# Угадай модель эволюции

Выполнил: Артемьев Святослав

Научный руководитель: Дмитрий Биба

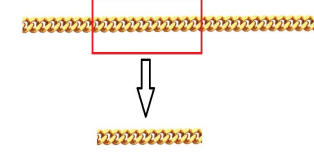
#### Введение

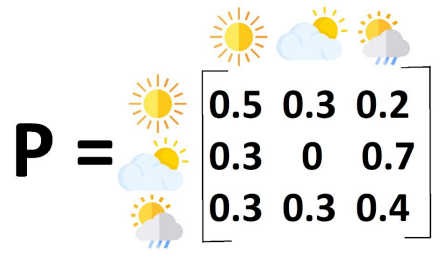
Модель эволюции представляет собой таблицу размером 4х4, где каждая ячейка содержит число, пропорциональное интенсивности замен каждого нуклеотида на другой. Например, если все нуклеотиды заменяются с одинаковой частотой, то все числа в таблице будут одинаковыми. Если же гуанин чаще всего заменяется на аденин, то число в соответствующей ячейке будет выше, чем в остальных. Знание модели эволюции может быть полезным для определения риска возникновения мутаций у пациента в случае рака определенного типа.

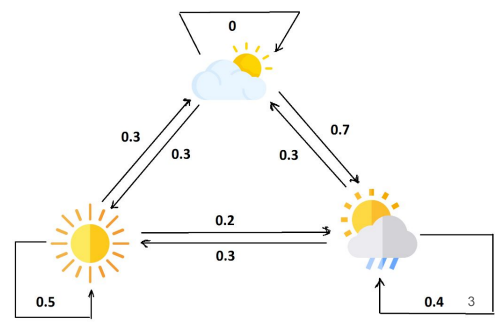
#### Задачи:

- Написать программу, которая будет изменять последовательность ДНК согласно заданной модели эволюции.
- Написать программу, которая будет угадывать модель эволюции на основании следующей информации: последовательность ДНК предка, последовательность ДНК потомка, и время, на протяжении которого эта последовательность эволюционировала.
- Оценить работу программы-предиктора.

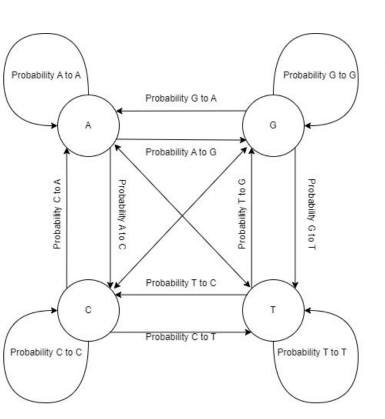
# Цепи Маркова. База проекта







#### Цепи Маркова. В нашем проекте



В нашей работе мы будем использовать модификацию цепи Маркова, основанную на непрерывном времени. Для такое цепи характерно следующее:

2) Р-матрица высчитывается как:  $P(t)=e^{Qt}$ 

1) Наличией Q-матрицы интенсивностей. Пример:

#### Модель Джукса-Кантора (JC69)

Простейшая из всех моделей. Допущения модели состоят в том, что:

- 1. Интенсивности замен всех нуклеотидов равны
- 2. Равновесные частоты всех нуклеотидов равны

$$Q \; = egin{bmatrix} -rac{3}{4}*\mu & \mu*rac{1}{4} & \mu*rac{1}{4} & \mu*rac{1}{4} \ \mu*rac{1}{4} & -rac{3}{4}*\mu & \mu*rac{1}{4} & \mu*rac{1}{4} \ \mu*rac{1}{4} & \mu*rac{1}{4} & -rac{3}{4}*\mu & \mu*rac{1}{4} \ \mu*rac{1}{4} & \mu*rac{1}{4} & \mu*rac{1}{4} & -rac{3}{4}*\mu \end{bmatrix}$$

## Модель Кимуры (К81)

Трехпараметрическая модель. Допущения модели:

- 1. Разные показатели интенсивностей переходов для транзиций и 2-х типов трансверсий.
  - а. Переменная альфа отвечает за показатель интенсивностей для транзиций, то есть переходов A<—>G, C<—>T.
  - b. Переменная бета отвечает за показатель интенсивностей для 1-го типа трансверсий, то есть переходов A<—>C, G<—>T
  - с. Переменная лямбда отвечает за показатель интенсивностей для 2-го типа трансверсий, то есть переходов A<—>T, G<—>C
- 2. Равновесные частоты всех нуклеотидов равны

$$Q = \begin{bmatrix} -(\alpha + \beta + \gamma) * \frac{1}{4} & \alpha * \frac{1}{4} & \beta * \frac{1}{4} & \gamma * \frac{1}{4} \\ \alpha * \frac{1}{4} & -(\alpha + \beta + \gamma) * \frac{1}{4} & \gamma * \frac{1}{4} & \beta * \frac{1}{4} \\ \beta * \frac{1}{4} & \gamma * \frac{1}{4} & -(\alpha + \beta + \gamma) * \frac{1}{4} & \alpha * \frac{1}{4} \\ \gamma * \frac{1}{4} & \beta * \frac{1}{4} & \alpha * \frac{1}{4} & -(\alpha + \beta + \gamma) * \frac{1}{4} \end{bmatrix}$$

## Модель Фельзенштейна (F81)

По сути является расширением модели Джукса-Кантора (JC69). Допущения модели:

- 1. Интенсивности замен всех нуклеотидов равны
- 2. Равновесные частоты всех нуклеотидов НЕ равны

$$Q = egin{bmatrix} -\left(\pi_{G} + \pi_{C} + \pi_{T}
ight) & \pi_{G} & \pi_{C} & \pi_{T} \ & \pi_{A} & -\left(\pi_{A} + \pi_{C} + \pi_{T}
ight) & \pi_{C} & \pi_{T} \ & \pi_{A} & \pi_{G} & -\left(\pi_{A} + \pi_{G} + \pi_{T}
ight) & \pi_{T} \ & \pi_{A} & \pi_{G} & \pi_{C} & -\left(\pi_{A} + \pi_{G} + \pi_{C}
ight) \end{bmatrix}$$

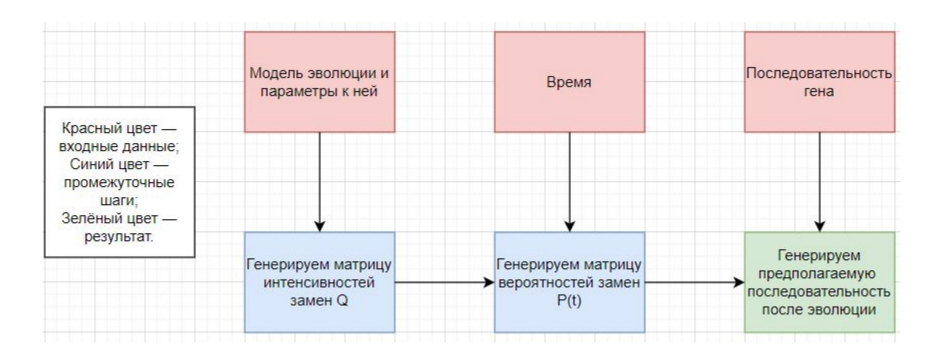
## SYM Модель (SYM)

Сложнейшая модель, рассматриваемая в этом проекте. Допущения модели состоят в том, что:

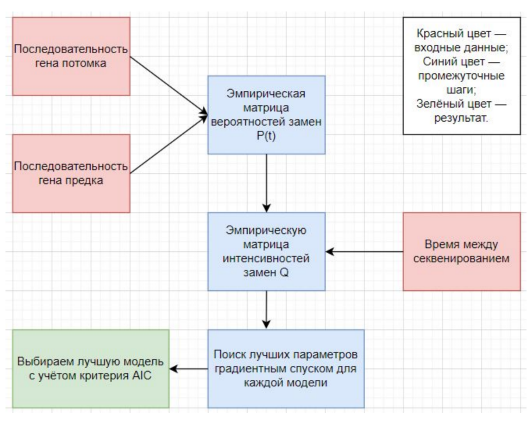
- 1. Интенсивности замен для каждой отдельно взятой пары нуклеотидов разные, однако вероятности перехода нуклеотидов внутри пары равны.
  - а. Переменная альфа отвечает за вероятность переходов А<—>G
  - b. Переменная бета отвечает за вероятность переходов A<—>С
  - с. Переменная лямбда отвечает за вероятность переходов А<-->Т
  - d. Переменная дельта отвечает за вероятность переходов C<--->G
  - е. Переменная эпсилон отвечает за вероятность переходов С<-->Т
  - f. Переменная эта отвечает за вероятность переходов G<-->T
- 2. Равновесные частоты всех нуклеотидов равны

$$Q \quad = \quad \begin{bmatrix} -(\alpha + \beta + \gamma) * \frac{1}{4} & \alpha * \frac{1}{4} & \beta * \frac{1}{4} & \gamma * \frac{1}{4} \\ \alpha * \frac{1}{4} & -(\alpha + \delta + \epsilon) * \frac{1}{4} & \delta * \frac{1}{4} & \epsilon * \frac{1}{4} \\ \beta * \frac{1}{4} & \delta * \frac{1}{4} & -(\beta + \delta + \eta) * \frac{1}{4} & \eta * \frac{1}{4} \\ \gamma * \frac{1}{4} & \epsilon * \frac{1}{4} & \eta * \frac{1}{4} & -(\gamma + \epsilon + \eta) * \frac{1}{4} \end{bmatrix}$$

#### Схема работы. Программа-генератор



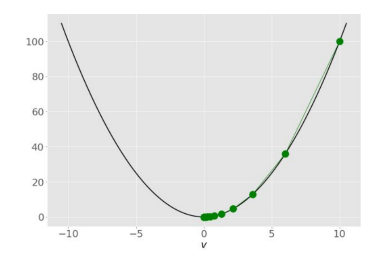
#### Схема работы. Программа-предиктор



#### Градиентный спуск. Общая идея

Градиентный спуск — численный метод нахождения локального минимума или максимума функции с помощью движения вдоль градиента, один из основных численных методов современной оптимизации. Пример реализации алгоритма для нахождения точки минимума функции у = x^2.

- 1. Выберем стартовую точку случайным образом. Пусть position = 10.
- 2. Найдем производную в окрестностях этой точки. (Мы взяли dx = 0.0001).
- 3. Пересчитаем position, с учетом полученной производной: Pos = Pos Z \* f'(Pos)

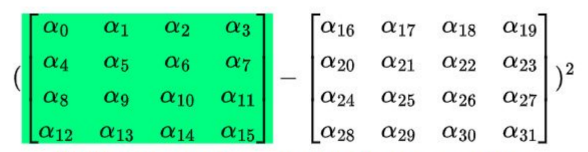


$$f'(x) = \lim_{\Delta x o 0} rac{f(x + \Delta x) - f(x)}{\Delta x}$$

Повторяя много раз, position будет стремиться к точке минимума.

#### Градиентный спуск. В нашем проекте

Для того, чтобы подбирать параметры за разумное время нам и понадобится градиентный спуск, ведь пользуясь только перебором — количество необходимых вычислений было бы очень большим. Чтобы использовать градиентный спуск в нашем проекте, мы искали нули следующего выражения:



Зелёная матрица — эмпирическая матрица

#### AIC

Мы нашли наилучшие параметры для каждой из возможных моделей. Перед нами встала задача: как выбрать правильную модель? Для этого мы использовали критерий Акаике (=AIC). Этот критерий задаётся формулой, в которой идёт противоборство между качеством работы модели (по сути результатом функции правдоподобия) и количества её параметров.

$$AIC = 2k - 2ln(P)$$

#### Демонстрация работы

#### Рабочий GitHub проекта:

https://github.com/furushigava/Guess-the-model-of-evolution

#### Демонстрация в Google Collab:

https://colab.research.google.com/drive/1ICqERRKLXMuvHqBktO-VEjjBLfNPJNIS

#### Заключение

В ходе нашего проекта все поставленные задачи были успешно выполнены, все программы написаны. Исследование качества программы-предиктора показало, что:

- При time в промежутке 0.05 до 3.5. Тогда процент сбоев составляет в среднем 0,047%, а средний процент угадываний 91,125%
- Наблюдается закономерность, чем меньше время тем чаще программа-предиктор будет выбирать простые модели.

# Угадай модель эволюции

Выполнил: Артемьев Святослав Контакты: rttr16015@gmail.com

Научный руководитель: Дмитрий Биба

## Цепи Маркова с дискретным временем

Последовательность  $X_n$  мы будем называть марковской цепью, с дискретным времнем если:

$$P(X_{n+1}=i_{n+1}|X_n=i_n,X_{n-1}=i_{n-1},\ldots,X_0=i_0)=P(X_{n+1}=i_{n+1}|X_n=i_n)$$

Таким образом, в простейшем случае условное распределение последующего состояния цепи

Маркова зависит только от текущего состояния и не зависит от всех предыдущих состояний.

Матрицей вероятностей переходов мы будем считать матрицу  $P_{ij}(n)$ , если:

при начальном распределении  $\pi = (p_1, p_2, \dots, p_n) : P_{ij}(n) = P^n$ 

$$P_{ij} = P(X_{n+1} = j | X_n = i), \text{ n}$$
 — количество шагов.

Начальным (стартовым) распределением цепи Маркова будем считать вектор  $\pi$ , такой, что:

$$\pi = (p_1, p_2, p_3, \ldots, p_n)$$
, где  $p_i = P(X_0 = i)$ 

В таком случае, получается, что вероятность перехода из некого состояния і в ј за время n,

## Цепи Маркова с непрерывным временем

Пусть у нас есть матица вероятностей замен P(t). Допустим, что  ${f t}$  определено непрерывно. Найдём производную  ${f P'}({f t})$  :

$$P'(t) = rac{dP(t)}{dt} = \lim_{\Delta t o 0} rac{P(t+\Delta t) - P(t)}{\Delta t}$$

Так как  $P(t+\Delta t)=P(t)P(\Delta t)$  :

$$P'(t) = \lim_{\Delta t o 0} rac{P(t)P(\Delta t)}{\Delta t} = \lim_{\Delta t o 0} rac{P(t)(P(\Delta t) - P(t))}{\Delta t}$$

 $P'(t)=P(t)*igg|_{\Delta t o 0}rac{P(\Delta t)-I}{\Delta t}igg|_{--$  назовём это  ${
m Q}$  матрицей  ${
m Q}-$  матрица интенсивностей переходов. Она показывает,

как изменяется  $\, {
m P} \,$  матрица, на очень маленьком промежутке времени  $(t o 0). \,$  В таком случае справедливо следующее:

$$rac{dP(t)}{dt} = Q*P(t) \qquad \Longrightarrow \qquad rac{1}{P(t)}*dP(t) = Q*dt$$

$$\int rac{1}{P(t)} * dP(t) = \int Q * dt \;\; \Longrightarrow \;\; ln(P(t)) = Q * t$$

Получается, что:  $P(t) = e^{Qt}$ 

I — единичная матрица, аналог 1 в скалярном представлении

I может быть, например, такими матрацами:  $\begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}; \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$ То есть размер I матрицы зависит от размера P матрицы

Общий вид Q матрицы: 
$$Q = \begin{bmatrix} -lpha & lpha \ eta & -eta \end{bmatrix}$$

Оощии вид 
$$Q$$
 матрицы:  $Q = ig|_{eta} - ig|_{eta}$ 
Важно, что  $\sum_{i=0}^n Q_{ji} = 0 \ orall \ j$ 

Матрица P(t) в таком случае будет выглядеть так:

$$P(t) = e^{Qt} = rac{1}{lpha + eta} egin{bmatrix} eta + lpha e^{-(lpha + eta)t} & lpha - lpha e^{-(lpha + eta)t} \ eta - eta e^{-(lpha + eta)t} & lpha + eta e^{-(lpha + eta)t} \end{bmatrix}$$