Università Degli Studi Di Milano



Metodi di Ensemble Gerarchici per la Predizione Strutturata della Funzione delle Proteine

Relatore

Prof. Giorgio Valentini

Correlatore

Dr. Marco Notaro

Candidato

Marco Odore

 All'interno delle molecole di DNA di ogni essere vivente esistono diverse migliaia di geni.



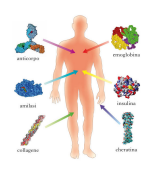
- All'interno delle molecole di DNA di ogni essere vivente esistono diverse migliaia di geni.
- Si stima che per l'essere umano il DNA possegga tra i 20.000 - 25.000 geni.



- All'interno delle molecole di DNA di ogni essere vivente esistono diverse migliaia di geni.
- Si stima che per l'essere umano il DNA possegga tra i 20.000 - 25.000 geni.
- Ogni gene all'interno del DNA è capace di codificare più proteine.



- All'interno delle molecole di DNA di ogni essere vivente esistono diverse migliaia di geni.
- Si stima che per l'essere umano il DNA possegga tra i 20.000 - 25.000 geni.
- Ogni gene all'interno del DNA è capace di codificare più proteine.
- Ogni proteina è responsabile di una o più funzioni all'interno delle cellule degli esseri viventi.



Le proteine sono molecole biologiche composte da amminoacidi, e le funzioni che svolgono sono molteplici:

• Metaboliche, ad esempio per la produzione di energia

- Metaboliche, ad esempio per la produzione di energia
- Di trascrizione, sintesi e processamento delle proteine stesse

- Metaboliche, ad esempio per la produzione di energia
- Di trascrizione, sintesi e processamento delle proteine stesse
- Di trasporto

- Metaboliche, ad esempio per la produzione di energia
- Di trascrizione, sintesi e processamento delle proteine stesse
- Di trasporto
- Di comunicazione intra o intercellulare

- Metaboliche, ad esempio per la produzione di energia
- Di trascrizione, sintesi e processamento delle proteine stesse
- Di trasporto
- Di comunicazione intra o intercellulare
- Di ciclo della cellula, ad esempio per la divisione e riproduzione cellulare

Le proteine sono molecole biologiche composte da amminoacidi, e le funzioni che svolgono sono molteplici:

- Metaboliche, ad esempio per la produzione di energia
- Di trascrizione, sintesi e processamento delle proteine stesse
- Di trasporto
- Di comunicazione intra o intercellulare
- Di ciclo della cellula, ad esempio per la divisione e riproduzione cellulare

Per molte specie le funzioni di moltissimi geni (e quindi delle corrispettive proteine codificate) è sconosciuta o parzialmente nota.

3 of 30

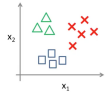
 L'individuazione della funzione delle proteine attraverso le analisi con sperimentazione diretta in laboratorio è costosa e richiede molto tempo



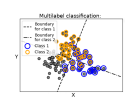
4 of 30

- L'individuazione della funzione delle proteine attraverso le analisi con sperimentazione diretta in laboratorio è costosa e richiede molto tempo
- Esistono centinaia di funzioni a cui poter associare un gene/proteina (problema multiclasse)

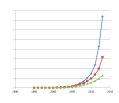
Multi-class classification:



- L'individuazione della funzione delle proteine attraverso le analisi con sperimentazione diretta in laboratorio è costosa e richiede molto tempo
- Esistono centinaia di funzioni a cui poter associare un gene/proteina (problema multiclasse)
- Ad ogni gene/proteina possono essere associate diverse funzioni contemporaneamente (problema multietichetta)



- L'individuazione della funzione delle proteine attraverso le analisi con sperimentazione diretta in laboratorio è costosa e richiede molto tempo
- Esistono centinaia di funzioni a cui poter associare un gene/proteina (problema multiclasse)
- Ad ogni gene/proteina possono essere associate diverse funzioni contemporaneamente (problema multietichetta)
- Il quantitativo di dati genomici cresce molto rapidamente.

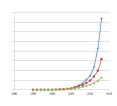


- L'individuazione della funzione delle proteine attraverso le analisi con sperimentazione diretta in laboratorio è costosa e richiede molto tempo
- Esistono centinaia di funzioni a cui poter associare un gene/proteina (problema multiclasse)



 Il quantitativo di dati genomici cresce molto rapidamente.

La classificazione manuale delle proteine è quindi infattibile



4 of 30

 A complicare ulteriormente il problema è il modo in cui sono relazionate tra loro le funzioni delle proteine.

- A complicare ulteriormente il problema è il modo in cui sono relazionate tra loro le funzioni delle proteine.
- Esistono infatti due tassonomie principali per l'organizzazione delle classi:

- A complicare ulteriormente il problema è il modo in cui sono relazionate tra loro le funzioni delle proteine.
- Esistono infatti due tassonomie principali per l'organizzazione delle classi:
 - Gene Ontology (GO): che organizza le funzioni come un grafo diretto aciclico (DAG), varia per ogni specie, e possiede tre ontologie differenti.

- A complicare ulteriormente il problema è il modo in cui sono relazionate tra loro le funzioni delle proteine.
- Esistono infatti due tassonomie principali per l'organizzazione delle classi:
 - Gene Ontology (GO): che organizza le funzioni come un grafo diretto aciclico (DAG), varia per ogni specie, e possiede tre ontologie differenti.
 - Functional Catalogue (FunCat): che è organizzato invece come un albero, non varia in base alle specie, e descrive le funzioni in maniera più sintetica rispetto alla Gene Ontology.

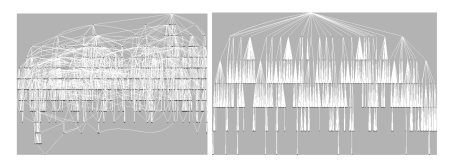


Figura: A sinistra un DAG della GO per la specie S. cerevisiae. A destra FunCat.

6 of 30

 Data la granularità e specificità superiori della GO e il suo largo utilizzo nella comunità scientifica, all'interno della tesi ci si è soffermati sulla predizione delle sue funzioni.

- Data la granularità e specificità superiori della GO e il suo largo utilizzo nella comunità scientifica, all'interno della tesi ci si è soffermati sulla predizione delle sue funzioni.
- Tale tassonomia presenta tre ontologie (e quindi tre DAG) principali:

- Data la granularità e specificità superiori della GO e il suo largo utilizzo nella comunità scientifica, all'interno della tesi ci si è soffermati sulla predizione delle sue funzioni.
- Tale tassonomia presenta tre ontologie (e quindi tre DAG) principali:
 - Processo Biologico (BP): descrive i processi ad alto livello, come insieme di diverse attività molecolari.

- Data la granularità e specificità superiori della GO e il suo largo utilizzo nella comunità scientifica, all'interno della tesi ci si è soffermati sulla predizione delle sue funzioni.
- Tale tassonomia presenta tre ontologie (e quindi tre DAG) principali:
 - Processo Biologico (BP): descrive i processi ad alto livello, come insieme di diverse attività molecolari.
 - Funzione Molecolare (MF): descrive le funzioni di specifici prodotti genici.

- Data la granularità e specificità superiori della GO e il suo largo utilizzo nella comunità scientifica, all'interno della tesi ci si è soffermati sulla predizione delle sue funzioni.
- Tale tassonomia presenta tre ontologie (e quindi tre DAG) principali:
 - Processo Biologico (BP): descrive i processi ad alto livello, come insieme di diverse attività molecolari.
 - Funzione Molecolare (MF): descrive le funzioni di specifici prodotti genici.
 - Componente Cellulare (CC): il luogo all'interno della cellula nelle quali avviene la funzione genica.

7 of 30

Gli archi dei DAG nella GO indicano inoltre 3 differenti tipi di relazione:

Gli archi dei DAG nella GO indicano inoltre 3 differenti tipi di relazione:

• is a: indica una relazione di sotto-tipo.

Gli archi dei DAG nella GO indicano inoltre 3 differenti tipi di relazione:

- is a: indica una relazione di sotto-tipo.
- a part of: indica una relazione di composizione

Gli archi dei DAG nella GO indicano inoltre 3 differenti tipi di relazione:

- is a: indica una relazione di sotto-tipo.
- a part of: indica una relazione di composizione
- regulates: indica una relazione di influenza/regolazione

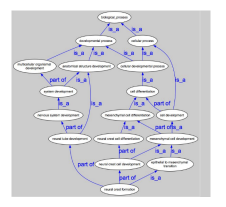


Figura: Un porzione di DAG che evidenzia i diversi tipi di relazione.

9 of 30

Per gestire il problema della predizione della funzione delle proteine si rende quindi necessario un approccio automatico. I metodi più noti in letteratura sono:

Per gestire il problema della predizione della funzione delle proteine si rende quindi necessario un approccio automatico. I metodi più noti in letteratura sono:

• I metodi basati sulla comparazione di biosequenze: si basano sull'idea che sequenze simili condividano funzioni simili.

Per gestire il problema della predizione della funzione delle proteine si rende quindi necessario un approccio automatico. I metodi più noti in letteratura sono:

- I metodi basati sulla comparazione di biosequenze: si basano sull'idea che sequenze simili condividano funzioni simili.
- I metodi basati su reti: sono metodi applicati a dati rappresentati sotto forma di reti, che si basano sugli algoritmi di propagazione delle etichette.

Per gestire il problema della predizione della funzione delle proteine si rende quindi necessario un approccio automatico. I metodi più noti in letteratura sono:

- I metodi basati sulla comparazione di biosequenze: si basano sull'idea che sequenze simili condividano funzioni simili.
- I metodi basati su reti: sono metodi applicati a dati rappresentati sotto forma di reti, che si basano sugli algoritmi di propagazione delle etichette.
- I metodi Kernel per spazi di output strutturato: sono metodi che sfruttano funzioni kernel congiunte per predire in spazi di output strutturato.

10 of 30

La predizione della funzione delle proteine tramite metodi automatici

Per gestire il problema della predizione della funzione delle proteine si rende quindi necessario un approccio automatico. I metodi più noti in letteratura sono:

- I metodi basati sulla comparazione di biosequenze: si basano sull'idea che sequenze simili condividano funzioni simili.
- I metodi basati su reti: sono metodi applicati a dati rappresentati sotto forma di reti, che si basano sugli algoritmi di propagazione delle etichette.
- I metodi Kernel per spazi di output strutturato: sono metodi che sfruttano funzioni kernel congiunte per predire in spazi di output strutturato.
- I metodi Ensemble Gerarchici: i metodi trattati in guesta tesi.

I Metodi di Ensemble Gerarchici sono metodi caratterizzati da due step principali:

I Metodi di Ensemble Gerarchici sono metodi caratterizzati da due step principali:

1. *Predizione flat* delle diverse classi dell'ontologia, generando diversi predittori *indipendenti*.

I Metodi di Ensemble Gerarchici sono metodi caratterizzati da due step principali:

- 1. *Predizione flat* delle diverse classi dell'ontologia, generando diversi predittori *indipendenti*.
- 2. Combinazione e correzione gerarchica delle predizioni sfruttando il DAG dei termini della GO.

I Metodi di Ensemble Gerarchici sono metodi caratterizzati da due step principali:

- 1. *Predizione flat* delle diverse classi dell'ontologia, generando diversi predittori *indipendenti*.
- 2. Combinazione e correzione gerarchica delle predizioni sfruttando il DAG dei termini della GO.

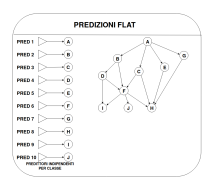
Il secondo step rappresenta la componente *ensemble* del metodo. Tale step si rende necessario in quanto le predizioni flat non tengono in considerazione la struttura gerarchica dei DAG della GO, portando a risultati *inconsistenti*.

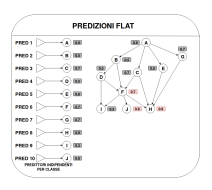
Consistenza & True Path Rule

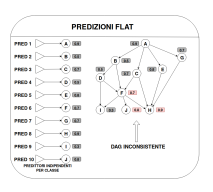
Un insieme di predizioni $\hat{y} = \langle \hat{y}_1, \hat{y}_2, \dots, \hat{y}_{|N|} \rangle$, dove |N| è la cardinalità dei termini della gerarchia, è definito *consistente*, se rispetta la *True Path Rule*, e cioè:

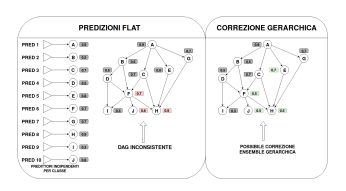
$$y$$
 consistente $\leftrightarrow \forall i \in N, j \in par(i) \rightarrow y_j \geq y_i$

Dove par(i) indica l'insieme dei termini genitori del nodo i nella gerarchia.









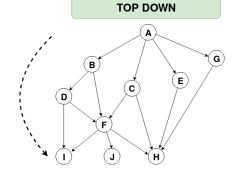
Metodi Ensemble Gerarchici: Approcci

Esistono fondamentalmente due approcci per la correzione:

Metodi Ensemble Gerarchici: Approcci

Esistono fondamentalmente due approcci per la correzione:

 Top-down: le predizioni vengono corrette dai nodi più generali a quelli più specifici.

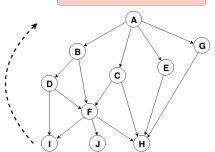


Metodi Ensemble Gerarchici: Approcci

Esistono fondamentalmente due approcci per la correzione:

- Top-down: le predizioni vengono corrette dai nodi più generali a quelli più specifici.
- Bottom-up: Le predizioni vengono corrette dai nodi più specifici verso quelli più generali.

BOTTOM UP



Metodo Top-Down Gerarchico (HTD-DAG) (1/2)

• È un metodo che utilizza l'approccio *Top-Down*.

Metodo Top-Down Gerarchico (HTD-DAG) (1/2)

- È un metodo che utilizza l'approccio Top-Down.
- La correzione avviene ricorsivamente, percorrendo il grafo per livelli. Più precisamente, dato il grafo G = (N, E), gli score flat $f(x) = \hat{y}$ sono corretti gerarchicamente a \bar{y} , applicando la seguente regola:

Aggiornamento con HTD-DAG

$$\bar{y}_i := \begin{cases} \hat{y}_i & \text{if } i \in root(G) \\ min_{j \in par(i)} \bar{y}_j & \text{if } min_{j \in par(i)} \bar{y}_j < \hat{y}_i \\ \hat{y}_i & \text{altrimenti} \end{cases}$$

Dove par(i) specifica i genitori del nodo i.

Metodo Top-Down Gerarchico (HTD-DAG) (2/2)

 Per garantire la correttezza e consistenza delle correzioni, i livelli del grafo sono definiti come cammino massimo dalla radice.

Metodo Top-Down Gerarchico (HTD-DAG) (2/2)

- Per garantire la correttezza e consistenza delle correzioni, i livelli del grafo sono definiti come cammino massimo dalla radice.
- Più formalmente, dobbiamo definire una funzione ψ che, applicata ad un nodo $i \in N$, restituisce il livello associato al cammino massimo, cioè:

Livelli

$$\psi(i) = \max_{p(i,r)} \ I(p(r,i))$$

dove la funzione p(r, i) calcola il cammino dalla radice r al nodo i e la funzione l restituisce il livello associato ad un cammino.

• È un metodo che combina gli approcci top-down e bottom-up per la correzione delle predizioni flat.

- È un metodo che combina gli approcci top-down e bottom-up per la correzione delle predizioni flat.
- È suddiviso in due step sequenziali:

- È un metodo che combina gli approcci top-down e bottom-up per la correzione delle predizioni flat.
- È suddiviso in due step sequenziali:
 - 1. **Step bottom-up**: che partendo dai nodi più specifici del DAG, propaga quelle predizioni flat che sono considerate *positive*.

- È un metodo che combina gli approcci top-down e bottom-up per la correzione delle predizioni flat.
- È suddiviso in due step sequenziali:
 - Step bottom-up: che partendo dai nodi più specifici del DAG, propaga quelle predizioni flat che sono considerate positive.
 - Step top-down: È il medesimo step utilizzato dal metodo HTD-DAG.

- È un metodo che combina gli approcci top-down e bottom-up per la correzione delle predizioni flat.
- È suddiviso in due step sequenziali:
 - 1. **Step bottom-up**: che partendo dai nodi più specifici del DAG, propaga quelle predizioni flat che sono considerate *positive*.
 - Step top-down: È il medesimo step utilizzato dal metodo HTD-DAG.
- Lo step top down si rende necessario in quanto la propagazione delle predizioni positive dal basso verso l'alto non garantisce la consistenza delle predizioni necessarie alla True Path Rule.

• Entrando nel dettaglio dello step bottom-up, data una predizione \hat{y}_i per il nodo $i \in N$, questa viene aggiornata come:

Aggiornamento step Bottom-up TPR-DAG

$$ar{y}_i = rac{1}{1+|\phi_i|}(\hat{y}_i + \sum_{j\in\phi_i}ar{y}_j)$$

Dove ϕ_i rappresenta l'insieme dei figli del nodo i che sono considerati positivi in relazione alla predizione.

• L'insieme ϕ dei *positivi* può essere generato in diversi modi:

- L'insieme ϕ dei *positivi* può essere generato in diversi modi:
 - senza soglia: I figli selezionati sono quelli che hanno un valore per la predizione superiore a quello del genitore

- L'insieme ϕ dei *positivi* può essere generato in diversi modi:
 - 1. senza soglia: I figli selezionati sono quelli che hanno un valore per la predizione superiore a quello del genitore
 - 2. *soglia costante*: I figli sono considerati positivi se le predizioni superano una soglia (es. 0.5).

- L'insieme ϕ dei *positivi* può essere generato in diversi modi:
 - senza soglia: I figli selezionati sono quelli che hanno un valore per la predizione superiore a quello del genitore
 - 2. *soglia costante*: I figli sono considerati positivi se le predizioni superano una soglia (es. 0.5).
 - 3. *soglia adattiva*: La soglia per selezionare i figli si ottiene tramite il tuning con massimizzazione di una metrica.

- L'insieme ϕ dei *positivi* può essere generato in diversi modi:
 - senza soglia: I figli selezionati sono quelli che hanno un valore per la predizione superiore a quello del genitore
 - 2. *soglia costante*: I figli sono considerati positivi se le predizioni superano una soglia (es. 0.5).
 - 3. soglia adattiva: La soglia per selezionare i figli si ottiene tramite il tuning con massimizzazione di una metrica.
- Oltre a questi tipi di selezione, possono essere introdotti in combinazione dei pesi w, trasformando l'aggiornamento come:

Aggiornamento step Bottom-up TPR-DAG con w

$$\bar{y}_i = w\hat{y}_i + \frac{(1-w)}{|\phi_i|} \sum_{j \in \phi_i} \bar{y}_j$$

 Per il passo Top-Down dell'algoritmo TPR-DAG (e HTD) è possibile sfruttare gli algoritmi per la risoluzione dei problemi di Isotonic Regression:

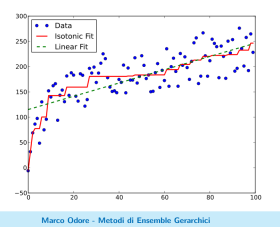
Isotonic Regression (caso generale con ordinamento parziale)

Dato un DAG, G(N, E), con il set di nodi $N = \{1, 2, ..., n\}$, si deve trovare il vettore $x^* \in R^n$ tale che:

$$min \sum_{i=1}^{n} w_i (x_i - a_i)^2$$

such that $x_i \leq x_i \ \forall (i,j) \in E$

Esempio di Isotonic Regression con ordinamento totale:



Funzionamento Generale:

Funzionamento Generale:

• Per far funzionare l'algoritmo è necessario effettuare un *ordinamento topologico* del grafo.

Funzionamento Generale:

- Per far funzionare l'algoritmo è necessario effettuare un ordinamento topologico del grafo.
- L'algoritmo genera uno split del set di nodi N del DAG, in un insieme di blocchi disgiunti definiti da H (inizialmente H = N).

Funzionamento Generale:

- Per far funzionare l'algoritmo è necessario effettuare un ordinamento topologico del grafo.
- L'algoritmo genera uno split del set di nodi N del DAG, in un insieme di *blocchi disgiunti definiti da H* (inizialmente H = N).
- Seguendo l'ordinamento topologico del grafo, un blocco assorbe un suo blocco predecessore se si verificano determinate condizioni.

Funzionamento Generale:

- Per far funzionare l'algoritmo è necessario effettuare un ordinamento topologico del grafo.
- L'algoritmo genera uno split del set di nodi N del DAG, in un insieme di *blocchi disgiunti definiti da H* (inizialmente H = N).
- Seguendo l'ordinamento topologico del grafo, un blocco assorbe un suo blocco predecessore se si verificano determinate condizioni.
- I nodi presenti nel medesimo blocco B_i condividono il medesimo valore x_i , e quindi a seguito dell'assorbimento sarà necessario un aggiornamento di tale valore.

La procedura di assorbimento:

Algorithm 1 Absorb

```
1: procedure Absorb(j, i)
```

2:
$$H = H \setminus \{i\}$$

$$B_i^- = B_i^- \cup B_i^- \setminus \{i\}$$

$$4: x_j = \frac{W_j x_j + W_i x_i}{W_i + W_i}$$

5:
$$B_i = B_i \cup B_i$$

6:
$$W_i = W_i + W_i$$

7: **for** (each
$$k \in H$$
 s.t. $i \in B_k^-$) **do**

8:
$$B_k^- = B_k^- \setminus \{i\} \cup \{j\}$$

Generalized Pool Adjacent Violator (GPAV) (5/5)

Algorithm 2 GPAV

```
1: procedure GPAV
         H = N
 2.
 3:
         for (each i \in N) do
              B_i = \{i\}
 4:
              B_{i}^{-}=i^{-}
 5:
              x_i = \hat{y}_i
 6:
              W_i = w_i
 7.
         for k = 1, 2, ..., n do
 8.
 9:
              //finché esiste un predecessore di B_k che viola la monotonicità
              while \{i \in B_{k}^{-} : x_{i} > x_{k}\} \neq 0 do
10.
                  // Trova l'elemento che viola maggiormente il vincolo
11:
12.
                  Find j \in B_{\nu}^{-} : x_{i} = \max\{x_{i} : i \in B_{\nu}^{-}\}
                  Absorb(k, j) // j viene assorbito da B_k
13:
```

24 of 30

Metodi GPAV e ISO-TPR

 Riassumendo, l'algoritmo effettua degli assorbimenti di blocchi adiacenti, finché questi violano i vincoli del problema quadratico, generando di fatto una partizione dei nodi, in cui le parti condividono lo stesso valore.

Metodi GPAV e ISO-TPR

- Riassumendo, l'algoritmo effettua degli assorbimenti di blocchi adiacenti, finché questi violano i vincoli del problema quadratico, generando di fatto una partizione dei nodi, in cui le parti condividono lo stesso valore.
- L'algoritmo GPAV ha una complessità pari a $O(n^2)$.

Metodi GPAV e ISO-TPR

- Riassumendo, l'algoritmo effettua degli assorbimenti di blocchi adiacenti, finché questi violano i vincoli del problema quadratico, generando di fatto una partizione dei nodi, in cui le parti condividono lo stesso valore.
- L'algoritmo GPAV ha una complessità pari a $O(n^2)$.
- Sostituendo quindi GPAV allo step Top-Down dell'algoritmo TPR-DAG visto in precedenza (invece che HTD), si ottiene l'algoritmo ISO-TPR.

Il dataset del nostro problema:

Il dataset del nostro problema:

Si è eseguita la sperimentazione sul genoma della specie
 Caenorhabditis elegans (WORM), un organismo modello molto
 semplice, utilizzato frequentemente in biologia, soprattutto per
 studi di biologia dello sviluppo.

Il dataset del nostro problema:

- Si è eseguita la sperimentazione sul genoma della specie
 Caenorhabditis elegans (WORM), un organismo modello molto
 semplice, utilizzato frequentemente in biologia, soprattutto per
 studi di biologia dello sviluppo.
- L'insieme delle istanze utilizzato come input dai diversi predittori per il nostro problema, è dato dall'insieme dei geni della specie oggetto della sperimentazione, il quale è rappresentato da una matrice simmetrica generata dal network di interazione proteina-proteina estratto dal database *STRING* (Search Tool for the Retrieval of Interacting Genes/Proteins).

26 of 30

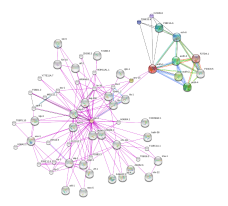


Figura: Una porzione del grafo STRING per la specie WORM.

27 of 30

Cosa indicano le relazioni tra proteine in STRING:

• Le interazioni proteiche verificate sperimentalmente, presenti in database primari.

- Le interazioni proteiche verificate sperimentalmente, presenti in database primari.
- Le informazioni del pathway 4 ottenute da database curati.

- Le interazioni proteiche verificate sperimentalmente, presenti in database primari.
- Le informazioni del pathway 4 ottenute da database curati.
- I collegamenti semantici e/o statistici fra le proteine, ottenuti dall'analisi effettuata tramite text-mining.

- Le interazioni proteiche verificate sperimentalmente, presenti in database primari.
- Le informazioni del pathway 4 ottenute da database curati.
- I collegamenti semantici e/o statistici fra le proteine, ottenuti dall'analisi effettuata tramite text-mining.
- Le interazioni ottenute tramite diversi algoritmi sulle informazioni genetiche.

- Le interazioni proteiche verificate sperimentalmente, presenti in database primari.
- Le informazioni del pathway 4 ottenute da database curati.
- I collegamenti semantici e/o statistici fra le proteine, ottenuti dall'analisi effettuata tramite text-mining.
- Le interazioni ottenute tramite diversi algoritmi sulle informazioni genetiche.
- Le interazioni dei geni ortologhi, e cioè geni che sono presenti in specie diverse ma correlate, che codificano per proteine con strutture e funzioni simili.

Cosa indicano le relazioni tra proteine in STRING:

- Le interazioni proteiche verificate sperimentalmente, presenti in database primari.
- Le informazioni del pathway 4 ottenute da database curati.
- I collegamenti semantici e/o statistici fra le proteine, ottenuti dall'analisi effettuata tramite text-mining.
- Le interazioni ottenute tramite diversi algoritmi sulle informazioni genetiche.
- Le interazioni dei geni ortologhi, e cioè geni che sono presenti in specie diverse ma correlate, che codificano per proteine con strutture e funzioni simili.

Questi score combinati proteina-proteina rappresentano di fatto le feature (o caratteristiche) delle istanze.

Un po' di info sul dataset:

Un po' di info sul dataset:

 Nel caso specifico della specie C.elegans, la matrice STRING ha dimensione 15752×15752. Il nostro problema ha quindi 15752 istanze.

Un po' di info sul dataset:

- Nel caso specifico della specie C.elegans, la matrice STRING ha dimensione 15752×15752. Il nostro problema ha quindi 15752 istanze.
- Per le classi funzionali/termini e annotazioni, queste cambiano in base al DAG di riferimento:

ontologia	numero di termini	numero di archi
BP	4068	8066
MF	1163	1567
CC	578	1082

Tabella: Statistiche relative ai DAG delle annotazioni della specie C.elegans.

Per evitare di avere problemi nella cross-validazione, i DAG sono stati ridotti a quei termini per cui si hanno almeno 10 annotazioni. Un po' di statistiche a seguito della selezione:

Onto	numero di termini	media	d.std.	massimo	minimo
BP	1335	71,33	151,68	2597	10
MF	186	61,23	191,84	1806	10
CC	221	131,9	302,25	1924	10

Tabella: La colonna *numero di termini* indica il numero di termini ottenuti dopo la selezione, *media* la media delle annotazioni per classe, per l'ontologia di riferimento, *d.std.* la deviazione standard delle annotazioni per l'ontologia di riferimento, *massimo* e *minimo* rispettivamente il massimo e minimo numero di annotazioni.