Algoritmi per la trasformata di Burrows-Wheeler posizionale con compressione run-length

Davide Cozzi

Relatore: Prof ssa Raffaella Rizzi Correlatore: Dr Yuri Pirola

Dipartimento di Informatica, Sistemistica e Comunicazione (DISCo) Università degli Studi di Milano Bicocca

26 Ottobre 2022



Outline

- 1 Introduzione e scopo della tesi
- Contributo della tesi
- Risultati sperimentali
- 4 Conclusioni



Un punto di vista per il pangenoma

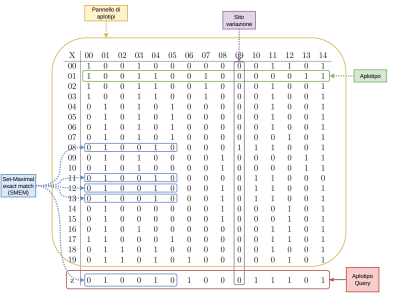
II pangenoma

- studio di un insieme di genomi provenienti da diversi individui
- Studio delle varianti geniche
- unica sequenze per multiple sequenze lineari
- grafo del pangenoma
- pannello di aplotipi

Un aplotipo è l'insieme di alleli, ovvero di varianti che, a meno di mutazioni, un organismo eredita da ogni genitore.



Un punto di vista per il pangenoma



Trasformata di Burrows-Wheeler posizionale

PBWT - Durbin, Bioinformatics, 2014

Dato pannello di M aplotipi, lunghi N siti (biallelici: $\Sigma = \{0, 1\}$), si definisce PBWT del pannello una collezione di N+1 coppie di array (a_k, d_k) , $0 \le k \le N$, dove:

- \blacksquare a_k è il **prefix array** della colonna k
- \mathbf{I}_k è il **divergence array** della colonna k

Il pannello, riordinato in ogni colonna k con a_k , è detto: matrice PBWT.

Run-length encoding

Il run-length encoding consiste nel memorizzare le *run*, ovvero sequenze massimali di caratteri uguali, come coppie:

(carattere, lunghezza della run)

$$000000 \implies (0,6)$$

Trasformata di Burrows-Wheeler posizionale

X	00	01	02	03	04	05	06	07	08	09	10	11	12	13	14
14	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	0	1
15	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	0	1
00	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	1
09	0	1	0	1	0	0	0	0	1	0	0	0	0	1	1
10	0	1	0	1	0	0	0	0	1	0	0	0	0	1	1
16	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0	0	1	1	0	1
08	0	1	0	0	1	0	0	0	0	1	1	1	0	0	1
11	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	1	1	0	0	0
12	0	1	0	0	1	0	0	0	1	0	1	1	0	0	1
13	0	1	0	0	1	0	0	0	1	0	1	1	0	0	1
18	0	1	1	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	1
19	0	1	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	1	0	1
01	1	0	0	1	1	0	0	1	0	0	0	0	0	1	1
02	1	0	0	1	1	0	0	1	0	0	0	1	0	0	1
03	1_	0	0	1	1	0	0	1	0	0	0	1	0	0	1
17	1	1	0	0	0	1	0	0	0	0	0	1	1	0	1
04	0	1	0	1	0	_1	0	0	0	0	0	1	0	0	1
05	0_	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	1	0	0	1
06	0	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	1	0	0	1
07	0_	1	0	1	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	1

 $a_6 = [14, 15, 0, 9, 10, 16, 8, 11, 12, 13, 18, 19, 1, 2, 3, 17, 4, 5, 6, 7]$ $d_6 = [6, 0, 4, 2, 0, 0, 5, 0, 0, 0, 3, 0, 4, 0, 0, 6, 4, 0, 0, 0]$



Scopo della tesi

Calcolo degli SMEM con aplotipo esterno per Durbin:

- tempo: $\mathcal{O}(NM) + \text{Avg } \mathcal{O}(N+c)$
- spazio: $\mathcal{O}(NM) \implies 13NM$ byte

La PBWT tendo ad avere simboli uguali in posizioni consecutive all'interno di ogni sua colonna, a causa del riordinamento e della natura biologica del dato.

Lo scopo di questa tesi è stato quello di creare una variante run-length encoded della PBWT (RLPBWT) che permettesse, in modo efficiente dal punto di vista della memoria richiesta, il calcolo degli SMEM con aplotipo esterno.



Le componenti

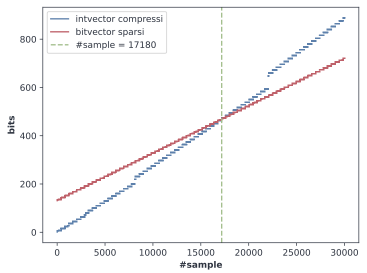
Componenti innovative derivate dallo studio della RLBWT in ottica PBWT

- mapping tra una colonna e la successiva nella PBWT e threshold:
 - bitvector sparsi, con rank in $\mathcal{O}\left(\log\left(\frac{M}{\rho}\right)\right)$: MAP-BV e THR-BV
 - intvector compressi, con rank in $\mathcal{O}(\log(\rho))$: MAP-INT e THR-INT
- random access:
 - bitvector, in $\mathcal{O}(1)$: RA-BV
 - SLP, in $\mathcal{O}(\log(NM))$: RA-SLP
- LCE query con SLP, in $\mathcal{O}(\log(NM))$: LCE
- prefix array sample: PERM
- struttura per le funzioni φ e φ^{-1} : PHI
- reverse longest common prefix: RLCP





Qualche confronto in spazio







Calcolo degli SMEM

Due macro soluzioni

- usare l'RLCP, adattando l'algoritmo 5 di Durbin. Tale soluzione non permette di sapere quali righe del pannello in input presentino uno SMEM fino ad una certa colonna ma solo quante
- usare l'array MS. Tale soluzione permette di riconoscere ogni riga del pannello in input che presenti uno SMEM fino ad una certa colonna



8 / 18



Calcolo degli SMEM

Due macro soluzioni

- usare l' RLCP, adattando l'algoritmo 5 di Durbin. Tale soluzione non permette di sapere quali righe del pannello in input presentino uno SMEM fino ad una certa colonna ma solo quante
- usare l'array MS. Tale soluzione permette di riconoscere ogni riga del pannello in input che presenti uno SMEM fino ad una certa colonna

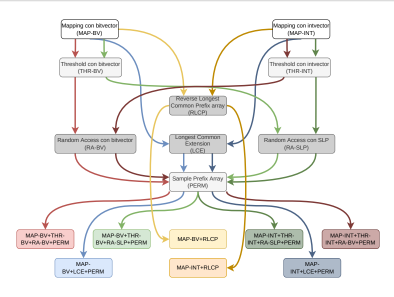
Due macro alternative per il calcolo dell'array MS

- usare le threshold e il random access al pannello (ispirandosi a MONI
 Rossi et al., Journal of Computational Biology, 2022)
- usare le LCE query (ispirandosi a PHONI Boucher et al., Data Compression Conference (DCC), 2021)



∢□▶∢圖▶∢團▶∢團▶ ■

Componenti e strutture dati, una panoramica





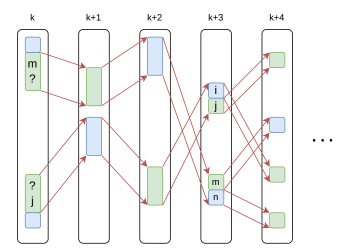


Matching statistics

$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	13 14	13	12	11	10	09	08	07	06	05	04	03	02	01	00	\mathbf{X}
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	1	00
03 1 0 0 1 1 0 0 1 0 0 1 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 0 1 0 0 0 0 0 0 1 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	1 1	1	0	0	0	0	0	1	0	0	1	1	0	0	1	01
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 1	0	0	1	0	0	0	1	0	0	1	1	0	0	1	02
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 1	0	0	1	0	0	0	1	0	0	1	1	0	0	1	03
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 1	0	0	1	0	0	0	0	0	1	0	1	0	1	0	04
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 1	0	0	1	0	0	0	0	0	1	0	1	0	1	0	05
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 1	0	0	1	0	0	0	0	0	1	0	1	0	1	0	06
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 1	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	1	0	07
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 1	0	0	1	1	1	0	0	0	0	1	0	0	1	0	08
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1 1	1	0	0	0	0	1	0	0	0	0	1	0	1	0	09
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1 1	1	0	0	0	0	1	0	0	0	0	1	0	1	0	10
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0 0	0	0	1	1	0	0	0	0	0	1	0	0	1	0	11
14 0 1 0 0 0 0 0 0 1 0 0 0 1 0	0 1	0	0	1	1	0	1	0	0	0	1	0	0	1	0	12
	0 1	0	0	1	1	0	1	0	0	0	1	0	0	1	0	13
	0 1	0	1	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	14
15 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0 0 1 0	0 1	0	1	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	15
16 0 1 0 1 0 0 0 0 0 0 1 1 0	0 1	0	1	1	0	0	0	0	0	0	0	1	0	1	0	16
17 1 1 0 0 0 1 0 0 0 0 0 1 1 0	0 1	0	1	1	0	0	0	0	0	1	0	0	0	1	1	17
18 0 1 1 0 1 0 0 0 0 0 1 0 0	0 1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	1	1	0	18
19 0 1 1 0 1 0 1 0 0 0	0 1	0	1	0	0	0	0	0	1	0	1	0	1	1	0	19
$\mathbf{z} \ [\ 0 \ \ 1 \ \ 0 \ \ 0 \ \ 1 \ \ 0 \ \ 1 \ \ 0 \ \ 0 \ \ 1 \ \ [1] \ \ 1 \ \ 0 \ \]$	0 1	0	1	[1]	1	0	0	0	1	0	1	0	0	1	0	\mathbf{z}

k	00	01	02	03	04	05	06	07	80	09	10	11	12	13	14
row	19	19	16	15	13	13	19	19	19	19	11	11	17	17	17
len	1	2	3	4	5	6	4	5	6	7	4	5	2	3	4

Struttura per le funzioni arphi e $arphi^{-1}$







Sperimentazione e dati

Implementazione e sperimentazione

La sperimentazione, orchestrata tramite snakemake, è stata effettuata su una macchina con processore Intel Xeon E5-2640 V4 (2, 40GHz), 756GB di RAM, 768GB di swap e sistema operativo Ubuntu 20.04.4 LTS. Si sono confrontate l'implementazione in C++ della RLPBWT e l'implementazione

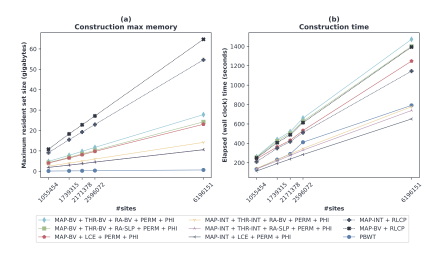
in C ufficiale della PBWT.

Pannelli del 1000 Genome Project con 4908 sample, avendone estratti 100 come query.

Chr	#Siti	#Run totale	Max run	Media run
chr22	1.055.454	14.772.105	2.450	14
chr20	1.739.315	19.966.504	2.176	11
chr18	2.171.378	24.288.263	2.365	11
chr16	2.596.072	31.187.856	2.330	12
chr1	6.196.151	69.671.952	2.721	11

BICOCCA

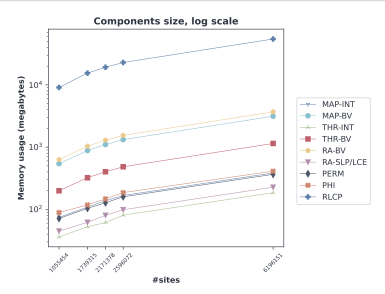
Performance costruzione strutture dati







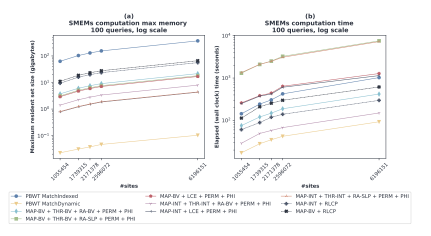
Costo in memoria delle componenti







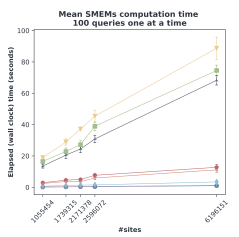
Performance calcolo degli SMEM con 100 query







Performance calcolo degli SMEM per singole query





- PBWT MatchDynamic
- MAP-BV + THR-BV + RA-BV + PERM + PHI
- MAP-BV + THR-BV + RA-SI P + PERM + PHI
- MAP-BV + LCE + PERM + PHI
- Y MAP-INT + THR-INT + RA-BV + PERM + PHI
- ∴ MAP-INT + THR-INT + RA-SLP + PERM + PHI
 - MAP-INT + LCE + PERM + PHI





Considerazioni e sviluppi futuri

Alcune considerazioni

- le strutture dati e gli algoritmi proposti hanno confermato la potenzialità dell'uso di strutture run-length encoded in pangenomica
- l'obbiettivo della tesi, ovvero lo sviluppo di un algoritmo, efficiente in spazio, per il calcolo degli SMEM di un aplotipo esterno contro un pannello, è stato raggiunto con risultati molto interessanti

Sviluppi futuri

- ottimizzazioni per pannelli di query
- SMFM interni con RI PBWT

- RLPBWT con dati mancanti
- RLPBWT multiallelica
- calcolo K-SMEM con RLPBWT





Ulteriori dettagli

Bonizzoni, Boucher, Cozzi, Gagie, Kashgouli, Köppl e Rossi:

Compressed data structures for population-scale positional Burrows–Wheeler transforms, bioRxiv (preprint), 2022

Grazie per l'attenzione













