## 目录

第一章	研究背景	1
第1	节 抗原抗体的相互作用	1
第 2	节 抗原抗体相互作用研究现状	5
第3	节 亲和力预测	6
	3.1. 一些注意事项	6
	3.2. T <sub>E</sub> X 资源	7
第二章	正文行文	8
第1	节 文章标题	8
第 2	节 章标题	8
第3	节 节标题	8
第4	节 子节标题	8
第5	节 正文	8
第 6	节 章节	8
第三章	公式排版	9
第1	节 行内公式	9
第 2	节 行间公式	9
第四章	表格和图片 1	1
第五章	定理环境	2
第1	节 题头 1	2
第 2	节 同章另一节的题头	2
笋六音	参考文献的写法 1	2

# 数学学院毕业论文模版

刘传省

学号: 17210180030

专业: 计算系统生物学

摘要 这是我的中文摘要

关键字: 正文写法, 公式写法, 参考文献写法.

**Abstract** This is my English abstract.

Keywords: 正文写法, 公式写法, 参考文献写法.

本章主要介绍相关研究的背景知识,要解决问题的意义和研究进展

#### 第1节 抗原抗体的相互作用

人的免疫系统是人体抵抗外界病原入侵的重要系统,它可以分为天然免疫(innate immunity)和获得性免疫(adaptive immunity). 天然免疫不具有特异性,或者最多也只能针对一大类的病原进行防御。它包括巨噬细胞、抑菌蛋白、NK细胞、补体系统、粒细胞等。天然免疫构成了人体防御的第一道防线。一旦病原突破第一道防线,人体就要进行获得性免疫。获得性免疫是针对入侵的病原产生一系列的特异性的免疫反应,包括特异性的细胞免疫和体液免疫。获得性免疫的特异性,可以使得人体把主要的资源集中起来应对特定的病原,从而更高效。但是,自然界的病原千千万万,那么获得性免疫是如何识别这不同的病原的呢?

对于特异性的细胞免疫来讲,他的特异性可以用下面的图 1.1来说明。

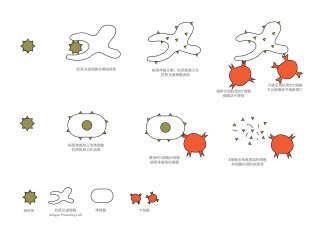


图 1.1: 特异性细胞免疫示意图。此图知识简要说明了细胞免疫的过程, 真是的情况比这里要复杂的多, 比如共刺激等。

对不同的病原体来讲,都有其独特的结构和成分,那些可以引起免疫反应的结构和成分,成为抗原(antigen).体液免疫的特异性就是特定抗体对特定抗原的识别,如图1.2。

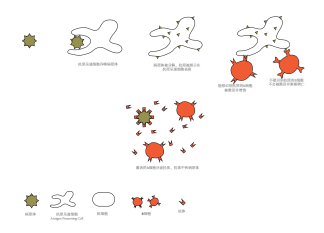


图 1.2: 特异性体液免疫示意图。此图知识简要说明了体液免疫过程中,抗体的的产生和对病抗原的识别,真实的过程比这要复杂的多,比如说 T helper 的作用等。同时,抗体除了直接杀死病原体之外,还可以参与抗体介导的细胞毒性(antibody directed cell cytotoxicity)。

人类的抗体结构是一个二聚体,由两条重链(heavy chain)和两条轻链(light chain)组成。每条链又分为可变区(variable fragment)和不变区(constant fragment)。抗体的特异性则主要来自与可变区的互补决定区(CDR, complementarity determining region)如图1.3。

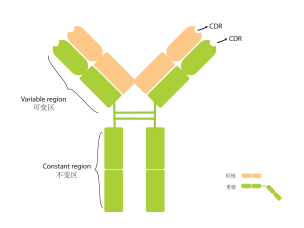


图 1.3: 抗体结构示意图

互补决定区主要由6个比较短的氨基酸片段组成,它们分为来自重链和轻链的CDR1, CDR2和CDR3。氨基酸在这些区域上的不同序列决定了抗体的特异性和多样性。对于 抗原和抗体相互作用的研究,可以在一定程度上简化为CDRs和抗原局部区域的相互作

用。抗原上那些和抗体相互作用的部分又称为抗原表位(epitope). CDR多样性的来源主要有两个,一个是不同基因片段的拼接,另外一个是细胞超突变(Somatic hypermutation),也就是这些区域比其他区域有更高的突变率,有时候还会在拼接的过程中加入或者丢失一些碱基。理论上讲,可以产生的多样性可以达到10<sup>12</sup>数量级,甚至还要更多。所以,体液免疫是一个强大的免疫机制,几乎对所有抗原都可以产生对应特异性抗体。

体液免疫早在很久以前就被用来和疾病斗争。早在宋朝的时候,智慧的中国人就用"种痘"来预防天花,就是利用的用毒性弱的毒株让人体产生抗体和免疫记忆。这就是最早的疫苗了,只是这时种的是人痘,具有极高的风险。1796年,英国人Edward Jener 用接种牛痘的方法来预防天花,极大的降低了接种的风险。1979年,世界卫生组织(WHO,world health organization)宣布天花从地球上消除。这是,人类利用体液免疫的一次巨大成功,也是人类医学史上的壮举。自1796年以来,随着每次技术的进步,疫苗的数量和质量都会有很大的提升。

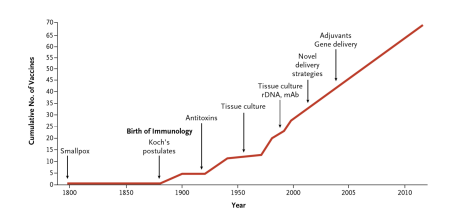


图 1.4: 疫苗的数量变化和疫苗开发技术的发展[1]

但是,并不是所有的传染病都能顺利开发出疫苗,比如说HIV-1[2]。其中的一个原因在于抗原的多变性。但是,也发现了一些具有广谱作用的抗体,可以抵抗多种不同的毒株。对这些抗体的进一步分析发现,它们对可以识别HIV-1一些保守的的抗原表位(epitope)。知道了这些抗原表位之后,就可以通过抗原表位的嫁接(grafting)或者把抗原表位整合的特殊设计的架构(scaffolding)中,由此设计的疫苗会比传统意义的上的疫苗效果更好。抗原表位的确定除了可以通过实验手段的到,还可以通过计算的手段,通过一系列的模型预测。

对抗原抗体相互作用的研究,除了可以帮助设计疫苗和预测抗原表位外,还可以促进对治疗性抗体(therapeutic antibody)的开发。随着单克隆抗体(monoclonal antibody)和人源化抗体(humanized antibody)技术的进步,越来越多的治疗性抗体被注册成新的药物。到2020年2月初,已经被FDA(Food and Drug Administration)和EMA(European

Medicines Agency)批准或正在审核的治疗性抗体就多达106个[3]。更是开发出很多具有广谱抗癌作用的治疗性抗体,其中有很多是针对免疫过程中的检测点(checkpoint)开发的[4]。比如,在治疗美国前总统吉米卡特的癌症中起着至关重要作用的抗体 pembrolizumab 就是通过抑制PD1(programmed cell death protein 1),从而实现免疫细胞对癌细胞的杀伤。鉴于传统小分子药物开发越来越困难,以及抗体的的多样性和相关技术的发展,治疗性抗体必将开辟人类药学史上一个新的时代[5]。

一个简单的单克隆抗体的生产过程大概如下:

然而如果把这些由老鼠产生的单克隆抗体直接注射到人体内,往往会产生免疫反应。一个避免免疫反应的做法是把这些单克隆抗体的CDR区域的氨基酸序列安插到人类抗体对应的位置,这样的抗体就是人源化抗体。CDR序列的产生需要大量的实验,如果这个过程可以通过计算的手段来做比较准确的预测,则会对抗体的制备有深刻影响。同时,即便是通过实验手段产生CDR序列,由于实验过程中一些比较难以控制的因素,产生的序列也未必能满足我们的要求。一个不易控制的因素是抗体的作用位点。对于一个抗原来讲,可能的抗原表位会有很多,其中的任何一个抗原表位都可能诱导免疫反应,产生抗体,而理想的抗体往往需要针对特定的抗原表位(如图)。

另外一个不易控制的因素是抗原抗体之间的亲和力(affinity)。一个可以用作治疗用的抗体往往要求具有足够高的亲和力,这直接关系到抗体的疗效。虽然免疫系统本身会筛选出亲和力比较高的抗体,但是无法保证这样的亲和力就满足要求。那么这就需要在原来抗体的基础上,对CDR序列进行一定的改造,从而提高亲和力,达到我们的要求。对抗原抗体的相互作用有足够的了解可以指导对这些序列的改造,从而大大节约抗体药物的研发和生产成本。

对抗原抗体相互作用的研究,除了上面说的意义之外,还有很多外溢效应。比如 说设计合适的抗体来催化一些反应,也就是抗体酶。再比如说,设计一些治疗性的多

肽。从更大的范围讲,抗原抗体的相互作用是蛋白与蛋白相互作用的一部分,研究蛋白和蛋白相互作用的方法,在一定程度上可以用来研究抗原抗体的相互作用。但是抗原抗体的相互作用又有其特殊性,因为抗原抗体的相互作用主要表现为抗体的CDR loop 区和抗原表位的相互作用。

### 第2节 抗原抗体相互作用研究现状

对抗原抗体相互作用,比较早的是Cothia, 他第一次指出了抗体主要通过CDR区 域和抗原相互作用,并且分析了CDR1和CDR2的经典结构。但是,这些都是描述性 的,并不能对抗体的性质,以及什么样的抗原和什么样的抗体结合做出回答。接下来, 大家开始对特定的抗原抗体复合物进行研究。其中对蛋清溶菌酶(hen egg white lysosome)和其抗体的相互作用的研究尤其多。Padlan 等解析了HyHEL-10 Fab和蛋清溶菌 酶(HEL)的结构,认为抗原表位是不连续的,范德华力(van der Waals)和氢键(hydrogen bond)是相互作用的关键[6]; Yokota 等通过对HyHEL-10-HEL复合物中一些氨基酸的 突变(L-Y50F, L-S91A, 和 L-S93A)来研究氢键的作用[7], 后来又研究了Arg的作用[8]; Pons 等通过Alanine scanning 研究了HyHEL-10-HEL中参与相互作用的各个氨基酸的 重要性[9]; Shiroishi 等通过把Tyr 突变成 Phe 和 Ala 来研究 Tyr 在 HyHEL-10-HEL 中的作用[10];同样,Shiroishi 等通过对 HyHEL-10-HEL 的分析,研究了盐桥(saltbridge)的作用[11]; Kam-Morgan 等通过突变对HyHEL-10-HEL中抗原表位做了更为精 细的研究[12]。除了HvHEL-10-HEL,还有许多文章对抗体HvHEL-63 和HEL 的复合 物HyHEL-63-HEL, 以及HyHEL-5-HEL 做了许多类似的研究[13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21]。除了针对HEL 和其抗体的研究之外,还有许多关于其他抗原抗体的研 究。但是,所有这些研究,都是关于某一个具体的复合物在特定情况下的氨基酸的 作用,或者某种相互作用力的贡献,从来没有一个系统的关于所有抗原抗体相互作用 的描述。其中一个重要原因,是抗原抗体相互作用的构象(conformation)性质。也就是 说,参与抗原抗体相互作用的氨基酸,特别是抗原表位上的氨基酸,并不是线性排列 的,而是具有空间上的关系。就拿1918年H1N1流感大爆发时候流感病毒表面的血凝 素(Hemagglutinin)SC1918/H1和它的抗体CR6261来说。

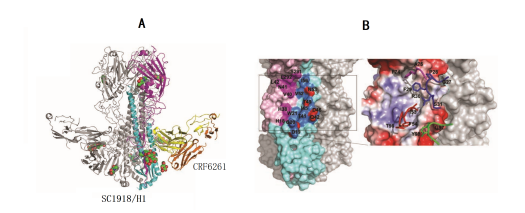


图 1.5: **A**是SC1918/H1 和 CR6261 复合物的结构。**B** 是 SC1918/H1 和抗体结合区域的放大图,其抗原表位都已经标出。此图由文献[22]中的图片编辑而成。

从图1.5 B中可以看出,在序列上,这些氨基酸并在序列不连续,然而在空间上却比较临近,形成有效的抗原表位,这就是抗原表位的构象性质。根据 Saba Ferdous 等最近对488个B-cell epitope 的研究,只有大概4%的是线性的。如果把有不小于3个的氨基酸参与相互作用,并且这些氨基酸在序列上的距离不大于3的位置定为一个区域(region),那么只有约14%的抗原表位只有一个区域[23],也就是说,抗原的表位是高度的非线性的。

虽然抗原表位的非线性特征,给抗原抗体的研究带了的巨大的困难。但是,鉴于抗原表位在抗体设计和疫苗研发中的重要性,对抗原表位预测的努力一直没有停止。从实验的角度来讲,主要有结构生物学的方法和突变的方法。结构生物学的方法是通过分析抗原抗体复合物的结构,来判断哪些是抗原表位。突变的方法则是通过在不同的位点引入突变来确定,究竟哪些氨基酸在抗原抗体的结合过程中起关键作用[24]。除了上面的实验手段,利用计算手段对抗原表位的预测,一直在发展。较早期,大家认为抗原表位和非抗原表位的区别是显著的[25],很多方法都是集中与对任意给定的抗原来寻找它的抗原表位。

可是,理论上讲,一个抗原的任何区域都有可能被抗体识别,也就是任何区域都有可能是抗原表位,所以对一个抗原来讲,预测给定抗体的抗原表位才更有意义[26]。

## 第3节 亲和力预测

## 第4节 本论文的主要内容

#### 4.1. 一些注意事项

本模板提供的格式应该是数学论文写作中的一些通行格式. CT<sub>F</sub>X套装的 2.8 版似乎并不稳定. 请大家下载其他稳定的版本.

#### 4.2. T<sub>E</sub>X 资源

TFX 的下载: http://www.ctex.org/HomePage

TFX 的论坛: http://bbs.ctex.org/

## 第二章 正文行文

## 第1节 文章标题

使用文章标题样式, 是居中, 黑体, 一号字.

第2节 章标题

使用三号字, 黑体, 居中对齐.

第3节 节标题

使用小三号字, 黑体, 居中对齐.

第4节 子节标题

使用小四号字, 黑体, 靠左对齐.

## 第5节 正文

使用小四号字, 行距为20磅. 首行缩进两个字符宽. 建议标点符号用半角. 例如句号用"句点". 输入时每个标点后打一个空格.

## 第6节 章节

如果文章内容较多,可以采用分章节.如果内容较少,可以只用节而不用章.章节的编号方式(编号类型等的选择)要恰当.

#### 第三章 公式排版

这部分介绍如何正确使用公式编排.

$$F(b) - F(a) = \int_{a}^{b} F'(x) dx.$$
 (3.1)

## 第1节 行内公式

如果 x = y, y = z, 那么我们可以推得 x = z. 如果式子过长, 应该写成行间公式.

### 第2节 行间公式

如果 x = y, 那么

$$f(x) = f(y)$$

但是, 若  $x \neq y$ , 我们也不能获得

$$f(x) \neq f(y) \tag{3.2}$$

所以 (3.2) 不是  $x \neq y$  的必要条件.

下面是另外的例子:第一个公式不标号,请注意命令\nonumber的使用:

$$W_{i,a}^{\text{new}} \leftarrow W_{i,a} \sum_{\mu} \frac{V_{i,\mu}}{(WH)_{i,\mu}} H_{a,\mu}$$

$$H_{a,\mu}^{\text{new}} \leftarrow H_{a,\mu} \sum_{i} W_{i,a} \frac{V_{i,\mu}}{(WH)_{i,\mu}}$$

$$(3.3)$$

$$W_{i,a}^{\text{new}} \leftarrow \frac{W_{i,a}}{\sum_{j} W_{j,a}} \tag{3.4}$$

第三章 公式排版 10

如果所有公式都不标号, 可以采用下面的环境:

$$(\arcsin x)^{2} = \left(\sum_{k=0}^{\infty} \frac{C_{2k}^{k}}{2k+1} \frac{x^{2k+1}}{2^{2k}}\right)^{2}$$

$$= \sum_{k=0}^{\infty} \sum_{j=0}^{\infty} \frac{C_{2k}^{k} C_{2j}^{j}}{(2k+1)(2j+1)} \frac{x^{2k+2j+2}}{2^{2k+2j}}$$

$$= \sum_{n=0}^{\infty} \sum_{k+j=n} \frac{C_{2k}^{k} C_{2j}^{j}}{(2k+1)(2j+1)} \frac{x^{2n+2}}{2^{2n}}$$

$$= \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(2x)^{2n+2}}{2C_{2n+2}^{n+1}(n+1)^{2}}.$$

更多公式环境的使用以及一些数学符号的使用可以参考一些IPTFX的书籍.

本模板中, 在每章开头, 公式标号重新计数. 一章中, 即使换节, 计数并不重新开始(比较(3.1), (3.2)), 请注意公式编号的引用以及对应的超链接效果.

若各节的公式需要重新编号, 可自行修改, 比如利用命令

\def\theequation{\arabic{chapter}.\arabic{section}.\arabic{equation}}

(或 \def\theequation{3.2.\arabic{equation}})

\setcounter{equation}{0}

利用以上命令也可以解决诸如引入带撇的编号"3.1.3",以及回到正常编号的重新编号问题.

上述命令下的公式编号:

$$\lim_{n \to +\infty} \left( 1 + \frac{1}{n} \right)^n = e. \tag{3.2.1}$$

定义、定理、例子等的编号格式也可以用类似命令.

### 第四章 表格和图片

Dataset	Before	After	Percentage
ALL/AML leukaemia	7129	1038	14.56
Breast Cancer	$24\ 481$	834	3.41
CNS embryonal tumous	7129	74	1.04
Colon tumour	7129	135	1.89
Lung cancer	12 533	5365	42.81
Prostate cancer	12 600	3071	24.37
outcome	12 600	208	1.65

表 4.1: 这是个表格

如果插图, 可以考虑下面的命令:

#### \includegraphics[options]{yourfile}

具体命令参考 graphicx 宏包说明, 值得注意的是用 PDF LATEX 编译是不支持插入 EPS 格式图片的, 不过将 EPS 格式图片转换为 PDF 后就可以插入了. 限于条件限制, 本模板不给出插入图片的示例.

论文中的数据图例可以由 MatLab 制作(比如数据模拟图), 一般的图例(含流程图, 交换图等)可由 MetaPost 或者 Asymptote 作出(当然作图工具不限于此), 限于条件限制, 模板不给出示例.

### 第五章 定理环境

## 第1节 题头

同一章内定理、引理等"题头"可以采用连续/统一的标号,这是由模板中的诸如 "\newtheorem{theorem}[definition]{定理}"这样的命令中的" [definition]"选项确定的,它使所有定理采用和定义统一编号:

引理 5.1. 对于任何实数 A, 成立着  $A^2 \ge 0$ .

定理 5.2. 设A, B是两个实数, 则 $2AB \le A^2 + B^2$ .

## 第2节 同章另一节的题头

推论 5.3. 设a,b为两个正数,则其几何平均不大于其算术平均,即  $\sqrt{ab} \leq \frac{a+b}{2}$ .

## 第六章 参考文献的写法

所有参考文献均用尾注形式列在论文篇末,内容包括:主要负责人(作者,编者)文献题名.出版地,出版年份,起止页码.(如果文献是期刊杂志内的文章,则除要列出作者和题名外,还要注明期刊名,出版时间,卷号或期号,起止页码).

英文出版物见[27], 国际会议见[29], 英文期刊见[28].

中文出版物见[30], 中文期刊见[31].

建议文献排序按作者姓氏的字母排序,同一作者的文章按时间先后排列.英文姓名的写法有先姓后名([32])和先名后姓([28])两种写法,请统一到其中一种.

注意"参考文献"不写成论文的一章.

#### 致谢

请对帮助过你完成论文的老师、同学致谢. 也可以在此对您四年大学生活有重要帮助的人致谢.

"致谢"本身不作为一章,致谢内容的字体大小不宜与作为标题的"致谢"两字的大小有很大的反差.这一点尤其请使用word模板的同学注意.一般说来,杂志论文的致谢在文章正文结束、参考文献前(即本模板中它所处的位置);学位论文的致谢在最后一页,并宜单独成页;书籍的致谢在序言结尾.

#### 参考文献

- [1] Gary J. Nabel, Designing Tomorrow's Vaccines, N Engl J Med, 6(2013), 368:551-560.
- [2] Peter D. Kwong, John R. Mascola and Gary J. Nabel, Broadly neutralizing antibodies and the search for an HIV-1 vaccine: the end of the beginning, *Nat Rev Immunol*, (2013), 13:693-701.
- [3] https://www.antibodysociety.org/resources/approved-antibodies/
- [4] Drew M. Pardoll, The blockade of immune checkpoints in cancer immunotherapy, *Nat Rev Cancer*, (2012), 12(4): 252 264.
- [5] Antó nio L.Grilo, A.Mantalaris, The Increasingly Human and Profitable Monoclonal Antibody Market, Trends in biotechnology 37.1 (2019): 9-16.
- [6] Padlan, Eduardo A., et al. Structure of an antibody-antigen complex: crystal structure of the HyHEL-10 Fab-lysozyme complex. *PNAS*, (1989), 86(15):5938-5942.
- [7] Yokota, Akiko, et al. The Role of Hydrogen Bonding via Interfacial Water Molecules in Antigen-Antibody Complexation THE HyHEL-10-HEL INTERACTION. *Journal of Biological Chemistry*, (2003), 7(278):5410-5418.
- [8] Yokota, Akiko, et al. Contribution of asparagine residues to the stabilization of a proteinaceous antigenantibody complex, HyHEL-10-hen egg white lysozyme. *Journal of Biological Chemistry*, (2010), 285(10): 7686-7696.
- [9] Pons Jaume, Arvind Rajpal, and Jack F. Kirsch. Energetic analysis of an antigen/antibody interface: alanine scanning mutagenesis and double mutant cycles on the HyHEL-10/lysozyme interaction. *Protein Science*,(1999), 8(5): 958-968.
- [10] Shiroishi, Mitsunori, et al. Structural Consequences of Mutations in Interfacial Tyr Residues of a Protein Antigen-Antibody Complex THE CASE OF HyHEL-10-HEL. *Journal of Biological Chemistry*, (2007), 282(9): 6783-6791.
- [11] Shiroishi, Mitsunori, et al. Structural Evidence for Entropic Contribution of Salt Bridge Formation to a Protein Antigen-Antibody Interaction THE CASE OF HEN LYSOZYME-HyHEL-10 Fv COMPLEX. *Journal of Biological Chemistry*, (2001), 276(25): 23042-23050.
- [12] Kam-Morgan, L. N., et al. High-resolution mapping of the HyHEL-10 epitope of chicken lysozyme by sitedirected mutagenesis. PNAS,(1993),90(9): 3958-3962.
- [13] Novotny, Jiri, Robert E. Bruccoleri, and Frederick A. Saul. On the attribution of binding energy in antigenantibody complexes McPC 603, D1. 3, and HyHEL-5. *Biochemistry*, (1989), 28(11): 4735-4749.
- [14] Li, Yili, et al. Three-dimensional structures of the free and antigen-bound Fab from monoclonal antilysozyme antibody HyHEL-63. *Biochemistry*, (2000), 39(21): 6296-6309.
- [15] Hibbits, Kari A., Davinder S. Gill, and Richard C. Willson. Isothermal titration calorimetric study of the association of hen egg lysozyme and the anti-lysozyme antibody HyHEL-5. *Biochemistry*,(1994),33(12): 3584-3590.

参考文献 16

[16] Cohen, GERson H., S. Sheriff, and DAVID R. Davies. Refined structure of the monoclonal antibody HyHEL-5 with its antigen hen egg-white lysozyme. *Acta Crystallographica Section D: Biological Crystallography*, (1996), 52(2): 315-326.

- [17] Li, Yili, et al. Dissection of binding interactions in the complex between the anti-lysozyme antibody HyHEL-63 and its antigen. *Biochemistry*,(2003), 42(1): 11-22.
- [18] Xavier, K. Asish, et al. Involvement of water molecules in the association of monoclonal antibody HyHEL-5 with bobwhite quail lysozyme. *Biophysical journal*, (1997), 73(4): 2116-2125.
- [19] Slagle, S. P., R. E. Kozack, and S. Subramaniam. Role of electrostatics in antibody-antigen association: anti-hen egg lysozyme/lysozyme complex (HyHEL-5/HEL). *Journal of Biomolecular Structure and Dynamics*, (1994), 12(2): 439-456.
- [20] Cohen, Gerson H., et al. Water molecules in the antibody antigen interface of the structure of the Fab HyHEL-5 – lysozyme complex at 1.7 A resolution: comparison with results from isothermal titration calorimetry. Acta Crystallographica Section D: Biological Crystallography, (2005), 61(5): 628-633.
- [21] Wibbenmeyer, Jamie A., et al. Salt links dominate affinity of antibody HyHEL-5 for lysozyme through enthalpic contributions. *Journal of Biological Chemistry*, (1999), 274(38): 26838-26842.
- [22] Ekiert, Damian C., et al. Antibody recognition of a highly conserved influenza virus epitope. *Science*,(2009), 324(5924): 246-251.
- [23] , S Ferdous, S Kelm, TS Baker, J Shi, ACR Martin, B-cell epitopes: Discontinuity and conformational analysis *Molecular immunology*, (2019), 114:643-650.
- [24] G. E. Morris, Epitope mapping, Methods in Molecular Biology, (2005), 295:255 268.
- [25] Rubinstein, Nimrod D., et al. Computational characterization of B-cell epitopes. Molecular immunology, (2008), 45(12):3477-3489.
- [26] Sela-Culang, Inbal, Yanay Ofran, and Bjoern Peters. Antibody specific epitope prediction—emergence of a new paradigm. *Current opinion in virology*, (2015), 11: 98-102.
- [27] T. Hastie et al., The Element of Statistical Learning, Springer Series in Statistics, Springer-Verlag, 2001.
- [28] S. Chen, Mach configuration in pseudo-stationary compressible flow, J. Amer. Math. Soc., 21(2008), no. 1, pp. 63–100.
- [29] Junping Zhang, Li He, and Zhi-Hua Zhou, "Analyzing Magnification Factors and Principal Spead Directions in Manifold Learning", in *Proceedings of the 9th Online World Conference on Soft Computing in Industrial Applications (WSC9)*, 2004.
- [30] 陈纪修, 淤崇华, 金路, 数学分析, 高等教育出版社, 1999.
- [31] 苏步青, 数学教育与应用数学问题, 数学通报, 1988, (2): 1-2.
- [32] Li, T. and Chen, Y., Global classical solutions for nonlinear evolution equations, Pitman Monographs and Surveys in Pure and Applied Mathematics, 45, Longman Scientific & Technical, Harlow.