OTMM を用いた糖鎖の解析手法

指導教員 **篠宮 紀彦** 1958207 **戸塚 健人**

1 はじめに

糖鎖は、DNA・タンパク質に次ぐ「第3の生命鎖」と 呼ばれており、細胞表面のタンパク質や脂質に結合し、 多くの生命現象に関与している. 糖鎖とは, グルコース やガラクトースなどの単糖が繋がって生成される「糖の 鎖」であり、多種多様な単糖が分岐をして繋がっていく ため、複雑な構造をとる. また、その機能は糖鎖単体で は決まらず、タンパク質や脂質などの「糖鎖が結合する 相手」や時期や環境などの「状況」に応じて大きく異な る. さらに、糖鎖はレクチンと総称されるタンパク質に 特異的に認識されることがわかっており、レクチンが糖 鎖の多様な働きに関与していると考えられている. 以上 のように、その複雑な構造と多様な反応性から糖鎖には 未だに多くの謎が存在し、糖鎖の本質的な機能の解明や その利用に期待が高まっている.このようなことから、 本研究では計算機科学の知識と生物学の知識を融合し, これまでの研究では見出せなかった糖鎖に潜む法則性を 発見する. そして、そのような発見が「生命現象の本質 的な解明」,「糖鎖を目印とした病気の発見」,「創薬・ワ クチン開発」などで役立てられることを期待する.

2 研究の目的

糖鎖とは、単糖が鎖状に繋がった物質である。哺乳類から植物に至るまであらゆる生物種に存在し、細胞表面の脂質やタンパク質に結合している。また、糖鎖の細胞への付加率は常に一定ではなく、結合する際の構造も常に同じではない[1]. このような「糖鎖の不均一さ」によって、糖鎖解析は困難になっている.

糖鎖を認識する糖結合タンパク質の総称が「レクチン」である. レクチンは,多種多様な糖鎖から特定の糖鎖を同定することができる[2]. 例えば,レクチンの一種である「ガレクチン」はガラクトースを含む糖鎖を認識し結合する. このように,一部のレクチンは様々な糖鎖を幅広く認識する. したがって,レクチンが認識する糖鎖を理解するためには,認識される糖鎖構造の共通パターンを調べる必要がある.

本研究の目的は、「糖鎖構造の共通パターン」を正確に取得することである。具体的には、特定の種類に絞った糖鎖構造を確率モデル OTMM で学習し、その共通パ

ターンを取得する. *OTMM* のアルゴリズムの設計手法としては,動的計画法と機械学習が用いられている [3].

3 先行研究

前述の通り、糖鎖は複雑な構造を取るので、グラフ理論の「木」を用いてその構造を表す。木とは「連結かつ閉路がないグラフ」のことである。先行研究では「隠れマルコフモデル(HMM)」をベースにした機械学習を用いて、糖鎖データからその構造の共通パターンを状態遷移図として取得している[4,5]。ここで、「糖鎖データ」とは、糖鎖構造をテキストで表現したデータを意味する。このデータを右から左へ読み取ることで、深さ優先探索の順序でノード(単糖)の繋がり方を取得することができる。すなわち、糖鎖構造を取得することができる。以降、糖鎖構造のデータを「糖鎖データ」と呼ぶ。

[4] の研究では、PSTMM(Probabilistic Sibling – dependent Tree Markov Model) と呼ばれる確率モデルを用いて糖鎖構造の解析を行っている.PSTMMは、糖鎖構造を詳細に表現できる一方、親子間や兄弟間でノードが依存し合っているため、過学習が発生しやすい.

[5] の研究では, $OTMM(Ordered\ Tree\ Markov\ Model)$ と呼ばれる確率モデルを用いて糖鎖構造の解析を行っている。OTMM は,PSTMM と同レベルの正確性を維持しながら,過学習の問題を改善することができている。また,PSTMM に比べ大幅に計算時間が短縮している.

4 OTMM による糖鎖データの学習

糖鎖には未だに不明な点が多く,その解析は困難を極める.したがって,本研究では,学習する糖鎖の種類を「N-結合型糖鎖」に絞る.また,OTMM に新しいタイプの糖鎖データを入力することで,既出の論文とは異なる新しい解析結果を得ることを目指す.具体的には,既存の研究では「単糖」のみの糖鎖データを学習していたが,本研究では「単糖」と「結合様式」を組み合わせた糖鎖データを学習する.

以下, *OTMM* は5つの要素で定義され, 観測可能なラベルと観測できない状態が存在するのが特徴である.

OTMM -

 $S=\{s_1,\cdots,s_{|S|}\}$:(観測できない) 状態の集合 $\Sigma=\{\sigma_1,\cdots,\sigma_{|\Sigma|}\}$:(観測可能な) ラベルの集合

 Π = { π (l)}:初期状態確率分布

例: π (l) はルート (根) の状態が s_l である確率

a: 状態遷移確率分布

 $\alpha[q,m]:$ 状態 q の親から状態 m の子へ遷移する

eta[l,m]: 状態 l の兄から状態 m の弟へ遷移する 確率

b:ラベル出力確率分布

例: $\mathbf{b}[\mathbf{l},\sigma_h]$ はノードの状態が s_l の時,ラベル σ_h が出力される確率

本研究では,観測可能な糖鎖データから隠れた糖鎖構造の共通パターンを見つけ出すことが目的である.また,学習では EM(Expectation-Maximization) アルゴリズム [5] を用いる.このアルゴリズムでは,入力された糖鎖データから,初期状態確率,状態遷移確率,ラベル出力確率(3 種類の確率分布)を求める.また,観測可能な糖鎖データからその構造の特徴を取得する際はViterbi アルゴリズム [5] を用いる.

5 実験結果

本研究では、*OTMM* に「単糖のみ」の糖鎖データと「単糖 + 結合様式」の糖鎖データをそれぞれ入力し、比較を行った。図1に処理時間の比較を示す.

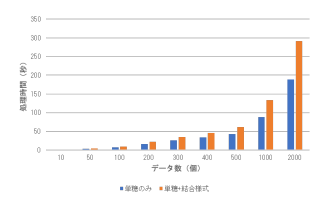


図1 OTMM における1エポック当たりの処理時間の比較

「単糖のみ」の糖鎖データを用いた既存の研究と比べて, 「単糖 + 結合様式」の糖鎖データを用いた本研究は,処理時間が長くなった.これは,「単糖 + 結合様式」の糖鎖データは,必ず「単糖のみ」の糖鎖データ以上の情報量を持つためであると考えられる.

続いて、1000 個の「単糖 + 結合様式」の糖鎖データを学習したモデルを用いて、糖鎖構造の解析 (Parsing)を行った。図 2 に解析結果の一部を示す。

右の糖鎖構造において、単糖に相当するのが頂点であり、

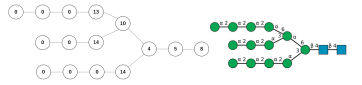


図 2 学習結果 (左) と解析に用いた糖鎖(右)

結合様式に相当するのが辺上の文字である。左の解析結果から、状態を表す番号が、単糖とその結合様式に応じて、各ノードに割り振られていることがわかる。このような微細な構造の違いは、「単糖のみ」の学習で捉えることができない。したがって、「単糖 + 結合様式」の学習によって、より正確に糖鎖構造の特徴を得ることができた。

6 おわりに

本研究では、OTMM に新しい形式の糖鎖データを入 力することで、糖鎖構造の共通パターンをより正確に取 得することを目指す. 実験結果から、単糖と結合様式を 組み合わせたデータを学習することによって、より正確 に糖鎖構造の特徴を得ることができるとわかった. しか しながら、処理時間は「単糖のみ」の学習の方が短くな るため、正確性と効率性がトレードオフの関係にあるこ ともわかった. 今後は、OTMM を profile OTMM と いうモデルに改良する. これによって, OTMM では困 難であった「容易に糖鎖構造の共通パターンを取得する こと」が可能になる. さらに、レクチンの種類別に糖鎖 データを学習することで, 各レクチンが認識する糖鎖構 造を取得することも目指す. 本研究が完成することで, 糖鎖インフォマティクスや糖鎖の基礎研究を進展させ ることができ、糖鎖科学の発展に寄与できると確信して いる.

参考文献

- [1] 平林淳, 糖鎖とレクチン, 日刊工業新聞社, 2016.
- [2] 長江 他, 糖鎖の多様性に対応するレクチンの認識 システムとシグナリング, 生化学第 90 巻第 5 号, 2018, pp.651-663.
- [3] 渋谷 他, (2007). バイオインフォマティクスのためのアルゴリズム入門, 共立出版.
- [4] N.Ueda, et al. (2005). A probabilistic model for mining labeled ordered trees: capturing patterns in carbohydrate sugar chains, IEEE transactions on knowledge and data engineering, vol.17, no.8.
- [5] K.Hashimoto, et al. (2008). A new efficient probabilistic model for mining labeled ordered trees applied to glycobiology, ACM transactions on knowledge discovery from data, vol.2, no.1.