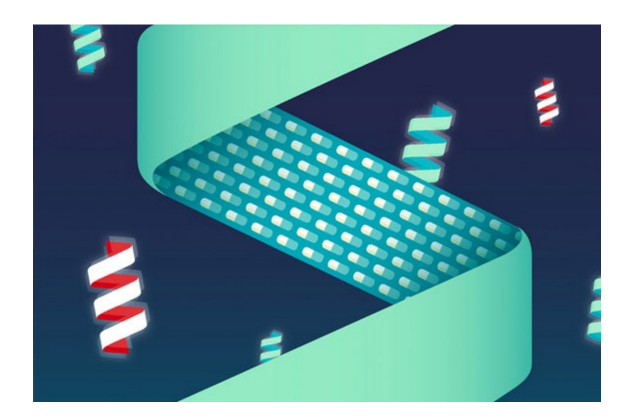


Proteins-Recommendation System for Drugs



Simone Contini

Indice

1	Intr	roduzione	3
2	Pro	gettazione	4
	2.1	Creazione e pulizia dei DataFrame	5
	2.2	Creazione del DataFrame da usare per il sistema di raccomandazione	9
	2.3	Creazione del modello ALS e fitting dei dati	14
	2.4	Esecuzione del Sistema di Raccomandazione	15
	2.5	Visualizzazione del Sistema di Raccomandazione	16
	2.6	Generazione e visualizzazione dei Grafi	17
3	Cor	nclusioni	23

1 Introduzione

In questo lavoro è stato implementato un sistema di raccomandazione che, considerata la rete Protein-Protein Interaction (PPI) dal database *Intact* (https://www.ebi.ac.uk/intact/search) e considerate le associazioni tra drugs e targets dal database *DrugBank* (https://www.drugbank.ca/), in funzione di come sono collegate le proteine sulla rete PPI, data una drug suggerisce nuovi target.

Il framework adottato è Apache Spark, utile per il caricamento, gestione e manipolazione dei dati per mezzo di opportuni Resilient Distributed Dataset (RDD), e per l'utilizzo dell'algoritmo di apprendimento automatico Alternating Least Square (ALS), un algoritmo di fattorizzazione di matrice (Matrix Factorization algorithm) per il calcolo distribuito e parallelo.

È stata, infine, effettuata un'analisi accurata dei risultati attraverso la creazione di grafi interattivi che mostrano in maniera intuitiva le interazioni tra le proteine predette e le proteine che hanno una relazione diretta con la drug scelta per il sistema di raccomandazione. Da questi risultati si evince come le proteine predette dal sistema per una determinata drug possano essere effettivamente dei target appropriati per la stessa.

2 Progettazione

Come liguaggio di programmazione è stato adoperato *Python*, sfruttando *Atom* e *Jupyter Notebook* come IDE.

Le fasi di progettazione sono le seguenti:

- Creazione, pulizia, filtraggio e analisi dei DataFrame della rete PPI e di DrugBank
- Creazione del DataFrame da utilizzare per il sistema di raccomandazione;
- Creazione del modello ALS ed addestramento dei dati;
- Esecuzione del sistema di raccomandazione;
- Verifica del sistema di raccomandazione;
- Generazione e visualizzazione dei grafi.

Di seguito l'elenco delle librerie implementate:

- PySpark;
- Pandas;
- Numpy;
- NetworkX;
- PyVis.

```
import networkx as nx
#import matplotlib.pyplot as plt
import os
import pandas
import numpy as np
from pyspark.sql import SparkSession
from pyspark.ml.evaluation import RegressionEvaluator
from pyspark.ml.recommendation import ALS
from pyspark.ml.tuning import TrainValidationSplit, ParamGridBuilder
from pyspark.sql.functions import
from pyspark.sql.types import
from pyspark.ml.feature import StringIndexer, IndexToString
from pyspark.ml import Pipeline
from pyspark.sql.functions import explode
from pyspark.sql.functions import arrays_overlap, array from pyspark.sql.functions import col,array_contains
from pyspark.sql.functions import expr
from pyvis.network import Network
spark = SparkSession.builder.appName('Recommendation_system').getOrCreate()
```

2.1 Creazione e pulizia dei DataFrame

Due sono i dataset utilizzati per questo lavoro: per la rete Protein-Protein Interaction dell'uomo è stato considerato il database *Intact* (https://www.ebi.ac.uk/intact/search), contenente 15 feature (ID(s) interactor A, ID(s) interactor B, Alt. ID(s) interactor A, Alt. ID(s) interactor B, Alias(es) interactor B, Interaction detection method(s), Publication 1st author(s), Publication Identifier(s), Taxid interactor A, Taxid interactor B, Interaction type(s), Source database(s), Interaction identifier(s), Confidence values(s)) e 1054920 record; infine, per le associazioni dirette tra drug e target è stato utilizzato il database *DrugBank* (https://www.drugbank.ca/), contenente 5 feature (DrugBank ID, Name, Type, UniProt ID, UniProt Name) e 20941 record.

Entrambi i file sono stati scaricati in formato CSV e sono stati caricati in forma di DataFrame (utilizzando apposite funzioni della libreria PySpark) per poter essere elaborati.

```
ppiDF = spark.read.csv("DATA/species 13.csv", header=True, inferSchema=True, sep='\t')
ppiDF.show()
+------
 |#ID(s) interactor A|ID(s) interactor B|Alt. ID(s) interactor A|Alt. ID(s) interactor B|Alias(es) interactor A|Ali
as(es) interactor B|Interaction detection method(s)|Publication 1st author(s)|Publication Identifier(s)|
teractor A| Taxid interactor B| Interaction type(s)| Source database(s)|Interaction identifier(s)|Confidence val
ue(s)|
uniprotkb:P38764| uniprotkb:P40016|
                                                                                                         intact:EBI-15913|...| intact:EBI-15927|...| psi-mi:rpn1 yeast..
si-mi:rpn3 yeast...| psi-mi:"MI:0676"(...| Krogan et al. (2006)| pubmed:16554755|i...|taxid:559
92(yeas...|taxid:559292(yeas...|psi-mi:"MI:0915"(...|psi-mi:"MI:0471"(...| intact:EBI-694186...|intact-miscor
                                                                                                                                                                                                               pubmed:16554755|i...|taxid:5592
| uniprotkb:Q01939| uniprotkb:P40016| intact:EBI-13914|...| intact:EBI-15927|...| psi-mi:prs8_yeast...| psi-mi:rpn3_yeast...| psi-mi:"MI:0676"(...| Krogan et al. (2006)| pubmed:16554755|i...|taxid:559292(yeas...|taxid:559292(yeas...|psi-mi:"MI:0915"(...|psi-mi:"MI:0471"(...| intact:EBI-694187...|intact-miscor
          uniprotkb:P33299| uniprotkb:P40016|
                                                                                                         intact:EBI-13910|...|
                                                                                                                                                                       intact:EBI-15927|...| psi-mi:prs7_yeast..
| uniprotub:r53299| uniprotub:r40010| intact:EB1-13910|...| interest | intere
                                                                                                                                                                                                                pubmed:16554755|i...|taxid:5592
                                                                                                                                                                                                        intact:EBI-694190...|intact-miscor
                                                                                                          intact:EBI-15940|...| intact:EBI-15927|...| psi-mi:rpn7_yeast...| p
0676"(...| Krogan et al. (2006)| pubmed:16554755|i...|taxid:5592
uniprotkb:Q06103| uniprotkb:P40016| intact:EBI-15940|...| intact:EBI-1
si-mi:rpn3_yeast...| psi-mi:"MI:0676"(...| Krogan et al. (2006)|
92(yeas...|taxid:559292(yeas...|psi-mi:"MI:0915"(...|psi-mi:"MI:0471"(...|
                                                                                                                                                                                                       intact:EBI-694189...|intact-miscor
```

	+	+	+	+
DrugBank ID				UniProt Name
DB00001	•	BiotechDrug	•	Prothrombin
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P00533	Epidermal growth
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	075015	Low affinity immu
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P00736	Complement C1r su
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P02745	Complement C1q su
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug		Complement C1q su
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P02747	Complement Clq su
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P08637	Low affinity immu
DB00002		BiotechDrug		Complement C1s su
DB00002		BiotechDrug		High affinity imm
DB00002		BiotechDrug		Low affinity immu
DB00002				Low affinity immu
DB00002				Low affinity immu
	Denileukin diftitox			Interleukin-2 rec
	Denileukin diftitox			Interleukin-2 rec
	Denileukin diftitox			Cytokine receptor
DB00005		BiotechDrug		Tumor necrosis fa
DB00005		BiotechDrug		Tumor necrosis fa
DB00005		BiotechDrug		High affinity imm
DB00005	Etanercept	BiotechDrug	P08637	Low affinity immu

Dal momento che molte feature, in entrambi i DataFrame, non sono utili ai fini del progetto, sono state selezionate soltanto quelle necessarie:

```
drugBankDF = drugBankDF.select(drugBankDF["DrugBank ID"], drugBankDF["UniProt ID"])
drugBankDF.show()
|DrugBank ID|UniProt ID|
     DB000011
                 P007341
     DB00002
                 P00533
     DB00002
                 075015
     DB00002
                  P00736
     DB00002
                  P02745
     DR00002
                 P02746
     DB00002
                 P02747
     DB00002
                  P08637
     DB00002
                  P09871
     DB00002
                 P12314
     DR00002
                 P12318
     DB00002
                 P31994
     DB00002
                  P31995
     DB00004
                  P01589
     DB00004
                  P14784
     DR00004
                 P31785
     DB00005
                  P01375
     DB00005
                  P20333
     DB00005
                  P12314
     DB00005
                 P08637
only showing top 20 rows
```

```
ppiDF = ppiDF.select(ppiDF['#ID(s) interactor A'], ppiDF['ID(s) interactor B'], ppiDF['Confidence value(s)'])
ppiDF.show()
|#ID(s) interactor A|ID(s) interactor B|Confidence value(s)|
    uniprotkb:P38764| uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.76|
    uniprotkb:001939
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.40
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.69
    uniprotkb:P33299|
    uniprotkb:006103
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.81
    uniprotkb:P38764
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.76
                       uniprotkb:P38764|intact-miscore:0.76
    uniprotkb:P40016
    uniprotkb:P53549
                       uniprotkb:P40016 intact-miscore:0.55
    uniprotkb:P40016
                       uniprotkb:Q08723|intact-miscore:0.70
    uniprotkb:Q08723
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.70
                       uniprotkb:P38886|intact-miscore:0.76
    uniprotkb:P40016
                       uniprotkb:P43588|intact-miscore:0.76
    uniprotkb:P40016
    uniprotkb:P40016
                       uniprotkb:P38764|intact-miscore:0.76
    uniprotkb:P40016
                       uniprotkb:Q06103 intact-miscore:0.81
    uniprotkb:P53008
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.40
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.40
    uniprotkb:P32565
                       uniprotkb:P32565|intact-miscore:0.40
    uniprotkb:P40016
    uniprotkb:P38764
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.76
    uniprotkb:P53549
                       uniprotkb:P40016 intact-miscore:0.55
    uniprotkb:P40016
                       uniprotkb:P38764|intact-miscore:0.76
                       uniprotkb:P40016|intact-miscore:0.70
    uniprotkb:008723
only showing top 20 rows
```

Come si può ben vedere in ppiDF, i record di ciascuna feature presentano valori "sporchi" (presenza delle parole uniprotkb:, chebi:, ensembl:, ensemblgenomes:, intact:, refseq:, intact-miscore:). Sia per una questione di pulizia visuale, sia perchè i record di Confidence values(s) serviranno successivamente come valori di tipo Float, sono state eliminate tali parole in ciascun record di ogni feature del DataFrame. Inoltre, sono stati ridenominati i nomi delle colonne:

```
ppiDF = ppiDF.withColumn('#ID(s) interactor A', regexp_replace('#ID(s) interactor A', 'uniprotkb:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('#ID(s) interactor A', regexp_replace('#ID(s) interactor A', 'chebi:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('#ID(s) interactor A', regexp_replace('#ID(s) interactor A', 'ensembl:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('#ID(s) interactor A', regexp_replace('#ID(s) interactor A', 'ensemblgenomes:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('#ID(s) interactor A', regexp_replace('#ID(s) interactor A', 'intact:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('#ID(s) interactor A', regexp_replace('#ID(s) interactor A', 'refseq:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('ID(s) interactor B', regexp_replace('ID(s) interactor B', 'uniprotkb:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('ID(s) interactor B', regexp_replace('ID(s) interactor B', 'chebi:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('ID(s) interactor B', regexp_replace('ID(s) interactor B', 'ensembl:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('ID(s) interactor B', regexp_replace('ID(s) interactor B', 'ensemblgenomes:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('ID(s) interactor B', regexp_replace('ID(s) interactor B', 'intact:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('ID(s) interactor B', regexp_replace('ID(s) interactor B', 'refseq:', ''))
ppiDF = ppiDF.withColumn('Confidence value(s)', regexp_replace('Confidence value(s)', 'intact-miscore:', ''))
 \begin{array}{lll} ppiDF &=& ppiDF.withColumnRenamed("\#ID(s) interactor A", "Interactor A") \\ ppiDF &=& ppiDF.withColumnRenamed("ID(s) interactor B", "Interactor \underline{B}") \\ ppiDF &=& ppiDF.withColumnRenamed("Confidence value(s)", "Confidence") \\ \end{array} 
+----+
 |Interactor_A|Interactor_B|Confidence|
                 P387641
                                                 P400161
                 Q01939
                                                P40016
                                                                                0.40
                 P33299
                                                P40016
                                                                                0.69
                 Q06103
                                                P40016
                                                                                0.81
                 P38764
                                                P40016
                                                                                0.76
                 P40016
                                                 P38764
                                                                                0.76
                 P53549
                                                P40016
                                                                                0.55
                                                                                0.70
                 P40016
                                                 008723 i
                 Q08723
                                                P40016
                                                                                0.70
                 P40016
                                                P38886 j
                                                                                0.76
                 P40016
                                                 P43588 i
                                                                                0.76
                                                P38764 i
                                                                                0.76
                 P40016
                                                                                0.81
                 P40016
                                                 006103
                 P53008
                                                P40016
                                                                                0.40
                 P32565
                                                 P40016 i
                                                                                0.40
                 P40016
                                                 P32565 i
                                                                                0.40
                                                 P40016
                                                                                0.76
                 P38764
                                                 P40016
                 P53549
                                                                                0.55
                 P40016
                                                P38764
                                                                                0.76
                 Q08723 j
                                                 P40016 j
                                                                                0.70
only showing top 20 rows
```

Allo stesso modo, sono stati ridenominati i nomi delle feature in drugBankDF:

```
drugBankDF = drugBankDF.withColumnRenamed("DrugBank ID", "ID DrugBank")
drugBankDF = drugBankDF.withColumnRenamed("UniProt ID", "ID UniProt")
drugBankDF.show()
|ID_DrugBank|ID_UniProt|
      DB00001|
                      P00734|
      DB00002
                      P00533
      DB00002
DB00002
                      075015
                      P00736
      DB00002
                      P02745
      DB00002
                      P02746
      DB00002
                      P02747
                      P08637
      DR00002
                      P09871
      DB00002
      DB00002
                      P12318
      DB00002
                      P31994
      DB00002
                      P31995
                      P01589
P14784
      DB00004
      DB00004
      DB00004
                      P31785
                      P01375
      DB00005
      DB00005
                      P20333
      DB00005
                      P08637
only showing top 20 rows
```

Il passo successivo è stato quello di convertire, in ppiDF, i record di Confidence (valori di tipo String) in valori di tipo Float. Inoltre, sono stati eliminati tutti quei record aventi valori di Confidence pari a Null:

```
ppiDF = ppiDF.na.drop(subset=["Confidence"])
ppiDF.filter(ppiDF["Confidence"].isNull()).show()

+------+
|Interactor_A|Interactor_B|Confidence|
+-----+
+-----+

ppiDF = ppiDF.withColumn("Confidence", ppiDF["Confidence"].cast(FloatType()))
ppiDF.printSchema()

root
|-- Interactor_A: string (nullable = true)
|-- Interactor_B: string (nullable = true)
|-- Confidence: float (nullable = true)
```

A seguire, i DataFrame ppiDF e drugBankDF opportunamente puliti:

```
ppiDF.show()
|Interactor_A|Interactor_B|Confidence|
                      P40016|
       P38764|
       Q01939
                      P40016
                     P40016
       P33299
                                    0.69
       Q06103
                                    0.81
                                    0.76
0.76
       P38764
                     P40016
       P40016
                      P38764
       P53549
                      P40016
                                    0.55
                                     0.7
0.7
       P40016
                     008723
                                    0.76
0.76
       P40016
                     P38886
        P40016
                      P43588
       P40016
                      P38764
                                    0.76
       P40016
                     006103
                                    0.81
       P53008
                      P40016
       P32565
                      P40016
       P40016
                      P32565
                                     0.4
       P38764
                      P40016
       P53549
                     P40016
                                    0.55
       P40016
                      P38764
       Q08723
                     P40016
only showing top 20 rows
```

```
drugBankDF.show()
|ID_DrugBank|ID_UniProt|
     DB00001|
                  P007341
     DB00002
                  P00533
     DB00002
                  P00736
                  P02745
     DB00002
     DB00002
                  P02746
     DB00002
                  P02747
     DROGOG
                  P09871
     DB00002
                  P12314
     DB00002
                  P12318
P31994
     DB00002
     DB00002
     DR00004
                  P01589
                  P14784
     DB00004
     DB00004
                  P31785
     DB00005
                  P01375
                  P20333
     DB00005
                  P12314
     DB00005
                  P08637
only showing top 20 rows
```

è stata, dunque, effettuata l'esportazione del DataFrame ppiDF nel file csv ppi.csv (utilizzando una apposita funzione della libreria Pandas), utile in seguito per la generazione dei grafi:

```
ppiDF.toPandas().to_csv('ppi.csv', index=False, header=False)
```

Infine, è stato creato un terzo DataFrame, drugTargetsDF, in cui, per ciascuna drug, è presente la lista delle proteine associate. Questo sarà utile per far si che il sistema in seguito possa raccomandare, per ciascuna drug, proteine che non sono presenti in questa lista per quella specifica drug:

```
drugTargetsDF = drugBankDF.groupBy("ID DrugBank").agg(collect_list("ID UniProt").alias("Proteins")) \
                           .orderBy('ID_DrugBank')
drugTargetsDF.show()
|ID_DrugBank|
                          Proteinsl
     DB00001|
                          [P00734]]
     DB00002|[P00533, 075015, ...
     DB00004 [P01589, P14784, ...
     DB00005 [P01375, P20333,
     DB00006
                          [P00734]
     DB00007
                          [P30968]
     DB00008
                  [P48551, P17181]
     DB00009|[P00747, P02671,
                          [002643]
     DB00010
                  [P48551, P17181]
     DB00011
                          [P19235]
     DB00012
     DB00013 [P00747, Q03405,
     DB00014
                 [P22888, P30968]
     DB00015 [P00747, P02671,
     DB00016
                          [P19235]
     DB00017
                          [P30988]
     DB00018
                  [P48551, P17181]
     DR00019
                          [Q99062]
     DB00020 | [P15509.
                      P26951.
                 [P48551, P17181]
     DB00022 i
only showing top 20 rows
```

2.2 Creazione del DataFrame da usare per il sistema di raccomandazione

In questa sezione viene generato e raffinato il DataFrame che sarà utilizzato dal sistema di raccomandazione. A tale proposito, è stato creato il DataFrame joinedDF, frutto del join tra gli ID_UniProt di drugBankDF e gli Interactor_A di ppiDF, filtrando soltanto quelle proteine di ppiDF che hanno un valore di Confidence >= 0.5:

```
joinedDF = drugBankDF.join(ppiDF, (drugBankDF.ID_UniProt == ppiDF.Interactor_A) & (ppiDF.Confidence >= 0.5))
joinedDF.orderBy('ID_DrugBank').show()
|ID_DrugBank|ID_UniProt|Interactor_A|Interactor_B|Confidence|
     DB00001
                  P00734
                                P00734
                                          EBI-941456
     DR00001
                  P00734
                                P00734
                                              0846V4
                                                            0.73
                                              Q846V4
                                                            0.73
     DB00001
                  P00734
                                P00734
     DROGOO1
                  P00734
                                P00734
                                              0846V4
                                                            0.73
0.56
                                          EBI-941456
     DB00001
                  P00734
                                P00734
     DB00002
                  P00533
                                P00533
                                              P00533
                                                            0.98
     DB00002
                  P12314
                                P12314
                                            09BXN2-6
                                                            0.56
                  P00533
                                P00533
     DB00002
                                              P62994
     DB00002
                  P31994
                                P31994
                                              P01857
                                                            0.56
                                                            0.56
                  P31994
                                P31994
     DB00002
                                              P01857
     DB00002
                  P12314
                                P12314
                                            Q8N6F1-2
                                                            0.56
     DB00002
                  P31994
                                P31994
                                              P01857
                                                            0.56
                                P00533
                                                            0.82
                  P00533
     DRAGAGO
                  P31994
                                P31994
                                              P01857
                                                            0.56
     DB00002
                                P00533
                                            P07948-1
                                                            0.54
                  P00533
     DB00002
                  P12318
                                P12318
                                              Q9UMX0
                                                            0.56
                                                            0.56
     DB00002
                  P12314
                                P12314
                                              P07306
     DB00002
                  P00533
                                P00533
                                              P00533
     DR00002
                  P31994
                                P31994
                                              P01857
     DB00002
                  P12314
                                P12314
                                            06UX27-3
only showing top 20 rows
```

In questo modo, ciascun record di joinedDF contiene una proteina ID_UniProt = Interactor_A che è associata direttamente con la drug ID_DrugBank, e una proteina Interactor_B che ha una interazione con la proteina ID_UniProt e che potenzialmente potrebbe essere una proteina raccomandata dal sistema per la drug ID_DrugBank, con un valore di Confidence tra ID_UniProt e Interactor_B sufficientemente alto. Il criterio per il quale raccomandare una proteina Interactor_B per una determinata ID_DrugBank sarà presto spiegato.

A joinedDF è stata, dunque, aggiunta la feature della lista delle proteine associate in modo diretto alla drug ID_DrugBank:

```
ioinedDF
        = joinedDF.withColumnRenamed("ID DrugBank",
                                                   "ID Drug")
        joinedDF.orderBy('ID Drug').show()
|ID_Drug|ID_UniProt|Interactor_A|Interactor_B|
                                                        Proteins|
IDB000011
                         P007341
                                                         [P007341
            P00734
                                  EBT-9414561
DB00001
            P00734
                         P00734
                                      0846V4
                                                         [P007341
DB00001
            P00734
                         P00734
                                      0846V4
                                                         [P007341
DB00001
            P00734
                         P00734
                                      Q846V4
                                                         [P00734]
DB00001
            P00734
                         P00734
                                  EBI-941456
                                                         [P00734]
 DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P62993
                                             [P00533, 075015,
 DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P06493
                                             [P00533, 075015,
 DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P38646
                                             [P00533,
                                                     075015,
                                                     075015,
DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P11142
                                             [P00533,
                                             P00533,
DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P22681
                                                     075015,
                                                     075015,
                                      P00736
                                             [P00533.
 DB00002
            P09871
                         P09871
DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P31943
                                             [P00533.
                                                     075015.
DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P62993
                                             [P00533,
                                                     075015,
DB00002
            P00533
                         P00533
                                      Q06124
                                             [P00533,
 DB00002
            P00533
                         P00533
                                      005397
                                             [P00533.
                                                      075015.
 DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P29353
                                             [P00533,
                                                     075015,
DB00002
            P00533
                         P00533
                                      Q71U36
                                             [P00533,
                                                     075015,
DB00002
            P00533
                         P00533
                                      P62993 | [P00533,
                                                     075015,
                                      P10599 | [P00533,
                                                     075015,
            P00533
DR00002
                         P00533
IDB00002
            P00533
                         P00533
                                      P63104 | [P00533, 075015,
only showing top 20 rows
```

La feature Confidence è stata eliminata dalla selezione in quanto non più utile.

In ciascun record, se una proteina Interactor_B dovesse essere presente nella lista Proteins di proteine associate direttamente alla drug ID_Drug, allora questa sarà scartata per il sistema di raccomandazione.

Successivamente, è stata aggiunta a joinedDF una ulteriore feature, Interaction, con tutti i valori settati ad 1, utile in seguito per stabilire il criterio di raccomandazione:

```
joinedDF = joinedDF.withColumn("Interaction", lit(1))
joinedDF.orderBy('ID_Drug').show()
|ID Drug|ID UniProt|Interactor A|Interactor B|
                                                             Proteins|Interaction|
IDB00001
             P00734
                           P007341
                                    EBT-941456
                                                             [P007341
DR00001
             P00734
                           P00734
                                         0846V4
                                                              [P007341
DB00001
             P00734
                                         0846V4
                           P00734
                                                              [P007341
                                                                                 1
DB00001
             P00734
                           P00734
                                         0846V4
                                                             [P00734]
DB00001
             P00734
                           P00734
                                    EBI-941456
                                                             [P00734]
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P62993
                                                 [P00533, 075015,
             P00533
                           P00533
                                         P06493
                                                 [P00533, 075015,
DB00002
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P38646
                                                 P00533,
                                                          075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P11142
                                                  P00533,
                                                          075015,
                                                 P00533,
                                                          075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P22681
                                                          075015,
                                                 P00533,
                                         P00736
DB00002
             P09871
                           P09871
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P31943
                                                 [P00533,
                                                          075015,
DB00002
                                                          075015,
             P00533
                           P00533
                                         P62993
                                                 [P00533.
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         006124
                                                 [P00533,
                                                          075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         Q05397
                                                 [P00533,
                                                          075015,
                                                          075015,
                           P00533
                                         P29353
                                                 [P00533,
DB00002
             P00533
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         Q71U36
                                                 [P00533,
                                                          075015,
                                                          075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P62993
                                                 [P00533,
                                                                                 1
                                                 P00533,
                                                          075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P10599
                                                                                 1
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P63104|[P00533, 075015,
only showing top 20 rows
```

Dal momento che joinedDF presenta duplicati, questi sono stati eliminati, insieme a tutti quei record che presentano in Interactor B valori "-":

```
joinedDF = joinedDF.filter(joinedDF.Interactor_B != "-")
joinedDF = joinedDF.dropDuplicates()
joinedDF.orderBy('ID DrugBank', 'Interactor B').show()
|ID Drug|ID_UniProt|Interactor_A|Interactor_B|
                                                             Proteins | Interaction |
DB00001|
             P00734|
                           P00734|
                                    EBI-941456|
                                                             [P00734]
 DB00001
             P00734
                           P00734
                                         Q846V4
                                                             [P00734]
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         A4FU49 [P00533, 075015, ...
DB00002
             P00533
                           P00533
                                   EBI-4399559 [P00533, 075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                      NP_059022
                                                 [P00533,
                                                          075015,
                                                                                 1
                                         000170
                                                [P00533,
                                                          075015,
 DB00002
                           P00533
             P00533
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         000401
                                                 [P00533,
                                                         075015,
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         000459
                                                [P00533,
                                                          075015,
 DB00002
                           P12314
                                         000526
                                                 [P00533,
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         000750
                                                 [P00533,
                                                          075015,
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         014543
                                                 [P00533,
                                                          075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         014544
                                                 [P00533,
                                                          075015,
                                                 [P00533,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         014818
                                                          075015,
                                                          075015.
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         014944
                                                 [P00533.
 DB00002
                                         014965
                                                 P00533,
             P00533
                           P00533
                                                          075015.
                                                                                 ī
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         015511
                                                [P00533,
                                                         075015,
 DB00002
             P12314
                           P12314
                                         043491 [P00533,
                                                          075015.
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         043561 [P00533, 075015,
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         043639
                                                [P00533,
                                                          075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         043707 [P00533, 075015,
only showing top 20 rows
```

A joinedDF è stata, dunque, aggiunta una nuova feature di tipo booleana, Interactor_drug_target, con valore *true* se la proteina Interactor_B è presente nella lista Proteins (e, dunque, ha una associazione diretta con la drug ID_Drug), *false* altrimenti:

joinedDF = joinedDF.withColumn("Interactor_drug_target", expr("array_contains(Proteins, Interactor_B)"))
joinedDF.orderBy('ID_DrugBank', 'Interactor_B').show(50)

tor_drug_target	n Interac	Interactio	eins	Prot		Interactor_B	Interactor_A	ID_UniProt	ID_Drug
false	1 1 1 1 1 1 1		734]	1000		ERT 0/1/56			DB00001
false	1		734]	[P00		Q846V4	P00734	P00734	DB00001
false	1				[P00533,		P00533	P00533	DB00002
false	1		i	075015,	[P00533,	EBI-4399559	P00533	P00533	DB00002
false	1		i	075015,	[P00533,	NP 059022	P00533	P00533	DB00002
false	1 i		i	075015,	[P00533,	000170	P00533	P00533	DB00002
false	1 i		i	075015,	[P00533,	000401	P00533	P00533	DB00002
false	11				[P00533,			P00533	DB00002
false	īi				[P00533,			P12314	0B00002
false	īi				[P00533,			P00533	0B00002
false	īi				[P00533,			P00533	0B00002
false	īi				[P00533,		, ,	P00533	0B00002
false	īi				[P00533,			P00533	0B00002
false	11				[P00533,			P00533	0B00002
false	11				[P00533,			P00533	0B00002
false	11				[P00533,		, ,	P00533	0B00002
false	11				[P00533,			P12314	B00002
false	11				[P00533,			P00533)B00002
false	11				[P00533,			P00533	B00002
	11								
false	11				[P00533,			P00533	B00002
false	11				[P00533,			P12314	B00002
false	11				[P00533,			P00533	B00002
false	11				[P00533,			P00533	B00002
false	11				[P00533,			P00533	B00002
false	11				[P00533,			P00533	B00002
false	1				[P00533,			P00533	B00002
false	1				[P00533,			P00533	B00002
false	1				[P00533,			P00533	B00002
false	1				[P00533,			P00533	B00002
false	1				[P00533,			P12314	B00002
false	1			075015,	[P00533,	095433	P00533	P00533	B00002
false	1			075015,	[P00533,	095782	P00533	P00533	B00002
true				075015,	[P00533,	P00533	P00533	P00533	B00002
true	1			075015,	[P00533,	P00736	P09871	P09871	B00002
true	1			075015,	[P00533,	P00736	P00736	P00736	B00002
false	1		i	075015,	[P00533,	P01133	P00533	P00533	B00002
false	1		i	075015,	[P00533,	P01135	P00533	P00533	B00002
false			i	075015,	[P00533,	P01857	P12314	P12314	B00002
false	1 i		i	075015,	[P00533,	P01857	P31994	P31994	B00002
true	1i				[P00533,		P02747	P02747	B00002
true	7.1				[P00533,			P02746	B00002
true	īi				[P00533,			P02745	B00002
true	īi				[P00533,			P02745	B00002
false	īi						, ,	P00533	B00002
false	īi				[P00533,			P00533	B00002
false	îl				[P00533,			P00533	B00002
false	11				[P00533,			P00533	B00002
false	11		i i	075015	1000533	DB/1792		P00533	B00002
false	11			075015,	[100222,	D0E067			
false false	11		!	075015,	[0000033,	P0500/			B00002
Talse	1			0/2015,	נרטטססס,	P06493	P00533	P00533	B00002

only showing top 50 rows

Infine, per stabilire il criterio da adottare per il sistema di raccomandazione, è stato effettuato un raggruppamento di tutti quei record aventi medesimo ID_Drug e Interactor_B e Interactor_drug_target settato a *false*, con Interactions contentente il numero dei conteggi di ciascuno di questi raggruppamenti. In questo modo, la feature Interactions verrà usata come rating per il sistema di raccomandazione.

Dunque, per ciascun record, Interactions altro non è che il numero di proteine che sono direttamente associate alla drug ID_Drug che hanno una interazione con la proteina Interactor_B (non associata direttamente alla drug ID_Drug e, dunque, potenziale raccomandata).

```
joinedDF = joinedDF.filter(joinedDF.Interactor_drug_target == 'false').groupBy("ID_Drug","Interactor_B").count()
joinedDF = joinedDF.withColumnRenamed("count", "Interactions")
joinedDF.orderBy('Interactions', ascending=False).show()
```

```
|ID_Drug|Interactor_B|Interactions|
|DB12010|
               P08238|
               Q16543
                                19
DB12010
DB12010
               P63104
                                18
DB12010
               P61981
                                15
DB12010
               P62993
                                14
DB09130
               P00533
                                13
DB12010
               Q12933
                                11
DB12010
               Q04917
                                11
DB12010
               P27986
                                10
DB12010
               P31946
                                10
DB15035
               P08238
                                10
DB11638
               P005331
                                10
DB12010
               P31947
                                 9
DB12010
               P19174
                                 9
DB12010
               P46108
                                 9
DB12010
               P079001
                                 9
DB12010
               P22681
                                 8
DB12010
               P04637
                                 8
DB12010
               006124
                                 8
DB12695
               P00533
                                 8
```

only showing top 20 rows

Dal momento che i valori da usare per addestrare il modello di raccomandazione possono essere soltanto di tipo Intero o Float (in questo caso, ID_Drug e Interactor_B sono di tipo Stringa), è stata utilizzata la funzione StringIndexer di PySpark per codificare tutti i valori di tipo stringa. Poiché tale funzione può essere usata una colonna per volta, e poiché gli indici devono poter essere distinti in tutte le colonne, è stata utilizzata la funzione Pipelane di PySpark per ovviare a questo problema. È stato, dunque, creato il DataFrame indexedDF che aggiunge alle feature di joinedDF le feature ID_Drug_Index e Interactor_B_Index utilizzando queste due funzioni:

```
drugIndexer = StringIndexer(inputCol='ID_Drug', outputCol='ID_Drug_index').fit(joinedDF)
proteinIndexer = StringIndexer(inputCol='Interactor_B', outputCol='Interactor_B_index').fit(joinedDF)
pipeline = Pipeline(stages=[drugIndexer, proteinIndexer])
indexedDF = pipeline.fit(joinedDF).transform(joinedDF)
indexedDF.show()
```

+	+	+		
ID_Drug	Interactor_B	Interactions	<pre>ID_Drug_index</pre>	Interactor_B_index
+	+	+		·
DB11712	P12956	1	329.0	551.0
DB00114	Q9NVD7	1	200.0	4935.0
DB04988	P04406	2	41.0	256.0
DB07529	075496	1	525.0	102.0
DB00823	P78362	1	150.0	147.0
DB12010	Q9GZT8	2	0.0	3232.0
DB00624	Q15084	1	81.0	122.0
DB00074	043491	1	1220.0	1123.0
DB14487	075182-2	1	1.0	1540.0
DB00907	P30825	1	214.0	736.0
DB06870	Q9BY66-3	1	619.0	317.0
DB04573	Q9BQ39	1	102.0	200.0
DB01412	015354	1	1605.0	263.0
DB07126	Q00526	2	377.0	74.0
DB12267	P0DQD2	1	17.0	1363.0
DB06454	P47211	1	2544.0	266.0
DB01169	Q92793	2	15.0	7.0
DB01108	EBI-11177835	1	101.0	463.0
DB06492	095967	1	2399.0	1488.0
DB00527	043303	1	864.0	852.0
+	+			·

only showing top 20 rows

2.3 Creazione del modello ALS e fitting dei dati

In questa sezione viene effettuato il training e la valutazione del nostro modello. Sono stati provati diversi settaggi per trovare il più piccolo valore di RMSE, usato per testare l'accuracy delle predizioni del nostro modello.

Per l'addestramento, è stato dapprima splittato randomicamente indexed DF (80% per il training, 20% per il test), dopodichè è stata usata la funzione ALS di PySpark, i cui parametri implementati sono:

- maxIter: Numero massimo di iterazioni da eseguire (default: 10);
- regParam: Parametro di regolarizzazione. Riduce l'overfitting del modello, il che porta ad una riduzione della varianza nelle stime (default: 0.01);
- rank: Dimensioni dei feature vectors da usare. Grandi rank possono portare a modelli migliori, ma sono molto più costosi da calcolare (default: 10);
- alpha: Costante usata per calcolare la confidence con dataset impliciti (default: 1.0)
- coldStartStrategy: Strategia per gestire nuovi o sconosciuti items/users. Impostandolo su 'drop' si escludono questi item dai risultati (default: nan).

Infine, la funzione Regression Evaluator di PySpark ci permette di valutare il valore di RMSE per i paramentri di regParam, rank e alpha scelti.

```
(training,test) = indexedDF.randomSplit([0.8, 0.2])
regParams = [0.01, 0.1]
ranks = [25]
alphas = [10.0, 20.0, 40.0, 60.0, 80.0]
aus_regParam = 0.0
aus_rank = 0
ausalpha = 0.0
aus rmse = 0.0
print('Creating ALS model ...')
for regParam in regParams:
    for rank in ranks:
        for alpha in alphas:
            aus als = ALS(maxIter=10, regParam=regParam, rank=rank, alpha=alpha, userCol='ID Drug index'
                          itemCol="Interactor_B_index", ratingCol="Interactions", coldStartStrategy="drop")
            aus model = aus als.fit(training)
            predictions = aus model.transform(test)
            evaluator = RegressionEvaluator(metricName="rmse", labelCol="Interactions", predictionCol="prediction")
            rmse = evaluator.evaluate(predictions)
            if(aus_rmse == 0.0 or rmse < aus_rmse):</pre>
                aus regParam = regParam
                aus_rank = rank
                aus alpha = alpha
                aus rmse = rmse
                model = aus_model
            print("For regParam: {0}, rank: {1}, alpha: {2}, RMSE: {3}".format(regParam, rank, alpha, rmse))
print('Chosen parameters: regParam = {0}, rank = {1}, alpha = {2}'.format(aus_regParam, aus_rank, aus_alpha))
Creating ALS model ...
For regParam: 0.01, rank: 25, alpha: 10.0, RMSE: 0.2846906755205193
For regParam: 0.01, rank: 25, alpha: 20.0, RMSE: 0.2846906755205193
For regParam: 0.01, rank: 25, alpha: 40.0, RMSE: 0.2846906755205193
For regParam: 0.01, rank: 25, alpha: 60.0, RMSE: 0.2846906755205193
For regParam: 0.01, rank: 25, alpha: 80.0, RMSE: 0.2846906755205193
For regParam: 0.1, rank: 25, alpha: 10.0, RMSE: 0.2689031685224229
For regParam: 0.1, rank: 25, alpha: 20.0, RMSE: 0.2689031685224229
For regParam: 0.1, rank: 25, alpha: 40.0, RMSE: 0.26890316852242296
For regParam: 0.1, rank: 25, alpha: 60.0, RMSE: 0.2689031685224229
For regParam: 0.1, rank: 25, alpha: 80.0, RMSE: 0.26890316852242296
Chosen parameters: regParam = 0.1, rank = 25, alpha = 10.0
```

Il modello creato con una combinazione di regParam, rank e alpha che genera il valore di RMSE più basso sarà quello scelto per il sistema di raccomandazione.

2.4 Esecuzione del Sistema di Raccomandazione

Generato il modello, è stata utilizzata la funzione recommendForAllUsers() di PySpark che prende a parametro un numero n di proteine che si vuole che il sistema raccomandi per ciascuna drug, e restituisce, per ciascuna ID_Drug_index, n coppie [Interactor_B_index, rating] raccomandate:

```
print("Insert a number of recommendations per drug:")
n = int(input())
protein recs = model.recommendForAllUsers(n)
protein recs.show()
Insert a number of recommendations per drug:
|ID_Drug_index| recommendations|
           1580|[[5263, 3.0869117...|
471|[[5263, 3.0935702...|
1591|[[3543, 3.6073778...|
            4101 [[5263, 3.1222749...
            1342 [[5263, 3.0735283...
            2122 [[5263, 3.1680398...
            2142|[[5263, 3.194394]...
463|[[5263, 2.9468124...
833|[[5263, 3.0409713...
            3794 [[5263, 2.6746826...
            1645 [[5263, 3.204765]...
            3175 [[5263, 2.935325]...
            496|[[3543, 2.74789],...
2366|[[5263, 3.0821824...
            2866 [[5263, 3.0592232...
            3997 [[3543, 2.924361]...
             148 [[5263, 2.983145]...
            1088 [[5263, 2.9785137...
            1238 [[5263, 3.1817076...
            3918 [ [5263, 3.1363788...
only showing top 20 rows
```

Infine, è stata divisa la colonna recommendations nelle due colonne Interactor_B_index e rating:

+		
ID_Drug_index	Interactor_B_index	rating
1	5060	
1580		3.0869117
1580	6119	3.0869117
1580	3543	2.8562443
1580	6280	2.3151839
1580	1137	1.9725999
471	5263	3.0935702
471	6119	3.0935702
471	3543	2.849777
471	6280	2.3201783
471	1137	2.0504289
1591	3543	3.6073778
1591	5263	3.2085395
1591	6119	3.2085395
1591	6280	2.4064047
1591	3937	2.0296333
4101	5263	3.1222749
4101	6119	3.1222749
4101	3543	2.8859322
4101	6280	2.3417063
4101	1137	1.9761636
		: :

only showing top 20 rows

Non essendo intuitivo stabilire a quale ID_Drug si riferisce un valore di ID_Drug_index (rispettivamente a quale Interactor_B si riferisce un valore di Interactor_B_index), sono state utilizzate le funzioni *IndexToString* e *Pipeline* di PySpark per convertire gli indici nelle loro stringe di origine:

```
drugString = IndexToString(inputCol='ID_Drug_index', outputCol='ID_Drug', labels=drugIndexer.labels)
proteinString = IndexToString(inputCol='Interactor_B_index', outputCol='ID_Protein', labels=proteinI
                                                                                             labels=proteinIndexer.labels)
convertedDrugRecs = Pipeline(stages=[drugString, proteinString]).fit(indexedDF).transform(flatDrugRecs)
convertedDrugRecs = convertedDrugRecs.select(convertedDrugRecs['ID Drug'], convertedDrugRecs['ID Protein'],
                                                 convertedDrugRecs['rating'])
convertedDrugRecs.select('ID_Drug', 'ID_Protein', 'rating').orderBy('rating', ascending=False).show()
|ID Drug|ID Protein| rating|
|DB12010|
              P08238 | 12.920674 |
İDB12010İ
              P63104 8.531653
              P61981 7.272068
 DB12010
              Q16543 6.8025374
DB12010 i
 DB12010
              Q04917 6.7631745
              Q9BPX5 4.915586
DB08236 i
              Q9BPX5 4.8028083
 DB08235 I
              Q9Y244 4.7891808
 DB08515
 DB07728
              Q9Y375 4.620285
              Q9P032 4.620285
DB07728
              Q9P032
                      4.534795
 DB04160
              Q9Y375 4.534795
DB04160
 DB08236
              Q9P032
                      4.426154
              Q9Y375 4.426154
DB08236
 DB08358
              Q9P032 4.2863016
              Q9Y375 4.2863016
 DB08358
              Q9UQL6 4.26186
 DB12695
DB12695
              P30305
                       4.26186
DB07080
              Q9Y244 4.1399984
              Q9P032 4.0918837
DB001621
only showing top 20 rows
```

2.5 Visualizzazione del Sistema di Raccomandazione

In questa sezione, dato un ID_Drug, vengono visualizzate le n proteine raccomandate per quella specifica ID_Drug e viene creato un file csv 'rec.csv' contenenti questi record, utile in seguito per la generazione dei grafi. Inoltre, viene affiancata anche la visualizzazione di joinedDF filtrata con ID_Drug uguale alla ID_Drug inserita in ordine discendente di Interactions. In questo modo è possibile stabilire se le proteine predette sono effettivamente quelle con i valori di Interactions più alti.

```
print("Insert an id drug: ")
id drug = input()
print('Recommended Proteins for {0}'.format(id_drug))
convertedDrugRecs.filter(convertedDrugRecs.ID_Drug.isin(id_drug)).select(convertedDrugRecs['ID_Protein'],
                                                                        convertedDrugRecs['rating']).show(n)
csvDF = convertedDrugRecs.filter(convertedDrugRecs.ID_Drug.isin(id_drug)).select(convertedDrugRecs['ID_Protein'],
                                                                                convertedDrugRecs['rating'])
csvDF.toPandas().to_csv('rec.csv', index=False)
print('joinedDF')
joinedDF.filter(joinedDF.ID_Drug.isin(id_drug)).orderBy('Interactions', 'Interactor_B', ascending=False).show()
Insert an id drug:
DB12010
Recommended Proteins for DB12010
|ID Protein| rating|
    P08238 | 12.920674 |
    P63104 8.531653
    P61981 7.272068
    Q16543 | 6.8025374 |
    Q04917 | 6.7631745 |
joinedDF
+----+
|ID_Drug|Interactor_B|Interactions|
|DB12010|
              P082381
                               471
[DB12010]
              0165431
                               19
|DB12010|
              P63104
                               18
DB12010
              P61981
                               15
DB12010
              P62993
DB120101
              0129331
                               11
|DB12010|
              004917
                               11
DB12010
              P31946
                               10
|DB12010|
              P27986
                               10
DB12010
              P46108
DB120101
              P31947
                                9
[DB12010]
              P19174
                                9
DB12010
              P07900
                                9
DB12010
              Q06124
                                8
DB120101
              P22681
                                8
DB120101
              P046371
                                8
|DB12010|
              P61962
                                7
DB12010
              P60953
DB12010
              P40763
[DB12010]
              07Z3S91
                                61
only showing top 20 rows
```

2.6 Generazione e visualizzazione dei Grafi

In questa sezione, vengono generati i grafi per un'analisi più accurata e visualmente più intuitiva dei risultati.

In primo luogo, dal file "rec.csv" creato in precedenza e contenente le proteine raccomandate dal sistema per una specifica drug, è stata generata una lista rec_list contenente queste proteine:

```
rec_list = []
rec_prot_DF = spark.read.csv("rec.csv", header=True, inferSchema=True)
rec_prot_array = np.array(rec_prot_DF.select("ID_Protein").collect())
for rec_in rec_prot_array:
    rec_list.append(rec[0])
```

Allo stesso modo, è stata creata una lista dir_list contenente le proteine che interagiscono in modo diretto con la drug inserita per il sistema di raccomandazione:

```
dir_list = []
dir_prot_DF = drugBankDF.filter(drugBankDF.ID_DrugBank.isin(id_drug))
dir_prot_array = np.array(dir_prot_DF.select("ID_UniProt").collect())
for dir in dir_prot_array:
    dir_list.append(dir[0])
```

Sfruttando, dunque, la libreria NetworkX, mediante le funzioni DiGraph() e $add_edge()$ è stato generato il grafo G contente tutte le PPI prese dal file precedentemente creato "ppi.csv":

```
G = nx.DiGraph()
f = open("ppi.csv", "r")
for line in f:
    node1, node2, weight = line.split(",")
    G.add_edge(node1, node2, weight=float(weight))
```

Il grafo è stato dunque filtrato in modo tale da contenere soltanto i nodi collegati con una specifica proteina (raccomandata dal sistema) ad una certa distanza. Per fare questo, è stata usata la funzione ego_graph della libreria NetworkX, che prende come parametri il grafo di riferimento, il nodo centrale ed il raggio. Quindi, è stata creata una nuova lista, $nodes_list$, contenente questi nodi con il loro relativo peso.

```
print("Insert the center node ")
node = input()
print("Insert the radius ")
radius = input()
G = nx.generators.ego_graph(G, node, radius=int(radius))

nodes_list = []

for line in G.edges():
    nodes_list.append([line[0], line[1], G.edges[line[0], line[1]]["weight"]])

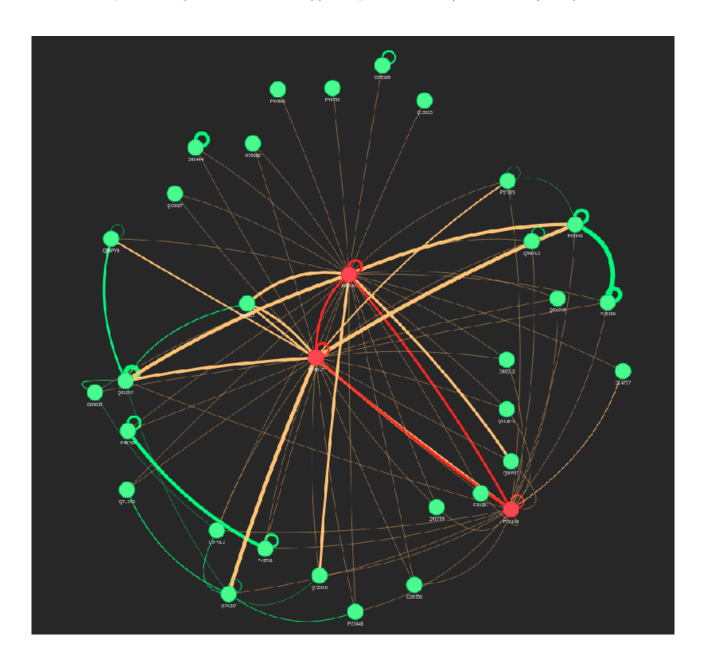
Insert the center node
P61981
Insert the radius
1
```

Per la rappresentazione dei grafi interattivi, sono state utilizzate opportune funzioni della libreria PyVis. In particolare, per una data proteina raccomandata, sono stati generati due tipi di grafi: uno completo, contenente tutte le interazioni di questa proteina, ed uno parziale, contenente soltanto le interazioni di questa proteina con le proteine che sono associate direttamente alla drug di riferimento ed eventuali interazioni con altre proteine raccomandate. Questo perchè nella rete PPI ciascuna proteina può avere tantissime interazioni, e spesso una rappresentazione completa del grafo, seppur interattiva, non è molto intuitiva.

```
def partial_graph(nodes_list):
    net = Network(height="100%", width="100%", bgcolor="#222222", font_color="white")
     for i in range(len(nodes_list)):
    node1 = nodes_list[i][0]
    node2 = nodes_list[i][1]
           w = float(nodes_list[i][2])
           if nodel in rec_list:
                if node2 in rec_list:
    net.add_node(node1, color="#ff4d4d")
                      net.add_node(node2, color="#ff4d4d")
                      net.add_edge(node1, node2, value=w, title=w, color="#ff3300", width=float(w))
                 elif node2 in dir_list:
                      net.add_node(node1, color="#ff4d4d")
net.add_node(node2, color="#80ff80")
net.add_edge(node1, node2, title=w, color="#ffcc66", width=float(w))
                 else:
                      continue
           elif nodel in dir_list:
    if node2 in rec_list:
                      net.add_node(node1, color="#80ff80")
net.add_node(node2, color="#ff4d4d")
                      net.add_edge(node1, node2, value=w, title=w, color="#ffcc66", width=float(w))
                 elif node2 in dir_list:
                      net.add_node(node1, color="#80ff80")
                      net.add_node(node2, color="#80ff80")
net.add_edge(node1, node2, value=w, title=w, color="#66ff66", width=float(w))
                 else:
                      continue
           else:
                 continue
     #net.show_buttons(filter_=['physics'])
#net.show_buttons(filter_=['nodes'])
     net.set_options(
     var options = {
   "physics": {
           "forceAtlas2Based": {
              "gravitationalConstant": -268,
              "centralGravity": 0.025,
"springLength": 265,
"springConstant": 0.14,
             "damping": 0.17
           "maxVelocity": 0,
"minVelocity": 0.01,
"solver": "forceAtlas2Based",
           "timestep": 0.01
        },
"nodes": {
           "borderWidthSelected": 4
     )
     net.show("{0}_partial_network_for_{1}_IDdrug.html".format(node ,id_drug))
```

```
def complete_graph(nodes_list):
    net = Network(height="100%", width="100%", bgcolor="#222222", font_color="white")
    for i in range(len(nodes_list)):
         nodel = nodes_list[i][0]
         node2 = nodes_list[i][1]
        w = float(nodes_list[i][2])
        if nodel in rec_list:
             if node2 in rec_list:
                 net.add_node(nodel, color="#ff4d4d")
                 net.add_node(node2, color="#ff4d4d")
                 net.add_edge(nodel, node2, value=w, title=w, color="#ff3300", width=float(w))
             elif node2 in dir_list:
                 net.add_node(nodel, color="#ff4d4d")
                 net.add_node(node2, color="#80ff80")
                 net.add_edge(node1, node2, title=w, color="#ffcc66", width=float(w))
             else:
                 net.add_node(nodel, color="#ff4d4d")
                 net.add_node(node2)
                 net.add_edge(node1, node2, value=w, title=w, color='black', width=float(w))
        elif nodel in dir_list:
             if node2 in rec_list:
                 net.add_node(nodel, color="#80ff80")
                 net.add_node(node2, color="#ff4d4d")
                 net.add edge(nodel, node2, value=w, title=w, color="#ffcc66", width=float(w))
             elif node2 in dir_list:
                 net.add_node(nodel, color="#80ff80")
                 net.add_node(node2, color="#80ff80")
                 net.add_edge(node1, node2, value=w, title=w, color="#66ff66", width=float(w))
             else:
                 net.add_node(nodel, color="#80ff80")
                 net.add node(node2)
                 net.add edge(nodel, node2, value=w, title=w, color='black', width=float(w))
        else:
             if node2 in rec_list:
                 net.add_node(node1)
                 net.add_node(node2, color="#ff4d4d")
                 net.add_edge(nodel, node2, value=w, title=w, color='black', width=float(w))
             elif node2 in dir_list:
                 net.add_node(node1)
                 net.add_node(node2, color="#89ff80")
net.add_edge(node1, node2, value=w, title=w, color='black', width=float(w))
                 net.add_node(node1)
                 net.add_node(node2)
                 net.add_edge(node1, node2, value=w, title=w, color='black', width=float(w))
    #net.show_buttons(filter_=['physics'])
#net.show_buttons(filter_=['nodes'])
    net.set_options(
    var options = {
       "physics": {
  "forceAtlas2Based": {
           "gravitationalConstant": -268,
           "centralGravity": 0.025,
"springLength": 265,
           "springConstant": 0.14,
           "damping": 0.17
         "maxVelocity": 0,
"minVelocity": 0.01,
"solver": "forceAtlas2Based",
         "timestep": 0.01
       'nodes": {
         "borderWidthSelected": 4
      3
    net.show("{0}_complete_network_for_{1}_IDdrug.html".format(node ,id_drug))
```

A seguire, un esempio di grafo avente come nodo centrale la proteina P61981 raccomandata dal sistema per la drug DB12010, con raggio impostato ad 1 (valore consigliato):

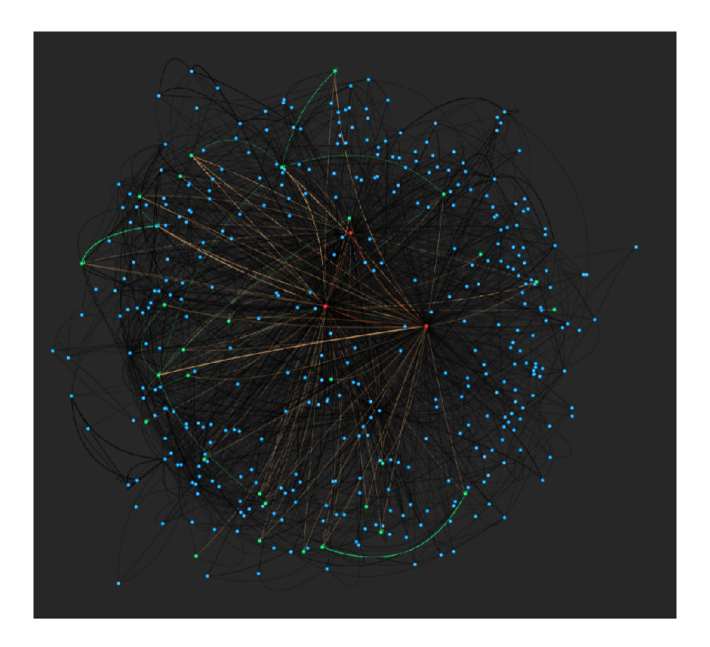


In rosso sono riportate le proteine consigliate dal sistema per la drug DB12010 (da questo esempio, infatti, si vede come la proteina P61981 ha interazione con altre due proteine raccomandate dal sistema), mentre in verde sono rappresentate le proteine che hanno una associazione diretta con la drug DB12010 e che sono collegate allo stesso tempo con la proteina P61981. La dimensione degli archi si riferisce al valore di confidenza tra le due proteine: più è grande questo valore, maggiore sarà la dimensione dell'arco (portando, inoltre, il puntatore del mouse nell'arco desiderato, è possibile visualizzare il valore effettivo di confidenza per quell'arco); gli archi colorati di rosso sono gli archi che mettono in relazione due proteine raccomandate, gli archi colorati in arancione mettono in relazione le proteine raccomandate con le proteine che hanno una associazione diretta con la drug, infine, gli archi colorati in verde mettono in relazione due proteine associate direttamente con la drug.

In questo specifico esempio, le tre proteine raccomandate sono collegate tra loro. In particolare P61981 è collegata con Q04917 (confidence = 0.64) e con P63104 (confidence =

0.64), infine Q04917 è collegata con P63104 (confidence = 0.73). Dal momento che tre proteine raccomandate dal sistema interagiscono tra loro nella rete PPI con valori di confidence piuttosto elevati e dal momento che interagiscono in comune (con anche valori di confidence elevati) con numerose proteine associate direttamente alla drug, è possibile concludere che queste proteine raccomandate sono effettivamente delle ottime candidate per la drug DB12010.

Di seguito, viene mostrato il grafo completo avente sempre come nodo centrale la proteina P61981 raccomandata dal sistema per la drug DB12010, con raggio settato ad 1:



In questo grafo, in blu sono rappresentate tutte le proteine della rete PPI che hanno una relazione con la proteina centrale inserita, ed eventuali altre relazioni. Tali interazioni sono state rappresentate con un arco di colore nero.

3 Conclusioni

Nel realizzare questo progetto è stata analizzata la rete PPI dell'uomo e sono state considerate le associazioni tra drugs e targets. È stato, dunque, costruito un sistema di raccomandazione tale che, in funzione a come le proteine sono collegate sulla rete PPI, data una drug suggesce nuovi target.

Dai risultati ottenuti, mostrati nei grafi interattivi implementati per questo lavoro, è possibile stabilire come le proteine suggerite dal sistema possono essere delle ottime candidate per una data drug.