

AlphaFold2 (2021/7/20)

メインウェブページ

<https://github.com/deepmind/alphafold>

リファレンス

- 論文(Nature): <https://doi.org/10.1038/s41586-021-03819-2>
- docker 無し版: https://github.com/kalininalab/alphafold_non_docker
 - 今回はこちらの docker を使わないバージョンで導入しています。
- docker 版導入方法(@Ag_smith さん): https://qiita.com/Ag_smith/items/7c76438906b3f665af38

導入手順

(最新 commit が 2021/7/16 のものです。--preset=reduced_dbs には対応していません。)
基本的に非 docker 版のページにある案内に従って導入しています。

miniconda 導入

AlphaFold2 専用の conda 環境を作ります。

```
$ wget https://repo.anaconda.com/miniconda/Miniconda3-latest-Linux-x86_64.sh
$ sh Miniconda3-latest-Linux-x86_64.sh
```

/local/apl/lx/alphafold2-20210720/miniconda3 以下に導入します。

```
[/home/users/***/miniconda3] >>> /local/apl/lx/alphafold2-20210720/miniconda3
```

conda 環境の整備

conda 環境の activate は必要な時にだけ行うことを想定しています。
そのため、設定読み込み用のファイルを alphafold 用ディレクトリ内に作成します。

```
[user@ccfep5 ~]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/
[user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ ./miniconda3/bin/conda shell.bash hook > conda_init.sh
[user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ ./miniconda3/bin/conda shell.csh hook > conda_init.csh
```

```
[user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ . /local/apl/lx/alphafold2-20210720/conda_init.sh
(base) [user@ccfep5 ~]$ conda install -y -c conda-forge cudatoolkit=11.0.3 openmm cudnn pdbfixer
...
(省略)
...
cudatoolkit conda-forge/linux-64::cudatoolkit-11.0.3-h15472ef_8
cudnn conda-forge/linux-64::cudnn-8.2.1.32-h86fa8c9_0
fftw conda-forge/linux-64::fftw-3.3.9-nompi_h74d3f13_101
libblas conda-forge/linux-64::libblas-3.9.0-9_openblas
libcblas conda-forge/linux-64::libcblas-3.9.0-9_openblas
libgfortran-ng conda-forge/linux-64::libgfortran-ng-9.3.0-hff62375_19
libgfortran5 conda-forge/linux-64::libgfortran5-9.3.0-hff62375_19
liblapack conda-forge/linux-64::liblapack-3.9.0-9_openblas
libopenblas conda-forge/linux-64::libopenblas-0.3.15-pthreads_h8fe5266_1
numpy conda-forge/linux-64::numpy-1.21.1-py38h9894fe3_0
ocl-icd conda-forge/linux-64::ocl-icd-2.3.0-h7f98852_0
ocl-icd-system conda-forge/linux-64::ocl-icd-system-1.0.0-1
openmm conda-forge/linux-64::openmm-7.5.1-py38h7850c2e_1
pdbfixer conda-forge/noarch::pdbfixer-1.7-pyhd3deb0d_0
python_abi conda-forge/linux-64::python_abi-3.8-2_cp38
...
(省略)
...
(base) [user@ccfep5 ~]$ conda install -c bioconda hmmer hhsuite kalign2
...
(省略)
...
```

```
hhsuite bioconda/linux-64::hhsuite-3.3.0-py38pl5262hc37a69a_2
hmmmer bioconda/linux-64::hmmmer-3.3.2-h1b792b2_1
kalign2 bioconda/linux-64::kalign2-2.04-h779adbc_2
perl pkgs/main/linux-64::perl-5.26.2-h14c3975_0
...
(省略)
...
```

alphafold 本体の導入とその他環境整備

alphafold 本体の導入に加え、上で作った conda 環境に pip でいくつかパッケージを導入します。

```
(base) [user@ccfep5 ~]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/
(base) [user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ git clone https://github.com/deepmind/alphafold.git
(base) [user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ wget -q -P alphafold/alphafold/common/ https://git.scicore.unibas.ch/schwede/openstructure/-
/raw/7102c63615b64735c4941278d92b554ec94415f8/modules/mol/alg/src/stereo_chemical_props.txt
(base) [user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ conda install -c conda-forge pip
(base) [user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ pip install absl-py==0.13.0 biopython==1.79 chex==0.0.7 dm-haiku==0.0.4 dm-tree==0.1.6
immutabledict==2.0.0 jax==0.2.14 ml-collections==0.1.0 numpy==1.19.5 scipy==1.7.0 tensorflow==2.5.0
...
Successfully installed PyYAML-5.4.1 absl-py-0.13.0 astunparse-1.6.3 biopython-1.79 cachetools-4.2.2 chex-0.0.7 contextlib2-21.6.0 dm-haiku-0.0.4
dm-tree-0.1.6 flatbuffers-1.12 gast-0.4.0 google-auth-1.33.0 google-auth-oauthlib-0.4.4 google-pasta-0.2.0 grpcio-1.34.1 h5py-3.1.0 immutabledict-
2.0.0 jax-0.2.14 jaxlib-0.1.69 keras-nightly-2.5.0.dev2021032900 keras-preprocessing-1.1.2 markdown-3.3.4 ml-collections-0.1.0 numpy-1.19.5
oauthlib-3.1.1 opt-einsum-3.3.0 protobuf-3.17.3 pyasn1-0.4.8 pyasn1-modules-0.2.8 requests-oauthlib-1.3.0 rsa-4.7.2 scipy-1.7.0 six-1.15.0 tabulate-
0.8.9 tensorboard-2.5.0 tensorboard-data-server-0.6.1 tensorboard-plugin-wit-1.8.0 tensorflow-2.5.0 tensorflow-estimator-2.5.0 termcolor-1.1.0 toolz-
0.11.1 typing-extensions-3.7.4.3 werkzeug-2.0.1 wrapt-1.12.1
...
(base) [user@ccfep5 alphafold2-20210720]$ pip install --upgrade jax jaxlib==0.1.69+cuda111 -f https://storage.googleapis.com/jax-
releases/jax_releases.html
...
Successfully installed jax-0.2.17 jaxlib-0.1.69+cuda111
...
```

openmm のパッチを適用します。

```
(base) [user@ccfep5 site-packages]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/miniconda3/lib/python3.8/site-packages
(base) [user@ccfep5 site-packages]$ patch -p0 < /local/apl/lx/alphafold2-20210720/alphafold/docker/openmm.patch
```

データベースの準備

aria2 は事前に導入しておきます。

```
(base) [user@ccfep5 scripts]$ mkdir /local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases
(base) [user@ccfep5 scripts]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/alphafold/scripts
(base) [user@ccfep5 scripts]$ ./download_all_data.sh /local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases
```

(ftp でのダウンロードがファイアウォールの制限で失敗したため、一部データベースは後ほど手動で導入しています。)

巨大ファイルに対する小細工(lustre)

Lustre ファイルシステム限定での小細工です。ext4 や xfs のようなファイルシステムではできない操作となっています。
ファイルサイズに応じて、複数の OST にデータを分散させています。
本当にやるべき操作だったかどうかは現時点では判断できていません。なお、今回はダウンロードしたファイルサイズを確認後、操作し
ています。

```
[user@ccfep5 ~]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases/bfd/
[user@ccfep5 bfd]$ lfs migrate -c -1 bfd_metaclust_clu_complete_id30_c90_final_seq.sorted_opt_a3m.ffdata
[user@ccfep5 bfd]$ lfs migrate -c 4 bfd_metaclust_clu_complete_id30_c90_final_seq.sorted_opt_cs219.ffdata
[user@ccfep5 bfd]$ lfs migrate -c 64 bfd_metaclust_clu_complete_id30_c90_final_seq.sorted_opt_hhm.ffdata
```

```
[user@ccfep5 ~]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases/mgnify/
[user@ccfep5 mgnify]$ lfs migrate -c 16 mgy_clusters.fa
```

```
[user@ccfep5 ~]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases/pdb70/
[user@ccfep5 pdb70]$ lfs migrate -c 12 pdb70_a3m.ffdata
```

```
[user@ccfep3 ~]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases/uniclust30/
[user@ccfep3 uniclust30_2018_08]$ lfs migrate -c 3 uniclust30_2018_08_hhm.ffdata
[user@ccfep3 uniclust30_2018_08]$ lfs migrate -c 2 uniclust30_2018_08_cs219.ffdata
[user@ccfep3 uniclust30_2018_08]$ lfs migrate -c 2 uniclust30_2018_08.cs219
[user@ccfep3 uniclust30_2018_08]$ lfs migrate -c 16 uniclust30_2018_08_a3m.ffdata
```

```
[user@ccfep3 ~]$ cd /local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases/uniref90/
[user@ccfep3 uniref90]$ lfs migrate -c 12 uniref90.fasta
```

実行スクリプトの導入

https://github.com/kalininalab/alphafold_non_docker/blob/main/run_alphafold.sh をベースにして、以下のようなパッチを適用しています。

(ファイル末尾の改行に関する差分は省略)

データベースパスのデフォルト値を設定したり、デフォルトで 5 つのモデルを出力するような変更をしています。

```
--- run_alphafold.sh    2021-07-26 09:17:39.000000000 +0900
+++ run_alphafold_rccs_mod.sh    2021-07-26 09:23:07.000000000 +0900
@@ -1,21 +1,36 @@
-#!/bin/bash
-# Description: AlphaFold non-docker version
-# Author: Sanjay Kumar Srikakulam
-#
-#
-# RCCS notes:
-# This script was customized for RCCS by M. Kamiya (IMS).
-# original: https://github.com/kalininalab/alphafold_non_docker
-#
-# RCCS default value
-af2root="/local/apl/lx/alphafold2-20210720/alphafold"
-data_dir="/local/apl/lx/alphafold2-20210720/databases"
-#
-alphafold_script="$af2root/run_alphafold.py"
-max_template_date=None
-benchmark=false
-preset="full_dbs"
-model_names="model_1,model_2,model_3,model_4,model_5"

usage() {
    echo ""
    echo "Usage: $0 <OPTIONS>"
    echo "Required Parameters:"
-    echo "-d <data_dir>    Path to directory of supporting data"
-    echo "-o <output_dir>  Path to a directory that will store the results."
-    echo "-m <model_names> Names of models to use (a comma separated list)"
-    echo "-f <fasta_path>  Path to a FASTA file containing one sequence"
-    echo "-t <max_template_date> Maximum template release date to consider (ISO-8601 format - i.e. YYYY-MM-DD). Important if folding historical test sets"
    echo "Optional Parameters:"
+    echo "-d <data_dir>    Path to directory of supporting data"
+    echo "-m <model_names> Names of models to use (a comma separated list)"
+    echo "-b <benchmark>   Run multiple JAX model evaluations to obtain a timing that excludes the compilation time, which should be more indicative of the time required for inferencing many proteins (default: 'False')"
-    echo "-g <use_gpu>     Enable NVIDIA runtime to run with GPUs (default: 'True')"
-    echo "-a <gpu_devices> Comma separated list of devices to pass to 'CUDA_VISIBLE_DEVICES' (default: 'all')"
+    #echo "-g <use_gpu>     Enable NVIDIA runtime to run with GPUs (default: 'True')"
+    echo "-a <gpu_devices> Comma separated list of devices to pass to 'CUDA_VISIBLE_DEVICES' (default: '')"
    echo "-p <preset>      Choose preset model configuration - no ensembling (full_dbs) or 8 model ensemblings (caspp14) (default: 'full_dbs')"
    echo ""
    exit 1
}
```

```

@@ -42,7 +57,7 @@
        benchmark=true
    ;;
    g)
-        use_gpu=true
+        #use_gpu=true
    ;;
    a)
        gpu_devices=$OPTARG
@@ -58,47 +73,18 @@
    usage
fi

-if [[ "$max_template_date" == "" ]]; then
-    max_template_date=None
-fi
-
-if [[ "$benchmark" == "" ]]; then
-    benchmark=false
-fi
-
-if [[ "$use_gpu" == "" ]]; then
-    use_gpu=true
-fi
-
-if [[ "$gpu_devices" == "" ]]; then
-    gpu_devices="all"
-fi
-
-if [[ "$preset" == "" ]]; then
-    preset="full_dbs"
-fi
-
if [[ "$preset" != "full_dbs" && "$preset" != "casp14" ]]; then
    echo "Unknown preset! Using default ('full_dbs')"
    preset="full_dbs"
fi

-# This bash script looks for the run_alphafold.py script in its current working directory, if it does not exist then exits
-current_working_dir=$(pwd)
-alphafold_script="$current_working_dir/run_alphafold.py"
-
if [ ! -f "$alphafold_script" ]; then
    echo "Alphafold python script $alphafold_script does not exist."
    exit 1
fi

-# Export ENVIRONMENT variables and set CUDA devices for use
-if [[ "$use_gpu" == true ]]; then
-    export CUDA_VISIBLE_DEVICES=0
-
-    if [[ "$gpu_devices" ]]; then
-        export CUDA_VISIBLE_DEVICES=$gpu_devices
-    fi
+if [[ "$gpu_devices" ]]; then
+    export CUDA_VISIBLE_DEVICES=$gpu_devices
+fi
+
export TF_FORCE_UNIFIED_MEMORY='1'

```

ファイルは run_alphafold_rccs.sh という名前で /local/apl/lx/alphafold2-20210720 以下に配置しています。

(2021/8/2 追加適用/パッチ)

```

--- run_alphafold_rccs.sh.20210726   2021-07-26 09:23:07.000000000 +0900
+++ run_alphafold_rccs.sh.20210802   2021-08-02 09:15:17.000000000 +0900

```

```

@@ -27,6 +27,7 @@
    echo "Optional Parameters:"
    echo "-d <data_dir>    Path to directory of supporting data"
    echo "-m <model_names> Names of models to use (a comma separated list)"
+   echo "-Q            show also pTM score etc. (modify default model names to model_1_ptm,...)"
    echo "-b <benchmark>    Run multiple JAX model evaluations to obtain a timing that excludes the compilation time, which should be more
indicative of the time required for inferencing many
    proteins (default: 'False')"
    #echo "-g <use_gpu>    Enable NVIDIA runtime to run with GPUs (default: 'True')"
@@ -36,7 +37,7 @@
    exit 1
}

-while getopts ":d:o:m:f:t:a:p:bg" i; do
+while getopts ":d:o:m:f:t:a:p:bgQ" i; do
    case "${i}" in
        d)
            data_dir=$OPTARG
@@ -59,6 +60,9 @@
        g)
            #use_gpu=true
            ;;
+       Q)
+           model_names="model_1_ptm,model_2_ptm,model_3_ptm,model_4_ptm,model_5_ptm"
+           ;;
        a)
            gpu_devices=$OPTARG
            ;;

```

-Q オプションを指定時に -m に与えるデフォルトを model_1_ptm, model_2_ptm,... に変更するパッチです。
_ptm のモデルを使うと出力時に pTM スコア等が追加されるとのことです。今のところデフォルトは変更していません。
参考: <https://sbgrid.org/wiki/examples/alphafold2>

本体の修正

alphafold/common/residue_constants.py で指定されているパスを以下のように変更します。
ユーザーのディレクトリで無理なく利用するために必要な操作です。

```

--- residue_constants.py.org    2021-07-20 13:47:44.000000000 +0900
+++ residue_constants.py        2021-07-26 09:24:53.000000000 +0900
@@ -14,6 +14,7 @@

"""Constants used in AlphaFold."""

+import os
import collections
import functools
from typing import Mapping, List, Tuple
@@ -403,7 +404,8 @@
    residue_bond_angles: dict that maps resname --> list of BondAngle tuples
    """

    stereo_chemical_props_path = (
-        'alphafold/common/stereo_chemical_props.txt')
+        os.path.join( os.path.dirname( __file__ ),
+            "stereo_chemical_props.txt" ))
    with open(stereo_chemical_props_path, 'rt') as f:
        stereo_chemical_props = f.read()
    lines_iter = iter(stereo_chemical_props.splitlines())

```

サンプルスクリプト(PBS 用)

run_alphafold_rccs.sh は上記のように run_alphafold.sh を改変したものです。
配列は FASTA 形式で入力します(以下サンプルでは query.fasta)。

```
#!/bin/sh
```

```
#PBS -l select=1:ncpus=12:mpiprocs=1:omphreads=12:jobtype=core
#PBS -l walltime=72:00:00

# at least 8 cpu cores will be requested internally.
# in this sample, we employ 12 cores to use enough amount of memory.
# not sure how much is necessary/required, though.

# note about available memory:
# Available memory amount is proportional to ncpus value.
# If you need more memory, please increase ncpus in the header.

if [ ! -z "${PBS_O_WORKDIR}" ]; then
    cd "${PBS_O_WORKDIR}"
fi

AF2ROOT=/local/apl/lx/alphafold2-20210720
RUNAF2=${AF2ROOT}/run_alphafold_rccs.sh

# load miniconda environment (where necessary binaries reside)
. ${AF2ROOT}/conda_init.sh

# Options required:
# -o outputdir
# -f sequence (FASTA)
# -t max template date
sh ${RUNAF2} \
    -o ./dummy_test/ \
    -f query.fasta \
    -t 2020-05-14

# note: please add -Q option to get pTM score and predicted aligned error
# values. (default model names will be modified by this option)
```

(2021/8/2 更新) GPU を使わないスクリプトに変更。以下のように -Q オプションを追加すると、pTM スコア等が出力されるようになっています。

(-Q と -m model_1_ptm,model_2_ptm,model_3_ptm,model_4_ptm,model_5_ptm は等価です)

```
sh ${RUNAF2} -Q \
    -o ./dummy_test/ \
    -f query.fasta \
    -t 2020-05-14
```

メモ

- 短い配列で検証した範囲では、GPU は有れば少し計算が速くなりますが、無くても実行できるようです。
 - 推論部分(tensorflow?)と構造緩和(openmm?)には GPU が使われるようですが、一番時間のかかる部分(ほぼ I/O 律速のようで、GPU を使っていないようです。
 - 短い配列についての予測で 2-4 時間くらいはかかるようです
 - 長い配列については未検証です。
- (2021/8/2) 更新
 - 公式情報として GPU は必須でないとのことなので、サンプルを非 GPU 版に変更
 - GPU を利用できないわけではありません。
 - 参考1: <https://github.com/deepmind/alphafold/commit/b3ed8603e8b5f085342c50259da0ba9fe485ef94>
 - 参考2: https://twitter.com/Ag_smith/status/1421476812693991425
 - model_1_ptm 等を簡単に利用できるよう修正(run_alphafold*.sh に -Q オプションを追加)
 - 参考: <https://sbgrid.org/wiki/examples/alphafold2>