فصل ۱

روشهای پیشین

۱.۱ م*قدمه*

در فصل گذشته به معرفی مفاهیم و موضوعات مرتبط با این حوزه پرداخته شد. در ادامه در این فصل با توجه به اطلاعاتی که کسب کردهاید به معرفی و بررسی روشهایی که مرتبط با موضوع این پایاننامه است پرداخته خواهد شد و نتایج آنها را برای فرضهای و دادههای ورودی خود مشاهده خواهیم نمود. در این بین تا جایی که ممکن باشد به بررسی نقاط قوت و ضعف آنها نیز خواهیم پرداخت و در انتهای این فصل یک جدول مقایسه بین روشهایی که تا به حال معرفی شدهاند را ارائه خواهیم داد.

۲.۱ مدل کیم و سایمون[۱۳]

این مدل در سال ۲۰۱۴ با تمرکز بر ساخت درخت فیلوژنی از طریق رابطه ترکیبی میان جهشهای ایجاد شده در داده های توالی یابی تکسلولی دیانای ارائه گردید. بررسی رابطه ی ترتیبی هر یک از جهشهای رخ داده با یکدیگر، این امکان را فراهم می آورد تا اطلاعاتی در مورد نحوه تشکیل کلونها و ترتیب زمانی رخ دادن جهشهای گوناگون بدست آید. همچنین امکان محاسبه نسبت زمانی سیری شده میان جهشهای اولیه موجود در دادههای

¹Phylogeny tree

 $^{^{2}}DNA$

 Sample
 1
 2
 3
 4
 5
 6
 7

 X mutation
 0
 0
 0
 0
 1
 1
 0

 Y mutation
 0
 0
 1
 1
 1
 1
 1

جدول ۱.۱: مثالی از چند نمونه با بررسی وجود یا عدم وجود دو جهش X و Y.

توالی یابی تکسلولی تا نزدیک ترین جد مشترک وجود دارد. استنباط درخت فیلوژنی از طریق لگوریتم کیم و سایمون، بر مبنای منطق بیزی است، یعنی از این منطق به منظور تعیین رابطه ترتیبی بین هر دو جهش گوناگون استفاده شده است. در ادامه مقدار بیشینه درستنمایی درخت استنباط شده بر مبنای احتمال ترتیبی دوبهدوی بین هر دو جهش مختلف در دو جایگاه از یک دنباله، که از طریق ژنولوژی متفاوت با جهشهای گوناگون در گرههای درخت به هم مرتبط میشوند، محاسبه میشود. سرانجام مقادیر بیشینه ی احتمالات با شرط کمینه کردن میزان تفاوت با دادههای مشاهده شده محاسبه می گردد.

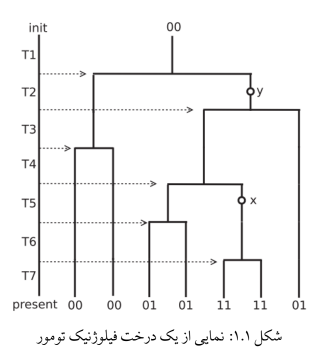
از نکات قوت این الگوریتم در نظر گرفتن خطای توالی یابی و ترک آلل † است. این عدم قطعیت در داده ها از طریق محاسبه بیشینه درستنمایی ترتیبی هر یک از جهشها بدست خواهد آمد. به عنوان مثال در نظر بگیرید که هفت زوج مرتب از جهشهای یک دی ان ای موجود است. برای سادگی بیشتر مولفه اول را با X و مولفه دوم را با Y نشان داده می شود. داده های نمونه گیری شده از این دی انای در جدول 1.1 نشان داده شده است. در این جدول صفر بیانگر عدم وجود جهش و یک بیانگر وجود جهش است. تعداد رخداد جهشها با فرض عدم وجود خطا در توالی یابی داده ها، برابر یک در نظر گرفته می شود، یعنی در هر موقعیت تنها یکبار جهش رخ داده است. همچنین ترتیب زمانی رخداد جهشها یک ترتیب جزئی است، به این معنی که زوج (۱،۱) بیانگر این است که یا جهش X مقدم بوده است یا جهش X. زوج (۱،۰) بیانگر آن است که جهش X وجود نداشته است ولی جهش X وجود داشته و با فرض اینکه هیچ جهشی از بین نمی رود، در نتیجه می توان استنباط کرد که X نسبت به X قدیمی تومور قرار می گیرد. در نتیجه با استفاده از جدول داده های نمونه برداری شده، استنباط یک رابطه زمانی میان جهش های صورت گرفته امکان یذیر است.

شکل ۱.۱ یک درخت فیلوژنیک تومور را نشان می دهد که از داده های جدول بالا استنباط شده است. در این همه هفت نمونه به عنوان برگهای درخت مشاهده می شود و ریشه درخت زوج (۰،۰) می باشد به این معنی که در ابتدا

³Maximum-likelihood

⁴Allele dropout

هیچ جهشی رخ نداده است. محور عمودی بیانگر سیر زمانی تکامل تومور است که به تعداد نمونه ها تقسیم شده است. براي استنباط درخت فيلوژني تومور، الگوريتم كيم و سايمون از سه بخش اصلي تشكيل شده است. طبق



قضیه بیز برای محاسبه هر یک از این سه احتمال به مقادیر درستنمایی ۵ نیاز داریم. مقدار احتمال رخداد طبق رابطه زیر محاسبه می گردد:

$$P(x \sim y|D) \propto L(x \sim y)P(x \sim y), \quad L(x \sim y) = P(D|x \sim y)$$
 (1.1)

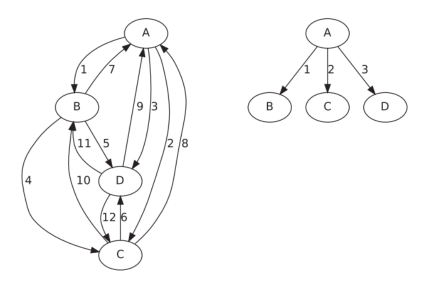
طبق این رابطه و با توجه به اینکه رابطه زمانی میان جهش های x و y دارای ۳ حالت،

$$x \to y, \qquad y \to x \qquad \qquad y \xrightarrow{} x \not\leftrightarrow y$$

است، مقدار احتمال محاسبه شده از رابطه فوق به ازای یکی از این سه حالت بیشینه است و به ازای آن حالت یک مسیر جهت دار در درخت فیلوژنی قرار خواهد گرفت. طبق آنچه گفته شد یک گراف جهت دار فیلوژنی بلقوه مشابه آنچه در شکل ۲.۱ نشان داده شده است استنباط خواهد شد. در نهایت از این گراف جهت دار، یک درخت

⁵Likelihood

به طوری که روابط میان جهشها از آن استنباط شود ساخته خواهد شد. در ابتدا یالهای گراف از طریق رابطهای



شكل ۲.۱: يك گراف جهت دار فيلوژني

که در ادامه آمده است وزندهی میشوند،

$$w_{x \sim y} = -\log P(x \sim y|D) \tag{7.1}$$

که در آن $(x\sim y)$ رابطه بین جهشهای x و y است و y است و y نمونه یا سمپلهای موجود در داده است. بهترین درخت \hat{T} از طریق کمینه کردن وزنهای گراف بدست می آید.

$$\hat{T} = \arg\min\left(\sum_{x \sim y \in T} w_{x \sim y}\right) = \arg\max\left(\prod_{x \sim y \in T} P(x \sim y|D)\right) \tag{\text{Υ.1)}}$$

در شکل ۲.۱ محتمل ترین درخت فیلوژنی با بیشینه درستنمایی بر اساس اطلاعات نمونهبرداری شده بدست می آید. در این شکل گراف اولیه و درخت متناظر آن مشاهده می شود. مجموع همه وزن ها در درخت نهایی با شرط کمینه سازی برابر هفت است که این مقدار کمترین مقدار ممکن است.

۱.۲.۱ یایگاه داده

در این مقاله از پایگاه داده تولی یابی تک سلولی هو و همکاران [۱۰] استفاده شده است. این مجموع داده از توالی یابی تکسلولی دی انای نمونه های توموری یک نوع خاص از سرطان خون عمع آوری شده است. این مجموعه داده شامل ۵۸ سلول منفرد و ۱۸ نوع جهش یکتا است. اطلاعات کامل در مورد این پایگاه داده از جمله، نام و نوع جهش های موجود در دیتابیس، نوع روش نمونه برداری و اطلاعاتی دیگر در پایگاه داده اده COSMIC در دسرس عموم قرار دارد. ماتریس ژنوتایپی این پایگاه داده شامل سه مقدار صفر، یک و دو می باشد که در آن صفر بیانگر عدم وجود جهش، یک بیانگر جهش هتروزیگوت و دو نمایانگر جهش هموزیگوت است. یکی از معایب این پایگاه داده نرخ بالای خطای توالی یابی تکسلولی و بالا بودن نرخ داده های از دست رفته (در حدود ۴۵ درصد کل داده ها) می باشد. همین امر سبب می شود تنوع درخت فیلوژنی نسبت داده شده به این پایگاه داده زیاد باشد. در واقع با در نظر گرفتن حالتهای مختلف روابط دو به دوی جهش های گوناگون، می توان درخت های جهشی متنوعی از داده ها استنباط کرد.

۲.۲.۱ معیار ارزیابی

ارزیابی درختهای جهشی گوناگون از طریق روش $LOOCV^7$ صورت میگیرد. این روش همانند روش ارزیابی های متقابل K به قسمت می باشد با این تفاوت که در آن K برابر تعداد جهش ها (تعداد ستونهای ماتریس ژنوتایپ) می باشد. در هر یک از درختهای استنباط شده، یکبار یک جهش حذف شده و میزان دقت مدل محاسبه می گردد. سپس این کار برای همه جهش های موجود تکرار می شود و در نهایت میانگین دقت مدل در حالتهای مختلف محاسبه می شود و به عنوان دقت نهایی مدل گزارش می شود.

⁶Thrombocythemia

⁷Leave one out cross validation

⁸Cross validation

۳.۱ الگوریتم Bitphylogeny الگوریتم

این الگوریتم در سال ۲۰۱۵ ارئه شد و مانند الگوریتم کیم و سایمون از منطق بیزی بهره می برد. هدف این الگوریتم در کنار ساخت درخت جهشی تومور، پیدا کردن روابط بین کلونهای مختلف درون یک تومور است. در داده های توالی یابی تکسلولی، بدلیل کمبود میزان نمونه گیری و در نتیجه محتمل بودن عدم حضور گونههای ژنومی جهش یافته در نمونه ها، برای تشخیص ناهمگنی های درون توموری باید رویکرد متفاوتی را برگزید. شاید یکی از دلایلی که هنوز از داده های توالی یابی انبوه ۹ برای استنباط درخت فیلوژنی استفاده می شود همین باشد. در هر صورت در این مقاله سعی بر این است تا هر ۲ چالش زیر مورد بررسی قرار گیرد:

- تشخیص زیرنواحی یا کلونهای درون یک تومور
- کشف روابط تکاملی کلونهای درون یک تومور با یکدیگر

ماتریس ورودی (ماتریس ژنوتایپی) این الگوریتم تعدادی سطر و ستون است که در آن سطرها بیانگر سلولها و ستونها نمایانگر انواع جهشهای مختلف است. این ماتریس، یک ماتریس دودوییها ۱۰ است که در آن بودن درایه و ستونها نمایانگر آن است که در سطر iام جهشی از نوع i ام وجود ندارد. متعاقباً، اگر مقدار درایه i و i برابر یک باشد در سطر iام جهشی از نوع iام وجود دارد.

دراین مقاله برای جستجو درختی که بیشترین تطابق با داده های ورودی را داشته باشد از الگوریتم زنجیره مارکوف مونت کارلو ۱۱ استفاده می شود. این الگوریتم سلول ها با ژنوتایپ مشابه را درون یک گروه قرار می دهد و به این گروه ها کلون گفته می شود. در طی دسته بندی سلول ها کلون هایی ایجاد می شود که با احتمال زیاد توموری بوده ولی در نمونه گیری از بافت توموری حضور نداشته اند. شناسایی این گونه از کلون ها با توجه به روند گسترش و تکامل تومور، که به مرور زمان صورت می گیرد، امکان پذیر است. این الگوریتم قادر است تا یک تخمین زمانی از انتقال جهش از سطوح بالای درخت فیلوژنی به سطوح پایین تر را محاسبه کند. در این الگوریتم از داده های تغییرات تک نوکلئوتید ۱۲ استفاده شده است اما این روش این قابلیت را دارد تا بدون در نظر گفتن فرض مکان های بینهایت برای داده های میتلاسیون دی ان ای استفاده شود. از نکات قوت این الگوریتم می توان به محاسبه رخداد

⁹Bulk sequencing

¹⁰Binary

¹¹Markov Chain Monte Carlo (MCMC)

¹²Nucleotid

هر جهش در درخت فیلوژنی تومور اشاره کرد اما این مقدار احتمال بدلیل تعداد بالای دادههای از دست رفته و نرخ بالای خطای مثبت کاذب^{۱۲} و منفی کاذب^{۱۲}، بیش از مقدار واقعی است.

شایان ذکر است که این الگوریتم محدودیتهای خاص خود را دارد. به عنوان مثال، در نظر گرفتن فرض مکانهای بینهایت برای رخداد جهشها و زمان محاسباتی بسیار بالا الگوریتم زنجیره مارکوف مونت کارلو برای استنباط درخت فیلوژنی از جمله این محدودیتها میباشد. از دیگر محدودیتهای این الگوریتم می توان به عدم تشخیص کلونهای هموژنی و هتروژنی در یک نوع جهش از یکدیگر اشاره کرد. منظور از کلونهای هموژنی در یک جهش معین آن است که اجزای تشکیل دهنده آن با توزیع یکنواخت در کنار یکدیگر قرار گرفتهاند و این بدان معناست که احتمال رخداد هر جهش در این توده برابر با احتمال رخداد دیگر جهشهاست. در مقابل، یک توده دارای خاصیت هتروژنی است اگر اجزای تشکیل دهنده آن توزیع غیریکنواخت داشته باشد و به همین امر سبب می شود تا بدلیل حضور سلولهای مختلف با توزیع گوناگون، احتمال رخداد جهشهای مختلف متفاوت باشد.

۱.۳.۱ پایگاه داده

به منظور ارزیابی مدل استنباط کننده درخت تکاملی تومور، از دو پایگاه داده متفاوت در این مقاله استفاده شدهاست:

- دادگان مربوط به الگوهای متیلاسیون سرطان روده بزرگ
 - دادگان شبیهسازی شده مربوط به سرطان خون

۲.۳.۱ معیار ارزیایی

به منظور ارزیابی عمکرد الگوریتم بیتفیلوژنی یک مقایسه بین خروجی این الگوریتم و خروجی های الگوریتم های خوشه بندی لخوشه بندی این مقایسه از طریق محاسبه معیار بیشینه عمق درخت تکاملی استنباط شده و مقدار درست نمایی صورت گرفته است. نتایج گزارش شده در این

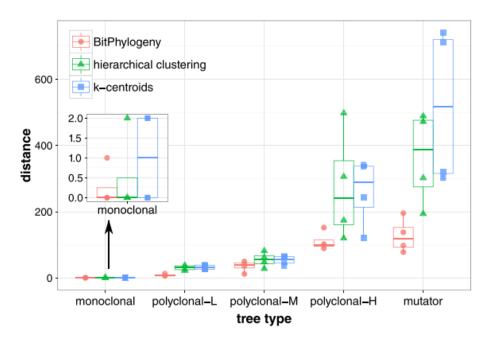
¹³False positive

¹⁴False negative

¹⁵K-Centroids

¹⁶Hierarchical clustering

مقاله گواه از پایداری 1 و دقت 1 بسیار بهتر الگریتم بیت فیلوژنی نسبت به دو الگوریتم دیگر است. در شکل 1 میزان خطای عملکرد الگوریتم بیت فیلوژنی نسبت به دو الگوریتم خوشه بندی 1 هسته ای و دسته بندی سلسله مراتبی در سطوح مختلف درخت در حالتهای تک کلونی و چند کلونی قابل مشاهده است.

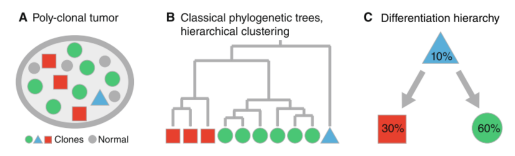


شکل ۳.۱: میزان خطای عملکرد الگوریتم بیتفیلوژنی نسبت به دو الگوریتم خوشهبندیk هستهای و دستهبندی سلسله مراتبی در سطوح مختلف درخت در حالتهای تککلونی و چندکلونی [۳۴]

در شکل ۴.۱ به طور کلی مراحل عمکلرد الگوریتم بیتفیلوژنی را مشاهده میکنید. این شکل تومور چندکلونی A را نشان میدهد که به روش توالییابی نمونه گیری شده است. این تومور شامل سه کلون مجزا و سلولهای سالم (دایرههای خاکستری رنگ) است. در تصویر میانی یک درخت بلقوه که نشان دهنده سیر تکاملی تومور است نشان داده شده است. در تصویر سمت راست درخت کلونی بدست آمده از درخت تکاملی تومور گفته شده با الگوریتم بیتفیلوژنی مشاهده می شود که در آن کلونها و فراوانی هر یک مشهود است.

¹⁷Consistency

¹⁸Accuracy



شكل ۴.۱: مراحل عمكلرد الگوريتم بيتفيلوژني

۴.۱ الگوريتم SCITE [۱۲]

این الگوریتم با استفاده از دادههای توالی یابی تک سلولی ۱۹ سعی در استنباط درخت فیلوژنی تومور دارد. همانطور که پیشتر نیز اشاره شد، یک تومور ناشی از تجمع تعدادی سلول با ویژگی های ژنی متفاوت است و این سلول ها سعی دارند تا این ویژگی های ژنی منحصر به فرد را از طریق تکثیر سلولی به سلول های بعدی منتقل کنند.
[۲]

وجود سلولها با جهشهای متفاوت سبب می شود که تومور از زیرنواحی گوناگون، که به کلون مشهور هستند، تشکیل شود. هر چه تومور از تعداد کمتری زیرکلون تشکیل شده باشد درمان آن ساده تر خواهد بود. در نظر گرفتن هر کلون به صورت یک تومور جداگانه، مطالعه و بررسی هر یک از این زیرتومورها به صورت دقیق تر و یافتن سیر تکاملی آنها سبب می شود تا درمان تومور به صورت کارآمدتری انجام شود. [۲]

یکی از چالشهای بزرگ در زمینه تشخیص و مطالعه کلونهای درون تومور، توالی یابی قسمتهای مشترک دنبالههای دیانای است، زیرا شامل ترکیبهای بسیار زیادی (در حدود میلیونها ترکیب) از ژنهای سلولهای گوناگون است. جهشهای بدست آمده از ترکیب توالی سلولهای مختلف، با تعداد زیرنواحی توموری (کلون) متناسب است و با استفاده از تعداد زیرنواحی می توان تخمین نزدیکی از جهشهای درون یک نمونه را بدست آورد [۱۹]. به همین دلیل به منظور شناسایی دقیق هر یک از زیرنواحی توموری (کلونها) لازم است تا اطلاعات حاصل از نواحی مشترک کلونها به دقت مورد تحلیل و تجزیه قرار گیرد. [۲۴]

الگوریتم Scite از طریق دادههای توالی یابی تک سلولی قادر است سیر تکاملی تومور را از طریق درخت جهشی تومور که در آن ترتیب وقوع جهشها مشخص است یا از طریق استنباط درخت فیلوژنیک تومور که در آن هر برگ نشان دهنده یک سلول است، نشان دهند. خروجی مدل Scite نتیجه ارزیابی بهتری در مقایسه با

¹⁹Single cell sequencing

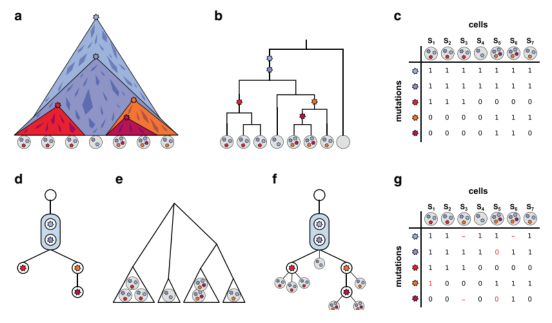
الگوریتم بیت فیلوژنی بر روی دادههای واقعی داراست. الگوریتم Scite از طریق معیار بیشینه درست نمایی و احتمال رخداد هر جهش و با استفاده از ماتریس ژنوتایپ ورودی تعیین می کند که کدام درخت استنباط بهتری از سیر تکاملی تومور است. در حالتی که تعداد جهشها بسیار زیاد باشد یعنی تعداد ستونهای ماتریس ژنوتایپ ورودی زیاد باشد، ساخت درخت فیلوژنیک راحت تر خواهد بود، اما در حالتی که تعداد سلولها زیاد باشد (تعداد سطرهای ماتریس ژنوتایپ بالا باشد) ساخت درخت جهشی تومور (ترتیب وقوع جهشها) راحت تر است. به طور خلاصه اینکه کدام نوع درخت (جهشی یا فیلوژنیک) در نهایت بیانکننده سیر تکاملی تومور باشد به نرخ جهشهای توموری و روش توالی یابی دادهها بستگی دارد.

در الگوریتم Scite از دو فرض اصلی استفاده می شود:

- فرض مکانهای بینهایت ۲۰ که بر طبق آن هر جهش تنها یکبار در هر موقعیت از ژنوم رخ میدهد.
 - فرض جهشهای نقطهای یعنی مدل تکاملی تومور به جهشهای نقطهای محدود میشود.

²⁰Infinite sites

²¹Perfect phylogenic matrix



شکل ۵.۱: یک استنتاج تکاملی از دادههای توالی یابی تک سلولی [۱۲]

منظور از خطای مثبت کاذب این است که به عنوان مثال در یک موقعیت خاص از ماتریس E جهشی وجود ندارد. ندارد (مقدار ماتریس برابر صفر است) اما در همین موقعیت مقدار یک (وجود جهش) در ماتریس E و جود دارد. ندارد (مقدار ماتریس برابر صفر است) اما در همین موقعیت مقدار یک (وجود جهش) در ماتریس E و جود دارد. نرخ خطای منفی کاذب با E نشان داده می شود. مقادیر E و نرخ خطای منفی کاذب با E نشان داده می شود. مقادیر E و نرخ خطای منفی کاذب با E نشان داده می شود. مقادیر E و نرخ خطای منفی کاذب با E نشان داده می شود.

$$P(D_{ij} = 1 | E_{ij} = \bullet) = \alpha,$$
 $P(D_{ij} = \bullet | E_{ij} = \bullet) = 1 - \alpha$ (Y.1) $P(D_{ij} = \bullet | E_{ij} = 1) = \beta,$ $P(D_{ij} = 1 | E_{ij} = 1) = 1 - \beta$

T در این معادلات فرض بر استقلال نرخ خطاهای مشاهده شده است. مقدار درستنمایی درخت جهشی $\theta = (\alpha, \beta)$ با بردار ضمیمه θ و نرخ خطای $\theta = (\alpha, \beta)$ به صورت زیر محاسبه می گردد.

در معادله بالا E ماتریس جهش دار است که با درخت جهشی T و بردار ضمیمه θ تعریف می گردد. توزیع

احتمال یسین به صورت زیر محاسبه می گردد:

به منظور بالا رفتن سرعت همگرایی مدل زنجیره مارکوف مونت کارلو فرض می شود که بردار ضمیمه δ توزیع یکنواخت دارد. در نتحه:

 $(n+1)^{n-1} \times (n+1)^m$ اندازه فضای جستجو برای دو یارامتر درخت جهشی T و بردار ضمیمه θ برابر با مى باشد. این فضا جستجو با فرض یکنواخت بودن توزیع بردار ضمیمه θ و طبق معادله بالا و حذف بردار ضمیمه به $(n+1)^{n-1}$ انتخاب کاهش می یابد. پس از همگرایی با استفاده از الگوریتم زنجیره مارکوف مونت کارلو و احتمال پسین، بهترین ترکیب درخت جهشی T با بردار ضمیمه δ با بیشینه درستنمایی بدست می آید:

منظور از MAP در این معادله حالتی است که بیشینه درستنمایی رخ داده است.

۱.۴.۱ یایگاه داده

به منظور ارزیابی عملکرد الگوریتم Scite برای استنباط درخت تکاملی تومور از دادههای توالی یابی تک سلولی از دادههای واقعی و شبیهسازی شده، استفاده شده است. مجموعه دادههای استفاده شده جهت ارزیابی الگوريتم عبارتند از:

• دادههای توالی یابی تک سلولی از یک نمونه تومور مغز استخوان با ۵۸ سلول سرطانی و ۱۸ نوع جهش با \star نرخ خطای مثبت کاذب \star ۱۰ \star ۱۰ \star و نرخ خطا منفی کاذب ۴۳۰۹،

- دادههای توالی یابی تک سلولی یک نوع خاص از سرطان کبد با ۱۷ سلول سرطانی و ۵۰ نوع جهش با مقادیر نرخ خطای مثبت کاذب $^{-0}$ ۱ $^{-0}$ \times $^{-0}$ \times $^{-0}$ و نرخ خطا منفی کاذب $^{-0}$ \times $^{-0}$ از دست رفته ۲۲ درصد.
- دادههای توالی یابی تک سلولی نمونه گیری شده از سرطان سینه با ۴۷ سلول سرطانی و ۴۰ نوع جهش و با $1/74 \times 10^{-9}$ درصد و نرخ خطای مثبت کاذب $1/74 \times 10^{-9}$.

شایان ذکر است که مدت زمان استنباط یک درخت فیلوژنی تا حد زیادی به پیچیدگی دادههای ورودی بستگی دارد بطوریکه برای ساخت یک درخت با ۵۰ تا ۱۰۰ سلول، مدت زمانی در حدود چندین دقیقه طول می کشد. از مهمترین محدودیتهای این الگوریتم می توان به فرض مکانهای بی نهایت اشاره کرد، زیرا این امکان وجود دارد که در یک محل مشخص از یک دنباله دی انای، یک جهش مشخص چندین بار رخ دهد و یا در محلهای مختلف از یک دنباله ژنی جهشهای مشابه رخ دهد که این موارد در فرض مکانهای بی نهایت در نظر گرفته نمی شود. از دیگر محدودیتهای این روش آن است که جهشهایی که در همه سلولها وجود دارند یا جهشهایی که فقط در یک سلول مشاهده شده اند (سطری با مقادیر تماماً یک در ماتریس ورودی) در روند استنباط درخت مورد استفاده قرار نمی گیرند.

۵.۱ الگوریتم Onconem (۲۲

این الگوریتم در سال ۲۰۱۶ با هدف یافتن تاریخچه تکاملی ناحیههای درون توموری با استفاده از دادههای توالی یابی تک سلولی ارائه گردید. این الگوریتم قادر است تا ناحیههای درون توموری مشابه را درون یک دسته قرار دهد و برای آنها یک ژنوتایپ یکتا در نظر بگیرد. این الگوریتم بر مبنای تغییرات تک نوکلئوتیدی، درخت تکاملی تومور را استنباط می کند و قادر به یافتن خطاهای ژنوتایپی می باشد. در نهایت با ارزیابی بر روی دادههای آزمایش، مدل نهایی سنجیده شده و سلولها با جهشهای یکسان در یک گروه دسته بندی شده و در انتها رابطه میان جهشها و ژنوتایپهای مشاهده شده و مشاهده نشده (پیش بینی شده) مشخص می گردد. این الگوریتم هم می تواند درخت کلونال توموری و هم درخت فیلوژنیک توموری (قرارگرفتن سلولها به عنوان برگهای درخت) را به عنوان خروجی بدست دهد. ورودی این الگوریتم ماتریس دودویی ژنوتایپ به همراه نرخ خطا مثبت کاذب و نرخ خطا دادههای از دست رفته است. در ادامه، الگوریتم سعی می کند تا سلولها با

ژنوتایپهای مشابه را در یک گروه قرار دهد و در نهایت درختی که بیشترین شباهت را با دسته بندی صورت گرفته را دارد به عنوان درخت تکاملی تومور استنباط کند. از نکات قوت این الگوریتم آن است که قادر است کلونهایی را که احتمال وجود آنها بالاست اما در داده های نمونه گیری شده حضور ندارند حدس بزند. این الگوریتم از دو قسمت اصلی تشکیل شده است:

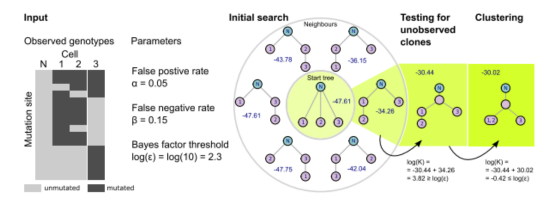
- ایجاد یک مدل احتمالاتی به منظور مدل کردن جمیع جهشها بر مبنای دادههای نویزی و روابط میان
 دادهها
 - پیدا کردن درختهایی با بیشترین میزان درستنمایی در فضای جستجو

توزیع احتمال پسین با فرض D به عنوان مجموعه دادههای مدل به صورت زیر محاسبه می گردد

که در آن au نمایانگر یک درخت جهشدار (که نباید حتماً دودویی باشد) است که ریشه آن یک گره سالم و بدون جهش است و p(au) دارای توزیع یکنواخت در این رابطه فرض بر آن است که p(au) دارای توزیع یکنواخت است. رابطه بالا می تواند به شکل زیر بازنویسی شود

بر طبق این رابطه، برای درختی با n راس، فضا جستجو شامل n^{-1} انتخاب است که هزینه محاسباتی بسیار بالایی برای درختانی با راسهای بیشتر از ۹ دارد. طبق شکل n. برای محدود کردن فضای جستجو از یک الگوریتم اکتشافی استفاده می شود تا اطمینان حاصل شود که خروجی الگوریتم یک نقطه بهینه محلی نباشد. نقطه قوت این الگوریتم سرعت بالای استنباط درخت برای داده های کم است ولی در مقابل از محدودیت های آن می توان به فرض بینهایت اشاره کرد.

روند کلی الگوریتم Onconem در شکل بالا توضیح داده است. طبق این شکل، ماتریس دودویی ژنوتایپی به همراه نرخ خطاهای α و β به عنوان ورودی الگوریتم استفاده می شوند. طبق شکل بالا میزان درستنمایی اولیه برابر α به صحاسبه شده است اما از میان همه درختهای همسایه درخت اولیه، آن درختی که بیشترین



شكل ۶.۱: نماى شماتيكي از الگوريتم Onconem [۲۲]

درستنمایی را دارد به عنوان درخت اولیه انتخاب می شود (با درستنمایی 75/79). در ادامه یک گرهای که احتمال رخداد آن طبق ماتریس ورودی بالاست ولی در داده های ورودی وجود ندارد به درخت اضافه می شود. در این حالت مقدار درستنمایی به 7/7 افزایش می یابد و این کلون مشاهده نشده بدلیل بزرگتر بودن مقدار درستنمایی از آستانه تعیین شده، به مدل افزوده می شود. در نهایت گرههای یک شاخه تا جایی که سبب کاهش میزان درستنمایی نشوند، در یک کلون تجمیع می شوند.

۱.۵.۱ پایگاه داده

به منظور ارزیابی عملکرد الگوریتم Onconem از دو پایگاه داده مجزا استفاده شده است

- دادههای توالی یابی تک سلولی مربوط به سرطان مثانه که شامل ۴۴ سلول سرطانی است. در حدود ۵۵ درصد از انواع جهشهای موجود در این پایگاه داده، اطلاعاتی در دسترس نیست یعنی بیش از نیمی از دادههای موجود از اطلاعات از دست رفته ۲۲ اند. خروجی الگوریتم Onconem برای این پایگاه داده یک درخت فیلوژنی با سه کلون اصلی می باشد و یک چهارم سلولهای جهش یافته را شامل می شود.
- داده های مربوط به سرطان خون که در مدل کیم و سایمون و الگوریتم بیت فیلوژنی از آن استفاده شده بود، در این ارزیابی مورد استفاده قرار گرفت. میزان لگاریتم درست نمایی الگوریتم Monconem برای این مجموع داده برابر ۹۹۶۴ گزارش شده است که بالاتر از مقداری است که الگوریتم بیت فیلوژنی به آن رسیده بود (۱۱۵۸۴ –).

²²Missing data

۶.۱ الگوریتم Sasc [۲۲]

سرطان ناشی از جهشهای ژنومیک یک سلول است که این جهشها به مرور زمان رشد و تکثیر می پابند و زيرنواحي متفاوتي را ايجاد ميكنند. اين زيرنواحي، كه به آنها كلون نيز گفته مي شود، خصويات متفاوتي دارند و در کنار هم یک توده سرطانی را تشکیل می دهند. بررسی تاریخچه تکاملی تومور می تواند کارآمدی درمانهای موجود را بهبود بخشد و امکان عود مجدد تو مور را تا حد زیادی کاهش دهد. به منظور درک بهتر تاریخچه تکاملی تومور فرض های گوناگونی جهت سادهسازی مسئله صورت می گیرد، مثل فرض مکانهای بی نهایت که طبق آن هر جهش یکتایی تنها یکبار رخ می دهد. مطالعات زیادی صورت گرفته است که نشان می دهد در نظر گرفتن فرض مکانهای بینهایت به تنهایی برای استنباط روند تکاملی تومور کافی نیست و محدودیتهایی دارد، به همین منظور برای درک بهتر نواحی ناهمگن توموری باید فرضهای دیگری را به مسئله اضافه کنیم. به همین دلیل یک فرضیه جدید تحت عنوان k-dollo ارائه گردید که بر طبق آن و بر خلاف فرض مکان های بی نهایت، هر جهشی تنها یکبار رخ می دهد اما امکان از دست دادن این جهش به تعداد k در تاریخچه تکاملی تومور وجود دارد. الگوریتم Sasc که در سال ۲۰۱۸ ارائه گردید، از اولین الگوریتمهایی بود که از فرض ۲۰۱۸ جهت استنباط درخت تكاملي تومور بهره برد. به مانند الگوريتم Onconem، اين الگوريتم به منظور محدود كردن فضاي جستجو از یک الگوریتم درخت اکتشافی بهره می برد. الگوریتم اکتشافی استفاده شده در این روش، الگوریتم شبیه سازی ذوب فلزات است و هدف آن پیدا کردن بیشینه درست نمایی برای تابع احتمال رخداد پسین در فضا جستجو است. طبق این الگوریتم، ابتدا از طریق مجموعهای از انتخابهای نمونهبرداری شده از فضا جستجو یک راهحل برای مسئله ارائه می گردد. اگر مقدار درستنمایی نسبت به حالت اولیه بهبود یافته بود، با احتمال یک پذیرفته می شود در غیر این صورت احتمال رخداد آن حالت صفر در نظر گرفته می شود. این الگوریتم سعی دارد تا بیشینه درست نمایی ماتریس ژنوتایپ ورودی را حساب کند. ورودی این الگوریتم در کنار ماتریس ژنوتایپ، نرخ خطای مثبت کاذب، نرخ خطای منفی کاذب و نرخ خطای اطلاعات از دست رفته است و بیشینه درستنمایی از رابطه زیر بدست مي آيد:

۱.۶.۱ یایگاه داده:

به منظور ارزیابی عملکرد الگوریتم Sasc از دو پایگاه داده مجزا استفاده شده است:

- دادههای توالی یابی تک سلولی سرطان مثانه
 - دادههای شبیهسازی شده سرطان خون

خروجی الگوریتم در مقایسه با الگوریتم Scite از مقدار بیشینه درستنمایی بیشتری برای مدل کردن دادهها برخوردار است.

۷.۱ الگوریتم Scarlet [۲۶]

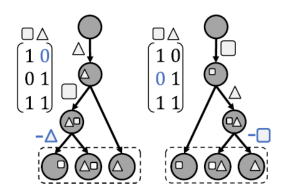
مدل ارائه شده در این مقاله که در سال ۲۰۲۰ به چاپ رسیده است، یک مدل تکاملی است که امکان حذف هر نوع جهشی را با در نظر گرفتن حذف خطا^{۲۲} در نظر می گیرد. این مدل اجازه حذف دگرگونی تکهستهای ۲۰ را تنها هنگامی که با شواهد داده توالی یابی تک سلولی دیانای از یک حذف در همان مکان هندسی ۲۵ همراه شده باشد، می دهد. این مدل پایه الگوریتم اسکارلت خواهد بود که فیلوژنی تومور را از داده توالی یابی تک سلولی دیانای با احتساب هر دوی خطای توالی یابی و حذف جهشها نتیجه می دهد. تعداد کمی از جهشهای سوماتیک منجر به پیشروی سرطان می شوند، اما تمام جهشهای سوماتیک نشانگرهای زیستی تاریخچه تکامل تومور هستند. روشهای غالب ساخت فیلوژنی داده توالی یابی تک سلولی دیانای از دگرگونی تکهستهایها به عنوان نشانگرهای زیستی استفاده می کنند اما در به حساب آوردن تغییر تعداد کپی، که ممکن است با دگرگونی تکهستهای همپوشانی داشته باشد و منجر به حذف دگرگونی تکهستهای شود، ناتوان است. الگوریتم پیشنهادی تکهستهای همپوشانی داشته باشد و منجر به حذف دگرگونی تکهستهای نظای توالی یابی و حذف دگرگونی تکهستهای از طریق تغییر تعداد کپی را لحاظ می کند. این الگوریتم عملکرد بهتری نسبت به روشهای موجود بر روی دادههای شبیهسازی شده دارد. توالی یابی تک سلولی دی ان ای از تومور بدلیل افزایش بازدهی الگوریتم و کاهش هزینه شبیهسازی شده دارد. توالی یابی سلولهای انفرادی از محبو بیت روزافزونی بر خوردار است.

²³loss-supported

²⁴Single nucleotide variant (SNV)

²⁵Loci

شکل ۷.۱ فیلوژنی با فرض دولو^{۲۶} را نشان می دهد. این مدل با شناسایی حذف جهشها به منظور رفع تناقض مدل مکانهای بی نهایت می توانند مدل مکانهای بی نهایت می توانند چندین درخت ممکن را بسازند. حتی در حالت های ساده ای که خطا وجود ندارد، استنباط چندین فیلوژنی



سازگار با داده ها ممکن است وجود داشته باشند. در صورتی که خطا وجود داشته باشد و عدم قطعیت در ماتریس جهش وجود داشته باشد، تعداد این درختهای احتمالی بسیار بیشتر خواهد شد. خطای داده توالی یابی تک سلولی دی ان ای و حذف جهش ها منجر به پیچیدگی مسئله و ابهام در استنباط فیلوژنی خواهد شد. به عنوان مثال با مشاهده کردن و در ماتریس جهش به جای ۱ نمی توان براحتی بین خطاهای داده ها و حذف جهش ها تفاوتی قائل شد. عمده محدودیت الگوریتم های دولو یا مکانهای بی نهایت ایی که اجازه حذف جهش ها را می دهند این است که هیچکدام از این روش ها شواهد تغییر تعداد کپی در حذف جهش ها را در یک مکان هندسی در نظر نمی گیرند. مدلهای چند حالته ۲۷ از تکامل تومور که از داده های توالی یافته با نمونه های زیادی از تومور استفاده می کنند. این نگرش ها نه خطای موجود در داده توالی یابی تک سلولی دی ان ای را مدل می کنند و نه در ابعاد صدها یا هزاران سلول قابلیت مدل کردن را دارند.

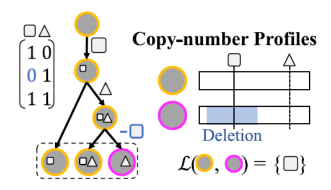
از آنجایی که حذف جهشها پیچیده ترین قسمت در تکامل دگرگونی تکهستهای است و مسئول اکثر تناقضات در مدل مکانهای بی بینهایت در داده های توالی یابی تک سلولی دی ان ای هستند، در نگرش ارائه شده در این الگوریتم، حذف جهشها را با استفاده از داده های جهشهای تغییر تعداد کپی از همان سلولها محدود خواهد کرد. در نتیجه الگوریتم اسکارلت با یکپارچه کردن دگرگونی تکهسته ای و داده های حذف و تغییر تعداد کپی ۸۲،

²⁶Dollo

²⁷Multi-state

²⁸Copy number variation (CNV)

درخت فیلوژنی را براساس داده توالی یابی تک سلولی دی ان ای می سازد. الگوریتم اسکارلت براساس مدل فیلوژنی با در نظر گرفتن حذف خطا است که حذف جهشها را محدود به مکانهای هندسی خواهد کرد. به عنوان مثال در این الگوریتم داده تغییر تعداد کپی گواه یک حذف است. شکل زیر مدل فیلوژنی با در نظر گرفتن خطا حذف را نشان می دهد که با استفاده از داده تغییر تعداد کپی سعی در محدود کردن حذف جهش ها دارد تا بتواند ابهام ۲۹ ایجاد شده را رفع کند.



شكل ٨.١: عنواننننننننننننننننننننننننننننننننن

مدل فیلوژنی با در نظر گرفتن حذف خطا، مدلی از تکامل دگرگونی تکهستهای است که جهش حداکثر یکبار رخ خواهد داد (۱ ه-۰) اما حذف جهشها (۱ ه-۰) توسط مجموعه از مقدار خطا حذف که توسط تغییر تعداد کپی ها تعریف می شوند محدود خواهد شد. برای هر جفت سلول ، از مجموعه جهشهای تغیررات تعداد کپی مجموعه خطا به صورت ، تعریف خواهد شد. مدل فیلوژنی با در نظر گرفتن حذف خطا، توسعه دهنده مدل های مکانهای بی نهایت و دولو می باشد. ضمنا الگوریتم اسکارلت متکی بر مدل احتمالاتی تعداد خوانشها برای هر دگرگونی تکهسته ای است تا خطاها و داده های از بین رفته، که در توالی یابی تک سلولی دی ان ای معمول هستند، را مورد توجه قرار می دهد.

اسكارلت سه ويژگى مهم دارد:

• مدل فیلوژنی با در نظر گرفتن حذف خطا، حذف جهش ها را محدود به مکانهایی میکند که کاهش متناظر با آن در تعداد جهشهای کیی وجود داشته باشد.

²⁹conflict

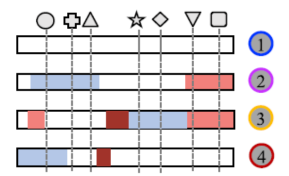
- این الگوریتم با استفاده از مدل فیلوژنی با در نظر گرفتن حذف خطا، ابتدا درخت فیلوژنی اولیه استنتاج شده را پایش و سپس از طریق دادههای تغییر تعداد کپی، فیلوژنی نهایی را استنباط می کند.
- استنتاج مبتنی بر بیشینه درستنمایی از دگرگونیهای تکهستهای با استفاده از مدل احتمالاتی تعداد خوانشهای مشاهده شده در دادههای توالییابی تک سلولی دیانای توسط الگوریتم اسکارلت اجرا میشود.

اگر تعدادی جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی موجود باشند و وضعیت جهشهای تغییر تعداد کپی را با رنگ قرمز و حذف نواحی ژنوم در طول کل ژنوم را با رنگ آبی نشان دهیم:

CNAs

Copy-number profiles

Mutations



شكل ٩.١: عنواننىنىنىنىنىنىنىنىنىنىنىنىن

آنگاه مجموعه خطا مدل فیلوژنی با در نظر گرفتن حذف خطا، توسط مجموعههای ۱۱.۱ نمایش داده خواهد شد:

الگوریتم اسکارلت به صورت مستقیم وضعیت جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی سلولهای پدری را نشان نخواهد داد. به منظور غلبه بر این موضوع یک درخت برای جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی زیر را در نظر خواهد گرفت که از روی وضعیت جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی سلولهای مشاهده شده، ساخته شده است.

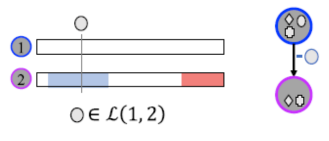
Supported losses \mathcal{L}

$$\mathcal{L}(1,2) = \{0,0,\Delta\}$$

$$\mathcal{L}(1,4) = \{0\}$$

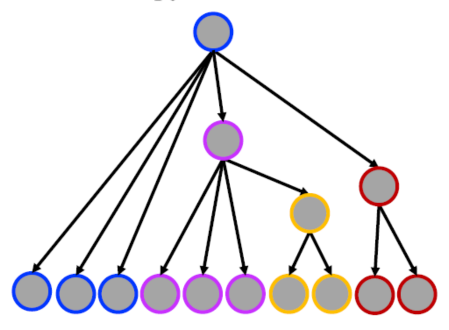
$$\mathcal{L}(2,3) = \{ \updownarrow, \diamondsuit \}$$

شكل ١٠٠١: عنواننىسىسىسىسىسىسىن



شكل ١١.١: عنواننىنىنىنىنىنىنىنىنىنىنىنىن

Copy-number tree T

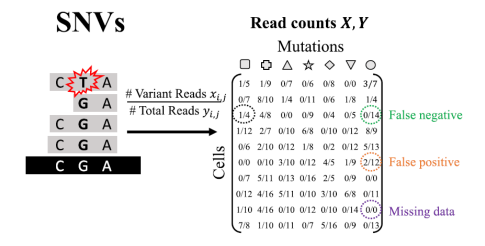


شكل ١٢.١: عنوانىنىنىنىنىنىنىنىنىنىنىنىنىن

دو ورودی برای الگوریتم اسکارلت در نظر گرفته می شود:

- مجموعه خطاهای ناشی از حذف جهش ها است، که مجموعههای تهی در آن نمایش داده نمی شوند. این مجموعه جهش هایی که تحت تاثیر حذف قرار می گیرند را نشان می دهند.
- یک درخت فیلوژنی برای جهش های تغییر تعداد کیی، که با استفاده از آن می توان روابط بین سلول های مشاهده شده (برگها) را آنگونه که توسط وضعیت جهشهای تغییر تعداد کیی تعیین شده، نشان داد.

برای دگرگونیهای تکهستهای تنوع °X کو مجموع Y از تعداد خوانشها ۲۳ برای هر سلول و هر جهش مطابق ماتریس ۱۳.۱ تهیه شده است:



شكل ١٣.١: عنوانننننننننننننننننننننننننننننننننن

در ادامه الگوریتم اسکارلت، روابط بین اتصال سلولها ('T') را از سلول های مشاهده شده(برگها) و ماتریس حهش بیشینه درستنمایی *B را با محدود کردن حذف حهش ها به مجموعه

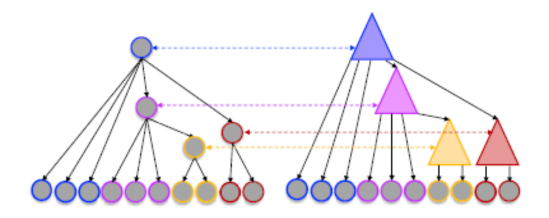
از خطاهای احتمالی حساب میکند. سیس با مقایسه 'T از T و انتخاب بیشینه درستنمایی *B را با استفاده از مدل احتمالاتی برای حضور ($b_{i,j}=1$) و یا عدم حضور ($b_{i,j}=1$) هردگرگونی تکهسته ای در هر سلول را انجام مي دهد.

مقایسه 'T از T:

³⁰ Variant

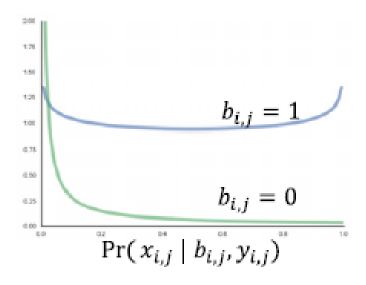
³¹Total

³²Read counts



شکل ۱۴.۱: مقایسه 'T از T

مدل احتمالاتی برای توالی یابی داده:

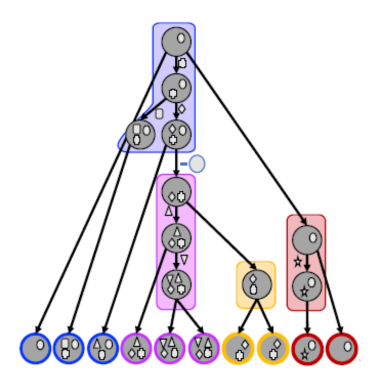


شكل ۱۵.۱: مدل احتمالاتي براي توالي يابي داده

ساختن درخت اتصالات 'T:

و در نهایت ماتریس جهشها \mathbf{B}^* با بیشینه درستنمایی:

الگوریتم اسکارلت باید مسئله بیشینه درستنمایی همراه با انتخاب بهترین حذفها را حل کند. این الگوریتم از طریق یافتن ماتریس جهش با بیشینه درستنمایی \mathbf{B}^* انجام خواهد گرفت. در اینجا L(T) مجموعه برگهای درخت \mathbf{T} را بیان می کند.



شكل ۱۶.۱: ساختن درخت اتصالات 'T

Mutations (0000001) 0001001

شکل ۱۷.۱: ماتریس جهشها B^* با بیشینه درستنمایی

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxx

الگوریتم اسکارلت از ۲ قسمت اصلی زیر تشکیل شده است.

محاسبه وضعیتهای جهش با بیشینه درستنمایی *R از ریشه زیردرختها ۳

³³Subtrees

• استنتاج هر زیردرخت به صورت مستقل با هدف بیشینه درستنمایی با شرط داشتن *R.

در اینجاI(T) مجموعه نودهای داخلی درخت T را بیان می کند.

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxxx

مرحله اول:

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxxx

در اینجا با فرض داشتن R راست نمایی محاسبه خواهد شد و R^* با شمارش حالت جهش های معتبر برای هر موقعیت مکانی جهش a محاسبه شده و سپس بیشینه راست نمایی بالا حساب خواهد شد.

مرحله دوم:

یافتن زیردرختها پایش شده:

تعریف ماتریس سهتایی (ternary): مولفه های این ماتریس مقادیر ۰ و ۱ و ؟ می باشند.

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

و در نهایت حل معادله برنامهریزی خطی عدد صحیح زیر:

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxxx

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx منوط به شروط زیر:

با فرض اینکه M عدد ثابت و بزرگی است:

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

 $G_{w,a,b}$ نقض

 $H_{w,a,b}$ نقض

۸.۱ الگوریتم DeepPhylo [۱]

همانطور که میدانیم، سرطان یک بیماری تکاملی است که با تجمع تدریجی جهش بدنی ^{۱۳} در سلول های تومور مشخص می شود. رمزگشایی از تاریخچه تکاملی یک تومور، یک چالش مهم در مطالعات سرطان است و می تواند از جنبههای مهم بالینی از جمله پیشرفت تومور ^{۲۵}، گشترش متاستاتیک ^{۱۳} و وجود زیرکلونهای واگرا^{۷۷} در شاخههای مختلف درخت فیلوژنتیک تومور درک بهتری از تومور در اختیار ما بگذارد. با توجه به اهمیت مسئله، تحولات سریعی در طراحی روشهای محاسباتی اصولی برای استنباط فیلوژنی تومور وجود داشته است. بسیاری از این روشها از دادههای توالی یابیهای انبوه ^{۲۸} استفاده می کنند که DNA میلیونها سلول سرطانی و طبیعی با هم یک توالی را تشکیل می دهند. استنباط درخت فیلوژنی با استفاده از این نوع دادهها، معمولاً بر مبنای دگرگونی های شناسایی شده ^{۱۳} از بخشهای مختلف سلولهای سرطانی انجام می شود. به عنوان مثال: حذف و تغییر تعداد کپی [۳۵]، دگرگونی های ساختاری ^{۱۳} تغییر تکنوکلئوتیددها ^{۱۳} (۳۱، ۹، ۱۷، ۶، ۲۵، ۱۱)، حذف و تغییر تعداد کپی [۳۵]، دگرگونی های ساختاری ^{۱۳}

اگرچه استنباط درخت فیلوژنی با استفاده از این نوع داده مقرون به صرفه است اما رزولوشن ^{۴۲} پایین دادههای توالی یابی های توالی یابی های انبوه یک فاکتور محدود کننده در مدلسازی تکامل تومور است. به طور خاص دادههای توالی یابی های انبوه ناشی از یک نمونه تومور به طور معمول یک تو پولوژی خطی را به عنوان یک راه حل بهینه در تعیین درخت فیلوژنی تومور درنظر می گیرد. [۶]

با این حال، دانستن اینکه آیا تومور شامل زیرکلونهای واگرایی است که از طریق شاخههای متمایزی از فیلوژنی تومور تکامل می یابند، گام مهمی در جهت درک بهتر پیشرفت تومور و بهبود طرح درمانی است. تحولات اخیر تکنولوژی، محققان را قادر به انجام آزمایشهای توالی یابی تک سلولی کرده است، جایی که DNA از یک سلول استخراج، تکثیر و توالی یابی می شود. توالی یابی تک سلولی، دادههایی با رزولوشن بالا برای مطالعه تکامل تومور با جزئیات زیاد را فراهم می کند، به عنوان مثال، امکان شناسایی تو پولوژی شاخهای با اطمینان بالا یا حل

³⁴Somatic mutation

³⁵Tumor progression

³⁶Metastatic spread

³⁷Divergent subclones

³⁸Bulk sequencing data

³⁹Detected variants

⁴⁰Single nucleotide variants (SNV)

⁴¹Structural variant

⁴²Resolution

مشکل کلی استنباط کامل تاریخ تکامل تومور را فراهم میکند، حتی زمانی که تمام سلولهای تک توالی که از یک نمونه بیوپستی ^{۴۳} توموری استخراج شده باشد. روشهای متعددی برای استنباط تاریحچه تکاملی تومور از طریق توالییابی تک سلولی وجود دارد که از مهمترین آنها می توان به موارد زیر اشاره کرد:

- رویکردهای مبتنی بر آمار و احتمالات که از فرض مکانهای بینهایت استفاده میکنند. مثل الگوریتم [۲۲] OncoNEM [۲۲].
- رویکردهایی که از فرض مکانهای بی نهایت استفاده نمی کنند و فرض را بر این می گذارند که تخطی های در شکل گیری درخت تکاملی فیلوژنی تا یک مقدار خطا مشخص وجود دارد، مثل الگوریتم SiFit [۳۷].

به تازگی الگوریتم هایی مثل SPhyR که از یک رویکرد بهینه سازی ترکیبی مبتنی بر زوجیت دولو^{۴۴} استفاده می کنند یا الگوریتم SiFit می باشد، ارائه شده است. [۸، ۳۶]

شایان ذکر است که روشهای همچون PhISCS-BnB ، که از روشهای بهینه سازی بر مبنای شاخه-مرز ۴۵ استفاده می کنند، و یا روشهایی مثل ScisTree ، که بر مبنای اتصال اکتشافی همسایگی ۴۶ عمل می کند، به منظور بهبود زمان محاسباتی استنباط درخت فیلوژنی تومور ارائه شده اند. [۲۳، ۳۳]

در حالتی که هم دادههای توالی یابی های انبوه و هم دادههای توالی یابی تک سلولی موجود باشد می توان تقریب دقیق تری از درخت فیلوژنی تومور بدست آورد. [۱۸، ۱۵]

همانطور که در بالا خلاصه شد، روشهای موجود برای بازسازی فیلوژنی تومور با استفاده از دادههای توالی یابی تک سلولی محدودیتهای مهمی دارند. اولاً ، بسیاری از این روشها، فرض مکانهای بی نهایت را به کار می گیرند (حتی در مواقعی که شرایطی برای خطای محدود † و افزایش همزمان جهشها † در نظر گرفته شود) و سطح نویز یکنواختی را در نظر می گیرند (منفی کاذب و همچنین نرخ مثبت کاذب) هر دو این محدودیت ها، با پیشرفت درک ما از تکامل تومور و فناوری توالی یابی تک سلولی تغییر می کند. مهمتر از همه ، هدف از این روشها استنباط محتمل ترین درخت فیلوژنی توموری است و برای حذف نویز (به دلیل مثال ، ترک آلل یا پوشش توالی کم †) از روشهای همچون بیشینه درستنمایی یا حداکثر زوجیت می کنند. به بیان

⁴³Biopsy

⁴⁴Dollo parsimony

⁴⁵Branch-bound

⁴⁶Joining–based heuristic

⁴⁷Limited loss

⁴⁸concordant gain of mutations

⁴⁹Low sequence coverage

⁵⁰Maximum parsimony

دیگر این روشها قصد دارند تا یک مساله پارامتری از مرتبه n را حل کنند ولی بدلیل عدم مقیاس بندی دادههای توالی یابی تک سلولی به مرتبههای بزرگتر، در حل دقیق این مساله ناتوان هستند. حتی وقتی هدف این است که به جای بازسازی کامل درخت فیلوژنی تومور، فقط ویژگیهای اساسی تو پولوژی فیلوژنی تومور را استنباط کنیم، این روشها نمی توانند به راحتی دادههای توالی یابی تک سلولی شامل چند صد جهش و سلول را کنترل کنند. در نتیجه ، تکنیکهای سریع برای استنباط ویژگیهای کلیدی فیلوژنی تومور، به عنوان مثال، مواردی که می توانند تو پولوژیهای شاخهای را از هم تفکیک کنند، به ویژه برای مجموعه دادههای توالی یابی تک سلولی با سطح نویز بولوژیهای شاخهای را از هم تفکیک کنند، به همین منظور ، بهتر است در ابتدا به این سوال پاسخ داده شود که آیا حذف نویز برای ساخت فیلوژنی کامل لازم است یا خیر. سرانجام، هر یک از ابزارهای موجود به تلاش انسانی حذف نویز برای ساخت فیلوژنی کامل لازم است یا خیر. سرانجام، هر یک از ابزارهای موجود به تلاش انسانی روشهای کاملاً جدید را ضروری می کند. بنابراین داشتن یک رویکرد محاسباتی کلی که بتواند با تغییر منطقی تکنیکی سازگار شود، صرفاً از طریق آموزش آن با دادههای جدید، بدون نیاز به مدلسازی صریح مشخصات نویز، بسیار مطلوب است.

رفع این محدودیتها از طریق رویکرد یادگیری ماشینی یا رویکردهای "داده محور" امکان پذیر است که مجموعه ای کلی از توابع را در نظر گرفته و تابعی را در نهایت انتخاب می کند که بر آورد بهتری از مجموعه دادههای آموزشی (دادگان واقعی یا شبیهسازی شده) باشد. چنین رویکردی نه تنها می تواند از عدم دقت در مدلسازی مشخصات نویز بکاهد بلکه الگوهای اساسی ضمنی را در دادهها یا مسئله را برای توسعه اهداف واقع بینانه تر شناسایی می کند. پیشرفتهای اخیر در یادگیری عمیق ۵۱ تعمیم قابل توجهی از فرمول بندی ها را برای حل بسیاری از مشکلات نشان داده است. [۲۹، ۵، ۱۹]

این امکان وجود دارد که یک معماری یادگیری عمیق ، زمانی که بتواند در تعداد کافی مجموعه داده آموزش را دیده باشد، بتواند در استنباط خواص متمایز از فیلوژنی های تومور موفق شود. در سالهای اخیر ، بسیاری از برنامههای محاسباتی، رویکرد الگوریتمی خود را به رویکردهای داده محور تغییر دادهاند. مانند رمزگشایی متن دست نوشته برای شناسایی رقم [۳] و پردازش زبان طبیعی. [۵]

مسائلی که در بایولوژی ساختار یافته، فرمولسازی هدفمند یا کمیسازی آنها مشکل است (مانند استنباط ساختار سه بعدی توالی پروتئینی) از روشهای مبتنی بر یادگیری عمیق بشترین استفاده را در جهت حل مسائل خواهند کرد. [۲۸]

⁵¹ Deep learning

با این حال این مقاله، اولین مقاله استنباط درخت فیلوژنی تومور مبتنی بر رویکردهای داده محور است. در این مقاله، اولین روشهای بازسازی فیلوژنی تومور مبتنی بر داده را برای رفع محدودیتهای استراتژیهای موجود ارائه شده است. نویسندگان این مقاله از دادههای توالی یابی تک سلولی در کنار شبکههای عصبی عمیق و یادگیری تقویتی برای استنباط ویژگیهای تو پولوژیکی فیلوژنی تومور و همچنین محتمل ترین سابقه تکاملی تومور استفاده شده است. برای رسیدن به این هدف، چندین چالش وجود داشت:

- 1. شبکه عصبی در حالت ایده آل باید طوری طراحی شود که بتواند تعداد متفاوتی از سلولها و جهشها را کنترل کند. متناوباً، برای مدلهایی با ورودی هایی با اندازه ثابت، بهتر است که از دانش خود در زمینه تهیه داده استفاده شود تا داده ها به روشی تهیه شود تا موفقیت در پیش بینی ها را تسهیل کند.
- 7. با توجه به استفاده از شبکههای عصبی، برای آموزش مناسب به تعداد زیادی نمونه نیاز است. متأسفانه، تعداد مجموعه دادههای توالی یابی تک سلولی تومور در دسترس عموم برای آموزش مدلهای یادگیری عمیق به اندازه کافی زیاد نیست. بنابراین، نیاز به تولید تعداد زیادی مجموعه داده شبیهسازی شده دادههای توالی یابی تک سلولی و جود دارد.
- ۳. نویز و خطاهای موجود در داده های توالی یابی تک سلولی پیچیدگی بیشتری را به این مسئله می افزاید و چارچوب پیشنهادی یادگیری عمیق باید از نظر تحمل نویز ارزیابی شود.
 - ۴. معماری انتخاب شده مستلزم نوع خاصی از نظارت است که ما باید قادر به تامین آن باشیم.

به منظور کاهش یا حذف نویز در ورودی "ماتریس ژنوتیپ" استخراج شده از دادههای توالی یابی تک سلولی، می توان نظارت را به صورت مجموعه داده ای از ورودی های نویزدار به همراه با ورودی های بدون نویز ارائه داد. یک نظارت جایگزین و ارزان تر توسط مکانیزم بازخورد ^{۵۲} است که تعیین می کند که آیا یک خروجی از شبکه عصبی با موفقیت بدون نویز شده است یا خیر. گزینه سوم توسط یک تابع هزینه ارائه می شود که به طور غیر مستقیم کمک به نظارت بر فرایند یادگیری تقویتی می کند.

در این مقاله با الهام از رویکردهای جدید یادگیری عمیق برای مسائل گوناگون مانند "الگوریتم گرادیان سیاست تقویتی" برای مساله فروشنده دوره گرد[۳۲]، رویکرد NeuroSAT [۲۷] برای مساله رضایت مندی با

⁵²feedback

استفاده از نظارت تكبيتى، يك چارچوب محاسباتى ايجاد شد تا همه چالشهاى فوق را به شرح زير با موفقيت حل كند.

۱. یک رویکرد مبتنی بر یادگیری تقویتی به منظور آموزش مدلی جهت از بین بردن نویز داده ها بدون نیاز به استاندارد مرجع ^{۵۳} به کار گرفته شد. تابع هزینه استفاده شده در این مدل یک تابع هزینه خاص برای رفع مساله از بین بردن نویز بود.

y = xxxxxxxxxxxxxxxxxxxxxx

که در آن X ماتریس خروجی ناشی از ورودی A' است.

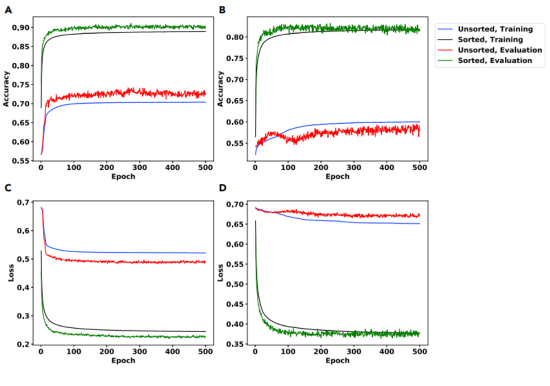
- ۲. داده های ماتریس ورودی، که از مجموعه دادگان نویزی توالی یابی تک سلولی استخراج شده، در کنار نرخ نویز و موقعیت مکانی به عنوان ورودی به شبکه داده شده است. این رویکرد در مجموعه دادگانی با سایز متفاوت همچنان کارآمد است و مستقل از جابجایی در سطر و ستون ماتریس ورودی است.
- ۳. یک مرحله پیش پردازش دیتا، به منظور به کارگیری دانش حاصل از تجربه در نظر گفته شده است تا هر گونه عملکردی را که می تواند پیش بینی مدل را بهبود بخشد، بر روی داده ها اعمال گردد.
- ۴. داده های شبیه سازی شده ورودی مدل از طریق یک چاچوربی که راستی آزمایی شده است، توسعه یافته
 است.

در نمودار ۱۸.۱، میزان دقت علمکرد شبکه در حذف نویز داده ورودی و تاثیر مرحله پیش پردازش بر خروجی الگوریتم را مشاهده می کنید. همچنین تاثیر میزان نرخ نویزی بودن داده ها در خروجی شبکه قابل توجه است. تصاویر A و C میزان دقت شبکه در حذف نویز داده هایی را نشان می دهد که با نزخ نویزهای C و C میزان دقت شبکه در حذف نویز داده هایی را نشان می دهد که C نمونه برداری شده اند اما تصاویر C و C میزان دقت شبکه در حذف نویز داده هایی را نشان می دهد که با نرخ های کاذب مثبت C و کاذب منفی C و کاذب منفی C و کاذب منفی عادب منفی C و کاذب منفی عادب منفی کاذب مثبت C و کاذب منفی عادب منفی C و کاذب منفی عادب منفی کاذب مثبت C و کاذب منفی عادب منفی کاذب مثبت C و کاذب منفی عادب منفی کاذب مثبت C و کاذب منفی کاذب منفی کاذب مثبت C و کاذب منفی کاذب منفی کاذب مثبت و کاذب منفی کاذب منفی کاذب مثبت و کاذب منفی کاذب منفی کاذب مثبت و کاذب مثبت و کاذب منفی کاذب مثبت و کاذب منفی کاذب مثبت و کاذب منفی کاذب مثبت و کاذب مثبت و کاذب مثبت و کاذب مثب و کاذب مثبت و کاذب مثب و کاذب و کاذب مثب و کاذب مثب و کاذب مثب و کاذب و ک

همچنین در جدول ۲.۱ تاثیر مرحله پیش پردازش دیتا در دقت خروجی مدل در حذف نویز از دیتا را مشاهده میکنید که میزان دقت حذف نویز بهبود قابل قبولی داشته است.

در نهایت مقایسه بین عملکرد الگوریتم پیشنهادی در این مقاله و الگوریتم PhISCS با استفاده از معیار شکل ۱۹.۱ آمده است. همانطور که در شکل ۱۹.۱ آمده است. همانطور که در شکل ۱۹.۱

⁵³Gold standard

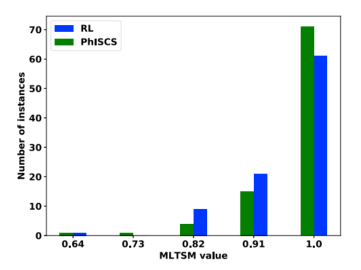


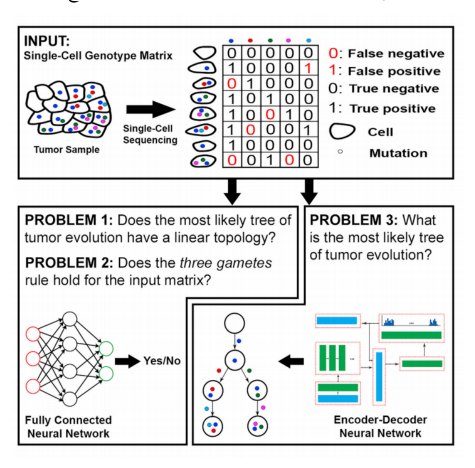
شكل ١٨.١: ععممممممممممممممممممممممم

Input MAtrix Size	A	В	Unsorted Acc.	Sorted Acc.
10*10	0.002	0.1	72	90
10*10	$4*10^{-4}$	0.02	60	81
25*25	$3.2 * 10^{-4}$	0.016	50	77
25*25	$6.4 * 10^{-4}$	0.0032	52	65

مشهود است عملکرد الگوریتم پیشنهادی در میزان شباهتهای مشابه، تعداد استنباطهای بیشتری از فیلوژنی تومور را شامل میشود.

خلاصهای از سازکار به کار رفته در این مقاله در شکل ۲۰.۱ آمده است:





شكل ۲۰.۱: عىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىىى

۹.۱ جمعبندی

جهشهای سومایتک تومورها در تمام مقیاسهای ژنومی، از دگرگونیهای تکهستهای (SNV) تا جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی (CNA) وجود دارد. تا به امروز ، بیشتر روشهای ساخت فیلوژنی توموری از داده های توالی یابی تک سلولی DNA فقط از دگرگونیهای تکهستهای استفاده می کردند. [۳۰، ۱۶، ۲۰، ۱۰ و جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی و در نتیجه اطلاعات مهم استنباط فیلوژنیک تومور را نادیده می گرفتند.

وجود ناهمگنیهای درون توموری باعث ناکارآمدی درمانهای دارویی تومور میشود زیرا که هر یک از این روشهای درمانی به طور موثر فقط بر روی تعداد محدودی از کلونهای توموری اثر میگذارند و همه این زیرنواحی را تحت تاثیر قرار نمی دهند. با مطالعه بر روی تومورهای مختلف این امکان حاصل می شود تا الگوهای درون توموری بهتر شناخته شوند و درمان داریی تومور کارآمدتر و بهینه تر از گذشته صورت بپذیرد. مطالعه بر روی دادههای توالی یابی تک سلولی یکی از زمینه های تحقیقاتی است که می تواند منجر به افزایش دانش از نحوه شکل گیری و تکامل تومور شود. پیدا کردن سیر زمانی تکامل تومور با استفاده از دادههای توالی یابی تک سلولی چالشی است که اخیراً مورد توجه قرار گرفته است که در جدول زیر خلاصه ای از روشهایی که در این فصل مورد بررسی قرار گرفته اند، مشاهده می شود.

جدول ۲.۱ جدول

فصل ۲

روش پیشنهادی

۱.۲ مقدمه

پس از آشنایی با روشهای پیشین که برای حل مسئله مشابه مورد استفاده قرار گرفتهاند، حال می توانیم به معرفی و تشریح روش پیشنهادی خود برای حل مسئله پیش رو بپردازیم. در این فصل ابتدا دادههای ورودی مسئله را همراه با فرضیات در نظر گرفته شده بیان می کنیم و پس از آن روش پیشنهاد خود را بیان خواهیم نمود. این روش با الهام از ۳ روش قبلی متفاوت تنظیم شده است. در ابتدا پایه و بنیان آن به یکی از رویکردهای پیشین نزدیک تر است که با تغییری از جنس روشهای نوین در مراحل میانی به یک روش جدید می رسیم که به علت افزایش سرعت همگرایی می توان فرض و دادههای جدیدی را از طریق حذف و تغییر تعداد کپی به آن افزود و پاسخ گرفت که این عمل با بهره گیری از رویکردی جدید در حوزه یادگیری ماشین همراه است که به کمک یادگیری تقویتی به حل مسئله مورد نظر می پردازد.

۲.۲ معرفی دادگان ورودی

¹Ascii

ژن-سلول (SNV) و اطلاعات مربوط به حذف و تغییر تعداد کیی هستند.

در ادامه جدول ۱.۲ را برای معرفی اندیسهای بکار گرفته شده در روابط مربوط به روش پیشنهادی اول معرفی مینماییم.

جدول ۱.۲: اندیسهای به کار رفته در روابط روش پیشنهادی اول

ماتریس داده نویزی در دسترس که مقادیر ۰ و ۱ در آن قرار دارد	D
ماتریس داده حقیقی بدون نویز که به دنبال آن هستیم	E
درخت فیلوژنی جهشها	T
بردار انتصابات	σ
بردار پذیرش فقدان	80
ماتریس متناظر درخت T	X_T
تعداد سلولهای نمونه	N
تعداد جهشها	M
مجموعه سلولهای متمایز از هم	\mathcal{N}
مجموعه جهشهای متمایز از هم	\mathcal{M}
مجموعه جهشهای با پتانسیل حذف	\mathcal{L}
نرخ خطای مثبت کاذب	α
نرخ خطای منفی کاذب	β

۳.۲ روش پیشنهادی برای مدیریت دادههای از دست رفته

در ادامه این بخش به معرفی روشهای پیشنهادی پرداخته خواهد شد اما در ابتدا به دلیل وجود دادههای از دست رفته در پایگاهدادههای مورد استفاده لازم است تا به بررسی و ارائه رویکردی برای حل این مشکل پرداخته شود و در ادامه پس از معرفی روش پیشنهادی برای مددریت این دادههای از دست رفته، هر کدام از روشهای پیشنهادی به تفضیل شرح داده شود.

همانگونه که در دادههای حقیقی مشاهده شد در پایگاه دادههای حقیقی ما با اطلاعات از دست رفته مواجه هستیم و به همین دلیل نیز سعی کردیم تا در پایگاه داده مجازی تولید شده نیز به مشابه دادههای حقیقی، شامل اطلاعات از دست رفته باشد. در این بخش به رویکرد روش محاسبه استاتیک برای مدیریت این دادههای از دست

رفته می پردازیم و در بخش بعد به معرفی روشی برای بدست آوردن درخت فیلوژنی پرداخته خواهد شد. همانگونه که در ادامه بررسی خواهد شد، این اطلاعات از دست رفته در پایگاه دادههای مختلف نرخهای متفاوتی دارد که تاثیر این تغییرات نیز در روشی پیشنهادی بررسی خواهد شد.

۱.۳.۲ روش محاسبه استاتیک

در این روش قصد داریم تا به یکباره بتوانیم مقادیر مناسب برای دادههایی که از دست رفته اند را تخمین بزنیم. در این روش باید توجه شود که ما لزوما به دنبال جایگذاری مقدار از دست رفته با مقدار درست واقعی نیستیم. اگرچه چنین بیانی در نگاه اول ممکن است تعجبآور باشد اما با دقت بیشتر متوجه خواهیم شد که ما در آینده برای خطاهای موجود در پایگاه داده مدلسازیهای محدودی داریم. مدلهایی که بهترین آنها نیز ممکن است با واقعیت نویز افزوده شده به دادگان متفاوت باشد. در نتیجه اگر مطمئن بودیم که تمام دادههایی که موجود میباشند بدون خطا هستند در آن صورت ما نیز به دنبال یافتن جایگذاری با مقدار واقعی بودیم اما در حال حاضر که درصدی از دادههای در دسترس خود همراه با خطا میباشند، ما به دنبال جایگذاریای هستیم که بتواند در مجموع با مدلسازی خطایی که در نظر می گیریم بیشترین سازگاری را داشته باشد کما اینکه ممکن است در حقیقت جایگزاری اشتباهی انجام داده باشیم. حال با توجه به توضیحی که بیان شد به تشریح این روش می پردازیم.

با توجه به فرض مدل مکانهای بی نهایت می دانیم که جهشهای اتفاق افتاده در والد در تمامی نسلهای آینده باقی خواهد ماند. بنابرین اگر تمامی جهشهای نمونه (سلول) a در نمونهای دیگر مانند b قرار داشته باشد، بنابرین می توان نتیجه گرفت که a یکی از اجداد b خواهد بود. همین فرضیه هسته اصلی روش پیشنهادی در نظر گرفته شده را تشکیل می دهد. بنابرین اگر جهش i در سلول a از دست رفته است، با توجه به اینکه آن جهش در سلول b چه وضعیتی دارد می توان تصمیم گیری کرد. اگر a و a باشد، در این صورت a باشد a باشد وگرنه فرض اولیه مدل مکانهای بی نهایت نقض خواهد شد. اما اگر a و a باشد، آنگاه نتیجه خاصی نمی توان گرفت و باید به دنبال نمونه والد a یعنی نمونه a باشیم. حال اگر a و ایا باشد، آنگاه آن عتما باید a باشد. اما اگر a و اینکه ساختار فیلوژنی را تغییر نمی دهد. اما از آنجایی که خود داده های در دسترس شامل خطا می باشند و هر نمونه ای طلاعات از دست رفته است لزوما یک نواده یا یک والد ندارد، مجموعه ای از سلول های فر زند نمونه ای که حاوی اطلاعات از دست رفته است لزوما یک نواده یا یک والد ندارد، مجموعه ای از سلول های فر زند

یا والد خواهند بود که متناسب با پارمترهای خطایی که در نظر میگیریم و فاصله ژنیای که دارند میتوانند در تصمیم گیری تاثیرگزار باشند. صورت دقیقتر توضیحات داده شده را میتوان به صورت فرمولی که در ادامه آمده است به نمایش درآورد.

در ابتدا تابعی به نام $F_s(D_{ij})$ تعریف میکنیم که به نوعی با توجه به ارزشی که به سلولهای نواده شده از سلول D_{ij} میدهد سعی دارد تا اطمینان σ بودن داده از دست رفته σ را بیان کند.

برای محاسبه این تابع می دانیم که ابتدا سلولهای مختلف با توجه به احتمال نواده بودنشان باید رتبهبندی شوند و وزن بگیرند. پس از آن هر سلول متناسب با ارزش تاثیرگزاری خود می تواند در مورد جایگاه جهش i برای سلول i نظر دهد.

$$F_s(D_{ij}) = \sum_{n \in \mathcal{N}} (\mathbf{1} - D_{mj}) \prod_{m=1}^M W(D_{mn}, D_{mj})$$
(1.7)

در فرمول ۱.۲ مجموعه N برابر با مجموعه سلولهای متمایز از هم است. زیرا که در بسیاری از پایگاه داده ها از یک نمونه سلول ممکن است چندین نمونه وجود داشته باشد که وجود آن ها باعث بایس در محاسبات ما خواهد V. $V_s(c,p)$ به ارزش دهی جهش $v_s(c,p)$ در برابر $v_s(c,p)$ به عنوان نواده بودن می پردازد که در فرمول $v_s(c,p)$ تعریف شده است.

$$W(c,p) = \begin{cases} 1 & \text{if} \quad c = 1, p = 1 \\ 1 - \xi & \text{if} \quad c = 1, p = 0 \\ & \text{if} \quad c = 0, p = 1 \\ 1 & \text{if} \quad c = 0, p = 0 \end{cases}$$

$$(7.7)$$

مقدار ξ عددی بین (0,1) است که پارامتری در جهت میزان ارزش دهی به نوادگان با فواصل مختلف می باشد. هرچه این عدد بزرگتر باشد به معنی کم ارزش تر شدن نوادگان با فواصل بیشتر است و بلاعکس.

به همین صورت برای اولاد سلول j نیز می توان مشابه حالت قبل عمل کرد که روابط آن به صورت فرمول T.T

خواهد شد.

$$F_a(D_{ij}) = \sum_{n \in \mathcal{N}} D_{mj} \prod_{m=1}^M W(D_{mj}, D_{mn}) \tag{\text{$\Upsilon.\Upsilon$}}$$

حال دو نكته در استفاده از روابط بالا باقى خواهد ماند.

نکته اول وجود داده های دیگر از دست رفته در محاسبه توابع است که به دو صورت می توان با آن ها برخورد نمود. رویکرد اول این است که در آن جایگاه ژنی از محاسبه آن خود داری شود و رویکرد دوم استفاده از از مقدار ۵/۰ یا فراوانی نسبی آن جهش در محسبات است که ما رویکرد اول را در این گزارش استفاده خواهیم کرد. نکته دوم وجود خطا در داده هاست. برای مدیریت این مشکل می توان با مدل سازی خطا که به صورت فرمول ۴.۲ بیان می شود، برخورد کرد.

$$P(D_{ij} = 1 | E_{ij} = \bullet) = \alpha,$$
 $P(D_{ij} = \bullet | E_{ij} = \bullet) = 1 - \alpha$ (4.7) $P(D_{ij} = \bullet | E_{ij} = 1) = \beta,$ $P(D_{ij} = 1 | E_{ij} = 1) = 1 - \beta$

پس از تعریف مدلسازی خطا می توان روابط قبلی را مجددا به صورتی که در ادامه آمده است بازنویسی کرد.

$$W_e(c,p) = \sum_{i,j \in \{\bullet, 1\}} P(c|E_c=i) P(p|E_p=j) W(i,j) \tag{2.7} \label{eq:def_def}$$

که در این صورت توابع F_p و F_a نیز به صورت زیر همراه با مدلسازی خطا بازتعریف خواهند شد.

$$\hat{F}_s(D_{ij}) = \sum_{n \in \mathcal{N}} [\mathbf{1} - D_{mj}(\mathbf{1} - \alpha)] \prod_{m=1}^M W_e(D_{mn}, D_{mj})$$

$$\hat{F}_a(D_{ij}) = \sum_{n \in \mathcal{N}} D_{mj}(\mathbf{1} - \beta) \prod_{m=1}^M W_e(D_{mj}, D_{mn})$$

$$(9.1)$$

حال پس از محاسبه مقادیر \hat{F}_a و \hat{F}_a می توان در مورد داده نامعلوم D_{ij} به صورت فرمول ۷.۲ تصمیم گرفت.

$$D_{ij} = \begin{cases} \bullet & \text{if} \quad \hat{F}_s \ge \hat{F}_a \\ 1 & \text{if} \quad \hat{F}_s < \hat{F}_a \end{cases} \tag{V.7}$$

همچنین با کمی دقت در فرمولبندی انجام شده اگر برای تمام i,jهای ماتریس D این مقادیر توابع \hat{F} محاسبه شوند، خود می توانند معیاری برای ارزیابی پایگاه داده در دسترس و احتمال درستی فرض مدل مکانهای بی نهایت باشند.

پر کردن کاملا تصادفی میسها. در این روش به صورت تصادفی مقادیر از دست رفته را مقدار دهی می کنیم. تنها نکتهای که در این روش وجود دارد این است که نباید این پرکردن تصادفی دادههای از دست رفته باعث شود تا پارامترهای مدلسازیای که از قبل در نظر گرفته بودیم با این روش نادقیق شوند.

۴.۲ روش پیشنهادی

در این روش ما بر حسب بهتر کردن یک پاسخی که از پیش داشتیم به دنبال رسیدن به بهترین پاسخ ممکن در طی تکرار ۲ یشت سر هم هستیم. برای مشخص شدن نحوه کارکرد روش پیشنهادی در مراحلی که در ادامه بیان

²Iteration

خواهد شد به عنوان مثال یک ماتریس

$$D = \begin{bmatrix} \circ & 1 & 1 & \circ \\ \circ & \circ & 1 & 1 \\ 1 & \circ & 1 & \circ \\ 1 & 1 & \circ & 1 \\ 1 & \circ & 1 & 1 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 1 & 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$(A.7)$$

را به عنوان ورودی مساله به همراه پارامترهای lpha و eta در نظر بگیرید. (برای راحتی کار فرض کردهایم که داده از دست رفته در D نداریم.)

۱.۴.۲ پیشپردازش

قبل از شروع باید بر روی داده ها یک پیش پردازش اعمال کنیم که وابسته به سیاست درنظر گفته شده می تواند باعث تغییر در پاسخ نهایی نیز شود. به این منظور داده هایی که miss شده اند با یکی از دو روشی که معرفی شد تخمین رده می شوند و برای ورود به مرحله بعد آماده می شوند.

۲.۴.۲ اولین پاسخ (درخت تصادفی)

همانگونه که از قبل می دانستیم خروجی نهایی ما برابر با درختی خواهد بود که نودهای آن برابر با جهشهای ماتریس ورودی ما و برگهای آن برابر با نمونه های مشاهده شده خواهند بود. در روش پیشنهادی اول ما به دنبال بهتر کردن این درخت به عنوان پاسخ هستیم. از این رو پایه این روش پیشنهادی اول بر مبنای بهتر کردن پاسخ فعلی بنا نهاده شده است. در نتیجه ما همواره پاسخی به عنوان جواب نهایی داریم که تلاش خواهیم نمود تا با استفاده از ابزرهایی بتوانیم ابا ایجاد تغییری در این پاسخ به پاسخی جدید برسیم که قابل مقایسه با پاسخ فعلی برای انجام مراحل بعدی باشد.

با توجه به توضیحاتی که داده شد ما برای شروع الگوریتم پیشنهادی اول خود نیاز به یک پاسخ داریم. این پاسخ

که درخت فیلوژنی هست با توجه پارامترهای ورودی و انتخاب یک نود (ژن) root به عنوان ریشه این درخت به صورت زیر حاصل می شود.

$$\mathcal{M} = \{1 \dots M\}$$

$$\hat{B}_{T_1} = [R_1(\mathcal{M} - |1|), R_7(\mathcal{M} - |1|), \dots, R_{root}(\{\}), \dots, R_M(\mathcal{M} - |M|)]$$
(9.7)

که در این رابطه M برابر با مجموعه تمامی جهشهای متمایز از شماره ۱ تا M است و \hat{B} مشخص کننده نود یدر در درخت برای جهش iام در این لیست خود است که توسط تابع $R_i(X)$ به صورت کاملا یکنواخت از اعضای محموعه X انتخاب مي شود.

با توجه به مثالی که در رابطه ۸.۲ زده شد فرض کنید مقدار بردار \hat{B} با ریشه root=root به صورت رابطه ۱۰.۲ شود.

$$\hat{B} = [\Upsilon, \Upsilon, -, \circ] \tag{1...\Upsilon}$$

که درخت شکل ۱.۲ را نتیجه می دهد.

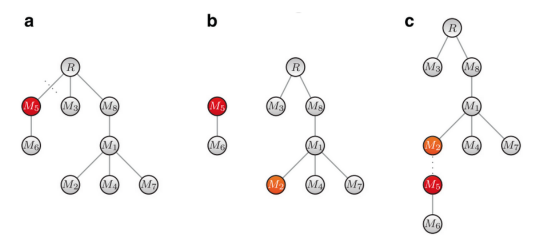
شكل ١.٢: درخت تصادفي اول

۳.۴.۲ ياسخي جديد

تا به اینجا ما یک درخت فیلوژنی به عنوان پاسخ داریم که در این بخش میخواهیم با انجام تغییراتی بر روی آن به یک پاسخ جدید برسیم تا در گامهای بعدی بتوانیم با مقایسه آنها تصمیمات لازم را برای ادامه الگوریتم بگیریم. به همین منظور تقریبا مشابه با روش [۴] به صورت هرس و اتصال دوباره مقصد داریم تا درخت یاسخ فعلی را برای رسیدن به یک یاسخ دیگر تغییر دهیم. در شکل ۲.۲ مثالی از این روش آورده شده است. در این شکل مطابق با قسمت a یکی از نودهای درخت (به جز ریشه) انتخاب می شود (در اینجا نود M_5) و اتصال از

³Uniform

⁴Prune and reattach



شكل ٢.٢: نحوه انجام كار روش هرس و اتصال دوباره [۴].

پدرش قطع می شود. در این حالت به دو درخت مشابه با شکل b می رسیم. حال در درخت باقی مانده یک نود دیگر (M_2) به عنوان پدری جدید انتخاب می شود تا با این تغییر به درخت جدید شکل $^{
m c}$ برسیم.

در نتیجه با این تکنیک می توان به پاسخهای جدید رسید اما سوالی که باقی ماند این است که این دو نود چگونه باید انتخاب شوند؟ این دو انتخاب به صورت هوشمند توسط دو شبکه عمیق گرفته می شود. این شبکه ها که در اصل شبکههای یادگیری تقویتی^۵ عمیق هستند، از پیش برای این منظور آموزش داده شدهاند. شبکه اول برای انتخاب محل برش (هرس) مورد استفاده قرار می گیرد و شبکه دوم با دریافت خروجی ×××××× دو درخت راهبر-پیرو ۶ مکانهای مناسب برای بازاتصال را ارزش گزاری می کند. این دو شبکه در قسمتهای ۷.۴.۲ و ۸.۴.۲ به تفضیل شرح داده شدهاند.

مقایسه و ارزیابی پاسخها 4.4.7

پس از اینکه از پاسخ فعلی به یک پاسخ جدید رسیدیم حال می توان کیفیت این دو پاسخ را باهم مقایسه کرد و پس از آن با توجه به امتیاز دو پاسخ در مورد پذیرش یا عدم پذیرش پاسخ جدید در برابر پاسخ فعلی تصمیم گرفت. این فرآیند شامل دو بخش اصلی است که در دو زیر بخشی که در ادامه آمده است بیان شدهاند.

⁵Reinforcement learning

⁶Master-slave

۱.۴.۴.۲ تبدیل درخت پاسخ به ماتریس

برای ادامه روش پیشنهادی و مقایسات لازم است تا درخت پاسخ را به ماتریس X تبدیل کنیم که قابل بررسی با دادههای مشاهده شده D باشد. ماتریس X مشابه با ماتریس D متشکل از مقادیر \circ و ۱ خواهد بود که به عنوان مثال $X_{i,j}=1$ به این معنی است که طبق درخت T در سلول i جهش j مشاهده نشده است. ما هر درخت را می توانیم با مقادیر مختلفی از σ و φ مزین کنیم و به ماتریسهای مختلفی برسیم. اما در نهایت مهمترین Tیارامترها که بیشترین امتیاز را برای درخت ما بوجود می آورند مطلوب ما خواهند بود و ماتریس متناظر با آن حالت را X مینامیم و به مراحل بعدی برای محاسبات انتقال میدهیم. در نتیجه کار ما در این بخش این خواهد بود که به ازای درخت دلخواه T بتوانیم بهترین σ و ϕ را بدست آوریم و از روی آنها ماتریس متناظر X را بدست آوریم. از پیش با بررسی پروفایلهای شماره کپی $^{\vee}$ در بخش $^{\circ}$ به $^{\circ}$ رسیدهایم که مشخص می کند چه جهشهایی یتانسیل حذف را دارند و در این بخش زمان استفاده از این اطلاعات است. در ادامه ماتریس B را به صورت رابطه المحریف می کنیم که برای انتخاب بهینه σ مورد استفاده قرار خواهد گرفت.

$$B_{i,j} = \begin{cases} 1 & ext{if} & ext{ifinal if} & ext{inith} \mathcal{L} \ ifinal ifinal inith} \ x & ext{ifinal inith} \ x & ext{ifinal inith} \ x & ext{ifinal inith} \ x & ext{inith} \ x & ext{$$

در رابطه بیان شده x به معنای این است که هم می تواند مقدار \circ و هم مقدار \circ را داشته باشد.

T حال می توانیم برای هر سلول (نمونه) c_i در ماتریس مشاهده شده D امتیاز اتصال را در هر قسمت از درخت حساب می کنیم که از طریق رابطه ۱۲.۲ بدست می آید.

$$S(c_i, T, k) = \prod_{j=0}^{M} P(D_{i,j}|B_{j,k})$$
(17.7)

در این رابطه $S(c_i,T,k)$ برابر امتیاز اتصال نمونه i در درخت T در مکان ژن (جهش) k است. ناگفته نماند که،

$$P(D = \mathbf{1}|B = x) = \mathbf{1} - \beta, \qquad P(D = \mathbf{0}|B = x) = \mathbf{1} - \alpha \tag{14.1}$$

⁷Copy number profile

بنابرین به ازای هر x ما دو حالت را می توانیم داشته باشیم که آنها همان پذیرش یا عدم پذیرش حذف جهشهای در مجموعه x است. برای اینکه بهترین x را داشته باشیم باید بتوانیم این امتیازاتی که با پذیرشهای مختلف x بدست می آیند را به ازای تمام نمونه های در دسترس ثبت و بررسی کنیم. برای این منظور رابطه ۱۱.۲ را به صورت رابطه ۱۴.۲ بازنویسی می کنیم.

$$B_{i,j} = egin{cases} 1 & ext{if} & ext{ifinal if} & ext{inith} \mathcal{L} & ext{inith}$$

همانگونه که در این رابطه بیان شده همچنان مقادیر نامشخص وجود دارد. برای مشخص کردن این مقادیر نامشخص از \varnothing استفاده میکنیم. \varnothing یک لیست به طول تعداد ژنهایی است که در مجموعه $\mathcal L$ قرار دارند. نتیجه اعمال \varnothing بر $\mathcal B$ ماتریس $\mathcal A$ را نتیجه خواهد داد که به صورت زیر تعریف می شود.

این مقادیر نامشخص که در اتصال به ژن i و نوادگان آن در درخت مشخص شده است. پس حال با تعیین مقادیر از این ژن i برای نوادگان حذف خواهد شد که این فاصله در \wp_i مشخص شده است. پس حال با تعیین مقادیر بردار \wp_i می توانیم بهترین \wp_i نامعلوم را به \wp_i معلوم تبدیل کنیم. به رابطه \wp_i ۱۲.۲ توجه کنید. این رابطه امتیاز اتصال نمونه \wp_i را به مکان \wp_i در درخت بیان می کند. ما به دنبال محلی هستیم که ضمیمه کردن نمونه به آن محل بالاترین امتیاز را بدست آورد. بنابرین \wp_i را به صورت یک بردار به طول \wp_i (تعداد نمونه ها) تعریف می کنیم به طوری که شماره اندیس \wp_i در آن متناظر با \wp_i امین نمونه در ماتریس \wp_i باشد و مقداری که در آن خانه از \wp_i قرار می گیرد برابر با شماره یکی از ستونهای ماتریس \wp_i باشد که نشاندهنده بهترین محلی است که در درخت \wp_i می تواند به آن ضمیمه شود. حال می توانیم جایگاه هر اتصال به درخت را که بالاترین امتیاز را به ارمغان می آورد مشخص کنیم

و پس از آن به تبدیل درخت T به ماتریس X بپردازیم.

$$\begin{split} S(c_i,T) &= \max_{k \in \{\bullet \dots M\}} S(c_i,T,k) \\ &= \max_{j^*} \left(\prod_{k=\bullet}^M P(D_{i,k}|A_{k,j^*}) \right) = S(c_i,T,\sigma_i) \end{split} \tag{19.7}$$

رابطه ۱۶.۲ همان طور که مشاهده می شود به راحتی قابل حل می باشد و نمونه ها مستقل از هم هستند و می توانند به درخت اتصال یابند اما ما تا به اینجا بهترین σ را به ازای یک φ یافته ایم. آیا مقدار φ نیز بهینه است؟ برای مشخص کردن مقدار بهینه φ برای درخت دلخواه T از رابطه ای که در ادامه آمده است کمک می گیریم.

$$\langle \hat{\wp}, \hat{\sigma} \rangle = \arg \max_{\wp, \sigma} \prod_{i=1}^{N} S(c_i, T)$$
 (1V.Y)

در واقع این مقادیر \emptyset باید به گونهای انتخاب شوند تا مجموع امتیازات همه اتصالات به درخت در حالت بیشینه خود باشد که برابر با امتیاز درخت می شود که در این حالت به $\hat{\emptyset}$ می رسیم که ماتریس A حاصل از آن را \hat{A} می نامیم. در نهایت که بهترین مقادیر به ازای درخت مشخص شدند پس می توان X را به صورت رابطه ۱۸.۲ تشکیل داد.

$$X_{i,j} = \hat{A}_{i,\hat{\sigma}_i}$$
 (1A.Y)

۵.۴.۲ یافتن جهشهای با پتانسیل حذف

همانگونه که از ابتدا می دانیم ما به دنبال درخت فیلوژنی حقیقی داده های نویزی مشاهده شده D هستیم. این درخت در این روش برابر با درختی است که،

- نحوه قرارگیری ژنها در ساختار درخت (T)
- محلهایی در درخت که جهشهای قبلی در آنها حذف میشوند (ن)
 - \bullet نحوه انتصاب نمونههای مشاهده شده به درخت \bullet

• و در نهایت پارامترهایی که برای مدلسازی خطای بوجود آمده در داده های در دسترسمان تعیین شده است (θ)

به گونهای انتخاب شوند که محتمل ترین حالت را برای مشاهده دادههای D بوجود آورند که در این حالت ما رابطه علت توضیحات مجدد این موارد به این دلیل است که این بخش مهمترین بخش در ساختار روش پیشنهادی اول است.

۱.۵.۴.۲ مقایسه پاسخ فعلی با پاسخ آرمانی

پس از استخراج ماتریس مناسب از درخت می توان به ارزش گزاری و محاسبه درست نمایی پرداخت. این عمل به صورت رابطه ۱۹.۲ محاسبه می شود.

$$L: P(D|T, \sigma, \wp, \theta) = \prod_{n=1}^{n=N} \prod_{m=1}^{m=M} P(D_{nm}|X_{nm})$$
 (19.7)

که X برابر ماتریس بدست آمده از درخت T با توجه به بردارهای σ و φ است. این رابطه بیانگر احتمال مشاهده ماتریس داده ورودی D در صورتی است که درخت فیلوژنی صحیح T و پارامترهای حقیقی φ باشد که توسط بردارهای φ و φ تثبیت شده است. هرچه این احتمال بالاتر باشد نمایانگر این است که درخت، پارامترها و بردارهای کنترلی ما بگونه ای انتخاب شده اند که محتمل ترین حالت برای مشاهده داده های ورودی ما هست و در این صورت بهترین پاسخ برای ما همان پاسخی خواهد بود که محتمل ترین باشد. از این رو با دانستن φ ما به دنبال این صورت به همراه بردارهای مربوطه آن هستیم که پاسخ رابطه باشد.

$$(T, \sigma, \wp)_{\mathrm{ML}} = \arg\max_{(T, \sigma, \wp)} P(D|T, \sigma, \wp, \theta)$$
 (Y...)

اما همانگونه که می دانیم ما به دنبال بهترین درخت T هستیم که σ و φ در آن درخت برای ما اهمیت دارند. در واقع هر درخت T دارای امتیاز S(T) است که به صورت رابطه تعریف می شود.

$$S(T) = P(D|T, \sigma^*, \wp^*), \qquad \sigma^* = \arg\max_{\sigma} P(D|T, \sigma, \wp) \tag{11.1}$$

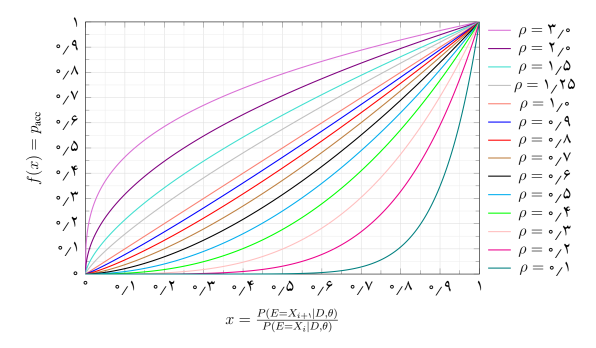
۶.۴.۲ پذیرش پاسخهای جدید و یافتن بهترین پاسخ

در این مرحله ما دو پاسخ با امتیازهایشان در اختیار داریم که می توانیم برحسب آنها برای ورود به تکرار بعد تصمیم گیری نماییم. این فرآیند توسط رابطه ای که در ادامه آمده است انجام می شود.

$$p_{\text{acc}} = \min \left[\gamma, \left(\frac{P(E = X_{i+1} | D, \theta)}{P(E = X_i | D, \theta)} \right)^{\rho^{-1}} \right]$$
 (۲۲.۲)

در رابطه ۲۲.۲، اگر پاسخ جدید بهتر از پاسخ فعلی باشد بیان می کند که افزایش بهینگی در پاسخ جدید باعث می شود تا صورت کسر مقداری بیش از مخرج بگیرید که در این صورت که برابر با احتمال پذیرش پاسخ جدید است، برابر ۱ خواهد شد که یعنی حتما پاسخ جدید به عنوان پاسخ پابرجا برای ورود به تکرار بعد در نظر گرفته می شود. اما اگر پاسخ جدید (درخت جدید) بهتر از پاسخ فعلی ارزیابی نشود ما آن را مستقیما رد نمی کنیم و به احتمالی کمتر از ۱ ممکن است آن را بپذیریم. دلیل این پذیرش جلوگیری از به دام افتادن الگوریتم در پاسخمان در بیشینههای محلی $^{\wedge}$ است. در شکل تاثیر تغییر پارامتر $^{\wedge}$ در احتمال پذیرش پاسخهای جدیدی که مطلوب تر از یاسخ فعلی نیستند نمایش داده شده است.

⁸Local maxima



شكل ٣٠.٢: نمودار تغيير احتمال پذيرش پاسخ جديد نامطلوبتر با توجه به مقدار پارامتر ρ .

۷.۴.۲ شبکه هرسکننده

۸.۴.۲ شبکه بازاتصالکننده

۹.۴.۲ جمع بندی و نتیجه گیری

روش پیشنهادی ما الگو گرفته شده از روش ارائه شده در مقاله سایت بود اما با این تفاوت که در آنجا فرض مکانهای بی نهایت بود ولی ما فرض اسکارلت را جایگزین کردیم که در این بین چون فضای جست و جو بزرگتر شد در نتیجه مجبور شدیم نحوه برداشتن گام های خود را تغییر بدیم و هوشمندانه تر جلو برویم که در این فضای بزرگتر بتوانیم به جواب مناسب برسیم. در سایت برای رسیدن به درخت بهتر به دنبال تنظیم کردن پارامترهای خطا بود در حالی که ممکن بود با جواب واقعی فاصله داشته باشد اما چون بدنبال جواب با امتیاز بالا بود در نتیجه این پارامتری بودن و جست و جو برای مقادیر بهینه خطا در روش آن وجود داشت اما ما برای بهتر کردن امتیاز به جای تغییر پارامترهای خطا به ازای یک درخت جست و جوی ضمیمه کردن های مختلف سلولها و لاس شدن جهش ها را جست و جو میکنیم.

در این مقاله الگوریتم scarlet معرفی شد که در آن به طور همزمان از دگرگونی تکهستهای (SNV) و جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی (CNA) از دادههای توالی یابی تک سلولی برای استنباط فیلوژنی تومور استفاده شد. این الگوریتم، یک مدل تکاملی بر اساس در نظر گرفتن خطای ناشی از حذف جهش است که حذف جهشها را محدود به مکانهایی میکند که شواهدی از حذف جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی موجود باشد. مدلهای فیلوژنی با در نظر گرفتن حذف خطا، با استفاده از اطلاعات جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی که به آسانی در دادههای دگرگونی تکهستهای موجود است، نسب به مدل های دولو یا فرض مکانهای بی نهایت، ابهام کمتری در استنباط درخت فیلوژنی دارند. اگر چه به صورت طبیعی در دادههای دگرگونی تکهستهای یک عدم قطعیت ذاتی در حضور یا عدم حضور جهش در سلولها وجود دارد، اما کاهش میزان ابهام در استنباط فیلوژنی توموری استنباط شده است. در این مقاله نشان داده شد که فیلوژنی توموری استنباط فیلوژنی فیلوژنی هایی را استنباط کرد که در آن ۳ حذف جهش رخ داده بود. البته این الگوریتم محدودیتهای خاص خود فیلوژنی هایی را استنباط کرد که در آن ۳ حذف جهش رخ داده بود. البته این الگوریتم محدودیتهای خاص خود ورودی و میزان درستنمایی هر یک از این درختان است. این رویکرد در مواقعی که تعداد مشخصی از تغییرات تعداد کپی وجود دارد قابل اجراست اما هنگامی که دادههای توالی یابی تک سلولی در مقیاس بزرگ انجام شود، به درختان زیادی از جهشهای حذف و تغییر تعداد کپی نیاز خواهد بود.

مراجع

- [1] Azer, Erfan Sadeqi, Ebrahimabadi, Mohammad Haghir, Malikić, Salem, Khardon, Roni, and Sahinalp, S Cenk. Tumor phylogeny topology inference via deep learning. *Iscience*, 23(11):101655, 2020.
- [2] Beerenwinkel, Niko, Schwarz, Roland F, Gerstung, Moritz, and Markowetz, Florian. Cancer evolution: mathematical models and computational inference. *Systematic biology*, 64(1):e1–e25, 2015.
- [3] Ciregan, Dan, Meier, Ueli, and Schmidhuber, Jürgen. Multi-column deep neural networks for image classification. In *2012 IEEE conference on computer vision and pattern recognition*, pages 3642–3649. IEEE, 2012.
- [4] Davis, Alexander and Navin, Nicholas E. Computing tumor trees from single cells. *Genome biology*, 17(1):1–4, 2016.
- [5] Devlin, Jacob, Chang, Ming-Wei, Lee, Kenton, and Toutanova, Kristina. Bert: Pretraining of deep bidirectional transformers for language understanding. *arXiv* preprint *arXiv*:1810.04805, 2018.
- [6] Donmez, Nilgun, Malikic, Salem, Wyatt, Alexander W, Gleave, Martin E, Collins, Colin C, and Sahinalp, S Cenk. Clonality inference from single tumor samples using low coverage sequence data. In *International Conference on Research in Computational Molecular Biology*, pages 83–94. Springer, 2016.
- [7] Eaton, Jesse, Wang, Jingyi, and Schwartz, Russell. Deconvolution and phylogeny inference of structural variations in tumor genomic samples. *Bioinformatics*, 34(13):i357–i365, 2018.
- [8] El-Kebir, Mohammed. Sphyr: tumor phylogeny estimation from single-cell sequencing data under loss and error. *Bioinformatics*, 34(17):i671–i679, 2018.

- [9] El-Kebir, Mohammed, Oesper, Layla, Acheson-Field, Hannah, and Raphael, Benjamin J. Reconstruction of clonal trees and tumor composition from multi-sample sequencing data. *Bioinformatics*, 31(12):i62–i70, 2015.
- [10] Hou, Yong, Song, Luting, Zhu, Ping, Zhang, Bo, Tao, Ye, Xu, Xun, Li, Fuqiang, Wu, Kui, Liang, Jie, Shao, Di, et al. Single-cell exome sequencing and monoclonal evolution of a jak2-negative myeloproliferative neoplasm. *Cell*, 148(5):873–885, 2012.
- [11] Husić, Edin, Li, Xinyue, Hujdurović, Ademir, Mehine, Miika, Rizzi, Romeo, Mäkinen, Veli, Milanič, Martin, and Tomescu, Alexandru I. Mipup: minimum perfect unmixed phylogenies for multi-sampled tumors via branchings and ilp. *Bioinformatics*, 35(5):769–777, 2019.
- [12] Jahn, Katharina, Kuipers, Jack, and Beerenwinkel, Niko. Tree inference for single-cell data. *Genome biology*, 17(1):1–17, 2016.
- [13] Kim, Kyung In and Simon, Richard. Using single cell sequencing data to model the evolutionary history of a tumor. *BMC bioinformatics*, 15(1):1–13, 2014.
- [14] Liu, Yinhan, Ott, Myle, Goyal, Naman, Du, Jingfei, Joshi, Mandar, Chen, Danqi, Levy, Omer, Lewis, Mike, Zettlemoyer, Luke, and Stoyanov, Veselin. Roberta: A robustly optimized bert pretraining approach. *arXiv preprint arXiv:1907.11692*, 2019.
- [15] Malikic, Salem, Jahn, Katharina, Kuipers, Jack, Sahinalp, S Cenk, and Beerenwinkel, Niko. Integrative inference of subclonal tumour evolution from single-cell and bulk sequencing data. *Nature communications*, 10(1):1–12, 2019.
- [16] Malikic, Salem, McPherson, Andrew W, Donmez, Nilgun, and Sahinalp, Cenk S. Clonality inference in multiple tumor samples using phylogeny. *Bioinformatics*, 31(9):1349–1356, 2015.
- [17] Malikic, Salem, Mehrabadi, Farid Rashidi, Azer, Erfan Sadeqi, Ebrahimabadi, Mohammad Haghir, and Sahinalp, S Cenk. Studying the history of tumor evolution from single-cell sequencing data by exploring the space of binary matrices. *bioRxiv*, 2020.
- [18] Malikic, Salem, Mehrabadi, Farid Rashidi, Ciccolella, Simone, Rahman, Md Khaledur, Ricketts, Camir, Haghshenas, Ehsan, Seidman, Daniel, Hach, Faraz, Hajirasouliha, Iman, and Sahinalp, S Cenk. Phiscs: a combinatorial approach for subperfect tumor phylogeny reconstruction via integrative use of single-cell and bulk sequencing data. *Genome research*, 29(11):1860–1877, 2019.
- [19] McGranahan, Nicholas and Swanton, Charles. Clonal heterogeneity and tumor evolution: past, present, and the future. *Cell*, 168(4):613–628, 2017.

- [20] McPherson, Andrew, Roth, Andrew, Laks, Emma, Masud, Tehmina, Bashashati, Ali, Zhang, Allen W, Ha, Gavin, Biele, Justina, Yap, Damian, Wan, Adrian, et al. Divergent modes of clonal spread and intraperitoneal mixing in high-grade serous ovarian cancer. *Nature genetics*, 48(7):758, 2016.
- [21] Ricketts, Camir, Seidman, Daniel, Popic, Victoria, Hormozdiari, Fereydoun, Batzoglou, Serafim, and Hajirasouliha, Iman. Meltos: multi-sample tumor phylogeny reconstruction for structural variants. *Bioinformatics*, 36(4):1082–1090, 2020.
- [22] Ross, Edith M and Markowetz, Florian. Onconem: inferring tumor evolution from single-cell sequencing data. *Genome biology*, 17(1):1–14, 2016.
- [23] Sadeqi Azer, Erfan, Rashidi Mehrabadi, Farid, Malikić, Salem, Li, Xuan Cindy, Bartok, Osnat, Litchfield, Kevin, Levy, Ronen, Samuels, Yardena, Schäffer, Alejandro A, Gertz, E Michael, et al. Phiscs-bnb: a fast branch and bound algorithm for the perfect tumor phylogeny reconstruction problem. *Bioinformatics*, 36(Supplement_1):i169–i176, 2020.
- [24] Salehi, Sohrab, Steif, Adi, Roth, Andrew, Aparicio, Samuel, Bouchard-Côté, Alexandre, and Shah, Sohrab P. ddclone: joint statistical inference of clonal populations from single cell and bulk tumour sequencing data. *Genome biology*, 18(1):1–18, 2017.
- [25] Satas, Gryte and Raphael, Benjamin J. Tumor phylogeny inference using tree-constrained importance sampling. *Bioinformatics*, 33(14):i152–i160, 2017.
- [26] Satas, Gryte, Zaccaria, Simone, Mon, Geoffrey, and Raphael, Benjamin J. Scarlet: Single-cell tumor phylogeny inference with copy-number constrained mutation losses. *Cell Systems*, 10(4):323–332, 2020.
- [27] Selsam, Daniel, Lamm, Matthew, Bünz, Benedikt, Liang, Percy, de Moura, Leonardo, and Dill, David L. Learning a sat solver from single-bit supervision. *arXiv preprint arXiv:1802.03685*, 2018.
- [28] Senior, Andrew W, Evans, Richard, Jumper, John, Kirkpatrick, James, Sifre, Laurent, Green, Tim, Qin, Chongli, Žídek, Augustin, Nelson, Alexander WR, Bridgland, Alex, et al. Improved protein structure prediction using potentials from deep learning. *Nature*, 577(7792):706–710, 2020.
- [29] Silver, David, Schrittwieser, Julian, Simonyan, Karen, Antonoglou, Ioannis, Huang, Aja, Guez, Arthur, Hubert, Thomas, Baker, Lucas, Lai, Matthew, Bolton, Adrian, et al. Mastering the game of go without human knowledge. *nature*, 550(7676):354–359, 2017.

- [30] Singer, Jochen, Kuipers, Jack, Jahn, Katharina, and Beerenwinkel, Niko. Single-cell mutation identification via phylogenetic inference. *Nature communications*, 9(1):1–8, 2018.
- [31] Strino, Francesco, Parisi, Fabio, Micsinai, Mariann, and Kluger, Yuval. Trap: a tree approach for fingerprinting subclonal tumor composition. *Nucleic acids research*, 41(17):e165–e165, 2013.
- [32] Williams, Ronald J. Simple statistical gradient-following algorithms for connectionist reinforcement learning. *Machine learning*, 8(3-4):229–256, 1992.
- [33] Wu, Yufeng. Accurate and efficient cell lineage tree inference from noisy single cell data: the maximum likelihood perfect phylogeny approach. *Bioinformatics*, 36(3):742–750, 2020.
- [34] Yuan, Ke, Sakoparnig, Thomas, Markowetz, Florian, and Beerenwinkel, Niko. Bitphylogeny: a probabilistic framework for reconstructing intra-tumor phylogenies. *Genome biology*, 16(1):1–16, 2015.
- [35] Zaccaria, Simone, El-Kebir, Mohammed, Klau, Gunnar W, and Raphael, Benjamin J. The copy-number tree mixture deconvolution problem and applications to multi-sample bulk sequencing tumor data. In *International Conference on Research in Computational Molecular Biology*, pages 318–335. Springer, 2017.
- [36] Zafar, Hamim, Navin, Nicholas, Chen, Ken, and Nakhleh, Luay. Siclonefit: Bayesian inference of population structure, genotype, and phylogeny of tumor clones from single-cell genome sequencing data. *Genome research*, 29(11):1847–1859, 2019.
- [37] Zafar, Hamim, Tzen, Anthony, Navin, Nicholas, Chen, Ken, and Nakhleh, Luay. Sifit: inferring tumor trees from single-cell sequencing data under finite-sites models. *Genome biology*, 18(1):1–20, 2017.