# Краткий конспект

# Лекция 1. Поиск мотивов версия 0.1(draft)

<u>Д. Ищенко</u>\* Б. Коварский\* И. Алтухов\* Д. Алексеев\*  $11 \ \text{февраля, } 2016$ 

 $^*$ М $\Phi$ ТИ

#### 1 Зачем искать мотивы?

## 2 Несколько слов о сложности алгоритмов

При разработке алгоритма важно представлять и оценивать кол-во времени, необходимое для его исполнения при конкретных входных данных, а также объем компьютерных ресурсов, задействованных при исполнении алгоритма. Когда мы говорим про «конкретные данные», мы подразумеваем определенную величину, например, размер памяти, выделяемой под входные данные в битах. Будем называть эту величину n. Для простоты будем считать, что время необходимое для исполнения алгоритма пропорционально кол-ву элементарных операций (которые в свою очередь определены архитектурой процессора). Будем считать элементарными операциями: сложение, вычитание, умножение, деление, вычисление корня, а также сравнение двух величин. Тогда оценка времени сводится к определению f(n), функции количества элементарных операций от размера входных данных. Нас не будет интересовать точное значение f(n) (это и не всегда возможно определить), а только лишь его оценка (чаще всего оценка сверху). Определяется она с помощью термина «О большое» для асимптотического поведения функций. f(n) = O(q(n))означает, что кол-во операций f(n) при увеличении n будет возрастать не быстрее, чем q(n), умноженная на некоторую константу.

$$\exists (C>0), n_0: \forall (n>n_0) \ f(n) \le Cg(n)$$

Например, сложность алгоритма который вычисляет простую сумму k входных чисел  $a_k$  оценивается, как O(k). Грубо говоря, мы выполняем (k-1) операций сложения. Таким образом кол-во операций f(n) будет возрастать пропорционально кол-ву входных чисел k. Объем входных данных в битах можем оценить, как некоторую константу (например кол-во бит, зарезервированных под одно входящее число) умноженную на их кол-во  $n=c\cdot k$ , тогда  $f(n)=f(c\cdot k)=k-1=O(k)$ . Рассмотрим другой пример, алгоритм находящий ... алгоритм  $O(n^2)$  ...

Аналогичные рассуждения в оценке применимы и к вычислению необходимой памяти (чаще оперативной) выделяемой при исполнении алгоритма. Оценивается кол-во выделяемых бит m(n) от размера входных данных и оценивается с помощью O(p(n)). Возвращаясь к алгоритму вычисления суммы k чисел  $a_k$ . Допустим, алгоритм построен следующим образом: (i) прочесть все k чисел и записать в массив, (ii) просуммировать все  $a_k$  и результат записать в s, (iii) выдать результат s. Задействованная оперативная память – величина  $m(n) = m(k \cdot c) = k \cdot c + c = c(k+1) = O(k)$  (нам необходимо записать в массив все k чисел, каждое из которых занимает c бит, а также выделить память для переменной s размера c бит). Если же изменить

алгоритм следующим образом: (i) объявляется переменная s=0 для хранения суммы, (ii) поочередно читается одно число из  $a_k$  и добавляется к s,  $s=s+a_k$ , после чего  $a_k$  удаляется из памяти (iii) выводится s. То в такой реализации нам необходимо хранить всего два значения s и текущее  $a_k$ , а значит всего 2c бит. Другими словами, кол-во необходимой памяти n0 размера входных данных (кол-ва входных чисел), такой вариант оценивается, как m(n) = 2c = O(1). При этом в обоих реализациях алгоритма оценка времени одинакова  $f_1(n) = f_2(n) = O(k)$ .

Идеальным случаем ... написать про O(n) ...

## 3 Простой подход к поиску мотива

Вернемся к задаче о поиске мотива. Есть строка (геном) S и паттерн (мотив) M:

S: TATGCATGCATGA

M : ATGCTGA

Необходимо определить все позиции вхождения M в S. Рассмотрим самый простой алгоритм, заключающийся в полном переборе всех позиций в S, подстановки в них M и проверки попарных совпадений символов (нуклеотидов).

S: TATGCATGCATGA
M1: ATGCATGA

\*
M2 ATGCATGA
++++++\*
M3 ATGCATGA

\*
M4 ATGCATGA

\*
M5 ATGCATGA

\*
M6 ATGCATGA

++++++++

Обозначаем символом «\*» проверку на совпадение, которая вернула значения FALSE (символы отличаются), а символом «+» проверку, вернувшую TRUE (символы совпадают). Очевидно, что встречая несовпадение символов в M и S, нет необходимости сравнивать оставшиеся символы, и мы сдвигаем мотив M на «+1»

позицию относительно строки S и опять начинаем проверку с первого символа. В случае, если все символы совпали, считаем, что определили вхождение мотива M в строку S. Нетрудно показать, что при длине n строки S и длине m строки M, в худшем случае нам необходимо провести порядка  $n \cdot m$  сравнений, оценка временной сложности алгоритма  $f(n) = O(n \cdot m)$ .

### 4 Усовершенствование простого подхода

Попробуем усовершенствовать подход, используя некоторые наблюдения. Например, мы знаем, что паттерн M начинается с символа «А». Будем запоминать при сравнении M и S, позиции, в которых в S встречается «А» и при очередном сдвиге M относительно S, будем производить его не на «+1» позицию, а сразу на позицию, в которой в S стоит символ «А». Такой подход изображен ниже.

S: TATGCATGCATGA

M1 : ATGCATGA

\*

M2 ATGCATGA

++++++\*

M3 ATGCATGA

++++++

Очевидно, что мы уменьшили кол-во операций сравнения. Поступим еще «умнее», при втором сравнении (M2) мотива со строкой S, «запомним», что в S после символа «А» (в шестой позиции) стоят нуклеотиды «Т» и «G», как раз те, с которых начинается мотив M. Поэтому произведя сдвиг M до шестой позиции, не будем повторно их сравнивать, а начнем сравнение сразу с четвертого символа. Подход изображен ниже:

S : TATGCATGCATGA

M1 : ATGCATGA

\*

M2 ATGCATGA

++++++\*

M3 ATGCATGA

+++++

Мы добились дополнительного уменьшения кол-ва операций сравнения, но это был частный пример и рассуждали мы в очень «свободной» форме. Пока непонят-

но, как формализовать термины «запомнить», «заметить» и т.д. Возникает необходимость описать подход в виде алгоритма.

#### 5 **Z**-алгоритм

Обобщение вышеописанных наблюдений формализуется в виде Z-алгоритма. Перед непосредственным разбором алгоритма, рассмотрим понятие «предобработки» («предпроцессинга») строки. Этим термином назовем проведение каких-либо операций со строкой еще до выполнения самого алгоритма поиска мотива. Причем, можно проводить предобработку как самой строки S (мы коснемся этого позже при разборе суффиксных деревьев), так и строки содержащей мотив M. Наш подход будет смесью этих двух вариантов (о чем будет сказано ниже) и позволит решить задачу поиска мотива за линейное время O(n+m), где n – длина строки (генома) S, m – длина мотива M.

Введем несколько обозначений и определений:

- (i) Обозначим S[k..m] подстроку из S, начинающуюся с k-го и заканчивающуюся m-м символом. S[k] просто k-й символ строки.
- (ii) k-й префикс строки S: подстрока длины k, начинающаяся с первого символа S[1..k].
- (ііі) Для строки S и позиции  $i \geq 2$ ,  $Z_i(S)$  длина максимальной подстроки S, начинающейся с позиции i и совпадающией с префиксом S той же длины.

Рассмотрим строку S и укажем различные значения  $Z_i(S)$ :

## 

Для лучшего понимания величины  $Z_i(S)$  введем понятие Z-ящика (Z-box), каждый «ящик» начинается в некоторой позиции  $i \geq 2$ , в которой  $Z_i > 0$ , длина ящика соответствует значению  $Z_i$ .

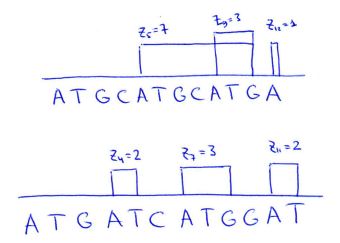


Рис. 1: Визуальное изображение значений  $Z_i$  в виде Z-ящиков. Длина ящика соответствует значению  $Z_i$ , высота ящика смысла не имеет, и изменяется только для удобства визуализации.

Введем еще две дополнительные величины, их осмысление потребует некоторой внимательности и усердия:

- (iv) Для любого  $i \ge 2, r_i$  координата самого правого символа во всех Z-ящиках, которые начинаются в позициях  $\le i$
- (v) Для любого  $i \geq 2$ ,  $l_i$  это позиция, с которой начинается Z-ящик, которому соответствует  $r_i$ . В случае, если Z-ящиков заканчивающихся на  $r_i$  несколько, выбирается наименьшая позиция.

Разберем несколько примеров определения  $r_i$  и  $l_i$  на рисунке:

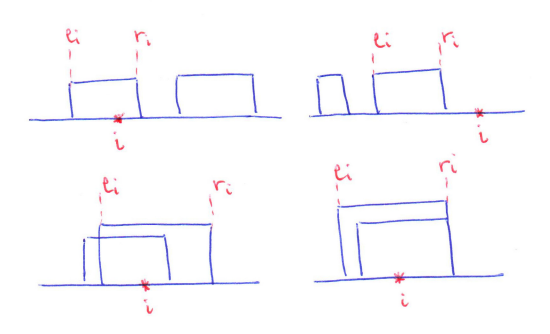


Рис. 2: Примеры определения  $r_i$  и  $l_i$  для заданного i.

Покажем, что вычисление всех значений  $Z_i$  (что эквивалентно построению всех Z-ящиков) возможно за линейное время, т.е. f(n) = O(n), где n – длина строки S. Сначала разберем частный случай, а затем перейдем к общему алгоритму.

Для того, чтобы вычислить  $Z_2$  достаточно сравнивать S[k] с S[k-1], начиная с k=2, пока не дойдем до первого несовпадения. Автоматическим мы определяем  $r_2$  и  $l_2$ ,  $r_2=Z_2+1$ ,  $l_2=2$ . Если не совпадают даже  $S[2]\neq S[1]$ , то  $Z_2=r_2=l_2=0$ .

Теперь предположим, что мы находимся на (k+1=101)-й позиции (k=100), все значения  $Z_2..Z_{100}$  уже известны и  $r_k=r_{100}=110,\ l_k=l_{100}=80$  (значит есть «ящик»  $Z_{80}=110-80+1=31$ ) (Рис. 3). Стоит задача вычислить  $Z_{101}$ .

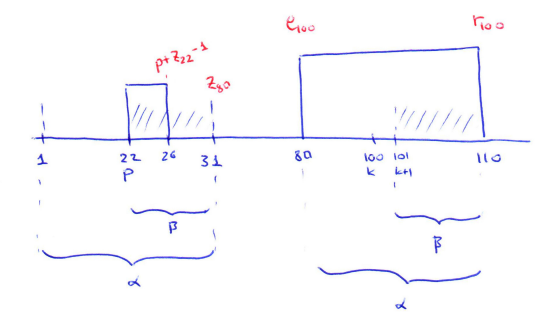


Рис. 3: Определение  $Z_{101}$  на основании предыдущих значений  $\{Z_i\}$ ,  $r_{100}$ ,  $l_{100}$ .

Назовем последовательность  $S[80..110] = \alpha$ , тогда такая же последовательность  $\alpha$  находится в начале строки S[1..31] (по определению Z-ящика). Очевидно, что последовательность, начинающаяся с  $k=101,\ S[101..110]$ , совпадает с S[22..31] (одинаковые подпоследовательности  $\alpha$ ), назовем их  $\beta$ . Для вычисления  $Z_{101}$  достаточно посмотреть на значение  $Z_{22}$  (ящика, начинающегося с 22 позиции). Пусть  $Z_{22}=5$ , это значит, что начиная с символа S[22] только пять символов совпадают с префиксом (S[1..5]), т.е. мы автоматически вычисляем  $Z_{101}=Z_{22}=5$  без дополнительных сравнений символов (т.к. Z-ящик, начинающийся с 22-ой позиции, короче строки  $\beta$ , а строка начинающаяся со 101 позиции равна  $\beta$ .

Мы рассмотрели важный частный случай, перейдем к формальному описанию алгоритма вычисления  $Z_{k+1}$  элемента, при вычисленных  $\{Z_2, Z_3, ..., Z_k\}$ ,  $r_k$ ,  $l_k$ :

(i) Если  $k+1>r_k$  (ни один Z-ящик, не покрывает (k+1)-й символ),  $Z_{k+1}$  вычисляется последовательным сравнением символов S[k+1] с S[1], S[k+2] с S[2] и т.д. до первого несовпадения.  $Z_{k+1}$  будет равно кол-ву совпавших элементов, если  $Z_{k+1}>0$ , то  $r_{k+1}=k+Z_{k+1}$ ,  $l_{k+1}=k+1$ .

- (ii) Если  $k+1 \le r_k$  ((k+1)-й символ содержится в Z-ящике), подстрока  $S[l_k..r_k]$  (назовем её  $\alpha$ ) совпадает с префиксом S. Тогда S[k+1] совпадает с p-м символом, где  $p=k+1-l_k+1$ . Строка  $S[(k+1)..r_k]$  (назовем ее  $\beta$ ) совпадает со строкой  $S[p..Z_{l_k}]$ . Это означает, что строка, начинающаяся с позиции (k+1) совпадает с префиксом хотя бы на  $Z_p$  символов или длину строки  $\beta$  (обозначим её  $|\beta|$ ). Рассмотрим два случая:
  - (а)  $Z_p < |\beta|$ : тогда  $Z_{k+1} = Z_p, \, r_{k+1} = r_k, \, l_{k+1} = l_k.$
  - (b)  $Z_p \geq |\beta|$ : тогда  $S[(k+1)..r_k]$  является префиксом S, и  $Z_{k+1} \geq |\beta| = r_k k$ .  $Z_{k+1}$  может быть больше  $|\beta|$ , поэтому начинаем сравнение  $S[r_k+1]$  с символами  $S[|\beta|+1]$ ,  $S[r_k+2]$  с символвами  $S[|\beta|+2]$  и т.д. до первого несовпадения. Пусть несовпадение возникло в позиции  $q \geq r_k + 1$ , тогда  $Z_{k+1} = q (k+1)$ ,  $r_{k+1} = q 1$  и  $l_{k+1} = k+1$ .

Такой алгоритм найдет все значения  $Z_k$  за линейное время O(n), т.к. как каждый символ мы сравниваем только один раз с другим символом строки). А теперь вернемся к нашей задаче поиска мотива M в последовательности S. Объединим строки M и S в одну, вставив между ними символ, который не встречается ни в M ни в S (если мы работаем с нуклеотидными последовательностями, то можно выбрать любой символ, отличный от A, C, C, например, «\$»:

#### M\$S

А теперь применим алгоритм вычисления Z-значений для такой последовательности. Очевидно, что позиции вхождения M в S будут теми позициями, в которых  $Z_k$  равно длине мотива, т.е.  $Z_k = |M|$ . Вот и все.

## 6 Куда двигаться дальше?

#### 7 Ссылки

[1] Gusfield D. Algorithms on strings, trees and sequences: computer science and computational biology. – Cambridge university press, 1997.