# Master 1 Bioinformatique

# Object-oriented programming

Olivier Dameron olivier.dameron@univ-rennes1.fr

February 5, 2018

Version 1.3

## 1 Objective

This project's goal is to classify a set of students according to their grades, and to generate the corresponding dendrogram.



Figure 1: xkcd 867 (http://xkcd.com/867/)

## 2 Representing a class of students

#### 2.1 Class Student: methods overload

**Step 1** Create a class **Student** that represents the set of students. Each student has an (assumed) unique identifier (a string) and a grade (a double).

**Step 2** Add a first constructor having for parameters an identifier and a grade. Then add a second constructor having an identifier as single parameter. This is an excellent opportunity to use method overload...

Step 3 Add the methods getIdent(), getGrade() et setGrade(double newGrade).

**Step 4** In the main(...) method, create the following instances and check that the methods from step 3 still work correctly:

```
Student riri = new Student("riri", 12.5);

Student fifi = new Student("fifi", 14.0);

Student loulou = new Student("loulou", 18.5);

Student geo = new Student("geo", 19.5);

Student donald = new Student("donald", 10.5);
```

#### 2.2 Class Promo: inheritance and static methods

Step 5 Create a class Promo that represents a set of students. Promo is a sub-class of java.util.ArrayList<sup>1</sup>. Make sure to read the documentation for ArrayList, you will need it soon. Please note that ArrayList is a generic class, whereas all the elements of a Promo instance are composed of instances of Student, so you will need to state that Promo is a subclass of ArrayList<Student>.

Step 6 In the Promo's main(...) method, create an instance m1bioinfo of Promo, and add the members riri, fifi, geo, donald and loulou (respect this order so that the highest and lowest grades are in the middle of the list. The idea here is to avoid having the students almost sorted for the clustering).

Step 7 Add the methods getMinGrade(), getMaxGrade() et getAverageGrade() to the class Promo. The class java.lang.Math² has several useful methods. For iterating over all the students that compose a promotion, you can seek inspiration from the article "Traversing collections". Feel glad to have declared Promo as a subclass of ArrayList.

Step 8 In the main(...) method of Promo, add the code for printing the lowest grade, the highest and the average for m1bioinfo.

Step 9 The PromoLoader class (FIXME: fournie sur l'ENT) has a method loadTsvFile(...) that takes as argument a text file (one student per line; its identifier, a tabulation, its grade) for creating an instance of Promo. Why is the method loadTsvFile(...) declared as "static"? Draw the parallel with the methods min(...), max(...) and abs(...) from java.lang.Math.

## 3 Clustering hiérarchique

#### 3.1 Principe

#### 3.1.1 Approches agglomérative et divisive

La classification consiste à organiser des éléments en groupes basés sur leurs similarités ou leurs différences.

Le clustering hiérarchique consiste à organiser ces éléments en sous-groupes imbriqués les uns dans les autres de façon arborescente. Il y a deux façon de procéder :

 $<sup>^{1} \</sup>verb|http://docs.oracle.com/javase/7/docs/api/java/util/ArrayList.html|$ 

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>http://docs.oracle.com/javase/7/docs/api/java/lang/Math.html

<sup>3</sup>http://docs.oracle.com/javase/tutorial/collections/interfaces/collection.html

- l'approche agglomérative (aussi appelée ascendante) commence par créer un cluster par élément, puis crée successivement un nouveau cluster regroupant les deux clusters les plus similaires jusqu'à ce qu'il ne reste plus qu'un seul cluster;
- l'approche divisive (aussi appelée descendante) commence par rassembler tous les éléments dans un seul cluster puis à le décomposer successivement en sous-clusters jusqu'à ce que tous les clusters ne soient plus constitués que d'un seul élément.

L'approche divisive nécessite plus d'opérations que l'approche agglomérative et est donc plus longue... sauf si on n'a besoin que des clusters de plus haut niveaux (par exemple pour séparer un échantillon en deux groupes).

#### 3.1.2 Mesures de distance entre éléments et entre clusters

Pour l'approche agglomérative comme pour l'approche divisive, le clustering dépend de deux paramètres principaux :

- une mesure de distance entre éléments (appelée simplement distance). Il en existe plusieurs classiques : la distance euclidienne, la distance de Manhattan... Dans notre cas, on considérera que la distance entre deux étudiants est la valeur absolue de la différence de leurs notes ;
- une mesure de distance entre clusters (appelée linkage), qui utilise la distance entre les éléments des deux clusters. Là encore il en existe plusieurs classiques : la moyenne des distances de toutes les combinaisons d'éléments, le maximum, le minimum... Dans notre cas, on considérera que la distance entre deux clusters d'étudiants est la moyenne des distances entre tous les éléments du premier cluster et tous les éléments du second cluster.

#### 3.2 Classe ClusterOfStudents

Le but de cette section est de mettre en œuvre la classe ClusterOfStudents qui représente un cluster d'instances de la classe Student. Un cluster simple n'est constitué que d'une seule instance de Student. Un cluster complexe est constitué de plusieurs sous-clusters qui peuvent être chacun des clusters simples ou des clusters complexes. Un cluster complexe a donc une structure d'arbre dont les feuilles sont toujours des clusters simples. À l'état initial, un cluster complexe est constitué uniquement de clusters simples (Fig. 2). Après clustering, un cluster complexe est constitué de sous-clusters qui peuvent être des clusters complexes intermédiaires (Fig. 3)

#### 3.2.1 Initialisation

Step 10 Créez la classe ClusterOfStudents avec un attribut subclusters qui représente la liste des sous-clusters. Pour simplifier l'étape de clustering où il est nécessaire de parcourir la liste des étudiants composant un cluster, on ajoute l'attribut students qui représente la liste des étudiants constituant les feuilles du cluster.



Figure 2: Cluster complexe dans l'état initial : il est composé de cinq sousclusters simples, composés chacun d'un étudiant.

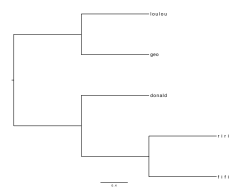


Figure 3: Cluster complexe après clustering. Il est composé de deux sous-clusters complexes. Le premier est à son tour composé de deux sous-clusters simples (geo et loulou). Le second est composé d'un sous-cluster simple (donald) et d'un sous-cluster complexe composé de deux sous-clusters simples (riri et fifi).

Step 11 Ajoutez un constructeur par défaut ClusterOfStudents() qui crée un cluster vide (on ne devrait pas en avoir besoin, mais c'est plus propre), un constructeur ClusterOfStudents(Student aStudent) qui crée un cluster simple, et un constructeur ClusterOfStudents(Promo aPromo) qui crée un cluster complexe dans l'état initial.

Step 12 Dans le main(...) de ClusterOfStudents, créez une instance de cluster simple geoCluster initialisée avec geo, et une instance de cluster complexe bigCluster initialisée avec m1big.

### 3.2.2 Visualisation

Le format Newick<sup>4</sup> permet une représentation simple des arbres et des dendrogrammes, qui est compris par de nombreux outils de visualisation. Vous

 $<sup>^4 \</sup>verb|http://evolution.genetics.washington.edu/phylip/newicktree.html|$ 

pourrez par exemple utiliser le serveur web Tree Viewer<sup>5</sup> ou T-REX<sup>6</sup> ou les programmes FigTree<sup>7</sup> dendroscope<sup>8</sup> (utilisation académique libre, il n'est pas nécessaire d'obtenir une licence pour les fonctions de base). FigTree est celui qui semble donner les meilleurs résultats.

Le dendrogramme de la figure 2 peut être représenté par (riri,fifi,loulou,geo,donald); et celui de la figure 3 par ((loulou,geo),(donald,(riri,fifi)));.

NB : pour la visualisation, on aurait aussi pu utiliser les fonctions de R via le binding Java–R, mais c'est plus compliqué, et puis l'exercice de générer des fichiers au format Newick était intéressant.

Step 13 Ajoutez une méthode getNewick() qui renvoie une chaîne de caractères représentant le dendrogramme au format Newick. À cause du pointvirgule final, vous aurez peut-être besoin d'introduire une fonction intermédiaire getNewickIntermediate(). Puisqu'il s'agit d'un parcours d'arbre, vous vous simplifierez la vie en adoptant une approche récursive. Quelle devra être la visibilité de ces méthodes (publique, protégée, privée)?

Step 14 Générez la représentation de bigCluster au format Newick et vérifiez (par exemple avec T-REX ou dendroscope) qui vous obtenez quelque chose de similaire à la figure 2.

#### 3.2.3 Clustering

Step 15 Ajoutez une méthode linkage (ClusterOfStudents anotherCluster) qui renvoie la distance entre deux clusters. Le plus simple est sans doute de choisir la moyenne des différences des notes entre toutes les combinaisons d'étudiants du cluster courant et de anotherCluster.

Step 16 Dans le main(...) de ClusterOfStudents, créez les clusters simples loulouCluster et donaldCluster et vérifiez que les distances entre geoCluster, loulouCluster et donaldCluster correspondent à ce que vous attendez (pensez à vérifier les six combinaisons).

Step 17 Dans le main(...) de ClusterOfStudents, créez le cluster complexe geoLoulouCluster et vérifiez que sa distance avec donaldCluster correspond à ce que vous attendez. Vérifiez également la distance entre donaldCluster et geoLoulouCluster.

Step 18 Ajoutez la méthode clusterizeAgglomerative(). Clusterisez bigCluster et affichez le résultat au format Newick.

La figure 4 montre le résultat de la classification pour un ensemble d'étudiants. Observez que puisque toutes les branches ont une longueur constante, on a l'impression de distinguer deux clusters principaux. La figure 5 montre qu'en rendant la longueur des branches proportionnelle à la distance séparant les deux clusters que l'on fusionne, ce sont en fait trois clusters principaux qui apparaissent (voir section 4.1).

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>http://www.proweb.org/treeviewer/

<sup>6</sup>http://www.trex.uqam.ca/

<sup>7</sup>http://tree.bio.ed.ac.uk/software/figtree/

<sup>8</sup>http://ab.inf.uni-tuebingen.de/software/dendroscope/

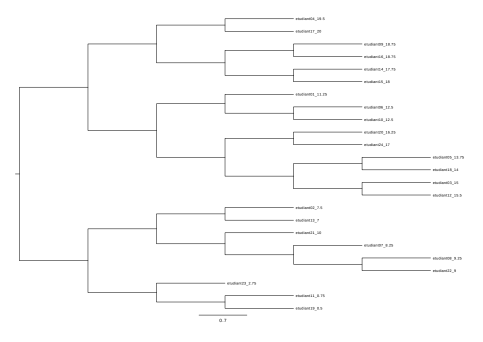


Figure 4: Cluster complexe après clustering.

### 4 Extensions facultatives

## 4.1 Amélioration du dendrogramme

Le format Newick permet d'indiquer la longueur de chacun des branches. Utilisez plutôt l'application FigTree<sup>9</sup> ou le site de Tree Viewer<sup>10</sup> pour la visualisation, les autres outils semblent avoir des problèmes.

Step 19 Améliorez la méthode getNewick() pour que toutes les feuilles soient au même niveau.

Step 20 Améliorez la méthode getNewick() pour que toutes les feuilles soient au même niveau et que la longueur des branche soit proportionnelle à l'écart des notes.

## 4.2 Approche divisive

Step 21 Ajoutez une méthode clusterizeDivisive() à la classe ClusterOfStudents. Clusterisez bigCluster et comparez avec l'approche ascendante.

### 4.3 Modélisation de ClusterOfStudents

Dans la classe ClusterOfStudents, chaque instance d'étudiant apparaît deux fois :

<sup>9</sup>http://tree.bio.ed.ac.uk/software/figtree/

 $<sup>^{10} \</sup>mathtt{http://www.proweb.org/treeviewer/}$ 



Figure 5: Cluster complexe après clustering. La longueur des branches est proportionnelle à la distance séparant les deux clusters fusionnés.

- dans l'attribut subClusters puisque le dendrogramme a autant de sousclusters feuilles que d'étudiants ;
- dans l'attribut students qui permet un parcours plus simple de la liste des étudiants d'un cluster en évitant de devoir parcourir récursivement tout le dendrogramme à chaque fois.

On pourrait penser que cela occupe donc deux fois plus de place en mémoire que nécessaire, même si dans notre cas ce surcoût est acceptable dans la mesure où chaque instance occupe peu de place mémoire et qu'il y a relativement peu d'étudiants. Néanmoins, Java ne duplique évidemment pas les instances de Student dans les deux attributs. Chaque attribut ne contient en fait que les adresses des instances de Student (on appelle ça un passage d'objet par référence). Ainsi, si vous modifiez la note d'un étudiant dans students, cette modification apparaîtra également dans subClusters, et inversement.

Au final, le fait d'utiliser deux attributs qui semblent redondants parce qu'ils contiennent les mêmes objets :

- a l'avantage principal d'améliorer le temps de traitement en évitant un parcours de l'arborescence du dendrogramme chaque fois que l'on souhaite parcourir les étudiants (et cela arrive souvent durant l'étape de clustering);
- a l'avantage secondaire de simplifier l'écriture de la classe en vous dispensant justement d'écrire la fonction de parcours de l'arborescence du

## ${\it dendrogramme}~;$

• a l'inconvénient d'augmenter légèrement la consommation de la mémoire.

Step 22 Écrivez une classe ClusterOfStudentsBis qui ne contient que l'attribut subClusters. Comparez les temps de clusterisation de ClusterOfStudents et de ClusterOfStudentsBis.