Москва 2024

Идентификация вторичных структур ДНК с помощью нейросетей Al-powered Identification of DNA Secondary Structures

Тип проекта: исследовательский Вид проекта: индивидуальный

Автор проекта: Лаптева Анна, БПИ215

Руководитель проекта: Преподаватель НИУ ВШЭ,

бакалавр, Боревский Андрей Олегович

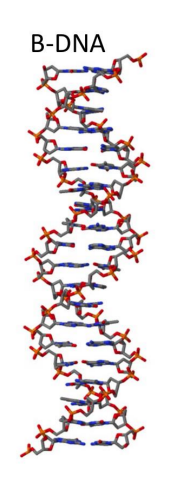


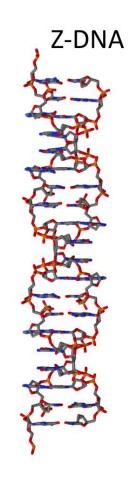
Предметная область. Z-ДНК и B-ДНК

Помимо всем известной стандартной правой формы ДНК (В-ДНК), в 1979 году была обнаружена левосторонняя форма, называемая Z-ДНК.

Функциональная роль Z-ДНК разнообразна, и многие из её аспектов остаются недостаточно исследованными.

Установлено, что Z-ДНК может действовать как репрессор в промоторе гена ADAM-12, который известен своей чрезмерной активностью во многих формах рака у человека. Она также обнаружена в области гиппокампа мозговых образцов, сильно пораженных болезнью Альцгеймера. Белки ADAM, содержащие Z-ДНК в промоторной области, ассоциированы с различными метаболическими и воспалительными заболеваниями, включая диабет, сепсис, болезнь Альцгеймера и ревматоидный артрит.







Цель и задачи работы

Цель работы – разработка модели глубинного обучения, способной с высокой точностью предсказывать участок Z-ДНК на основе вторичных структур ДНК.

В рамках данной работы должны быть выполнены следующие задачи:

- 1) Реализация и оптимизация модели глубинного обучения, разработанной научно-учебной лабораторией искусственного интеллекта для вычислительной биологии НИУ ВШЭ [1].
- 2) Исследование эффективности различных архитектур моделей глубинного обучения для задач исследования ДНК и вторичных структур ДНК.
- 3) Реализация модели глубинного обучения, параметры которой можно проинтерпретировать в будущем.

Департамент Программной

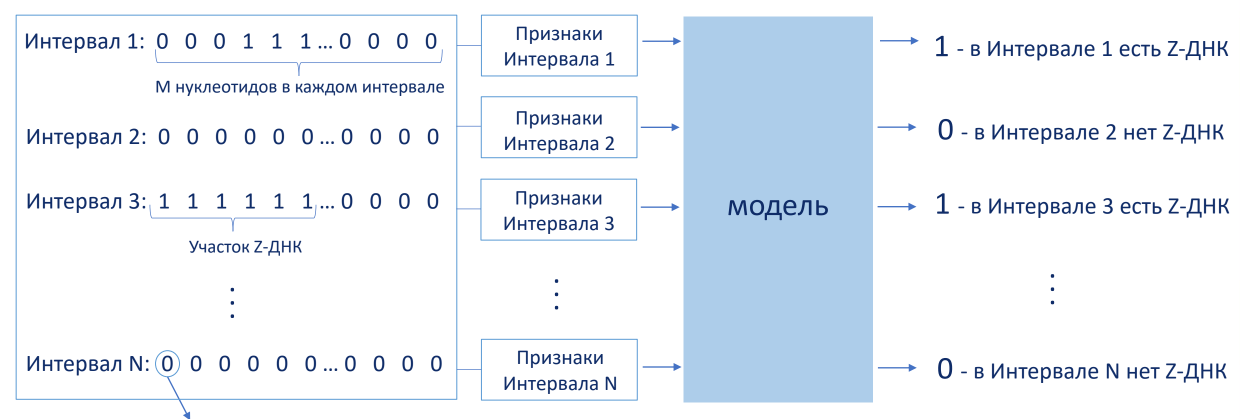
Инженерии

Актуальность работы

Актуальность работы заключается в разработке эффективной модели глубинного обучения для предсказания участков Z-ДНК для получения инструмента для диагностирования участков Z-ДНК.

Аномальное образование участков Z-ДНК ассоциируется с рядом серьезных заболеваний. Среди них могут быть рассмотрены болезни, связанные с нарушениями структуры и функционирования ДНК, такие как рак, нейродегенеративные заболевания, аутоиммунные расстройства и другие патологии, что подчеркивает важность точного и надежного определения участков Z-ДНК.

Формат данных



Каждый нуклеотид имеет 1058 признака, анализируя признаки каждого нуклеоида в интервале, модель предсказывает, есть ли в интервале Z-ДНК (выдает 1) или нет (выдает 0).



Анализ существующих решений

Лучшая модель лаборатории DeepZ, полученная после проведения более 150 экспериментов с различными архитектурами, основана на LSTM.

Метрики DeepZ на интервале размером 5000 нуклеотидов:

ROC-AUC = 85%, F1-score = 39.1%

Модель имеет достаточно низкий F1-score, поэтому первостепенной задачей стоит увеличение F1-score, и в дальнейшем для сравнение моделей будем опираться больше на значение этой метрики.

Метрики качества

В качестве основных метрик качества были выбраны метрики ROC-AUC и F1-score, так метрика ROC-AUC устойчива к дисбалансу классов, а F1-score поможет контролировать как модель справляется с выявления положительного класса.

В качестве дополнительных метрик качества так же используется ассuracy.

$$recall = \frac{TP}{TP + FN}$$

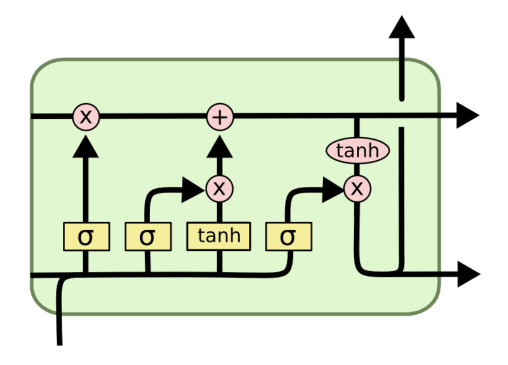
$$precision = \frac{TP}{TP + FP}$$

$$F1 = 2 * \frac{precision * recall}{precision + recall} \quad accuracy = \frac{TP + TN}{TP + TN + FP + FN}$$

LSTM

LSTM за счет своего устройства, позволяет иметь память о том, что было до текущего элемента, и на основе всей последовательности делать предсказание.

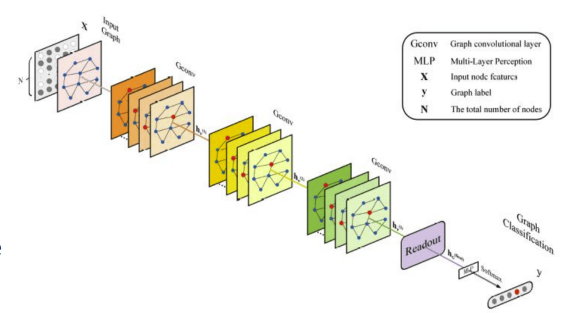
Входные данные в нашей модели состоят из последовательности нуклеотидов, а задача модели предсказать содержит ли последовательность Z-ДНК или нет, анализируя значение признаков для каждого нуклеотида. Из этого можно сделать вывод, что LSTM может стать эффективным решением для создания нужной модели, так как позволит исследовать последовательность в целом, а не отдельные нуклеотиды.



Графовые модели

ДНК может быть представлена в виде графа, где узлы представляют отдельные нуклеотиды, а ребра обозначают связи между ними. Такое представление позволяет сохранить информацию о структуре ДНК и взаимосвязях между различными участками.

Графовые модели позволяют учитывать пространственную структуру ДНК, такую как петли, косые соединения и другие структурные элементы, которые могут оказывать влияние на её функционирование.



Эксперименты

- 1. Эксперименты с длиной интервала.
- 2. Эксперименты с архитектурами графовых моделей.
- 3. Эксперименты с ребрами графовых моделей.
- 4. Эксперименты с одновременным использованием LSTM и графовых сверток.
- 5. Эксперименты с дистилляцией знаний.

Эксперименты с длиной интервала

Гипотеза: уменьшение размера интервала приводит к увеличению метрики F1-score.

Идея: в среднем участки Z-ДНК имеют размер в 400 нуклеотидов. Логично предположить, что важными данными для образования Z-ДНК являются признаки нуклеотидов из самого участка и окрестности участка. Соответственно, если размер слишком большой, то окрестность предполагаемого интервала содержит слишком много нуклеотидов, чьи признаки определяют В-ДНК а не Z-ДНК, что отражается на предсказаниях модели.

Результаты обучения DeepZ на интервале размера 1000 нуклеотидов:

F1 = 59.61%, AUC = 88.11%

В работе были рассмотрены следующие графовые свертки: GCNConv, GraphConv, GATConv, GATv2Conv, SAGEConv из библиотеки torch_geometric.nn.

Метрики графовых моделей на интервале размера 5000

| Свертка, на которой построена архитектура модели | Со слоями нормализации | | |
|--|------------------------|---------|--|
| | F1-score | ROC-AUC | |
| GCNConv | 0.435 | 87.58% | |
| GraphConv | 0.464 | 86.40% | |
| GATConv | 0.32 | 93.71% | |
| GATv2Conv | 0.371 | 95.15% | |
| SAGEConv | 0.421 | 87.95% | |

Метрики графовых моделей на интервале размера 1000

| Свертка, на которой | Без слоев нормализации | | Со слоями нормализации | |
|---------------------------------|------------------------|---------|------------------------|---------|
| построена архитектура модели | F1-score | AUC-ROC | F1-score | ROC-AUC |
| GCNConv | 0.582 | 88.90% | 0.569 | 91.47% |
| GraphConv | 0.605 | 90.74% | 0.611 | 92.23% |
| GATConv | 0.554 | 91.59% | 0.558 | 91.62% |
| GATv2Conv | 0.556 | 91.27% | 0.55 | 91.92% |
| SAGEConv | 0.634 | 88.19% | 0.614 | 92.20% |

Метрики моделей с большим количеством графовых сверток и с BatchNorm:

| | F1-score | AUC-ROC |
|-----------|----------|---------|
| GraphConv | 0.6425 | 90.79% |
| SAGEConv | 0.6423 | 90.62% |

Вывод: по итогам экспериментов с архитектурой видно, что уменьшение размера интервала и использование слоев BatchNorm увеличили значение F1-score для всех моделей.

Самыми эффективными свёртками оказались GraphConv и SAGEConv.

Эксперименты графовые модели + LSTM

Большая модель с GraphConv + LSTM:

ROC-AUC = 90.62%, F1-score = 0.603

Большая модель с SAGEConv + LSTM:

ROC-AUC = 92.01%, F1-score = 0.621

Как видно из экспериментов, большая модель со свертками SAGEConv показала себя лучше с LSTM, чем большая модель со свертками GraphConv

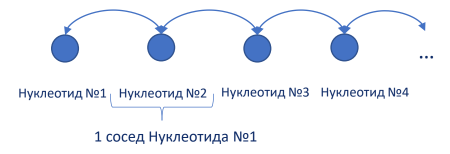
Модель GraphZGraphConvBatchNorm_v2LSTM будем использовать дальше.

```
class GraphZGraphConvNorm v2LSTM(torch.nn.Module):
         def init (self):
             super(GraphZGraphConvBatchNorm v2LSTM, self). init ()
             self.lstm = torch.nn.LSTM(input size=1058, hidden size=500,
num layers=1, batch first=True, bidirectional=True)
             self.conv1 = GraphConv(500 * 2, 800)
              self.bn1 = torch.nn.BatchNorm1d(800)
             self.conv2 = GraphConv(800, 600)
             self.bn2 = torch.nn.BatchNorm1d(600)
             self.conv3 = GraphConv(600, 400)
             self.bn3 = torch.nn.BatchNorm1d(400)
             self.conv4 = GraphConv(400, 200)
             self.bn4 = torch.nn.BatchNorm1d(200)
             self.conv5 = GraphConv(200, 2)
         def forward(self, x, edge index):
             lstm out, = self.lstm(x)
             x = F.dropout(lstm out, p=0.6, training=self.training)
             x = F.elu(self.bn1(self.conv1(x, edge index)))
             x = F.dropout(x, p=0.6, training=self.training)
             x = F.elu(self.bn2(self.conv2(x, edge index)))
             x = F.dropout(x, p=0.6, training=self.training)
             x = F.elu(self.bn3(self.conv3(x, edge index)))
             x = F.dropout(x, p=0.6, training=self.training)
             x = F.elu(self.bn4(self.conv4(x, edge index)))
             x = F.dropout(x, p=0.6, training=self.training)
             x = self.conv5(x, edge index)
             return F.log softmax(x, dim=1)
```

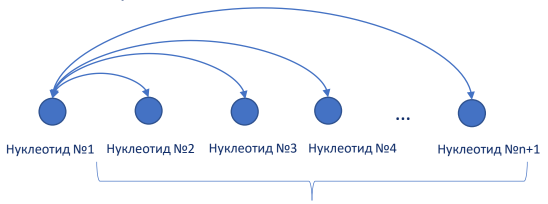
В графовой нейронной сети по очереди применяются слои, которые собирают информацию с соседей и обновляют информацию в вершине.

Нужно проверить гипотезу, повлияет ли увеличение количества соседей для каждого нуклеотида на эффективность графовой модели.

Классический вариант расставления ребер:



Экспериментальные варианты расставления ребер для каждого нуклеотида:



n соседей Нуклеотида №1, где 5 ≤ n ≤ 90



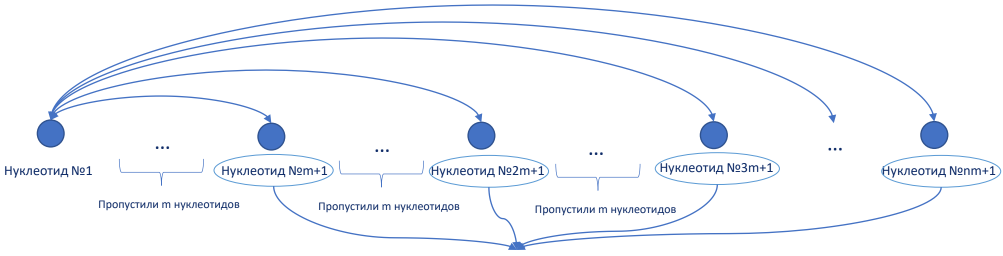
Все эксперименты с количеством соседей для каждого нуклеотида проводились на одной и той же графовой модели с помощью Kaggle, память которого не позволяет провести эксперименты более чем с 90 соседями, используя графовые сети.

Как видно из таблицы, нельзя уверенно сказать, что увеличение кол-ва ребер, исходящих из каждого нуклеотида, прямо пропорционально качеству модели. Возможно, что для того, чтобы увидеть больший эффект, нужно чтобы нуклеотид был связан еще дальше, чем на 90 нуклеотидов от положения нуклеотида.

| Количество соседей | F1-score | ROC-AUC |
|-----------------------|----------|---------|
| 90 | 0.655 | 91.29% |
| 80 | 0.611 | 89.38% |
| 60 | 0.63 | 91.20% |
| 40 | 0.633 | 91.30% |
| 20 | 0.618 | 90.03% |
| 10 | 0.604 | 89.86% |
| 5 | 0.61 | 89.62% |
| 1 | 0.614 | 92.20% |
| 1 | 0.614 | 92.20% |

Попробуем увеличить диапазон соседей каждого нуклеотида за счет увеличения расстояния между соседями.

Экспериментальные варианты расставления ребер для каждого нуклеотида:



n соседей нуклеотида №1 , где $5 \le n \le 90$ и $1 \le m \le 50$



Попробуем увеличить диапазон соседей, соединяя нуклеотиды через m нуклеотидов после себя. Метрики моделей можно увидеть в таблице.

По результатам моделей можно заметить, что модель с соседями через одного хорошо улучшила свои показатели.

Вывод: по результатам экспериментов с ребрами можно сказать, что выгодно расставлять ребра так, чтобы у нуклеотида было влияние на более дальнее расстояние.

Модель GraphZSAGEConvBatchNorm с 90 соседями через одного, будем использовать далее.

| | F1- | ROC-AUC |
|----------|-------|----------------|
| | score | |
| Через | 0.665 | 91.38% |
| одного | | |
| Через 5 | 0.622 | 92.56% |
| Через 10 | 0.645 | 92.07% |
| Через 20 | 0.638 | 91.95% |
| Через 50 | 0.645 | 91.75% |

Дистилляция знаний

Задача Дистилляции знаний — обучить меньшую модель (называемую учеником), которая работает лучше, чем сама, обученная с нуля, на основе использования большой эффективной модели (называемой учителем).

Обучение модели учителя проходит привычным способом. Обучение ученика проходит со следующей функцией потерь :

$$student_loss = \alpha * KD_loss + (1-\alpha) * CE_loss$$
 , где $0 < \alpha < 1$ дивергенция Кульбака-Лейблера между мягкими предсказаниями модели ученика и модели ученика и истинными метками

В KD_loss вместо использования чистых предсказаний моделей ученика и учителя, используют "мягкие" предсказания, вычисленных по формулам:

$$soft_teacher_output = softmax(teacher_output / \tau)$$

 $soft_student_output = softmax(student_output / \tau)$

- где, au — температура, определяет коэффициент смягчения

Результаты экспериментов с дистилляцией

Эксперимент 1

Учитель: GraphZSAGEConvNorm v2LSTM,

AUC-ROC = 92.01%, F1-score = 0.621

Ученик: DeepZ

Коэффициенты при обучении ученика: au=2 и lpha=0.5

Метрики модели ученика после обучения с помощью дистилляции знаний:

AUC-ROC = 88.35%, F1-score = 0.5568

Итоговый ROC-AUC модели ученика выше ROC-AUC начальной модели DeepZ на **3%**, а итоговый F1-score выше на **16,58%**.

Эксперимент 2

Учитель: GraphZSAGEConvNorm,

AUC-ROC = 91.38%, F1-score = 0.665,

90 соседей у каждого нуклеотида через одного

Ученик: DeepZ

Коэффициенты при обучении ученика: au = 2 и lpha = 0.4

Метрики модели ученика после обучения с помощью дистилляции знаний:

AUC-ROC = 87.20%, F1-score = 0.5430

Итоговый ROC-AUC модели ученика выше ROC-AUC начальной модели DeepZ на **2.2%**, а итоговый F1-score выше на **14,9%**.

Результаты

- 1. Проведение более 35 экспериментов, вошедших в итоговый отчет.
- 2. Эффективнее использовать меньший размер интервалов.
- 3. В графовых моделях эффективнее использование сверток GraphConv и SAGEConv.
- 4. В графовых моделях эффективнее использование больших диапазонов соседей для каждого нуклеотида.
- 5. Графовые модели справляются с задачей лучше чем модели с LSTM.
- 6. Лучшие F1-score и ROC-AUC у графовой модели равны 0.66 и 91.38% соответственно.
- 7. Лучшие F1-score и ROC-AUC у модели, которую можно проинтерпретировать, равен 0.59 и 88.11% соответственно.

Направления дальнейшей работы

- 1. Продолжение экспериментов с дистилляцией знаний
- 2. Получение доступа к серверам лаборатории
- 3. Продолжение экспериментов с ребрами
- 4. Увеличение количества признаков за счет добавления новых омиксных данных

Список использованных источников

Deep learning approach for predicting functional Z-DNA regions using omics data. [Электронный ресурс]// URL: https://www.nature.com/articles/s41598-020-76203-1 (Дата обращения: 07.04.2024)

Идентификация вторичных структур

ДНК с помощью нейросетей

- 2. Wang, A. H. et al. Molecular structure of a lef-handed double helical DNA fragment at atomic resolution. Nature 282, 680–686. (1979).
- Liu, Rui; Liu, Hong; Chen, Xin; Martha, Kirby; O. Brown, Patrick; Zhao, Keji. Regulation of CSF1 Promoter by the SWI/SNF-like BAF Complex. Cell 3. Journal, Volume 106, 309-318, 2001
- van der Vorst, Emiel; Weber, Christian; Donners, Marjo. A Disintegrin and Metalloproteases (ADAMs) in Cardiovascular, Metabolic and Inflammatory Diseases: Aspects for Theranostic Approaches. Thrombosis and Haemostasis, 2018
- Ho, P.S.; Ellison, M.J.; Quigley, G.J.; Rich, A. (1986). A computer aided thermodynamic approach for predicting the formation of Z-DNA in naturally occurring sequences.. The EMBO Journal, 5(10), 2737–2744
- Champ P. C., Maurice S., Vargason J. M., Camp T., Ho P. S. Distributions of Z-DNA and nuclear factor I in human chromosome 22: a model for 6. coupled transcriptional regulation. Nucleic Acids Res. 2004. — Vol. 32, no. 22. — P. 6501—6510
- Графовые нейронные сети [Электронный ресурс]// URL: https://education.yandex.ru/handbook/ml/article/grafovye-nejronnye-seti (Дата обращения: 07.04.2024)
- 8. Репозиторий с кодом к работе [Электронный ресурс]// URL: https://github.com/LaptAAA/DNA(Дата обращения: 07.04.2024)
- 9. Understanding LSTM Networks [Электронный ресурс]// URL: https://colah.github.io/posts/2015-08-Understanding-LSTMs/ (Дата обращения: 07.04.2024)
- 10. Knowledge Distillation: Principles, Algorithms, Applications. [Электронный ресурс]//URL: https://neptune.ai/blog/knowledge-distillation (Дата обращения: 07.04.2024)
- Knowledge Distillation explained. [Электронный ресурс]//URL: https://www.kaggle.com/code/prameshgautam/knowledge-distillation-11. explained (Дата обращения: 07.04.2024)

Спасибо за внимание!



alapteva@edu.hse.ru