



دانشگاه صنعتی اصفهان دانشکده مهندسی برق و کامپیوتر

## پیشبینی انواع تداخلات دارویی با استفاده از روشهای یادگیری عمیق

كارشناسي ارشد مهندسي كامپيوتر - هوش مصنوعي

سید حمید طباطبائی

استادراهنما

دكتر مهران صفاياني

## تشكر و قدرداني

با تمام وجود از استاد راهنمای گرامی ام، جناب آقای دکتر مهران صفایانی، سپاسگزارم. راهنمایی ها و حمایت های بی دریغ ایشان در تمام مراحل این پژوهش به من کمک کرد تا این مسیر را با موفقیت طی کنم. صبر، دقت و توجهی که همیشه به من داشتند، برایم بسیار ارزشمند بود.

همچنین از خانواده عزیزم که همواره در کنارم بودند و با حمایتهای بیپایانشان به من انگیزه دادند، صمیمانه تشکر میکنم. حضور شما در کنارم باعث شد حتی در لحظات دشوار هم انگیزهام را حفظ کنم و به هدفم نزدیکتر شوم. برای تمام محبتها و حمایتهای بیپایانتان، بینهایت سپاسگزارم.

کلیه حقوق مالکیت مادی و معنوی مربوط به این پایان نامه متعلق به دانشگاه صنعتی اصفهان و پدیدآورندگان است. این حقوق توسط دانشگاه صنعتی اصفهان و بر اساس خط مشی مالکیت فکری این دانشگاه، ارزشگذاری و سهم بندی خواهد شد. هر گونه بهره برداری از محتوا، نتایج یا اقدام برای تجاریسازی دستاوردهای این پایان نامه تنها با مجوز کتبی دانشگاه صنعتی اصفهان امکانپذیر است.

## فهرست مطالب

سفحه		عنوان
شش	، مطالب	فهرست
نه	، شكلها	فهرست
ده	، جداول	فهرست
١		چکیده
	4.15.	فصل اول:
u		•
۲	پیشزمینه	
۴	دامنه و محدودیتها	Y - 1
۴	۱-۲-۱ منابع دادههای مورد استفاده	
۴	۱-۲-۲ تمرکز بر نوع خاصی از تداخلات دارویی	
۵	۱-۲-۳ محدودیتهای موجود در پیش بینی تداخلات دارویی	
۵	۱-۲-۴ راهحلهای پیشنهادی برای حل محدودیتها	
٧	ساختار پایاننامه	۳-۱
		1
	مفاهیم پایه و پیشینه پژوهش	,
٩	مفاهیم پایه تداخلات دارویی	1 - 4
١.	روشهای موجود برای شناسایی تداخلات دارویی	Y - Y
١١	کاربرد یادگیری ماشین در شناسایی تداخلات دارویی	٣-٢
11	۲-۳-۱ روشهای مبتنی بر شبکههای عصبی	
۱۳	۲-۳-۲ روشهای مبتنی بر گراف	
۱۳	۲-۳-۳ روشهای مبتنی بر مدلهای مولد	
۱۵	۲-۳-۴ روشهای مبتنی بر ترکیب اطلاعات ساختاری و متنی ۲-۳-۴ روشهای مبتنی بر ترکیب اطلاعات ساختاری	
16	شكاف تحقیقاتی	4-1
	مدل پیشنهادی	فصل سوم :
	مرور کلی مدل پیشنهادی	
۲.	جمعآوری و پیش پردازش دادهها	۲ - ۳
77	۳-۲-۱ منابع داده	

22	- ۲ طبقهبندی تداخلات دارویی	۲-۳	
74	- ۳ تبدیل SMILES به گراف با استفاده از RDKit	۲-۳	
۲۵	-۴ پیشپردازش ویژگیهای شباهت دارویی	۲-۳	
27	- ۵ تبدیل ویژگیهای متنی با استفاده از SciBERT	۲-۳	
۲۸	ها و معماری مدل پیشنهادی	۲ ویژگی	۳-۳
۲۸	- ۱ مدل استخراج ویژگی و ادغام ویژگیها	۳-۳	
44	- ۲ جزئیات شبکه توجه گراف در بخش ساختاری	۳-۳	
44	- ۳ جزئیات شبکه پرسپترون چندلایه در بخشهای شباهت و متنی	۳-۳	
۳١	-۴ پیش بینی تداخل دارویی	۳-۳	
٣٢	- ۵ مزایای اشتراکگذاری پارامترها در بهبود عملکرد مدل	٣-٣	
٣٣	- ۶ چالشها و نوآوریهای مدل پیشنهادی	٣-٣	
		1m* . 1	
<b></b> .		,	فصل چھ م
٣٧	G 5		1 - 1
٣٧			
٣٧			
٣٨			
۴.	j.j <b>6</b> 0 33 .		r - 4
۴۱			
۴۱	\3 <b>3</b> 5 3 <b>6</b>		
۴۲	(3 0)		
۴۳			
۴۵	3.		"- <del>'</del>
۴۵			
	- ۲ بررسی تأثیر ویژگیهای مختلف در سناریوی دوم		
	- ۳ بررسی تأثیر ویژگیهای مختلف در سناریوی سوم		
	- ۴ تحلیل جامع نتایج مطالعه تقطیعی		
	ِ نتایج		
	ر رابطه شباهت و تداخلات دارویی .   .   .   .   .   .   .   .   .   .		
۵۳	های موجود	۶ چالشر	·- ۴
	<i>جه گیری و</i> پیشنهادات برای کارهای آینده	م: نتح	فصا بنح
۵۴	به تیری و پیسه دات برای عارفتی اینده به یافته ها	,	_
۵۵			
۵۶			
۵۶			_

۵-۳-۵ استفاده از اطلاعات ساختار سهبعدی داروها	
، اول : انواع تداخلات دارویی ، دوم : معیارهای ارزیابی	
، دوم: معیارهای ارزیابی	
	پيوست
	پيوست
١- دقت	ب
۲-۲ بازخوانی	ب
٣- صحت	ب
۶۹	ب
۵-۵ نتیجه گیری	ب
، سوم: معادلهای فارسی واژگان تخصصی اجع	

# فهرست شكلها

۵	•		•	•	•		 	•			•		•				•	•		•		•		•	ی	داروي	ت د	علاد	داخ	ع ت	انوا	يع	توز	ار	نمود	١	- 1
۲۱							 											ن	ويح	دار	ت	رد	اخا.	، تد	بینی	یش	ی پ	براة	دی	نهاد	پیش	ل.	، مد	اری	معما	١	- ۲
۳.								ری	يتار	باخ	, س	ىاي	یه	ڔڰ	وي	ش	داز	پره	ش	بخ	در	ه ه	نفاد	است	ڔۮ	ے مو	راف	ه گ	وج	که ت	شبک	.ل	، مد	اری	معما	۲	- ۲
٣٣																																					
٣٨			•				 	. 5	5-E	Fol	d,	طع	تقا	، من	جی	سنہ	بار،	عت	از ا	ده ا	تفا	س	با ا	ول	ی ا	اريو	ٍسن	در	.ەھا	داد	-ی	مبنا	نسي	ہ تة	نحو	١	- ۴
٣٩																																					
47																																					
44																																					
49																																					

## فهرست جداول

۱۷				•						ی	ويو	دار	ت ه	וצי	اخا	تدا	یی	اسا	شن	در	ين	باش	ی ہ	گير;	يادً	ن	ىتلە	مخ	ىاى	ٺڻھ	رون	ایسه	مق	1 - 1
۴۱															ول	ی او	يوي	ىنار	ر س	ا د	لھ	مد	اير	ا س	ی ب	ہاد	شنه	ں پی	مدل	ج	نتاب	ایسه	مق	۱ - ۴
۴۳	•				 				•						وم	ی د	يوي	ىنار	ر س	ا د	لھ	مد	اير	ا س	ی ب	ہاد	شنه	ں پی	مدر	ج	نتاب	ايسه	مق	۲ - ۴
۴۵	•				 				•					(	ىوم	ں س	يوي	ىنار	ر س	ا د	لھ	مد	اير	ا س	ی ب	ہاد	شنه	ں پی	مدر	ج	نتاب	ايسه	مق	٣ - ٤
۴٧													ول	ی ا	يوي	نار	ر س	، د	مدل	ِد ،	لكر	عم	بر ·	گی	ويژ	ن	عتلفا	مخ	باي	به	ركي	ئير ت	سأ	4-4
۴۸													وم	، د	وی	اري	ٍسن	در	دل	د م	کرہ	ىمل	ر ء	ی :	یژگ	ب و	تلف	مخ	ی	بها	کیہ	ئير تر	تأث	۵ - ۴
49													وم	، س	وی	اري	ٍسن	در	دل	د م	کرہ	ىمل	ر ء	ی :	یژگ	ب و	تلف	مخ	ی	بها	کیہ	ئير تر	تأث	۶-۴
۵۲																	ب	تخ	، من	ای	روه	دار	در	ٔت	خلا	تدا۔	و ز	هت	ئىباد	لمه نا	رابع	عليل	تح	٧ - ۴
۶.			•		 	•	•		•					•					٠			•					یی	دارو	ت د	للار	داخ	اع ت	انو	١
٧٣					 																							. ر	صح	خص	ه ت	ر رەنام	واز	ج_ ١

#### چکیده

نداخلات دارویی یکی از چالشهای مهم در حوزه پزشکی و داروسازی است که میتواند منجر به عوارض جانبی جدی و حتی مرگومیر شود. پیش بینی دقیق این تداخلات، به خصوص برای داروهای جدید، همچنان یک مسئله چالش برانگیز است. در این پژوهش، یک مدل یادگیری عمیق چندوجهی برای پیش بینی و دسته بندی تداخلات دارویی ارائه شده است که با ترکیب هوشمندانه سه نوع داده دارویی شامل ساختار مولکولی، شباهتهای دارویی و اطلاعات متنی طراحی شده است. در این مدل، شبکه عصبی گرافی برای پردازش ساختار مولکولی، معیار جاکارد برای محاسبه شباهتها، و مدل و اطلاعات متنی به کار گرفته شده است. ارزیابی مدل در قالب سه سناریوی مختلف با پیچیدگیهای متفاوت انجام شده و نتایج نشان می دهند که مدل پیشنهادی به خصوص در شناسایی تداخلات برای داروهای شناخته شده، عملکرد بهتری نسبت به روشهای موجود دارد. معماری چندوجهی این مدل امکان تعمیم پذیری به داروهای جدید را نیز فراهم میکند و میتواند در محیطهای بالینی برای کمک به تصمیم گیری پزشکان و همچنین در فرآیند توسعه داروهای جدید مورد استفاده قرار گیرد.

کلمات کلیدی: تداخلات دارویی، یادگیری عمیق، شبکه عصبی گرافی، پردازش زبان طبیعی، داده کاوی، یادگیری چندوجهی، پیشبینی تداخلات، ایمنی دارویی فصل اول

مقدمه

#### ۱-۱ پیشزمینه

تداخلات دارویی (DDIs) به تغییراتی در اثرات داروها اطلاق می شود که به دلیل مصرف هم زمان دو یا چند دارو رخ می دهند. امروزه استفاده از ترکیب داروها، به ویژه در درمان بیماری های پیچیده مانند سرطان و بیماری های مزمن، به یک روش رایج تبدیل شده است. اگرچه این رویکرد می تواند برای بیماران خاص و افرادی که از چندین بیماری به طور همزمان رنج می برند مزایای درمانی داشته باشد، اما به دلیل عدم پیش بینی پذیری کامل تعاملات دارویی، خطر عوارض جانبی نامطلوب ناشی از ناسازگاری ترکیب داروها را افزایش می دهد [۱].

یکی از جدی ترین پیامدهای تداخلات دارویی، بروز واکنشهای نامطلوب دارویی (ADR) است. این عوارض جانبی غیرمنتظره در بیمارانی که از چند دارو بهطور همزمان استفاده میکنند، بهویژه در بیماران مسن، ممکن است شدت پیدا کند. بر اساس گزارشها، سالانه بیش از ۳۰۰،۰۰۰ مرگ در ایالات متحده و اروپا بهدلیل واکنشهای نامطلوب دارویی گزارش می شود. تخمین زده می شود که تداخلات دارویی با ۳۰ درصد از تمام عوارض جانبی گزارش شده مرتبط باشد [۳] و از طرفی میزان بروز و میزان مرگ و میر در اثر تداخلات دارویی حدود ۳-۵ % است [۴].

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Drug-Drug Interactions

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Adverse Drug Reactions

با توجه به پیچیدگیهای موجود در شناسایی تداخلات دارویی و محدودیتهای روشهای سنتی شناسایی مانند بررسیهای دستی و آزمایشهای بیولوژیکی یا فارماکولوژیکی گسترده، نیاز به ابزارهای خودکار و مؤثر برای استخراج اطلاعات در این زمینه افزایش یافته است. این فرآیندهای سنتی زمانبر و نیازمند نیروی انسانی زیاد هستند، زیرا باید ترکیبهای زیادی از داروها برای انجام آزمایشها در نظر گرفته شوند. در نتیجه، روشهای محاسباتی به عنوان یک جایگزین کمهزینه و مؤثر برای پیشربینی تداخلات دارویی بالقوه از طریق شناسایی الگوها از تداخلات دارویی شناختهشده مورد استفاده قرار میگیرند [۱۱].

روشهای محاسباتی موجود را میتوان به دو دسته تقسیم کرد: روشهای مبتنی بر داده کاوی متنی و روشهای مبتنی بر یادگیری ماشین. روشهای مبتنی بر داده کاوی متنی روابط دارو\_دارو را از متون علمی، پایگاههای داده بیمه، سوابق پزشکی الکترونیکی، و سیستم گزارشدهی عوارض جانبی دارویی دارویی ۱۲DA استخراج میکنند؛ این روشها در ساخت مجموعه داده های مرتبط با تداخلات دارویی مؤثر هستند. با این حال، این روشها قادر به شناسایی تداخلات دارویی ناشناخته یا پتانسیل تداخلات دارویی قبل از انجام درمان ترکیبی نیستند. در مقابل، روشهای مبتنی بر یادگیری ماشین و هوش مصنوعی پتانسیل شناسایی تداخلات دارویی دیده نشده را برای اعتبار سنجی های تجربی بعدی دارند، چرا که می توانند دانش آموخته شده را به تداخلات دارویی غیرنشانه گذاری شده تعمیم دهند [۱۱، ۹].

روشهای مبتنی بر یادگیری ماشین خود می توانند به سه دسته تقسیم شوند: روشهای مبتنی بر شبکه عصبی عمیق (۲DNN)، روشهای مبتنی بر گراف دانش، و روشهای مبتنی بر ساختار مولکولی. روشهای مبتنی بر شبکه عصبی عمیق ابتدا داروها را به عنوان بردارهای ویژگی دستساز بر اساس ویژگیهای دارویی، مانند پروفایلهای شباهت ساختاری، زیرساختارهای شیمیایی، اهداف و مسیرها، نمایش می دهند. سپس از این ویژگیها برای آموزش یک شبکه عصبی عمیق به منظور پیش بینی تداخلات دارویی استفاده می کنند [۱۱]. با این حال، این روشها نیازمند حجم زیادی از دادههای آموزشی با کیفیت بالا هستند و در مواجهه با تداخلات نادر عملکرد ضعیفی از خود نشان می دهند [۱۱].

روشهای مبتنی بر گراف دانش، دادههای زیستپزشکی را بهصورت گراف نمایش میدهند و از روشهای مختلف خاص گراف مانند انتشار برچسب، تجزیه ماتریس و رمزنگارهای خودکار گراف برای تحلیل این دادهها استفاده میکنند. مزیت این روشها این است که عملکرد مدل میتواند با استفاده از دانش زیستپزشکی خارجی تقویت شود. با این حال، این رویکردها نمیتوانند به داروهایی که در مراحل اولیه توسعه قرار دارند

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Food and Drug Administration

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Deep Neural Network

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>AutoEncoder

تعميم داده شوند، زيرا تنها اطلاعات موجود در آن زمان، ساختار شيميايي دارو است [١١].

روشهای مبتنی بر ساختار مولکولی بر نمایش و تحلیل مستقیم ساختارهای شیمیایی داروها تمرکز میکنند. این روشها با استفاده از نمایشهای استاندارد مولکولی و استفاده از الگوریتمهای یادگیری عمیق، الگوهای ساختاری مرتبط با تداخلات دارویی را شناسایی میکنند. مزیت این روشها این است که میتوانند حتی برای داروهای جدید که هنوز اطلاعات بالینی یا کتابخانهای برای آنها موجود نیست نیز مورد استفاده قرار گیرند، اما چالش اصلی آنها در نظر نگرفتن سایر جنبههای مهم تداخلات دارویی مانند مسیرهای متابولیک است [۱۳]. علی رغم پیشرفتهای چشمگیر در هر یک از این رویکردها، محدودیتهای ذاتی هر روش نشان میدهد که استفاده از یک رویکرد ترکیبی که بتواند مزایای روشهای مختلف را با هم ادغام کند، میتواند راهگشا باشد. این پژوهش با درک این نیاز، به دنبال ارائه یک روش چندوجهی است که از مزایای هر سه رویکرد بهره می برد. جزئیات این روش ترکیبی در فصلهای بعدی به تفصیل مورد بحث قرار خواهد گرفت.

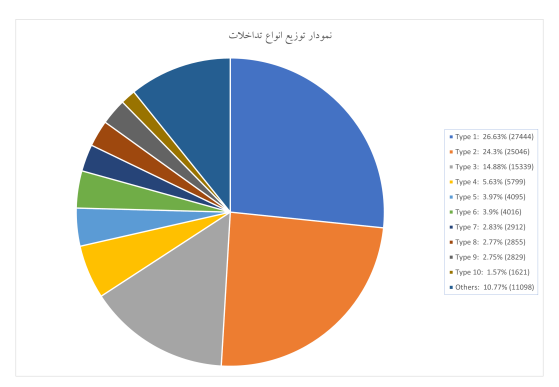
#### ۱-۲ دامنه و محدودیتها

#### ۱-۲-۱ منابع دادههای مورد استفاده

این تحقیق بر روی شناسایی و پیشبینی تداخلات دارویی (DDIs) از دو منبع اصلی دادهای استفاده کرده است. DrugBank یک پایگاه داده جامع است که اطلاعات مختلفی از داروها، اثرات درمانی، ساختار مولکولی و تداخلات دارویی آنها را شامل میشود. در این تحقیق از این پایگاه داده به عنوان منبع اصلی برای شناسایی و مدلسازی تداخلات دارویی استفاده شده است. همچنین، KEGG به بهطور خاص برای تکمیل دادههای مربوط به مسیرهای بیولوژیکی داروها استفاده شده است، چرا که DrugBank در این بخش دادههای کاملی ندارد. KEGG به پژوهشگران این امکان را میدهد تا مسیرهای بیوشیمیایی و تعاملات دارویی را بهطور جامع مدلسازی کنند [۲۵، ۲۵].

#### ۱-۲-۲ تمرکز بر نوع خاصی از تداخلات دارویی

این تحقیق به پیشبینی ۶۵ نوع خاص از تداخلات دارویی می پردازد که این دسته بندی از مقاله [۱۶] استخراج شده است. در مقاله مذکور، تداخلات دارویی به ۸۶ دسته مختلف تقسیم شده اند، اما به دلیل محدودیت داده ها و نیازهای خاص پروژه، تنها ۶۵ نوع از این تداخلات که داده های کافی برای آن ها موجود بود، برای پیشبینی در نظر گرفته شدند.



شكل ١-١: نمودار توزيع انواع تداخلات دارويي

#### ۱ - ۲ - ۳ محدودیتهای موجود در پیشبینی تداخلات دارویی

با وجود پیشرفتهای زیادی که در زمینه پیشبینی تداخلات دارویی با استفاده از روشهای مبتنی بر یادگیری ماشین و شبکههای عصبی گرافی (GNN) صورت گرفته است، همچنان چالشهای زیادی وجود دارد. یکی از مشکلات عمده، کمبود دادههای برچسبگذاری شده برای تداخلات دارویی نادر است. بسیاری از تداخلات دارویی نادر یا کمیاب هستند و از آنجا که این تداخلات در دادههای آموزشی به طور کافی نمایان نشده اند، پیشبینی آنها با دقت بالا بسیار دشوار است. شکل ۱ - ۱ به خوبی این عدم تعادل در توزیع دادههای تداخلات دارویی را نشان می دهد. سه نوع اول تداخلات دارویی بیش از ۶۵ درصد از کل دادهها را تشکیل می دهند، در حالی که بسیاری از انواع دیگر تداخلات دارویی سهم بسیار کمی از دادهها را به خود اختصاص داده اند. این موضوع منجر به سوگیری مدلها می شود و موجب می گردد که مدلها تنها به تداخلات رایج توجه کرده و در پیش بینی تداخلات نادر دقت کمتری داشته باشند [۶].

#### ۱-۲-۱ راه حلهای پیشنهادی برای حل محدودیتها

برای غلبه بر محدودیتهای موجود در پیشبینی تداخلات دارویی و بهبود دقت و کارایی مدل، راهحلهای مختلفی در این پژوهش پیشنهاد و پیادهسازی شده است. این راهحلها بهمنظور رفع چالشهایی نظیر دادههای

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes

 $<sup>^{2}</sup>$ Pathway

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Graph Neural Network

نامتوازن، دشواری در تعمیم مدل به داروهای جدید، و بهبود تفسیرپذیری نتایج ارائه شدهاند.

اولین راهحل اساسی در این پژوهش استفاده از معماری چندوجهی است. این معماری بهمنظور مقابله با محدودیتهای موجود در دادهها و پوشش طیف وسیعی از تداخلات دارویی طراحی شده است. در این مدل، از سه نوع داده مختلف استفاده می شود که به طور همزمان پردازش و ترکیب می شوند. ویژگی های ساختاری مولکولها با استفاده از شبکه عصبی گرافی پردازش می شوند، شباهتهای دارویی از جنبه های مختلف محاسبه می شوند، و اطلاعات متنی از منابع علمی با مدلهای زبانی پیشرفته تحلیل می گردند [۱۲].

برای اطمینان از عملکرد مدل در شرایط مختلف و ارزیابی قابلیت تعمیم آن، سه سناریوی متفاوت برای تقسیم بندی داده ها به مجموعه های آموزش و آزمون طراحی شده است. سناریوی اول از اعتبار سنجی متقاطع استفاده می کند که در آن داده ها به صورت تصادفی به بخش های آموزش و آزمون تقسیم می شوند. در سناریوی دوم، برخی داروها به طور کامل از مجموعه آموزش کنار گذاشته شده و فقط در مجموعه آزمون استفاده می شوند تا توانایی مدل در تعمیم به داروهای جدید ارزیابی شود. در سناریوی سوم، که چالش برانگیزترین حالت است، زوجهای دارویی کاملاً جدید که هیچ کدام از داروهای آنها در مجموعه آموزش حضور نداشته اند، برای آزمون مدل استفاده می شوند [۱۷]. این سناریوهای مختلف تضمین می کنند که مدل در شرایط واقعی و برای پیش بینی مدل استفاده می شوند [۱۷]. این سناریوهای مختلف تضمین می کنند که مدل در شرایط واقعی و برای پیش بینی تداخلات دارویی ناشناخته نیز کارایی لازم را داشته باشد.

یکی دیگر از راهحلهای پیشنهاد شده، بهینهسازی پردازش دادهها و استفاده از تکنیکهای پیشرفته یادگیری عمیق است. در بخش پردازش دادهها، با هدف بهبود کیفیت پیشبینیها و کاهش تأثیر دادههای نویزدار، فیلترهای کیفیت برای دادههای ورودی اعمال می شود، از تکنیکهای کاهش ابعاد برای بهبود کارایی محاسباتی استفاده می شود، و نرمالسازی و استانداردسازی دادهها برای بهبود یکنواختی آنها در پیشبینیها انجام می گردد [۴]. در بخش یادگیری عمیق نیز، برای افزایش دقت و قابلیت تعمیم مدل، از تکنیکهای پیشرفتهای مانند سازوکار توجه برای پردازش بهینه ساختارهای مولکولی، اشتراکگذاری پارامترها برای کاهش پیچیدگی مدل، و تنظیم کنندهها برای جلوگیری از بیش برازش استفاده شده است [۱]. این اقدامات به مدل کمک می کنند تا بهتر و سریعتر به یادگیری ویژگیهای پیچیده پرداخته و عملکرد بهتری از خود نشان دهد.

برای افزایش کاربردپذیری مدل در محیطهای بالینی، راهکارهایی برای بهبود تفسیرپذیری نتایج نیز ارائه شده است. این راهکارها شامل ارائه وزنهای اهمیت برای ویژگیهای مختلف در پیشبینیها، نمایش بصری نتایج برای درک بهتر پیشبینیها، و ارائه سطح اطمینان برای هر پیشبینی میباشند [۱۸]. این اقدامات به پزشکان و متخصصان کمک میکند تا تصمیمات آگاهانه تری در خصوص تجویز داروها بگیرند و از تداخلات

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Overfitting

دارویی خطرناک پیشگیری کنند.

با پیادهسازی این راهحلها، مدل پیشنهادی توانایی غلبه بر محدودیتهای موجود را خواهد داشت و میتواند عملکرد قابل قبولی در پیش بینی تداخلات دارویی از خود نشان دهد.

#### ۱-۳ ساختار پایاننامه

این پایاننامه در پنج فصل اصلی سازماندهی شده است. فصل اول با عنوان مقدمه، به معرفی پیش زمینه و اهمیت موضوع تداخلات دارویی میپردازد و در آن دامنه و محدودیتهای پژوهش و راه حلهای پیشنهادی ارائه شده اند. فصل دوم به بررسی مفاهیم اساسی در حوزه تداخلات دارویی و مرور پژوهشهای پیشین اختصاص دارد. در این فصل روشهای موجود برای شناسایی تداخلات دارویی، کاربرد یادگیری ماشین در این حوزه و شکافهای تحقیقاتی موجود مورد بحث قرار گرفتهاند. در فصل سوم، جزئیات مدل پیشنهادی تشریح شده است که شامل معماری مدل، نحوه جمع آوری و پیش پردازش دادهها و جزئیات پیاده سازی مدل می باشد. فصل چهارم به ارزیابی جامع مدل پیشنهادی می پردازد که شامل معرفی سناریوهای ارزیابی، ارائه نتایج مدل در هر سناریو و مقایسه با روشهای موجود است. این فصل همچنین به تفسیر نتایج و تحلیل عملکرد مدل از منظر کاربردی در محیطهای بالینی می پردازد. در فصل پایانی، خلاصهای از یافتههای اصلی پژوهش و دستاوردهای آن ارائه شده است و پیشنهاداتی برای ادامه این مسیر تحقیقاتی در کارهای آینده مطرح شده اند.

علاوه بر فصول اصلی، این پایاننامه شامل سه پیوست است که در پیوست الف توضیح کامل ۶۵ نوع تداخل دارویی مورد بررسی، در پیوست ب معیارهای ارزیابی و روشهای محاسبه آنها، و در پیوست ج واژهنامه معادلهای فارسی اصطلاحات تخصصی ارائه شده است.

فصل دوم

مفاهیم پایه و پیشینه پژوهش

فصل حاضر به بررسی پیشینه پژوهش در حوزه تداخلات دارویی اختصاص دارد. در ابتدا، مفاهیم بنیادین در زمینه تداخلات دارویی، شامل تعاریف، انواع، و سازوکارهای اصلی این تداخلات، مورد بحث قرار می گیرد. آشنایی با این مفاهیم، درک پایهای از پدیده تداخلات دارویی را برای خواننده فراهم می کند. بررسی پتانسیل آسیبرسانی این تداخلات، بهویژه در جمعیت سالمندان، اهمیت پژوهش در این حوزه را نشان می دهد [۱۰]. سپس، روشهای موجود برای شناسایی تداخلات دارویی، از جمله روشهای مبتنی بر قوانین، پایگاههای داده، و غربالگری، به طور کلی معرفی می شوند. بررسی نقاط قوت و محدودیتهای هر یک از این روشها، به درک بهتر چالشهای موجود در این حوزه کمک می کند. در ادامه، کاربرد فناوریهای نوین، به ویژه یادگیری ماشین، در مطالعات تداخلات دارویی مورد توجه قرار می گیرد. مروری بر مطالعات اخیر، پتانسیل این فناوریها را در بهبود شناسایی و پیش بینی تداخلات دارویی نشان می دهد [۱۶، ۱، ۳]. با این حال، چالشها و محدودیتهای پیش رو در استفاده از این روشها نیز نباید از نظر دور بماند. در مجموع، این فصل تلاش دارد تا با ارائه یک دورنمای جامع از وضعیت فعلی دانش در زمینه تداخلات دارویی، زمینه را برای درک بهتر اهمیت و جایگاه دورنمای جامع از وضعیت فعلی دانش در زمینه تداخلات دارویی، زمینه را برای درک بهتر اهمیت و جایگاه یژوهش حاضر فراهم کند.

#### ۱-۱ مفاهیم پایه تداخلات دارویی

تداخلات دارویی زمانی رخ میدهند که اثرات یک دارو تحت تأثیر مصرف همزمان داروی دیگر قرار میگیرد. این تداخلات میتوانند باعث تغییر در اثربخشی درمانی، افزایش عوارض جانبی، یا بروز واکنشهای نامطلوب شوند. شناسایی و پیشگیری از تداخلات دارویی برای بهبود ایمنی بیمار و بهینهسازی نتایج درمانی، بهویژه در بیمارانی که چندین دارو مصرف میکنند، حیاتی است [۱۰].

از نظر سازوکار عملکرد، تداخلات دارویی را میتوان به دو دسته کلی تقسیم کرد: تداخلات فارماکوکینتیک و تداخلات فارماکودینامیک. تداخلات فارماکوکینتیک زمانی رخ می دهند که یک دارو بر روند جذب، پخش، متابولیسم، یا دفع داروی دیگر اثر میگذارد. از سوی دیگر، تداخلات فارماکودینامیک زمانی اتفاق میافتند که دو دارو اثرات مشابه یا متضادی بر بدن دارند [۱۶]. در سطح مولکولی، سازوکارهای مسئول تداخلات دارویی بسیار متنوع هستند و میتوانند شامل تغییر در عملکرد پروتئینها، آنزیمها، کانالهای یونی، و مسیرهای انتقال پیام در سلولها باشند [۴]. برای درک بهتر موضوع، میتوان به نمونههای مشخصی اشاره کرد. به عنوان مثال، تداخل بین کتوکونازول و وارفارین یک نمونه از تداخل فارماکوکینتیک است که در آن کتوکونازول با مهار متابولیسم وارفارین باعث افزایش غلظت آن در خون میشود [۱۹]. از سوی دیگر، تداخل بین کلوپیدوگرل و هپارین نمونهای از تداخل فارماکودینامیک است، زیرا این دو دارو به طور همزمان بر روی سیستم انعقادی خون تأثیر میگذارند و مصرف همزمان آنها خطر خونریزی را افزایش می دهد [۱۰].

تلاشهای متعددی برای طبقهبندی تداخلات دارویی صورت گرفته است. در این پژوهش، یک طرح جامع برای طبقهبندی تداخلات دارویی در ۶۵ دسته استفاده شده است. این طبقهبندی بر اساس کدهای منبع باز مرتبط با مقاله [۱۶] استخراج شده است این طبقهبندی، طیف وسیعی از تداخلات را پوشش میدهد، از جمله تداخلات مربوط به:

- تغییر در غلظت یا اثربخشی داروها
- افزایش خطر عوارض جانبی مانند خونریزی یا نارسایی کلیه
- تداخل با عملكرد درماني داروها مانند آنتي بيوتيكها يا داروهاي ضد فشار خون
  - افزایش یا کاهش اثرات دارویی مانند اثرات آرامبخشی یا تحریککنندگی

(برای فهرست کامل ۶۵ نوع تداخل دارویی به همراه توضیحات، به پیوست ۱ مراجعه کنید) این طبقهبندی تفصیلی، امکان شناسایی دقیقتر الگوهای تداخلات دارویی و توسعه ابزارهای پیش بینی کننده کارآمدتر را فراهم

کدهای مربوطه در [/https://bitbucket.org/kaistsystemsbiology/deepddi/src/master] در دسترس هستند. ا

ميكند.

#### ۲-۲ روشهای موجود برای شناسایی تداخلات دارویی

در طول دهههای گذشته، روشهای مختلفی برای شناسایی تداخلات دارویی توسعه یافتهاند که می توان آنها را در سه دسته اصلی طبقهبندی کرد. رویکرد سنتی که همچنان کاربرد گستردهای دارد، استفاده از پایگاههای داده و منابع اطلاعاتی مبتنی بر دانش است [۱۶]. این منابع که شامل کتابهای مرجع، راهنماهای بالینی و پایگاههای اطلاعاتی تخصصی می شوند، اطلاعات شناخته شده در مورد تداخلات دارویی را جمعآوری و سازماندهی میکنند. در میان این پایگاههای داده، DrugBank یکی از جامعترین منابع اطلاعات دارویی است که شامل بیش از ۱۴٬۰۰۰ دارو با جزئیات کامل از ویژگیهای شیمیایی، ساختار مولکولی، سازوکار عمل، مسیرهای متابولیک و تداخلات دارویی است [۱۴]. علاوه بر آن، پایگاه داده KEGG اطلاعات ارزشمندی در مورد مسیرهای متابولیک و تداخلات دارویی در سطح مولکولی ارائه می دهد [۱۵]. این پایگاهها به طور منظم بهروزرسانی می شوند و دادههای آنها توسط متخصصان حوزه دارویی تأیید می شود که این امر اعتبار اطلاعات موجود در آنها را تضمین میکند. متخصصان مراقبتهای بهداشتی با مراجعه به این منابع و بررسی مشخصات دارویی بیماران، می توانند تداخلات بالقوه را شناسایی کنند. با این حال، بهروزرسانی و حفظ جامعیت این منابع یکی از چالشهای اصلی این رویکرد محسوب می شود.

با پیشرفت فناوری، سیستمهای مبتنی بر قوانین توسعه یافتند که تداخلات دارویی را بر اساس مجموعهای از قواعد از پیش تعریف شده بررسی میکنند [۶]. در این سیستمها، متخصصان دامنه قوانینی را بر اساس عواملی مانند خواص دارویی، سازوکار عمل و شرایط بیمار تدوین میکنند که میتواند برای شناسایی تداخلات بالقوه مورد استفاده قرار گیرد. به عنوان مثال، یکی از قوانین رایج در این سیستمها مربوط به تداخل داروهای مهارکننده آنزیم ۲۲۳۸۴ با سایر داروهاست. این قانون میتواند به این صورت تعریف شود: "اگر داروی مهارکننده قوی ۲۲۳۸۴ باشد و داروی B توسط این آنزیم متابولیزه شود، احتمال افزایش غلظت داروی کی مهارکننده قوی ۲۲۳۸۴ باشد و داروی B توسط این آنزیم متابولیزه شود، احتمال افزایش غلظت داروی که در خون و بروز عوارض جانبی وجود دارد" [۱۹]. سیستمهای مبتنی بر قوانین با استفاده از مجموعهای از چنین قواعدی، میتوانند هشدارهای لازم را در هنگام تجویز داروها صادر کنند. مزیت اصلی این رویکرد، امکان ادغام آن در سیستمهای نسخهنویسی الکترونیکی و سیستمهای پشتیبانی تصمیم بالینی است که میتوانند در نقطه مراقبت، هشدارهای لازم را ارائه دهند. البته تعریف و نگهداری مجموعه قوانین جامع و بهروز همچنان یک چالش اساسی در این رویکرد است.

رویکرد نوین تر در این حوزه، استفاده از روشهای مبتنی بر شواهد است که با بهره گیری از اطلاعات جمع آوری

شده در پایگاههای داده بالینی، به شناسایی الگوهای تداخلات دارویی میپردازند [۴]. این روشها با تحلیل دادههای واقعی بیماران که از منابعی مانند نسخههای الکترونیکی و سوابق سلامت به دست میآیند، میتوانند بینشهای ارزشمندی در مورد تداخلات رایج، عوارض جانبی و پیامدهای بالینی ارائه دهند. پیشرفت در حوزه داده کاوی و یادگیری ماشین، امکان استخراج دانش از حجم عظیم دادهها و کشف تداخلات بالقوه جدید را فراهم کرده است، هرچند که کیفیت و جامعیت دادههای بالینی میتواند چالشبرانگیز باشد.

مقایسه این سه رویکرد نشان میدهد که هر یک دارای نقاط قوت و محدودیتهای خاص خود هستند. رویکردهای مبتنی بر دانش از اعتبار بالایی برخوردارند اما ممکن است جامع و بهروز نباشند. سیستمهای مبتنی بر قوانین قابلیت ادغام در جریان کار بالینی را دارند اما نگهداری آنها دشوار است. روشهای مبتنی بر شواهد میتوانند الگوهای جدید را کشف کنند اما به کیفیت دادهها وابسته هستند. به نظر میرسد ترکیبی از این سه رویکرد میتواند راهبرد جامعتری برای شناسایی و پیش بینی تداخلات دارویی فراهم کند، به خصوص اگر با فناوریهای نوظهور برای ارتقاء فناوریهای نوظهور برای ارتقاء قابلیتهای این روشها مورد بحث قرار خواهد گرفت.

#### ۲-۳ کاربرد یادگیری ماشین در شناسایی تداخلات دارویی

یادگیری ماشین در طول دهه گذشته به یکی از ابزارهای قدرتمند در حوزه شناسایی و پیشبینی تداخلات دارویی تبدیل شده است. این تحول از روشهای ساده مبتنی بر قوانین آغاز شد و با پیشرفت فناوری و افزایش حجم دادههای در دسترس، به سمت روشهای پیچیده تر و کارآمدتر حرکت کرده است. امروزه، روشهای یادگیری ماشین با بهره گیری از الگوریتمهای پیشرفته و مجموعه دادههای بزرگ، قادر به کشف الگوها و روابط پنهان بین داروها هستند و میتوانند تداخلات بالقوه را با دقت بالایی پیشبینی کنند. تکامل این روشها به سه مسیر اصلی منتهی شده است: روشهای مبتنی بر شبکههای عصبی که از قدرت پردازش موازی برای یادگیری ویژگیهای پیچیده استفاده میکنند، روشهای مبتنی بر گراف که ساختار ذاتی روابط دارویی را مدل میکنند، و روشهای ترکیبی که اطلاعات ساختاری و متنی را برای دستیابی به پیشبینیهای دقیق تر با هم ادغام میکنند. این بخش بر برسی و مقایسه هر یک از این رویکرد می پردازد و نمونههای برجسته هر یک را معرفی میکند.

### ۲-۳-۲ روشهای مبتنی بر شبکههای عصبی

شبکههای عصبی به دلیل توانایی یادگیری خودکار ویژگیها و قابلیت مدلسازی روابط پیچیده غیرخطی، به یکی از محبوبترین رویکردها در حوزه پیش بینی تداخلات دارویی تبدیل شدهاند. این روشها با پیشرفت معماریهای یادگیری عمیق، از شبکههای ساده به سمت معماریهای پیچیده تر مانند یادگیری چندوظیفه ای و

شبکههای کانولوشنی چندگانه تکامل یافتهاند. این تکامل امکان پردازش همزمان انواع مختلف دادههای دارویی و استخراج ویژگیهای سطح بالا را فراهم کرده است.

در [۱۶]، یک روش به نام DeepDDI معرفی شده است که از شبکههای عصبی عمیق برای پیشبینی تعبیه تداخلات دارویی استفاده میکند. این روش، ویژگیهای ساختاری داروها را با استفاده از روشهای تعبیه گراف به فضای برداری نگاشت میکند. سپس، جفت بردارهای دارویی به عنوان ورودی به یک شبکه عصبی عمیق داده میشوند تا احتمال وجود تداخل بین آنها پیشبینی شود. نتایج این مطالعه نشان داد که DeepDDI قادر است تداخلات دارویی را با دقت بالایی شناسایی کند و عملکرد بهتری نسبت به روشهای سنتی مبتنی بر قاعده یا مبتنی بر شباهت داشته باشد.

در [۱۷]، یک روش دیگر به نام DDIMDL پیشنهاد شده است که از یادگیری چندوظیفهای برای بهبود پیش بینی تداخلات دارویی استفاده میکند. در این روش، علاوه بر وظیفه اصلی پیش بینی وجود تداخل بین دو دارو، وظایف جانبی دیگری مانند پیش بینی عوارض جانبی و پیش بینی تعامل دارو پروتئین نیز در نظر گرفته می شوند. با آموزش همزمان مدل بر روی این وظایف مختلف، DDIMDL می تواند اطلاعات مفیدی را از وظایف جانبی استخراج کند و برای بهبود عملکرد پیش بینی تداخلات دارویی استفاده نماید. نتایج آزمایشات نشان داد که این رویکرد چندوظیفهای منجر به بهبود قابل توجهی در دقت پیش بینی تداخلات دارویی می شود. در [۵]، یک روش به نام MCNN -DDI معرفی شده است که از شبکههای عصبی کانولوشنی چندگانه برای پیش بینی تداخلات دارویی استفاده میکند. این مدل، ویژگی های مختلفی از داروها شامل اهداف، آنزیمها، مسیرها و ساختار شیمیایی را به عنوان ورودی دریافت میکند. برای هر نوع ویژگی، یک شبکه عصبی کانولوشنی مجزا اختصاص داده شده است. شباهتهای بین داروها با استفاده از معیار شباهت جاکارد محاسبه می شود و به عنوان ویژگی اضافی به مدل داده می شود. در نهایت، خروجیهای حاصل از شبکههای عصبی مختلف ترکیب به عنوان ویژگی اضافی به مدل داده می شود. در نهایت، خروجیهای حاصل از شبکههای عصبی مختلف ترکیب میشوند تا پیش بینی نهایی تداخلات دارویی به دست آید.

در [۸]، روشی به نام MDDI-SCL ارائه شده است که از ترکیب ویژگیهای دارویی در چند مرحله برای پیش بینی تداخلات دارویی چندگانه استفاده میکند. در ابتدا، ویژگیهای مختلف داروها توسط یک رمزگذار ۴ به فضای نهفته با ابعاد کمتر نگاشت می شوند. سپس، بردارهای نهفته حاصل برای هر دارو با هم ترکیب شده و به یک شبکه عصبی برای پیش بینی نوع تداخل دارویی داده می شوند. این روش، با در نظر گرفتن چندین نوع ویژگی دارویی و ترکیب آنها در مراحل مختلف، قادر به شناسایی تداخلات دارویی چندگانه با دقت بالا است.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Graph Embedding

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Multi-task Learning

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Multi-Modal CNN

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Encoder

#### ۲-۳-۲ روشهای مبتنی بر گراف

علاوه بر شبکههای عصبی، روشهای مبتنی بر گراف نیز در حوزه تداخلات دارویی مورد استفاده قرار گرفتهاند. این روشها با تمرکز بر ماهیت ارتباطی تداخلات دارویی، راه حل طبیعی و قدرتمندی برای این مسئله ارائه میدهند. در این روشها، داروها به عنوان گرههای گراف و ارتباطات آنها به عنوان یالهای گراف مدل میشوند که اجازه میدهد ساختار ذاتی و توپولوژی روابط دارویی به طور مستقیم در فرآیند یادگیری در نظر گرفته شود. پیشرفتهای اخیر در حوزه یادگیری گراف، به خصوص معرفی سازوکارهای توجه و شبکههای عصبی انرژی گراف، امکانات جدیدی را برای مدلسازی دقیقتر این روابط فراهم کرده است.

در [۳]، یک روش به نام SSI-DDI معرفی شده است که از گرافهای توجه برای مدلسازی ساختار شیمیایی داروها استفاده میکند. در این روش، چندین لایه گراف توجه به کار گرفته شده و خروجی آنها توسط یک سازوکار توجه مشترک ترکیب میشود تا اهمیت نسبی برهمکنشهای زیرساختی مولکولی در پیشبینی تداخلات دارویی در نظر گرفته شود. این رویکرد، با تمرکز بر روی ساختار شیمیایی داروها و استفاده از سازوکار توجه، قادر به شناسایی تداخلات دارویی با دقت بالایی است.

در [۲۱] یک مدل شبکه عصبی انرژی گراف به نام GENN-DDI" برای پیش بینی تداخلات دارویی ارائه شده است. این روش، از اطلاعات ساختاری داروها برای ایجاد یک گراف دارویی استفاده میکند که در آن هر گره نشاندهنده یک دارو و هر یال بیانگر تشابه ساختاری بین دو دارو است. سپس، با استفاده از یک شبکه عصبی انرژی گراف، تعاملات بین گرههای دارو مدلسازی میشوند. این شبکه عصبی، انرژی لازم برای فعالسازی هر یال را محاسبه میکند که نشاندهنده احتمال وجود تداخل بین دو داروی متصل به آن یال است. مدل GENN-DDI با بهینهسازی یک تابع هدف انرژی، میتواند پیش بینی های دقیقی از تداخلات دارویی ارائه دهد. این رویکرد مبتنی بر گراف انرژی، روشی جدید و نوآورانه برای مدلسازی تداخلات دارویی محسوب میشود. با این حال، یکی از محدودیتهای احتمالی این روش، عدم در نظر گرفتن اطلاعات نحوی و معنایی در ساختار مولکولی داروها است که در مقاله اصلی [۲۱] به آن اشاره شده است.

#### ۳-۳-۲ روشهای مبتنی بر مدلهای مولد

با توجه به محدودیت داده های موجود برای برخی از انواع تداخلات دارویی و عدم توازن در مجموعه داده ها، استفاده از مدلهای مولد به عنوان رویکردی امیدوارکننده مورد توجه قرار گرفته است [۳۱]. این مدلها با یادگیری توزیع داده های واقعی و تولید نمونه های مصنوعی با کیفیت بالا، می توانند به بهبود عملکرد سیستم های

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Graph Attention Networks

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Co-attention

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Graph Energy Neural Network for Drug-Drug Interaction

پیش بینی تداخلات دارویی کمک کنند. به ویژه، شبکه های مولد تخاصمی (GAN) با توانایی یادگیری همزمان ویژگی های ساختاری و الگوهای تداخلی، نتایج امیدوارکنندهای در این حوزه نشان داده اند [۳۲]. اخیراً، روشهای مبتنی بر GAN با ترکیب معماری های پیشرفته و مکانیزم های توجه توانسته اند دقت پیش بینی تداخلات دارویی را به طور قابل توجهی افزایش دهند [۴].

روش DGANDDI [۳۱] یک معماری دوگانه مبتنی بر شبکههای مولد تخاصمی برای پیشبینی تداخلات دارویی ارائه می دهد. این معماری از دو شبکه مولد تخاصمی موازی تشکیل شده که یکی بر روی ویژگیهای ساختاری و دیگری بر روی الگوهای برهمکنش بین داروها تمرکز میکند. در هر شبکه، یک مولد به تولید دادههای مصنوعی می پردازد، در حالی که یک تشخیص دهنده وظیفه تمایز بین دادههای واقعی و مصنوعی را بر عهده دارد. این دو شبکه موازی، الگوهای مختلف موجود در دادههای دارویی را استخراج میکنند و در نهایت از طریق یک مکانیزم یکپارچهسازی با هم ترکیب می شوند. سپس، خروجی ترکیب شده وارد یک شبکه عصبی عمیق می شود تا پیش بینی نهایی نوع تداخل را انجام دهد. این معماری دوگانه با بهره گیری از مزایای یادگیری تخاصمی، توانسته است عملکرد بهتری نسبت به روشهای پیشین در پیش بینی انواع تداخلات دارویی داشته شد.

RCAN-DDI [۳۲] یک شبکه تخاصمی متقاطع با آگاهی از روابط را برای پیش بینی تداخلات دارویی معرفی میکند. در این معماری، دو شبکه تخاصمی به صورت موازی کار میکنند که با یکدیگر تعامل متقاطع دارند. در شبکه اول، مولد با دریافت ویژگیهای توپولوژیکی به تولید ویژگیهای ساختاری مصنوعی میپردازد و تشخیص دهنده متناظر آن، ویژگیهای ساختاری واقعی را از مصنوعی تشخیص میدهد. همزمان در شبکه دوم، مولد با دریافت ویژگیهای ساختاری به تولید ویژگیهای توپولوژیکی مصنوعی میپردازد و تشخیص دهنده آن، ویژگیهای توپولوژیکی واقعی را از مصنوعی تمایز میدهد. این دو شبکه، اطلاعات مختلف موجود در دادههای دارویی را استخراج میکنند و در نهایت از طریق یک مکانیزم یکپارچهسازی با هم ترکیب میشوند. سپس، خروجی ترکیب شده وارد یک شبکه عصبی عمیق میشود تا پیش بینی نهایی نوع تداخل را انجام دهد. این رویکرد با بهره گیری از یادگیری تخاصمی متقاطع، توانسته است دقت پیش بینی را به طور قابل توجهی بهبود بخشد.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Generative Adversarial Network

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Generator

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Discriminator

#### ۲-۳-۲ روشهای مبتنی بر ترکیب اطلاعات ساختاری و متنی

نسل جدید روشهای پیشبینی تداخلات دارویی بر اساس این بینش توسعه یافتهاند که ترکیب اطلاعات مختلف می تواند به درک جامعتری از تداخلات منجر شود. این روشها با ادغام دادههای ساختاری مولکولها و اطلاعات متنی موجود در متون علمی و پزشکی، از مزایای هر دو نوع داده بهره می برند. پیشرفتهای اخیر در پردازش زبان طبیعی، به خصوص مدلهای زبانی پیش آموزش دیده مانند BERT و مشتقات آن، امکان استخراج اطلاعات ارزشمند از متون پزشکی را فراهم کرده و ترکیب آن با ویژگیهای ساختاری به بهبود قابل توجه دقت پیش بینیها منجر شده است.

در [۴]، یک روش به نام 3DGT-DDI پیشنهاد شده است که از گرافهای سهبعدی برای مدلسازی ساختار مولکولی داروها و از مدل زبانی SCIBERT برای استخراج ویژگیهای متنی از توضیحات تداخلات دارویی استفاده میکند. ابتدا، ساختار سهبعدی مولکولها به یک شبکه گرافی سهبعدی داده میشود تا ویژگیهای ساختاری استخراج شوند. سپس، با استفاده از SCIBERT بردارهای نهفته از اطلاعات متنی مرتبط با تداخلات دارویی استخراج میشوند. در نهایت، این دو نوع ویژگی با هم ترکیب شده و برای پیش بینی تداخلات دارویی استفاده می شوند.

مشابه این رویکرد، در [۱۸]، یک روش به نام SubGE-DDI ارائه شده است که از ترکیب اطلاعات گرافی و متنی برای پیشبینی تداخلات دارویی استفاده میکند. در این روش، ابتدا یک گراف دانش با استفاده از پایگاههای داده زیستپزشکی ایجاد می شود و زیرگرافهای مرتبط با جفت داروها استخراج می شوند. سپس، با استفاده از مدل زبانی PubMedBERT ویژگیهای متنی از توضیحات تداخلات دارویی استخراج می شوند. در نهایت، ویژگیهای گرافی و متنی با هم ترکیب شده و به یک شبکه عصبی عمیق برای پیش بینی نوع تداخل دارویی داده می شوند. یکی از چالشهای احتمالی این رویکرد، کیفیت و جامعیت پایگاههای داده زیستپزشکی مورد استفاده برای ایجاد گراف دانش است. کیفیت پایین دادهها می تواند بر عملکرد مدل تأثیر منفی بگذارد. در [۱۲] یک روش به نام MLRDA پیشنهاد شده است که از یادگیری بازنمایی سلسله مراتبی چندسطحی در [۱۲] یک روش به نام MLRDA پیش بینی تداخلات دارویی استفاده می کند. این روش، اطلاعات تداخلی داروها را در سه سطح مولکولی، سلولی و درمانی بررسی می کند. ابتدا، در هر سطح، یک سازوکار توجه برای استخراج ویژگیهای مهم از ساختار دادهها به کار گرفته می شود. سپس، یک سازوکار توجه سطح بالاتر برای ترکیب اطلاعات از سطوح مختلف و تولید یک بازنمایی جامع از تداخلات دارویی استفاده می شود. در نهایت، ترکیب اطلاعات از سطوح مختلف و تولید یک بازنمایی جامع از تداخلات دارویی استفاده می شود. نهایت، ناین بازنمایی برای پیش بینی احتمال تداخل بین دو دارو مورد استفاده قرار می گیرد. نتایج این تحقیق نشان داد

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Bidirectional Encoder Representations from Transformers

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Multi-Level Representation learning with Double Attention

که استفاده از اطلاعات چندسطحی و سازوکار توجه میتواند به بهبود عملکرد پیشبینی تداخلات دارویی کمک کند.

به طور کلی، روشهای مبتنی بر ترکیب اطلاعات ساختاری و متنی پتانسیل بالایی در غلبه بر محدودیتهای روشهای مبتنی بر ساختار یا متن به تنهایی دارند. ترکیب این دو نوع اطلاعات می تواند منجر به پیش بینی های جامعتر و دقیق تر تداخلات دارویی شود. در همین راستا، پژوهش حاضر نیز با درک اهمیت این رویکرد ترکیبی، علاوه بر استفاده از اطلاعات ساختاری مولکولها به صورت گراف و دادههای متنی، از اطلاعات مربوط به شباهت ویژگیهای دارویی نیز بهره می برد تا به یک مدل جامعتر دست یابد. جزئیات این روش ترکیبی در فصلهای بعدی به تفصیل مورد بحث قرار خواهد گرفت.

این نمونهها، تنها بخشی از پژوهشهای انجام شده در زمینه کاربرد یادگیری ماشین برای شناسایی و پیشبینی تداخلات دارویی هستند. با توجه به پیشرفتهای اخیر در این حوزه و ظهور روشهای نوین مانند شبکههای عصبی گراف و مدلهای زبانی، انتظار میرود که در آینده شاهد توسعه روشهای دقیق تر و کارآمدتر برای مدیریت تداخلات دارویی باشیم. با این حال، برای ارزیابی و مقایسه دقیق روشهای مختلف یادگیری ماشین در این حوزه، استفاده از مجموعه دادههای استاندارد و معیارهای ارزیابی مناسب اهمیت زیادی دارد. این امر به شناسایی نقاط قوت و ضعف هر روش و هدایت تحقیقات آینده کمک میکند. همچنین، همکاری بین محققان حوزههای مختلف، مانند علوم دارویی، بیوانفورماتیک و یادگیری ماشین، برای توسعه روشهای نوآورانه محققان حوزههای مختلف، مانند علوم دارویی، بیوانفورماتیک و یادگیری ماشین، برای توسعه روشهای نوآورانه و کاربردی در زمینه شناسایی و پیش بینی تداخلات دارویی ضروری است.

جدول ۲-۱ مقایسه ای بین روشهای مختلف یادگیری ماشین که برای شناسایی تداخلات دارویی مورد استفاده قرار گرفته اند را نشان می دهد. این مقایسه بر اساس نوع داده های ورودی مورد نیاز، مزایای اصلی و محدودیت های ویژه هر روش انجام شده است. هدف از ارائه این مقایسه، کمک به درک بهتر نقاط قوت و ضعف هر رویکرد و شناسایی حوزه های مناسب برای کاربرد آن ها است.

#### ۲-۲ شکاف تحقیقاتی

با وجود پیشرفتهای قابل توجه در زمینه پیشبینی تداخلات دارویی با استفاده از روشهای یادگیری ماشین، همچنان شکافهای مهمی در این حوزه وجود دارد [۱۸]. یکی از مهمترین این شکافها، محدودیت در استفاده همزمان از منابع مختلف داده است. اکثر مطالعات موجود تنها بر یک یا دو نوع از دادههای دارویی تمرکز کردهاند. برای مثال، برخی مطالعات فقط از ساختار مولکولی استفاده میکنند [۳]، در حالی که برخی دیگر تنها بر دادههای متنی تکیه دارند [۴]. نیاز به رویکردی جامع که بتواند انواع مختلف دادههای دارویی را

جدول ۲ - ۱: مقایسه روشهای مختلف یادگیری ماشین در شناسایی تداخلات دارویی

محدوديتها	مزايا	دادههای ورودی	روش
نیاز به دادههای آموزشی زیاد پیچیدگی محاسباتی بالا	دقت بالا در پیش بینی یادگیری خودکار ویژگیها	ساختار مولکولی و تعبیه گراف	[۱۶] DeepDDI
پیچیدگی پیادهسازی حساسیت به کیفیت دادههای ورودی	یادگیری چندوظیفهای استفاده از اطلاعات جانبی	ویژگیهای دارویی چندگانه و دادههای تعاملی	[۱۷] DDIMDL
پیچیدگی محاسباتی بالا نیاز به تنظیم پارامترهای متعدد	پردازش همزمان چندین نوع داده تخصیص CNN مجزا برای هر نوع داده	ساختار مولکولی، اهداف، آنزیمها، مسیرها و شباهتهای جاکارد	[a] MCNN-DDI
وابستگی به کیفیت رمزگذار پیچیدگی در ترکیب ویژگیها	کاهش ابعاد هوشمند ویژگیها پیشبینی تداخلات چندگانه	ویژگیهای مختلف دارویی	[A] MDDI-SCL
محدودیت در مدلسازی تعاملات پیچیده وابستگی به کیفیت دادههای ساختاری	تمرکز بر زیرساختارهای مهم قابلیت تفسیرپذیری بالا	ساختار شیمیایی و گرافهای توجه	[٣] SSI-DDI
عدم استفاده از اطلاعات نحوی و معنایی محدودیت در پیش بینیهای پیچیده	مدلسازی انرژی محور تعاملات نوآوری در محاسبه احتمال تداخل	ساختار مولکولی و تشابه ساختاری	[۲۱] GENN-DDI
پیچیدگی محاسباتی بالا نیاز به دادههای آموزشی زیاد	یادگیری همزمان ویژگیهای ساختاری و عملکردی کاهش مشکل عدم توازن دادهها	ساختار مولکولی و ویژگیهای عملکردی	[٣١] DGANDDI
پیچیدگی پیادهسازی حساسیت به تنظیم پارامترها	یادگیری روابط پیچیده بین ویژگیها مکانیزم توجه رابطهای	ساختار مولکولی و روابط دارویی	[٣٢] RCAN-DDI
نیاز به ساختار سهبعدی دقیق پیچیدگی محاسباتی بالا	ترکیب اطلاعات ساختاری و متنی دقت بالا در پیشربینی	ساختار سهبعدی و دادههای متنی	[۴] 3DGT-DDI
وابستگی به کیفیت گراف دانش نیاز به بهروزرسانی مداوم	استفاده از دانش دامنه قابلیت تعمیمپذیری بالا	گراف دانش و متون زیستپزشکی	[\A] SubGE-DDI
پیچیدگی در جمعآوری دادههای چندسطحی نیاز به منابع محاسباتی زیاد	تحلیل چندسطحی سازوکار توجه دوگانه	دادههای چندسطحی (مولکولی، سلولی و درمانی)	[۱۲] MLRDA

به طور همزمان پردازش و ترکیب کند، همچنان به قوت خود باقی است.

چالش تعمیمپذیری به داروهای جدید یکی از محدودیتهای اصلی روشهای موجود است [۱۷]. این مسئله به ویژه در مورد داروهایی که هیچ دادهای از آنها در مجموعه آموزش وجود ندارد، چالشبرانگیز است. از سوی دیگر، مقیاسپذیری نیز چالش جدی دیگری محسوب میشود [۱۲]؛ بسیاری از روشهای موجود در مواجهه با

حجم زیاد داده و تعداد زیاد انواع تداخلات با مشکل مواجه می شوند و نیاز به روشهایی که بتوانند در مقیاس بزرگ و با کارایی محاسباتی مناسب عمل کنند، به شدت احساس می شود. محدودیت دیگر، پوشش ناکافی انواع تداخلات است. بسیاری از مطالعات موجود تنها بر تعداد محدودی از انواع تداخلات تمرکز کرده اند [۱۶] و نیاز به روشهایی با قابلیت پوشش طیف گسترده تر تداخلات و حفظ دقت قابل قبول در پیش بینی هر نوع تداخل، همچنان احساس می شود.

علاوه بر موارد ذکر شده، دو چالش مهم دیگر نیز در این حوزه وجود دارد. نخست، مسئله استفاده از دادههای متنی است؛ علی رغم وجود حجم زیاد اطلاعات ارزشمند در متون علمی و پزشکی، اکثر روشهای موجود از این منبع غنی اطلاعات به خوبی استفاده نمیکنند [۴]. دوم، چالش تفسیرپذیری مدلهاست که به عنوان یکی از نیازهای اساسی در کاربردهای بالینی مطرح می شود. اگرچه برخی روشهای موجود دقت قابل قبولی در پیش بینی تداخلات دارویی نشان داده اند، اما در ارائه توضیحات قابل فهم برای پیش بینی های خود با محدودیت مواجه هستند [۸]. این موضوع به ویژه در محیطهای بالینی که نیاز به درک دلیل پیش بینی ها وجود دارد، اهمیت بیشتری پیدا میکند.

در این پژوهش، یک رویکرد جامع و چندوجهی برای پوشش برخی از این شکافهای تحقیقاتی ارائه شده است. مدل پیشنهادی با بهره گیری همزمان از اطلاعات ساختاری، شباهتهای دارویی و دادههای متنی، به چالش محدودیت استفاده از منابع مختلف داده می پردازد. همچنین، با استفاده از معماریهای پیشرفته یادگیری عمیق و طراحی سناریوهای مختلف ارزیابی، تلاش می شود تا قابلیت تعمیم پذیری مدل به داروهای جدید بهبود یابد. جزئیات این رویکرد و نحوه پرداختن به هر یک از این چالشها در فصلهای بعدی به تفصیل مورد بحث قرار خواهد گرفت.

فصل سوم

مدل پیشنهادی

در فصلهای پیشین، به اهمیت شناسایی تداخلات دارویی و چالشهای موجود در این زمینه پرداخته شد. همچنین، پیشرفتهای اخیر در کاربرد روشهای یادگیری ماشین برای پیشبینی تداخلات دارویی و نقاط قوت و ضعف آنها مورد بحث قرار گرفت. در این فصل، یک مدل جدید مبتنی بر یادگیری ماشین برای پیشبینی تداخلات دارویی ارائه میشود که با هدف غلبه بر برخی از محدودیتهای روشهای موجود طراحی شده است. مدل پیشنهادی تلاش میکند تا با ترکیب انواع مختلفی از دادههای دارویی، از جمله ساختار مولکولی، شباهتهای عملکردی و اطلاعات متنی، بازنمایی جامعتری از داروها ایجاد کند. این رویکرد چندوجهی، به مدل اجازه میدهد تا الگوهای پنهان و روابط بین داروها را بهتر درک کند و در نتیجه، پیشبینی دقیقتری از تداخلات دارویی ارائه دهد.

در ادامه این فصل، ابتدا یک مرور کلی بر معماری و اجزای اصلی مدل پیشنهادی ارائه میشود. سپس، فرآیند جمعآوری و پیشپردازش دادههای مورد استفاده در این پژوهش شرح داده میشود. در بخش بعدی، جزئیات پیادهسازی مدل، شامل ویژگیهای استخراج شده از دادهها، معماری شبکه عصبی، پارامترها و روشهای بهینهسازی تشریح میگردد. هدف این فصل، ارائه یک توصیف کامل و دقیق از مدل پیشنهادی است تا خواننده بتواند درک عمیقی از نوآوریها، مزایا و کاربردهای بالقوه آن به دست آورد.

#### ۱-۲ مرور کلی مدل پیشنهادی

شکل ۳-۱ معماری کلی مدل پیشنهادی برای پیشبینی تداخلات دارویی را نشان می دهد. همانطور که در این شکل نشان داده شده است، مدل ارائه شده یک رویکرد چندوجهی است که از انواع مختلف دادههای دارویی برای پیشبینی دقیق تر تداخلات استفاده می کند که از سه بخش اصلی تشکیل شده است. در بخش اول که مربوط به پردازش اولیه دادهها است، مجموعه متنوعی از دادههای دارویی از منابع معتبر PrugBank و EGG و DrugBank مربوط به شکل SMILES و SMILES جمع آوری می شوند. این داده ها شامل اطلاعات ساختاری مولکولها به شکل SMILES اطلاعات عملکردی نظیر اهداف درمانی ۲، آنزیمها و مسیرهای بیولوژیکی، و همچنین اطلاعات متنی مانند توضیحات، سازوکار عمل و اثرات فارماکودینامیک هستند. همانطور که در شکل نمایش داده شده است، در این مرحله دادههای خام به فرمتهای مناسب برای پردازش توسط مدل تبدیل می شوند.

بخش دوم مدل که در شکل با عنوان مرحله مبدل ویژگی نشان داده شده است، شامل سه مسیر موازی برای استخراج ویژگی های مختلف است. مسیر اول با استفاده از یک شبکه عصبی گرافی (GAT) به تحلیل ساختار مولکولی داروها می پردازد. مسیر دوم با بهره گیری از شبکه های عصبی پرسپترون چندلایه (MLP)، ویژگی های شباهت دارویی را پردازش میکند. در مسیر سوم، اطلاعات متنی ابتدا توسط مدل زبانی SciBERT تحلیل شده و سپس از طریق یک شبکه عصبی پرسپترون چند لایه پردازش می شوند. همانطور که در شکل مشخص است، خروجی این سه مسیر در نهایت با یکدیگر ترکیب می شوند تا یک بازنمایی جامع از هر دارو ایجاد شود.

بخش نهایی مدل که در شکل نمایش داده شده است، یک شبکه عصبی عمیق است که بازنماییهای نهایی دو دارو را دریافت کرده و با ترکیب آنها، نوع تداخل احتمالی را پیشبینی میکند. این شبکه که از تکنیکهای پیشرفتهای مانند نرمالسازی دستهای و حذف تصادفی میبرد، میتواند از میان ۶۵ نوع تداخل دارویی شناخته شده، نوع مناسب را با دقت بالا تشخیص دهد.

### ۲-۲ جمع آوری و پیشپردازش دادهها

همانطور که در شکل ۳-۱ نشان داده شده است، بخش پردازش داده و استخراج ویژگی در مدل پیشنهادی، شامل پنج مؤلفه اصلی ساختار مولکولی، آنزیمها، مسیرهای بیولوژیکی، اهداف درمانی و توضیحات متنی است.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Simplified Molecular Input Line Entry System

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Target

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Enzyme

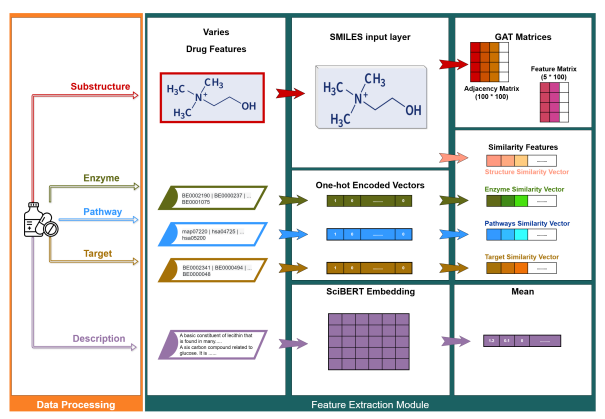
<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Feature Transformation

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Graph Attention Network

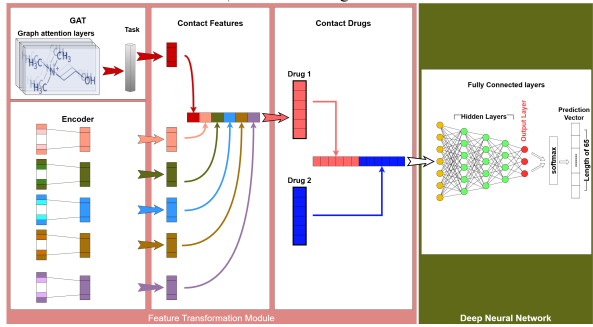
<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Multi-Layer Perceptron

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Batch Normalization

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>Dropout



(آ) مراحل پیشپردازش و استخراج ویژگی: تبدیل دادههای خام به بردارهای ویژگی مختلف



(ب) معماری شبکه پیش بینی: تبدیل و ترکیب ویژگیها و پیش بینی نوع تداخل دارویی

شکل ۳-۱: معماری مدل پیشنهادی برای پیشبینی تداخلات دارویی (آ) استخراج و تبدیل ویژگیهای ساختاری، شباهت و متنی از دادههای خام، (ب) ترکیب ویژگیها و پیشبینی نوع تداخل با استفاده از شبکه عصبی عمیق

در ادامه، جزئیات نحوه جمع آوری و پیش پردازش هر یک از این مؤلفه ها تشریح می شود.

#### ۳-۲-۳ منابع داده

دادههای مورد نیاز برای این پژوهش عمدتاً از پایگاه داده DrugBank ا ۱۴] دریافت شدند. DrugBank یک پایگاه داده جامع و بهروزرسانی شده است که اطلاعات گستردهای در مورد داروها، از جمله ساختار شیمیایی، اهداف درمانی و تداخلات دارویی را فراهم میکند. با این حال، به دلیل نقص در بخشی از دادههای این پایگاه، اطلاعات مربوط به مسیرهای بیولوژیکی از پایگاه داده و KEGG استخراج شدند. KEGG یک پایگاه داده مرجع برای درک عملکردهای سطح بالاتر سلولی و ارگانیسمی از اطلاعات ژنشناختی است. از این دو پایگاه داده، چهار نوع داده اصلی برای هر دارو استخراج شد: ساختار مولکولی، اطلاعات آنزیمی، مسیرهای بیولوژیکی و اهداف درمانی. علاوه بر این، اطلاعات متنی شامل توضیحات موارد مصرف ۱، اثرات فارماکودینامیک شازوکار عمل ۱ اطلاعات مربوط به سمیت متابولیسم ۶، جذب ۷، نیمه عمر ۸، میزان اتصال به پروتئین ۹، مسیرهای حذف ۱۰ از بدن، حجم توزیع ۱۱، کلیرانس ۱۲ و توضیحات طبقه بندی ۱۳ نیز جمع آوری گردید.

برای بازنمایی ساختار مولکولی داروها از کد SMILES استفاده شد که یک استاندارد قابل خواندن توسط ماشین برای نمایش ساختار مولکولی به صورت یک رشته کاراکتری است [۲۲]. این بازنمایی، اطلاعاتی در مورد اتصالات، پیکربندی، و ایزومری اتمها در یک مولکول را به طور فشرده کدگذاری میکند. آنزیمها نقش محوری در متابولیسم داروها و تداخلات دارویی ایفا میکنند [۱۹]. این پروتئینهای تخصصی که به عنوان کاتالیزور عمل میکنند، مسئول تبدیل داروها به متابولیتهای فعال یا غیرفعال هستند. تداخلات دارویی اغلب زمانی رخ میدهند که داروها از آنزیمهای مشترکی برای متابولیسم استفاده میکنند یا یک دارو فعالیت آنزیمهای متابولیزه کننده داروی دیگر را تحت تأثیر قرار می دهد [۲۰].

مسیرهای بیولوژیکی مجموعهای از واکنشهای زنجیرهای هستند که عملکردهای حیاتی سلول را کنترل میکنند [۱۵]. داروها با مداخله در این مسیرها اثرات درمانی خود را اعمال میکنند و تداخلات دارویی نیز اغلب در نتیجه تأثیر همزمان داروها بر روی مسیرهای بیولوژیکی مشترک رخ می دهد [۲۰]. برای مثال، داروهایی که بر مسیرهای انعقاد خون تأثیر میگذارند یا مسیرهای متابولیک کبدی را تحت تأثیر قرار می دهند، احتمال بالایی برای ایجاد تداخل با یکدیگر دارند [۱۶]. اهداف دارویی نیز، که عمدتاً شامل پروتئینها، گیرندهها و

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Description

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Indications

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Pharmacodynamics

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Mechanism of action

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Toxicity

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>Metabolism

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Absorption

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>Half life

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>Protein binding

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup>Route of elimination

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>Volume of distribution

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup>Clearance

<sup>&</sup>lt;sup>13</sup>Classification description

آنزیمها هستند، نقش کلیدی در تداخلات دارویی ایفا میکنند [۱۴]. تداخلات دارویی اغلب زمانی رخ میدهند که داروها اهداف مشترکی داشته باشند یا اثرات متقابلی بر روی اهداف یکدیگر بگذارند [۲۶].

برای استفاده از این داده ها در مدل پیش بینی، به ازای هر دارو سه بردار ویژگی دودویی مجزا ایجاد شد. برای ساخت بردارهای ویژگی، ابتدا سه فهرست جداگانه شامل تمام آنزیم ها، مسیرهای بیولوژیکی و اهداف درمانی از پایگاه داده استخراج شد. سپس برای هر دارو، در هر بردار، حضور (۱) یا عدم حضور (۰) آن مورد مشخص گردید. در نتیجه، سه بردار ویژگی با ابعاد ۳۲۵ برای آنزیمها، ۴۰۵ برای مسیرهای بیولوژیکی و ۱۶۱۳ برای اهداف دارویی به دست آمد. علاوه بر این بردارهای ویژگی، اطلاعات متنی متعددی نیز جمعآوری شد که جنبههای مختلف داروشناختی و بالینی داروها را پوشش میدهند. این مجموعه غنی و چندبعدی از دادهها، با ترکیب اطلاعات ساختاری، عملکردی و متنی، امکان کشف ارتباطات پیچیده و الگوهای پنهان در تداخلات دارویی را فراهم میکند که با تمرکز بر تعداد محدودی از ویژگیها قابل شناسایی نیستند.

#### ۳-۲-۲ طبقه بندی تداخلات دارویی

در این پژوهش، مجموعه دادهای شامل ۹۳۶ دارو مورد استفاده قرار گرفته است. ملاک انتخاب این داروها، در دسترس بودن دادههای لازم برای استخراج ویژگیهای مختلف مورد نیاز مدل پیش بینی بوده است. این ویژگیها شامل ساختار مولکولی، اهداف درمانی، مسیرهای بیولوژیکی، و آنزیمهای مرتبط با هر دارو هستند. برای طبقه بندی تداخلات بین این داروها، از رویکرد ارائه شده در [۱۶] استفاده شده است که در آن تداخلات دارویی به ۸۶ دسته تقسیم شده اند. با این حال، به دلیل محدودیتهای موجود در مجموعه داده و برای اطمینان از آموزش مناسب مدل، تنها دسته هایی از تداخلات که دارای حداقل ۱۰ نمونه بوده اند در نظر گرفته شده اند. اعمال این معیار منجر به انتخاب ۶۵ نوع تداخل شده است که به عنوان کلاسهای هدف در مدل پیش بینی مورد استفاده قرار گرفته اند. جزئیات کامل این ۶۵ نوع تداخل در پیوست الف ارائه شده است.

انتخاب این طبقهبندی چند مزیت کلیدی برای مدل پیشنهادی دارد. اول اینکه این طبقهبندی در مطالعات اخیر دیگر نیز مورد استفاده قرار گرفته است [۱۷، ۵] که امکان مقایسه مستقیم نتایج را فراهم میکند. دوم، تعداد نمونههای کافی در هر دسته، امکان آموزش مناسب مدل برای هر نوع تداخل را فراهم میآورد. سوم، این دستهبندی پوشش مناسبی از انواع مختلف تداخلات دارویی ارائه میدهد که برای کاربردهای عملی مدل ضروری است. همچنین استفاده از طبقهبندی چندکلاسه با ۶۵ دسته مختلف، مدل را قادر میسازد تا علاوه بر تشخیص وجود تداخل بین دو دارو، نوع دقیق آن را نیز مشخص کند.

#### ۳-۲-۳ تبدیل SMILES به گراف با استفاده از RDKit

همانطور که در شکل ۳-۱ نشان داده شده است، برای پردازش ساختار مولکولی داروها، ابتدا باید رشتههای همانطور که در شکل ۳-۱ نشان داده شده است، برای پردازش ساختار گرافی تبدیل شوند. این تبدیل منجر به تولید دو ماتریس می شود: ماتریس ویژگیها که مشخصات اتمها را نگهداری می کند و ماتریس مجاورت که ارتباطات بین اتمها را نشان می دهد. برای انجام این تبدیل از کتابخانه ملاز و قدرتمند برای کاربردهای کمو انفورماتیک و یادگیری ماشین در حوزه داروسازی است. این کتابخانه ابزارهای متنوعی را برای دستکاری، تجزیه و تحلیل و بصری سازی ساختارهای مولکولی فراهم می کند. فرآیند این تبدیل شامل مراحل زیر است:

- ۱. خواندن رشته SMILES برای هر دارو
- ۲. تبديل رشته SMILES به يک شيء مولکولي
- ٣. استخراج اطلاعات اتمها و پیوندها از شیء مولکولی
  - ۴. ساخت ماتریس ویژگیهای اتمی
    - ۵. ساخت ماتریس مجاورت

در مرحله اول، رشتههای SMILES که از پایگاه داده DrugBank استخراج شدهاند، خوانده می شوند. سپس هر رشته SMILES به یک شیء مولکولی تبدیل می شود. این شیء مولکولی حاوی اطلاعات کاملی در مورد ساختار شیمیایی، اتمها، پیوندها و سایر ویژگیهای مولکول است. پس از ایجاد شیء مولکولی، دو ماتریس برای بازنمایی ویژگیهای گرافی مولکول ساخته می شوند: ماتریس ویژگیهای اتمی و ماتریس مجاورت. ماتریس ویژگیهای اتمی، ویژگیهای هر اتم را در مولکول ذخیره می کند. در این پژوهش، پنج ویژگی اتمی در نظر گرفته شده اند:

- ۱. عدد اتمی۲
- ۲. درجه اتم۳
- ۳. بار رسمی اتم
- $^{4}$ . هیبریداسیون اتم

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Adjacency matrix

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Atomic Number

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Degree

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Formal Charge

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Hybridization

### نشانگر آروماتیک بودن اتم¹

این ویژگیها به ازای هر اتم از مولکول استخراج می شوند و در ماتریسی با ابعاد  $5 \times N$  ذخیره می شوند، که N تعداد اتمهای موجود در مولکول است. برای یکسانسازی ابعاد ورودی و کارایی محاسباتی، تعداد اتمهای در نظر گرفته شده برای هر مولکول به ۱۰۰ محدود شده است. مولکولهایی با بیش از ۱۰۰ اتم، فقط ۱۰۰ اتم اول آنها در نظر گرفته می شوند، در حالی که برای مولکولهای کوچکتر، ردیفهای خالی در ماتریس ویژگی با صفر پر می شوند. علاوه بر ماتریس ویژگی های اتمی که اطلاعات مربوط به هر اتم را در خود ذخیره می کند، ارتباطات میان اتمها در مولکول نیز مورد توجه قرار می گیرد. ماتریس مجاورت که این ارتباطات را نشان می دهد، یک ماتریس متقارن با ابعاد  $100 \times 100$  است. درایه (i,j) این ماتریس نشان می دهد آیا اتم i و اتم i در مولکول با هم پیوند دارند یا خیر.

این دو ماتریس (ویژگیهای اتمی و مجاورت) به عنوان بازنماییهای گرافی از ساختار مولکولی هر دارو در مراحل بعدی مدل مورد استفاده قرار میگیرند و به ترتیب به عنوان ماتریس ویژگیهای گره و ماتریس ارتباطات در یک گراف در نظر گرفته میشوند. این رویکرد استخراج ویژگی مبتنی بر گراف، امکان بهره گیری از اطلاعات ساختاری غنی موجود در بازنمایی ساختار مولکولی داروها را در مدل پیشبینی تداخل فراهم میکند. با تعبیه ساختار مولکولی در فضای گرافی، میتوان الگوهای پنهان و وابستگیهای ساختاری مرتبط با تداخلات دارویی را آشکار کرد و برای بهبود دقت پیشبینیها استفاده نمود.

#### ۳-۲-۴ پیشپردازش ویژگیهای شباهت دارویی

همانطور که در شکل ۳-۱ نشان داده شده است، برای درک عمیق تر روابط بین داروها، شباهتهای چندگانه بین آنها بر اساس چهار دیدگاه اصلی محاسبه شده است: ساختار مولکولی، اهداف درمانی، آنزیمهای مرتبط و مسیرهای بیولوژیکی. برای محاسبه این شباهتها، معیارهای مختلفی مورد ارزیابی قرار گرفتند که در نهایت معیار Jaccard به دلیل عملکرد بهتر در پیشبینی تداخلات دارویی انتخاب شد. این یافته با نتایج مطالعات پیشین نیز همخوانی دارد؛ برای مثال، [۱۳] نشان داد که معیار Jaccard در مقایسه با سایر معیارهای شباهت مانند Cosine همبستگی بیشتری با الگوهای تداخلات دارویی دارد. معیار Jaccard که یک روش قدرتمند برای مقایسه مجموعهها و تعیین میزان همپوشانی آنهاست، به صورت نسبت اندازه اشتراک دو مجموعه به اندازه اجتماع آنها تعریف می شود:

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Is Aromatic

$$J(A,B) = \frac{|A \cap B|}{|A \cup B|} \tag{1-7}$$

در این فرمول، A و B مجموعههای باینری مورد مقایسه هستند،  $|A \cap B|$  نشاندهنده تعداد مواردی است که در هر دو مجموعه با یک مقداردهی شدهاند (عناصر مشترک با مقدار ۱) و  $|A \cup B|$  بیانگر تعداد کل مواردی است که حداقل در یکی از دو مجموعه با یک مقداردهی شدهاند (مجموع عناصر با مقدار ۱، بدون شمارش مجدد عناصر مشترک). مقدار این ضریب همواره بین  $\cdot$  و ۱ قرار دارد، به طوری که مقدار ۱ نشاندهنده شباهت کامل (دو مجموعه کاملاً یکسان) و مقدار  $\cdot$  بیانگر عدم وجود هیچ شباهتی (دو مجموعه کاملاً متمایز) است. این معیار به دلیل سادگی محاسبه و تفسیر آسان، به طور گسترده در مقایسه مجموعههای باینری مورد استفاده قرار میگیرد.

برای محاسبه شباهت ساختار مولکولی، از کتابخانه RDKit استفاده شده است. این کتابخانه امکان مقایسه دقیق ساختارهای مولکولی را از طریق تحلیل رشتههای SMILES فراهم میکند. در این فرآیند، ابتدا ساختار مولکولی هر دارو بازسازی شده و سپس با استفاده از توابع تخصصی RDKit، زیرساختارهای مشترک بین مولکولها شناسایی و مقایسه میشوند.

برای محاسبه شباهتهای عملکردی (اهداف درمانی، آنزیمها و مسیرهای بیولوژیکی)، یک رویکرد نظام مند طراحی شده است. در این رویکرد، ابتدا برای هر نوع ویژگی، یک ماتریس دودویی با ابعاد  $M \times M$  ایجاد می شود که N تعداد داروها (۹۳۶) و M تعداد مقادیر منحصر به فرد آن نوع ویژگی است. برای هر دارو i، اگر ویژگی و برای آن صدق کند، درایه متناظر (i,j) در ماتریس برابر i و در غیر این صورت برابر i قرار می گیرد. پس از تشکیل این ماتریس دودویی، ضریب شباهت Jaccard بین هر جفت دارو محاسبه می شود. این محاسبات در نهایت به یک ماتریس شباهت i منجر می شود که درایه i آن نشان دهنده میزان شباهت بین داروی i و داروی i از نظر آن نوع ویژگی است.

در نهایت، این فرآیند منجر به تولید چهار ماتریس شباهت متمایز می شود که هر کدام از زاویه ای متفاوت، روابط بین داروها را توصیف می کنند. همانطور که در شکل ۳-۱-آ نشان داده شده است، این ماتریسهای شباهت در مرحله مبدل ویژگی با سایر ویژگی های استخراج شده ترکیب می شوند تا بازنمایی جامعی از هر دارو ایجاد شود. ترکیب این شباهتهای چندگانه، مدل را قادر می سازد تا الگوهای پیچیده و پنهان در تداخلات دارویی را با دقت بیشتری شناسایی کند و عملکرد بهتری در پیش بینی انواع مختلف تداخلات داشته باشد.

فرآیند پیشپردازش ویژگیهای شباهت دارویی، گامی اساسی در آمادهسازی دادهها برای استفاده در مدل پیش بینی تداخل دارویی است. این ویژگیهای جدید، اطلاعات ارزشمندی را در مورد ارتباطات بین داروها بر اساس خواص ساختاری و عملکردی آنها فراهم میکنند و میتوانند به بهبود عملکرد و تعمیمپذیری مدل کمک کنند. با این حال، این رویکرد محدودیتهایی نیز دارد. مهمترین چالش، افزودن داروهای جدید به سامانه است؛ زیرا برای هر داروی جدید، باید شباهت آن با تمام داروهای موجود محاسبه شده و ماتریس شباهت بهروزرسانی شود. این فرآیند میتواند از نظر محاسباتی پرهزینه باشد، به خصوص زمانی که تعداد داروها زیاد است. علاوه بر این، برای داروهای جدیدی که اطلاعات کافی در مورد اهداف، آنزیمها یا مسیرهای بیولوژیکی آنها در دسترس نیست، محاسبه دقیق شباهتها میتواند چالش برانگیز باشد.

### ۳-۲-۳ تبدیل ویژگیهای متنی با استفاده از SciBERT

همانطور که در بخش پایینی شکل ۳-۱-آ نشان داده شده است، علاوه بر ویژگیهای ساختاری و شباهت، از اطلاعات متنی استخراج شده از پایگاههای داده برای غنیسازی بازنمایی داروها استفاده شده است. برای استخراج نمایش عددی معنادار از این دادههای متنی، از مدل SciBERT استفاده شده است که یک مدل زبانی پیش آموزش دیده بر اساس معماری BERT است و به طور خاص برای متون علمی و فنی بهینهسازی شده است. این مدل با استفاده از سازوکار توجه دوطرفه و آموزش بر روی مجموعهای بزرگ از مقالات علمی و پزشکی، توانایی درک عمیق اصطلاحات تخصصی، ساختارهای نحوی و روابط معنایی در متون علمی را دارد پزشکی، توانایی درک عمیق اصطلاحات تخصصی، ساختارهای نحوی و روابط معنایی در متون علمی را دارد برای پردازش متون دارویی بسیار مناسب می سازد.

فرآیند تبدیل ویژگیهای متنی با استفاده از SciBERT با پیشپردازش متن آغاز میشود. در این مرحله، متن مربوط به هر ویژگی دارویی استخراج شده و عملیات نرمالسازی مانند حذف علائم نگارشی اضافی، یکسانسازی قالب کاراکترها و تبدیل به حروف کوچک انجام میشود. سپس متن به توکنهای کوچکتر شکسته میشود. SciBERT از یک توکنساز تخصصی استفاده میکند که بر اساس الگوریتم WordPiece آموزش دیده و می تواند اصطلاحات تخصصی علمی را به درستی تشخیص دهد.

در مرحله بعد، توکنهای پیشپردازش شده به مدل SciBERT تغذیه می شوند. مدل برای هر توکن، یک بردار نهان با ابعاد ۷۶۸ تولید می کند که حاوی اطلاعات معنایی و زمینهای آن توکن است. این بردارها با استفاده از سازوکار توجه چندلایهای SciBERT تولید می شوند که به مدل اجازه می دهد ارتباطات پیچیده بین کلمات را در نظر بگیرد. با توجه به محدودیت طول ورودی SciBERT که حداکثر ۵۱۲ توکن را می پذیرد و اینکه تنها تعداد اندکی از متون از این محدودیت فراتر می رفتند، برای این موارد محدود، ۵۱۲ توکن اول در

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Embedding

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Bidirectional Attention

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Hidden state

نظر گرفته شد. سپس برای تولید یک بازنمایی یکپارچه، بردارهای نهان تولید شده برای توکنها با استفاده از عملگر میانگینگیری لایه آخر ا با هم ترکیب میشوند که منجر به تولید یک بردار ۷۶۸ بعدی میشود که نمایانگر معنای کلی متن است.

در نهایت، بردارهای نمایش به دست آمده از تمام ویژگیهای متنی یک دارو با یکدیگر ترکیب شده و یک بردار ویژگی جامع برای آن دارو تشکیل میدهند. این بردار نهایی، که اطلاعات غنی متنی را در خود جای داده است، در کنار سایر ویژگیهای استخراج شده (مانند ویژگیهای ساختاری و شباهت) قرار میگیرد تا بازنمایی کاملی از دارو ایجاد شود که میتواند برای پیشبینی تداخلات دارویی مورد استفاده قرار گیرد.

بهره گیری از SciBERT در این پژوهش، امکان استخراج اطلاعات معنادار از دادههای متنی غیرساختاریافته را فراهم میکند. این مدل با درک عمیق متون علمی و پزشکی، میتواند نکات ظریف و روابط پیچیده موجود در توصیفات دارویی را شناسایی کند. ترکیب این اطلاعات معنایی با سایر ویژگیهای دارویی، به بهبود قابل توجه دقت و قدرت تعمیم مدل پیش بینی تداخل دارویی کمک میکند.

### $\pi$ - $\pi$ ویژگیها و معماری مدل پیشنهادی

در این بخش، جزئیات مربوط به ویژگیهای مورد استفاده و معماری مدل پیشنهادی برای پیشبینی تداخلات دارویی ارائه می شود. همانطور که در شکل ۳-۱ نشان داده شد، مدل پیشنهادی یک رویکرد جامع و چندوجهی را دنبال میکند که از انواع مختلف دادههای دارویی، از جمله ساختار مولکولی، شباهتهای عملکردی، و اطلاعات متنی استفاده میکند. هدف این مدل، استخراج ویژگیهای غنی و بازنماییهای عمیق از داروها برای پیشبینی دقیق تداخلات دارویی است. در ادامه، هر یک از بخشهای این معماری با جزئیات بیشتر تشریح می شوند.

### ۳-۳-۱ مدل استخراج ویژگی و ادغام ویژگیها

همانطور که در شکل ۳-۱-ب نشان داده شده است، پس از پیشپردازش و تبدیل دادههای خام دارویی به قالبهای مناسب، بردارهای ویژگی اولیه حاصل از بخشهای مختلف (ساختاری، شباهت، و متنی) وارد مرحله مبدل ویژگی می شوند. در این مرحله، مدلهای یادگیری عمیق مانند شبکههای توجه گراف برای پردازش ویژگی های ساختاری و شبکههای عصبی پرسپترون چندلایه برای پردازش ویژگی های شباهت و متنی مورد استفاده قرار می گیرند. هدف این مرحله، استخراج بازنمایی های عمیق تر و غنی تر از ویژگی های اولیه است. پس از اتمام مرحله مبدل ویژگی، همانطور که در شکل نشان داده شده است، بردارهای ویژگی پردازش شده برای هر دارو در

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Last layer mean pooling

مرحله ادغام ویژگی در کنار هم قرار میگیرند تا یک بردار ویژگی یکپارچه برای آن دارو ایجاد شود. در نهایت، در مرحله ادغام دارو $^{7}$ ، بردارهای ویژگی نهایی برای هر دو داروی مورد بررسی با هم ترکیب میشوند تا ورودی نهایی برای شبکه عصبی پیش بینی کننده تداخلات دارویی آماده شود.

### ۳-۳-۲ جزئیات شبکه توجه گراف در بخش ساختاری

همانطور که در شکل ۳-۱-ب نشان داده شده است، در بخش پردازش ویژگیهای ساختاری مولکولی، از یک مدل شبکه توجه گراف برای استخراج بازنماییهای گرافی از ساختار مولکولی داروها استفاده می شود. مدل شبکه توجه گراف، یک نوع شبکه عصبی گرافی است که از سازوکار توجه برای وزن دهی به اهمیت گرههای مختلف در گراف استفاده می کند.

معماری شبکه توجه گراف (GAT) شامل یک لایه تبدیل خطی برای پردازش ویژگیهای گرهها و یک مکانیزم محاسبه وزنهای توجه است. ابتدا ویژگیهای گرهها و ساختار گراف (بر اساس ماتریس مجاورت) به عنوان ورودی دریافت میشوند. سپس، یک تبدیل خطی روی ویژگیهای گرهها اعمال شده و ضرایب توجه برای هر گره در ارتباط با گرههای همسایه محاسبه میگردد. پس از محاسبه ضرایب توجه، تابع LeakyReLU برای افزایش غیرخطی بودن اعمال شده و سپس با استفاده از تابع ،Softmax این ضرایب نرمالسازی میشوند. این ضرایب نرمال شده، اهمیت نسبی هر گره را در گراف نشان میدهند. پس از اعمال وزنهای توجه بر روی ویژگیهای تبدیل یافته، یک میانگینگیری روی گرهها انجام میشود تا بازنمایی نهایی گراف به دست آید. این بازنمایی نهایی که اندازه آن ۶۴ بعدی است، حاوی اطلاعات ساختاری غنی از مولکولهای دارویی است و به عنوان ورودی به شبکه پیش بینی کننده تداخلات دارویی داده می شود.

شکل ۳-۲ جزئیات معماری مدل شبکه توجه گراف مورد استفاده در این بخش را نشان می دهد. استفاده از این معماری در پژوهش حاضر، امکان استخراج بازنمایی های ساختاری قدرتمند و انعطاف پذیر از مولکول های دارویی را فراهم می کند. این بازنمایی ها، اطلاعات مهمی در مورد ارتباطات و اهمیت نسبی اجزای ساختاری مولکول ها را در اختیار مدل پیش بینی تداخلات دارویی قرار می دهند و به بهبود عملکرد آن کمک می کنند.

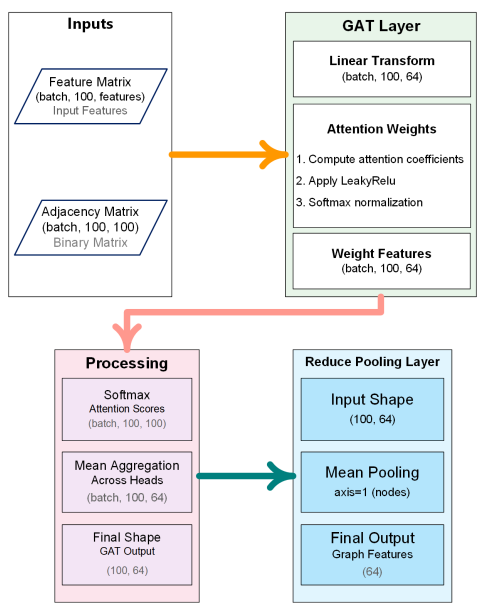
### ۳-۳-۳ جزئیات شبکه پرسپترون چندلایه در بخشهای شباهت و متنی

همانطور که در شکل ۳-۱-ب در بخش مبدل ویژگی نشان داده شده است، در بخشهای پردازش ویژگیهای شباهت دارویی و ویژگیهای متنی، از شبکههای عصبی پرسیترون چندلایه برای تبدیل بازنماییهای اولیه به

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Feature Concatenation

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Drug Concatenation

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Attention



شکل ۳-۲: معماری مدل شبکه توجه گراف مورد استفاده در بخش پردازش ویژگیهای ساختاری

فضاهای ویژگی فشرده تر و معنادارتر استفاده می شود. برای هر نوع ویژگی شباهت (مانند شباهت ساختاری، شباهت مسیرهای بیولوژیکی، شباهت اهداف، و شباهت آنزیمها) و هر ویژگی متنی، یک پرسپترون چندلایه مجزا با معماری خاص طراحی شده است. این شبکههای عصبی از لایههای متراکم با تعداد واحدهای کمتر نسبت به ابعاد ورودی و توابع فعالسازی غیرخطی (مانند ReLU) تشکیل شده اند. هدف اصلی این معماری، کاهش ابعاد داده ها و استخراج ویژگی های سطح بالاتر از بازنمایی های ورودی است.

مدل با استفاده از این معماری قادر است ویژگیهای مهم و مرتبط را از ماتریسهای شباهت و بردارهای ویژگی متنی استخراج کند و آنها را به بازنماییهای فشرده تر تبدیل نماید. این بازنماییهای فشرده، ضمن حفظ

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Dense

اطلاعات اصلی، به کاهش پیچیدگی محاسباتی شبکه کمک میکنند. در طراحی این مدل، برای افزایش کارایی از راهبرد اشتراک پارامترها استفاده شده است؛ به این معنی که برای هر نوع ویژگی، شبکههای عصبی مربوط به دو داروی مورد مقایسه از پارامترهای یکسانی استفاده میکنند. برای مثال، شبکه عصبی مربوط به شباهت ساختاری برای هر دو دارو یکسان است. این رویکرد به مدل اجازه میدهد تا الگوهای مشابه را در ویژگیهای مشترک دو دارو بهتر شناسایی کند.

نتیجه نهایی فرآیند پردازش، ترکیب خروجیهای شبکههای عصبی پرسپترون چندلایه با خروجی بخش شبکه توجه گراف (بازنمایی ساختار مولکولی) در بخش ادغام ویژگیها است. این ترکیب، بازنمایی نهایی و جامعی از هر دارو را قبل از ورود به بخش پیشبینی تداخل دارویی فراهم میکند. استفاده از معماری شبکه عصبی پرسپترون چندلایه در بخشهای شباهت و متنی مدل پیشنهادی، علاوه بر استخراج ویژگیهای مرتبطتر و فشرده تر از دادههای ورودی، به بهبود کارایی محاسباتی و عملکرد پیشبینی مدل نیز کمک میکند. این رویکرد نشاندهنده اهمیت استفاده از سازوکارهای کاهش ابعاد و استخراج ویژگی در معماریهای یادگیری عمیق برای تحلیل دادههای پیچیده دارویی است.

### ۳-۳-۳ پیشبینی تداخل دارویی

همانطور که در شکل ۲-۱-ب نشان داده شده است، پس از ادغام ویژگیهای استخراج شده از بخشهای مختلف مدل، بازنمایی نهایی هر جفت دارو وارد مرحله پیشبینی تداخل دارویی می شود. در این مرحله، که در شکل به صورت یک شبکه عصبی کاملاً متصل نمایش داده شده است، از یک معماری عمیق و پیچیده برای پیشبینی نوع تداخل دارویی استفاده شده است [۱۲]. این شبکه با هدف مدل سازی روابط پیچیده و غیرخطی بین ویژگیهای داروها طراحی شده و قادر است با دقت بالایی نوع تداخل احتمالی را پیشبینی نماید.

معماری شبکه عصبی پیش بینی کننده از یک ساختار کاهشی بهره می برد که شامل چندین لایه متراکم متوالی است. این معماری با سه لایه متراکم طراحی شده که به ترتیب دارای ۲۱۰۲، ۵۱۲ و ۲۵۶ نورون هستند. کاهش تدریجی در تعداد نورونها یک راهبرد حساب شده است که به مدل اجازه می دهد در هر مرحله، اطلاعات مهم تر را از فضای ویژگی استخراج کرده و بازنماییهای فشرده تر و معنادار تری ایجاد کند. این رویکرد کاهشی همچنین به کنترل پیچیدگی مدل و جلوگیری از بیش برازش کمک می کند.

برای افزایش کارایی و پایداری آموزش شبکه، پس از هر لایه متراکم از مجموعهای از تکنیکهای بهینهسازی استفاده شده است. نرمالسازی دستهای با نرمالسازی توزیع خروجی هر لایه، سرعت همگرایی شبکه را افزایش

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Feature Concatenation

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Fully Connected Neural Network

میدهد و وابستگی به مقداردهی اولیه پارامترها را کاهش میدهد [۱۲]. تابع فعالسازی ReLU با معرفی غیرخطی به شبکه، توانایی مدلسازی روابط پیچیده را افزایش میدهد و مشکل محو شدن گرادیان را که در توابع فعالسازی سنتی مانند tanh رایج است، برطرف میکند. همچنین، تکنیک حذف تصادفی با نرخ 0.3 پس از هر لایه اعمال میشود که با غیرفعال کردن تصادفی برخی نورونها در حین آموزش، از وابستگی بیش از حد مدل به ویژگیهای خاص جلوگیری میکند و قابلیت تعمیم آن را افزایش میدهد.

در لایه نهایی، از یک تابع فعالسازی بیشینه هموار ابا ۶۵ نورون (متناسب با تعداد انواع تداخلات) استفاده شده است. این لایه برای هر نوع تداخل دارویی، یک احتمال بین و تا ۱ تولید میکند، به طوری که مجموع تمام احتمالات برابر ۱ است. تابع بیشینه هموار با تبدیل خروجی های خام شبکه به توزیع احتمال، امکان تفسیر بهتر نتایج را فراهم میکند. در نهایت، نوع تداخلی که بالاترین احتمال را به خود اختصاص داده است، به عنوان پیش بینی نهایی مدل انتخاب می شود.

این معماری عمیق و چندلایه با ترکیب هوشمندانه تکنیکهای مختلف بهینهسازی و تنظیم، قادر است الگوهای پیچیده در دادههای ورودی را شناسایی کند و پیشبینیهای دقیقی از نوع تداخل دارویی ارائه دهد. استفاده از لایههای تنظیمکننده مانند حذف تصادفی و نرمالسازی دستهای نه تنها پایداری و تعمیمپذیری مدل را در مواجهه با دادههای جدید تضمین میکند، بلکه با بهبود فرآیند آموزش، به دستیابی سریعتر به همگرایی نیز کمک میکند. این ویژگیها در مجموع، مدل را برای کاربرد در محیطهای واقعی و مواجهه با دادههای نویزدار مناسب می سازد

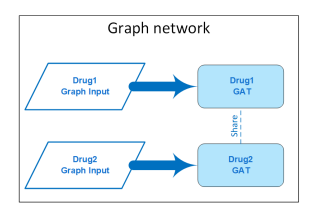
### ۳-۳-۵ مزایای اشتراکگذاری پارامترها در بهبود عملکرد مدل

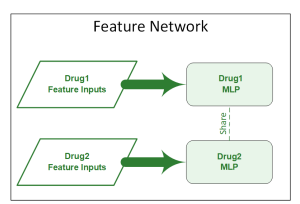
یکی از ویژگیهای کلیدی مدل پیشنهادی، استفاده از پارامترهای مشترک<sup>۲</sup> در شبکههای عصبی پردازشکننده دو داروی ورودی است. در این رویکرد، به جای استفاده از شبکههای مجزا برای هر دارو، از یک شبکه واحد با پارامترهای مشترک استفاده می شود که مزایای قابل توجهی در بهبود عملکرد و کارایی مدل دارد [۱۲]. برای درک بهتر این مفهوم کلیدی، در شکل ۳-۳ نمای شماتیکی از نحوه اشتراکگذاری پارامترها در بخشهای مختلف مدل نشان داده شده است. این شکل به خوبی نشان می دهد چگونه شبکههای پردازشی یکسان برای استخراج ویژگیهای متناظر در هر دو دارو استفاده می شوند.

اشتراکگذاری پارامترها به مدل امکان میدهد الگوهای مشترک و روابط بین داروها را با دقت بیشتری شناسایی کند. از آنجا که هر دو دارو توسط یک شبکه واحد پردازش میشوند، دانش کسب شده از تحلیل یک

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Softmax

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Shared parameters





شکل ۳-۳: نمایش شماتیک اشتراکگذاری پارامترها در مدل پیشنهادی استفاده از وزنهای مشترک در شبکههای گراف و شبکههای ویژگی برای پردازش هر دو دارو

دارو می تواند مستقیماً در تحلیل داروی دیگر مورد استفاده قرار گیرد. این انتقال دانش به مدل کمک میکند تا از اطلاعات موجود در هر دو دارو برای پیش بینی دقیق تر تداخلات دارویی استفاده کند [۱۷].

یکی دیگر از مزایای مهم این رویکرد، کمک به جلوگیری از بیش برازش از طریق کاهش پیچیدگی مدل است ایم دیگر از مزایای مهم این رویکرد، کمک به جلوگیری الگوهای تصادفی و نویز در دادههای آموزشی [۲۱]. با محدود کردن تعداد پارامترهای مستقل، احتمال یادگیری الگوهای تصادفی و نویز در دادههای آموزشی کاهش مییابد. این ویژگی به خصوص در مواجهه با دادههای جدید و دیده نشده اهمیت پیدا میکند، زیرا مدل با تکیه بر الگوهای اساسی و معنادار، قابلیت تعمیم بهتری پیدا میکند.

اشتراکگذاری پارامترها همچنین تأثیر قابل توجهی بر کارایی محاسباتی مدل دارد. با کاهش تعداد کل پارامترهای مدل، این رویکرد باعث صرفهجویی چشمگیر در حافظه مورد نیاز می شود. در مدل پیشنهادی، استفاده از پارامترهای مشترک در شبکههای توجه گراف و پرسپترون چندلایه تعداد پارامترهای مدل را تقریباً به نصف کاهش داده است [۱۲]. این کاهش در تعداد پارامترها مزایای عملی متعددی به همراه دارد. از جمله این مزایا می توان به افزایش سرعت همگرایی مدل اشاره کرد، زیرا تعداد پارامترهای کمتری باید در هر تکرار بهروزرسانی شوند. همچنین، زمان آموزش مدل کاهش می یابد که در کاربردهای عملی بسیار حائز اهمیت است. در مجموع، اشتراکگذاری پارامترها یکی از جنبههای کلیدی معماری مدل پیشنهادی است که با کاهش پیچیدگی محاسباتی، بهبود قابلیت تعمیم، و امکان اجرا روی سخت افزارهای متنوع، نقش مهمی در کاربردی کردن مدل ایفا می کند. این رویکرد نه تنها به دستیابی به پیش بینی های دقیق تر کمک می کند، بلکه امکان استفاده گسترده تر از مدل در محیطهای با محدودیت منابع را نیز فراهم می آورد.

### ۳-۳-۶ چالشها و نوآوریهای مدل پیشنهادی

پیچیدگی و چندوجهی بودن مدل پیشنهادی چالشهای متعددی را در مسیر طراحی و پیادهسازی آن ایجاد کرده است. یکی از اساسی ترین این چالشها، مدیریت حجم بالای دادهها و ابعاد زیاد ویژگیهای ورودی است. در

حالی که اکثر روشهای موجود بر روی دادههای ساختاری و عملکردی داروها تمرکز کردهاند [۱۸، ۱۸]، مدل پیشنهادی همانطور که در شکل ۳-۱-آ نشان داده شده است، علاوه بر ساختار مولکولی، اطلاعات آنزیمی، مسیرهای بیولوژیکی و اهداف درمانی، از دادههای متنی غنی نیز برای درک جامعتر ویژگیهای دارویی استفاده میکند. برای غلبه بر این چالش، تکنیکهای کاهش ابعاد در لایههای مختلف مدل به کار گرفته شدهاند. در بخش پردازش ویژگیهای متنی و شباهت، از شبکههای عصبی با معماری کاهشی استفاده شده که به تدریج ابعاد دادهها را کاهش می دهند. همچنین در شبکه پیش بینی نهایی نیز از یک معماری کاهشی استفاده شده که امکان مدیریت مؤثر این حجم از دادهها را فراهم می کند [۱۲].

مدیریت هزینه محاسباتی و منابع مورد نیاز برای آموزش مدل، چالش دیگری است که با طراحی نوآورانه معماری مدل به آن پرداخته شده است. برخلاف روشهای پیشین که برای هر نوع داده از شبکههای مجزا استفاده میکنند [۱۶]، [۸]، مدل پیشنهادی با استفاده از پارامترهای مشترک در بخشهای مختلف و طراحی معماری بهینه شبکه عصبی گرافی، حجم محاسبات را به میزان قابل توجهی کاهش می دهد. در کنار این موارد، به کارگیری تکنیکهای نرمالسازی دستهای و حذف تصادفی نه تنها پایداری آموزش را افزایش می دهد، بلکه سرعت همگرایی مدل را نیز بهبود می بخشد [۳].

یکی از پیچیده ترین چالشها در طراحی این مدل، برقراری تعادل بین قدرت یادگیری و قابلیت تعمیم پذیری است. در حالی که روشهای موجود مانند [۴] و [۱۸] با افزایش پیچیدگی مدل سعی در بهبود دقت پیش بینی دارند، این رویکرد می تواند خطر بیش برازش را افزایش دهد. برای حل این چالش، ترکیبی از راهکارها به کار گرفته شده است. استفاده از تکنیک حذف تصادفی با غیرفعال کردن تصادفی برخی نورونها در حین آموزش، از وابستگی بیش از حد مدل به ویژگیهای خاص جلوگیری میکند. همچنین، طراحی معماری شبکه به صورت لایهای با تعداد نورونهای کاهشی به مدل اجازه می دهد تا در هر مرحله، اطلاعات مهمتر را استخراج کرده و با کاهش تدریجی ابعاد، بازنماییهای فشرده تر و معنادار تری ایجاد کند. راهکار دیگر، بهره گیری از پارامترهای مشترک است که با کاهش تعداد پارامترهای قابل تنظیم مدل، احتمال یادگیری الگوهای تصادفی و نویز را کاهش می دهد. این راهکارها در کنار هم، تعادل مناسبی بین قدرت یادگیری و قابلیت تعمیم مدل ایجاد میکند.

مدل پیشنهادی در کنار غلبه بر چالشهای فوق، نوآوریهای قابل توجهی را ارائه می دهد. نخستین نوآوری، ایجاد یک پایگاه داده جامع و منحصر به فرد است که با ترکیب هوشمندانه اطلاعات از پایگاههای داده ایجاد یک پایگاه داده و منحصر به فرد است که با ترکیب هوشمندانه اطلاعات از پایگاههای داده و KEGG و DrugBank و پردازش دقیق هر منبع داده، مجموعهای غنی از ویژگیهای ساختاری، عملکردی و متنی داروها را فراهم می کند. نوآوری دیگر، استفاده از شبکههای توجه گراف در سطح اتمی برای پردازش

ساختار مولکولی داروها است. در حالی که روشهای پیشین مانند SSI-DDI از شبکههای گرافی برای تحلیل زیرساختارهای مولکولی استفاده میکنند و TDGT-DDI [۶] گرافهای سهبعدی را به کار میگیرد، مدل پیشنهادی با اعمال مکانیزم توجه در سطح اتمها، اهمیت نسبی هر اتم و پیوندهای آن را در پیشربینی تداخلات محاسبه میکند. بهره گیری از مدلهای زبانی پیشرفته برای پردازش اطلاعات متنی داروها نیز از دیگر نوآوریهای این پژوهش است. در حالی که روشهای پیشین مانند SubGE-DDI [۱۸] از این مدلها برای تحلیل متون توضیحی تداخلات شناخته شده استفاده کردهاند، رویکرد ما با تمرکز بر فیلدهای متنی داروها (مانند توضیحات، موارد مصرف، سمیت و سایر ویژگیهای متنی) امکان پیشربینی تداخلات را حتی در مواردی که تحقیقات قبلی محدود بوده است، فراهم میکند. طراحی یک معماری بهینه مبتنی بر اشتراکگذاری پارامترها نوآوری دیگر این پژوهش است. برخلاف روشهای موجود که برای پردازش هر یک از دو داروی موجود در یک تداخل از شبکههای مجزا با پارامترهای مستقل استفاده میکند، مدل پیشنهادی با به کارگیری پارامترهای مشترک برای پردازش هر نوع ویژگی در داروهای موجود در تداخل، علاوه بر کاهش قابل توجه پیچیدگی محاسباتی، برای پردازش هر نوع ویژگی در داروهای موجود در تداخل، علاوه بر کاهش قابل توجه پیچیدگی محاسباتی، با یادگیری همزمان، برخلاف برخی روشهای چندوجهی موجود که مانند DDIMDL [۱۷] تلفیق ویژگیها را پی یادگیری همزمان، برخلاف برخی روشهای چندوجهی موجود که مانند DDIMDL [۱۷] تلفیق ویژگیها را پس از آموزش انجام میدهند، نوآوری دیگر این پژوهش محسوب می شود.

فصل چهارم

نتايج

در فصل قبل، جزئیات مدل پیشنهادی برای پیشبینی تداخلات دارویی ارائه شد. این مدل با ترکیب اطلاعات ساختاری، شباهت دارویی و دادههای متنی، یک رویکرد چندوجهی برای شناسایی تداخلات دارویی ارائه می در این فصل، به منظور ارزیابی جامع قابلیتهای مدل پیشنهادی، عملکرد آن در شرایط مختلف مورد بررسی قرار می گیرد. برای این منظور، سه سناریوی متفاوت طراحی شده است که هر کدام جنبههای خاصی از تواناییهای مدل را می سنجند. سپس نتایج حاصل از این ارزیابیها با روشهای موجود مقایسه شده و مورد تحلیل قرار می گیرند.

این فصل در پنج بخش اصلی سازماندهی شده است: در بخش اول، جزئیات سناریوهای ارزیابی مدل تشریح می شود. در بخش دوم، نتایج مدل پیشنهادی با روشهای موجود مقایسه می گردد. در بخش سوم، با انجام مطالعه تقطیعی، تأثیر هر یک از اجزای مدل در عملکرد نهایی مورد بررسی قرار می گیرد. بخش چهارم به تفسیر نتایج و تحلیل عمیق تر یافته ها می پردازد. در نهایت، در بخش پنجم چالشهای موجود در پیش بینی تداخلات دارویی و محدودیتهای فعلی مورد بحث قرار می گیرند.

### ۱-۴ سناریوهای ارزیابی مدل

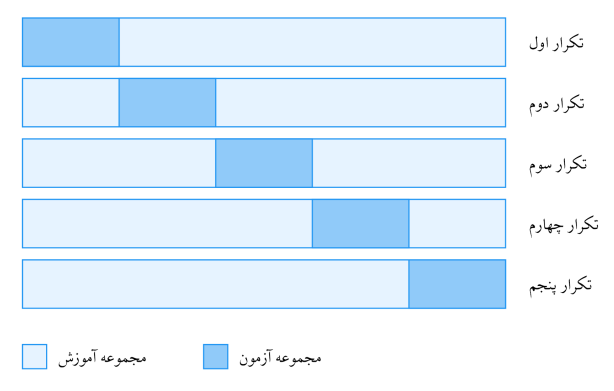
برای ارزیابی جامع مدل پیشنهادی و سنجش قابلیت آن در شرایط مختلف کاربردی، سه سناریوی متفاوت طراحی شده است. این سناریوها که از حالتهای ساده تا پیچیده را پوشش میدهند، با تقسیمبندی متفاوت دادهها به مجموعههای آموزش و آزمون، شرایط واقعی استفاده از مدل را شبیهسازی میکنند. هر سناریو با هدف سنجش جنبه خاصی از عملکرد مدل، از جمله توانایی تعمیم به داروهای جدید و قابلیت پیشبینی در شرایط مختلف طراحی شده است. مجموعه داده مورد استفاده در این پژوهش شامل اطلاعات ۹۳۶ دارو و بیش از ۱۰۳٬۰۰۰ تداخل شناسایی شده بین این داروها است که برای ارزیابی مدل در سناریوهای مختلف مورد استفاده قرار گرفته است.

#### ۱-۱-۴ سناریوی اول: اعتبارسنجی متقاطع K-Fold

در سناریوی اول، از روش اعتبارسنجی متقاطع K-Fold با مقدار K-Fold با برای تقسیمبندی تداخلات دارویی استفاده شده است. همانطور که در شکل K-Fold بشان داده شده است، در این روش کل مجموعه تداخلات دارویی به پنج بخش مساوی تقسیم می شود. در هر تکرار، یکی از این بخش ها به عنوان مجموعه آزمون و چهار بخش دیگر به عنوان مجموعه آموزش در نظر گرفته می شوند. این فرآیند پنج بار تکرار می شود، به طوری که هر بخش دقیقاً یک بار نقش مجموعه آزمون را ایفا می کند. نکته قابل توجه در این سناریو این است که تقسیمبندی بر اساس تداخلات دارویی انجام می شود، نه داروها؛ به این معنی که یک دارو می تواند هم در مجموعه آزمون حضور داشته باشد. این موضوع محدودیت قابل توجهی برای ارزیابی مدل ایجاد می کند، زیرا مدل در مرحله آموزش می تواند تا حدودی با الگوهای تداخلی داروهای موجود در مجموعه آزمون آشنا شده باشد. به همین دلیل، برای ارزیابی واقعی تر قابلیت تعمیم مدل به داروهای جدید، نیاز به طراحی سناریوهای بیچیده تر احساس می شود.

### ۴-۱-۲ سناریوی دوم: تقسیم بندی بر اساس داروها با دادههای جدید در آزمون

سناریوی دوم با هدف غلبه بر محدودیت اصلی سناریوی اول طراحی شده است. همانطور که در شکل ۲-۲ نشان داده شده است، در این سناریو داروها (نه تداخلات) به دو دسته مجموعه آموزش و آزمون تقسیم میشوند. در مجموعه آموزش در نظر گرفته میشوند. تداخلات مورد بررسی در مجموعه آزمون به دو گروه تقسیم میشوند: گروه اول شامل تداخلاتی که تنها یکی از دو داروی مرتبط با آنها در مجموعه آزمون قرار دارد، و گروه دوم شامل تداخلاتی که هر دو داروی مرتبط با آنها در مجموعه آزمون قرار دارد، و گروه از تداخلات در مجموعه آزمون مورد ارزیابی قرار میگیرند.

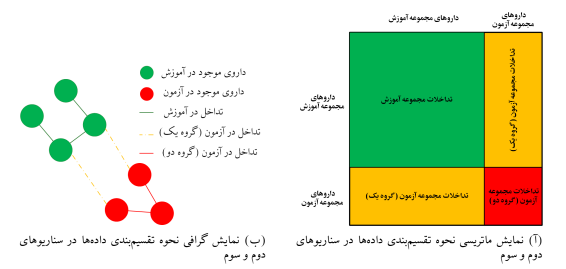


شكل ۴- ۱: نحوه تقسيم بندى داده ها در سناريوي اول با استفاده از اعتبار سنجي متقاطع 5-Fold

برای پیاده سازی این سناریو، ابتدا داروها با استفاده از یک تابع سفارشی شبیه به الگوریتم K-Fold برای پیاده سازی این سناریو، ابتدا داروها با استفاده از یک زیرمجموعه به عنوان مجموعه آزمون و K=5 به پنج زیرمجموعه تقسیم می شوند. سپس، در هر تکرار، یک زیرمجموعه به عنوان مجموعه آزمون با چهار زیرمجموعه دیگر به عنوان مجموعه آموزش در نظر گرفته می شوند. به این ترتیب، مدل در مرحله آزمون با داروهایی مواجه می شود که در هنگام آموزش ندیده است. این سناریو، شبیه سازی بهتری از شرایط دنیای واقعی ارائه می دهد که در آن ممکن است پزشکان با تجویز ترکیبات دارویی جدید مواجه شوند. همچنین برای اطمینان از وجود داده های کافی در مجموعه آزمون، تنها تداخلاتی در نظر گرفته شدند که حداقل ۵۰ نمونه برای آن ها موجود بود. این محدودیت منجر به کاهش تعداد انواع تداخلات از ۶۵ به ۴۷ نوع شد، اما اطمینان حاصل شد که برای هر نوع تداخل، داده های کافی برای ارزیابی معتبر مدل وجود دارد.

# ۳-۱-۴ سناریوی سوم: تقسیم بندی بر اساس داروها با هر دو دارو از مجموعه آزمون

سناریوی سوم، با هدف ارزیابی عملکرد مدل در سختترین شرایط ممکن طراحی شده است. همانطور که در شکل ۲-۲ نشان داده شده است، در این سناریو مانند سناریوی دوم، داروها به دو دسته مجموعه آموزش و آزمون تقسیم میشوند. با این تفاوت که در مجموعه آزمون، تنها تداخلات گروه دوم، یعنی تداخلاتی که هر دو داروی مرتبط با آنها در مجموعه آزمون قرار دارند، مورد ارزیابی قرار میگیرند. این شرایط، بالاترین سطح چالش را برای مدل ایجاد میکند زیرا هیچ یک از داروهای موجود در تداخلات مورد آزمون، در مرحله آموزش توسط



شکل ۴-۲: نحوه تقسیمبندی دادهها در سناریوهای دوم و سوم

مدل دیده نشدهاند، اگرچه تعداد تداخلات واجد شرایط این سناریو نسبتاً محدود خواهد بود.

در این سناریو، به دلیل محدودیت شدیدتر در انتخاب تداخلات دارویی، نیاز به دادههای بیشتر برای هر نوع تداخل وجود داشت. بنابراین، تنها تداخلاتی در نظر گرفته شدند که حداقل ۴۰۰ نمونه برای آنها موجود بود. این محدودیت تعداد انواع تداخلات را از ۶۵ به ۱۷ نوع کاهش داد، اما این کاهش برای اطمینان از وجود دادههای کافی برای ارزیابی معتبر در این سناریوی چالشبرانگیز ضروری بود. سناریوهای دوم و سوم، مشابه با رویکردهای استفاده شده در [۱۷] هستند، که نشاندهنده اهمیت ارزیابی عملکرد مدل در مواجهه با داروهای کاملاً جدید است.

ارزیابی عملکرد مدل پیشنهادی در این سه سناریو، امکان بررسی جامع قابلیتهای مدل در شرایط مختلف را فراهم میکند. در حالی که سناریوی اول، یک رویکرد استاندارد برای ارزیابی کلی مدل ارائه میدهد، سناریوهای دوم و سوم با شبیهسازی شرایط واقعی تر، توانایی مدل را در مواجهه با داروهای جدید می سنجند. این موضوع به ویژه از آن جهت اهمیت دارد که در محیطهای بالینی واقعی، پزشکان اغلب با ترکیبات دارویی جدید مواجه می شوند.

هر یک از این سناریوها محدودیتهای خاص خود را نیز دارند. در سناریوهای دوم و سوم، با افزایش سطح چالش برای مدل و اعمال محدودیتهای بیشتر در انتخاب دادهها، تعداد نمونههای موجود در مجموعه آزمون و تعداد انواع تداخلات قابل بررسی کاهش می یابد. با این وجود، نتایج به دست آمده از این سناریوها می توانند در توسعه بیشتر مدل و ارزیابی قابلیت کاربرد آن در محیطهای واقعی نقش مهمی ایفا کنند. تحلیل عمیق تر این نتایج و پیامدهای آنها برای کاربردهای عملی مدل در بخشهای بعدی این فصل ارائه خواهد شد.

### ۲-۴ مقایسه با روشهای موجود

برای ارزیابی جامع عملکرد مدل پیشنهادی، نتایج آن با دو گروه مختلف از مدلها مقایسه شده است. گروه اول Deep DDI شامل مدلهای پیشرفته و تخصصی در حوزه تداخلات دارویی است که از این میان میتوان به Deep DDI یک مدل یادگیری عمیق است که از شبکههای عصبی استخراج ویژگیهای ساختاری داروها استفاده میکند، در حالی که DDIMDL با بهره گیری از رویکرد یادگیری چندوظیفهای، عملکرد پیش بینی تداخلات دارویی را بهبود می بخشد. این دو مدل از کارآمدترین روشهای موجود در این حوزه محسوب می شوند و مقایسه با آنها می تواند معیار مناسبی برای ارزیابی کارایی مدل پیشنهادی باشد.

گروه دوم شامل الگوریتمهای پایه یادگیری ماشین مانند رگرسیون لجستیک<sup>۱</sup>، جنگل تصادفی<sup>۲</sup> و نزدیکترین همسایه است. مقایسه با این الگوریتمهای پایه که در بسیاری از مسائل طبقهبندی عملکرد قابل قبولی از خود نشان دادهاند، میتواند میزان بهبود عملکرد نسبت به روشهای متداول را به خوبی نمایان سازد و اهمیت استفاده از روشهای پیشرفته را در این حوزه تأیید کند.

نتایج مقایسه ها برای هر سه سناریوی تقسیم بندی داده ها در ادامه به تفصیل مورد بررسی قرار گرفته اند. برای ارزیابی جامع عملکرد مدلها، از معیار دقت به عنوان شاخص کلی عملکرد و معیار F1-Score برای بررسی دقیق تر استفاده شده است. برای درک بهتر عملکرد مدل در هر نوع تداخل، معیار F1-Score به صورت Micro، شده است. این معیار با ترکیب Weighted و Weighted برای هر یک از انواع تداخلات به طور جداگانه محاسبه شده است. این معیار با ترکیب نتایج مختلف، تصویر جامعتری از عملکرد مدل ارائه می دهد و به خصوص در شرایط عدم توازن داده ها، ارزیابی دقیق تری را ممکن می سازد. همچنین با توجه به عدم تعادل قابل توجه در تعداد نمونه های هر نوع تداخل، از نمودارهای قطبی با برای نمایش مقدار F1-Score مدلهای مختلف به ازای هر یک از انواع تداخلات استفاده شده است. این نمودارها امکان مقایسه دقیق عملکرد مدلها را در تمامی انواع تداخل مورد بررسی در هر سناریو فراهم می کنند و نشان می دهند که مدل پیشنهادی در کدام انواع تداخلات عملکرد بهتری نسبت به سایر مدلها داشته است. جزئیات کامل این معیارها و نحوه محاسبه آنها در پیوست دوم ارائه شده است.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Logistic Regression

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Random Forest

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>K-Nearest Neighbors

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Polar

Model	Acc	F1-Score				
		Mi	Ma	W		
DDI MDL	94.5	94.5	92.5	94.5		
Deep DDI	92.5	92.5	88.8	92.5		
KNN	75.1	75.1	69.7	75.0		
LR	89.8	89.8	88.6	89.7		
RF	91.2	91.2	85.2	91.0		
Our Model	96.5	96.5	94.5	96.5		

جدول ۴- ۱: مقایسه نتایج مدل پیشنهادی با سایر مدلها در سناریوی اول

### ۲-۲-۴ نتایج در سناریوی اول

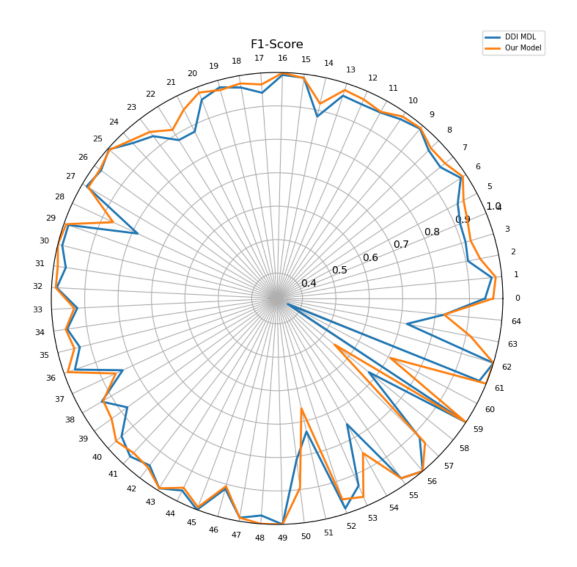
در سناریوی اول که با استفاده از اعتبارسنجی متقاطع 5-Fold انجام شد، مدل پیشنهادی عملکرد قابل توجهی را نشان داد. نتایج ارائه شده در جدول ۴-۱ که مقایسه مدل پیشنهادی با سایر مدلها را بر اساس معیارهای دقت و F1-Score نشان میدهد، حاکی از برتری مدل پیشنهادی در تمامی این معیارها است.

برای بررسی دقیق تر عملکرد مدلها در انواع مختلف تداخلات، شکل ۴-۳ نتایج معیار F1-Score را به صورت نمودار قطبی نمایش می دهد. بررسی این نمودار آشکار می سازد که مدل پیشنهادی نه تنها در کل عملکرد بهتری داشته، بلکه در اکثر انواع تداخلات، به ویژه در مواردی که تعداد نمونه های کمتری دارند، نیز توانسته است نسبت به بهترین مدل رقیب (DDIMDL) عملکرد بهتری از خود نشان دهد.

### ۲-۲-۴ نتایج در سناریوی دوم

با توجه به سناریوهای ارزیابی که در بخشهای قبل معرفی شدند، سناریوی دوم با هدف ارزیابی توانایی مدل در پیشبینی تداخلات برای داروهای جدید طراحی شده است. نتایج ارائه شده در جدول ۲-۲ که مقایسه مدل پیشنهادی با سایر مدلها را بر اساس معیارهای دقت و F1-Score نشان میدهد، حاکی از برتری مدل پیشنهادی در تمامی این معیارها است.

برای تحلیل دقیقتر عملکرد مدلها، شکل ۴-۴ توزیع معیار F1-Score را در قالب نمودار قطبی برای انواع



شکل ۴-۳: امتیاز ۴۱ در انواع مختلف برای سناریو اول

مختلف تداخلات نمایش میدهد. این نمودار نشان میدهد که مدل پیشنهادی حتی در این سناریوی چالشبرانگیز نیز توانسته است در اکثر انواع تداخلات، نسبت به بهترین مدل رقیب (DDIMDL) عملکرد بهتری را به ثبت برساند، که این امر نشاندهنده قابلیت تعمیمپذیری مناسب مدل پیشنهادی است.

## ۳-۲-۴ نتایج در سناریوی سوم

سناریوی سوم به عنوان چالشبرانگیزترین حالت ارزیابی مدل، با هدف بررسی عملکرد آن در شرایطی طراحی شده است که هر دو داروی درگیر در تداخلهای مورد آزمایش برای مدل ناشناخته هستند. در این سناریو، با اعمال محدودیتهای شدیدتر در انتخاب دادههای آزمون، مجموعه داده محدودتری نسبت به سناریوهای قبلی مورد استفاده قرار گرفت. با وجود این شرایط دشوار، نتایج ارائه شده در جدول ۴-۳ همچنان حاکی از برتری

جدول ۴-۲: مقایسه نتایج مدل پیشنهادی با سایر مدلها در سناریوی دوم

Model	Acc	F1-Score				
		Mi	Ma	W		
DDI MDL	68.6	68.6	66.5	67.6		
Deep DDI	26.8	26.8	0.9	11.4		
KNN	63.0	63.0	56.9	62.1		
LR	64.7	64.7	64.7	63.8		
RF	68.9	68.9	66.3	67.8		
Our Model	69.8	69.8	66.6	68.9		

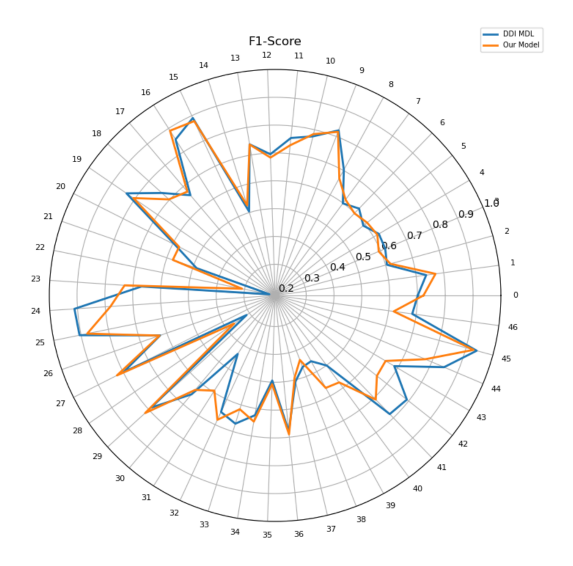
مدل پیشنهادی در معیارهای دقت و F1-Score نسبت به سایر روشهاست.

برای تحلیل عمیقتر عملکرد مدلها در این سناریوی دشوار، شکل ۴-۵ توزیع معیار F1-Score را در قالب نمودار قطبی برای انواع مختلف تداخلات نمایش میدهد. بررسی این نمودار نشان میدهد که مدل پیشنهادی، حتی در این شرایط که هر دو دارو برای مدل جدید هستند، توانسته است در اکثر انواع تداخلات عملکرد بهتری نسبت به بهترین مدل رقیب (DDIMDL) از خود نشان دهد، که این امر حاکی از توانایی قابل توجه مدل در تعمیمپذیری به داروهای کاملاً جدید است.

#### ۴-۲-۴ تحلیل مقایسهای نتایج

نتایج حاصل از سه سناریوی مختلف نشان می دهند که مدل پیشنهادی در تمامی شرایط عملکرد بهتری نسبت به سایر مدلها داشته است. این برتری حتی در سناریوهای دوم و سوم که شرایط ارزیابی سختگیرانه تری دارند نیز مشهود است. در این میان، مدلهای پایه مانند Random Forest و KNN عملکرد ضعیف تری در مقایسه با مدلهای عمیق نشان دادهاند، که این موضوع تأیید می کند پیچیدگی مسئله پیش بینی تداخلات دارویی نیازمند مدلهای پیشرفته تر با قابلیت یادگیری روابط پیچیده بین داروها است.

مقایسه مدل پیشنهادی با مدلهای عمیق موجود (DDIMDL و DDIMDL) نشان میدهد که استفاده از معماری ترکیبی و بهره گیری از انواع مختلف دادههای دارویی میتواند به بهبود قابل توجه در پیش بینی تداخلات



شکل ۴-۴: امتیاز F۱ در انواع مختلف برای سناریو دوم

دارویی منجر شود. به طور خاص، استفاده همزمان از داده های ساختاری، شباهت دارویی و اطلاعات متنی در مدل پیشنهادی باعث شده است که این مدل بتواند الگوهای پیچیده تر و روابط پنهان بین داروها را بهتر شناسایی کند.

به علاوه، بررسی نتایج نشان می دهد که عملکرد ضعیف تر مدلهای پایه به ویژه در تداخلات با نمونههای کمتر، حاکی از توانایی تعمیم پذیری محدود این مدلها در مقایسه با مدلهای عمیق است. این در حالی است که مدل پیشنهادی با بهره گیری از معماری پیشرفته خود، توانسته است در هر سه سناریوی ارزیابی، و به ویژه در مورد تداخلات با نمونههای محدود تر، عملکرد به تری نسبت به سایر مدلها از خود نشان دهد.

جدول ۴-۳: مقایسه نتایج مدل پیشنهادی با سایر مدلها در سناریوی سوم

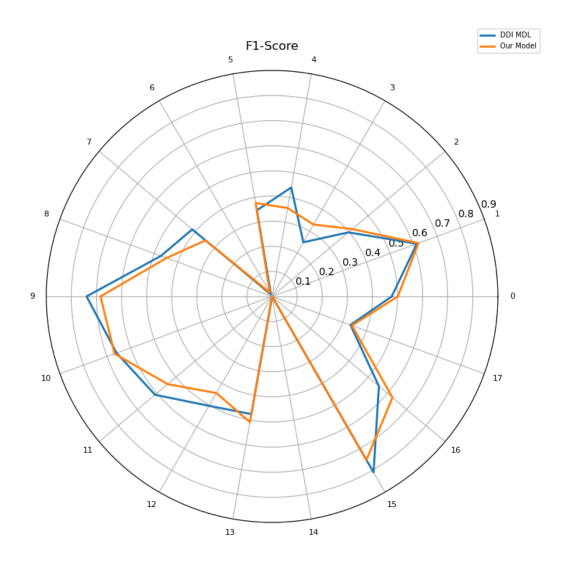
Model	Acc	F1-Score				
		Mi	Ma	W		
DDI MDL	50.2	50.2	45.0	47.4		
Deep DDI	26.7	26.7	2.3	11.4		
KNN	45.4	45.4	36.5	43.8		
LR	46.6	46.6	41.9	44.2		
RF	47.7	47.7	37.6	43.7		
Our Model	50.8	50.8	44.3	48.4		

#### ٣-۴ مطالعه تقطيعي

برای درک عمیقتر تأثیر هر یک از اجزای مدل پیشنهادی بر عملکرد نهایی، یک مطالعه تقطیعی انجام شده است. این مطالعه شامل دو آزمایش اصلی است: آزمایش اول به بررسی اهمیت هر یک از چهار ویژگی پایه (ساختار مولکولی، اهداف درمانی، آنزیمها و مسیرهای بیولوژیکی) میپردازد، که در آن با حذف یک ویژگی در هر مرحله و بررسی عملکرد مدل با سه ویژگی باقیمانده، نقش و اهمیت هر ویژگی مشخص می شود. در آزمایش دوم، تأثیر افزودن ویژگیهای متنی تکمیلی مانند توضیحات دارو، موارد مصرف و اثرات فارماکودینامیک به ترکیب پایه مورد مطالعه قرار گرفته است. برای اطمینان از جامعیت نتایج، این مطالعه در هر سه سناریوی تقسیم بندی داده ها انجام شده تا تأثیر تغییرات در شرایط مختلف آزمایش مشخص شود.

# ۱-۳-۴ بررسی تأثیر ویژگیهای مختلف در سناریوی اول

در سناریوی اول که از روش اعتبارسنجی متقاطع Fold-5 استفاده شده است، نتایج حاصل از ترکیبهای مختلف ویژگیها در جدول ۴-۴ نشان داده شده است. این سناریو به دلیل استفاده از روش K-Fold، ارزیابی پایدارتری از عملکرد مدل ارائه می دهد. بررسی اثر حذف ویژگیهای اصلی نشان می دهد که حذف ساختار مولکولی منجر به کاهش دقت کلی به %95.5 شده که تأییدکننده اهمیت شبکه توجه گراف در پردازش اطلاعات ساختاری



شکل ۴-۵: امتیاز F۱ در انواع مختلف برای سناریو سوم

مولکولهاست. در این میان، حذف اهداف درمانی و آنزیمهای مرتبط با دقت %95.7 کمترین تأثیر منفی را داشته اند، در حالی که حذف مسیرهای بیولوژیکی با دقت %95.3 بیشترین افت عملکرد را نشان می دهد. افزودن ویژگیهای متنی مختلف به حالت پایه (S+T+E+P) نتایج جالب توجهی را آشکار ساخته است. اضافه کردن اثرات فارماکودینامیک (Ph) و سازوکار عمل دارو (Moa) بهترین بهبود عملکرد را با دقت اضافه کردن اثرات فارماکودینامیک (ولایم افزودن توضیحات دارو (D) نیز به عملکرد مشابهی با همین دقت منجر شده است. سایر ویژگیهای متنی نیز اگرچه باعث بهبود عملکرد شده اند، اما میزان این بهبود کمتر بوده است. نکته قابل توجه در این سناریو، نزدیک بودن مقادیر Macro و Weighted به مقادیر مقادیر مقادیر معیارهاست که نشان دهنده عملکرد متوازن مدل در پیش بینی کلاسهای مختلف است. این موضوع اهمیت معیارهاست که نشان دهنده عملکرد متوازن مدل در پیش بینی کلاسهای مختلف است. این موضوع اهمیت

سناریه ی اول	عملک د مدل در	مختلف و د گه د	ت کیپهای	جدول ۴-۴: سأثير
. سعاريو ي أون	حسور د سان در	محصص ویو کی ہو	عر حيت	جادون ۱۰۱۰ ساعیر

Features	Acc	F1-Score		
		Mi	Ma	W
T + E + P	95.5	95.5	94.1	95.4
S + E + P	95.7	95.7	93.9	95.7
S + T + P	95.7	95.7	94.6	95.7
S + T + E	95.3	95.3	93.7	95.3
S + T + E + P	96.4	96.4	95.2	96.3
S + T + E + P + D	96.5	96.5	94.3	96.5
S + T + E + P + I	96.4	96.4	95.0	96.4
S + T + E + P + Ph	96.5	96.5	94.5	96.5
S + T + E + P + Moa	96.5	96.5	95.0	96.5

Features	Acc	F1-Score		
		Mi	Ma	W
S + T + E + P + Tox	96.3	96.3	94.5	96.3
S + T + E + P + M	96.5	96.5	94.6	96.5
S + T + E + P + A	96.4	96.4	94.9	96.4
S + T + E + P + Hl	95.9	95.9	94.3	95.9
S + T + E + P + Pb	96.4	96.4	94.8	96.4
S + T + E + P + Roe	96.4	96.4	94.9	96.4
S + T + E + P + Vod	96.2	96.2	94.6	96.2
S + T + E + P + C	96.0	96.0	94.4	96.0
S + T + E + P + CD	96.0	96.0	94.6	96.0

ویژهای دارد، زیرا نشان میدهد مدل پیشنهادی نه تنها در کل عملکرد خوبی داشته، بلکه این عملکرد در تمامی کلاسها نیز متوازن بوده است.

### ۴-۳-۲ بررسی تأثیر ویژگیهای مختلف در سناریوی دوم

در سناریوی دوم، که فقط تداخلات با حداقل ۵۰ نمونه در نظر گرفته شدهاند (۴۷ نوع تداخل)، نتایج در جدول ۴-۵ نشان داده شده است. این سناریو به دلیل عدم حضور حداقل یکی از داروها در هر تداخل مورد آزمایش در مجموعه آموزش، چالش برانگیزتر از سناریوی قبلی است. در بررسی اثر حذف ویژگیهای اصلی، حذف ساختار مولکولی منجر به دقت کلی %69.9 شده که این کاهش قابل توجه نسبت به سناریوی قبلی، اهمیت شبکه توجه گراف را در استخراج ویژگیهای ساختاری برای داروهای جدید نشان می دهد. حذف اهداف درمانی و آنزیمهای مرتبط به ترتیب با دقتهای %70.4 و %70.5 کمترین افت عملکرد را داشتهاند، و جالب آنکه حذف مسیرهای بیولوژیکی با دقت %70.2، برخلاف سناریوی قبلی، تأثیر منفی کمتری نشان داده است.

افزودن ویژگیهای متنی مختلف به حالت پایه (S+T+E+P) در این سناریو نتایج متفاوتی نسبت به سناریوی قبل نشان می دهد. اضافه کردن توضیحات طبقه بندی دارو (CD) با دقت 70.9% بهترین عملکرد را داشته و

ِ سناریوی دوم	عملکرد مدل در	مختلف ویژگی بر	تأثير تركيبهاي	جدول ۴ - ۵:
---------------	---------------	----------------	----------------	-------------

Features	Acc	F1-Score		
		Mi	Ma	w
T + E + P	69.9	69.9	68.2	69.4
S+ E + P	70.4	70.4	68.2	69.7
S+ T + P	70.5	70.5	69.1	69.9
S+ T + E	70.2	70.2	67.1	69.4
S + T + E + P	70.3	70.3	68.4	69.7
S + T + E + P + D	69.1	69.1	65.1	68.2
S + T + E + P + I	68.4	68.4	65.0	67.6
S + T + E + P + Ph	69.8	69.8	66.6	68.9
S + T + E + P + Moa	68.8	68.8	65.8	67.9

Features	Acc	F1-Score		
		Mi	Ma	w
S + T + E + P + Tox	70.1	70.1	66.9	69.2
S + T + E + P + M	69.2	69.2	66.4	68.4
S + T + E + P + A	68.7	68.7	64.9	67.8
S + T + E + P + Hl	68.9	68.9	65.8	68.1
S + T + E + P + Pb	69.0	69.0	66.7	68.1
S + T + E + P + Roe	68.4	68.4	64.9	67.6
S + T + E + P + Vod	69.0	69.0	65.0	68.1
S + T + E + P + C	69.3	69.3	66.2	68.4
S + T + E + P + CD	70.9	70.9	68.3	70.1

بهبود قابل توجهی نسبت به حالت پایه نشان میدهد. پس از آن، اثرات فارماکودینامیک (Ph) با دقت %69.8 در رتبه دوم قرار دارد. نکته قابل توجه آن است که برخی از ویژگیهای متنی مانند توضیحات دارو (D) و موارد مصرف دارو (I) برخلاف سناریوی قبل، باعث کاهش عملکرد مدل شدهاند.

مقایسه نتایج این سناریو با سناریوی قبل، کاهش چشمگیر عملکرد مدل را آشکار میسازد. این کاهش عملکرد نشان میدهد که پیشبینی تداخلات برای داروهای جدید چالشبرانگیزتر است و انتخاب ویژگیهای مناسب در این شرایط اهمیت بیشتری مییابد. به ویژه، اهمیت ویژگیهای متنی خاصی مانند توضیحات طبقه بندی دارو در این سناریو نشان میدهد که این نوع اطلاعات می توانند در تعمیم پذیری مدل به داروهای جدید نقش مهمی ایفا کنند.

# ۳-۳-۴ بررسی تأثیر ویژگیهای مختلف در سناریوی سوم

سناریوی سوم چالشبرانگیزترین حالت ارزیابی مدل است. در این سناریو، مجموعه دادهها به تداخلاتی محدود شد که حداقل ۴۰۰ نمونه داشتند. این شرط منجر به انتخاب ۱۷ نوع تداخل گردید. اگرچه این محدودیت میتواند به یادگیری بهتر مدل کمک کند، شرایط آزمون بسیار دشوارتر است چرا که هیچ یک از داروهای موجود

جدول ۴-۶: تأثیر ترکیبهای مختلف ویژگی بر عملکرد مدل در سناریوی سوم

Features	Acc	F1-Score		
		Mi	Ma	w
T + E + P	50.8	50.8	44.5	48.8
S + E + P	50.4	50.4	41.4	48.3
S + T + P	49.9	49.9	44.3	48.2
S + T + E	49.3	49.3	40.2	47.2
S + T + E + P	50.6	50.6	46.7	49.0
S + T + E + P + D	49.7	49.7	40.9	47.1
S + T + E + P + I	49.1	49.1	41.1	46.8
S + T + E + P + Ph	50.8	50.8	44.3	48.4
S + T + E + P + Moa	49.9	49.9	40.1	47.0

Features	Acc	F1-Score		
		Mi	Ma	W
S + T + E + P + Tox	50.3	50.3	42.7	47.8
S + T + E + P + M	49.5	49.5	42.4	47.2
S + T + E + P + A	49.3	49.3	42.2	47.3
S + T + E + P + Hl	50.8	50.8	43.1	48.2
S + T + E + P + Pb	48.2	48.2	42.5	46.0
S + T + E + P + Roe	49.2	49.2	40.9	46.6
S + T + E + P + Vod	49.1	49.1	42.5	46.7
S + T + E + P + C	49.0	49.0	39.9	46.0
S + T + E + P + CD	51.1	51.1	45.4	49.3

در مجموعه آزمون در هنگام آموزش مدل حضور نداشتهاند. به عبارت دیگر، مدل باید تداخلاتی را پیشبینی کند که هر دو داروی مرتبط با آنها کاملاً جدید هستند. نتایج ارائه شده در جدول ۴-۶ نشاندهنده عملکرد مدل در این شرایط چالش برانگیز است.

در بررسی اثر حذف ویژگیهای اصلی، نکته جالب توجه عملکرد قوی تر مدل در حالت حذف ساختار مولکولی با دقت %50.8 است که بالاترین عملکرد را در میان حالتهای حذف ویژگیهای اصلی نشان می دهد. این نتیجه غیرمنتظره می تواند نشان دهنده محدودیت شبکه توجه گراف در تعمیم پذیری به ساختارهای مولکولی کاملاً جدید باشد. حذف اهداف درمانی با دقت %50.4 و حذف آنزیمها با دقت %49.9 در رتبههای بعدی قرار دارند. همچنان حذف اطلاعات مسیرهای بیولوژیکی با دقت %49.3 ضعیف ترین عملکرد را نشان می دهد، که مشابه با روند مشاهده شده در سناریوهای قبلی است.

در مورد افزودن ویژگیهای متنی به حالت پایه (S+T+E+P)، روند جالب توجهی مشاهده می شود. اضافه کردن توضیحات طبقه بندی دارو (CD) با دقت (CD) با دقت (CD) با دقت (CD) با دقت (DD) و نیمه عمر دارو (DD) هر دو با دقت (DD) در رتبه های بعدی قرار دارند. در مقابل، برخی از ویژگی های متنی مانند میزان اتصال به پروتئین دارو (DD) و کلیرانس دارو (DD) تأثیر منفی

بر عملكرد مدل داشتهاند و دقت را به كمتر از %49.0 كاهش دادهاند.

کاهش شدید عملکرد مدل در تمامی معیارها نسبت به سناریوهای قبلی، نشاندهنده دشواری قابل توجه پیش بینی تداخلات در شرایطی است که هر دو داروی مرتبط با تداخل کاملاً جدید هستند. همچنین، تفاوت کمتر بین نتایج حالتهای مختلف در این سناریو حاکی از آن است که در مواجهه با داروهای کاملاً جدید، اهمیت نسبی ویژگیهای مختلف کاهش مییابد. این نتایج بر اهمیت توسعه روشهای قوی تر برای تعمیم پذیری به داروهای جدید تأکید دارند و نشان میدهند که ترکیب روشهای مختلف و استفاده از ویژگیهای متنوع میتواند به بهبود عملکرد در این شرایط چالش برانگیز کمک کند.

### ۴-۳-۴ تحليل جامع نتايج مطالعه تقطيعي

مطالعه تقطیعی انجام شده در سه سناریوی مختلف، بینشهای ارزشمندی در مورد نقش و اهمیت هر یک از ویژگیها در پیشبینی تداخلات دارویی ارائه میدهد. با مقایسه نتایج در سناریوهای مختلف، میتوان الگوهای مهمی را در رفتار مدل شناسایی کرد و درک بهتری از نقش هر ویژگی در عملکرد نهایی مدل به دست آورد.

در بررسی نقش ویژگیهای اصلی، نتایج نشان می دهند که استفاده از شبکه توجه گراف برای پردازش اطلاعات ساختاری در سناریوی اول عملکرد بسیار خوبی با دقت %95.5 داشته است، اما در سناریوهای دوم و سوم که با داروهای جدید سر و کار داریم، اهمیت آن به طور قابل توجهی کاهش یافته است. اطلاعات مسیرهای بیولوژیکی نیز نقش مهمی در درک تداخلات دارویی دارند، به طوری که حذف این ویژگی در سناریوی اول بیشترین تأثیر منفی را داشته است. در مقابل، ویژگیهای مربوط به اهداف دارویی و آنزیمها پایداری خوبی در تمام سناریوها نشان دادهاند و حذف آنها معمولاً کمترین تأثیر منفی را بر عملکرد مدل داشته است.

در مورد ویژگیهای متنی، نتایج جالب توجهی مشاهده می شود. در سناریوهای دوم و سوم که با داروهای جدید مواجه هستیم، توصیف طبقه بندی بهترین عملکرد را با دقتهای %70.9 و %51.1 به ترتیب نشان داده است، که نشان دهنده اهمیت این نوع اطلاعات در تعمیم پذیری مدل است. اطلاعات فارما کودینامیک نیز در سناریوی اول یکی از بهترین عملکردها را با دقت %96.5 داشته است، که اهمیت درک سازوکار عملکرد دارو را نشان می دهد. سایر ویژگی های متنی اگرچه تأثیر متفاوتی در سناریوهای مختلف داشته اند، اما عموماً در سناریوی اول به بهبود عملکرد مدل کمک کرده اند.

با افزایش پیچیدگی سناریوها، یک روند نزولی مشخص در عملکرد مدل مشاهده می شود. دقت مدل از حدود % 96.5% در سناریوی اول به %70.9% در سناریوی دوم و در نهایت به %51.1 در سناریوی سوم کاهش می یابد. همچنین، با افزایش پیچیدگی سناریوها، اهمیت نسبی ویژگیهای مختلف تغییر میکند. در سناریوهای ساده تر، ویژگیهای متنی، ویژگیهای ساختاری و بیولوژیکی نقش مهمتری دارند، در حالی که در سناریوهای پیچیده تر، ویژگیهای متنی،

به خصوص توصیف طبقهبندی، اهمیت بیشتری پیدا میکنند.

این نتایج نشان میدهند که اگرچه ترکیب مناسب ویژگیها میتواند به بهبود عملکرد مدل کمک کند، چالش اصلی در پیش بینی تداخلات برای داروهای کاملاً جدید همچنان باقی است. این موضوع اهمیت توسعه روشهای جدید و استفاده از منابع داده متنوعتر را برای بهبود تعمیم پذیری مدلها آشکار میسازد.

### ۴-۴ تفسیرنتایج

نتایج به دست آمده از این پژوهش را میتوان از جنبههای مختلف مورد بررسی قرار داد. در این بخش، به تفسیر این نتایج با تمرکز بر کاربردهای عملی و اهمیت آنها در محیطهای واقعی میپردازیم.

عملکرد مدل پیشنهادی در سناریوهای مختلف، به خصوص دقت بالای %96 در سناریوی اول، نشان می دهد که این مدل می تواند به عنوان یک ابزار پشتیبان تصمیمگیری قدرتمند در محیطهای بالینی مورد استفاده قرار گیرد. با این حال، کاهش عملکرد در سناریوهای دوم و سوم تأکید می کند که برای داروهای جدید، استفاده از مدل باید با احتیاط و تحت نظارت متخصصان انجام شود. قابلیتهای مدل در تشخیص انواع مختلف تداخلات دارویی می تواند به پزشکان در شناسایی سریع تداخلات احتمالی هنگام تجویز داروهای متعدد، پیش بینی نوع و شدت تداخلات قبل از تجویز، و تصمیم گیری در مورد جایگزینی داروها در صورت وجود تداخلات خطرناک کمک کند.

در مقایسه با روشهای سنتی پیشبینی تداخلات دارویی که عموماً بر پایه قوانین از پیش تعریف شده یا مطالعات آزمایشگاهی هستند [۲۶]، مدل پیشنهادی مزایای قابل توجهی از جمله سرعت بالاتر در بررسی تعداد زیادی از تداخلات بین داروهای مختلف [۱۹]، کاهش هزینههای آزمایشهای بالینی، قابلیت یادگیری و بهبود عملکرد با افزایش دادههای آموزشی [۴]، و جامعیت در نظر گرفتن جنبههای مختلف دارویی را نشان می دهد. علاوه بر کاربردهای بالینی، نتایج این پژوهش می تواند در فرآیند توسعه داروهای جدید نیز مورد استفاده قرار گیرد [۱۶]. مدل می تواند در غربالگری اولیه برای شناسایی تداخلات احتمالی در مراحل ابتدایی توسعه دارو، بهینهسازی فرمولاسیون و انتخاب بهترین ترکیبات با حداقل تداخلات نامطلوب [۲۰]، و طراحی هدفمندتر مطالعات بالینی با تمرکز بر تداخلات پیش بینی شده مورد استفاده قرار گیرد.

# ۵-۴ تحلیل رابطه شباهت و تداخلات دارویی

برای درک عمیقتر اثربخشی ویژگیهای شباهت در پیش بینی تداخلات دارویی، رابطه بین میزان شباهت داروها و الگوی تداخلات آنها مورد بررسی قرار گرفت. برای این منظور، سه جفت دارو از پایگاه داده DrugBank

تداخلات		ی دارویی	شباهتها		نام دارو
	Target	Pathway	Enzyme	Structure	33 * ( *
هر دو دارو ۳۱۹ تداخل با سایر داروها دارند. از این تعداد، ۳۱۷ تداخل از نظر دارو مشترک هستند که ۲۶۶ مورد از آنها نوع تداخل یکسان و ۵۱ مورد نوع تداخل متفاوت دارند.	0.67	0.67	0.71	0.77	Oxycodone Oxymorphone
داروی اول ۴۲۵ و داروی دوم ۳۴۱ تداخل با سایر داروها دارند. از مجموع ۳۱۴ تداخل مشترک از نظر دارو، ۱۸۵ مورد نوع تداخل متفاوت دارند.	0.67	0.75	0.79	0.75	Risperidone Paliperidone
داروی اول ۱۱۸ و داروی دوم ۲۶۲ تداخل با سایر داروها دارند. از مجموع ۹۶ تداخل مشترک از نظر دارو، ۶۵ مورد نوع تداخل یکسان و ۳۱ مورد نوع تداخل متفاوت دارند.	0.75	0.67	0.90	0.63	Clotiazepam Etizolam

جدول ۴-۷: تحلیل رابطه شباهت و تداخلات در داروهای منتخب

انتخاب شدند که در شباهت ویژگیهای مختلف (ساختار مولکولی، آنزیمهای مرتبط، اهداف درمانی و مسیرهای بیولوژیکی) مقادیر بالایی را نشان میدهند. سپس الگوی تداخلات این داروها با سایر داروها مورد مقایسه قرار گرفت. نتایج این تحلیل در جدول ۲-۷ ارائه شده است.

بررسی نتایج نشان میدهد که جفت داروی Oxycodone و Oxymorphone با شباهت ساختاری 0.77 برسی نتایج نشان میدهد که جفت داروی Oxymorphone و شباهت آنزیمی 0.71 بیشترین همپوشانی را در تداخلات نشان میدهند. از ۳۱۹ تداخل ثبت شده برای هر دارو، ۳۱۷ مورد از نظر داروی تداخل کننده مشترک هستند که از این تعداد، ۲۶۶ مورد (83%) نوع تداخل یکسانی دارند. این همبستگی قوی بین شباهت ویژگیها و نوع تداخلات، تأییدکننده اهمیت این ویژگیها در پیش بینی تداخلات است.

در مورد Risperidone و Paliperidone على رغم شباهت بالا در تمامى ویژگیها (بهویژه شباهت آنزیمی 0.79 و مسیرهای بیولوژیکی 0.75)، همپوشانی کمتری در نوع تداخلات مشاهده می شود. از ۳۱۴ تداخل مشترک، تنها ۱۸۵ مورد (59%) نوع تداخل یکسان دارند. این تفاوت می تواند ناشی از تأثیر سایر عوامل مانند تفاوت در فارماکوکینتیک دو دارو باشد که در محاسبه شباهت ویژگیها در نظر گرفته نشده اند.

جفت داروی Clotiazepam و ، Etizolam با بیشترین شباهت در ویژگی آنزیمی (0.90)، نتایج جالب توجهی را نشان می دهند. علی رغم تفاوت قابل توجه در تعداد کل تداخلات (۱۱۸ در مقابل ۲۶۲)، از ۹۶ تداخل مشترک، ۶۵ مورد (88%) نوع تداخل یکسانی دارند. این یافته نشان می دهد که شباهت بالا در یک ویژگی خاص می تواند پیش بینی کننده قوی برای بخشی از تداخلات باشد، حتی اگر شباهت در سایر ویژگی ها کمتر باشد. این تحلیل تأیید می کند که شباهت ویژگی های انتخاب شده در این پژوهش می تواند به طور مؤثری در پیش بینی

تداخلات دارویی مورد استفاده قرار گیرد. با این حال، تفاوت در نسبت همپوشانی تداخلات در جفت داروهای مختلف نشان میدهد که رابطه بین شباهت ویژگیها و تداخلات پیچیده است و نمیتوان صرفاً بر اساس شباهت در یک ویژگی خاص در مورد تداخلات احتمالی نتیجه گیری کرد.

### ۴-۶ چالشهای موجود

با وجود نتایج امیدوارکننده مدل پیشنهادی، چالشهای متعددی در مسیر پیش بینی دقیق تداخلات دارویی وجود دارد که نیازمند توجه ویژه در تحقیقات آینده است. این چالشها از جنبههای مختلف قابل بررسی هستند که در ادامه به آنها خواهیم پرداخت.

مسائل مرتبط با داده ها یکی از مهمترین چالشها در این حوزه محسوب می شود [۶]. عدم توازن در داده ها، به این معنی که برخی از انواع تداخلات دارویی نمونه های بسیار کمتری نسبت به سایر انواع دارند، می تواند بر عملکرد مدل تأثیر منفی بگذارد. علاوه بر این، کیفیت داده های موجود در پایگاه های داده نیز چالش برانگیز است، زیرا این اطلاعات ممکن است ناقص یا در برخی موارد متناقض باشند [۱۷]. محدودیت داده های آزمایشگاهی و پوشش ناکافی برخی از گروه های دارویی و انواع تداخلات در مجموعه داده های موجود نیز از دیگر چالش های این حوزه هستند.

از نظر محاسباتی، پیچیدگی و نیازمندیهای پردازشی مدلهای یادگیری عمیق چالشهای خاص خود را ایجاد میکنند [۴]. آموزش مدلهای عمیق با معماری پیچیده به زمان و منابع محاسباتی قابل توجهی نیاز دارد. تنظیم دقیق پارامترهای مختلف مدل برای دستیابی به بهترین عملکرد نیز فرآیندی زمانبر است. به طور خاص، محاسبات مربوط به شبکههای عصبی گرافی، به ویژه برای مولکولهای بزرگ، میتواند بسیار سنگین باشد. همچنین با افزایش تعداد داروها و انواع تداخلات، چالشهای جدی در مقیاس پذیری مدل ایجاد می شود.

در حوزه تعمیمپذیری، مسئله اصلی وابستگی مدل به دادههای آموزشی است [۱۲]. مدل در پیشبینی تداخلات برای داروهایی با ساختارهای مولکولی متفاوت از دادههای آموزشی عملکرد ضعیف تری دارد. همچنین پیشبینی انواع جدید تداخلات که در دادههای آموزشی وجود نداشته اند، همچنان یک چالش محسوب می شود.

چالشهای کاربردی نیز در استفاده عملی از مدل در محیطهای بالینی وجود دارد [۱۹]. ایجاد اعتماد در جامعه پزشکی نسبت به پیشبینیهای مدل یک چالش مهم است. ادغام مدل با سامانههای اطلاعات بیمارستانی و پروندههای الکترونیک پزشکی نیازمند تلاش قابل توجهی است. علاوه بر این، نیاز به بهروزرسانی مداوم مدل با ظهور داروهای جدید و کشف تداخلات جدید وجود دارد. چالش مهم دیگر، تفسیرپذیری مدل است [۱۶]، به این معنی که توضیح نحوه تصمیمگیری مدل برای کاربران نهایی میتواند دشوار باشد.

فصل پنجم

نتیجه گیری و پیشنهادات برای کارهای آینده

در این پژوهش، یک مدل یادگیری عمیق جدید برای پیشبینی و دستهبندی تداخلات دارویی معرفی شد که به واسطه ترکیب انواع مختلف دادههای دارویی شامل اطلاعات ساختاری، شباهت دارویی و دادههای متنی، یک رویکرد چندوجهی برای حل این مسئله ارائه می دهد. آزمایشهای انجام شده نشان می دهند که مدل پیشنهادی توانایی بالایی در پیشبینی دقیق انواع تداخلات دارویی دارد. در ادامه، این فصل به بررسی یافتههای اصلی پژوهش و نتایج کلیدی حاصل از آن می پردازد و سپس دستاوردها و نوآوریهای مدل معرفی شده تشریح می شوند. همچنین، پیشنهاداتی برای ادامه تحقیقات و گسترش این مدل در کارهای آینده ارائه می شود تا مسیر تحقیقاتی پیش رو روشن تر گردد.

#### ۱-۵ خلاصه یافتهها

در این پژوهش، یک مدل یادگیری عمیق برای پیشبینی تداخلات دارویی ارائه شد که به چندین یافته کلیدی دست یافت. در ارزیابی عملکرد مدل، نتایج نشان داد که در سناریوی اعتبارسنجی متقاطع، مدل با دقت %6.5 توانست الگوهای تداخلات دارویی را شناسایی کند. هرچند در سناریوی دوم دقت مدل به %70.9 کاهش یافت، ولی مدل توانست تداخلات دارویی را برای داروهای جدید پیشبینی کند. در نهایت، در سختترین

سناریو (سناریوی سوم)، مدل با دقت %51.1 عملکرد قابل قبولی داشت که نشاندهنده توانایی آن در پیش بینی تداخلات با داروهای کاملاً جدید است.

یکی دیگر از یافته های مهم، اهمیت نسبی ویژگی های مختلف در مدل بود. به طور خاص، شبکه عصبی گرافی توانست در پردازش ساختار مولکولی داروها عملکرد برجسته ای داشته باشد، به ویژه در سناریوی اول که این ویژگی به طرز قابل توجهی دقت مدل را افزایش داد. ویژگی های مسیرهای بیولوژیکی نیز نقشی کلیدی در بهبود دقت پیش بینی ها ایفا کردند. علاوه بر این، ویژگی های متنی، به ویژه توصیف طبقه بندی داروها (CD)، در سناریوهای مربوط به داروهای جدید از اهمیت بیشتری برخوردار بودند. مقادیر Macro و Weighted در سناریوهای مختلف نزدیک به مقادیر Micro بود که نشان دهنده عملکرد متوازن مدل است.

از دیگر نتایج مهم، قابلیت تعمیم مدل به داروهای جدید بود. در حالی که مدل در پیشبینی تداخلات برای داروهای شناخته شده عملکرد بسیار خوبی نشان داد، کاهش عملکرد در سناریوهای دوم و سوم نشان داد که پیشبینی تداخلات برای داروهای جدید همچنان چالشبرانگیز است. با این حال، ترکیب ویژگیهای مختلف به بهبود قابلیت تعمیم مدل کمک کرده است.

در نهایت، معماری چندوجهی مدل مزایای قابل توجهی داشت. استفاده همزمان از اطلاعات ساختاری، شباهت دارویی و دادههای متنی به درک جامعتری از تداخلات دارویی کمک کرد و اشتراکگذاری پارامترها در بخشهای مختلف مدل موجب کاهش پیچیدگی و بهبود کارایی آن شد. معماری ماژولار مدل نیز امکان بهبود و تغییر بخشهای مختلف آن را فراهم میکند.

# ۵-۲ دستاوردها

پژوهش حاضر دستاوردهای مهمی در زمینه پیشبینی تداخلات دارویی به همراه داشته است که در ابعاد نظری، تجربی، روش شناختی و عملی قابل بررسی است. یکی از دستاوردهای برجسته این پژوهش، ارائه معماری جدیدی برای مدلهای یادگیری عمیق بود که بهطور همزمان از سه نوع داده دارویی استفاده میکند [۱]. این مدل با ترکیب شبکههای عصبی گرافی، شبکههای عصبی معمولی و مدلهای زبانی، یک رویکرد جامع برای پیشبینی تداخلات دارویی ارائه میدهد. علاوه بر این، در پردازش ساختار مولکولی داروها از شبکه توجه گراف استفاده شد که قابلیت استخراج ویژگیهای پیچیده از ساختار مولکولی را به مدل میدهد و دقت پیشبینیها را بهطور قابل توجهی افزایش میدهد [۳]. همچنین، در این پژوهش، روش جدیدی برای اشتراکگذاری پارامترها میان بخشهای مختلف مدل معرفی شده است که علاوه بر کاهش پیچیدگی محاسباتی، به بهبود عملکرد مدل نیز بخشهای مختلف مدل معرفی شده است که علاوه بر کاهش پیچیدگی محاسباتی، به بهبود عملکرد مدل نیز

در بعد تجربی، این پژوهش به بهبود دقت پیشبینی تداخلات دارویی در مقایسه با روشهای موجود دست یافته است. بهویژه در سناریوی اول، مدل پیشنهادی توانست دقت بالایی در پیشبینی تداخلات دارویی از خود نشان دهد [۴]. برای ارزیابی عملکرد مدل، سه سناریو مختلف طراحی شد که امکان بررسی قابلیتهای مدل در شرایط مختلف را فراهم آورد [۱۷]. مدل پیشنهادی همچنین قادر به پیشبینی تداخلات دارویی حتی برای داروهای جدید است؛ اگرچه دقت پیشبینی در این حالت کمتر از داروهای شناخته شده بود، این امر نشان دهنده پتانسیل کاربردی مدل در دنیای واقعی است [۱۸].

از منظر روش شناختی، این پژوهش روشهای جدیدی برای ترکیب ویژگیهای مختلف دارویی ارائه کرده است. این رویکرد می تواند به عنوان یک مدل برای مسائل مشابه در حوزه یادگیری ماشین استفاده شود و به چالشهای پیشین در این زمینه پاسخ دهد [۸]. علاوه بر این، روشهای پیش پردازش کارآمدتری برای دادههای دارویی توسعه یافته است که شامل تبدیل ساختار مولکولی به گراف و استخراج ویژگیهای متنی می باشد [۲۲]. همچنین، با استفاده از معیارهای ارزیابی جامع، امکان ارزیابی دقیق تر عملکرد مدل فراهم شده است.

در بعد عملی، این پژوهش در ارتقاء ایمنی دارویی کمک کرده است. ابزاری که در این تحقیق توسعه داده شده میتواند به پزشکان در شناسایی تداخلات دارویی خطرناک کمک کند و به این ترتیب ایمنی تجویز داروها را افزایش دهد [۱۹]. همچنین، روشهای ارائه شده میتوانند در مراحل اولیه کشف داروهای جدید برای پیشبینی تداخلات احتمالی استفاده شوند و به تسریع فرآیند کشف دارو کمک کنند [۱۶]. این پژوهش همچنین در کاهش هزینههای درمانی موثر است، زیرا میتواند از بروز عوارض جانبی ناشی از تداخلات دارویی جلوگیری کرده و در نتیجه هزینههای درمانی را کاهش دهد [۲۰].

# ۵-۳ پیشنهادات برای تحقیقات آینده

با توجه به نتایج به دست آمده و مشاهدات انجام شده در طول این پژوهش، پیشنهادهای زیر برای ادامه این مسیر تحقیقاتی ارائه میشوند:

#### ۵-۳-۵ بهبود پردازش دادههای متنی

یکی از مسیرهای مهم برای بهبود مدل، استفاده از مدلهای زبانی پیشرفته تر به جای SciBERT است [۲۵]. مدلهای زبانی مانند PubMedBERT که به طور خاص بر روی متون پزشکی و دارویی آموزش دیده اند، می توانند درک عمیق تری از متون تخصصی ارائه دهند [۲۴]. همچنین مدل BioBERT که بر روی مقالات زیست پزشکی آموزش دیده است، می تواند در استخراج روابط پیچیده بین داروها و سازوکارهای عملکرد آنها مؤثر تر عمل کند [۴].

علاوه بر این، استفاده از معماری Multi-Head Attention برای پردازش دادههای متنی میتواند به بهبود عملکرد مدل کمک کند [۱۲]. این معماری با توجه به توانایی در یادگیری روابط وابستگی در سطوح مختلف، میتواند جنبههای مختلف اطلاعات متنی را به طور همزمان پردازش کند. برای مثال، میتواند ارتباط بین عوارض جانبی، سازوکار عمل و موارد مصرف داروها را به طور همزمان در نظر بگیرد و وزنهای متفاوتی به هر یک از این جنبهها اختصاص دهد [۱۸]. این رویکرد میتواند به درک بهتر پیچیدگیهای موجود در تداخلات دارویی کمک کند.

همچنین، امکان استفاده از ترکیب چندین مدل زبانی وجود دارد [۹]. این رویکرد می تواند از مزایای هر مدل بهره برده و نقاط ضعف آنها را پوشش دهد. برای مثال، می توان از SciBERT برای درک متون علمی عمومی، از PubMedBERT برای متون پزشکی، و از BioBERT برای متون مرتبط با سازوکارهای مولکولی استفاده کرد و نتایج آنها را به روشی هوشمندانه ترکیب نمود.

### ۵-۳-۵ بهینهسازی کاهش ابعاد

جایگزینی شبکههای عصبی پرسپترون چندلایه با رمزنگارهای خودکار میتواند به کاهش ابعاد مؤثرتر دادهها منجر شود [۴]. رمزنگارهای خودکار با یادگیری غیرخطی ویژگیها، میتوانند بازنمایی فشردهتر و معنادارتری از دادهها ارائه دهند. این روش در مطالعات اخیر در زمینه تداخلات دارویی نتایج امیدوارکنندهای نشان داده است [۱۲].

استفاده از رمزنگارهای خودکار در ترکیب با Multi-Head Attention میتواند رویکرد جدیدی برای استخراج ویژگیهای مهم از دادههای با ابعاد بالا ارائه دهد [۱۸]. در این روش، رمزنگارهای خودکار میتوانند ابعاد دادهها را کاهش دهند، در حالی که Multi-Head Attention روابط مهم بین ویژگیهای باقیمانده را حفظ میکند. این ترکیب بهویژه برای دادههای شباهت دارویی که ماهیت چندبعدی دارند، میتواند مفید باشد [۱۷].

با این حال، باید توجه داشت که استفاده از این روشها نیازمند منابع محاسباتی قوی تر است. در مقایسه با شبکههای پرسپترون چندلایه، رمزنگارهای خودکار پارامترهای بیشتری برای آموزش دارند و زمان آموزش طولانی تری نیاز دارند [۱۲]. همچنین، تنظیم معماری رمزنگارهای خودکار شامل انتخاب تعداد مناسب لایهها و واحدهای پنهان، نیازمند آزمایشهای گسترده است تا بهترین ساختار برای حفظ اطلاعات مهم و حذف نویز به دست آبد.

### ۵-۳-۳ استفاده از اطلاعات ساختار سهبعدی داروها

یکی از یافته های جالب در این پژوهش، وجود فایلهای SDF در پایگاه داده DrugBank است که اطلاعات ساختار دوبعدی و سهبعدی مولکولهای دارویی را در خود دارند [۱۴]. هرچند این اطلاعات برای تمامی داروها موجود نیست، اما می تواند منبع ارزشمندی برای بهبود پیش بینی تداخلات دارویی باشد.

استفاده از شبکههای عصبی کانولوشنی (CNN) برای پردازش این تصاویر میتواند اطلاعات ارزشمندی درباره ساختار فضایی داروها فراهم کند [۵]. CNNها توانایی بالایی در استخراج ویژگیهای مهم از دادههای تصویری دارند و میتوانند الگوهای فضایی مرتبط با تداخلات دارویی را شناسایی کنند. این رویکرد بهویژه در مطالعات اخیر که از ساختارهای سهبعدی برای پیشبینی تداخلات دارویی استفاده کردهاند، نتایج امیدوارکنندهای نشان داده است [۴].

ترکیب اطلاعات استخراج شده از ساختارهای سه بعدی با سایر ویژگیهای دارویی می تواند به بهبود قابل توجه در دقت پیش بینی تداخلات دارویی منجر شود، زیرا بسیاری از تداخلات دارویی به ساختار فضایی مولکولها و ابسته هستند [۱۱]. برای مثال، شکل و ساختار فضایی مولکولها می تواند در نحوه اتصال آنها به گیرندههای مشترک و در نتیجه ایجاد تداخل تأثیرگذار باشد [۲۲].

### ۵-۳-۵ بهبود معماری کلی مدل

ترکیب روشهای پیشنهادی فوق میتواند به یک معماری جامعتر و قویتر منجر شود. استفاده همزمان از رمزنگارهای خودکار برای کاهش ابعاد، Multi-Head Attention برای پردازش متن و دادههای شباهت، CNN برای پردازش اطلاعات ساختاری سهبعدی، و مدلهای زبانی پیشرفتهتر میتواند یک مدل چندوجهی قدرتمند ایجاد کند [۱۸]. این معماری ترکیبی میتواند از مزایای هر روش بهره برده و محدودیتهای آنها را پوشش دهد [۴].

با این حال، پیادهسازی چنین معماری پیچیدهای با چالشهایی همراه است. یکی از مهم ترین چالشها، نحوه ترکیب بهینه خروجیهای بخشهای مختلف مدل است [۱۲]. برای مثال، باید تصمیم گرفت که آیا خروجیها باید به صورت موازی ترکیب شوند یا به صورت سلسلهمراتبی پردازش شوند. همچنین، تعیین وزن مناسب برای هر بخش در ترکیب نهایی نیازمند آزمایشهای گسترده است [۱۱].

یک رویکرد امیدوارکننده برای حل این چالشها، استفاده از سازوکارهای توجه تطبیقی است که میتوانند به طور خودکار اهمیت نسبی هر بخش را در زمان پیش بینی تعیین کنند [۸]. این سازوکارها میتوانند وزنهای مختلفی را بر اساس نوع تداخل و ویژگیهای خاص داروها به بخشهای مختلف مدل اختصاص دهند.

علاوه بر این، میتوان از تکنیکهای یادگیری انتقالی برای بهبود کارایی مدل در شرایط کمبود داده استفاده کرد [۱۷]. در این روش، مدلهای مختلف ابتدا به صورت جداگانه روی دادههای عمومی تر آموزش میبینند و سپس برای وظیفه خاص پیش بینی تداخلات دارویی تنظیم میشوند.

برای تسهیل پژوهشهای آینده در این حوزه، کد کامل پیادهسازی مدل در [۳۰] در دسترس قرار داده شده است. این پیادهسازی در قالب یک وبسایت طراحی شده و شامل سه بخش اصلی است: بخش رابط کاربری با استفاده از Python که شامل کدهای پیادهسازی با استفاده از Python که شامل کدهای پیادهسازی و آموزش مدل است، و یک پایگاه داده MySQL برای ذخیرهسازی دادهها. مستندات کامل نحوه راهاندازی و اجرای پروژه به همراه تصاویری از محیط وبسایت در مخزن گیتهاب موجود است. با توجه به حجم بالای پایگاه داده که شامل دادههای پیش پردازش شده است، این بخش به صورت جداگانه و از طریق لینک مشخص شده در مستندات قابل دریافت است.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Transfer Learning

# پیوست اول انواع تداخلات دارویی

فهرست زیر انواع مختلف تداخلات دارویی مورد بررسی در این پژوهش را نشان میدهد که از کدهای منتشر شده در مقاله [۱۶] استخراج شده است. در تمامی موارد زیر، منظور از داروی اول و داروی دوم به ترتیب داروی تأثیرگذار و داروی تأثیرپذیر در تداخل دارویی است.

جدول آ۔١: انواع تداخلات دارویي

شرح تداخل	کد
داروی اول ممکن است فعالیتهای ضد روانپریشی داروی دوم را افزایش دهد	١
داروی اول ممکن است اثرات کاهنده فشار خون داروی دوم را تقویت کند	۲
داروی اول ممکن است اثرات مسدودکنندگی عصبی_عضلانی داروی دوم را افزایش دهد	٣
داروی اول ممکن است حساسیت به نور ناشی از داروی دوم را تشدید کند	k
داروی اول ممکن است اثرات افزایش دهنده قند خون داروی دوم را تقویت کند	۵

شرح تداخل	کد
داروی اول ممکن است سرکوب مغز استخوان ناشی از داروی دوم را تشدید کند	۶
داروی اول ممکن است آسیبهای کبدی ناشی از داروی دوم را افزایش دهد	٧
داروی اول ممکن است سرعت دفع داروی دوم را افزایش دهد که میتواند منجر به کاهش سطح سرمی و احتمالاً کاهش اثربخشی شود	٨
زیستفراهمی داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول کاهش یابد	٩
متابولیسم داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول کاهش یابد	١.
داروی اول ممکن است اثرات گشادکنندگی برونشهای داروی دوم را کاهش دهد	11
غلظت سرمی داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول کاهش یابد	١٢
داروی اول ممکن است اثرات تحریککنندگی عصبی داروی دوم را افزایش دهد	١٣
داروی اول ممکن است اثرات تضعیفکننده سیستم عصبی مرکزی داروی دوم را تشدید کند	14
داروی اول ممکن است اثرات زخمزایی داروی دوم را افزایش دهد	10
داروی اول ممکن است احتباس مایعات ناشی از داروی دوم را تشدید کند	18
خطر یا شدت طولانی شدن فاصله QT میتواند در ترکیب داروی اول با داروی دوم افزایش یابد	١٧
خطر یا شدت خونریزی میتواند در ترکیب داروی اول با داروی دوم افزایش یابد	١٨
داروی اول ممکن است اثرات کاهنده فشار خون داروی دوم را تشدید کند	19
داروی اول ممکن است اثرات کاهنده قند خون داروی دوم را تقویت کند	۲.
خطر واکنش حساسیتی به داروی دوم در ترکیب با داروی اول افزایش مییابد	۲١
داروی اول ممکن است خطر میوپاتی و رابدومیولیز داروی دوم را افزایش دهد	**
داروی اول ممکن است عوارض پوستی داروی دوم را تشدید کند	74

شرح تداخل	کد
غلظت سرمی داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول افزایش یابد	74
خطر یا شدت فشار خون بالا میتواند در ترکیب داروی دوم با داروی اول افزایش یابد	۲۵
داروی اول ممکن است اثرات طولانی کننده فاصله QT داروی دوم را تشدید کند	46
داروی اول ممکن است اثرات تضعیفکننده تنفسی داروی دوم را افزایش دهد	**
داروی اول ممکن است اثرات افزایش دهنده پتاسیم خون داروی دوم را تشدید کند	44
داروی اول ممکن است اثرات ضد درد داروی دوم را کاهش دهد	79
داروی اول ممکن است افت فشار خون وضعیتی ناشی از داروی دوم را تشدید کند	٣٠
داروی اول ممکن است آسیبهای کلیوی ناشی از داروی دوم را افزایش دهد	۳۱
داروی اول ممکن است اثرات گشادکنندگی عروقی داروی دوم را تقویت کند	٣٢
اثربخشی درمانی داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول افزایش یابد	٣٣
داروی اول ممکن است اثرات ترومبوژنیک داروی دوم را افزایش دهد	44
داروی اول ممکن است اثرات تنگکنندگی برونشهای داروی دوم را تشدید کند	٣۵
داروی اول می تواند باعث افزایش جذب داروی دوم شود که منجر به افزایش غلظت سرمی و احتمالاً تشدید عوارض جانبی می شود	٣۶
خطر یا شدت افزایش پتاسیم خون میتواند در ترکیب داروی اول با داروی دوم افزایش یابد	۳۷
زیستفراهمی داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول افزایش یابد	۳۸
غلظت سرمی متابولیتهای فعال داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول افزایش یابد	٣٩
داروی اول ممکن است اثرات ضد انعقادی داروی دوم را کاهش دهد	۴,
داروی اول ممکن است اثرات سرکوبکننده سیستم ایمنی داروی دوم را تقویت کند	41
داروی اول ممکن است اثرات آرامبخشی داروی دوم را کاهش دهد	47

شرح تداخل	کد
داروی اول ممکن است اثرات کاهنده فشار خون و تضعیفکننده سیستم عصبی مرکزی داروی دوم را تشدید کند	44
اتصال پروتئینی داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول کاهش یابد	44
غلظت سرمی متابولیتهای فعال داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول کاهش یابد که منجر به کاهش اثربخشی میشود	۴۵
داروی اول ممکن است سرعت دفع داروی دوم را کاهش دهد که میتواند منجر به افزایش سطح سرمی شود	49
داروی اول ممکن است اثربخشی داروی دوم را به عنوان یک عامل تشخیصی کاهش دهد	۴٧
داروی اول ممکن است اثرات مسدودکنندگی عصبی_عضلانی داروی دوم را کاهش دهد	۴۸
داروی اول ممکن است اثرات تضعیفکننده سیستم عصبی مرکزی و افزاینده فشار خون داروی دوم را تشدید کند	44
داروی اول ممکن است سمیت عصبی مرکزی داروی دوم را افزایش دهد	۵۰
داروی اول ممکن است اثرات افزایش دهنده ضربان قلب داروی دوم را تشدید کند	۵۱
داروی اول ممکن است اثرات ضد پلاکتی داروی دوم را کاهش دهد	۵۲
داروی اول ممکن است سمیت عصبی داروی دوم را افزایش دهد	۵۳
داروی اول ممکن است اثرات مسدودکنندگی گره دهلیزی_بطنی داروی دوم را تشدید کند	۵۴
داروی اول ممکن است سمیت قلبی داروی دوم را افزایش دهد	۵۵
داروی اول ممکن است سمیت قلبی داروی دوم را کاهش دهد	۵۶
داروی اول ممکن است اثرات ضد پلاکتی داروی دوم را افزایش دهد	۵٧
داروی اول ممکن است اثرات تنگکنندگی عروقی داروی دوم را تشدید کند	۵۸
داروی اول ممکن است سمیت گوشی داروی دوم را افزایش دهد	۵۹
داروی اول ممکن است اثرات تحریک کنندگی داروی دوم را تشدید کند	۶.

شرح تداخل	کد
اثربخشی درمانی داروی دوم میتواند در ترکیب با داروی اول کاهش یابد	۶۱
داروی اول ممکن است اثرات کاهنده کلسیم خون داروی دوم را تشدید کند	۶۲
داروی اول ممکن است اثرات یبوستزایی داروی دوم را افزایش دهد	۶۳
داروی اول ممکن است اثرات آرامبخشی داروی دوم را افزایش دهد	۶۴
داروی اول ممکن است اثرات سروتونرژیک داروی دوم را تشدید کند	۶۵

پیوست دوم

معیارهای ارزیابی

برای ارزیابی عملکرد مدلهای یادگیری ماشین در وظایف طبقهبندی، استفاده از معیارهای ارزیابی مناسب ضروری است. این معیارها به ما امکان میدهند تا توانایی مدلها را در شناسایی درست و دقیق نمونهها، و همچنین عملکرد آنها را در موارد مختلف، مانند دادههای نامتوازن، ارزیابی کنیم. در این پژوهش، از دو معیار اصلی دقت و امتیاز F1 برای ارزیابی عملکرد مدل استفاده شده است. معیار STI-Score که از ترکیب دو معیار بازخوانی و صحت محاسبه می شود، به تنهایی می تواند گویای عملکرد مدل از هر دو جنبه باشد؛ به همین دلیل، به جای نمایش جداگانه مقادیر این دو معیار، تنها نتایج F1-Score در متن اصلی پایاننامه ارائه شده است. در این پیوست، نحوه محاسبه و تفسیر این معیارها توضیح داده می شود. درک عمیق این معیارها و نحوه به کارگیری این پیوست، نحوه محاسبه و تفسیر این معیارها توضیح داده می شود. درک عمیق این معیارها و نحوه به کارگیری آنها، گامی اساسی در ارزیابی و بهبود عملکرد مدلهای یادگیری ماشین در انواع مسائل طبقه بندی است.

#### **ــ۱ دقت**

دقت یکی از معیارهای پایهای و پرکاربرد در ارزیابی عملکرد مدلهای طبقه بندی است. این معیار نشان می دهد که مدل چه نسبتی از کل نمونه ها را به درستی طبقه بندی کرده است. به عبارت دیگر، دقت بیانگر نزدیکی

<sup>1</sup>Recall

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Precision

پیش بینی های مدل به برچسبهای واقعی نمونه ها است [۲۷]. فرمول محاسبه این معیار به صورت زیر است:

Accuracy = 
$$\frac{TP + TN}{TP + TN + FP + FN}$$
 (1--)

- (True Positives (TP: نمونههایی که مدل بهدرستی آنها را بهعنوان کلاس مثبت پیش بینی کرده است.
- (True Negatives (TN): نمونه هایی که مدل به درستی آن ها را به عنوان کلاس منفی پیش بینی کرده است.
  - (False Positives (FP: نمونه هایی که مدل نتواسته است آن ها را به عنوان کلاس منفی پیش بینی کند.
- (False Negatives (FN): نمونه هایی که مدل نتواسته است آن ها را به عنوان کلاس مثبت پیش بینی کند.

مقادیر بالای دقت نشان می دهند که مدل در طبقه بندی صحیح نمونه ها در کلاسهای مختلف عملکرد خوبی دارد. این موضوع در کاربردهایی که نیازمند تشخیص دقیق نمونه ها هستند، مانند شناسایی تداخلات دارویی، اهمیت ویژه ای دارد. با این حال، دقت معیاری است که در شرایط خاص، مانند داده های بسیار نامتوازن، ممکن است به تنهایی گمراه کننده باشد. برای مثال، در یک مسئله طبقه بندی با نسبت ۹۵ به ۵ بین کلاسهای منفی و مثبت، مدلی که همه نمونه ها را منفی پیش بینی کند، دقت ۴۵٪ خواهد داشت، اما در عمل کارایی مناسبی ندارد. بنابراین، برای غلبه بر این محدودیت و درک جامعتر عملکرد مدل، دقت را باید در کنار سایر معیارها مانند ۶۱-Score مورد بررسی قرار داد [۲۸ ، ۲۷].

#### کاربرد دقت در پروژه شناسایی تداخلات دارویی

در پروژه شناسایی تداخلات دارویی، با وجود احتمال نامتوازن بودن دادهها، دقت هنوز هم یک معیار مهم برای ارزیابی عملکرد کلی مدل محسوب می شود، اما برای درک دقیق تر نقاط قوت و ضعف مدل، باید دقت را در کنار معیار F1-Score تحلیل کرد [۲۷]. از طرفی با بررسی مقادیر دقت محاسبه شده برای هر یک از ۶۵ نوع تداخل دارویی، می توان انواعی از تداخلات را که مدل در طبقه بندی صحیح آنها عملکرد ضعیف تری دارد شناسایی کرد و با تمرکز بر بهبود شناسایی این انواع خاص از تداخلات، به ارتقای کارایی کلی سیستم در شناسایی تداخلات دارویی کمک نمود؛ این بهبود عملکرد را می توان با اقداماتی مانند جمع آوری داده های بیشتر برای آن کلاس های خاص، بهینه سازی ویژگی های مورد استفاده، یا به کارگیری تکنیکهای نمونه برداری مجدد محقق ساخت.

# ب\_۲ بازخوانی

بازخوانی معیاری است برای اندازه گیری توانایی مدل در شناسایی صحیح موارد مثبت. این معیار نسبت نمونههای واقعی مثبت را که بهدرستی به عنوان مثبت توسط مدل پیشبینی شدهاند، محاسبه میکند [۲۸]. فرمول محاسبه

این معیار به صورت زیر است:

$$Recall = \frac{True \ Positives \ (TP)}{True \ Positives \ (TP) + False \ Negatives \ (FN)} \tag{Y---Y}$$

- (True Positives (TP: نمونههایی که مدل بهدرستی آنها را بهعنوان کلاس مثبت پیشبینی کرده است.
- (False Negatives (FN): نمونه هایی که مدل نتواسته است آن ها را به عنوان کلاس مثبت پیش بینی کند.

# انواع بازخواني براي مسائل چندكلاسي

برای مسائل چندکلاسی، بازخوانی میتواند با استفاده از روشهای مختلف تجمیع محاسبه شود:

• Micro Recall: در این روش، True Positives و True Positives در تمامی کلاسها تجمیع شده و کلاسها تجمیع شده و کلاسها تجمیع شده و کلاسها تجمیع شده و یک مقدار واحد به طور کلی محاسبه می شود. این روش زمانی مناسب است که می خواهیم عملکرد کلی مدل را بدون توجه به اندازه کلاسها مورد ارزیابی قرار دهیم [۲۷]. فرمول این روش به صورت زیر است:

$$Recall_{Micro} = \frac{\sum \text{True Positives}}{\sum (\text{True Positives} + \text{False Negatives})}$$
 (۳-ب)

• Macro Recall: در این روش، بازخوانی برای هر کلاس به طور جداگانه محاسبه شده و سپس میانگین آنها گرفته می شود. این روش زمانی مناسب است که می خواهیم عملکرد متوسط مدل را در تمامی کلاسها مورد ارزیابی قرار دهیم و تمامی کلاسها دارای اهمیت یکسان باشند [۲۷]. فرمول این روش به صورت زیر است:

که در آن N تعداد کلاسها است.

• Weighted Recall: در این روش، بازخوانی برای هر کلاس به طور جداگانه محاسبه شده و سپس میانگین آنها با وزن دهی به تعداد نمونه های صحیح در هر کلاس محاسبه می شود. این روش زمانی مناسب است که نیاز به در نظر گرفتن عدم تعادل کلاسها وجود دارد و بایستی به کلاسهای بزرگتر اهمیت بیشتری داده شود [۲۷]. فرمول این روش به صورت زیر است:

$$Recall_{Weighted} = \sum_{i=1}^{N} w_i \cdot \text{Recall}_i$$
 (4)

که در آن  $w_i$  نسبت نمونههای کلاس  $v_i$  است.

مقایسه مقادیر Macro Recall ، Micro Recall میتواند بینش ارزشمندی در مورد عملکرد مدل در شناسایی نمونههای مثبت در کلاسهای مختلف ارائه دهد. تفاوت قابل توجه بین این معیارها میتواند نشاندهنده عملکرد نامتوازن مدل در کلاسهای مختلف باشد.

#### س\_۳ صحت

صحت معیاری است برای ارزیابی دقت پیش بینی های مثبت در مسائل طبقه بندی و نسبت پیش بینی های مثبت صحیح را از میان تمامی پیش بینی های مثبت انجام شده توسط مدل محاسبه می کند. این معیار به ویژه در شرایطی که پیش بینی های مثبت نادرست هزینه بالایی دارند، از اهمیت ویژه ای برخور دار است [۲۸]. فرمول محاسبه این معیار به صورت زیر است:

- (True Positives (TP): نمونه هایی که مدل به درستی آن ها را به عنوان کلاس مثبت پیش بینی کرده است.
- (FP) False Positives: نمونه هایی که مدل به طور اشتباه آن ها را به عنوان کلاس مثبت پیش بینی کرده است.

#### انواع صحت براي مسائل چندكلاسي

برای مسائل چندکلاسی، صحت می تواند با استفاده از روشهای مختلف تجمیع محاسبه شود:

• Micro Precision: در این روش، True Positives و False Positives در تمامی کلاسها تجمیع شده و یک مقدار واحد به طور کلی محاسبه می شود. این روش زمانی مناسب است که می خواهیم عملکرد کلی مدل را بدون آنکه بر تعادل کلاسها تاکید داشته باشیم، ارزیابی کنیم [۲۷].

$$Precision_{Micro} = \frac{\sum \text{True Positives}}{\sum (\text{True Positives} + \text{False Positives})}$$
 (V\_-\_-)

• Macro Precision: در این روش، صحت برای هر کلاس به طور جداگانه محاسبه شده و سپس میانگین آنها گرفته می شود. این روش زمانی مناسب است که می خواهیم عملکرد مدل را به طور مساوی در تمامی کلاس ها ارزیابی کنیم [۲۷].

که در آن N تعداد کلاسها است.

• Weighted Precision: در این روش، صحت برای هر کلاس به طور جداگانه محاسبه شده و سپس میانگین آنها با وزن دهی به تعداد نمونه های صحیح در هر کلاس محاسبه می شود. این روش زمانی مناسب است که می خواهیم عدم تعادل کلاسها را در نظر گرفته و کلاسهای بزرگ تر تاثیر بیشتری در ارزیابی کلی داشته باشند [۲۷].

$$Precision_{Weighted} = \sum_{i=1}^{N} w_i \cdot Precision_i$$
 (بــِ)

که در آن  $w_i$  نسبت نمونههای کلاس i است.

بررسی مقادیر Macro Precision ، Micro Precision و Weighted Precision می تواند درک بهتری از عملکرد مدل در پیشبینی صحیح نمونه های مثبت در هر کلاس فراهم کند. اختلاف زیاد بین این معیارها می تواند بیانگر عملکرد متفاوت مدل در کلاس های گوناگون باشد.

### ب\_۴ امتیاز F1

امتیاز F1 یک معیار اندازه گیری عملکرد مدل است که در مسائل طبقهبندی با دادههای نامتوازن بسیار مفید است. این معیار به طور همزمان مقادیر به دست آمده در معیارهای صحت و بازخوانی را در نظر می گیرد و میانگین هارمونیک این دو معیار را محاسبه می کند، که تعادلی بین این دو ایجاد می کند. فرمول محاسبه این معیار به شکل زیر است [۲۹]:

$$F1 = 2 \cdot \frac{\text{Precision} \cdot \text{Recall}}{\text{Precision} + \text{Recall}} \tag{1.--}$$

مقادیر بالاتر F1-Score نشان دهنده عملکرد بهتر مدل در دستیابی به تعادل بین صحت و بازخوانی هستند. به عبارت دیگر، مدلی با F1-Score بالاتر، قادر است تعداد زیادی از نمونههای مثبت را بهدرستی شناسایی کند، در حالی که موارد مثبت کاذب کمتری تولید میکند. این ویژگی، F1-Score را به معیاری کارآمد برای ارزیابی مدلهای یادگیری ماشین در مواجهه با دادههای نامتوازن تبدیل میکند. زمانی که توزیع نمونهها در کلاسهای مختلف نابرابر است، مانند شناسایی تداخلات دارویی، F1-Score اطلاعات ارزشمندی در مورد عملکرد مدل فراهم میکند [۲۷].

#### انواع امتياز F1

هنگامی که مدلهای یادگیری ماشین در مسائل با چندین کلاس ارزیابی میشوند، انواع مختلفی از امتیاز F۱ برای خلاصه سازی عملکرد مدل در تمام کلاسها مورد استفاده قرار میگیرد:

• Micro F1-Score: در این روش، تمامی کلاسها جمع بندی می شوند و یک F1-Score کلی محاسبه می شود. این نوع F1-Score زمانی کاربرد دارد که تمام کلاسها از اهمیت یکسان برخوردار باشند، بدون در نظر گرفتن اندازه هر کلاس. فرمول آن به صورت زیر است:

$$F1_{Micro} = 2 \cdot \frac{\text{Micro Precision} \cdot \text{Micro Recall}}{\text{Micro Precision} + \text{Micro Recall}}$$
 (۱۱\_ب)

• Macro F1-Score: این روش F1-Score را برای هر کلاس به طور جداگانه محاسبه کرده و سپس میانگین آنها گرفته می شود. این نوع F1-Score زمانی استفاده می شود که بخواهیم به تمام کلاس ها به طور یکسان اهمیت بدهیم و از عدم تعادل کلاس ها صرف نظر کنیم. فرمول آن به شکل زیر است:

$$F1_{Macro} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} F1_i \tag{17}$$

که در آن N تعداد کلاسها است.

• Weighted F1-Score: در این نوع، F1-Score برای هر کلاس به طور جداگانه محاسبه می شود و سپس میانگین آنها با توجه به تعداد نمونه های هر کلاس وزن دهی می شود. این روش زمانی مفید است که بخواهیم عدم تعادل در تعداد نمونه ها در هر کلاس را در نظر بگیریم. فرمول آن به صورت زیر است:

$$F1_{Weighted} = \sum_{i=1}^{N} w_i \cdot F1_i \tag{۱۳-پ$$

که در آن  $w_i$  نسبت نمونههای کلاس i است [۲۹].

تحلیل مقادیر Macro F1-Score ، Micro F1-Score و Weighted F1-Score میتواند به درک جامعتری از توانایی مدل در ایجاد تعادل بین دقت و بازخوانی در کلاسهای مختلف کمک کند. تفاوت معنادار بین این معیارها میتواند نشانه ای از عملکرد ناهمگون مدل در کلاسهای متفاوت باشد.

# استفاده از F1 - Score در شناسایی تداخلات دارویی

در این تحقیق، برای ارزیابی عملکرد مدل در شناسایی و دستهبندی تداخلات دارویی به ۶۵ کلاس مختلف، از انواع مختلف F1-Score استفاده شده است:

- Micro F1-Score: برای ارزیابی عملکرد کلی مدل بدون در نظر گرفتن تعادل در اندازه کلاسها.
  - Macro F1-Score: برای ارزیابی عملکرد مدل به طور مساوی در تمامی ۶۵ کلاس.
  - Weighted F1-Score: برای در نظر گرفتن عدم تعادل تعداد نمونه ها در هر کدام از ۶۵ کلاس.

با محاسبه این معیار برای هر یک از ۶۵ نوع تداخل دارویی به طور جداگانه، می توان تشخیص داد که مدل در کدام کلاسها عملکرد خوبی دارد و در کدامها نیاز به بهبود دارد. دادههای تداخلات دارویی معمولاً به طور نامتوازن هستند. در چنین شرایطی، Weighted F1-Score و Weighted F1-Score به درک بهتر عملکرد مدل در تمامی کلاسها کمک می کند. همچنین Micro F1-Score و Macro F1-Score به ارزیابی این موضوع می پردازد که آیا مدل به طور یکنواخت در تمام انواع تداخلات دارویی عمل می کند یا بیشتر به کلاسهای بزرگ تر توجه دارد. این معیارها از آنجا که عملکرد مدل را در برابر دادههای نامتوازن و متفاوت ارزیابی می کنند، ابزار مناسبی برای تحلیل دقیق و جامع شناسایی تداخلات دارویی هستند [۲۷].

با بررسی مقادیر F1-Score محاسبه شده برای هر یک از ۶۵ نوع تداخل دارویی، می توان انواع تداخلاتی را که مدل در دستیابی به تعادل بین معیارهای صحت و بازخوانی در آنها عملکرد ضعیف تری دارد، شناسایی کرد. تمرکز بر بهبود شناسایی این انواع خاص از تداخلات دارویی می تواند به ارتقای کارایی کلی سیستم در شناسایی تداخلات دارویی منجر شود. این بهبود عملکرد را می توان با اقداماتی مانند تنظیم آستانه تصمیم گیری یا استفاده از الگوریتمهای طبقه بندی جایگزین محقق ساخت.

# **ــ۵ نتیجهگیری**

در این پیوست، معیارهای ارزیابی اصلی مورد استفاده در این پژوهش، یعنی دقت و امتیاز F۱ به همراه اجزای تشکیل دهنده آنها مورد بررسی قرار گرفتند. معیار دقت، عملکرد کلی مدل را از نظر نسبت پیش بینیهای صحیح نشان می دهد، در حالی که امتیاز F۱ با ترکیب دو معیار صحت و بازخوانی، ارزیابی متوازن تری از عملکرد مدل به خصوص در مواجهه با داده های نامتوازن ارائه می کند. در پروژههای پیچیده مانند شناسایی تداخلات دارویی که شامل طبقه بندی انواع مختلفی از تداخلات است، استفاده از این دو معیار مکمل به درک عمیق تر از عملکرد مدل کمک می کند. با تحلیل نتایج به دست آمده از این معیارها، پژوهشگران می توانند نقاط قوت و ضعف مدل را شناسایی کرده و راهکارهای مناسب را برای بهبود عملکرد آن اتخاذ نمایند. این فرآیند منجر به توسعه مدل مای دقیق تر و کارآمد تری می شود که قادر به شناسایی انواع تداخلات دارویی با اطمینان بالاتری هستند.

پيوست سوم

# معادلهای فارسی واژگان تخصصی

در این پایان نامه که به کاربرد هوش مصنوعی و یادگیری ماشین در دسته بندی تداخلات دارویی می پردازد، برخی اصطلاحات و واژگان تخصصی در حوزه هوش مصنوعی به کار رفته است. از آنجا که زبان غالب منابع و مراجع در این حوزه انگلیسی است، برای هر یک از این اصطلاحات، معادلی مناسب به زبان فارسی برگزیده و در متن به کار گرفته شده است. هدف از گردآوری این پیوست، ارائه فهرستی از معادلهای فارسی واژگان تخصصی به کار رفته در متن پایان نامه است تا خوانندگان بتوانند به راحتی معادل انگلیسی هر اصطلاح فارسی را بیابند. این کار ضمن ایجاد انسجام و یکپارچگی در سراسر پایان نامه، به فهم بهتر مطالب توسط خوانندگان کمک میکند. در ادامه، واژگان تخصصی به کار رفته در این پایان نامه بر اساس ترتیب حروف الفبای انگلیسی و در قالب جدولی دو ستونی (انگلیسی - فارسی) ارائه شدهاند.

# جدول ج\_١: واژهنامه تخصصي

معادل فارسى	واژه انگلیسی	ردیف
<i>ت</i> ق	Accuracy	١
ماتريس مجاورت	Adjacency matrix	۲
نرمالسازی دستهای	Batch Normalization	٣
زیست شناسی	Biomedical	۴
لایهی متراکم	Dense	۵
حذف تصادفی	Dropout	۶
ژنشناختی	Genomic	٧
سازوكار	Mechanism	٨
صحت	Precision	٩
بازخواني	Recall	١.
نظاممند	Systematic	11
توكنساز	Tokenize	١٢

- [1] Z. Li, Sh. Zhu, B. Shao, "DSN-DDI: an accurate and generalized framework for drug-drug interaction prediction by dual-view representation learning", *Briefings in Bioinformatics*, Jan. 2023.
- [2] V. Mostafapour, O. Dikenelli "Attention-Wrapped Hierarchical BLSTMs for DDI Extraction", 2019.
- [3] A. Nyamabo, H. Yu, J. Shi, "SSI-DDI: substructure-substructure interactions for drug-drug interaction prediction", *Briefings in Bioinformatics*, Nov. 2021.
- [4] H. He, G. Chen, C. Yu-Chian, "3DGT-DDI: 3D graph and text based neural network for drug–drug interaction prediction", *Briefings in Bioinformatics*, May. 2023.
- [5] M. Asfand-e-yar, Q.Hashir, "Multimodal CNN-DDI: using multimodal CNN for drug to drug interaction associated events", *Scientific Reports*, Feb. 2024.
- [6] W. Wang, X. Yang "Dependency-based long short term memory network for drug-drug interaction extraction", *BMC Bioinformatics*, Dec. 2017.
- [7] H. Wu, Y. Xing "Drug-drug interaction extraction via hybrid neural networks on biomedical literature", *Journal of Biomedical Informatics*, Jun. 2020.
- [8] S. Lin, W. Chen "MDDI-SCL: predicting multi-type drug-drug interactions via supervised contrastive learning", *Journal of Cheminformatics*, Nov. 2022.

- [9] Y. Wang, Y. Xiong "DDIPrompt: Drug-Drug Interaction Event Prediction based on Graph Prompt Learning", 2024.
- [10] L. Hines, J. Murphy "Potentially Harmful Drug-Drug Interactions in the Elderly: A Review", Dec. 2011.
- [11] Z. Yang, W. Zhong "Learning size-adaptive molecular substructures for explainable drug-drug interaction prediction by substructure-aware graph neural network", 2022.
- [12] X. Dai, C. Hu, B. Pei, "MLRDA: Multi-Level Representation learning with Double Attention for Drug-Drug Interaction Prediction", *Bioinformatics*, 2020.
- [13] D. Kumari, "A Study on Drug Similarity Measures for Predicting Drug-Drug Interactions and Severity Using Machine Learning Techniques:", SCITEPRESS - Science and Technology Publications, 2024.
- [14] Wishart, D. S. et al. Drugbank 5.0: A major update to the drugbank database for 2018. Nucleic Acids Res. 46, D1074–D1082 (2018).
- [15] Kanehisa, M., Goto, S., Furumichi, M., Tanabe, M. Hirakawa, M. Kegg for representation and analysis of molecular networks involving diseases and drugs. Nucleic Acids Res. 38, D355– D360 (2010).
- [16] J. Ryu, H. Kim, S. Lee "Deep learning improves prediction of drug-drug and drug-food interactions", *Proceedings of the National Academy of Sciences*, May. 2018.
- [17] Y. Deng, Y. Qiu, X. Xu, "META-DDIE: predicting drug–drug interaction events with few-shot learning", *Briefings in Bioinformatics*, Jan. 2022.
- [18] Y. Shi, M.He, J. Chen, "SubGE-DDI: A new prediction model for drug-drug interaction established through biomedical texts and drug-pairs knowledge subgraph enhancement", PLOS Computational Biology, Apr. 2024.
- [19] I. Cascorbi, "Drug interactions principles, examples and clinical consequences", *Deutsches Ärzteblatt international*, 2012.
- [20] J. Haung, C. Niu, C. Green, "Systematic Prediction of Pharmacodynamic Drug-Drug Interactions through Protein-Protein-Interaction Network", PLoS Computational Biology, 2013.
- [21] M. Xu, S. Liu, J. Yin, "GENN-DDI: Graph Energy Neural Network for Drug-Drug Interaction Prediction", *IEEE Access*, 2019.

- [22] D. Weininger, "SMILES, a chemical language and information system. 1. Introduction to methodology and encoding rules", *Journal of Chemical Information and Computer Sciences*, 1988.
- [23] G. Landrum, "RDKit: Open-source cheminformatics", https://www.rdkit.org, 2006.
- [24] J. Devlin, M. W. Chang, K. Lee, K. Toutanova, "BERT: Pre-training of Deep Bidirectional Transformers for Language Understanding", *arXiv preprint arXiv:1810.04805*, 2018.
- [25] I. Beltagy, K. Lo, A. Cohan, "SciBERT: A Pretrained Language Model for Scientific Text", arXiv preprint arXiv:1903.10676, 2019.
- [26] B. Glintborg, S. Andersen, K. Dalhoff, "Drug-drug interactions among recently hospitalised patients – frequent but mostly clinically insignificant", European Journal of Clinical Pharmacology, 2005.
- [27] M. Sokolova, G. Lapalme, "A systematic analysis of performance measures for classification tasks", *Information Processing & Management*, 2009.
- [28] D. Powers, "Evaluation: From precision, recall and F-measure to ROC, informedness, markedness and correlation", 2011.
- [29] C. Manning, P. Raphavan, H. Schütze, "Introduction to information retrieval", *Cambridge university press*, 2008.
- [30] *DrugVisualization*, https://github.com/SayedHamidTabatabaei/DrugVisualization, Dec. 2024.
- [31] H. Yu, K. Li, J. Shi, "DGANDDI: Double Generative Adversarial Networks for Drug-Drug Interaction Prediction", *IEEE/ACM Transactions on Computational Biology and Bioinformatics*, 2023.
- [32] Y. Zhang, X. Xu, B. Feng, "RCAN-DDI: Relation-aware Cross Adversarial Network for Drug-Drug Interaction Prediction", *Journal of Pharmaceutical Analysis*, 2024.