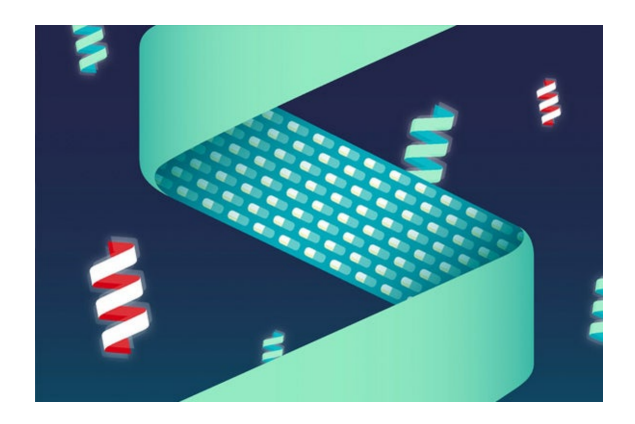


# Proteins-Recommendation System for Drugs



Progetto di Big Data Management Corso di Laurea Magistrale in Informatica A.A. 2019/2020

Simone Contini

# Indice

1	Intr	roduzione	3			
2	Progettazione					
	2.1	Librerie e Settaggi	4			
	2.2	Creazione e pulizia dei DataFrame	5			
	2.3	Creazione del DataFrame da usare per il sistema di raccomandazione	9			
	2.4	Conversione dei valori di tipo String in Indici	13			
	2.5	Creazione del modello ALS e fitting dei dati	14			
	2.6	Esecuzione del Sistema di Raccomandazione	15			
	2.7	Conversione degli indici nelle stringhe originali	16			
	2.8	Visualizzazione del Sistema di Raccomandazione	16			
	2.9	Generazione e visualizzazione dei Grafi	17			
3	Con	nclusioni	23			

### 1 Introduzione

In questo progetto viene 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 sulle rete PPI, data una drug suggerisce nuovi target.

Viene, infine, effettuata un'analisi accurata dei risultati attraverso la rappresentazione di grafi interattivi che rappresentano 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. Dai risultati mostrati su grafi si evince come le proteine predette dal sistema per una determinata drug possano essere effettivamente dei target appropriati per la stessa.

L'intero lavoro è stato implementato nel linguaggio di programmazione *Python*, utilizzando *Atom* e *Jupyter Notebook* come IDE.

## 2 Progettazione

L'intero lavoro è stato implementato nel linguaggio di programmazione *Python*, utilizzando *Atom* e *Jupyter Notebook* come IDE.

Le fasi di progettazione sono le seguenti:

- Importazione delle librerie necessarie e configurazione per l'inizializzazione di Spark;
- Creazione e pulitura dei DataFrame della rete PPI e di DrugBank;
- Creazione del DataFrame da utilizzare per il sistema di raccomandazione;
- Conversione dei valori di tipo String in indici, necessari per il sistema di raccomandazione;
- Creazione del modello ALS ed addestramento dei dati;
- Esecuzione del sistema di raccomandazione;
- Conversione degli indici nelle stringhe di origine;
- Visualizzazione del sistema di raccomandazione;
- Generazione e visualizzazione dei grafi.

#### 2.1 Librerie e Settaggi

Per il seguente lavoro, sono state sfruttate le seguenti librerie:

- 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()
```

#### 2.2 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	Name			UniProt Name
DB00001	Lepirudin	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	P02746	Complement C1q su
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P02747	Complement C1q su
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P08637	Low affinity immu
DB00002		BiotechDrug		Complement C1s su
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P12314	High affinity imm
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug	P12318	Low affinity immu
DB00002				Low affinity immu
DB00002	Cetuximab	BiotechDrug		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:0019391
                       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, sopratutto, perchè i record di Confidence values(s) serviranno successivamente come valori di tipo Float, viene effettuata l'eliminazione di tali parole in ciascun record di ciascuna feature del DataFrame. Inoltre, vengono 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:', ''))
+----+
 |Interactor_A|Interactor_B|Confidence|
               P387641
                                           P400161
                                                                      0.76
               Q01939 i
                                          P40016 i
                                                                      0.40
                                          P40016
               P33299
                                                                      0.69
               Q06103
                                          P40016
                                                                      0.81
               P38764
                                          P40016 i
                                                                      0.76
               P40016
                                          P38764 i
                                                                      0.76
               P53549
                                          P40016 i
                                                                      0.55
               P40016
                                           008723
                                                                      0.70
               Q08723
                                          P40016
                                                                      0.70
                                           P38886
                                                                      0.76
               P40016
               P40016
                                          P43588 i
                                                                      0.76
               P40016
                                          P38764
                                                                      0.76
               P40016
                                           006103
                                                                      0.81
               P53008
                                          P40016
                                                                      0.40
               P32565
                                           P40016
                                                                      0.40
               P40016
                                          P32565 i
                                                                      0.40
               P38764
                                          P40016
                                                                      0.76
               P53549
                                          P40016 i
                                                                      0.55
               P40016
                                          P38764
                                                                      0.76
               Q08723 j
                                          P40016
                                                                      0.70
```

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

only showing top 20 rows

```
drugBankDF = drugBankDF.withColumnRenamed("DrugBank ID", "ID DrugBank")
drugBankDF = drugBankDF.withColumnRenamed("UniProt ID", "ID_UniProt")
drugBankDF.show()
|ID DrugBank|ID UniProt|
      DB00001|
                     P007341
      DB00002
                     P00533
      DB00002
                     075015
      DB00002
                     P00736
      DB00002
                     P02745
      DB00002
      DB00002
                     P02747
      DB00002
                     P08637
      DB00002
                     P09871
      DB00002
                     P12314
      DB00002
                     P12318
      DB00002
                     P31994
      DB00002
                     P31995
      DR00004
                     P01589
      DB00004
                     P31785
      DB00005
      DB00005
                     P20333
      DB00005
      DB00005
                     P08637
only showing top 20 rows
```

Il passo successivo consiste nel convertire i record di Confidence in ppiDF (valori di tipo String) in valori di tipo Float. Inoltre, vengono eliminati tutti i record che presentano 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)
```

I DataFrame ppiDF e drugBankDF opportunamente puliti sono, dunque, i seguenti:

```
ppiDF.show()
|Interactor A|Interactor B|Confidence|
       P387641
                      P40016|
                                     0.76
       P33299
                      P40016
                                     0.69
0.81
       Q06103
                       P40016
        P38764
                       P40016
                                     0.76
        P40016
                      P38764
                                     0.76
        P53549
                       P40016
                                      0.7
0.7
       P40016
                      008723
        Q08723
                       P40016
       P40016
P40016
                                     0.76
                       P38886
                      P43588
        P40016
                                     0.76
                                     0.81
0.4
0.4
        P40016
                      006103
        P53008
                       P40016
        P32565
                       P40016
        P40016
                      P32565
                                      0.4
        P38764
                       P40016
                                     0.76
        P53549
                      P40016
                                     0.55
        P40016
                       P38764
        Q08723
                      P40016
only showing top 20 rows
drugBankDF.show()
|ID DrugBank|ID UniProt|
     DB00001|
                   P00734
     DB00002
                   P00533
     DB00002
                   075015
     DB00002
                   P00736
     DB00002
     DR00002
                   P02746
                   P02747
     DB00002
     DB00002
DB00002
                   P08637
P09871
     DB00002
                   P12314
     DR00002
                   P12318
                   P31994
     DB00002
                   P31995
P01589
     DB00002
     DB00004
     DB00004
                   P14784
```

Viene, dunque, effettuata l'esportazione del DataFrame ppiDF (utilizzando una apposita funzione della libreria Pandas), utile in seguito per la generazione dei grafi:

DB00004

DB00005

DB00005 DB00005 DB00005

only showing top 20 rows

P31785

P01375 P20333 P12314

P08637

```
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
```

### 2.3 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, viene creato un 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
     DR00001
                  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 viene, 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.

Viene 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
                                                 P00533,
                                         P00736
DB00002
             P09871
                           P09871
                                                          075015,
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,
                                                 [P00533, 075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         P62993
                                                                                 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 vengono eliminati, insieme a 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,
                                         000170
                                                [P00533,
                                                         075015,
 DB00002
             P00533
                           P00533
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         000401 [P00533,
                                                         075015,
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         000459
                                                [P00533,
                                                         075015,
                                                [P00533,
 DB00002
                           P12314
                                         000526
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         000750
                                                 [P00533,
                                                          075015,
 DB00002
             P00533
                           P00533
                                         014543
                                                 [P00533,
                                                         075015,
                                                         075015,
DB00002
             P00533
                           P00533
                                         014544
                                                 [P00533,
                                                [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
```

Viene, dunque, aggiunta in joinedDF 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)

D_Drug 1	[D_UniProt I	nteractor_A	Interactor_B		Proteins	Interaction	Interactor_drug_targe +
B00001	P00734	P00734	EBI-941456		[P00734]		
B00001	P00734	P00734	Q846V4		[P00734]	j 1	fals
800002 j	P00533	P00533	A4FU49	[P00533,	075015,	1	fals
300002 j	P00533	P00533	EBI-4399559	[P00533,	075015,		fals
300002 j	P00533	P00533	NP 059022	[P00533,	075015,	j 1	fals
300002 j	P00533	P00533	000170	[P00533,	075015,	i 1	fals
300002 i	P00533	P00533	000401	[P00533,	075015,	i 1	fals
300002 j	P00533	P00533	000459	[P00533,	075015,	j 1	fals
300002 j	P12314	P12314			075015,		
300002 i	P00533	P00533			075015,		
300002 i	P00533	P00533			075015,		•
300002 i	P00533	P00533			075015,		
300002 i	P00533	P00533			075015,		
800002	P00533	P00533			075015,		
800002	P00533	P00533			075015,		•
800002	P00533	P00533			075015,		•
800002	P12314	P12314			075015,		
8000021	P005331	P005331			075015,		•
8000021	P005331	P005331			075015,		
800002	P00533	P00533			075015,		
8000021	P12314	P12314			075015,		•
8000021	P005331	P005331			075015,		
800002	P00533	P00533			075015,		
8000021	P00533	P00533			075015,		•
3000021	P005331	P005331			075015,		•
8000021	P005331	P005331			075015,		
3000021	P005331	P005331			075015,		
8000021	P005331	P005331			075015,		
3000021	P005331	P005331			075015,		
3000021	P12314	P12314			075015,		•
3000021	P00533	P005331			075015,		
3000021	P005331	P005331			075015,		•
8000021	P005331	P005331			075015,		
3000021	P09871	P09871			075015,		
8000021	P007361	P007361			075015,		•
8000021	P005331	P007301			075015,		
8000021	P00533	P00533			075015,		
8000021	P12314	P12314			075015,		•
8000021	P319941	P319941			075015,		
8000021	P027471	P027471			075015,		•
8000021	P027461	P027461			075015,		
8000021	P027451	P02745			075015,		
8000021	P02745	P02745			075015,		
8000021	P005331	P005331			075015,		
3000021	P005331				075015,		fals
		P00533			075015,	1	fals
300002   300002	P00533  P005331	P00533  P00533					
					075015,		
300002	P00533	P00533			075015,		
300002	P00533	P00533			075015,		
300002	P00533	P00533	P06493	[200533,	075015,	1	fals

Infine, per stabilire il criterio da adottare per il sistema di raccomandazione, viene 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|
DB12010
              Q16543
                               19
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
              P00533
                               10
DB12010
              P31947
                                9
DB12010
              P19174
                                9
DB12010
              P46108
                                9
DB12010
              P07900
                                9
DB12010
              P22681
                                8
DB12010
              P04637
                                8
DB12010
              006124
                                8
DB12695
              P00533
                                8
only showing top 20 rows
```

#### 2.4 Conversione dei valori di tipo String in Indici

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), viene utilizzata la funzione StringIndexer di PySpark per codificare tutti i valori di tipo stringa. Dal momento che tale funzione può essere usata una colonna per volta, e dal momento che gli indici devono poter essere distinti in tutte le colonne, viene utilizzata la funzione Pipelane di PySpark per ovviare a questo problema. Viene 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	ID_Drug_index	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

#### 2.5 Creazione del modello ALS e fitting dei dati

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

Per l'addestramento, viene 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.

#### 2.6 Esecuzione del Sistema di Raccomandazione

Generato il modello, viene 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, viene divisa la colonna recommendations nelle due colonne Interactor\_B\_index e rating:

+	+	+
ID_Drug_index	Interactor_B_index	rating
1580	5263	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
4		i

only showing top 20 rows

#### 2.7 Conversione degli indici nelle stringhe originali

Dal momento che non è 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), vengono 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=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 |
DB12010
              P63104 8.531653
              P61981 7.272068
DB12010
              016543 6.8025374
DB12010
DB12010
              Q04917 6.7631745
              Q9BPX5 4.915586
DB08236
DB08235
              Q9BPX5 4.8028083
DB08515
              Q9Y244 4.7891808
DB07728
              Q9Y375 4.620285
              Q9P032 4.620285
DB07728
DB04160
              Q9P032
                      4.534795
              Q9Y375 4.534795
DB04160
 DB08236
              Q9P032
                      4.426154
              Q9Y375 4.426154
DB08236
DB08358 i
              Q9P032 4.2863016
DB08358
              Q9Y375 4.2863016
              Q9UQL6
DB12695
                        4.26186
                        4.26186
DB12695
              P30305 İ
i DB07080 i
              Q9Y244 4.1399984
DB00162
              Q9P032 4.0918837
only showing top 20 rows
```

#### 2.8 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 inserito 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
                                47|
[DB12010]
              0165431
                               19
|DB12010|
              P63104
                               18
|DB12010|
              P61981
                                15
DB12010
              P62993
                               14
DB120101
              0129331
                                111
|DB12010|
              004917
                                11
DB12010
              P31946
                                10
|DB12010|
              P27986
                                10
DB120101
              P46108
                                9
DB120101
              P31947
                                 9
[DB12010]
              P19174
                                 9
DB12010
              P07900
                                 9
DB12010
              Q06124
                                 8
DB120101
              P22681
                                 8
DB120101
              P04637
                                 8
|DB12010|
              P61962
                                 7
DB12010
              P60953
                                 7
DB12010
              P40763
                                 7
[DB12010]
              07Z3S91
                                 61
only showing top 20 rows
```

#### 2.9 Generazione e visualizzazione dei Grafi

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

Prima di tutto, dal file "rec.csv" creato in precedenza contenente le proteine raccomandate dal sistema per una specifica drug, viene 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, viene 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  $add\_edge()$  viene 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 viene 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, viene 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"]])

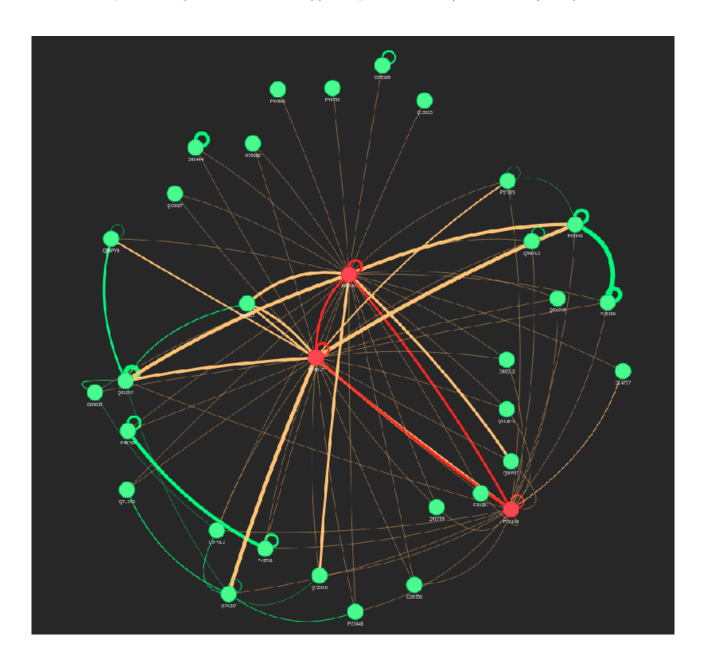
Insert the center node
P61981
Insert the radius
1
```

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(nodel, 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):

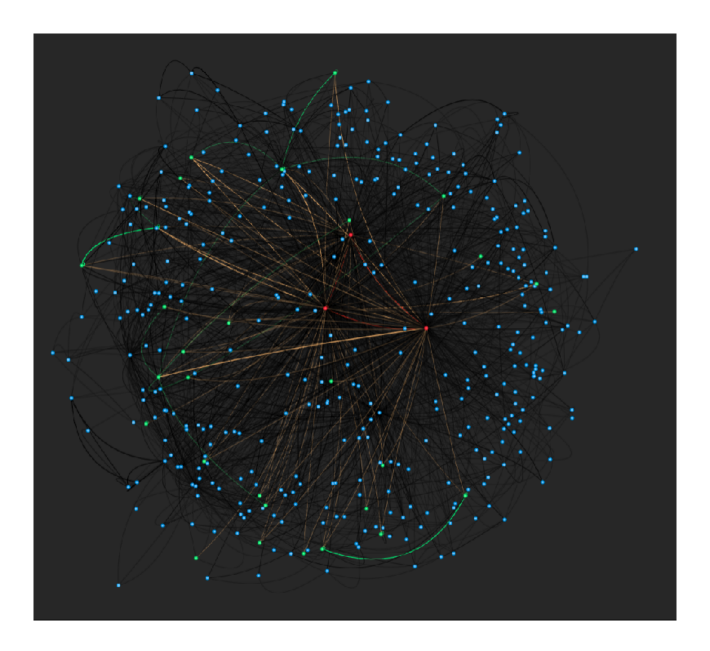


In rosso sono riportate le proteine consigliate dal sistema per la drug DB12010 (da questo esempio, infatti, si vede come la proteina P61981 ha interazione con altre due proteine raccomandate dal sistema), mentre in verde sono rappresentate le proteine che hanno una associazione diretta con la drug DB12010 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:



In questo grafo, in aggiunta alle proteine raccomandate in rosso e alle proteine con associazione diretta in verde, vengono aggiunte anche tutte quelle proteine che hanno una relazione con le proteine raccomandate e associate direttamente con la drug, ma che non sono nessuna delle due.

# 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.