# Сборка. Часть первая

Алгоритмы в биоинформатике

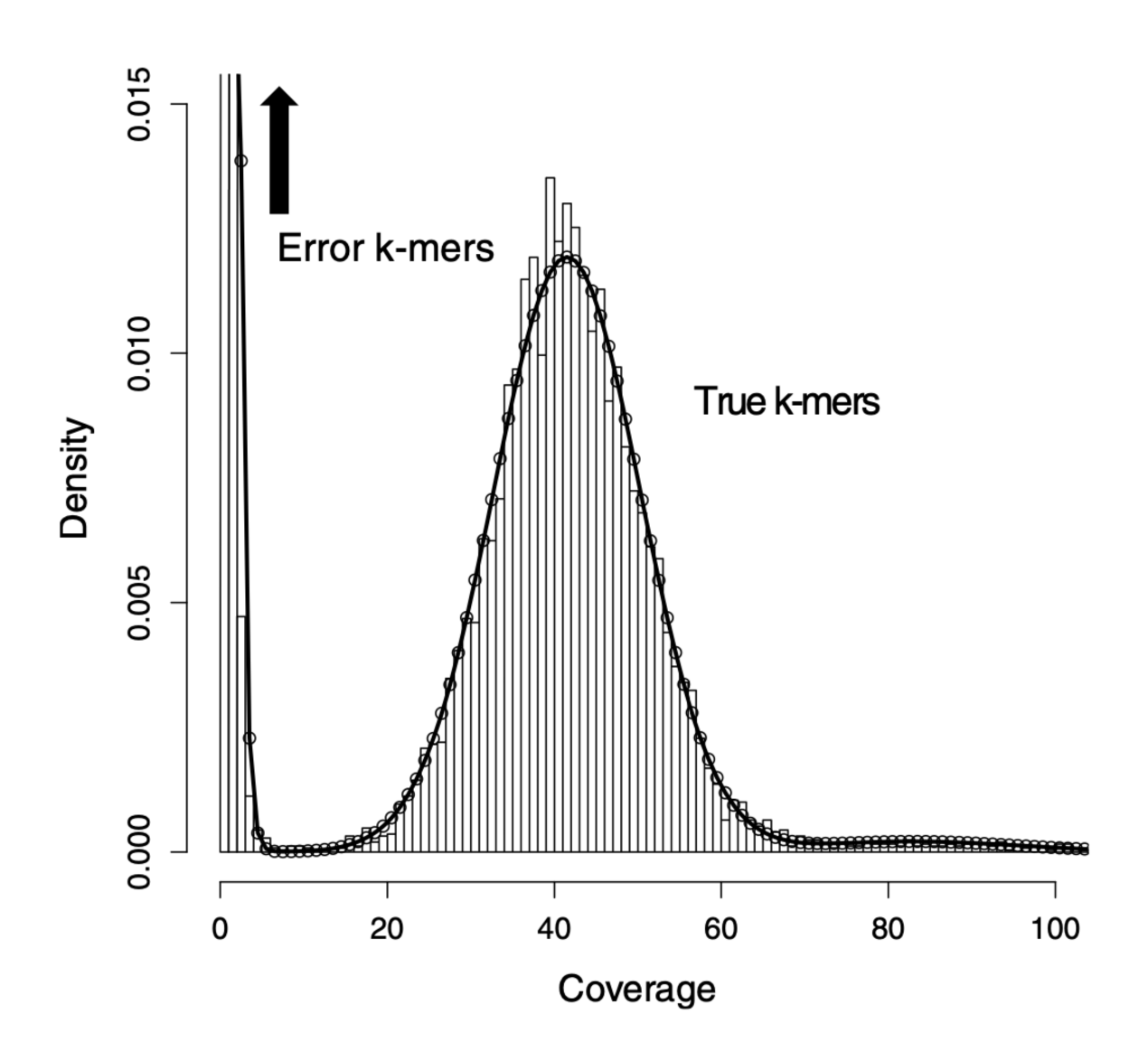
Антон Елисеев eliseevantoncoon@gmail.com

### В прошлой лекции

- Секвенирование случайный процесс
- о Случаются ошибки секвенирования
- Риды с ошибками можно отбрасывать либо исправлять

### В этой лекции

- о Подсчет k-меров, фильтр Блума
- Задача сборки генома
- о Задача SCS
- Жадное решение и overlap graph



Сколько существует всего k-меров над алфавитом {A, T, G, C}?

Сколько существует всего k-меров над алфавитом {A, T, G, C}?

 $[# all k-mers] = 4^k$ 

Сколько разных k-меров может быть в строке длинны L?

Сколько существует всего k-меров над алфавитом {A, T, G, C}?

$$[# all k-mers] = 4^k$$

Сколько разных k-меров может быть в строке длинны L?

$$N_{k,L} = L - k$$

Сколько существует всего k-меров над алфавитом {A, T, G, C}?

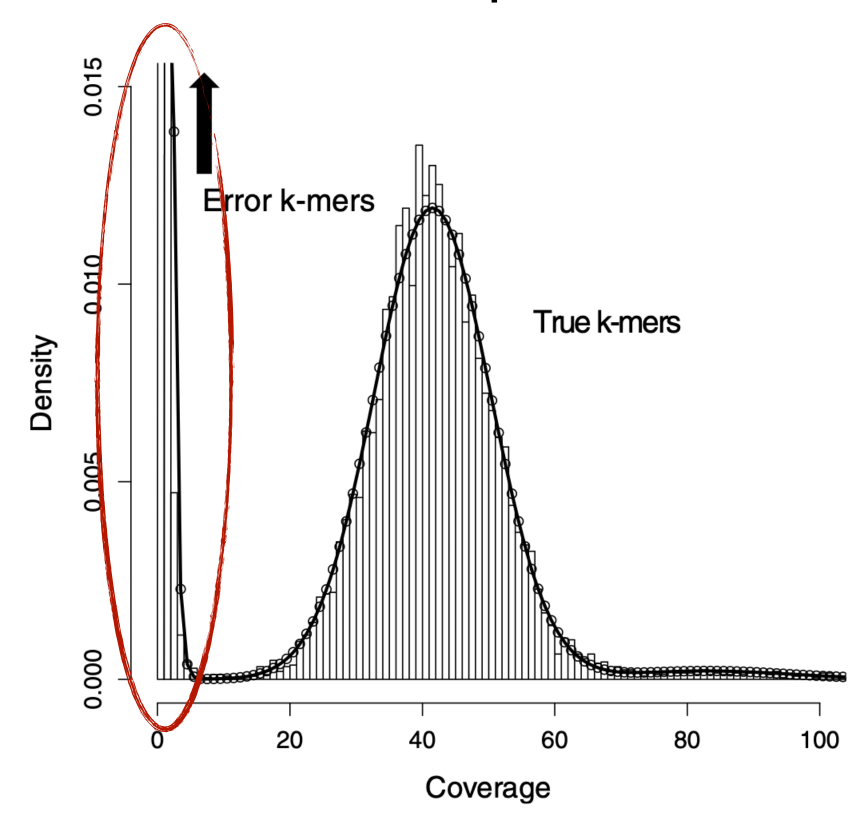
[# all k-mers] = 
$$4^k$$

Сколько разных k-меров может быть в строке длинны L?

$$N_{k,L} = L - k$$

Чтобы их хранить в хеш-таблице необходимо O(k(k-L)) памяти

Основная проблема — ошибки секвенирования



### Фильтр Блума

Рецепт:)

Взять массив B из m бит и добавить k независимых хеш-функций  $h_i$  : element  $\to [1,m)$ 

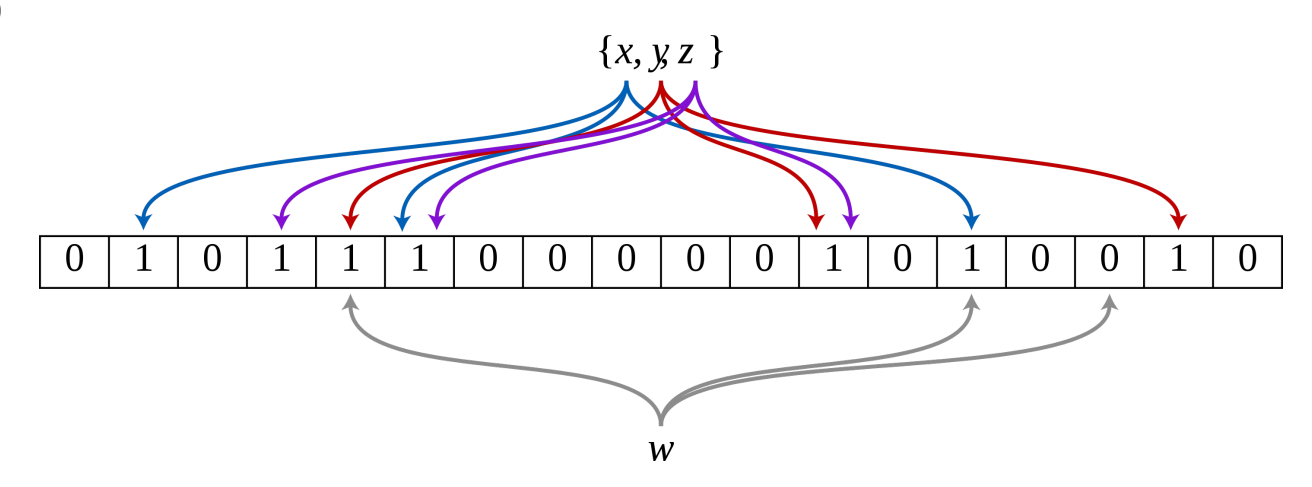
Операции:

- о Добавить элемент
- о Проверить наличие

### Фильтр Блума: добавить элемент

Собираемся добавить элемент е

- $\circ$  Посчитаем  $h_1(e), \dots h_k(e)$
- $^{\circ}$  Создадим битовый вектор A(e) с единицами в позициях  $h_1(e), \ldots h_k(e)$
- $\circ B := B \vee A(e)$



### Фильтр Блума: проверить элемент

Чтобы проверить есть ли в фильтре элемент e

- $^{\circ}$  Посчитаем вектор A(e)
- $^{\circ}$  Проверим  $A(e) = B \wedge A(e)$ 
  - True: возможно e присутствует
  - False: e еще точно не встречался

Какая есть проблема?

Фильтр Блума с вероятностью ошибки 0.01 и оптимально подобранным k требует всего 9.6 бит на 1 элемент и это не зависит от размера самого элемента.

- $^{\circ}$  k число хеш-функций
- <sup>о</sup> *т* длина битового вектора
- $^{\circ}$  n число добавленных элементов
- $^{\circ}$  p вероятность FP

- $^{\circ}$  k число хеш-функций
- <sup>о</sup> *т* длина битового вектора
- $^{\circ}$  n число добавленных элементов
- $^{\circ}$  p вероятность FP
- $h_i$  "хорошие" и независимые  $\Pr(h_i(x) = p) = \frac{1}{m}, \quad p = 1...m$

При вставке первого элемента e

- <sup>o</sup> Вероятность что бит  $B_j$  останется 0:  $P_0(B_j=0)=\left(1-\frac{1}{m}\right)^{\kappa}$
- $^{\circ}$  То же самое после n вставок  $P_n(B_j=0)=\left(1-rac{1}{m}
  ight)^{kn}pprox e^{rac{-kn}{m}}$
- <sup>o</sup> FP когда для элемента y не равного ни одному из вставленных все  $h_i(y)$  позиции равны 1:  $P_{FP}=(1-e^{\frac{-kn}{m}})^k$

Оптимальное число хеш-функций  $k = \frac{m}{n} \ln 2 \approx 0.6931 \frac{m}{n}$ 

Как следствие — чтобы фильтр Блума поддерживал заданную ограниченную вероятность FP,  $|B|:\ O(n)$ 

### Фильтр Блума в подсчете k-меров

"Efficient counting of k-mers in DNA sequences using a bloom filter" by P'all Melsted and Jonathan K Pritchard, 2011

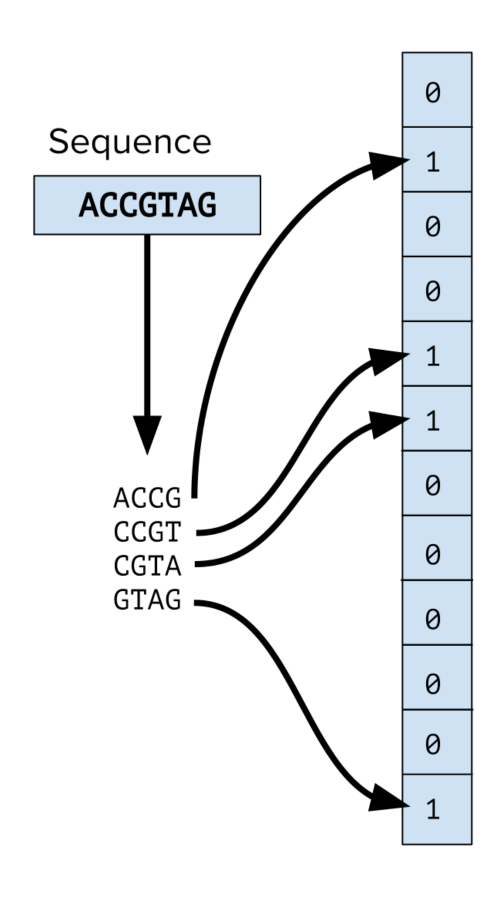
Задача: посчитать распределение k-меров

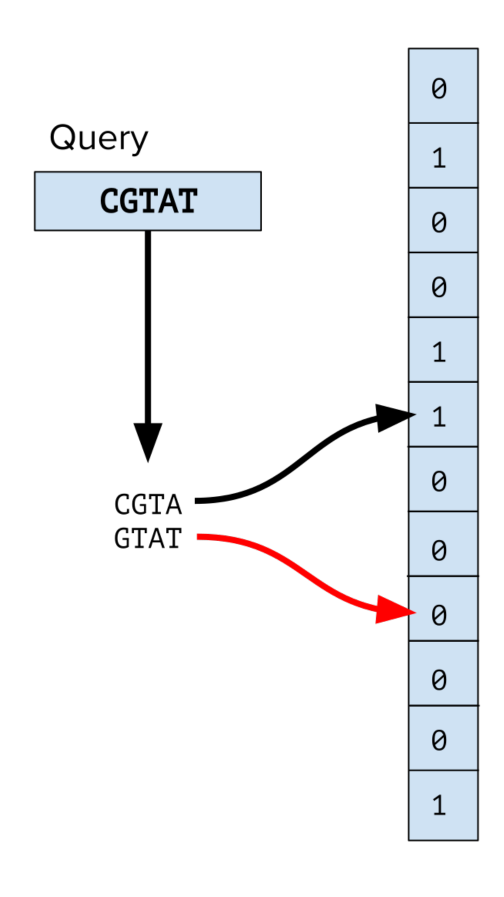
### Алгоритм:

Создаем хеш-таблицу и фильтр Блума и дальше для всех k-меров проверяем, есть ли k-мер в фильтре?

- False: добавляем в фильтр
- True: либо вставляем в хэш-таблицу со значением 2, либо увеличиваем счетчик.

## Фильтр Блума при поиске





### Сборка геномов

Дано: Множество ридов

Цель: Найти геном, из которого эти риды получены

CTAGGCCCTCAATTTTT
CTCTAGGCCCTCAATTTTT
GGCTCTAGGCCCTCATTTTTT
CTCGGCTCTAGGCCCCTCATTTTT
TATCTCGACTCTAGGCCCTCA
TATCTCGACTCTAGGCC
TCTATATCTCGGCTCTAGG
GGCGTCTATATCTCG
GGCGTCTATATCT
GGCGTCTATATCT
GGCGTCTATATCT
GGCGTCTATATCT

### Сборка геномов

Дано: Множество ридов

Цель:

Найти геном, из которого эти риды получены

CTAGGCCCTCAATTTTT
GGCGTCTATATCT
CTCTAGGCCCTCAATTTTT
TCTATATCTCGGCTCTAGG
GGCTCTAGGCCCTCATTTTTT
CTCGGCTCTAGCCCCTCATTTTT
TATCTCGACTCTAGGCCCTCA
GGCGTCGATATCT
TATCTCGACTCTAGGCC
GGCGTCTATATCTCG

### Сборка геномов. SCS

Задача поиска SCS (shortest common supersequence) — для заданного множества подстрок, найти такую строку минимальной длинны, которая содержит все подстроки.

Но это не самая короткая строка

### Сборка геномов. SCS

Задача поиска SCS (shortest common supersequence) — для заданного множества подстрок, найти такую строку минимальной длинны, которая содержит все подстроки.

Но это не самая короткая строка

CSC = AAATTTA

SCS (shortest common supersequence) — очень трудная задача. NP-трудная!

Как решить?

```
ААА, ААТ, АТТ, ТТА, ТТТ

Рассмотрим разные порядки

(1,2,3,4,5) \rightarrow AAATTATTT

(1,5,2,4,3) \rightarrow AAATTTATTT
```

```
ААА, ААТ, АТТ, ТТА, ТТТ

Рассмотрим разные порядки

(1,2,3,4,5) \rightarrow AAATTATTT

(1,5,2,4,3) \rightarrow AAATTATTT

(1,2,3,5,4) \rightarrow AAATTTA
```

```
ААА, ААТ, АТТ, ТТА, ТТТ

Рассмотрим разные порядки

(1,2,3,4,5) \rightarrow AAATTATTT

(1,5,2,4,3) \rightarrow AAATTTATTT

(1,2,3,5,4) \rightarrow AAATTTA
```

```
ААА, ААТ, АТТ, ТТА, ТТТ

Рассмотрим разные порядки

(1,2,3,4,5) \rightarrow \text{AAATTATTT}

(1,5,2,4,3) \rightarrow \text{AAATTATTATT}

(1,2,3,5,4) \rightarrow \text{AAATTTA}
```

#### Алгоритм:

- Перебираем все возможные порядки
- Для каждого порядка объединяем склеиваем строки, начиная с первого не перекрывающегося символа в строке

#### Алгоритм:

- Перебираем все возможные порядки
- Для каждого порядка объединяем склеиваем строки, начиная с первого не перекрывающегося символа в строке

#### Замечания:

Сложность такого алгоритма  $O(n!nl^2)$ 

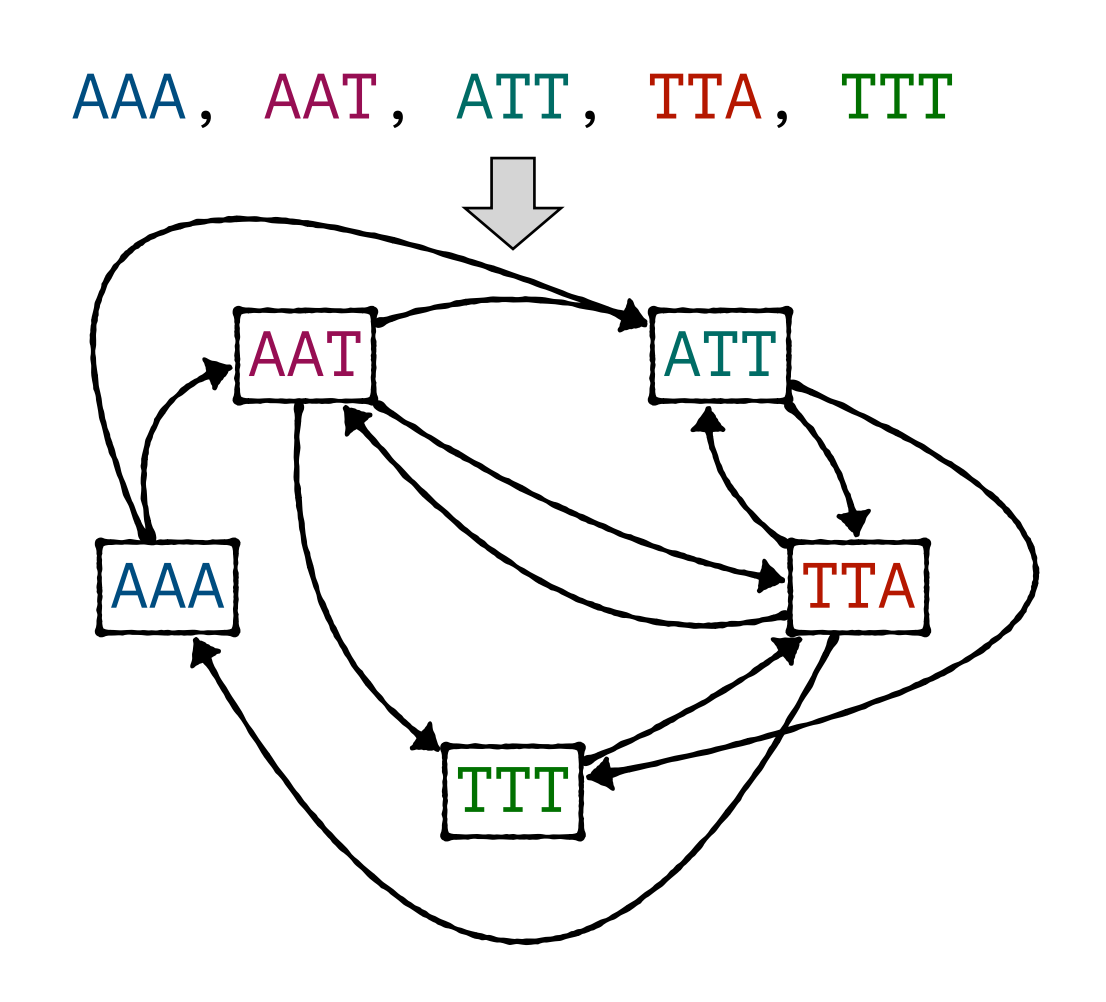
Если подстроки разной длины то нужно еще проверять, есть ли уже подстрока в строке, иначе контрпример {ATA, T}

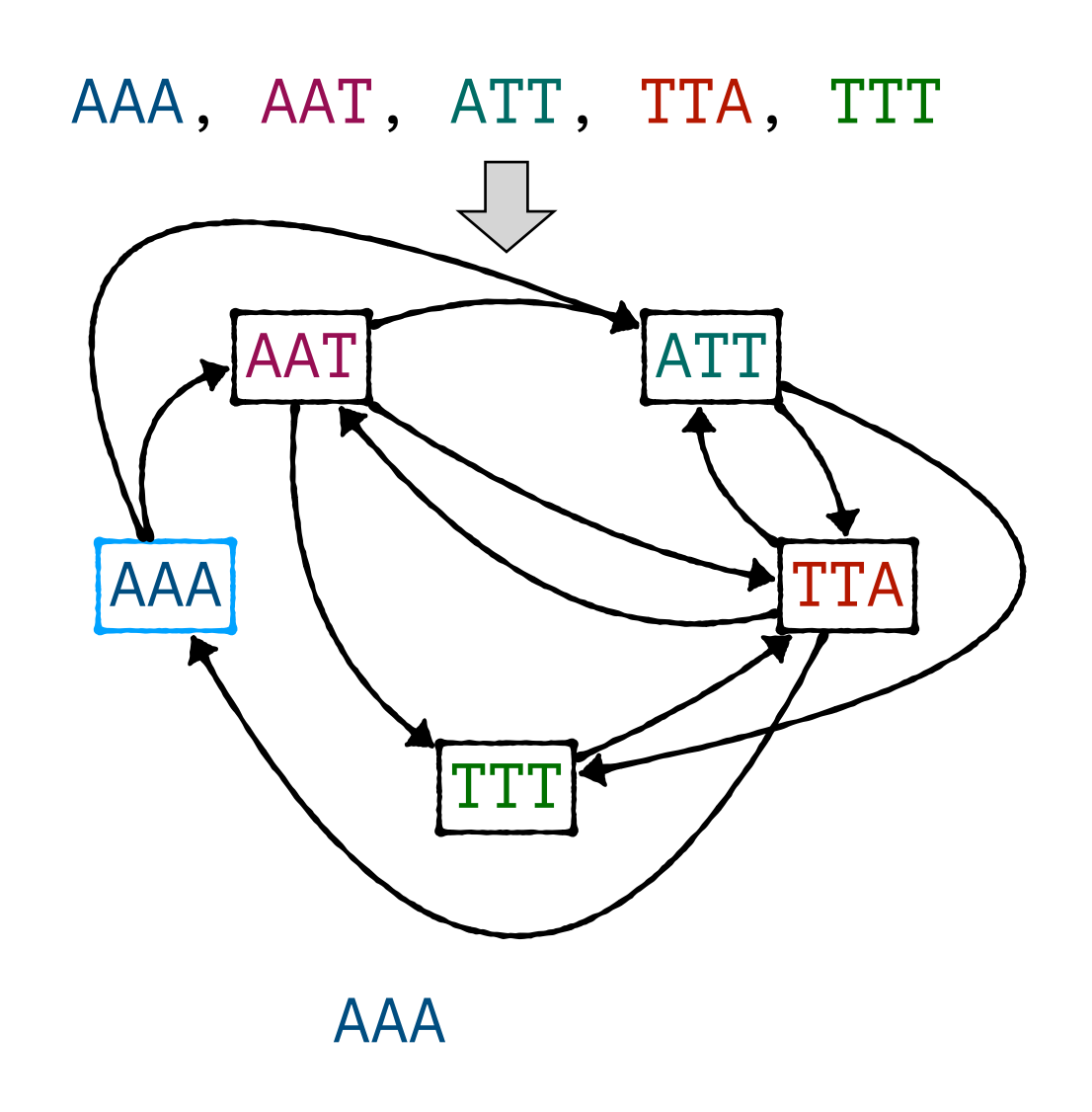
### SCS. Граф перекрытий

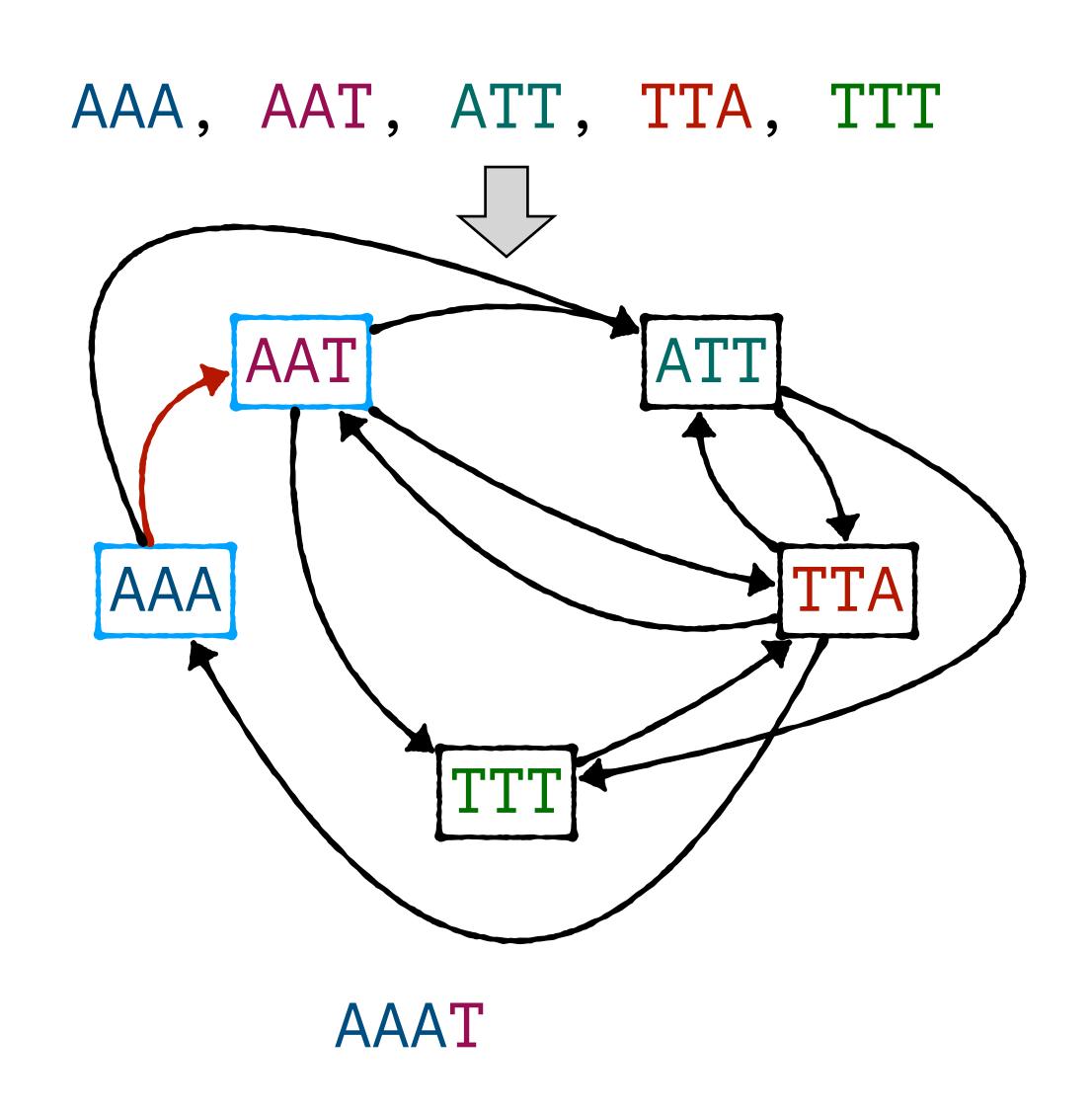
Определение: для заданного множества строк  $\{S\}$  и порога t, графом перекрытий  $O(\{S\},t)$  будем называть такой направленный граф, в котором

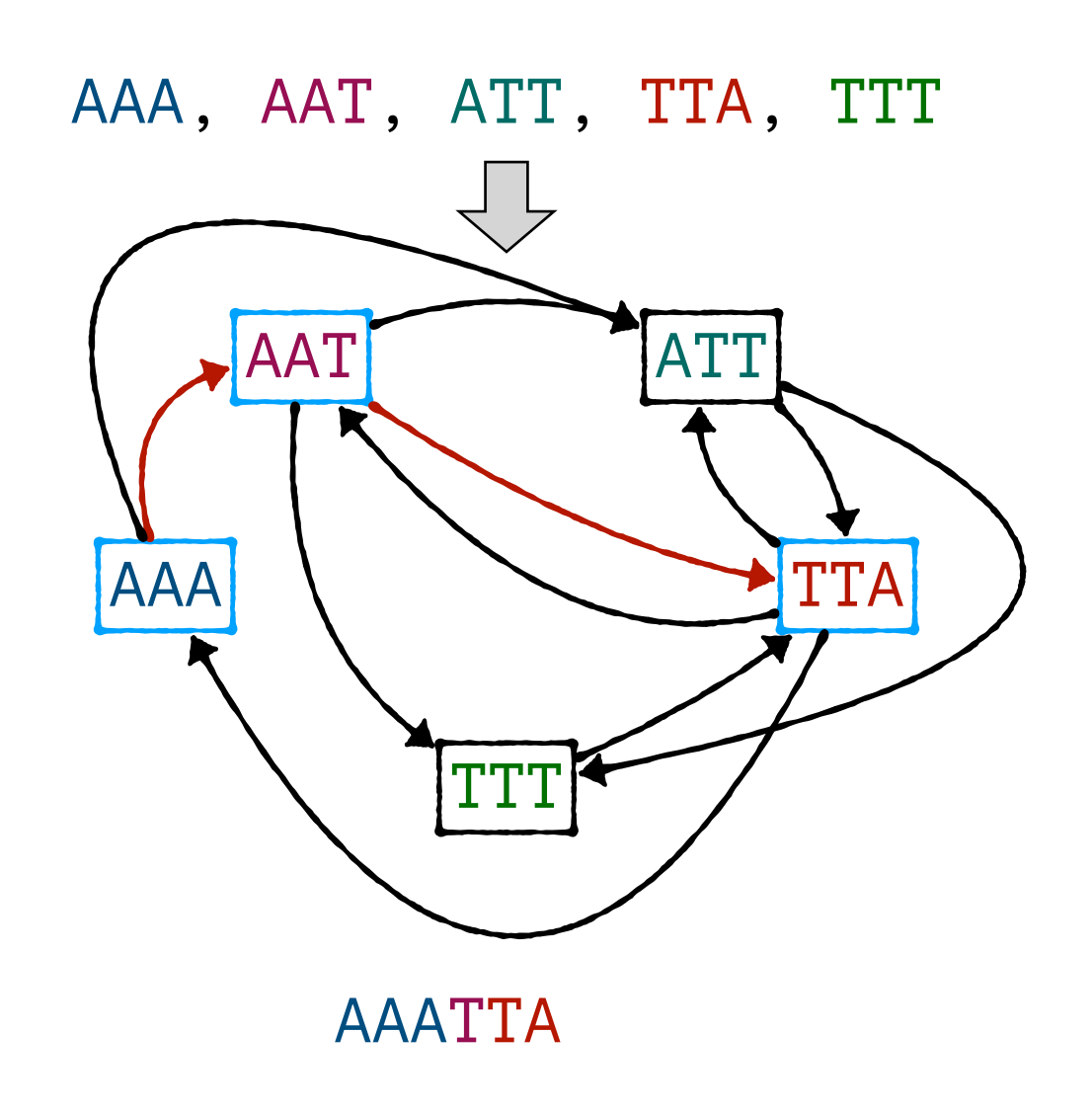
- $^{ extsf{o}}$  Вершины соответствуют строкам  $S_i$
- <sup>о</sup> Ребро проводится из вершины i в вершину j если самый длинный суффикс  $S_i$  совпадающий с префиксом  $S_j$  длиннее чем t
- $^{\mathrm{o}}$  Вес ребра e:(i,j) размер суффикса

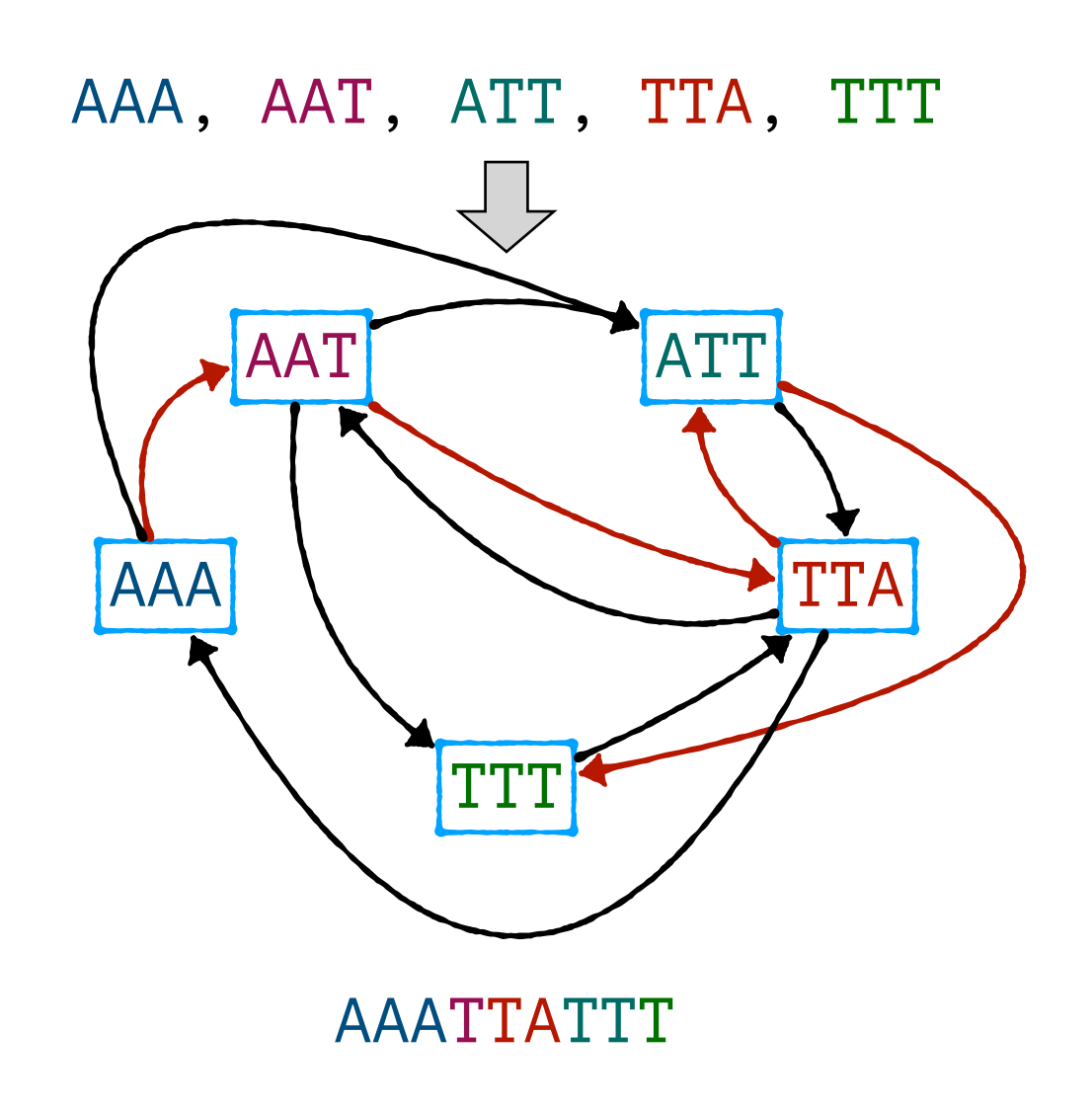
## SCS. Граф перекрытий









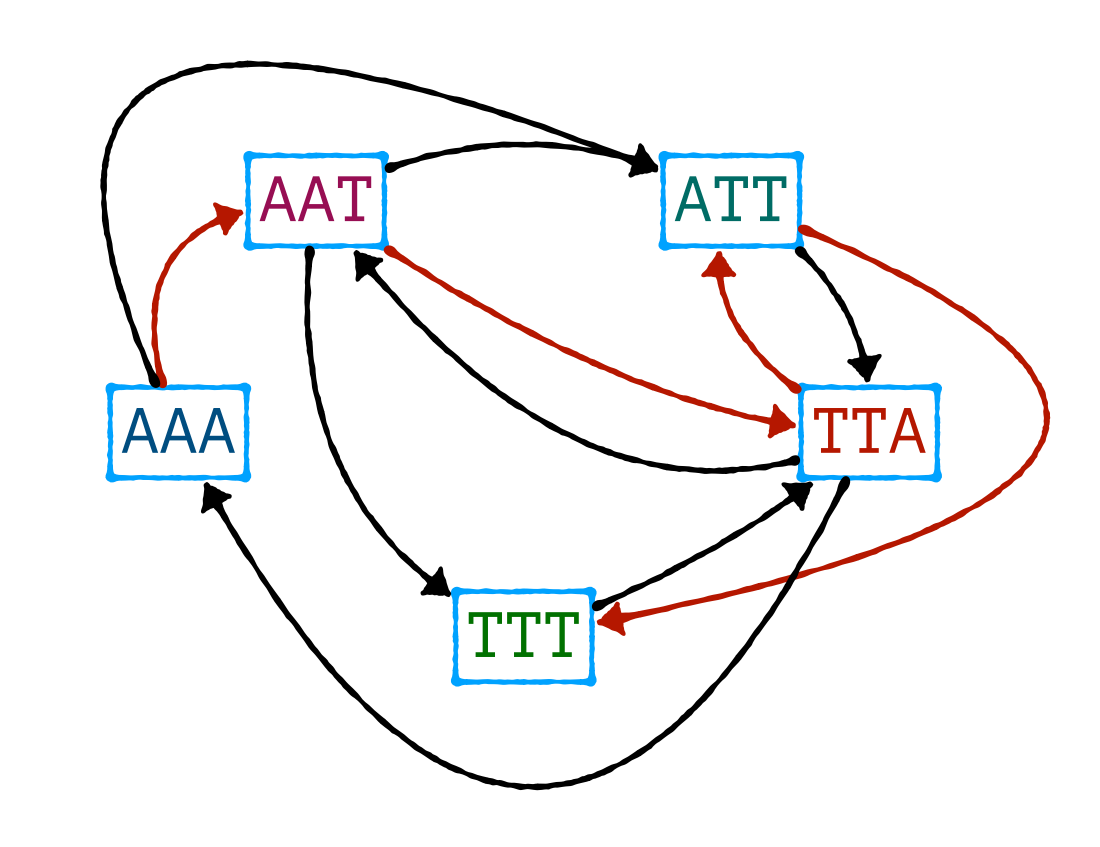


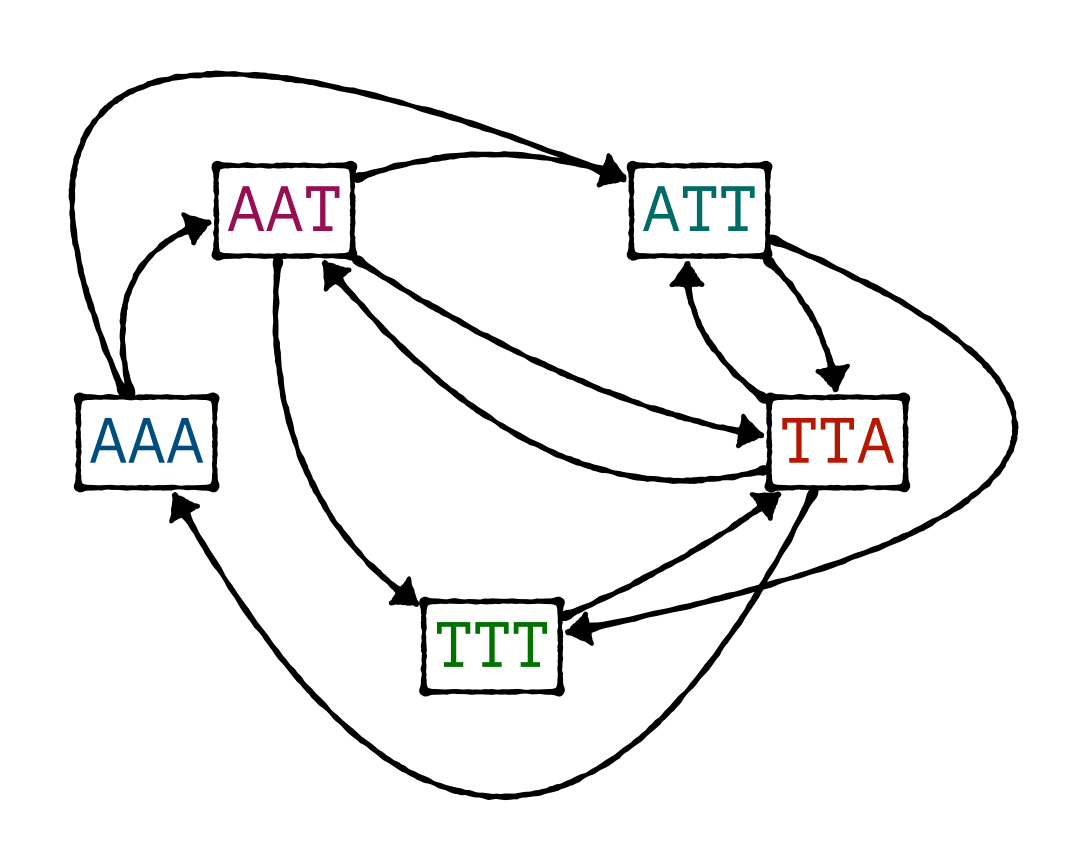
### Алгоритм:

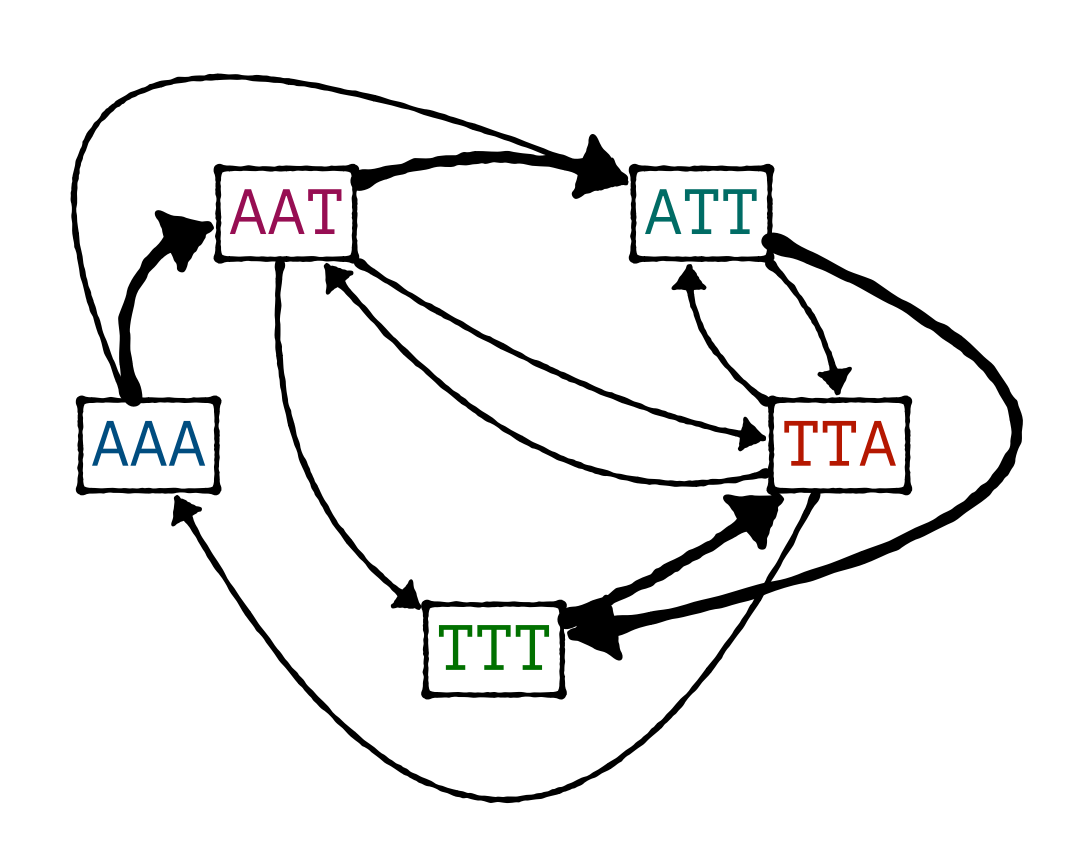
 Найдем Гамильтонов путь в графе перекрытий

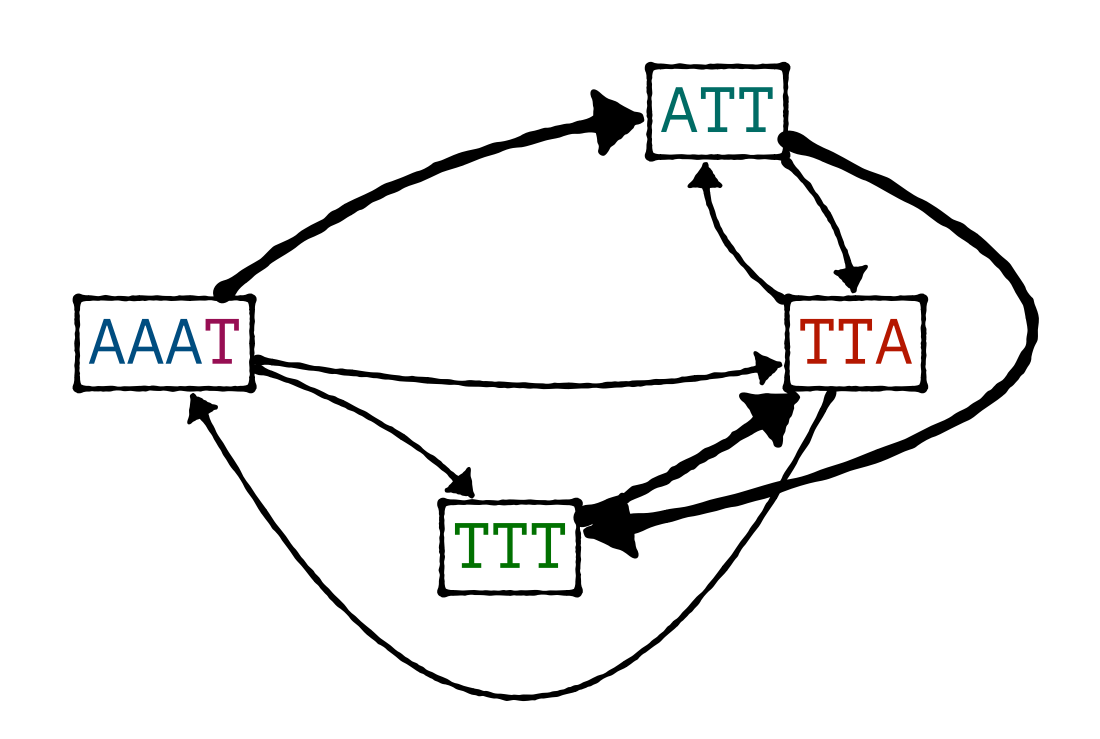
#### Замечания:

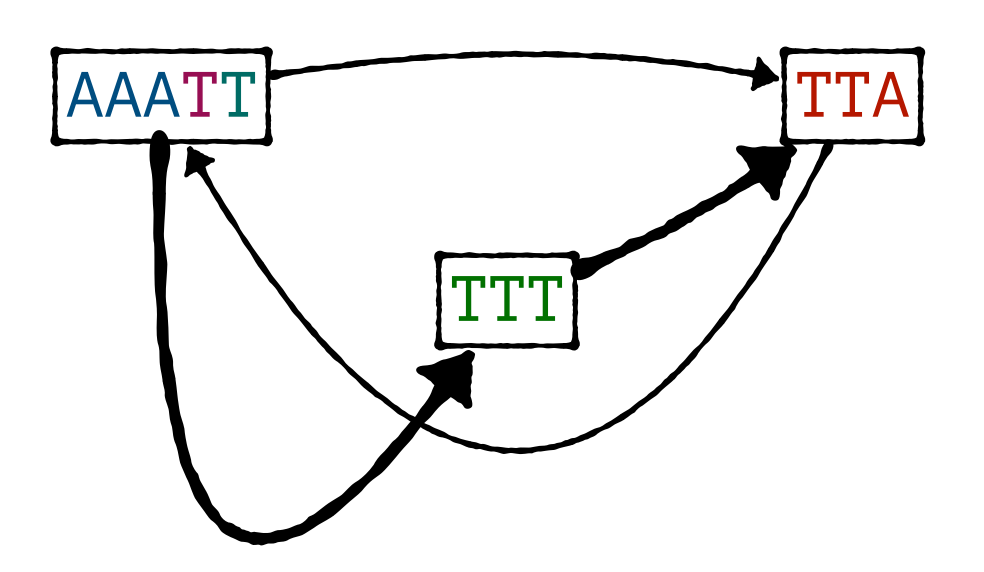
- Находит не кратчайшую суперстроку
- Все еще трудная задача
- о Пути может и не существовать

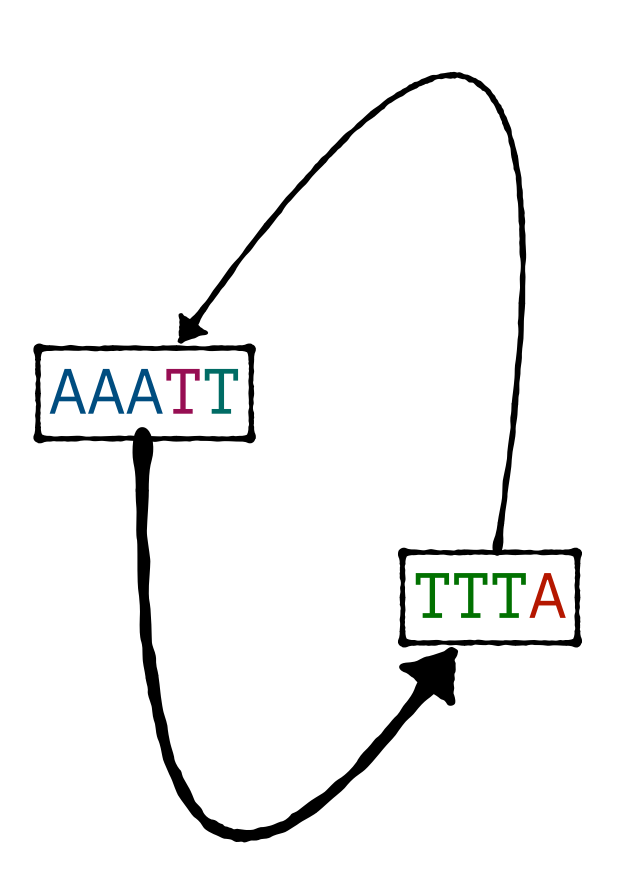














#### Алгоритм:

- о Строим граф перекрытий
- о Пока есть вершины объединяем те, что соединены тяжелыми ребрами

#### Замечания:

- Находит не кратчайшую суперстроку
- о Если ребер нет, а вершины еще остались то просто конкатенируем их
- Задача полиномиальная

### Резюмируем

- При анализе ридов нужно экономить память и на помощь приходят таки структуры данный как фильтр Блума
- Задача SCS абстрактное приближение задачи сборки генома является сложной задачей
- overlap graph позволяет реализовать жадное решение задачи поиска SCS