Comparaison de protéines

Adrien Dubois - N° candidat : 51771

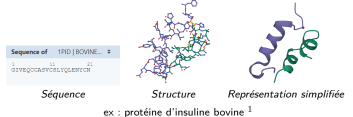
15 juin 2022

Plan

Comparaison de protéines

Adrien Dubois -N°candidat : 51771

Compétition Casp



Objectif : proposer une méthode de comparaison de structures

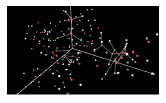
 $^{^1} source: Protein\ Data\ Bank,\ https://www.rcsb.org/3d-view/1B0Q$

```
ΔΤΟΜ
                                -7.189
                                        -6.908
                                                -5.228
        171 HG13 VAL A
HETATM
        172
                 NH2 A
                                -3.913 -3.201
                                                -4.868
                                                        1.00
                                                              0.00
                                                                              Ν
HETATM
        173
             HN1 NH2 A
                                -3.068 -3.568
                                                -5.283
                                                        1.00
                                                              0.00
HETATM
        174
             HN2 NH2 A
                                -3.878 -2.361
                                                -4.308
                                                        1.00
                                                              0.00
TER
        175
                 NH2 A
       176 RF
                  RF A 182
                                 2.230 -1.164
                                                                             RF
HETATM
                                                 0.585 1.00
                    3
CONECT
                         7
CONECT
CONECT
          3
```

FIG. : Lignes d'un fichier PDB ²

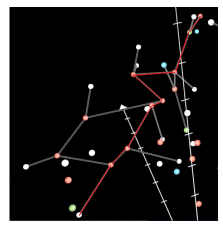
Données

 $\begin{array}{cccc} \text{position des atomes} & \to & \text{OK} \\ \text{type des atomes} & \to & \text{OK} \\ \text{liaisons} & \to & \text{moyennes} \end{array}$



²source : http ://acces.ens-lyon.fr/

Branche sans ramification



On sélectionne une branche indépendamment du reste de la protéine et du type des sommets

en python:

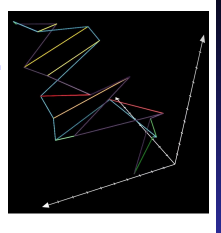
▶ type : Coord : float * float * float

type : Branche : Coord list

 $\underline{\mathsf{ex}} : B = [(0,0,0), (1,1,1), (1.5,1,2)]$

On considère 2 branches B1 en bleu et B2 en violet :

- même nombre d'atomes
- atomes ordonnés
- coloration distances: du vert au rouge, moins élevé au plus élevé



Coefficient de proximité de branches

Soit $B_1 = [M_1, \cdots, M_n]$ et $B_2 = [N_1, \cdots, N_n]$ des branches On pose,

$$\forall i \in \llbracket 1, n-1 \rrbracket, \ I_i = M_i M_{i+1} \text{ et } I_i' = N_i N_{i+1}$$

$$d_i = \max(I_i, I_i')$$

$$\theta_i = \operatorname{angle}(\overline{M_i M_{i+1}}, \overline{N_i N_{i+1}})$$

$$C_{dist} = \frac{\sum_{i=0}^{n-1} |\sin(\theta_i)| d_i}{\sum_{i=0}^{n-1} d_i}$$

$$C_{angle} = \frac{\sum_{i=0}^{n-1} |I_i' - I_i|}{\sum_{i=0}^{n-1} d_i}$$

$$R_{dist} = \frac{1}{1 + C_{dist}}$$

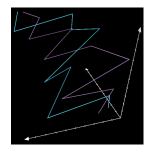
$$R_{angle} = \frac{1}{1 + C_{angle}}$$

Finalement, on définit :

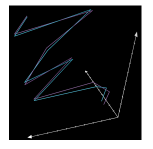
$$R = \frac{R_{dist} + R_{angle}}{2}$$

7/1

Valeur du coefficient sur exemples



$$\begin{aligned} \textit{R}_{\textit{dist}} = & 0.59 \quad \textit{R}_{\textit{angle}} = 0.68 \\ \hline \textit{R} = & 0.64 \end{aligned}$$



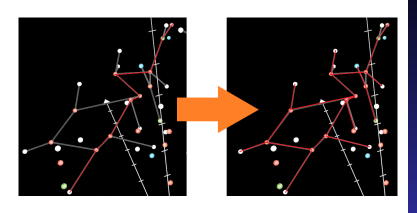
$$R_{dist} = 0.94 \quad R_{angle} = 0.97$$

$$\boxed{R = 0.95}$$

Comparaison de protéines

Des branches à la protéine complète

Comparaison de protéines



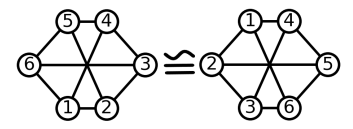
Définition d'un isomorphisme de graphes

 $\begin{array}{l} \underline{\mathsf{D\acute{e}finiton}} : \mathsf{Soit} \ A_g {=} \{g_1, \cdots, g_n\} \ \mathsf{et} \ A_h {=} \{h_1, \cdots, h_n\} \ \mathsf{des} \ \mathsf{ensembles} \\ \mathsf{Soit} \ \mathsf{G} {=} A_g \times S_g \ \mathsf{et} \ \mathsf{H} {=} A_h \times S_h \ \mathsf{deux} \ \mathsf{graphes} \ \mathsf{où} \ S_g, S_h \subseteq [n] \times [n] \\ \mathsf{(ainsi, l'arête} \ (g_i, g_j) \ \mathsf{est} \ \mathsf{dans} \ \mathsf{G} \ \iff \ (i, j) \in S_g \ \mathsf{)} : \end{array}$

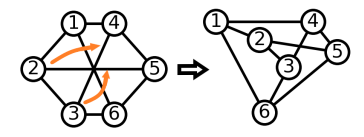
$$G \cong H \text{ si et seulement si } \exists \sigma \in \Sigma_n, S_g = S_h^{\sigma}$$
 (1)

où
$$S_h^{\sigma} := \{ (\sigma(i), \ \sigma(j)), \ \exists (i,j) \in \llbracket 1, n \rrbracket^2, \ (i,j) \in S_h \}$$

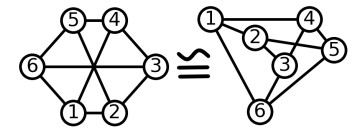
Exemple:



Adrien Dubois -N°candidat : 51771



donc :

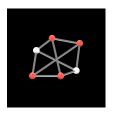


11

Notion d'isomorphisme appliquée aux protéines

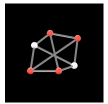
Comparaison de protéines

Adrien Dubois -N°candidat : 51771





- Même structure
- atomes différents
- positions des atomes différentes





- Même structure
- mêmes atomes
- positions des atomes différentes

12/1

Idée 1 : Recherche par force brute

Pour simplifier, on considère G=[[1, n]] \times S_g et H=[[1, n]] \times S_h

On cherche pour $\sigma \in \Sigma_n$, une permutation σ telle que $S_{\mathbf{g}} = S_h^{\sigma}$, En python :

- ▶ type : Graph $Graph.vertices \longleftrightarrow int list (liste des sommets) \longleftrightarrow int list (liste d'adjacence)$ $\underline{ex}: G_1 = Graph([0,1,2],[[0,1],[0],[0]])$ $H_1 = Graph([0,1,2],[[1,0],[2],[2]])$
- type : permutation : int list $\underline{\text{ex}}$: sur Σ_3 , Id = [0,1,2], $\sigma_1 = [2,1,0]$ la transpositon de 1 et 3
- ▶ fonction : test_isomorphism : Graph, Graph, int list \longrightarrow bool $\underline{\operatorname{ex}}$: test_isomorphism($G_1, H_1, [0, 1, 2]$) teste si G et H^σ sont les mêmes graphes
- fonction : isomorphes : Graph, Graph \longrightarrow bool $\underline{\operatorname{ex}}: isomorphes(G,H) = True$ G_1 et H_1 sont isomorphes car $\exists \sigma \in \Sigma_3, \ (\sigma = \sigma_1) \ G_1 = H_1^\sigma$

13/1

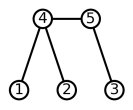
Idée 2 : tri des sommets par invariants

Les invariants des sommets que l'on peut utiliser sont par exemple le degré, le type du sommet,...

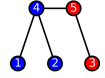
$$\underline{\mathsf{Exemple}} : \mathsf{G} = [\![1,5]\!] \times \mathit{S_g}$$

Les sommets ont une couleur : $1,\ 2$ et 4 sont bleus 3 et 5 sont rouges

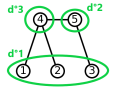
Et ont aussi un degré égal au nombre de voisins



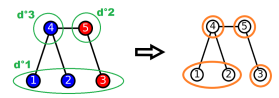
On peut trier les sommets par couleurs : $(1\ 2\ 4\ |\ 3\ 5)$



Ou trier les sommets par degré : $(1\ 2\ 3\ |\ 5\ |\ 4)$



Puis combiner les deux : $(1\ 2\ |\ 3\ |\ 5\ |\ 4)$



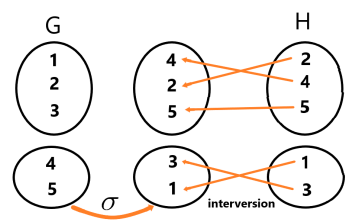
Comparaison de protéines

Adrien Dubois -N°candidat : 51771

5

Idée 2 : tri des sommets par invariants

Principe de recherche d'isomorphisme avec les sommets triés :



16

Idée 2 : tri des sommets par invariants

Comparaison de protéines

N°candidat : 51771

17/1

Tri sur les protéines

On crée ainsi une partition de [1, n] des sommets $(V_1 | \dots | V_t)$ pour G et $(W_1|\ldots|W_t)$ pour H alors :

$$G \cong H \iff \exists (\sigma_i)_{i \in \llbracket 1, t \rrbracket} \in \Sigma_{|V_1|} \times ... \times \Sigma_{|V_t|}, \ S_g = S_h^{\tilde{\sigma_1} \circ ... \circ \tilde{\sigma_t}}$$
 (2)

avec
$$\forall v_{i,j} \in V_i$$
, $\tilde{\sigma_i}(v_{i,j}) = w_{i,\sigma_i(j)}$ avec $V_i = (v_{i,1} \dots v_{i,|V_i|})$
 $\forall v \notin V_i$, $\tilde{\sigma_i}(v) = v$

Exemple:

$$(V_1, V_2) \rightarrow (1 2 3 | 4 5)$$

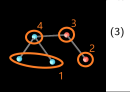
 $(W_1, W_2) \rightarrow (1 3 5 | 2 4)$

On crée ainsi une partition de [1, n] des somme $(W_1|\ldots|W_t)$ pour H alors:

$$G \cong H \iff \exists (\sigma_i)_{i \in [1,t]} \in \Sigma_{|V_1|} \times ... \times \Sigma$$

avec
$$\forall v_{i,j} \in V_i$$
, $\tilde{\sigma}_i(v_{i,j}) = w_{i,\sigma_i(j)}$ avec $\forall v \notin V_i$, $\tilde{\sigma}_i(v) = v$





18/1

et.

Comparaison des complexités force brute / tri

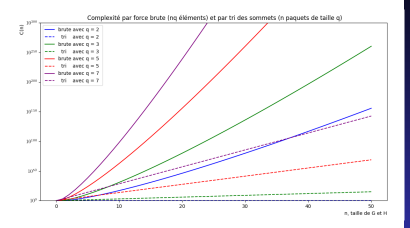
G et H sont des graphes à n sommets tous deux triés canoniquement :

- lacktriangle types des $t\in\mathbb{N}$ paquets du tri sont dans le **même ordre**
- ▶ on suppose les paquets de même tailles t_i , $i \in [1, t]$ (sinon les graphes seraient trivialement non isomorphes)

	force brute	tri des sommets
procédé d'itération	permutations sur Σ_n	combinaison de permutations sur $(\Sigma_i)_{i\in \llbracket 1,t rbracket}$ tel que $\sum_{i=1}^t t_i=n$
nombre maximal d'itérations	n!	$\prod_{i=1}^t t_i!$
mise en mémoire nécéssaire	$\sum_{k=1}^{n} k!$ permutations	$\sum_{k=1}^{\max(t_1,\dots,t_t)} k!$ permutations

Comparaison des complexités force brute / tri

On considère deux graphes triés en n paquets de taille q :



Adrien Dubois -N°candidat : 51771

Idée générale :

- tri équitable des sommets à partir d'un tri
 - $\rightarrow \quad \text{informations avec la propagation du degr\'e}$
 - ightarrow tri optimal
- création d'un arbre de recherche de permutations
 - → on crée artificiellement de nouveux tris équitables (fils de l'arbre) en isolant des sommets
 - → les feuilles sont des tris ordonnés de parties à un sommet : ce sont des permutations
- définition d'un ordre total sur les graphes
 - → déterminer le plus grand pour cette relation parmi les graphes permutés avec les feuilles de l'arbre
 - ightarrow on obtient alors l'isomorphisme cannonique

21/1

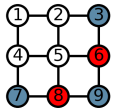
Utilisation de la propagation du degré :

Tri des sommets des paquets par degré dans les autres paquets pour en faire un nouveau tri

→ jusqu'à ce qu'il n'y ait plus de simplifications possibles

Exemple:

Soit
$$\pi = (1 \mid 3 \ 7 \ 9 \mid 6 \ 8 \mid 2 \ 4 \mid 5)$$
 un tri des sommets du graphe G
$$= (\textit{V}_1 \mid \textit{V}_2 \mid \textit{V}_3 \mid \textit{V}_4 \mid \textit{V}_5)$$



$$V_2 = (3 \ 7 \ 9)$$

 $V_3 = (6 \ 8)$

Tri de V_2 par degré dans V_3 :

$$V_2 = (3 \ 7 \ 9)$$
 $deg(3, V_3) = deg(7, V_3) = 1$
 $V_3 = (6 \ 8)$ $deg(9, V_3) = 2$
 $donc \ V_2 = (3 \ 7 \ | \ 9)$

$$\pi' = (1 \mid 3 \ 7 \mid 9 \mid 6 \ 8 \mid 2 \ 4 \mid 5)$$

tri π' plus fin

<u>Tri équitable</u> : la propagation de degré ne donne plus de nouveau tri

$$\forall (i,j) \in [\![1,n]\!]^2, \text{ tous les sommets de } V_i \text{ ont le même degré dans } V_j \\ \iff \forall (i,j) \in [\![1,n]\!]^2, \ \forall (v,w) \in V_i^2, \ \deg(v,V_j) = \deg(w,V_j)$$

Soit π un tri, on note :

23/1

$$R(\pi)$$
 le plus grand⁵ tri équitable ordonné obtenu à partir de π (4)

Arbre de recherche de permutations



On considère le tri suivant le degré : $\pi = (1 \ 3 \ 7 \ 9 \ | \ 2 \ 4 \ 6 \ 8 \ | \ 5)$

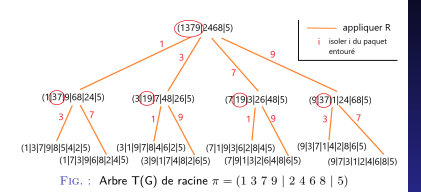
 $R(\pi) = \pi$ est alors la racine de l'arbre

FIG. : Graph G

Trouver les fils :

- lacktriangle trouver la première partie V_i d'au moins 2 éléments de π
- ▶ pour $v \in V$, on crée **artificiellement** un nouveau tri équitable : $\longrightarrow \pi_v = \pi \perp v = R(|V_1|..| \{v\} | |V_i \setminus \{v\}|..))$
- chacun des tris créés est un fils, on réitère jusqu'à obtenir des tris triviaux (paquets de taille 1)

Adrien Dubois -N°candidat : 51771



25

Relation d'ordre sur les graphes et isomorphisme cannonique

Ordre total \prec sur les graphes :

On pose la fonction $i: G \mapsto i(G)$ telle que :

- ullet i(G) est la séquence binaire $(\mathbb{1}_{(i,j)\in G})$ dans l'ordre lexicographique
- $G \leq H$ si et seulement si $i(G) \leq i(H)$ en décimal

On pose alors l'ismorphisme cannonique de McKay (pour le tri π) :

$$C_M(G) = max_{\leq} \{G^{\sigma}, \sigma \text{ noeud terminal de T(G) de racine } \pi\}$$
 (5)

alors:

$$G \cong H$$
 si et seulement si $C_M(G) = C_M(H)$ (6)

Exemple : pour $\pi = (1 \mid 3 \ 7 \mid 9 \mid 6 \ 8 \mid 2 \ 4 \mid 5)$



FIG.: Graphe G



Fig. : Graphe $C_M(G)$

Application sur les protéines

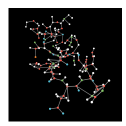


FIG. : Protéine



FIG. : Même protéine mais déplacée et numérotation différente des sommets

Temps d'éxecution : pour cette protéine de 171 atomes

tri par degré et atomes propagation des degrés test d'isomorphisme temps total d'éxecution 0.002 s 7.4 s

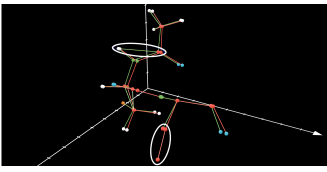
0.3 s

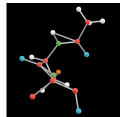
7.8 s

 $\frac{R\acute{e}sultat}{tri}: prot\'eines isomorphes et permutation renvoy\'ee correcte tri + propagation du degr\'e <math>\to$ paquets d'au plus 4 atomes

Comparaison de protéines

Recherche du plus grand sous-graphe isomorphe







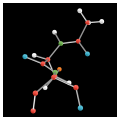


Fig.: Protéine de 22 atomes (en rouge)

Comparaison de protéines

Recherche du plus grand sous-isomorphe





FIG. : Un sous-graphe isomorphe de taille maximale

temps d'éxecution sur ce modèle : 3-4 minutes

Cas d'égalité, sous-graphes de même taille?

Comparaison de protéines

Adrien Dubois -N°candidat : 51771

• Alignement des sous-structures isomorphes :



Coefficient de proximité :

 $\begin{array}{ll} \text{branche} & \rightarrow & \text{suite d'arêtes ordonnées} \\ \text{Même coefficient que pour les branches} \end{array}$

30/1

30

Une fois la plus grande sous-structure isomorphe déterminée :

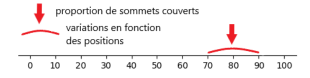


FIG. : coefficient de proximité des protéines

Comparaison de protéines

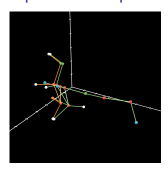
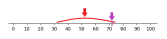


FIG. : Protéines plutôt éloignées



$$C_{prox} = 92.9$$
 $C_{struct} = 52$ $C = 72$

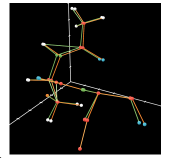


FIG. : Protéines plutôt proches



$$C_{prox} = 97.7$$
 $C_{struct} = 93$ $C_{struct} = 93$

Adrien Dubois -N°candidat : 51771

32

Il exite un ebijection entre les arêtes des strcutures comparées (on les suppose

Comparaison de protéines

Adrien Dubois -N°candidat : 51771

33/1

isomorphes). Il est alors

Conclusion

Comparaison de protéines

Adrien Dubois -N°candidat : 51771

Bilan:

- tri des atomes très classant
- test d'isomorphisme efficace sur les protéines
- méthode recherche du plus grand sous-graphe isomorphe fonctionnelle
- mise en place d'un coefficient de comparaison

Limites:

- lecture partielle du format pdb
- coefficients déterminés de manière empirique
 - ightarrow sur une base d'exemples, ajuster les valeurs
- recherche demande beaucoup de ressources (NP-complet)

Code

Comparaison de protéines

```
from def protein import *
from generer protein import *
#lecture pdb
def entier(car):
    car = car.split('.')
    a, b = int(car[0]), int(car[1])
     return round( a + b/10**len(car[1]), 2)
def read(pdb, liaisons=False):
    file = open(pdb)
     [i, p, lm, connect = [], [], [], []
     for line in file .
         if ('ATOM' in line) or ('HETATM' in line):
             I = [x \text{ for } x \text{ in line.split}('u') \text{ if } x!='' \text{ and } (x!='\setminus n')
                    and (x!='\backslash n') and (x!="'\backslash n")
             if I[0] == 'ATOM' or I[0] == 'HETATM':
                  li.append( int([[1]) )
                  point = [entier(1[6]), entier(1[7]), entier(1[8])]
                  lp.append(point)
                  lm.append(l[-1])
         if 'CONECT' in line:
             connect.append([int(y) for y in [x for x in line.split
                   ('\sqcup') if (x!='') and (x!='CONECT') and (x!='\setminusn')
                  and (x!='/n') and (x!="'/n")]])
     file.close()
     for k in range(len(connect)): #Renumérotation
         for I in range(len(connect[k])):
             connect[k][I] = Ii.index(connect[k][I])
```

```
if liaisons.
        connexions = [[] for _ in range(len(li))]
        for c in connect:
            connexions[c[0]] = c[1:]
        P = Protein([Atom(k, lp[k], lm[k])) for k in range(len(li))],
              connexions) #connexions ne fonctionne pas ->
             subtilités du format
        return filtre RE(P)
    P = Protein([Atom(k, lp[k], lm[k]) for k in range(len(li))], [[]]
          for _ in range(len(li))]) #sans connections
    return filtre RE(P)
def test(pdb):
    file = open(pdb)
    for line in file:
        print (line)
#écrire
save\_folder = "C : \Adrien_Dubois \Desktop \TIPE \2-Code \
     pdb\\save prot\\"
def concatstr(liste):
    s = ''
    for I in liste:
        s += str(I)+'_{II}
    return s
def save(prot,nom):
    file = open(save_folder + nom, 'w')
    file.write('latom\n')
```

```
for at in prot.latom:
        file.write(str(at.indice) +';'+ concatstr(at.point) +';'+
             str(at.atom)+'\n')
    file.write('connect\n')
    for i in range(prot.nbr):
        file.write(concatstr(prot.connect[i])+'\n')
    file.close()
def recup(nom):
    file = open(save_folder + nom, 'r')
    latom, connect = [], []
    blat . bcon = False . False
    for line in file:
        if 'latom' in line .
            blat = True
        elif 'connect' in line:
            blat. bcon = False. True
        elif blat:
            i, p, a = tuple(line.split(';'))
            i, a = int(i), a[0]
            p = [float(k) for k in (p.split('u')) if k!='']
            latom.append( Atom(i,p,a) )
        elif bcon :
            I = line.split('u')[:-1]
            connect.append([int(k) for k in l])
    return Protein (latom, connect)
```

```
from cas_simple_nuage import *
#exemple - nuage point (non lies / lies)
def rda(x=0.5, eps=0.5):
    a, b = x-eps, x+eps
    return (b-a)*rd.random() + a
def generernuage(n=10,xlim=10,ylim=10,zlim=10):
    I = []
    for _ in range(n):
        I.append([xlim*rda(),ylim*rda(),zlim*rda()])
    return nuagepoints(I)
def genererliaisons(): #on trie les points selon la diagonale (axe
      n=(1,1,1) passant par O)
    g = generernuage()
    I = []
    for i in range(g.nbr):
        if I==\Pi:
            1.append([g.liste[i],g.diag[i]])
        else ·
            for i in range(len(I)):
                 if g.diag[i] <= I[i][1]:
                     I = I[:j] + [g.liste[i],g.diag[i]] + I[i:]
                     break
                 if j==n:
                     1.append([g.liste[i],g.diag[i]])
        return nuagepoints ([h[0] for h in 1])
```

```
def genererliaisonsunif(n, c):
    D = distance([0,0,0],[c,c,c]) #diagonale du cube
    ndiag = [k*(D/(n+1)) \text{ for } k \text{ in } range(1,n+1)]
    u = (1/np.sqrt(3)) * np.array([-1,-1, 1])
    v = (1/np. sqrt(2)) * np. array([1, -1, 0])
    def is_incube(I, c):
        return 0 \le |[0]| \le c and 0 \le |[1]| \le c and 0 \le |[2]| \le c
    def genpointdiag (diag, M):
        while 1:
            x = M * (-1 + 2*rd.random())
            y = M * (-1 + 2*rd.random())
            A = ( diag/np.sqrt(3) * np.array([1,1,1]) )
            B = x * u
            C = v * v
            point = (A+B+C).tolist()
            if is_incube(point, c):
                 return point
    def interplancube(diag, c): #donne
        if diag \leq D/np.sqrt(3)
            x = diag * np.sqrt(3)
            return [ [x,0,0], [0,x,0], [0,0,x] ]
        elif diag \geq D*(1-np.sqrt(3))
            x = c - (D-diag) * np.sqrt(3)
            return [x,c,c], [c,x,c], [c,c,x]
        return [ [c,0,0] ]
    def distM(diag, c): #definir un distance a la diagonale du
         cube maximale
        P = interplancube(diag, c)
```

```
A = ( diag/np.sqrt(3) * np.array([1,1,1]) ).tolist()
        return max([distance(A,p) for p in P])
    I = []
    for i in range(n):
        M = distM(ndiag[i], c)
        1.append( genpointdiag(ndiag[i], M) )
    return nuagepoints(1)
#exemple — générer une approximation a partir d'un modele
def decalagex (NA, eps):
    I = []
    for i in range(NA.nbr):
        I.append([NA.x[i], NA.y[i] + rda(0.1,1)*eps, NA.z[i]])
    return nuagepoints(1)
#affichage temporaire
N1 = generernuage()
N2 = genererliaisons()
N3 = genererliaisonsunif(10, 10)
N4 = rotation_z(N1)
def show(N, M, relies=False): #points reliés : dans l'ordre de le
     liste
        fig = plt.figure()
        md = Axes3D(fig)
        for a in N. liste:
            md.scatter(a[0], a[1], a[2], linewidths = 4)
```

```
for a in M.liste:
    md.scatter(a[0],a[1],a[2], linewidths = 4)
if relies:
    for i in range(N.nbr - 1):
        md.plot(N.x[i:i+2],N.y[i:i+2],N.z[i:i+2], color='black')
        md.plot(M.x[i:i+2],M.y[i:i+2],M.z[i:i+2], color='blue')
plt.show()
```

```
from def protein import *
#generer proteine
#generation 2 : 4 liaisons par carbone, 1 par hygrogène, 3 par
     azote, etc -> pbm de satisfiabilité (incroyable)
def liste cercle(liste atom):
    return [[x.point, 0, x.point.copy(), x.indice] for x in
         liste atom] #on conserve l'indice initial
def contact(i,j,lc):
        return distance (|c[i][0], |c[j][0]) \leftarrow (|c[i][1] + |c[j]]
             ][1])
def update(lc, n, fixe, trans): #n=len(lc)
    for i in range(n):
        count, ref = 0, []
        for j in [k for k in range(n) if k!=i]:
            if contact(i,j,lc):
```

```
count += 1
                 ref.append(j)
        if count \ge 2:
             fixe[i] = ref
        if count==1:
             trans[i] = ref[0]
def incrementer(lc, n, fixe, trans, eps, rmax):
    for i in range(n):
        if fixe[i]!=False:
             pass
        elif trans[i]!=False:
            a = lc[trans[i]][0]
            b = lc[i][0]
            AB = np. array(b) - np. array(a)
             lc[i][0] = (np.array(b) + eps * (AB)/distance(a,b)).
                  tolist()
             lc[i][1] += eps
        else:
             lc[i][1] += eps
    r = max([lc[i][1] \text{ for } i \text{ in } range(n)])
    if r > rmax:
        for i in range(n):
             if fixe[i]==False:
                 fixe[i] = [trans[i]]
def vertices(Ic, fixe, n):
    def maxi(liste):
        if liste ==[]:
             return O
        return max(liste)
```

```
def rev(couple):
        a.b=couple
        return b, a
    lcouples = [(tuple(lc[i][2]), tuple(lc[j][2])) for i in range(
         n) for j in fixe[i]
    n, k = len(lcouples), 0
    while k < n:
        if (|couples[k]| in |couples[k+1:]) or (rev(|couples[k])| in
              lcouples[k+1:]):
            lcouples.pop(k)
            n += -1
        else ·
            k += 1
    return Icouples
def tri denombrement(I,N): #N nbr sommets
    compt = [False]*N
    for x in I.
        compt[x] = True
    return [x for x in range(N) if compt[x]]
#si le graphe n'est pas connexe, relier les composantes connexes
def connexe(g): #retounre partition des sommets
    n = len(g)
    T = [False for _ in range(n)]
    a_visiter = [0]
    T[0] = True
    comp connexes = []
    for i in range(n):
```

```
if not T[i]:
                                                        a_visiter = [i]
                                                      T[i] = True
                                                       comp = []
                                                       while a_visiter != []:
                                                                          s = a \ visiter.pop(0)
                                                                         comp.append(s)
                                                                          for x in g[s]:
                                                                               if not T[x]:
                                                                                            T[x] = True
                                                                                             a_visiter.append(x)
                                                       comp_connexes.append(comp)
                   return comp connexes
def dmin(I1, I):
                 dm, \ xm, \ ym = \ distance ( \ | \ [ \ | \ [ \ 0 \ ] ][2] \ , \ | \ c \ [ \ | \ [ \ 0 \ ][0] ][2] ) \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \ 0 \ ] \ , \ | \ 11 \ [ \
                                         [0][0]
                   for I2 in I:
                                     for x in I1:
                                                        for v in 12:
                                                                         d = distance(lc[x][2], lc[y][2])
                                                                          if d<dm:
                                                                                            dm. xm. vm = d. x. v
                   return xm, ym, dm
def dmax(I,Ic):
                 n = len(I)
                 dm, xm, ym = distance([c[|[0]][2], [c[|[1]][2]), [[0], [[1]]]
                  for i in range(n-1):
                                     for j in range(i+1,n):
                                                       x. v = I[i]. I[i]
```

```
d = distance(lc[x][2], lc[y][2])
            if d>dm:
                dm, xm, ym = d, x, y
    return xm, ym, dm
def relier(g, lc): #sortie -> un graphe connexe
    c = connexe(g)
    n = len(c)
    while n>1:
        x, y, d = dmin(c[0], c[1:])
        g[x].append(y)
        g[y].append(x)
        c = connexe(g)
        n += -1
#retirer cycles
#A) Trouver cycles -> liste des cycles représentés par une liste
     des indices des arêtes
def cycle_min(s0,g,n):
    chemins = [s0]
    new_chemins = []
    while chemins!=[]:
        new chemins = []
        for chemin in chemins:
            for s in g[ chemin[-1] ]:
                if not s in chemin:
                    if s0 in g[s] and len(chemin)>1:
                         chemin . append (s)
                         return tri_denombrement(chemin, n)
```

```
new_chemins.append(chemin+[s])
        chemins = new_chemins
    return []
def sans_repet(I):
    n = len(I)
    if n \le 1:
        return
    if I[0] in I[1:] or I[0]==[]:
        return sans_repet(|[1:])
    return [|[0]]+sans_repet(|[1:])
def cycles(g,n):
    lcyclesmin = []
    for s in range(n):
        c = cycle_min(s,g,n)
        if c!=[]:
            lcyclesmin.append( c )
    return sans_repet(lcyclesmin)
#B) Pour chaque cycle, enlever l'arete de distance maximale ->
     retourne un graphe connexe dit arbre (connexe sans cycle)
  def indice max(1):
      n = len(1)
     if n==0.
          return -1
      mini, i0 = 1[0], 0
      for i in range(n):
          if I[i] > mini:
              mini. i0 = I[i]. i
```

```
def indmaxparmi(l, lt, n):
   m = max([I[i] for i in range(n) if not It[i]])
    for i in range(n):
        if I[i]==m and not It[i]:
            return i
def tri_ind(I):
   n = len(1)
    It = [False for _ in range(n)]
    [] = q]
    while False in It:
        im = indmaxparmi(l, lt, n)
        It[im] = True
        Ip.append(im)
    return lp
def enlever_poids_max(cycle, aretes_enlevees, lpoints, g):
   c = len(cvcle)
    l_aretes = [(cycle[i], cycle[j]) for i in range(c-1) for j in
        range(i+1,c) if (cycle[i] in g[cycle[i]]) and not ((cycle
         [i], cycle[i]) in aretes enlevees) and not ((cycle[i],
        cycle[i]) in aretes enlevees)]
    Idist = [distance(Ipoints[i][2], Ipoints[i][2])  for (i, j)  in
        I aretes]
   im = indice_max(Idist)
    if im !=-1 ·
        ti = tri ind(ldist)
        n = len(l_aretes)
```

return i0

```
i = 0
        while i<n and not est_connexe_sans(g, l_aretes[ti[i]]):
            i+=1
        if not est_connexe_sans(g, I_aretes[ti[n-1]]):
            return None
        a, b = I aretes[ti[i]]
        aretes_enlevees.append((a,b))
        aretes enlevees.append((b,a))
def enlever_cycles(g, lpoints, n):
    print ('démarrage')
    C = cycles(g,n)
    print('fin')
    print(''')
    aretes_enlevees = []
    for cycle in C:
        enlever_poids_max(cycle, aretes_enlevees, lpoints, g)
    for (a,b) in aretes_enlevees:
        if b in g[a]:
            g[a].remove(b)
        if a in g[b]:
            g[b].remove(a)
    return aretes_enlevees
#génération
def gen_carbones(prot):
     '''Entrée : protéine sans liaisons
       Sortie : protéine avec liaisons carbones
    carbones = Protein(prot.extraire_molecule('C'), [])
```

```
lc = liste_cercle(carbones)
    n = len(lc) #nbr de carbones
    eps = ecart\_type([distance(lc[i][0], lc[j][0]) for i in range(n)
         ) for j in range (i+1,n) ] )/100
    fixe = [False]*n # future liste d'adjacence du graphe carbone
    trans = [False]*n
    rmax = dmax([i for i in range(prot.nbr)], lc)
    while False in fixe .
        incrementer(Ic, n, fixe, trans, eps, rmax)
        update(Ic, n, fixe, trans)
    #ici , les carbones sont reliés , mais composantes non connexes
         et/ou cycles qui correspondent à des arêtes inutiles
    relier (fixe, lc)
    enlever_cycles(fixe, lc, n)
    #on a alors obtenu un "arbre couvrant" reliant les carbones,
         reste à convertir en format Protein
    #on reporte les connections à la protéine entière
    connections = [[] for in range(prot.nbr)]
    for i in range(n):
        for i in fixe[i]:
            connections [ |c[i][3] |.append( |c[j][3] )
    return Protein (prot.latom, connections)
#ALTERNATIVE (plus simple) : on traite de la même manière toutes
     les molécules
```

```
def gen_uniforme(prot):
    lc = liste_cercle(prot.latom)
    eps = ecart_type([distance(lc[i][0], lc[j][0]) for i in range(
         prot.nbr-1) for j in range(i+1, prot.nbr)])/100
    fixe = [False]*prot.nbr # future liste d'adjacence du graphe
    trans = [False]*prot.nbr
    rmax = dmax([i for i in range(prot.nbr)], lc)[2]
    while False in fixe .
        incrementer(Ic, prot.nbr, fixe, trans, eps, rmax)
        update(lc, prot.nbr, fixe, trans)
    print('ok')
    relier (fixe, lc)
    print('ok1')
    enlever_cycles(fixe, lc, prot.nbr)
    print('ok2')
    return Protein (prot.latom, fixe)
#supprimer les molécules seules
import sys
sys.path.insert(0, "anim2D")
from gencarbones2D import connexe
def filtre (prot, li):
    latom = [Atom(li.index(k), prot.latom[k].point, prot.latom[k].
         atom) for k in [i]
    connect = [[li.index(v) for v in inter2(li,prot.connect[s])]
         for s in [i]
    return Protein (latom, connect)
```

```
def filtre_liaisons(prot):
    comp = connexe(prot.connect)
    comp_max = comp[indice_max([len(c) for c in comp])]
    li = [] #liste des sommets gardés
    for s in comp max:
        if not s in li.
            li.append(s)
    return filtre (prot, li)
def filtre RE(prot):
    li = [k for k in range(prot.nbr) if prot.latom[k].atom in ['C'
         .'N'.'O'.'H'.'S'll
    return filtre(prot, li)
def filtre nbr(prot, nbr lim):
    li = [i for i in range(min(nbr_lim, prot.nbr))]
    return filtre (prot, li)
#plier la proteines -> diapo 2 structures isom positions diff
def indice_point_mileu(prot):
    paires = [(i,j) for i in range(prot.nbr) for j in range(prot.
         nbr)]
    I_{diam} = [distance(prot.liste[i], prot.liste[i])] for (i,j) in
         paires
    i, j = paires[indice_max(l_diam)] #indices des points les plus
         éloignés
    pos_milieu = [(prot.liste[i][k]+prot.liste[j][k])/2 for k in
         [0,1,2]]
```

```
return (prot.latom[indice_min([distance(prot.liste[i],
         pos_milieu) for i in range(prot.nbr)]) ]).indice
def plier(prot):
    im = indice point mileu(prot)
    select = [i for i in range(prot.nbr) if prot.liste[i][2]<=prot</pre>
         .liste[im][2]] #points au dessus de i
    #Irot = rotation_z([prot.liste[i] for i in select],prot.liste[
         im [[0], prot. liste [im ][1]) pas de changements ?
    lpos, k = [], 0
    for i in range(prot.nbr):
        if i in select:
            lpos.append([prot.liste[i][0], prot.liste[i][1]+(prot.
                 liste[i][2] - prot. liste[im][2]), prot. liste[i
                 1[2]])
            k+=1
        else .
            lpos.append(prot.liste[i])
    return Protein( [Atom((prot.latom[i]).indice, lpos[i], (prot.
         latom[i]).atom) for i in range(prot.nbr)], prot.connect )
#liason proche aléatoire (minimiser la taille des paquets)
def liaison proche(prot,adj,i):
    im = indice min([distance(prot.latom[i].point, prot.latom[i].
         point) for j in range(prot.nbr) if (j!=i and not j in adj
    adj[i].append(im)
    adj[im].append(i)
    ajouter_liaisons(prot,adj,p=0.1): #p proportion
```

```
p = int(np.ceil(p * prot.nbr))
    for _ in range(p):
        i = rd.randint(0, prot.nbr-1)
        liaison_proche(prot,adj,i)
#méthode 2 : arbre couvrant
from arbre couvrant import *
def gen_couvrant(prot, ajout=0): #ajout entre 0 et 1 proportion de
      liaisons en plus
    mat_dist = prot.matrice_dist()
    g = [[(j,mat_dist[i][j]) for j in range(prot.nbr)] for i in
         range(prot.nbr)]
    liste\_couvrante = ACM(g)
    adj = [[] for in range(prot.nbr)]
    for (i,j) in liste_couvrante:
        adj[i].append(j)
        adi[i].append(i)
    if aiout!=0:
        ajouter_liaisons(prot,adj,ajout)
    return Protein(prot.latom, adj)
\#générer une permuation de la protéine \rightarrow inverser k to n-1-k
def permut_prot(prot):
    def inv(k):
        return prot.nbr-1-k
```

```
from heapq import *
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt

# G = [[(4 , 60) , (5, 100)], [(2, 20) , (3, 30) , (4 ,40)],
# [(1 , 20) , (3, 10)], [(1, 30) , (2, 10) , (4, 50)],
# [(0 , 60) , (1, 40) , (3, 50) , (5, 70)], [(0, 100) , (4, 70) ]]

def taille(g):
    return len(g)

def voisins(g, s):
    return g[s]

def aretes_poids(g, s, vu):
    return [(p,s,i) for (i,p) in g[s] if (vu[i]+vu[s])==1]
```

```
def ss_doublons(lcouples):
    def rev(couple):
        p, a, b=couple
        return p,b,a
    n, k = len(lcouples), 0
    while k < n:
        if (|couples[k]| in |couples[k+1:]) or (rev(|couples[k])| in
              lcouples[k+1:]):
            lcouples.pop(k)
            n += -1
        else ·
            k += 1
    return Icouples
def ajout(file , trip):
    heappush (file, trip)
def ACM(g):
    n = len(g)
    vu = [True] + [False] * (n-1)
    poids_min = []
    while len (poids min) < (n-1):
        aretes = []
        for i in range(n):
            if not vu[i]:
                 ap = aretes_poids(g,i,vu)
                 for trip in ap:
                     ajout(aretes, trip)
        p,i,j = heappop(aretes)
```

```
vu[i], vu[j] = True, True
poids_min.append((i,j))
return poids_min
```

```
import networkx as nx
import matplotlib.pyplot as plt
G1 = nx.Graph()
S1 = [(1,4),(1,6),(1,2),(2,5),(2,3),(3,6),(3,4),(4,5),(5,6)]
for (i, j) in S1:
    G1.add edge(i, i)
G2 = nx.Graph()
S2 = [(1,2),(1,4),(1,6),(2,3),(2,5),(3,4),(3,6),(4,5),(5,6)]
for (i, j) in S2:
    G2.add_edge(i, j)
sigma = [0, 3, 6, 5, 4, 1, 2] \#0 pour l'indexation
S_{permut} = [(sigma[i], sigma[j]) \text{ for } (i,j) \text{ in } S1]
G permut = nx.Graph()
for (i, j) in S_permut:
    G permut.add edge(i, i)
# explicitly set positions
pos1 = \{1: (0, 0), 2: (1,0), 3: (2,1), 4: (1,2), 5: (0,2), 6:
     (-1,1)
pos2 = \{1: (0,2), 2: (0.9,1.4), 3: (1.5,0.5), 4: (2,2), 5: (2.5,1)\}
     , 6: (1,-1)
pos_permut = {sigma[k]: pos1[k] for k in pos1.keys()}
```

```
options = {
    "font_size": 36,
    "node_size": 2000,
    "node_color": "white",
    "edgecolors": "black",
    "linewidths": 5.
    "width": 5.
#nx.draw_networkx(G1, pos1, **options)
nx.draw_networkx(G_permut, pos_permut, **options)
#nx.draw_networkx(G2, pos2, **options)
# Set margins for the axes so that nodes aren't clipped
ax = plt.gca()
ax.margins(0.20)
plt.axis("off")
plt.show()
```

```
pos1 = \{1: (0, 0), 2: (1,0), 3: (2,1), 4: (1,2), 5: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0,2), 6: (0
              (-1,1)
pos2 = \{1: (0,2), 2: (0.9,1.4), 3: (1.5,0.5), 4: (2,2), 5: (2.5,1)\}
                 , 6: (1,-1)
def adj(lar):
             m = max([max(c) for c in lar])
              adja = [[] for in range(m)]
              for (i,j) in lar:
                            adia[i-1].append(i-1)
                            adja[i-1].append(i-1)
              return m. adia
n1, S1 = adj(((1,4),(1,6),(1,2),(2,5),(2,3),(3,6),(3,4),(4,5))
                 .(5.6)1)
n2, S2 = adj([(1,2),(1,4),(1,6),(2,3),(2,5),(3,4),(3,6),(4,5)
                 ,(5,6)])
tat1 = ['C','H','C', 'C', 'H','C']
tat2 = ['O', 'C', 'H', 'H', 'N', 'S']
lat1 = [Atom(i,(*pos1[i+1],np.random.random()),tat1[i]) for i in
                range(n1)l
lat2 = [Atom(i, (*pos2[i+1], np.random.random()), tat1[i]) for i in
                range(n1)]
lat3 = [Atom(i,(*pos2[i+1],np.random.random()),tat2[i]) for i in
                range(n1)]
prot isom1 = Protein(lat1,S1)
prot_isom2 = Protein(lat2,S2)
prot isom3 = Protein (lat3, S2)
```

```
\operatorname{nr}, \operatorname{Sr} = \operatorname{adj}([(1,4),(2,4),(4,5),(3,5)])
posr = \{1: (0, 0), 2: (2,0), 3: (4,0), 4: (1,2), 5: (3,2)\}
tatr = ['O','O','C','O','C']
latr = [Atom(i, (*posr[i+1], np.random.random()), tatr[i]) for i in
     range(nr)]
prot tri1 = Protein(latr, Sr)
nt, St = adi([(1,4),(2,4),(4,5),(3,5)])
post = \{1: (-2, 6), 2: (2,6), 3: (0,0), 4: (0,4), 5: (0,2)\}
latt = [Atom(i,(*post[i+1],np.random.random()),tatr[i]) for i in
     range(nr)]
prot tri2 = Protein(latt,St)
#test pour isomorphisme
pdb_ex = "C:\\Users\\Adrien\\Dubois\\Desktop\\TIPE\\2-Code\\pdb\\
     prot1.pdb<sub>11</sub>"
def gen_isom_prot(liaisons_supp=0.1,replace=False):
    new prot ex isom1 = gen couvrant(read(pdb ex), liaisons supp)
    new_prot_ex_isom2 = plier(permut_prot(new_prot_ex_isom1))
    if replace:
         save(new prot ex isom1, 'prot ex isom1')
         save(new prot ex isom2.'prot ex isom2')
    else:
         save(new prot ex isom1, 'prot ex isom1prime')
         save(new_prot_ex_isom2, 'prot_ex_isom2prime')
#exemples proteines
prot ex isom1 = recup('prot ex isom1')
prot_ex_isom2 = recup('prot_ex_isom2')
```

```
#base de protéines
from os import listdir
from generer_protein import *

path = 'C:\\Users\\Adrien_Dubois\\Desktop\\TIPE\\2-Code\\pdb'
l_pdb = [path+'\\'+x for x in listdir(path) if '.pdb' in x]
l_prot = [gen_couvrant(read(pdb),0.1) for pdb in l_pdb]
```

33

```
from mpl toolkits.mplot3d import Axes3D
import matplotlib.pyplot as plt
from geometrie_et_aux import *
from mesure Rcoeffs import *
#class
class nuagepoints:
    def init (self, I):
        self.nbr = len(I)
        self.liste = 1
        self.x = [i[0] for i in I]
        self.y = [i[1] for i in l]
        self.z = [i[2] for i in 1]
        self.bords = ( [min(self.x), min(self.y), min(self.z)], [max
             (self.x), max(self.y), max(self.z)] ) #coordonnées d'un
              pavé englobant les points
        self.dist = [distance(self.liste[i],self.liste[i+1]) for i
              in range(self.nbr-1)]
        self.len = sum(self.dist)
        self.diag = [np.dot(self.liste[i],[1,1,1])/np.sqrt(3) for
             i in range(self.nbr)]
    def write(self):
        for x in self:
            print(x[0], x[1], x[2])
    def show(self, relies=False): #points reliés : dans l'ordre de
          le liste
```

```
fig = plt.figure()
        md = Axes3D(fig)
        for a in self. liste:
            md. scatter(a[0], a[1], a[2], linewidths = 4)
         if relies:
             for i in range (self. nbr - 1):
                 md. plot(self.x[i:i+2], self.y[i:i+2], self.z[i:i+2],
                        color='black')
         plt.show()
#exemple - nuage point (non lies / lies)
def rda(x=0.5, eps=0.5):
    a, b = x-eps, x+eps
    return (b-a)*rd.random() + a
def generernuage (n=10, x | im = 10, y | im = 10, z | im = 10):
    I = []
    for _ in range(n):
         I.append([xlim*rda(),ylim*rda(),zlim*rda()])
    return nuagepoints(I)
def genererliaisons(): #on trie les points selon la diagonale (axe
      n=(1,1,1) passant par O)
    g = generernuage()
    I = []
    for i in range(g.nbr):
        if I == \Pi:
             1.append([g.liste[i],g.diag[i]])
         else ·
```

```
for j in range(len(I)):
                 if g.diag[i] <= I[i][1]:
                     I = I[:j] + [g.liste[i],g.diag[i]] + I[j:]
                     break
                 if i = n:
                     l.append([g.liste[i],g.diag[i]])
        return nuagepoints ([h[0] for h in l])
def genererliaisonsunif(n, c):
    D = distance([0,0,0],[c,c,c]) #diagonale du cube
    ndiag = [k*(D/(n+1)) \text{ for } k \text{ in } range(1,n+1)]
    u = (1/np.sqrt(3)) * np.array([-1,-1, 1])
    v = (1/np. sqrt(2)) * np. array([1, -1, 0])
    def is_incube(I, c):
        return 0 \le |[0]| \le c and 0 \le |[1]| \le c and 0 \le |[2]| \le c
    def genpointdiag (diag, M):
        while 1:
            x = M * (-1 + 2*rd.random())
            v = M * (-1 + 2*rd.random())
            A = ( diag/np.sqrt(3) * np.array([1,1,1]) )
            B = x * u
            C = v * v
            point = (A+B+C) \cdot tolist()
            if is_incube(point, c):
                 return point
    def interplancube(diag, c): #donne
        if diag \leq D/np.sqrt(3):
            x = diag * np.sqrt(3)
```

```
return [ [x,0,0], [0,x,0], [0,0,x] ]
        elif diag >= D*(1-np.sqrt(3)):
            x = c - (D-diag) * np.sqrt(3)
            return [[x,c,c],[c,x,c],[c,c,x]]
        return [ [c,0,0] ]
    def distM(diag, c): #definir un distance a la diagonale du
         cube maximale
        P = interplancube(diag, c)
        A = ( diag/np.sqrt(3) * np.array([1,1,1]) ).tolist()
        return max([distance(A,p) for p in P])
    I = []
    for i in range(n):
        M = distM(ndiag[i], c)
        1.append( genpointdiag(ndiag[i], M) )
    return nuagepoints(I)
def rot z(N, x=5, y=5, theta=-np.pi/2):
    liste = N.liste
    Ir = rotation_z(N.liste,x,y,theta)
    return nuagepoints(Ir)
#exemple — générer une approximation a partir d'un modele
def decalagex(NA, eps, offset=0):
    I = []
    for i in range(NA.nbr):
        I.append([NA.x[i], NA.y[i] + rda(0.1,1)*eps + offset, NA.
             z[i]]
```

```
return nuagepoints(1)

#affichage temporaire

N1 = generernuage()
N2 = genererliaisons()
N3 = genererliaisonsunif(10, 10)
N5 = genererliaisonsunif(10, 10)
N6 = decalagex(N3,1)

#N4 = rot_z(N1)
```

```
from geometrie_et_aux import *
class Graph:
    def __init__(self, vertices, connect): #connexions liste de
        taille len(lmol) où connexions[i] est une liste des
        indices des molecules connectées
        self. vertices = vertices \#majoritairement [0, n-1]
        self.nbr = len(vertices)
        self.connect = [sans_repet(I) for I in connect] #liste d'
             adi
    def edges(self): #liste des aretes : non-orienté
        def maxi(liste):
            if liste ==[]:
                return O
            return max(liste)
        def rev(couple):
```

```
a,b=couple
             return b, a
         lcouples = [ (self.vertices[i], self.vertices[j]) for i in
              range(self.nbr) for j in self.connect[i] ]
         n, k = len(lcouples), 0
         while k < n:
              if (|couples[k]| in |couples[k+1:]) or (rev(|couples[k]|
                   ]) in |couples[k+1:]):
                  Icouples.pop(k)
                  n += -1
             else:
                  k += 1
         return Icouples
    def Idegre(self):
         return [len(self.connect[i]) for i in range(self.nbr)]
    def sort by degre(self): #liste tq [[i] ensemble des sommets
          de degre
         ldeg = self.ldegre()
         Id = [ [s for s in range(self.nbr) if Ideg[s]==i] for i in
               range(max(Ideg)+1)
         return [] for I in Id if I!=[]]
\mathsf{G} \,=\, \mathsf{Graph}\,(\,[\,0\,\,,1\,\,,2\,]\,\,,[[\,1\,]\,\,,[\,2\,]\,\,,[\,0\,]\,]\,)
H = Graph([0,1,2],[[2,1],[0],[1]])
```

```
from geometrie_et_aux import *
from graphisomorphism import *
from time import time
class Atom:
    def init (self, i, position, atom): #par defaut i est l'
        indice dans la liste latom
        self indice = i
        self.x = position[0]
        self.y = position[1]
        self.z = position[2]
        self.point = position
        self atom = atom
class Protein:
    def ___init___(self , latom , connections) : #connexions liste de
         taille len(latom) où connexions[i] est une liste des
         indices des molecules connectées
        self.latom = latom
        self.liste = [atom.point for atom in self.latom]
        self.nbr = len(latom)
        self.connect = [sans repet tri(c) for c in connections]
    def voisins(self, i):
        return self.connect[i]
    def Idegre(self):
        return [len(self.voisins(i)) for i in range(self.nbr)]
```

```
def sort_by_degre(self): #liste tq l[i] ensemble des sommets
    de degre
    ldeg = self.ldegre()
    return [ [s for s in range(self.nbr) if | ldeg[s]==i ] for i
         in range (\max(Ideg)+1)
def matrice dist(self):
    mat = [[0]*self.nbr for _ in range(self.nbr)]
    for i in range(self.nbr):
        for j in range(i+1, self.nbr):
            mat[i][j] = distance(self.latom[i].point, self.
                 latom[i].point)
            mat[j][i] = mat[i][j]
    return mat
def extraire_molecule(self, at):
    return [self.latom[i] for i in range(self.nbr) if self.
         latom[i].atom == at]
def enum_molecule(self, atom): #renvoie un dictionnaire
    num atom = \{\}
    for m in self latom:
        if not m. atom in s:
            num atom [m.atom] = 0
        num\_atom[m.atom] += 1
    return num atom
def liaisons_sans_doublons(self):
    def maxi(liste):
        if liste ==[]:
```

```
return O
        return max(liste)
    def rev(couple):
        a,b=couple
        return b, a
    lcouples = [ (self.latom[i], self.latom[j]) for i in range(
         self.nbr) for j in self.connect[i] ]
    n, k = len(lcouples), 0
    while k < n:
        if (|couples[k]| in |couples[k+1:]) or (rev(|couples[k]|
             ]) in |couples[k+1:]):
            lcouples.pop(k)
            n += -1
        else:
            k += 1
    return [(m1.point, m2.point) for (m1, m2) in lcouples]
def liaisons_sans_doublons_indice(self):
    def maxi(liste):
        if liste ==[]:
            return O
        return max(liste)
    def rev(couple):
        a, b=couple
        return b, a
    |couples| = [(i,j) for i in range(self.nbr) for i in self.
         connect[i] ]
    n, k = len(lcouples), 0
    while k < n:
        if (|couples[k]| in |couples[k+1:]) or (rev(|couples[k
             ]) in lcouples[k+1:]):
```

```
Comparaison de 
protéines
```

```
\begin{array}{c} \text{lcouples.pop(k)} \\ \text{n} \ +\!\!=\! -1 \\ \text{else:} \\ \text{k} \ +\!\!=\! 1 \\ \text{return lcouples} \end{array}
```

33

```
\#naif \rightarrow fact(|S|)
def test_isomorphism(G, H, f):
    for i in range(G.nbr):
         if not [f[i]] for i in G.connect[f[i]] = H.connect[i]:
             break
         if i==(G.nbr-1):
             return True, f
     return False, []
def test_isomorphism2(G,H,f,g):
     for i in range(G.nbr):
         if not [f[j] \text{ for } j \text{ in } G.\text{connect}[f[i]]] = [g[j] \text{ for } j \text{ in } f[j]
               H.connect[g[i]]:
             break
         if i==(G.nbr-1):
             return True, composee(inverse(g),f)
     return False, []
def isomorphism (G,H):
     if G.nbr != H.nbr:
         return False. []
    Imf = permutations(G.nbr)
     for f in Imf
         res = test_isomorphism(G, H, f)
         if res != (False, []):
             return res
     return False, []
```

```
∥#v2 → choix d'invariants (degré, type du sommet, pour
      permutations en paquet)
 #tris des sommets
 def inter2(|1,|2):
     return [i for i in 11 if i in 12]
 def intersection (I, n): #I une liste de liste d'indices, n = len(I)
     i0 = indice_min([len(x) for x in 1])
     inter, i = I[i0], 0
     while inter !=[] and i < n :
         inter = inter2(inter, |[i])
         i += 1
     return inter
 def cas_vide(Li,numi):
     if Li==[]:
         return
     return Li[numi]
 def assoc_canonique(L): \#L est une liste de partition de [0,n-1],
      attention ordre important / on combine len(L) tris de sommets
       pour créer un tri encore plus efficace de manière unique
     tri = [] #nouveau tri qui combine tous les autres
     I_{len}, tI = [max(0, len(I)-1) \text{ for } I \text{ in } L], len(L)
     num, i = [-1] + [0] * (tl - 1), 0
     while i<tl:
          if num[i]<l_len[i]:</pre>
              num[i] += 1
```

- #A] on fixe la taille max d'un paquet et on calcule p : toutes les permutations de [1,n] pour n allant de 0 à taille max $(0 \leftarrow [], 1 \leftarrow [[0]], \ldots)$
- #B] pour un paquet de taille k, k! permutaions possibles -> elles sont numérotées dans p[k] liste de ces k! permuatation # Ainsi, si un numéro est une suite d'indice (représentée par
- # Ainsi, si un numéro est une suite d'indice (représentée par une liste) des permutaions d'un paquet, on itère sur tous les numéros
- #C] Pour chaque numéro, on crée alors une bijection des sommets de G vers H, qui conserve les invariants des sommets

```
def concatenation(num, triG, triH, nb_paquets, tailles_paquets, p
  ): #permut dynamique p variable globale(non), num une
  numérotation, lentri la longueur(commune) des listes,
  l_lentri liste des tailles des paquets
  maxi_nbr = max([max(e) for e in triG])+1
  concat = [0]*maxi_nbr
  for i in range(nb_paquets): #parcours des paquets de tri
```

```
for j in range(tailles_paquets[i]): #parcours des élément
             d'un même paquet et association avec la permutation
             choisie par num
            i_permut = p[tailles_paquets[i]][num[i]][j]
            concat[ triG[i][j] ] = triH[i][j_permut] # sommet j
                 associé au j-ieme élément de la permutation num[i
                 l du paquet i
    return concat #liste de G.nbr éléments qui a un sommet i de G
         associe un sommet concat[i] de H
def recherche isom(G, H, triG, triH): #tri une partition de [1,n]
    tailles_paquets = [len(ti) for ti in triG] #liste de la taille
          des paquets
    tri imax = [fact(n)-1 \text{ for n in tailles paquets}] \#liste du
        nombre de permutations par paquet \#/!\setminus fact(n)-1
   nmax = max(tailles paquets) #taille du plus gros paquet
    p = permut_dynamique(nmax) #tableau fixe d'élément k ayant la
         liste des permutations de [1,k] (k e [0,nmax])
    t = len(triG)
   num, i = [-1] + [0] * (t-1), 0
    while i<t:
        if num[i]<tri imax[i]:</pre>
            num[i] += 1
            #traitement
            x = test isomorphism(G, H, concatenation(num, triG,
                 triH, t, tailles_paquets,p) )
            if x != (False, []):
                return x
           #fin traitement
            i = 0
        while i<t and num[i]==tri_imax[i]:
```

```
num[i] = 0
            i += 1
    return False, []
def isomorphism tri(G,H,triG,triH):
    if G.nbr != H.nbr:
        return False, []
    if [len(e) for e in triH] != [len(e) for e in triG]:
        return False, []
    return recherche_isom(G, H, triG, triH)
#McKav
#partition des sommets sn \rightarrow partition equitable des sommets R(s)
     (cf mckay's canonical graph labeling)
def deg(G, w, V): #G un graphe, w un sommet de G, V une partie de G
    (partie de [0,n-1])
    degV = 0
    for x in G.connect[w]:
        if x in V
         degV += 1
    return degV
def shatters(G, Vj, Vi): #Vj shatters Vi
    nvi = len(Vi)
    for k in range(nvi-1):
        for I in range(k+1, nvi):
             if deg(G, Vi[k], Vj) = deg(G, Vi[l], Vj):
                 return True
    return False
```

```
triés selon le degré dans Vi
    X = [[] for i in range(len(Vj)+1)] #au maximum, le degré d'un
          sommet de Vi dans Vi est len (Vi)
     for u in Vi:
         if deg(G, u, V_i) > len(V_i):
              print('u_{u=u}', u, 'u; uVj_{u=u}', Vj, 'u; udeg_{u=u}', deg(G, u, Vj),
                    ˈuːulen(Vi) = ', len(Vi))
              print([x for x in G.connect[u] if x in Vi])
         X[deg(G,u,V)].append(u)
     return [x \text{ for } x \text{ in } X \text{ if } x != []]
def refinement(G,s): \#s=[V0,V1,...] une partition de [[0,n-1]],
     renvoie R(s) une partition équitable, propager l'information
     du degré ( cf part.4 mckay's canonical graph labeling )
     Rs = s.copv()
    B = [(i,j) \text{ for } i \text{ in } range(len(Rs)) \text{ for } j \text{ in } range(len(Rs)) \text{ if}
          shatters (G, Rs[i], Rs[i])]
    im. im = 0.0
     while B!=[]:
         im, jm = min_couples(B)
         Rs = Rs[:im] + shattering(G, Rs[im], Rs[im]) + Rs[im+1:]
         B = [(i,j) \text{ for } i \text{ in } range(len(Rs)) \text{ for } j \text{ in } range(len(Rs))
                if shatters(G, Rs[i], Rs[i])]
     return Rs
#relation d'ordre sur les graphes, nombre binaire donné par l'
     ordre lexicographique des arêtes
```

def shattering (G, Vi, Vi): #shattering of Vi by Vi / on suppose

shatters (G, V_i, V_i) / renvoie $X=[X_1, ..., X_t]$ partition de V_i

```
def str_is(G,i,j):
    if j in G.connect[i] or i in G.connect[j]:
        return '1'
    return '0'
def i(G): #binary sequence of G
    bin = ''
    for i in range(G.nbr-1):
        for j in range(i+1,G.nbr):
            bin += str_is(G,i,j)
    return ''.join(bin)
def plus grand iG(iG,iH):
    if iG = '':
        return True
    elif iG[0] == '1' and iH == '0':
        return True
    elif iG[0]=='0' and iH=='1':
        return False
    else:
        plus_grand(iG[1:],iH[1:])
def plus grand v1(G,H):
    return plus grand(i(G),i(H))
def plus_grand_v2(G,H): #i(G) et i(H) calculés au fur et à mesure,
      arrêt selon ordre lexico
    for i in range(G.nbr-1):
        for j in range(i+1,G.nbr):
            g, h = int(str_is(G,i,j)), int(str_is(H,i,j))
```

```
if g != h:
                return g and not h
    return True
def max graphes(G, I permut):
    intn = [i for i in range(G.nbr)]
    maxi, sigma_max = G, I_permut[0]
    for sigma in I permut
        adj_permut = [[] for _ in range(G.nbr)]
        for i in range(G.nbr):
            adj_permut[sigma[i]] = [sigma[e] for e in G.connect[i
        G temp = Graph(intn,adj permut)
        if plus_grand_v2(G_temp, maxi):
            maxi, sigma_max = G_temp, sigma
    return maxi, sigma max
#search tree
class Tree:
  def init (self, val = None):
    self node = val
    self.list = None
def leaf(T): #renvoie liste des feuilles
    pile = [T] # parcours en profondeur
    while pile != []:
        t = pile.pop()
        if t list=None:
```

```
l.append(t.node)
        else ·
            for tt in t.list:
                pile.append(tt)
    return
def first_part(s): #renvoie la première partie non triviale de la
    partition s
    for i in range(len(s)):
        if len(s[i])>1:
            return i
    return -1
def fils (G, t, affichage_arbre=False): #t un noeud
    s. u = t
    if len(s)=G.nbr:
        return None
    i = first_part(s)
    I fils = []
    for ui in s[i]:
        R = refinement(G,s[:i] + [[ui],[x for x in s[i] if x!=ui]]
              + s[i+1:])
        if affichage_arbre:
            print((R, u+[ui]))
        I_fils.append( Tree((R, u+[ui])) )
    return I fils
def incrementer (G,T):
    if T. list=None:
        f = fils(G, T. node)
       T.list = f
```

```
else:
        continu = False
        for t in T. list:
            if incrementer(G,t):
                continu = True
        return continu
def search_tree(G, s): \#search tree dont la racine est ( s=(V1|V2
    [...], [] ), à chaque étage les fils sont (s perpend u) pour
    u dans V_i, V_i la première partie diff d'un singleton (cf
    mckay's...)
   T = Tree((refinement(G, s), []))
    continu = True
    while continu:
        continu = incrementer(G,T)
    return T
def permutations_tree(G, s):
    l = leaf(search_tree(G,s))
    return [[singleton [0] for singleton in x[0]] for x in 1]
def Cm(G, s=[]):
   if s==[]:
        s = [[i for i in range(G.nbr)]]
   I permut = permutations tree(G, s)
    return max_graphes(G, I_permut)
def isomorphes_mckay(G,H,sg=[],sh=[]):
   CmG, CmH = Cm(G, sg), Cm(H, sh)
```

return fl=None

```
#prot -> graphe (perte d'infos)
def graph_of_prot(prot):
    return Graph([i for i in range(prot.nbr)], prot.connect)
#verifier le tri
def verif(G, tri):
    for i in range(G.nbr):
        if not (True in [(i in t) for t in tri]):
            return False
    return True
#tri des sommets pour une protéine
def sort_by_deg_atom(prot): #proposition d'un tri canonique par
     degre et type d'atome
```

```
G = graph_of_prot(prot)
    Id = G.sort_by_degre()
    Ia = []
    for at in ['C', 'N', 'O', 'H', 'S']:
         I = []
         for i in range(prot.nbr):
             if prot.latom[i].atom == at :
                 l.append(i)
        la.append( l
    Ia = [I \text{ for } I \text{ in } Ia \text{ if } I!=[]]
    return assoc canonique ([ld, la]) #on combine les
         caractéristiques degre et type
#test d'isomorphisme tri
def isom invariants(prot1, prot2):
    if prot1.nbr==0 or prot2.nbr==0:
        return False. []
    G, H = graph_of_prot(prot1), graph_of_prot(prot2)
    triG, triH = refinement(G, sort_by_deg_atom(prot1)), refinement
         (H.sort by deg atom(prot2))
    isom = isomorphism tri(G, H, triG, triH)
    return isom
#test d'isomorphisme mckay
def isom_mckay(prot1, prot2):
    d = time()
    if prot1.nbr==0 or prot2.nbr==0:
        return False, 0
    G, H = graph_of_prot(prot1), graph_of_prot(prot2)
```

```
sg, sh = sort_by_deg_atom(prot1), sort_by_deg_atom(prot2)
isom = isomorphes_mckay(G,H,sg,sh)
return isom, time()-d

def isom_mckay_feuilles(prot1,prot2):
    d = time()
    G, H = graph_of_prot(prot1), graph_of_prot(prot2)
    sg, sh = sort_by_deg_atom(prot1), sort_by_deg_atom(prot2)
    isom = isomorphes_feuilles(G,H,sg,sh)
    return isom, time()-d
```

```
def filtre (prot, li):
    latom = [Atom(li.index(k), prot.latom[k].point, prot.latom[k].
        atom) for k in [i]
    connect = [[li.index(v) for v in inter2(li,prot.connect[s])]
        for s in [i]
    return Protein (latom, connect)
def filtre aretes(prot, lar):
    Ii = []
    for (i, j) in lar:
        if i not in li:
            li.append(i)
        if i not in li:
            li.append(i)
    latom, connect = [Atom(li.index(k), prot.latom[k].point, prot.
        latom[k].atom) for k in [i], [[] for _ in [i]
    for s in li:
        for v in prot.connect[s]:
```

```
if ((s,v) in lar or (v,s) in lar):
                connect[li.index(s)].append(li.index(v))
   P = Protein(latom, connect)
    if len(connexe(P, True)) > 1:
        return Protein ([],[])
    return P
def subgraph(pg,pH,IH,ng,nh): #pg une sous protéine de pG (
     attention pas les mêmes numérotations)
    partH = parties(nh,ng) #ensemble des parties à ng éléments de
         [|0, nh - 1|]
    for part in partH:
        ph = filtre aretes(pH, [IH[i] for i in part]) #restriction
              de pH
        if pH!=None:
            ism, sigma = isom invariants(pg,ph) #test d'
                 isomorphisme sur les 2 restrictions
            if ism ·
                save(ph, 'ph')
                return True, [IH[i] for i in part]
    return False, []
def subgraph_aretes(pG,pH,lH,ng,nh,larg): #pG et pH les protéines
    completes
    s = filtre aretes(pG, larg) \#restriction de pG à la liste larg
        d'arêtes
    if s—None: #pas connexe -> en "plusieurs morceaux"
        return False, []
    return subgraph (s, pH, IH, ng, nh)
def search sub(pG.pH):
```

```
IG, IH = pG. liaisons sans doublons indice(), pH.
        liaisons_sans_doublons_indice() #liste des liaisons
    ng, nh = len(IG), len(IH) #nombres de liaisons
    if pG.nbr > pH.nbr:
        return search sub(pH.pG)
    for n in range (pG.nbr,0,-1): #nombre de liaisons de pG
        sélectionnées
        print(n)
        partG = parties(ng,n) \# parties de n éléments de [[0,ng-1]]
        for part in partG:
            b, s = subgraph\_aretes(pG, pH, IH, n, nh, [IG[i] for i
                  in part]) #conservation des n arêtes
                 séléctionnées
            if b: #b si il existe une sous-partie de pH (de n
                 arêtes) isomorphe à la protéine pG réduite
                save(filtre_aretes(pG,[IG[i] for i in part]),'pg')
                return True, s
    return False, []
def infos_sub(prot1, prot2):
```

```
from extract_PDB import *
\#gen isom prot(0.1.False)
#gen isom prot()
def infos tris(prot1, prot2, afficher permut=False):
    deps = time()
    s1, s2 = sort_by_deg_atom(prot1), sort_by_deg_atom(prot2)
    arrs = time()
    G1, G2 = graph_of_prot(prot1), graph_of_prot(prot2)
    deprs = time()
    rs1, rs2 = refinement(G1,s1), refinement(G2,s2)
    arrrs = time()
    m = max([len(1) for l in s1])
    print('s1')
    for i in range (1, m+1):
        e = sum([len(I)=i for I in s1])
        if e = 0
             print('{}__:_'.format(i), e)
    print('')
    print('rs1')
    m = max([len(I) for I in rs1])
    for i in range (1, m+1):
        e = sum([len(I)=i for I in rs1])
        if e!=0:
             print('{}, ', ', format(i), e)
    print(''
    print ('triudeg/atomu:u', arrs—deps, 'u;urefinementu:u', arrrs—
         deprs)
```

```
tri_ex = isom_invariants(prot1,prot2)
if afficher_permut:
    print(tri_ex[1])
print('isomorphesu:u',tri_ex)

def infos_mckay(prot1,prot2,afficher_permut=False):
    #mckay_ex, t2 = isom_mckay(prot_ex_isom1,prot_ex_isom2)
    mckay_ex, t2 = isom_mckay_feuilles(prot_ex_isom1,prot_ex_isom2)
    if afficher_permut:
        print(mckay_ex[1])
    print('')
    print(''ismorphesu',mckay_ex[0], t2)
```

```
def infos_sub(prot1, prot2):
    d = time()
    sub_b, ls = search_sub(prot1, prot2)
    return sub_b, ls, time()-d
```

33

```
import numpy as np
import random as rd
#divers
def fact(n):
    k = 1
    for i in range (2, n+1):
        k = k*i
    return k
def permutations(n): #liste des permutations d'un ensemble
     [0,1,\ldots,n-1]
    if n<=1.
        return [[0]]
    pm, I = permutations(n-1), []
    for i in range (len(pm)+1):
        for p in pm:
            I.append(p[:i] + [n-1] + p[i:])
    return
def permutliste(seq, er=False): #permutations non récursif, er=
    False si pas de répétition
    p = [seq]
    n = len(seq)
    for k in range(n):
        for i in range(len(p)):
            z = p[i][:]
            for c in range(n-k):
                z.append(z.pop(k))
```

```
print(z)
                 if er=False or (z not in p):
                     p.append(z[:])
    return p
def permut dynamique(n): #renvoie la liste des permutation de 0:[]
      àn
    permut = [ [], [[0]], ]
    for k in range (2, n+2):
        I = []
        lm = len(permut[k-1])
        for i in range(lm+1):
            for p in permut \lfloor k-1 \rfloor:
                 I.append(p[:i] + [k-1] + p[i:])
        permut.append(I)
    return permut
def permut_dyn_liste(p, l): #p = permut_dynamique(n) avec len(l)<=</pre>
    k = len(1)
    return [[I[i] for i in f] for f in p[k]] #on applique la
         permutation à la liste
def indice min(l, value=False):
    n = len(1)
    mini, i0 = I[0], 0
    for i in range(n):
        if | [i] < mini:
            mini, i0 = I[i], i
    if value:
        return iO. mini
```

```
return iO
def indice_max(I, value=False):
    n = len(1)
    maxi, i0 = I[0], 0
    for i in range(n):
        if I[i] > maxi:
            maxi, i0 = I[i], i
    if value:
        return i0, maxi
    return i0
def privede(I1, I2):
    return [x for x in I1 if not x in I2]
def numerotation(I):
    t, num, i = [en(1), [-1]+[0]*(t-1), 0
    while i<t:
        if num[i]<|[i]:
            num[i] += 1
            #traitement
        while i < t and num[i] == I[i]:
            num[i] = 0
            i += 1
#parties
def parties (n,k): #liste des parties à k éléments de [0,n-1] (
     même ordre)
```

33/1

```
num, i, s, part = [-1]+[0]*(n-1), 0, -1, [] #s est la somme de
    while i<n:
        if num[i]<1:
            num[i] += 1
            s += 1
            if s=k ·
                part.append( [i for i in range(n) if num[i]] )
            i = 0
        while i < n and num[i] == 1:
            num[i] = 0
            s+=-1
            i += 1
    return part
def sans repet(I):
    return [|[i]| for i in range(len(|)) if not (|[i]| in |[i+1:])]
def sans_repet_tri(l):
    if I == []:
        return
   n = \max(1) + 1
    lind = [False]*n
    for x in I:
        lind[x] = True
    return [i for i in range(n) if lind[i]]
def doublon(I): #bool, unicité des termes de I
    for i in range(len(I)-1):
        if I[i] in I[i+1:]:
            print(|[i]. |[i+1:])
```

```
return True
    return False
def min_couples(lcouples): #ordre lexicographique / non vide
   def plus petit(e,f):
       (a,b),(c,d) = e,f
       return a<c or (a==c and b<=d)
   cmin = lcouples[0]
   for x in lcouples:
       if plus_petit(x,cmin):
           cmin = x
    return cmin
#opérations sur les permutations
def inverse(sigma):
   n = len(sigma)
   sigma_inv = [0]*n
   for i in range(n):
       sigma_inv[sigma[i]] = i
    return sigma_inv
def composee(sigma2, sigma1):
    return [ sigma2[sig1] for sig1 in sigma1 ]
#geometrie en 3 dimensions
def distance(A,B):
    [2]-B[2])**2
```

```
def angle(ab, ac, bc): #angle en B en radians
    x = (ab**2 + bc**2 - ac**2) / (2*ab*bc)
    return np.arccos(x)
def orientertriangle (A,B,C,Id): #renvoie les points dans l'ordre
    base, cotél, cotel et Id=[dab, dac, dbc]
   dmax. i0 = 0.0
    if Id[0]>Id[1] and Id[0]>Id[2]:
        pass
    elif Id[1]>Id[0] and Id[1]>Id[2]:
        i0 = 1
    else ·
        i0 = 2
    return [(A,B,C), (A,C,B), (B,C,A)][i0], [ld, [ld[1],ld[2],ld
         [0]], [Id[2], Id[0], Id[1]] ][i0]
def airetriangle (A,B,C) :
    (A,B,C), Id = orientertriangle(A,B,C, [distance(A,B),distance)
         (A,C), distance(B,C)])
    ab, ac, bc = tuple(Id)
    alpha = angle(ab.ac.bc)
   h = bc * np.sin(alpha)
    base = ab
    return 0.5 * base * h
def airepoly(A.B.C.D):
    return airetriangle (A,B,C) + airetriangle (D,B,C)
def matrice dist(1): #liste de coordonnées
    n = len(I)
    mat = [[0]*n for _ in range(n)]
```

```
for i in range(n):
        for i in range(i+1,n):
            mat[i][j] = distance(|[i],|[j])
            mat[j][i] = mat[i][j]
    return mat
    alignement(ssp1,ssp2): #2 protéines supposées isomorphes,
    renumérotées selon la permutation, de même sommets
    N1, N2 = ssp1.liste, ssp2.liste
    offset_moy = [0,0,0]
    for i in range(ssp1.nbr):
        offset_moy = [offset_moy[k] + (1/ssp1.nbr)*(N2[i][k] - N1[
             i[[k]] for k in [0,1,2]
    for i in range(ssp1.nbr):
        N2[i] = [N2[i][k]-offset\_moy[k]  for k in [0,1,2]
    return nuagepoints(N1), nuagepoints(N2)
#nuage_de_point
def distpoints (NA, NB) :
    return [distance(NA.liste[i],NB.liste[i]) for i in range(NA.
         nbr)]
def dist reset(NA.NB):
    D = [distance(NA.liste[0], NB.liste[0])]
    vecta = np.array([0.,0.,0.])
    vectb = np.array([0.,0.,0.])
    for i in range(NA.nbr-1):
        vecta += np. array(NA. liste[i+1]) - np. array(NA. liste[i])
        vectb += np.array(NB.liste[i+1]) - np.array(NB.liste[i])
```

```
D.append( distance(np.array(NA.liste[i+1])-vecta, np.array
             (NB. liste [i+1])—vectb)
    return D
def liste angles (NA, NB) :
    theta = []
    for i in range(NA.nbr-1):
        vect = np. array(NA. liste[i]) - np. array(NB. liste[i])
        new_A = np. array(NB. liste[i+1]) + vect
        d1 = distance( new_A, NA. liste[i])
        d2 = distance (new A, NA. liste [i+1])
        d3 = distance(NA.liste[i], NA.liste[i+1])
        theta.append( angle(d1, d2, d3))
    return theta
def aires liste (NA, NB) :
    A = [1]
    for i in range (NA.nbr - 1):
        A. append ( airepoly (NA. liste [i+1], NB. liste [i+1], NA. liste [i+1])
             ], NB. liste[i]) )
    return A
def aire(NA, NB):
    return sum( aires liste(NA,NB) )
def color_dlines(dl): # entre 1 et 10
    n, m, M = len(dl), min(dl), max(dl)
    lcolor = [0 for _ in range(n)]
    for i in range(n):
        if dl[i]==m:
            |color[i]| = 1
```

```
Comparaison de protéines
```

```
else:
             |\text{lcolor}[i]| = \text{int}(\text{np.ceil}(10*(d|[i]-m) / (M-m))) - 1
    return Icolor
def rotation z(liste, x=5, y=5, theta=-np. pi/2):
    r = np.array([[np.cos(theta), np.sin(theta), 0], [np.sin(theta)]
          , np.cos(theta),0], [0,0,1]])
    ref = np.array([x, y, 0])
    def torefcolonne(i):
         return (np.array(i)-ref).reshape(3,1)
    N1 = [(ref + torefcolonne(point).reshape(1,3)).tolist()[0] for
           point in liste]
    return N1
def paramtriangle(u,v,A,B,C):
    O = np.array(A)
    v1 = np. array(B) - np. array(A)
    v2 = np. array(C) - np. array(A)
    if v <= (1-u):
        return O + u * v1 + v * v2
    return O + v2
#stats
def esperance(I):
    return sum(I)/len(I)
def variance(I):
    print(I)
    e1 = esperance([x**2 for x in I])
    e2 = esperance(1)**2
```

Comparaison de protéines

```
return e1 - e2

def ecart_type(I):
    return np.sqrt(variance(I))
```

```
#Coefficients
def r_coeff1(NA,NB):
    return 1 / (1 + sum(distpoints(NA, NB))/NA.len) #creuser
         ecart avec 1 \rightarrow passer sum... à une racine nieme
def r coeff2(NA,NB):
    return 1 - sum(distpoints(NA, NB))/NA.len
def r coeff3 (NA, NB):
    return 1 / (1 + aire(NA, NB) / NA.len**2)
def r coeff4 (NA.NB) :
    return 1 / (1 + np.sqrt(aire(NA,NB)) / NA.len)
def r coeff5 (NA.NB) :
    return (r coeff4(NA.NB))**2
def r coeff6 (NA.NB) :
    return (1 / (1 + sum(dist reset(NA, NB))/NA.len))
def r coeff dist(NA.NB):
    return 1/(1+ (sum([abs(NA.dist[i] - NB.dist[i]) for i in
         range(NA.nbr - 1) / max(NA.len, NB.len)))
def r coeff angles (NA, NB) :
    theta = liste angles(NA.NB)
    return 1/(1+(sum([abs(np.sin(theta[i]/2))*max(NA.dist[i],NB)))
         . dist[i]) for i in range(NA.nbr-1)]) / sum([max(NA.dist[i
         1.NB. dist[i]) for i in range(NA.nbr-1)])))
```

```
\begin{array}{lll} \texttt{def} & \texttt{r\_coeff7}\,(NA,NB,k{=}2): \\ & \texttt{return} & (\texttt{ r\_coeff\_dist}(NA,NB) \ + \ \texttt{r\_coeff\_angles}(NA,NB) \ ) \ / \ 2 \end{array}
```

```
#coeff
from cas_simple_nuage import *
def coeff prox(ssp1,ssp2): #2 protéines supposées isomorphes,
    renumérotées selon la permutation, de même sommets
    N1, N2 = alignement(ssp1, ssp2)
    return 100 * r_coeff7(N1,N2) #moyenne du coefficient des
         distances et angles
def coeff_struct(pG,pH,ssp):
    ng, nh, np = len(pG.liaisons\_sans\_doublons\_indice()), len(pH.
         liaisons sans doublons indice()), len(ssp.
         liaisons_sans_doublons_indice())
    print(ng, nh, np)
    return int(100*(2*np)/(ng+nh))
def coeff tot(pG,pH):
    b, r = search\_sub(pG,pH)
    if not b.
        return O
    spg, sph = recup('pG'), recup('pH')
    cp, cs = coeff_prox(spg, sph), coeff_struct(pG,pH,spg)
    print(cp, cs)
    variance = (100 - cs)/2
```

```
c = cs - variance + 2*variance*(cp/100)
return c

p1 = recup('lim_22_1')
p2 = recup('lim_22_2')
print(coeff_tot(p1,p2))
```

```
import matplotlib.pyplot as plt
from geometrie et aux import fact
from numpy import log10
def brute(n,q):
    return sum([log10(x) for x in range(1,n*q)])
def brute_tri(n,q):
    return n * sum([log10(x) for x in range(1,q)])
QC = [(2, 'b'),(3, 'g'),(5, 'r'),(7, 'purple')]
N = [n \text{ for } n \text{ in } range(1,51)]
fig , ax = plt.subplots()
for (q,c) in QC:
    B = [brute(n,q) for n in N]
    BT = [brute\_tri(n,q) for n in N]
    plt.plot([0]+N, [0]+B, color =c, label = 'brute_lavec_lq_=\{\}\'.
         format(q))
    plt.plot([0]+N, [0]+BT, color = c, ls = '--', label = '___ttri___
         plt.vlim(0.300)
plt.xlabel("n, taille, de, G, et, H", loc = 'right')
plt.ylabel("_{\sqcup}C(n)_{\sqcup}", loc = 'top')
plt.title("_Complexité_par_force_brute_(nq_éléments)_et_par_tri_
     des_sommets_(n_paquets_de_taille_g)")
ticks = ax.get_yticklabels()
print(ticks)
posticks =ax.get_yticks()
```

```
for i in range(len(posticks)):
    ticks[i].set_text('10'+str(int(posticks[i]))+'')
    ticks[i].set_usetex(True)
ax.set_yticks(posticks)
ax.set_yticklabels(ticks)
plt.legend()
plt.show()
```

```
from manim import *
from cas_simple_nuage import *
N = \text{rot } z(\text{genererliaisonsunif}(10,10)) \#10 \text{ points}
\#M = \text{rot } z(\text{genererliaisonsunif}(10.10))
M = rot z(decalagex(N, 2, 0))
colorGOR = [color.Color(i) for i in ['#86f686', '#58d658', '#28
     ad28' . '#ffff58' . '#ffe500' . '#ffc65c' . '#f19c00' . '#ff6464' .
      '#ff4848'. '#e70000'll
color dist = color dlines (distpoints(N,M))
def no(1):
    a,b,c = [0], [1], [2]
    return [a-5, b-5, c]
class DLines(ThreeDScene):
    def construct(self):
         axes = ThreeDAxes((0, 10), (0, 10), (0, 10), 10, 10, 10)
```

```
\#limits = tuple([Dot3D(point=no(x), color = YELLOW) for x
             in [[10,0,0],[0,10,0],[0,0,10]]])
        \#dn = tuple([Dot3D(point=no(x), color = BLUE) for x in N.
             listel
        \#dm = tuple([Dot3D(point=no(x), color = PURPLE) for x in
            M. liste
        In = tuple( [Line3D(start=no(N.liste[i]), end=no(N.liste[i])
             +1]), color=WHITE, thickness=0.05) for i in range(N.
             nbr-1))
        Im = tuple( [Line3D(start=no(M.liste[i]), end=no(M.liste[i])
             +1]), color=GREEN_B, thickness=0.05) for i in range(N.
             nbr-1))
        #lines = tuple([Line3D(start=no(N.liste[i]), end=no(M.
             liste[i]), color= colorGOR[ color dist[i] ]) for i in
              range(N.nbr)])
        self.add(axes, *Im, *In)#, *lines) #*dn, *dm, *limits)
        self.set camera orientation(phi=PI/3, theta=PI/6,
             frame\_center=(0,0,5))
        self.camera.set zoom(0.4)
        self.begin_ambient_camera_rotation(rate=PI/4)
        self.wait(3)
        self.stop_ambient_camera_rotation()
#cd "C:\Users\Adrien Dubois\Desktop\TIPE\cas simple"
#manim -spqk plot_distlines.py
#manim -pqh plot distlines.py -disable caching
```

33/1

```
from manim import *
from extract PDB import *
def colormol(molecule):
    if molecule='C':
        return RFD
    if molecule="H":
        return WHITE
    if molecule="0".
        return BLUE
    if molecule="N".
        return GREEN
    if molecule='S':
        return ORANGE
    else:
        return black
def no(1):
    a, b, c = [0], [1], [2]
    return [a/2,b/2,c/2+5] #[a/30-7,b/30-7,c/30]
prot = recup('lim_22_test')
class Protein (ThreeDScene):
    def construct(self):
       \#axes = ThreeDAxes((0, 10), (0, 10), (0, 10), 10, 10, 10)
        Id = [Dot3D(point=no(molec.point), color = colormol(molec.
             atom)) for molec in prot.latom]
```

```
print ("Nombreud atomes = ". len (ld))
        d = tuple( ld )
        lines = tuple([Line3D(start=no(x), end=no(y), color=GREY)
             for (x,y) in prot.liaisons_sans_doublons() ])
        self.add(*d, *lines)
        self.set_camera_orientation( phi=PI/3, theta=PI/3,
             frame center=(0.0.5))
        self.camera.set zoom(0.6)
          self.begin_ambient_camera_rotation(rate=PI/4)
          self.wait(5.3)
          self.stop ambient camera rotation()
#cd "C:\Users\Adrien Dubois\Desktop\TIPE\2-code"
#manim —spgk plot protein.pv
```

```
from manim import *
from subisom_prot import *

def colormol(molecule):
    if molecule="C':
        return RED
    if molecule="H':
        return WHITE
    if molecule="O':
        return BLUE
    if molecule="N':
        return GREEN
```

```
if molecule='S':
        return ORANGE
    else:
        return black
prot1 = recup('lim14')
prot2 = recup('lim10')
offset1 = [min([at.point[i] for at in prot1.latom]) for i in
    [0,1,2]]
def no(|.offset=offset1):
    a, b, c = |[0] - offset[0], |[1] - offset[1], |[2] - offset[2]
    return [a-5,b-5,c] #[a/30-7, b/30-7, c/30] #c/2+5
class Protein (ThreeDScene):
    def construct(self):
        axes = ThreeDAxes((0, 10), (0, 10), (0, 10), 10, 10, 10)
        Id1 = [Dot3D(point=no(molec.point), color = colormol(molec
             .atom)) for molec in prot1.latoml
        Id2 = [Dot3D(point=no(molec.point), color = colormol(molec
             .atom)) for molec in prot2.latom]
        lines1 = tuple([Line3D(start=no(x), end=no(y), thickness)]
             =0.015, color=GREEN) for (x,y) in prot1.
             liaisons_sans_doublons() ])
        lines2 = tuple([Line3D(start=no(x), end=no(y), thickness
             =0.015, color=ORANGE) for (x,y) in prot2.
             liaisons sans doublons() 1)
        self.add(*axes, *ld1, *ld2, *lines1, *lines2)
```