

1 实验研究

我们对我们的算法进行了广泛的实验研究来评估其有效性, 高效性及扩展性。我们在化学分子结构上测试我们的算法。对于化学结构, 节点特征包括数值特征和原子布尔特征。数值特征包括元素种类, 原子部分电荷, 原子电子亲和势, 原子自由电子数目和原子价态等等。布尔特征包括原子是否在供体中, 是否在末端碳中, 是否在环中, 是否为负, 是否是轴向的等等。在实验中, 我们仅用一个原子特征: 元素种类。

我们将我们的方法和小波分配核, C-tree, GraphGrep 还有 gIndex 进行对比。我们的算法, WA 算法, GraphGrep 和 gIndex 是基于 C++ 实现的, 用 g++ 进行编译。C-tree 是用 Java 实现的, 用 Sun JDK 1.5.0 编译。所有的实验都是在 Intel Xeon EM64T 3.2GHz, 4G 内存, Linux 系统这一平台上测试的。

WA, G-Hash, C-tree, GraphGrep 和 gIndex 的参数是这样设置的。对于 WA 和 G-hash, h 取 2, 用 *haar* 小波函数, 对于 C-tree, 用默认值即将最小子节点数 m 设为 20, 最大 M 设为 $2m - 1$, 用 NBM 方法进行图映射。对于 GraphGrep 和 gIndex, 全部采用默认参数。

1.1 数据集

我们选用许多数据集来进行试验。前五个数据集是从 Jorisson/Gilson 数据集获得的已有数据。接下来六个是从 BindingDB 数据集中抽取的, 最后一个 NCI/NIH 艾滋病筛选集里的, 表一显示了这些数据集和其基本情况。