziem jest stworzone przez firmę Lightbend, Inc. oprogramowanie Slick[12] pozwalające na pełną kontrolę nad bazą danych oraz pisanie klasycznych zapytań SQL.

5.4 JDBC

Baza danych zawierająca dane o sekwencjonowaniu DNA jest kolumnowo zorientowaną bazą danych opartą na systemie Apache Kudu [13]. W przeciwieństwie do tradycyjnych systemów bazodanowych gdzie dane składowane są poziomo czyli wierszami, w kolumnowych systemach dane przechowywane są pionowo - kolumnami. Kudu zajmuje się składowaniem danych, za wykonywanie zapytań SQL odpowiada całkowicie zintegrowane z Kudu oprogramowanie Impala [14] [15] udostępniające interfejs JDBC.

5.5 Aplikacja przeglądarkowa

Biorąc pod uwagę wymagania klientów oraz różnorodność używanych przez nich urządzeń należało wybrać odpowiedni rodzaj aplikacji klienckiej pozwalający na spełnienie wszystkich wymagań funkcjonalnych naszych użytkowników oraz jednocześnie będący łatwy w utrzymaniu i rozwijaniu.

Zalety aplikacji internetowych Łatwość w dostępie do internetu i ilość urządzeń pozwalających na korzystanie z przeglądarek internetowych pozwoliły na rozwój aplikacji internetowych oraz ich rozpowszechnienie. Łatwość w rozbudowie, zarządzaniu i niskie ceny wynajmowania serwera aplikacyjnego spowodowały powstanie grupy platform programistycznych wspomagających ich budowę.

Narzędzia typu Ruby on Rails czy Spring Boot zdejmują z programisty obowiązek konfiguracji serwera HTTP od podstaw i umożliwiają rozpoczęcie pracy nad stronami aplikacji po kilku minutach.

Platforma programistyczna Play Platforma Play, stworzona w języku Scala jest środowiskiem do tworzenia aplikacji internetowych, która na celu ma przyspieszyć pracę programisty dzięki:

- strategii Konwencji Ponad Konfigurację,
- przeładowywania i ponownej kompilacji plików po edycji,
- wykorzystaniu wzorca Model-Widok-Kontroler,
- wykorzystaniu technologii REST,

Platforma programistyczna Angular Angular jest opracowaną przez Google biblioteką wspomagającą tworzenie aplikacji przeglądarkowych na jednej stronie. Jej głównymi zaletami jest :

- oddzielenie warstwy klienckiej od warstwy serwerowej,
- oddzielenie manipulacji modelem dokumentu HTML od logiki aplikacji,
- wykorzystaniu wzorca Model-Widok-Kontroler,

Lodash Biblioteka Lodash [16] jest zbiorem wielu użytecznych funkcji ułatwiających pracę z typami dostępnymi w języku Javascript.

6 Przypadki użycia

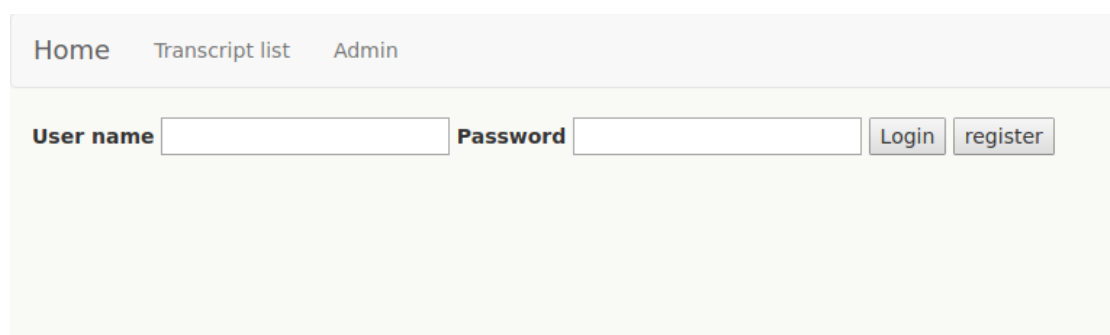
6.1 Autoryzacja

6.1.1 Role

Administratorem nazywana jest osoba mająca dostęp do bazy danych aplikacji, ustalająca widoczne dla użytkowników próbki oraz zarządzająca strukturą filtrów. Jednocześnie administrator ma takie same możliwości jak zwykły użytkownik, którymi są dostęp do określonych próbek, możliwość ich oglądania, filtrowania i ukrywania kolumn. Każdy użytkownik jest rozróżnialny w aplikacji dlatego wymagana jest wcześniejsza rejestracja.

6.1.2 Rejestracja i logowanie użytkownika

Poniższy rysunek pokazuje widok startowy aplikacji. W celu przejścia do pozostałych funkcjonalności, użytkownik musi się zalogować lub zarejestrować, jeśli nie ma jeszcze konta w aplikacji. Wskazane jest użycie szyfrowanego połączenia HTTPS, żeby uniknąć kradzieży hasła.



Home Transcript list Admin

User name Password Login register

Rysunek 4. Okno logowania i rejestracji

6.2 Przeglądanie danych z sekwencjonowania DNA

Po zalogowaniu się do aplikacji przed użytkownikiem pojawia się główna część aplikacji pozwalająca na dostęp do próbek oraz pracę na nich.

Ekran dostępnych genomów Każda próbka dostępna w bazie danych posiada indywidualny identyfikator pozwalający na rozróżnienie jej od innych próbek. Owy identyfikator jest ciągiem znaków, który wyświetlany jest alfabetycznie posortowanej liście. Użytkownik widzi tylko próbki udostępnione przez administratora i ma możliwość spojrzenia dokładniej w dane poprzez kliknięcie w identyfikator próbki, co przeniesie go do następnej strony prezentującej dane z sekwencjonowania DNA.

Home	Transcript list	Admin
Sample id		
sample_1		
sample_2		
sample_3		
sample_4		
sample_5		
sample_6		
sample_7		
sample_8		

Rysunek 5. Lista próbek

Tabela z danymi z sekwencjonowania DNA Przechodzą na stronę z danymi dla konkretnej próbki, użytkownikowi prezentowane są dane w postaci tabelarycznej (Rysunek numer 6).

Chrom	Position	Allele Count European (Non-F...	Allele Number European (Non-F...	Homozygote Count European (N...	Allele Count Fi...	Allele Number Fi...	Homozyg...
22	46644047	1	52664	0	0	4884	
22	46644046	0	52534	0	0	4884	
22	46644047	1	52664	0	0	4884	
22	46644046	0	52534	0	0	4884	
22	46644041	1	50662	0	0	4730	
22	46644041	1	50662	0	0	4730	
22	46644047	1	52664	0	0	4884	
22	46644046	0	52534	0	0	4884	
22	46644041	1	50662	0	0	4730	
22	46644047	1	52664	0	0	4884	
22	46644046	0	52534	0	0	4884	
22	46644041	1	50662	0	0	4730	
22	46644204	0	45122	0	0	4322	
22	46644202	1	45802	0	0	4378	
22	46644199	0	47728	0	0	4586	
22	46644198	0	48086	0	0	4620	
22	46644194	0	48652	0	0	4656	
22	46644188	2	50554	0	0	4828	
22	46644178	0	54226	0	0	5164	
22	46644177	3397	55608	98	235	5264	

Rysunek 6. Tabela z danymi z sekwencjonowania DNA

Po zakończeniu implementacji wyświetlania tabeli z danymi z sekwencjonowania DNA, zauważono problemy z wydajnością. Długi czas tworzenia się elementów HTML tabeli i łatwo zauważalne zawieszanie się przeglądarki były elementami nie do przyjęcia dla codziennej pracy użytkownika. Pod obserwację wzięto:

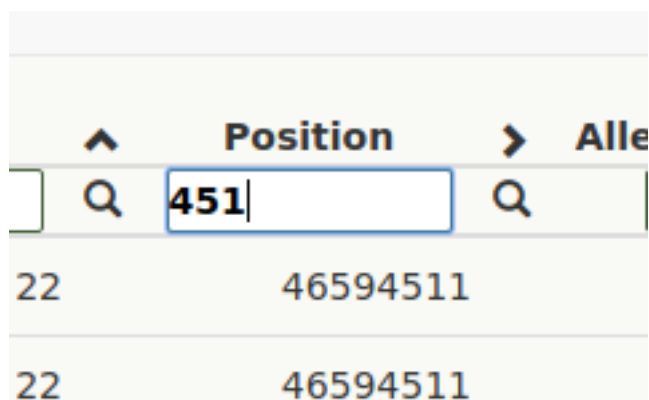
- czas odpowiedzi serwera na zapytanie HTTP,
- czas wygenerowania i wykonania zapytania SQL,
- czas wygenerowania przez przeglądarkę elementów HTML tabeli,

Wykonane testy wykazały, że największy narzut czasowy na ładowanie się strony, miał ostatni element to znaczy rysowanie tabeli przez przeglądarkę.

Wada ta została zniwelowana poprzez wprowadzenie paginacji zwanej też stronicowaniem. Maksymalna ilość pokazywanych wierszy została ograniczona do 300 i wprowadzono dodatkowy element widoczny w lewym dolnym rogu rysunku numer 6,

który umożliwia użytkownikowi poruszanie się po kolejnych stronach tabelki zmniejszając narzut pamięci operacyjnej wymaganej do wygenerowania całości tabeli.

Ważną funkcjonalnością z punktu widzenia użytkownika jest możliwość filtracji pobranych już wierszy z bazy danych. W celu zwiększenia możliwości wyszukiwania, każda kolumna posiada oddzielne pole filtrujące, umożliwiając na zawężanie zbioru danych po każdej kolumnie. Element odpowiadający za stronicowanie poprawnie zmniejsza ilość dostępnych stron przy dynamicznym zmniejszaniu się wyświetlanych danych. Dodatkową opcją działającą po stronie przeglądarki jest funkcjonalność sortowania rosnąco bądź malejąco jednej kolumny. Służy do tego strzałka po lewej stronie od nazwy kolumny, kliknięcie w ikonkę bądź nazwę kolumny zmienia sortowanie.



	^	Position	>	Alle
	Q	451	Q	
22		46594511		
22		46594511		

Rysunek 7. Sortowanie i filtrowanie pobranych już danych

Ustawianie widoczności kolumn Przejrzystość danych i dostęp tylko do potrzebnych informacji jest kluczową wartością dla użytkowników. Mnogość kolumn, prowadząca do przedstawiania wielu informacji niepotrzebnych wszystkim użytkownikom uniemożliwia osiągnięcie tego efektu. Wychodząc naprzeciw tym oczekiwaniom zaimplementowano opcję umożliwiającą klientom aplikacji ukrywanie dowolnej kolumny. Po kliknięciu w specjalny guzik umiejscowiony po prawej stronie elementu stronicującego, wyskakuje okienko z listą kolumn, które użytkownik może odznaczyć co spowoduje zniknięcie z tabeli. Selekcja może być zapisana w bazie danych tak by przy ponownym wejściu na tą stronę aplikacji, użytkownik nie musiał kolejny raz ukrywać nieinteresujących go kolumn. Po rejestracji użytkownik ma widoczne wszystkie kolumny i musi sam je odznaczyć.

46611027	Homozygote Count Finnish	<input checked="" type="checkbox"/>	0
46611027	Allele Count Latino	<input type="checkbox"/>	0
46611027	Allele Number Latino	<input type="checkbox"/>	0
46611027	Homozygote Count Latino	<input type="checkbox"/>	0
46611027	Allele Count Other	<input type="checkbox"/>	0
46611027	Allele Number Other	<input checked="" type="checkbox"/>	0
46611027	Homozygote Count Other	<input type="checkbox"/>	0
46611027	Allele Count South Asian	<input type="checkbox"/>	0
46611027	Allele Number South Asian	<input type="checkbox"/>	0
46611027	Homozygote Count South Asian	<input type="checkbox"/>	0

5 6 7 8 9

Save Cancel

Rysunek 8. Widoczne kolumny

Filtrowanie danych Rysunek numer 9 przedstawia moduł filtrujący dane, znajdujący się w lewej części strony aplikacji. Podstawowym elementem tworzącym filtr jest tak zwane "pole", odnosi się ono do jednej kolumny bazodanowej, z którą łączy ją jedna z poniższych relacji:

- mniejsze (less),
- większe (greater),
- mniejsze równe (less than),
- większe równe (greater than),
- równe (equals),

Użytkownik wprowadza własną wartość do pola bądź wybiera ją z listy rozwijanej. Dodatkową możliwością jest pole mające wartość domyślną ustaloną przez administratora. Wartość każdego pola może być zapisane w bazie danych, zapis jest oddzielny, dla każdego użytkownika, każdego filtru oraz każdej próbki. Grupa pól tworzy właściwy "filtr", który może być wyłączony z filtracji dzięki przyciskowi wyboru z etykietą "Inactive". Wizualnie filtr jest wyciemniony jak na przykładzie. Grupa filtrów tworzą tak zwany panel, które są oddzielnymi bytami w bazie danych, o własnych nazwach i filtrach. W górnej części panelu widoczne są przyciski z nazwami paneli. Aktywny panel wyróżnia się od zielonym kolorem od nieaktywnych o kolorze szarym.

Filters

Tab 1**Tab 2****Tab 3**

Inactive ☒ **Filter 11**
Chrom greater than
23
Position greater
23686

Inactive ☐ **Filter 12**
Reference equals
C
Chrom less than
23
Allele Number greater
42920

Filter**Count****Save****Get all**

Rysunek 9. Filtry

Filtrowanie odbywa się zgodnie z kolejnością aktywnych filtrów, to znaczy najpierw filtrujemy dane używając pól pierwszego aktywnego filtru, następnie te dane filtrujemy korzystając z drugiego etc. Ilustruje to przykład z rysunku numer 10. Pierwszy filtr o nazwie "Filter 11" redukuje listę wyświetlanych wierszy do 20224. Była by to liczba widocznych wierszy przy deaktywacji pozostałych filtrów. Filtr "Filter 11" razem z drugim filtrem o nazwie "Filter 12" redukuje liczbę rekordów do 7424

Przycisk z etykietą "Count" umożliwia policzenie ilości wierszy zwróconych przy zadanych wartościach pól. Pozwala to na sprawdzenie rozmiaru danych przed właściwym pobraniem całego zbioru danych.

Można również pobrać wszystkie dane wybranej próbki za pomocą guzika z napisem "Get all".

Za ustalanie struktury filtrów odpowiadają administratorzy i w podrozdziale im poświęconym opisane zostanie zarządzanie filtrami.

Filters

Tab 1**Tab 2****Tab 3**

Inactive ☐ Filter 11

Chrom greater than

21

Position greater

23686 ▼

This selection reduce list length to 20224

Inactive ☐ Filter 12

Reference equals

C ▼

Chrom less than

23

Allele Number greater

42920

This selection reduce list length to 7424

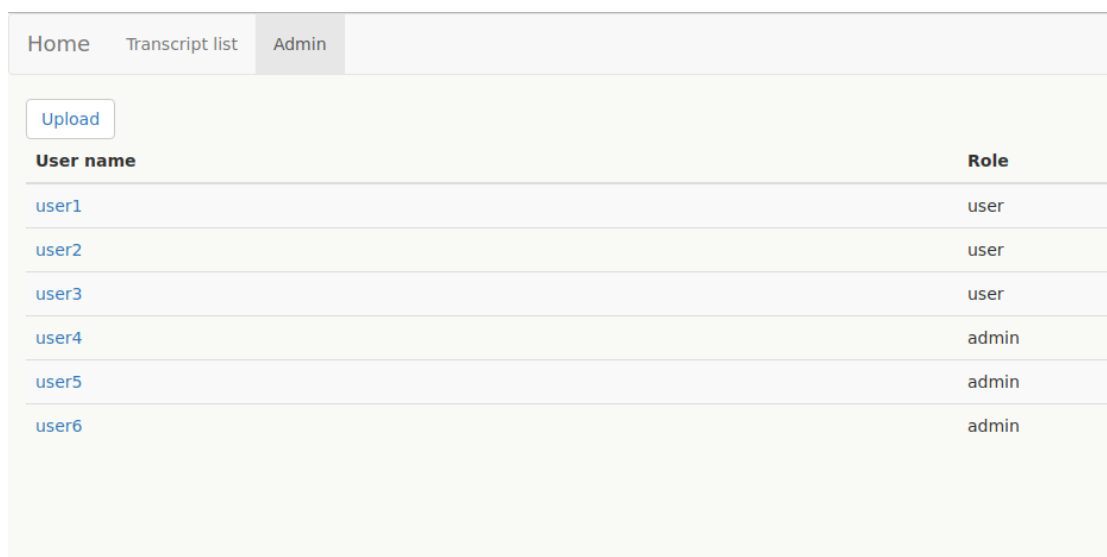
Filter**Count****Save****Get all**

Rysunek 10. Wynik zliczania danych

6.3 Panel administratora

Użytkownik o roli administratora może wejść do oddzielnej strony aplikacji (rysunek 11). Administratorowi prezentowana jest lista zarejestrowanych użytkowników wraz z ich rolami. Każdy element list jest hiperłączem prowadzącym do strony poświęconej konkretnemu użytkownikowi i jego uprawnieniom.

Przycisk o etykiecie "Upload" służy administratorowi do zmiany struktury filtrów, o czym będzie mowa w następnym paragrafie.



The screenshot shows a web application interface for an administrator. At the top, there is a navigation bar with three tabs: "Home", "Transcript list", and "Admin". The "Admin" tab is currently selected and highlighted. Below the navigation bar, there is a light yellow background area. On the left side of this area, there is a button labeled "Upload". To the right of the button is a table with two columns: "User name" and "Role". The table contains six rows of user data. Each user name in the "User name" column is a blue hyperlink. The roles are listed in the "Role" column.

User name	Role
user1	user
user2	user
user3	user
user4	admin
user5	admin
user6	admin

Rysunek 11. Część panelu administratora z listą użytkowników

Zarządzanie filtrami Zmiana struktury filtrów odbywa się z panelu administratora poprzez wysłanie z przeglądarki na serwer plik arkusza kalkulacyjnego o ustalonym formacie. Przykładowe dane są widoczne na rysunku 12. W pierwszej kolumnie podaje się nazwę panelu, do której przypisywany jest filtr o nazwie podanej w drugiej kolumnie. W trzeciej kolumnie należy podać nazwę kolumny, do której odnosić się będzie pole filtru a następnie relację między wprowadzaną wartością a kolumną. Opcjonalnie może być podana domyślna wartość pola oraz kilka wartości oddzielone przecinkami, między którymi użytkownik będzie mógł wybierać w aplikacji. Nazwy kolumn oraz relacje zostały są dostępne pod listą rozwijaną w arkuszu w celu ułatwienia pracy administratora. Załadowanie pliku usuwa wcześniejsze filtry oraz zapisane wartości użytkowników.

	A	B	C	D	E	F
1	Tab name	Filter name	Variant column name	Relation	Default value	Options
2	Tab 1	Filter 11	<u>Chrom</u>	Greater than	22	
3	Tab 1	Filter 11	Position	Greater		23686, 245345, 456846
4	Tab 1	Filter 12	Reference	Equals	C	C,G
5	Tab 1	Filter 12	<u>Chrom</u>	Less than	23	
6	Tab 1	Filter 12	Allele Number	Greater	42920	
7	Tab 2	Filter 21	<u>Chrom</u>	Greater than	22	
8	Tab 2	Filter 21	Position	Greater		23686
9	Tab 2	Filter 22	Reference	Equals	G	
10	Tab 2	Filter 22	<u>Chrom</u>	Less than	23	22,23,24
11	Tab 3	Filter 31	Allele Number	Greater	23686	

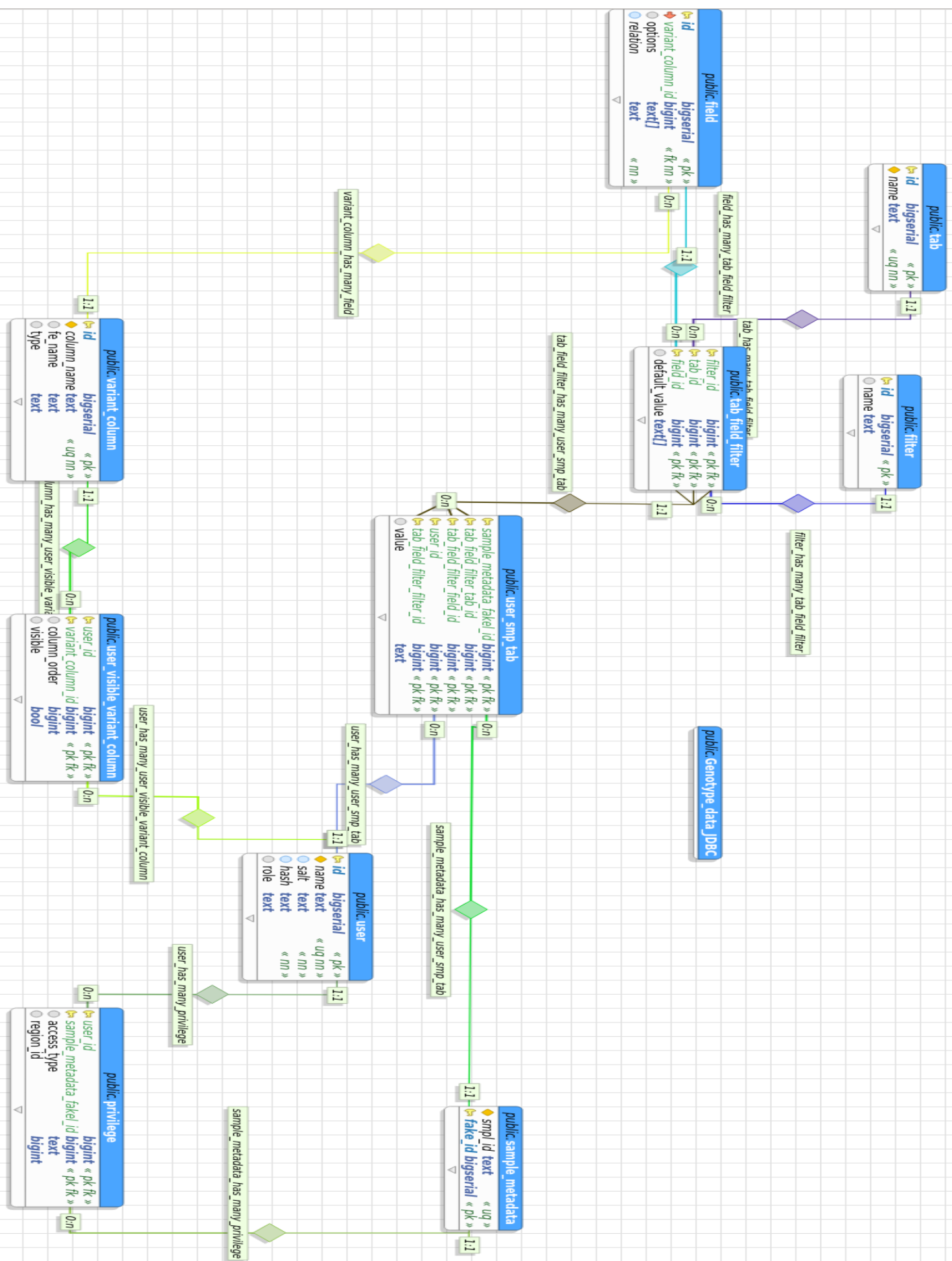
Rysunek 12. Przykładowa zawartość pliku konfiguracyjnego dla filtrów

Zarządzanie widocznością próbek dla użytkowników Po wybraniu użytkownika z listy widocznej na rysunku numer 11, administratorowi ukazuje się lista wszystkich dostępnych próbek (rysunek numer 13). Administrator zaznacza w przyciskach wyboru, które próbki będą dostępne do wglądu wybranemu użytkownikowi. By zatwierdzić wybór należy kliknąć w przycisk z etykietą "Save". Po zarejestrowaniu się do aplikacji, użytkownik nie jest przypisany do żadnej próbki.

Home Transcript list Admin	
Sample id	Visible
sample1	<input checked="" type="checkbox"/>
sample2	<input checked="" type="checkbox"/>
sample3	<input checked="" type="checkbox"/>
sample4	<input type="checkbox"/>
sample5	<input type="checkbox"/>
sample6	<input type="checkbox"/>
sample7	<input type="checkbox"/>
sample8	<input type="checkbox"/>
<div>Save</div>	

Rysunek 13. Panel dostępności próbek dla użytkownika

7 Schemat bazy danych



Rysunek 14. Schemat bazy danych

Przed rozpoczęciem implementacji aplikacji przeglądarkowej zaprojektowano strukturę relacyjnej bazy danych. Na rysunku nr 14 przedstawiono schemat stworzony w narzędziu pgModeler [20]. Dzięki temu darmowemu narzędziu wygenerowany został skrypt tworzący bazę danych.

Dane o użytkowniku Tabela "user" zawiera rekordy o użytkownikach. Są to:

- 1) nazwy jakie wybrali przy rejestracji i jakimi posługują się w aplikacji ("name"),
- 2) rolę jaką przydzielili im administratorzy systemu ("role"),
- 3) sól użytą do wygenerowania skrótu i potrzebną do autoryzacji ("salt"),
- 4) wynik funkcji skrótu z ich hasła ("hash"),

Dane z sekwencjonowania DNA Podczas trwania okresu implementacji systemu, przykładowe dane z serwisu Exac zostały załadowane do oddzielnej tabeli bazodanowej o nazwie "Genotype_data_JDBC". Mimo, iż owa tabela znajdowała się w tej samej bazie danych co dane o filtrach czy użytkownikach, aplikacja łączyła się oddzielnym połączeniem. Dodatkowo do pobierania danych wykorzystywała interfejs JDBC, tak by jak najlepiej symulować produkcyjne połączenie aplikacji, czyli połączenie do rozproszonej bazy danych.

Sztuczne identyfikatory próbek Do implementacji strony prezentującej dane użytkownikowi (podrozdział 6.2) planowano użyć funkcjonalności platformy Angular, umożliwiającej przekazywanie parametrów poprzez część adresu URL. Rozróżnianie próbek odbywa się względem ich nazw, które są dowolnymi ciągami znaków. Biorąc pod uwagę konieczność zabezpieczenia aplikacji przed znakami specjalnymi, które mogłyby się pojawić w nazwie oraz potrzebę użycia identyfikatora próbki jako klucza obcego w części tabel systemu, postanowiono dodać dodatkową liczbową kolumnę ("fake_id"), której wykorzystanie ułatwiło implementację systemu.

Dostęp do próbek W tabeli "privilege" przechowywane są informacje o dostępie użytkownika do danej próbki. Brak rekordu wiążącego użytkownika z daną próbką jest w aplikacji rozumiany jako brak dostępu do danej próbki, przez co po zarejestrowaniu się użytkownika, nie ma On dostępu do żadnej próbki,

Lista kolumn System był projektowany z myślą by ograniczyć w przyszłości konieczność zmian w kodzie aplikacji i by był konfigurowalny z jednego pliku dostępnego administratorowi. Z tym przeświadczeniem została dodana tabela "variant_column", która będzie zawierać informacje o kolumnach tabeli z danymi DNA. Poza nazwami tych kolumn, które będą wykorzystywane do generowania zapytań pobierających dane, w tej encji znajdują się nazwy wyświetlające się użytkownikowi aplikacji ("fe_name") oraz informacje o typach tych kolumn, służące do sprawdzania poprawności danych wejściowych od klientów.

Widoczność kolumn Za składowanie informacji o widocznych kolumnach na stronie prezentującej użytkownikowi dane o sekwencjonowaniu, odpowiada tabela "user_visible_variant_column". Zapisane w niej są:

- 1) identyfikator użytkownika ("user_id"),
- 2) identyfikator kolumny wariantu ("variant_column_id"),
- 3) dana typu boolowskiego ("visible") informująca o widoczności kolumny w następujący sposób:
 - prawda - kolumna jest widoczna,
 - fałsz - kolumna nie jest widoczna,

Przechowywanie schematu filtrów W trakcie analizy wymagań i projektowaniu systemu wydzielono trzy oddzielne obiekty tworzące moduł filtrujące dane, to znaczy panele, filtry i pola. Ułatwiło to zaprojektowanie odpowiednich encji bazodanowych.

Tabela odpowiadająca panelowi ("tab") poza identyfikatorem ("id") przechowuje również unikalną nazwę ("name") widoczną w górnej części panelu filtrującego. Podobnie skonstruowana jest encja odpowiadająca jednemu filtrowi ("filter") z tą różnicą, iż nazwa ("name") nie jest unikalna.

Encja będąca odpowiednikiem jednego pola ("field") również została dodana do schematu bazy danych, z następującymi kolumnami:

- 1) identyfikator ("id"),
- 2) identyfikator kolumny wariantu ("variant_column_id"), powiązanej z polem,
- 3) relacja między polem a kolumną wariantu,
- 4) opcjonalne wartości ukazywane użytkownikowi pod listą rozwijaną,

Załączenie wszystkich trzech wymienionych encji, odpowiada tabela "tab_field_filter", posiadająca identyfikatory każdej z encji oraz domyślne wartości zadeklarowane przez administratora.

Zapisywanie wartości filtrów dla użytkownika Ostatnią zaprojektowaną tabelą jest tabela "user_smp_tab", **zmienić nazwę, niezgodna z nazewnictwem reszty tabel**

Funkcjonalność zapisania wartości dla każdego pola filtru, oddzielnie dla każdej próbki jest zrealizowana poprzez przechowywanie identyfikatora panelu, filtru i pola elementu filtracji, razen z identyfikatorem próbki i wybraną wartością.

8 Wydajność aplikacji

Dane używane podczas implementacji do sprawdzenia działania aplikacji pochodziły z Instytutu Broad. Do testów wybrano transkrypt ENST00000407236 [5], którego dane były dostępne w pliku CSV. Rozmiar danych wynosił 530 wierszy, każdy posiadający 37 atrybutów. Plik został załadowany do lokalnej bazy danych, do tabeli "Genotype_data_JDBC". Należy zaznaczyć, iż spodziewana ilość wierszy dla jednej próbki wynosi około 20000. W celu sprawdzenia zachowania się aplikacji dla większych rozmiarów danych, postanowiono kilkakrotnie zmultiplikować ilość wierszy i zapisać je jako oddzielne próbki.

Zaobserwowano dzięki temu brak płynności przy przewijaniu tabeli, tak zwane "zacinanie się" strony przeglądarki oraz nieakceptowalne wydłużenie się czasu oczekiwania na wyrysowanie się wszystkich elementów. W celu znalezienia przyczyny i poprawienia sprawności wytypowano następujące elementy działania aplikacji podejrzewane o duże narzuty czasowe:

- rozmiar przesyłanych danych
- czas trwania żądania HTTP
- czas generowania modelu w części klienckiej
- czas dodawania elementów do DOMu przeglądarki przez platformę Angular

Środowisko testowe stanowił komputer typu laptop z procesorem firmy Intel model i3-3110M wraz z 8 Gb pamięci operacyjnej. Wirtualna maszyna Javy, z której korzystała aplikacja posiadała stertę o wielkości 512 Mb z możliwością dynamicznego zwiększenia do maksymalnie 2 Gb. Przeglądarkami na których testowano aplikacje była przeglądarka Google Chrome w wersji 60.0.3112.113 oraz Mozilla Firefox w wersji 55.0.2. Każdy przypadek był mierzony pięć razy.

Rozmiar przesyłanych danych Rozmiar przesyłanych danych został jako pierwszy poddany analizie i ewentualnej optymalizacji, ponieważ może znacząco wpływać na pozostałe obiekty badań.

W tabeli numer 1 przedstawiono rozmiar odpowiedzi HTTP względem rozmiaru wybranej próbki DNA.

	1920 wierszy	20224 wierszy	51200 wierszy
rozmiar odpowiedzi HTTP	3.5MB	37.3MB	93.6MB

Tabela 1. Rozmiar odpowiedzi HTTP względem rozmiaru wybranej próbki DNA

Dane wysyłane z serwera były to dane tekstowe w formacie JSON. Wysyłanymi model danych stanowiła lista obiektów DataRowDTO, który odpowiadał jednemu wierszowi tabeli i gdzie każdy z nich zawierał listę obiektów DataCellDTO (pole o nazwie "row"). Zawartość tych obiektów stanowiła nazwa odpowiadającej kolumny wiersza ("columnName") oraz wartość ("value").

Dla zmniejszenia długości przesyłanego ciągu znaków, zmieniono logikę po stronie JavaScript'owej tak by można było wysyłać liczbowy identyfikator kolumny zamiast jej nazwy oraz zmieniono nazwy pól obiektów w następujący sposób:

- row -> r
- columnName -> id -> i
- value -> v

Zmiany rozmiaru wysyłanych danych prezentuje tabela numer 2.

	1920 wierszy	20224 wierszy	51200 wierszy
rozmiar odpowiedzi HTTP	1.3MB	13.8MB	34.2MB

Tabela 2. Rozmiar odpowiedzi HTTP względem rozmiaru wybranej próbki DNA po optymalizacji przesyłanego modelu

Czas trwania żądania HTTP Poniżej w tabeli numer 3 przedstawiany jest średni czas trwania całego żądania HTTP.

	1920 wierszy	20224 wierszy	51200 wierszy
czas trwania żądania HTTP	5.66s	9.54s	19.21s
czas przetwarzania danych na serwerze	4856ms	7882ms	17379ms

Tabela 3. Czasy trwania żądania HTTP oraz czasy przetwarzania danych pobranych z bazy danych (w tym czas połączenia z bazą danych) względem rozmiaru danych.

Warto zwrócić uwagę jak dużą częścią całego żądania stanowił czas przetwarzania danych. Oprócz pobrania danych z bazy danych, serwer również przygotowywał powstałe obiekty do wysłania. Przekształcał je do formatu JSON, przed wysłaniem klientowi. Jak łatwo się domyślić, lokalna baza danych oraz przede wszystkim lokalny serwer będzie miał zdecydowanie lepsze wyniki od produkcyjnego serwera i należało zająć się ograniczeniem czasu pracy serwera aplikacyjnego. W tym celu wykorzystano mechanizm pamięci podręcznej (z ang. cache). Oprogramowanie z którego skorzystano nazywa się Ehcache [10] i zostało wybrane, ponieważ jest wspierane przez oprogramowanie Play i jednocześnie jest najczęściej wykorzystywaną implementacją pamięci podręcznej dla aplikacji w języku Java.

Tabela 4 przedstawia średni czas trwania całego żądania HTTP oraz czas przetwarzania danych pobranych z bazy danych (w tym czas połączenia z bazą danych) względem rozmiaru danych po zaimplementowaniu mechanizmu pamięci podręcznej.

	1920 wierszy	20224 wierszy	51200 wierszy
czas trwania żądania HTTP	0.615ms	2.55s	4.57s
czas przetwarzania danych	147ms	126ms	163ms

Tabela 4. Czasy trwania żądania HTTP oraz czasy przetwarzania danych pobranych z bazy danych (w tym czas połączenia z bazą danych) względem rozmiaru danych po zaimplementowaniu mechanizmu pamięci podręcznej

Czas generowania modelu w części klienckiej Pobrany obiekt typu JSON po zakończeniu zapytania HTTP był przekształcany do innej formy między innymi funkcje biblioteki Lodash. Poniżej w tabeli numer 5 przedstawione są pomiary czasu przekształceń względem rozmiaru obiektu.

	1.3MB	13.8MB	34.2MB
przekształcenia modelu w przeglądarce	105ms	991ms	2052ms

Tabela 5. Czasy przekształceń w przeglądarce klienckiej względem rozmiaru obiektu

Osiągnięte wyniki testów uznano za zadowalające i nie postanowiono próbować optymalizować czasu wykonania owych operacji.

Czas dodawania elementów do DOMu przeglądarki przez platformę Angular

Doświadczenie z oprogramowaniem Angular wskazywało, iż ten element może być odpowiedzialny za główny narzut czasowy przy generowanie się tabeli. Zdecydowano się wprowadzić element stronicujący prezentowane dane oraz zmierzyć czas potrzebny na wygenerowanie się elementów zależnie od ilości wizualnie dostępnych wierszy. W tabeli numer 6 przedstawione są wyniki.

	1920 wierszy	20224 wierszy	51200 wierszy
300 wierszy	3806ms	4329ms	5783ms
1000 wierszy	11.82s	13.05s	16.07s
5000 wierszy	35403ms	4min	>5min

Tabela 6. Czasy dodawania elementów do DOMu HTML przez platformę Angular

Powyższe wyniki najlepiej prezentują skalę problemu. Ostatecznie zaimplementowano stronicowanie z 300 wierszami, duży wpływ na tą decyzję miał również fakt, iż przy 1000 widocznych wierszach straty wydajności i brak płynności przy przewijaniu suwakiem widocznej tabelki uniemożliwiałyby efektywną pracę.

Opisać dirty-checking w angularze 2-3 zdania - powód takiego zachowania

Po zaimplementowaniu funkcjonalności ukrywania kolumn, ponowiono testy przy ukrytych 17 kolumnach. Angular zapewnia dwie dyrektywy, które można było zastosować przy tej funkcjonalności. Są to:

- ng-show bądź ng-hide - które ukrywają dany element poprzez style CSS
- ng-if - która nie dodaje elementu do DOMu przeglądarki

Poniższa tabela o numerze 7 ilustruje wyniki uzyskane z dyrektywą ng-if przy ukrytych 17 kolumnach.

	1920 wierszy	20224 wierszy	51200 wierszy
300 wierszy	3739ms	4744ms	5100ms
1000 wierszy	10.86s	15.69s	18.93s
5000 wierszy	19.61s	3min	>5min

Tabela 7. Czasy dodawania elementów do DOMu HTML przez platformę Angular

Po wprowadzeniu wszystkich elementów optymalizacyjnych, średni czas wyniósł:

9 Bezpieczeństwo aplikacji

Badania przeprowadzone przez firmę Norton by Symantec [17] pokazują jak dużym zjawiskiem jest współdzielenie przez ludzi haseł między różnymi serwisami, czy to skrzynką poczty elektronicznej, serwisem społecznościowym czy też kontem bankowym. Użytkownicy ufają twórcom aplikacji, iż dołożą wszelkich starań w celu zabezpieczenia ich danych.

Do zapewnienia bezpieczeństwa haseł zostało zaimplementowane co następuje:

- połączenia klienta z serwerem - aplikacja została przygotowana do obsługi protokołu HTTPS, zapewniającym szyfrowane połączenie i ochronę danych autoryzacyjnych
- przechowywanie hasła - baza danych przechowuje hasło przekształcone za pomocą funkcji mieszającej SHA-512, dla zwiększenia bezpieczeństwa wykorzystuje się wygenerowaną sól

Opis implementacji tych funkcjonalności zostanie opisany w następnym rozdziale.

SQL injection Z kolei opublikowany w 2017 roku raport OWASP [18] informuje iż najwięcej ataków na aplikacje internetowe odbywa się poprzez tak zwane SQL injection (z ang.). Opracowany system generował dynamicznie zapytania SQL przez co mógł być narażony na te niebezpieczeństwa i został odpowiednio zabezpieczony. Przed tymi zagrożeniami czychającymi na relacyjną bazę danych PostgreSQL chroni aplikację oprogramowanie Slick, które dynamicznie sprawdza typowanie i upewniając się, iż wprowadzone parametry zostaną wcześniej przekształcone na odpowiednie typy. Baza danych z danymi z sekwencjonowania DNA łączy się z serwerem za pomocą interfejsu JDBC, który udostępnia tą samą funkcjonalność poprzez wykorzystanie klasy PreparedStatement [19].

10 Opis implementacji

Opis struktury całego projektu - foldery i co w nich się znajduje; po zdaniu o ciekawszych klasach narzędziowych

Opis autoryzacji(hash itp) - trait Secured - można napisać coś o https, wygenerowanym przez nich certyfikacie; za tym idzie opis sesji i ciastek

11 Wnioski i podsumowania

Zaimplementowany system spełnia założenia projektu - aplikacja umożliwia dostęp po próbek DNA na żądanie, pozwala na filtracje danych i zapisywanie wartości w filtrach. System umożliwia rozróżnianie różnych typów użytkowników i ograniczenie dostępu do danych bądź funkcjonalności zależnie od ich roli. Dodatkowo dba o bezpieczeństwo tożsamości wszystkich użytkowników i przechowywanie ich haseł. Co więcej, udało się stworzyć architekturę pozwalającą na łatwą rozbudowę i dodawanie nowych funkcjonalności.

Postarano się na zoptymalizowanie czasu odpowiedzi na zapytanie HTTPS, jednak prawdziwe testy, które odbędą się w Zakładzie Genetyki Medycznej Instytutu Matki i Dziecka w Warszawie odpowiedzą na pytanie czy nie będzie potrzeby dalszych modyfikacji. Poza zmniejszeniem rozmiaru przesyłanych danych możliwe jest wykorzystanie pamięci podręcznej przeglądarki czy też bazy danych, które pojawiają się w przeglądarkach [21].

Rejestracja domeny, na której uruchomiony będzie serwer, w urzędzie certyfikacji jest najważniejszym elementem, od którego należy rozpocząć prace w następnym etapie rozwoju systemu.

W tym samym czasie można również rozpocząć pracę nad kolejnymi funkcjonalnościami aplikacji. Przykładami takich usprawnień mogłyby być:

- umożliwienie tworzenie własnych paneli z filtrami,
- eksport przefiltrowanych danych do plików,
- dodanie wykresów ilustrujących dane,

Literatura

- [1] QIAGEN - Ingenuity Variant Analysis Available at: <https://www.qiagenbioinformatics.com/products/ingenuity-variant-analysis/> (Accessed: 10 August 2017).
- [2] École Polytechnique Fédérale - Scala documentation, Available at: <http://docs.scala-lang.org/> (Accessed: 10 August 2017).
- [3] The Apache Software Foundation - Apache Spark Available at: <https://spark.apache.org/> (Accessed: 10 August 2017).
- [4] Exac Browser Data - Exome Aggregation Consortium Available at: <http://exac.broadinstitute.org/> (Accessed: 10 August 2017).
- [5] Exac Browser Data - Exome Aggregation Consortium Available at: <http://exac.broadinstitute.org/transcript/ENST00000407236> (Accessed: 10 August 2017).
- [6] Lek, Monkol, et al. - Analysis of protein-coding genetic variation in 60,706 humans Available at: <http://www.nature.com/nature/journal/v536/n7616/full/nature19057.html> (Accessed: 10 August 2017).
- [7] Steven N. Hart, Patrick Duffy et al. - VCF-Miner Available at: <https://github.com/Steven-N-Hart/vcf-miner> (Accessed: 10 August 2017).
- [8] Steven N. Hart, Patrick Duffy et al. - VCF-Miner: GUI-based application for mining variants and annotations stored in VCF files Available at: <https://academic.oup.com/bib/article-lookup/doi/10.1093/bib/bbv051> (Accessed: 10 August 2017).
- [9] IGSR - VCF (Variant Call Format) version 4.0 Available at: <http://www.internationalgenome.org/wiki/Analysis/vcf4.0/> (Accessed: 10 August 2017).
- [10] Terracotta, Inc. - Ehcache Available at: <http://www.ehcache.org/> (Accessed: 10 August 2017).

- [11] Hostovita sp. z o.o. - Porównanie relacyjnych SZBD: SQLite, MySQL, PostgreSQL Available at: <https://hostovita.pl/blog/porownanie-relacyjnych-systemow-zarzadzania-bazami-danych-sqlite-mysql-postgresql/> (Accessed: 10 August 2017).
- [12] Lightbend, Inc - Slick documentation. Available at: <http://slick.lightbend.com/docs/> (Accessed: 10 August 2017).
- [13] The Apache Software Foundation - Apache Kudu Available at: <https://kudu.apache.org/> (Accessed: 20 August 2017)
- [14] The Apache Software Foundation - Apache Impala Available at: <https://impala.apache.org/> (Accessed: 20 August 2017)
- [15] Bittorf, M. K. A. B. V., et al. - Impala: A modern, open-source SQL engine for Hadoop. Available at: <http://web.eecs.umich.edu/mozafari-fall2015/eecs584/papers/impala.pdf> (Accessed: 20 August 2017)
- [16] JS Foundation - Lodash <https://lodash.com/> (Accessed: 20 August 2017)
- [17] Norton Cybersecurity Insights Report Available at: <https://us.norton.com/norton-cybersecurity-insights-report-global> (Accessed: 20 August 2017).
- [18] OWASP Top 10 Application Security Risks - 2017 Available at: https://www.owasp.org/index.php/Top_10_2017-Top_10 (Accessed: 20 August 2017).
- [19] Oracle - Java™ Platform Standard Ed. 8 documentation <https://docs.oracle.com/javase/8/docs/api/java/sql/PreparedStatement.html> (Accessed: 20 August 2017).
- [20] Raphael A. Silva - pgModeler Available at: <https://pgmodeler.com.br/> (Accessed: 24 August 2017).
- [21] World Wide Web Consortium - IndexedDB Available at: <https://www.w3.org/TR/IndexedDB/> (Accessed: 24 August 2017).

Wykaz rysunków i tabel

Spis rysunków

1	Ingenuity Variant Analysis [1]	12
2	Broad	13
3	Miner	14
4	Okno logowania i rejestracji	20
5	Lista próbek	21
6	Tabela z danymi z sekwencjonowania DNA	22
7	Sortowanie i filtrowanie pobranych już danych	23
8	Widoczne kolumny	24
9	Filtry	26
10	Wynik zliczania danych	28
11	Część panelu administratora z listą użytkowników	29
12	Przykładowa zawartość pliku konfiguracyjnego dla filtrów	30
13	Panel dostępności próbek dla użytkownika	31
14	Schamat bazy danych	32

Spis tabel

1	Rozmiar odpowiedzi HTTP względem rozmiaru wybranej próbki DNA	37
2	Rozmiar odpowiedzi HTTP względem rozmiaru wybranej próbki DNA po optymalizacji przesyłanego modelu	37
3	Czasy trwania żądania HTTP oraz czasy przetwarzania danych pobranych z bazy danych (w tym czas połączenia z bazą danych) względem rozmiaru danych.	38
4	Czasy trwania żądania HTTP oraz czasy przetwarzania danych pobranych z bazy danych (w tym czas połączenia z bazą danych) względem rozmiaru danych po zaimplementowaniu mechanizmu pamięci podręcznej	38
5	Czasy przekształceń w przeglądarce klienckiej względem rozmiaru obiektu	39
6	Czasy dodawania elementów do DOMu HTML przez platformę Angular	39
7	Czasy dodawania elementów do DOMu HTML przez platformę Angular	40