# 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
- 2 Contributo della tesi
- Risultati sperimentali
- 4 Conclusioni e sviluppi futuri



## Un punto di vista per il pangenoma

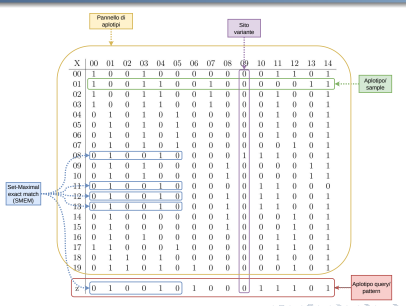
### II pangenoma

- 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

Complessità temporale del calcolo degli SMEM con un algoritmo naïve:  $\mathcal{O}(N^2M)$ 

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

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

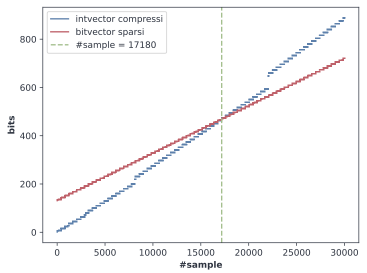
### Componenti innovative derivate dallo studio della RLBWT in ottica PBWT

- 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 O(log(NM)): LCE
- prefix array sample: PERM
- struttura per le funzioni  $\varphi$  e  $\varphi^{-1}$ : PHI





## Qualche confronto in spazio







# Calcolo degli SMEM

### Matching statistics per la PBWT

Dato un pannello  $X = \{x_0, \dots, x_{M-1}\}$ ,  $x_i = N$ , e un aplotipo esterno/pattern z, tale che |z| = N, si definisce **matching statistic**s di z su X un array MS di coppie (row, len),  $|\mathsf{MS}| = N$ , tale che:

- $x_{MS[i].row}[i MS[i].len + 1, i] = z[i MS[i].len + 1, i]$ , ovvero si ha che l'aplotipo query ha un match, lungo MS[i].len, terminante in colonna i, con la riga MS[i].row-esima del pannello
- z[i MS[i]].len, i] non è un suffisso terminante in colonna i di un qualsiasi sottoinsieme di righe di X



8 / 18



# Calcolo degli SMEM

### Matching statistics per la PBWT

Dato un pannello  $X = \{x_0, \dots, x_{M-1}\}, x_i = N$ , e un aplotipo esterno/pattern z, tale che |z| = N, si definisce matching statistics di z su X un array MS di coppie (row, len), |MS| = N, tale che:

- $\mathbf{x}_{\mathsf{MS}[i]\mathsf{row}}[i-\mathsf{MS}[i].\mathsf{len}+1,i] = z[i-\mathsf{MS}[i].\mathsf{len}+1,i],$  ovvero si ha che l'aplotipo query ha un match, lungo MS[i].len, terminante in colonna i, con la riga MS[i].row-esima del pannello
- z[i MS[i]].len, i] non è un suffisso terminante in colonna i di un qualsiasi sottoinsieme di righe di X

#### SMEM da MS

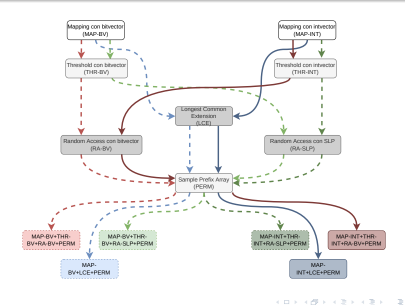
Dato un array di matching statistics MS si ha che z[i-l+1,i] presenta uno SMEM di lunghezza I con la riga MS[i].row-esima del pannello X sse:  $MS[i].len = I \wedge (i = N - 1 \vee MS[i].len \geq MS[i + 1].len)$ 

イロト (部) (を) (を)

8 / 18

26/10/2022

## Componenti e strutture dati, una panoramica





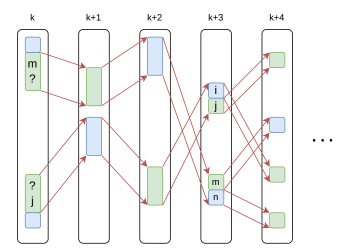
9 / 18

## 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

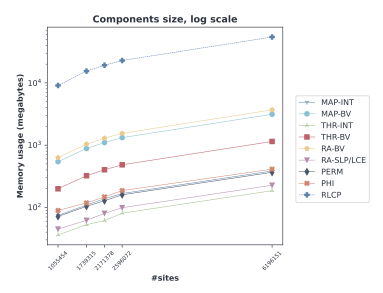
in C ufficiale della PBWT.

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

Chr	#Siti	Media run
chr22	1.055.454	14
chr20	1.739.315	11
chr18	2.171.378	11
chr16	2.596.072	12
chr1	6.196.151	11

BICHCCA

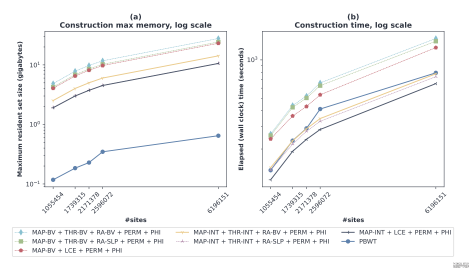
# Costo in memoria delle componenti







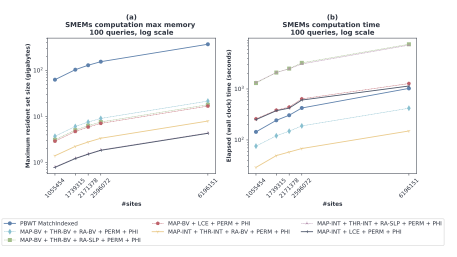
### Performance costruzione strutture dati





26 /10 /2022

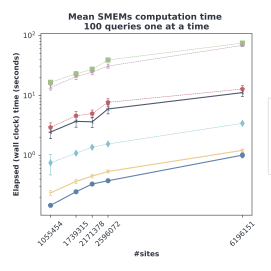
## Performance calcolo degli SMEM con 100 query







## Performance calcolo degli SMEM per singole query



- PBWT MatchIndexed
- ♦ MAP-BV + THR-BV + RA-BV + PERM + PHI
- MAP-BV + THR-BV + RA-SLP + PERM + PHI
- MAP-BV + LCE + PERM + PHI
- ightharpoonup MAP-INT + THR-INT + RA-BV + PERM + PHI
- △ MAP-INT + THR-INT + RA-SLP + PERM + PHI
- → MAP-INT + I CF + PFRM + 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 internicon RIPBWT

- RI PBWT con dati mancanti
- RI PBWT multiallelica
- calcolo K-SMFM con RI PBWT



Algoritmi per la 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













