# МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ ФАКУЛЬТЕТ ПРИКЛАДНОЙ МАТЕМАТИКИ И ИНФОРМАТИКИ

Кафедра биомедицинской информатики

#### Малыщик Аким Андреевич

## Изучение методов описания химических соединений для примемения в алгоритмах машинного обучения

Курсовой проект

Научный руководитель: Тузиков Александр Васильевич профессор кафедры БМИ

Допущен	I К З8	щит	е		
«»				2021	Г.
Орлович	Юрі	ий Л	еони	дович	I
заведуюі	ций н	кавел	i udgi	БМИ	

#### РЕФЕРАТ

Курсовой проект, 20 стр., 5 иллюстр., 9 источников.

**Ключевые слова:** ДЕСКРИПТОРЫ, МОЛЕКУЛЯРНЫЕ ФИНГЕР-ПРИНТЫ, SMILES.

**Объекты исследования** — дескрипторы химических соединений, алгоритмы машинного обучения на основе дескрипторов.

**Цель исследования** — изучение существующих молекулярных дескрипторов и алгоритмов на их основе.

 ${f Metoды}$  исследования — системный подход, изучение соответствующей литературы и электронных источников.

**В результате исследования** изучены графовые структуры, молекулярные фингерпринты и SMILES, исследованы алгоритмы обработки дескрипторов, рассмотрены архитектуры нейросетей на основе SMILES-описаний.

Области применения — хемоинформатика, медицина, фармацевтика.

## Содержание

Bı	веден	ние	4
1	Гра	фы структур	5
	$1.\overline{1}$	Матрица смежности	5
	1.2	Матрица расстояний	
	1.3	Матрица инцидентности	
	1.4	Матрица связей	
	1.5	Применение графов соединений в машинном обучении	
<b>2</b>	Mo.	лекулярные фингерпринты	8
	2.1	Алгоритм генерации фингерпринтов	8
	2.2	Фолдинг фингерпринтов	
	2.3	Сравнение фингерпринтов	9
	2.4	Распространённые виды фингерпринтов	11
		2.4.1 Фингерпринты Моргана	
		2.4.2 Структурные ключи MACCS	12
		2.4.3 Другие виды фингерпринтов	12
	2.5	Применение фингерпринтов в машинном обучении	12
3	SM	ILES	13
	3.1	Правила кодирования SMILES	13
	3.2	Применение SMILES в машинном обучении	16
		3.2.1 Предварительная обработка SMILES-датасета	17
		3.2.2 Архитектуры нейросетей на основе SMILES	17
За	клю	учение	19
Cı	писо	к использованных источников	20

### Введение

Компьютерное моделирование лекарств — относительно быстро развивающаяся и достаточно перспективная отрасль IT-индустрии, в которой активно используются алгоритмы машинного обучения. Генеративные нейронные сети применяются для получения новых соединений, которые потенциально могут стать основой для лекарственных средств. Основная проблема такого подхода в том, что на данный момент не существует универсального метода кодирования химических соединений, который был бы лучше всех остальных в любой ситуации. Таким образом, задачи данного курсового проекта:

- 1. Изучить существующие на данный момент методы описания (дескрипторы) химических соединений
- 2. Исследовать их преимущества и недостатки
- 3. Рассмотреть алгоритмы генерации молекул на основе существующих дескрипторов.

Цель проекта – сбор теоретической базы для дальнейших исследований. В дальнейшем работу над проектом можно будет продолжить, проведя сравнительный анализ дескрипторов на конкретной мишени, и сделать выводы касательно наиболее удачного способа описания молекул веществ в конкретной ситуации.

Способов описать химическое соединение существует достаточно много. В рамках данного проекта все они рассмотрены не будут, предпочтение будет отдано тем методам, которые потенциально перспективны для использования в области машинного обучения. Основные способы представить химическое соединение в памяти компьютера:

- 1. Графы структур соединений
- 2. Бинарные векторы свойств (молекулярные фингерпринты)
- 3. Линейные представления (SMILES, IChI)

В данном проекте рассмотрены перечисленные методы, изучены их преимущества и недостатки, а также исследованы области их применения.

## Глава 1 Графы структур

С точки зрения математики, графом G(V, E) называется совокупность непустого множества V и множества E неупорядоченных пар различных элементов множества V. Множество V называется "множеством вершин", множество E называется "множеством рёбер".

$$G(V, E) = \langle V, E \rangle, \quad V \neq \varnothing, \quad E \subseteq V \times V, \quad \{v, v\} \notin E, \quad v \in V.$$

Поскольку молекулы состоят из атомов и связей между ними, идея представить химическое соединение в виде графа его структуры кажется вполне естественной. Существует несколько способов представления графов в памяти компьютера:

- 1. Матрица смежности
- 2. Матрица расстояний
- 3. Матрица инцидентности
- 4. Матрица связей

Рассмотрим каждый из них.

## 1.1 Матрица смежности

При таком способе хранения соединения заводится матрица размера  $N^*N$ , где N — число атомов в соединении. Матрица заполняется нулями, если связь между атомами отсутствует и единицами, если связь есть. Поскольку матрица смежности симметрична, расход памяти, занимаемой матрицой, можно уменьшить, если хранить только её треугольную форму. Также для большей эффективности представления и экономии памяти из соединения можно исключить связи с атомами водорода, ведь их можно будет при необходимости восстановить по правилам валентности. Недостатком матрицы смежности является то, что в ней не содержится информации о типах связей между атомами в молекуле. Таким образом, информация, которую содержит такая матрица, позволяет построить граф молекулы, однако по ней невозможно восстановить полную структуру соединения.

## 1.2 Матрица расстояний

Матрица расстояний, как и матрица смежности, симметрична, и её размер (NxN) также зависит только от числа атомов в соединении. Матрица содержит расстояния между соответствующими атомами в молекуле. К матрице расстояний применимы те же оптимизации по расходу памяти, что и к матрице смежности.

Расстояния между атомами можно задавать двумя способами. Первый с помощью евклидовой метрики:

$$d(a,b) = \sqrt{(a_1 - b_1)^2 + (a_2 - b_2)^2 + (a_3 - b_3)^2}.$$

В таком случае расстояния выражаются в ангстремах или нанометрах. Второй способ — топологическое расстояние (минимальное количество связей в графе соединения между атомами А и В).

Таким образом, матрицы расстояний имеют те же проблемы, что и матрицы смежности: информации в них недостаточно для полного восстановления структуры соединения. Однако, они позволяют воссоздать расположение атомов в трёхмерном пространстве.

## 1.3 Матрица инцидентности

Матрица инцидентности, в отличие от остальных матриц, представляет собой прямоугольную матрицу MxN, её размеры зависят от числа атомов и числа связей в молекуле. Как и матрица смежности, матрица инцидентности показывает лишь наличие либо отсутствие какой-либо связи, без указания её типа. Размеры матрицы инцидентности можно уменьшить, если не рассматривать атомы водорода.

## 1.4 Матрица связей

Матрица связей решает проблему всех рассмотренных выше матриц. Как и матрица смежности, она представляет собой квадратную матрицу NxN. Но эта матрица не является бинарной, она хранит порядки связей между атомами, а не только нули и единицы. Порядок связи для несвязанных между собой атомов формально полагается равным 0. Соответственно, двойная связь обозначается числом 2, тройная — числом 3, и т.д.

К матрице связей можно применить те же методы сокращения расхода памяти, что и к матрице смежности (удаление атомов водорода, симметричной части). Данная матрица содержит достаточно информации для полного восстановления структуры соединения. Однако, в случае наличия в соединении ароматических связей, для которых нет конкретного значения порядка связи,

представление молекулы с помощью данной матрицы будет неоднозначным, и необходимы дополнительные соглашения касательно того, как обозначать такие связи.

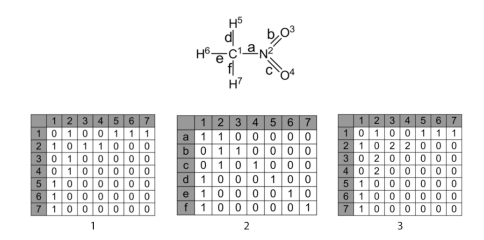


Рисунок 1.1 — Представление молекулы нитрометана матрицей смежности (1), матрицей инцидентности (2), матрицей связей (3)

## 1.5 Применение графов соединений в машинном обучении

Графовые структуры данных могут быть полезными для предварительной обработки данных о соединениях, закодированных другими способами. К примеру, особенностью SMILES-описаний химических соединений является их неуникальность. Чтобы избежать проблемы дублирования соединений, сгенерированные нейросетью SMILES-молекулы можно канонизировать, после чего удалить явные дубликаты. Впоследствии это позволит ускорить процедуру докинга, поскольку провести его будет нужно для меньшего числа соединений. Алгоритм канонизации SMILES-описаний основан на алгоритме канонизации графа, то есть для его работы необходимо преобразовать соединение из SMILES в какое-нибудь из матричных представлений, и произвести процедуру канонизации помеченного графа.

Тем не менее, разрабатывать нейронные сети на основе графов соединений практического смысла не имеет. Во-первых, большинство матричных структур не позволяет хранить достаточно информации о свойствах соединения, а значит, нейросеть не сможет выявить закономерности, необходимые для генерации соединений с аналогичными свойствами. Во-вторых, из матричного представления не всегда возможно однозначно восстановить закодированное соединение, что делает мало полезным генерацию веществ в таком виде и заставляет задуматься о применении других способов описания молекул.

## Глава 2 Молекулярные фингерпринты

Молекулярные фингерпринты – достаточно известный способ векторизации молекулярных данных, он часто используется при обучении с учителем, а также для поиска соединений со схожими свойствами.

Молекулярные фингерпринты — это битовые строки, в которых каждый бит отвечает за наличие или отсутствия какого-либо фрагмента в соединении. При этом не существует универсальных меток для каждого бита. Молекулярный фингерпринт, как правило, генерируется из самой молекулы.

### 2.1 Алгоритм генерации фингерпринтов

Алгоритов генерации молекулярных опечатков существует несколько. Рассмотрим алгоритм, используемый компанией Daylight. Этот алгоритм исследует молекулу и генерирует признаки для следующих паттернов (подструктур):

- паттерн для каждого атома
- паттерн, представляющий каждый атом и его ближайших соседей (а также связи между ними)
- паттерн, представляющий каждую группу атомов, соединённых путями длиной до 2 связей
- паттерн, представляющий каждую группу атомов, соединённых путями длиной до 3 связей
- и т.д.

К примеру, для молекулы  $\mathbf{OC} = \mathbf{CN}$  алгоритм бы сгенерировал следующие паттерны:

Таблица 2.1 — Список сгенерированных паттернов

Длина пути 3: OC=CN

Список полученных паттернов исчерпывающий: таблица содержит все подструктуры исходной молекулы. Очевидно, на практике количество паттернов, необходимых для описания больших соединений может быть просто огромным. При этом, чтобы производить какие-либо операции над фингерпринтами, требуется фиксированная длина отпечатка для всех молекул в датасете. Но тогда, если использовать вектор слишком большой длины для маленьких соединений, большая часть вектора будет заполнена нулями. И наоборот, при использовании слишком маленьких фингерпринтов для больших соединений весь фингерпринт будет заполнен единицами (и, возможно, будет при этом хранить не всю информацию о соединении). Чтобы избавиться от этих проблем, фингерпринты подвергают процедуре фолдинга.

### 2.2 Фолдинг фингерпринтов

Процесс фолдинга начинается с фиксированного размера фингерпринта, достаточно большого для полного представления структуры молекулы. Далее фингерпринт сворачивается (англ. fold): происходит его разделение на две части, которые складываются при помощи логического оператора OR. На выходе получается более короткий фингерпринт с более высокой плотностью информации на бит. Процесс фолдинга можно повторить несколько раз, пока не будет достигнута желаемая плотность информации.

Однако, таким образом может быть потеряна часть информации. Рассмотрим фингерпринты подструктуры P и молекулы M. Если все биты подструктуры P изначально находятся в молекуле M, то это будет справедливо и после фолдинга. С другой стороны, если хотя бы один бит из P изначально не в M, то после фолдинга может оказаться, что подструктура P содержится в M. Это может привести к тому, что при виртуальном скрининге найдётся больше соединений с подструктурой P, чем нужно. С каждой процедурой фолдинга будет увеличиваться вероятность найти "лишние" молекулы, однако фингерпринт будет занимать в два раза меньше пространства.

Таким образом, генерировать фингерпринты фиксированной длины необязательно, достаточно сгенерировать фингерпринт любой длины, представляющий полную структуру соединения, и с помощью фолдинга привести его к необходимому фиксированному размеру.

## 2.3 Сравнение фингерпринтов

Для сравнения двух молекулярных отпечатков соединений достаточно сравнить их побитово. Рассмотрим фингерпринты A и B. При их сравнении возможны 4 ситуации, представленные в таблице 2.2.

Таблица 2.2 — Побитовое сравнение фингерпринтов А и В

	0	1	Сумма
0	d	b	b + d
1	a	c	a + c
Сумма	a + d	b + c	n

#### где:

- а количество битов, равных единице в фингерпринте А и нулю в В.
- b количество битов, равных единице в фингерпринте В и нулю в А.
- с количество битов, равных единице в обоих фингерпринтах.
- d количество битов, равных нулю в обоих фингерпринтах.

На основе данных показателей существует множество метрик для сравнения двух соединений. Некоторые из них представлены в таблице 2.3.

Таблица 2.3 — Метрики для сравнения фингерпринтов

Метрика	Область значений	Формула
Дайс	[0, 1]	$\frac{2c}{(a+c)+(b+c)}$
Евклид	[0,1]	$\sqrt{\frac{c+d}{a+b+c+d}}$
Манхэттен	[1,0]	$\frac{a+b}{a+b+c+d}$
Танимото	[0,1]	$\frac{c}{a+b+c}$
Симпсон	[0,1]	$\frac{c}{min((a+c),(b+c))}$

```
from rdkit.Chem import MolFromSmiles

>>> from rdkit.Chem.AllChem import GetMorganFingerprint

>>> from rdkit.DataStructs import DiceSimilarity

>>> molecule_1 = MolFromSmiles('Cc1cccc1')

>>> molecule_2 = MolFromSmiles('Cc1ncccc1')

>>> fingerpint_1 = GetMorganFingerprint(molecule_1, 2)

>>> fingerpint_2 = GetMorganFingerprint(molecule_2, 2)

>>> DiceSimilarity(fingerpint_1, fingerpint_2)

0.55...
```

Листинг 2.1: Использование метрики Дайса и библиотеки RDKit для сравнения двух фингерпринтов Моргана

## 2.4 Распространённые виды фингерпринтов

#### 2.4.1 Фингерпринты Моргана

Моргановские фингерпринты — это 2048-битные векторы, названные в честь ученого, который предложил алгоритм их генерации. Алгоритм Моргана генерации молекулярных фингерпринтов работает следующим образом: Для каждого атома в соединении вычисляются следующие показатели:

- 1. количество ближайших соседей (кроме атомов водорода)
- 2. количество связей у атома (без учета связей с атомами водорода)
- 3. атомный номер
- 4. атомная масса
- 5. количество связей с атомами водорода
- 6. принадлежит атом циклу (1) или нет (0)?

Данные показатели хэшируются. Таким образом у каждого атома появляется его идентификатор (хэш-значение). Первая итерация завершена.

Далее для каждого атома заводится массив его соседей и связей между ними, отсортированный по хэш-значениям атомов. Этот массив также хэшируется, а полученное значение становится новым идентификатором атома. Таким образом, на первой итерации алгоритма произойдёт хэширование отдельных атомов, на второй – хэширование атомов с их соседями диаметра 1, на третьей – с соседями диаметра 2 и т.д. После завершения итерационного процесса производят конкатенацию хэш-значений всех атомов, и с помощью фолдинга полученный вектор переводят в бинарный вектор длины 2048 бит.

### 2.4.2 Структурные ключи МАССЅ

Структурные ключи отличаются от обычных фингерпринтов тем, что в них заранее определено, за что отвечает каждый бит. Ключи MACCS (Molecular ACCess System), также известные как ключи MDL, названы так в честь разработавшей их компании. Существует две разновидности ключей MACCS (одна содержит 960 ключей, другая — её подмножество из 166 ключей). Краткое описание каждого из ключей можно найти в репозитории компании.

#### 2.4.3 Другие виды фингерпринтов

Помимо двух вышеописанных, существуют, например, фингерпринты PubChem (длины 881 бит, применяются для поиска по одноименной базе данных). Также иногда имеет смысл заменить хэш-функции в алгоритме создания фингерпринта на дифференцируемые функции, что позволит "обучать" фингерпринт вместе с нейросетью, оптимизируя таким образом фингерпринт под конкретную задачу и достигая больших успехов, чем при работе со стандартными фингерпринтами [7].

## 2.5 Применение фингерпринтов в машинном обучении

Молекулярные фингерпринты получили широкое применение в машинном обучении. На их основе создают модели для предсказания токсичности молекул [6], растворимости веществ [7], и прочих показателей, расчет которых экспериментальным путем потребовал бы гораздо больших финансовых затрат.

Тем не менее, молекулярные фингерпринты имеют один большой недостаток: простого универсального метода восстановления изначальной структуры соединения, которое представлено в виде фингерпринта, не существует. А восстановление структуры оказывается особенно важным при работе с соединениями, которые сгенерированы с помощью искусственного интеллекта, и которые при этом необязательно могут быть найдены в базах данных существующих молекул. Этого недостатка лишены линейные методы представления соединений, такие как SMILES-описания.

## Глава 3 SMILES

SMILES (Simplified Molecular Input Line Entry System) — линейная нотация для ввода и представления молекул и реакций. SMILES содержит ту же информацию, что и расширенные матрицы связей. Основная причина, по которой SMILES полезнее матрицы связей, в том, что SMILES скорее языковая структура, чем структура данных. При этом алфавит и количество правил SMILES-кодирования невелико, что позволяет, во-первых, легко кодировать и декодировать соединения вручную, а во-вторых, позволяет без проблем применять к SMILES те же методы машинного обучения, что и к естественным языкам. Еще одним преимуществом языка SMILES является компактность записи соединений с его помощью (относительно других линейных нотаций и прочих методов описания соединений).

Таблица 3.1 — Сравнение представлений SMILES и InChI

Формула	Код SMILES	Код InChI
$CH_3CH_2OH$	CCO	InChI = 1S/C2H60/c1-2-3/h3H, 2H2, 1H3
$CH_3CH = O$	CC=O	InChI = 1S/C2H4O/c1 - 2 - 3/h2H, 1H3
$CH_3COOH$	CC(O)=O	InChI=1S/C2H4O2/c1-2(3)4/h1H3,(H,3,4)

Из таблицы видно, что для кодирования с помощью SMILES, как правило, требуется в разы меньше символов, чем для кодирования с помощью международного химического идентификатора InChI. Также соединения в виде SMILES занимают в памяти компьютера на 50-70% меньше пространства, чем те же соединения, представленные в виде матриц связей их атомов.

## 3.1 Правила кодирования SMILES

SMILES нотация представляет собой не разделенную пробелами последовательность символов. Запись SMILES получается в результате обхода в глубину вершин молекулярного графа. Как правило, SMILES не включает в себя атомы водорода (связи С-H, N-H, O-H, S-H), поскольку их можно восстановить по правилам валентности.

Таблица 3.2 — Примеры молекул без атомов водорода в SMILES

С	метан	$CH_4$
Р	фосфин	$PH_3$
N	аммиак	$NH_3$
S	сероводород	$H_2S$
О	вода	$H_2O$
Cl	соляная кислота	HCl

Циклы в графах соединений разъединяются, места разъединения обозначаются числами, показывающими наличие связей в исходной структуре соединения.

Рисунок 3.1 — Разъединение циклов в SMILES

Точки ветвления обозначаются круглыми скобками.

Рисунок 3.2 — Примеры соединений с точками ветвления Двойную связь обозначают символом =, тройную – символом #.

Таблица 3.3 — Примеры соединений с двойными и тройными связями

C=O	Формальдегид	$CH_2O$
C=C	Этен	$CH_2 = CH_2$
O=C=O	Углекислый газ	$CO_2$
C#N	Цианид	HCN

Для обозначения конфигурации асимметрического тетраэдрического атома углерода используются символы @ (против часовой стрелки) и @@ (по часовой стрелке). Для обозначения конфигурации следует смотреть на хиральный центр со стороны заместителя, стоящего в строке SMILES перед этим центром. В полном соответствии с последовательностью в строке SMILES трёх других заместителей определяется часовое направление, которое указывается как @ или @@ возле асимметрического атома углерода, заключаемого в квадратные скобки.

Атом водорода в конфигурационных кодах указывается обязательно и, если помещается в строке SMILES сразу после хирального центра, то может вместе с ним заключаться в квадратные скобки.

Рисунок 3.3— Разные конфигурации одних и тех же структур Символами / \ обозначается конфигурация относительно двойной связи.

Рисунок 3.4 — Примеры кодирования цис- и транс- изомеров

Изотопы обозначаются числами перед атомами.

Таблица 3.4 — Примеры кодирования изомеров в SMILES

	Код SMILES	Название
ĺ	[12C]	Углерод-12
	[13C]	Углерод-13
	[13CH4]	С-13 метан

Ионизация обозначается символами + и - с указанием числа ионов, если оно не равно единице.

Таблица 3.5 — Примеры кодирования катионов и анионов в SMILES

[H+]	протон
[Fe++2]	катион железа (II)
[OH-]	гидроксильный анион
[Fe++]	катион железа (II)
[NH4+]	катион аммония

# 3.2 Применение SMILES в машинном обучении

Как уже было отмечено, использование представления химических соединений с помощью языка SMILES позволяет применять к соединениям те же подходы, что и, например, при работе с текстовой информацией. Это значит, что для генерации соединений подойдут те же архитектуры нейронных сетей, что и для генерации текстов. На данный момент существует множество гене-

раторов соединений, основанных на рекуррентных нейронных сетях и LSTM (Long Short Term Memory), а также на автоэнкодерах и гетероэнкодерах.

#### 3.2.1 Предварительная обработка SMILES-датасета

В ходе проведённых исследований [3] было выяснено, что из входных данных имеет смысл исключать следующие соединения:

- 1. Не валидные SMILES-представления
- 2. Соединения без атомов углерода
- 3. Соединения с атомами, не входящими в состав потенциальных лекарств (отличными от H, C, N, O, P, S, F, Cl, Br, I)
- 4. Соединения длиной более 120 символов
- 5. Соединения с молекулярной массой > 1000 а.е.м.

После фильтрации имеет смысл избавиться от дубликатов по названиям соединений, а также по SMILES (можно удалить как явные дубликаты, так и сравнить канонические SMILES-представления и удалить совпадающие).

Далее закодированные в SMILES соединения с помощью one-hot кодирования переводят в бинарные вектора размера (максимальная длина SMILES)х(количество уникальных символов в SMILES), после чего датасет можно использовать для обучения моделей нейронных сетей.

#### 3.2.2 Архитектуры нейросетей на основе SMILES

Ещё одним преимуществом SMILES по сравнению с фингерпринтами является то, что SMILES представления последовательны. В отличие от фингерпринтов, которые содержат информацию об отдельных фрагментах структуры молекулы, SMILES описания позволяют анализировать всю структуру целиком. Последовательность SMILES делает возможным использовать данные представления в рекуррентных нейронных сетях в целом и в LSTM-сетях в частности. LSTM-слои позволяют нейросетям находить закономерности в SMILES-представлениях в контексте всей их структуры, а не только отдельно взятых её фрагментов.

Другой перспективной архитектурой для генерации SMILES-описаний являются автокодировщики (англ. autoencoders). Составными частями данной архитектуры являются кодировщик (энкодер) и декодировщик (декодер). Энкодер сжимает входные данные и добавлет к ним случайный шум. Декодер отвечает за генерацию новых соединений путём восстановления их из сжатых энкодером данных. При реализации кодировщиков используют, в том числе,

упомянутые LSTM-слои. Автоэнкодеры можно использовать как для обучения без учителя, так и для обучения с частичным подключением учителя (к примеру, в скрытое пространство сети можно добавить нейрон с желаемой энергей связи, не связанный с кодировщиком, что позволит получить на выходе соединения с заданным свойством [3]).

Дальнейшей идеей развития архитектуры автоэнкодеров являются гетероэнкодеры. Данная архитектура содержит в себе несколько энкодеров и декодеров, что позволяет, во-первых, оптимизировать вычисления (можно использовать относительно простые энкодеры и декодеры), а, во-вторых, получать на выходе соединения разных типов (каждый декодер будет генерировать соединения своим особым образом). К примеру, можно воспользоваться неуникальностью SMILES представлений, и в качестве входных данных в разные энкодеры подать все возможные SMILES-представления одного и того же соединения [9]. Тогда на выходе из разных декодеров можно будет получить разные представления одного и того же соединения (при идеальных кодировщике и декодировщике), либо несколько соединений с похожими структурой и свойствами.

Таким образом, многие архитектуры нейронных сетей, подходящие для работы с естественными языками, можно успешно применять и для генерации потенциальных лекарственных соединений.

#### Заключение

#### В ходе проекта были:

- 1. Исследованы такие методы описания химических соединений, как графы, фингерпринты и SMILES
- 2. Изучены алгоритмы для работы с данными методами (канонизация, фолдинг и др.)
- 3. Рассмотрены архитектуры нейронных сетей, в которых применимы данные методы
- 4. Изучены варианты предварительной обработки SMILES-датасета
- 5. Изучена библиотека RDKit.

#### Список использованных источников

- 1. Введение в хемоинформатику: Компьютерное представление химических структур: учеб. пособие / Т.И. Маджидов, И.И. Баскин, И.С. Антипин, А.А. Варнек. Казань, Москва, Страсбург, 2020 176 с.
- 2. Чумаков А.А., Слижов Ю.Г. Система SMILES-кодирования молекулярных структур и её применение для решения научно-исследовательских задач. Национальный исследовательский Томский государственный университет, Электронное методическое пособие, 2017.—18 с.
- 3. M.A. Shuldau et al. Development of molecular autoencoders as generators of protein inhibitors: Application for prediction of potential drugs against coronavirus SARS-CoV-2 //Proceedings of the 15th Ibterbational Conference on Pattern Recognition and Information Processing (PRIP'2021), Sep. 21-24, 2021, Minsk, Belarus, 2021.
- 4. Fingerprints Screening and Similarity. 2019. 1 с. URL: https://www.daylight.com/dayhtml/doc/theory/theory.finger.html (дата обращения: 24.10.2021, 18:31)
- 5. A Practical Introduction to the Use of Molecular Fingerprints in Drug Discovery. 2019. 1 с. URL: https://towardsdatascience.com/a-practical-introduction-to-the-use-of-molecular-fingerprints-in-drug-discovery-7f15021be2b1 (дата обращения: 02.11.2021, 15:28)
- 6. Mayr A. et al. DeepTox: toxicity prediction using deep learning //Frontiers in Environmental Science. 2016. 80 c.
- 7. Convolutional Networks on Graphs for Learning Molecular Fingerprints / David Duvenaud [и др.] // Harvard University, 2015 9 с.
- 8. SMILES A Simplified Chemical Language. 2019. 1 с. URL: https://www.daylight.com/dayhtml/doc/theory/theory.smiles.html (дата обращения: 15.11.2021, 22:03)
- 9. Bjerrum, E.J.; Sattarov, B. Improving Chemical Autoencoder Latent Space and Molecular De Novo Generation Diversity with Heteroencoders. 2018. 131 c. https://doi.org/10.3390/biom8040131