# E.A.3.3 (HP 2D-Protein Folding)

## 1.1 Modello

Una proteina è una sequenza di amminoacidi  $a_1,...,a_n \ t.c. \ a_i \in \{H,P\}.$ 

## Def. 1 conformazione (stato)

Una conformazione è un assegnamento  $p_1,..,p_k$  con  $1 \le k \le n \ t.c.$ 

- $p_i \in \mathbb{Z}^2$
- $\operatorname{dist}(p_i, p_{i+1}) = 1 \ (adiacenza)$
- $\bullet \ \, \nexists p_i, p_j \ \, i \neq j \land p_i = p_j \ \, (non \ \, sovrapposizione)$

Una conformazione è detta parziale se k < n, completa altrimenti (una conformazione completa è considerata uno stato obiettivo per la ricerca).

#### Def. 2 modello di transizione

Data una conformazione  $p_1,...,p_k$ , l'insieme delle azioni  $A_k^p$  è definito come segue:  $A_k^p=\varnothing$  se k=n, altrimenti se k< n

$$\begin{split} A_k^p &= \big\{ (x,y) \mid \\ &(x,y) \in \mathbb{Z}^2 \land \\ &\exists x_k, y_k \\ &p_k = (x_k, y_k) \land \\ &((x = x_k + 1 \lor x = x_k - 1) \land y = y_k) \lor \\ &((y = y_k + 1 \lor y = y_k - 1) \land x = x_k) \\ &) \land \\ &\nexists p_i \ p_i = (x,y) \\ \big\} \end{split}$$

Dato uno stato  $p_1,...,p_k$  e data un'azione  $\alpha_{k+1}\in A_k^p$ , lo stato generato è  $p_1',...,p_{k+1}'$  t.c.

$$p_i' = \begin{cases} p_i & \text{se } i \le k \\ \alpha_{k+1} & \text{se } i = k+1 \end{cases}$$
 (2)

(Tecnicamente dovrei dimostrare che  $p_1',...,p_{k+1}'$  rispetta l'adiacenza e la non sovrapposizione. L'adiacenza vale dato che una sola delle due coordiante cambia, e cambia esattamente di 1, quindi la distanza euclidea fra  $p_{k+1}$  e  $p_k$  è esattamente 1. La non sovrapposizione è garantita dal fatto che non esiste nessun  $i \neq k+1$  t.c.  $p_i = (x,y)$ )

Si considera che, indipendentemente dalla percezione, lo stato iniziale è  $p_1 = (0,0)$  (per evitare conformazioni equivalenti ma traslate).

Da questa modellazione del problema deriva un'importante osservazione, che permette di ottimizzare gli algoritmi di ricerca:

#### Oss. 1

Il grafo di ricerca per **ProteinFolding** è un **albero**.

**Dim.** Per dimostrarlo bisogna far vedere che non è possibile raggiungere lo stesso stato con sequenze di azioni diverse. Per assurdo, si supponga che lo stato  $p_1, ..., p_k$  sia stato raggiunto con due sequenze di azioni  $\alpha_1, ..., \alpha_k$  e  $\beta_1, ..., \beta_k$  diverse, per cui esiste i t.c.  $\alpha_i \neq \beta_i$ , quindi, per il modello di transizione,  $p_i = \alpha_i \neq \beta_i = p_i \Rightarrow p_i \neq p_i$ , contraddizione. (forse viene meglio per induzione su k, ma devo impostare meglio cosa voglio dimostrare, inoltre credo che dovrei usare in qualche modo la definizione di azione)

L'Oss. 1 permette di ottimizzare la ricerca, perché se dopo una transizione ogni stato è garantito nuovo, non serve controllare se questo è già stato esplorato o sta già in frontiera.

Dato che il problema presenta forti **simmetrie**, si può ridurre lo spazio di ricerca evitando le azioni che generano conformazioni simmetriche o ruotate, permettendo solo le seguenti azioni:

- 1.  $A_1^p = \{(0,1)\}$  (rotazioni)
- 2. per  $p_1, ..., p_k \text{ con } k > 1$ 
  - 1. se  $\forall j \ j \leq k \ \exists y_j \ p_j = \left(0, y_j\right)$  (la conformazione non ha nessuna piega), allora  $A_k^p = \left\{(0, y_k + 1), (1, y_k)\right\}$
  - 2. altrimenti  $A_k^p$  è la stessa in **Def. 2**

## Oss. 2

Nel caso 2.1 le nuove azioni garantiscono la non sovrapposizione. In particolare:

- per l'azione  $(1,y_k)$  la garanzia deriva dal fatto che la conformazione ha tutte x=0
- per l'azione  $(0, y_k + 1)$  l'argomentazione è un po' più complicata, ma sostanzialmente bisogna usare l'adiacenza della conformazione per far vedere che non è possibile che ci sia un amminoacido in quella posizione (se tutte le x sono 0), perché altrimenti si avrebbero due amminoacidi adiacenti nella sequenza ma con distanza 2 nella conformazione (bisognerebbe anche far vedere che  $y_{(k+1)}$  non torna indietro, quindi che la conformazione è formata da  $y_i \geq 0$

Questo è particolarmente vantaggioso, perché, se la non sovrapposizione è garantita di base, non serve controllare se le azioni la rispettano (un controllo che normalmente è in O(k), qui sto provando a spremere la performance in tutti i modi possibili)

Tecnicamente bisognerebbe dimostrare che le nuove definizioni per  $A_k^p$  rispettano tutte il modello di transizione, quindi che **Oss. 1** è ancora valida:

- per il caso 1., dato che  $p_1=(0,0)$  per **Def. 2**, l'azione (0,1) è proprio una delle 4 azioni possibili
- per il caso 2.1 la non sovrapposizione è stata dimostrata sopra, e vale anche l'adiacenza (al massimo cambia una sola delle due coordinate, e cambia esattamente di 1)
- per il caso 2.2. si usa proprio **Def. 2**, quindi la situazione non cambia

#### Oss. 3

Usando le regole sopra non si generano conformazioni simmetriche o ruotate (intuitivamente regge, ma è un po' più ostica da dimostrare).

 $\mathbf{Dim}$ . Per induzione su k

- k = 1: ...
- k = 2: ...

#### Passo induttivo

- 1. se non c'è una piega
  - allora la conformazione è dritta, dato che la conformazione precedente non ha simmetrie o rotazioni, non si può generare roba simmetrica andando avanti, e facendo il giro a destra non c'è roba ruotata o simmetrica
- 2. se c'è una piega
  - usare in qualche modo modo l'ipotesi induttiva per far vedere che partendo da una sequenza senza simmetrie le nuove azioni non possono generare stati simmetrici

## 1.2 Euristica

Due parole veloci sul come l'idea di fondo è che proteine H vicine nella sequenza devono stare vicine nella proteina finale, o, in generale gli stati più «promettenti» sono quelli che hanno «meno contatti non realizzati» per ora.

#### Def. 3 Costo

Tocca dare ad un certo punto la definizione di costo. Ad alto livello il costo è dato dal «numero di contatti H non realizzati», e l'obiettivo è minimizzarlo.

Per ora ho provato diverse euristiche, ma per nessuna era perfettamente chiaro il funzionamento (anche se i risultati erano molto promettenti, queste euristiche misuravano parametri che non erano legati a come viene effettivamente misurato il costo), e non era chiaro se fosse garantita la consistenza.

Dopo un po' di riflessione queste sono alcune idee per un'euristica che sulla carta dovrebbe funzionare benissimo (modulo i dettagli implementativi)

- solo l'amminoacido finale e quello iniziale possono avere 3 contatti, un amminoacido H in mezzo ne può avere al massimo 2 (devo capire bene perché, ma questa osservazione velocizza i tempi in un modo assurdo, forse per come vengono influenzati i costi... devo sempre verificare se è corretta; inoltre questa osservazione non è legata all'euristica, influenza direttamente il costo)
- data una conformazione serve un modo veloce per poter calcolare, per tutti gli amminoacidi H non assegnati, il numero di contatti che non verranno sicuramente realizzati, ma che altrimenti sarebbero stati possibili (non quelli dovuti a causa delle distanze, ad esempio per la proteina H P P P H non è possibile avere un contatto a prescindere... dovrei dimostrare che per poter avere un contatto il numero di amminoacidi in mezzo deve essere pari)
- sarebbe interessante vedere se questo numero è memorizzabile all'interno dello stato, e se c'è un modo per aggiornarlo ad ogni transizione, senza doverlo ricalcolare da capo (velocizzerebbe di molto i calcoli)
- Altra cosa interessante da vedere è il fatto che per alcune conformazioni è possibile dire subito se tutte e tre le azioni sono lecite, a quel punto magia non serve ricontrollare tutta la conformazione per non sovrapposizione, ma bisogna capire se è facile capire quali sono queste conformazioni,
- TODO: usa un'heap per l'albero

#### Oss. 4 Ammissibilità

## Oss. 5 Consistenza

## Oss. 6 Critical ratio

Per la critical ration il discorso è ancora un po' fumoso: ho provato diverse esecuzioni sul cluster, in un caso fissando n e generando le H in modo casuale (anche il numero di H è deciso in modo uniforme)... ma i risultati non erano consistenti (c'erano diversi picchi e ogni volta cambiavano per numero di H diversi). Quindi ipotizzo che la critical ratio non dipenda solo dal rapporto fra n e il numero di H.

Provando con H tutte adiacenti, invece, si vede come per poche H c'è un solo picco, ed è sempre nello stesso posto. Ma il problema è che queste H sono tutte adiacenti, e non sono rappresentative del caso medio.

Servirebbe provare a trovare un valore che dipenda non solo dal numero di H, ma anche dalla loro disposizione.

## 1.3 Possibili miglioramenti

• levare l'Rc<AminoAcid> (il reference counter), ma servirebbe modificare l'interfaccia per il Problem. L'obiettivo sarebbe possibilmente usare un usize per riferirsi allo stato.

```
pub struct AminoAcid {
   pos: Pos,
   prev: Option<Rc<AminoAcid>>,
   depth: usize,
   first_turn: bool,
}
```

- verificare in modo più intelligente la non sovrapposizione di un'azione senza dover scorrere tutta la proteina
- alternativamente, trovare una conformazione in memoria per gli stati in modo da tenere vicini gli stati visti più di frequente, e quelli «inutili» lasciarli in fondo
- trovare un modo per eliminare dalla memoria gli stati una volta che sono stati esplorati: ad ogni esplorazione verrebbe eliminato uno stato, e, nel caso peggiore, ne verrebbero aggiunti 3