

Relatório Científico Parcial – Mestrado

Processo FAPESP 17/20575-9

Identificação de vias de sinalização celular baseada em  
repositórios de cinética de reações bioquímicas

**Beneficiário:** Gustavo Estrela de Matos

**Responsável:** Marcelo da Silva Reis

Relatório referente aos trabalhos desenvolvidos entre 1 de janeiro e  
10 de dezembro de 2018

Laboratório Especial de Toxinologia Aplicada, Instituto Butantan

São Paulo, 9 de Dezembro de 2018

# Conteúdo

<b>1</b>	<b>Resumo do Projeto Proposto</b>	<b>2</b>
<b>2</b>	<b>Introdução</b>	<b>2</b>
<b>3</b>	<b>Atividades Realizadas</b>	<b>4</b>
3.1	Disciplinas cursadas . . . . .	4
3.2	Estudo de literatura em seleção de modelos . . . . .	5
3.3	Estudos de estimadores de verossimilhança marginal de um modelo . . . . .	6
3.4	Implementação local do BIBm . . . . .	8
3.4.1	Escolha da função de verossimilhança . . . . .	8
3.4.2	Amostragem dos parâmetros . . . . .	9
3.5	Experimentos com o SigNetMS . . . . .	12
<b>4</b>	<b>Atividades futuras</b>	<b>12</b>
4.1	Descrição de atividades . . . . .	13
4.2	Cronograma proposto . . . . .	14
4.3	Outras atividades acadêmicas . . . . .	14
4.4	Participação em conferências . . . . .	14
	<b>Referências</b>	<b>14</b>

# 1 Resumo do Projeto Proposto

A construção de modelos funcionais é uma técnica comum para se estudar vias de sinalização celular e, quando a via estudada é pouco conhecida, é possível que os modelos já propostos sejam incompletos, tornando necessário a sua modificação. Lulu Wu apresentou em 2015, em sua dissertação de mestrado, um método para modificar sistematicamente modelos funcionais, adicionando a estes interações extraídas de repositórios como KEGG. Entretanto, esta metodologia apresentou limitações: a primeira é a incompletude do banco de dados de interações criado, que extraia informações apenas do repositório KEGG; a segunda, a falta de informações sobre constantes de velocidade de interações, que podem ser extraídas de repositórios como BioNumbers; a terceira, a dinâmica do algoritmo de busca, incremental, que pode não achar o mínimo global; e a última, a penalização na complexidade dos modelos, que era feita de maneira aleatória. Propomos neste trabalho enfrentar as limitações encontradas pela metodologia de Lulu, criando um banco de dados de interações mais completo e também novas funções de custo que sejam capazes de penalizar modelos mais complexos (como critério de informação Akaike e *Bayesian inference-based modeling*); esta penalização deve induzir, em cadeias do espaço de busca, curvas em u no custo dos modelos, portanto também propomos a criação de novos algoritmos de busca que explorem essa característica da função de custo. Por fim, esperamos testar nossa metodologia na identificação de vias de sinalização celular da linhagem tumoral murina Y1.

## 2 Introdução

Vias de sinalização celular podem ser simuladas por modelos dinâmicos computacionais e, mais especificamente, modelos que descrevem a concentração de espécies químicas ao longo do tempo são chamados de modelos funcionais. Neste projeto, trabalhamos com modelos funcionais que descrevem as mudanças de concentrações de espécies químicas através de equações diferenciais ordinárias (EDOs). Estes modelos, quando não sofrem de sobreajuste

(*overfitting*), se tornam interessantes quando são capazes de reproduzir dados observados em experimentos biológicos, pois dão a estes modelos a qualidade preditiva.

O problema de criar modelos funcionais capazes de explicar resultados de experimentos biológicos com o mínimo de sobreajuste é chamado de *problema de identificação de vias de sinalização celular*. Podemos separar este problema em duas etapas principais. A primeira diz respeito a escolha da topologia da via de sinalização, o que é equivalente a escolher quais interações químicas são relevantes para o experimento em questão. A segunda etapa consiste em escolher valores para os parâmetros do sistema de EDOs do modelo funcional; estes valores são constantes de velocidade de interações e/ou concentrações iniciais de espécies químicas.

Em casos em que o experimento biológico ou a via de sinalização são muito estudadas, é possível que ambas as etapas descritas anteriormente possam ser resolvidas com pesquisas na literatura. Em casos que isto não é possível, torna-se uma solução recorrer a bancos de dados de biologia. Para a primeira etapa, podemos consultar bancos como o Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes (KEGG) [1], que contém mapas estáticos; e para a segunda, podemos consultar bancos como o BioModels [2] .

Entretanto, os mapas estáticos disponíveis nestes bancos podem ainda ser incompletos ou muito grandes para o experimento biológico em questão. Desta maneira, torna-se importante criar uma maneira sistemática de se modificar modelos funcionais a fim de fazê-los explicar o experimento biológico sem sobreajuste. Propomos fazer estas modificações tratando o problema de identificação de vias de sinalização como um problema de otimização combinatória, considerando como espaço de busca possíveis topologias para o modelo funcional e usando como função de custo alguma métrica que represente a qualidade deste modelo ao reproduzir o experimento biológico de interesse.

Considere  $S$  um conjunto de interações químicas. O conjunto de todas as possíveis escolhas de interações relevantes em  $S$  corresponde ao conjunto potência de  $S$ ,  $\mathcal{P}(S)$ , que é o espaço de busca do problema de otimização que estamos interessados. Se chamamos a nossa métrica de qualidade de modelo funcional de  $c$ , transformamos nosso problema em

uma instância do problema de seleção de características. Assim, após definida a função de custo  $c$  e devidamente coletado e armazenado o conjunto  $S$ , propomos resolver instâncias do problema de identificação de vias de sinalização celular no arcabouço *featsel* [3].

## 3 Atividades Realizadas

### 3.1 Disciplinas cursadas

Durante o período de março a dezembro de 2018, foram cursadas pelo beneficiários três disciplinas. No primeiro semestre,

- Tópicos em Análise de Algoritmos: nesta disciplinas são abordadas técnicas para análise de algoritmos e para solução de problemas. Muitos problemas abordados nesta disciplina são de otimização combinatória, assim como o problema de seleção de características, que propomos utilizar neste projeto.
- Probabilidade e Inferência Estatística I: esta disciplina faz parte do departamento de Estatística do Instituto de Matemática e Estatística (IME-USP). A disciplina é dividida em dois módulos: o primeiro módulo aborda probabilidade, enquanto o segundo aborda inferência estatística, tanto do ponto de vista clássico quanto do ponto de vista Bayesiano. Esta disciplina foi necessária para que o beneficiário pudesse entender as duas funções de custo propostas para este trabalho: *Akaike's Information Criterion*, uma abordagem clássica; e *Bayesian inference-based modeling* (BIBm) [4], uma abordagem Bayesiana.

No segundo semestre, apenas a disciplina Laboratório de Programação Extrema foi cursada. Nesta disciplina, projetos com clientes reais são desenvolvidos pelos alunos usando a metodologia de programação extrema, uma metodologia ágil para desenvolvimento de sistemas. Algumas das técnicas ensinadas na disciplina estão sendo usadas no desenvolvimento

deste projeto, como controle de versões, desenvolvimento orientado a testes e integração contínua.

Além disso, no segundo semestre, o beneficiário frequentou como ouvinte a disciplina Introdução à Transdução de Sinais Celulares, no Instituto de Química da Universidade de São Paulo. Frequentando esta disciplina, o beneficiário pode se familiarizar com os processos bioquímicos envolvidos em uma via de sinalização celular.

### 3.2 Estudo de literatura em seleção de modelos

Apesar de propormos iniciar o projeto pela criação do banco de dados necessário para armazenar interações químicas relevantes assim como constantes de velocidades, decidimos iniciar o projeto pelo primeiro desafio científico reconhecido na proposta do projeto: definir uma função de custo apropriada para a seleção de modelos. Acreditamos que esta mudança tenha sido benéfica pois a criação do banco de dados necessitaria de um maior entendimento, pelo beneficiário, dos processos bioquímicos modelados. Assim, o beneficiário foi capaz de progredir na implementação de uma função de custo ao mesmo tempo em que se familiarizava com os experimentos biológicos que seriam modelados. Essa familiarização se deu pela participação do beneficiário em seminários promovidos pelo laboratório Especial de Toxinologia Aplicada, no Instituto Butantan, assim como sua participação como ouvinte na disciplina Introdução à Transdução de Sinais Celulares, no Instituto de Química da USP.

Assim, iniciamos o desenvolvimento deste projeto estudando funções de custo para modelos funcionais. Mais especificamente, decidimos começar estudando o *Bayesian inference-based modeling* (BIBm) [4]. De maneira superficial, nesta metodologia a qualidade de um modelo funcional é medida pela estimativa da probabilidade dos dados do experimento serem observados dado que o modelo em questão gera os dados observados; isto é, assumindo que o modelo avaliado representa bem o experimento biológico, medimos a probabilidade das observações feitas no experimento. Mais formalmente, dado um conjunto de observações experimentais  $D$  e um modelo  $M$ , a métrica aplicada no BIBm é o valor de  $p(D|M)$ .

Por ser uma abordagem Bayesiana, esta metodologia considera que o vetor de parâmetros de um modelo  $M$  é um vetor aleatório  $\theta$ , de um espaço paramétrico  $\Theta$ . Portanto, podemos escrever

$$p(D|M) = \int_{\Theta} p(D|M, \theta) p(\theta|M) d\theta \quad (1)$$

Ou seja, a métrica  $p(D|M)$  é obtida ao marginalizar a verossimilhança  $p(D|M, \theta)$ . Entretanto, como estamos trabalhando com sistemas de EDOs, a verossimilhança muitas vezes não pode ser determinada analiticamente, assim como a integral que resulta na verossimilhança marginal  $p(D|M)$ . Para enfrentar este problema, a metodologia aplicada pelo BIBm usa como estratégia funções intermediárias entre a priori,  $p(\theta|M)$ , e a posteriori,  $p(D|\theta, M)$ , para obter um estimador de  $p(D|M)$ .

### 3.3 Estudos de estimadores de verossimilhança marginal de um modelo

Para entender como estimar a posteriori marginal  $p(D|M)$ , precisamos estudar os trabalhos de Friel e Pettitt [5], que utilizaram técnicas de integração de termodinâmica para calcular a integral 1, introduzindo um parâmetro de temperatura  $t$  que permite definir funções de probabilidade chamadas potência de posteriori, que são funções intermediárias entre a priori e a posteriori.

Note que os cálculos que faremos nesta seção são para um modelo  $M$ , portanto trabalharemos com probabilidades condicionadas ao modelo. Assim como Friel e Pettit (2008), vamos simplificar a notação desta seção ao remover das fórmulas o modelo  $M$  a qual estão condicionadas as probabilidades.

Define-se assim a função de probabilidade potência de posteriori:

$$p_t(\theta|D) = \frac{p(D|\theta)^t p(\theta)}{z(D|t)} \quad (2)$$

Com  $z(D|t) = \int_{\Theta} p(D|\theta)^t p(\theta) d\theta$ . Observe que  $p_0(\theta|D) = p(\theta)$  é exatamente a distribuição a

priori dos parâmetros, enquanto  $p_1(\theta|D) = p(\theta|D)$  é exatamente a distribuição a posteriori dos parâmetros, portanto, as distribuições potência de posteriori são capazes de traçar um “caminho” entre a priori e a posteriori quando se varia o parâmetro  $t$  de 0 a 1.

Agora considere  $\frac{d}{dt} \log\{p(D|\theta)\}$ . É possível mostrar que

$$\frac{d}{dt} \log\{z(D|t)\} = \int_{\Theta} \frac{p(D|\theta)^t p(\theta)}{z(D|t)} \log\{p(D|\theta)\} d\theta = \mathbb{E}_{\theta|D,t}[\log\{p(D|\theta)\}] \quad (3)$$

Além disso, é fácil ver que  $z(D|t=0) = 1$  e  $z(D|t=1) = p(D)$ , a verossimilhança marginal que queremos estimar (lembre-se que estamos omitindo o condicionamento em  $M$ , o que significa que  $p(D)$  é, na verdade,  $p(D|M)$ ). Com estas informações, podemos escrever a identidade:

$$\int_0^1 \mathbb{E}_{\theta|D,t}[\log\{p(D|\theta)\}] dt = \log\{z(D|t=1)\} - \log\{z(D|t=0)\} = \log\{p(D)\} \quad (4)$$

A equação 4 nos permite estimar  $\log p(D)$  sem calcular explicitamente a integral 1. Utilizaremos o mesmo estimador usado por Xu [4]. Primeiro, dividimos o intervalo  $[0, 1]$  em  $N - 1$  pontos  $r_1, \dots, r_{N-1}$  a fim de criar  $N$  intervalos  $T_1, \dots, T_N$  tais que  $T_i = r_i - r_{i-1}$ , com  $r_0 = 0$  e  $r_N = 1$ . Depois, para cada intervalo  $T_i$ , escolhe-se uniformemente neste intervalo  $N_i$  pontos  $t_1^i, \dots, t_{N_i}^i$ . Finalmente, para cada uma das temperaturas  $t_j^i$ , amostra-se  $\theta_j^i \sim \theta|D, t_j^i$ . Assim, o estimador é dado por:

$$\hat{L} = \sum_{i=1}^N \frac{|T_i|}{N_i} \sum_{j=1}^{N_i} \log p(D|\theta_j^i, t_j^i) \quad (5)$$

Para obter estas amostras de  $\theta|D, t_j^i$ , Friel e Pettit utilizam um algoritmo chamado de *populational Markov chain Monte Carlo (MCMC)* (o chamaremos de MCMC populacional). Este algoritmo é similar ao algoritmo de Metropolis-Hastings [6] e é capaz de gerar simultaneamente amostras para todos valores de  $t_j^i$ . O valor de  $p(D|\theta)$ , como veremos na próxima seção, pode ser facilmente calculado quando definimos uma função de verossimilhança conveniente.



### 3.4 Implementação local do BIBm

Implementamos a metodologia do BIBm em um software que chamamos de SigNetMS (*Signaling Network Model Selection*). A linguagem escolhida para codificar este programa foi Python, devido ao grande número de bibliotecas e grande comunidade. O código é aberto sob a licença de software *GNU General Public License* e pode ser acessado em um repositório público do GitHub.

Este software recebe como entrada três arquivos diferentes: um arquivo SBML [7] com a topologia do modelo funcional e concentrações iniciais de espécies químicas, determinando um modelo  $M$ ; um arquivo XML que define a distribuição priori dos parâmetros do modelo  $M$ ; e uma lista de arquivos que determina as observações  $D$  dos experimentos biológicos. O arquivo de experimentos deve especificar qual é a medida das observações, sendo esta uma função das concentrações das espécies químicas. Como saída, o software entrega uma estimativa de  $p(D|M)$ , o que chamamos de verossimilhança marginal de  $D$ .

#### 3.4.1 Escolha da função de verossimilhança

Seguindo a metodologia proposta por Xu [4], vamos considerar que os erros de aproximação ao solucionar numericamente um sistemas de EDOs são dominados por erros de observação experimental. Assim, dado que um modelo  $M$  de fato reproduz o comportamento de uma via, o único elemento de aleatoriedade presente nos dados experimentais é o erro de observação. Podemos modelar este erro com uma distribuição Gaussiana, condicionalmente independente e identicamente distribuídas em cada uma das observações, com média zero e variância definida pelo próprio conjunto de parâmetros  $\theta$ ; ou seja, para algum  $k$ ,  $\theta_k$  contém a variância do erro de observação.

Assim, seja  $m$  a quantidade de observações feitas no experimento, definimos a função de verossimilhança:

$$p(D|\theta, M) = \prod_{i=1}^m p_{\mathcal{N}(0, \theta_k)}(\phi(M, \theta)_i - D_i) \quad (6)$$

onde  $p_{\mathcal{N}(0, \theta_k)}$  é função densidade de probabilidade de uma normal com média zero e variância  $\theta_k$  e  $\phi(M, \theta)$  são as observações que seriam medidas em um sistema gerado pelo modelo  $M$  com parâmetros  $\theta$ .

### 3.4.2 Amostragem dos parâmetros

Após implementadas as funcionalidades que permitem calcular a função de verossimilhança, ler e trabalhar com modelos SBML e distribuições de probabilidade a priori, precisamos gerar amostras de  $\theta|M, D, t$  para calcular o estimador de verossimilhança marginal 5. A geração desta amostra é feita em três etapas com algoritmos que são variações do algoritmo Metropolis-Hastings.

O algoritmo de Metropolis-Hastings [6] é capaz de gerar uma amostra de uma distribuição objetivo  $p(x)$  a partir de uma sequência de pontos gerados por uma cadeia de Markov. Abaixo descrevemos seu funcionamento:

1. Escolha  $\theta^{(0)}$  tal que  $p(\theta^{(0)}|D, M) > 0$  de uma distribuição  $q_0(\theta)$ , que pode ser, por exemplo, a prior do parâmetro.
2. Para  $s = 1, 2, \dots$ :
  - a) Escolha uma novo parâmetro  $\theta^*$  de uma distribuição de pulo (ou distribuição de proposta)  $q(\theta|\theta^{s-1})$ .
  - b) Calcule a razão  $r$ :

$$r = \frac{p(\theta^*|D, M)q(\theta^{(s-1)}|\theta^*)}{p(\theta^{(s-1)}|D, M)q(\theta^*|\theta^{(s-1)})} \quad (7)$$

- c) Defina  $\theta^{(s)} = \begin{cases} \theta^* & \text{com probabilidade } \min(1, r) \\ \theta^{(s-1)} & \text{caso contrário} \end{cases}$

Note que apesar da probabilidade  $p(\theta|D, M)$  ser difícil de ser calculada, podemos calcular

$\frac{p(\theta'|D, M)}{p(\theta|D, M)}$  como

$$\frac{p(\theta'|D, M)}{p(\theta|D, M)} = \frac{\frac{p(D|\theta', M)p(\theta'|M)}{p(D|M)}}{\frac{p(D|\theta, M)p(\theta|M)}{p(D|M)}} = \frac{p(D|\theta', M)p(\theta'|M)}{p(D|\theta, M)p(\theta|M)} \quad (8)$$

Onde  $p(D|\theta, M)$  é a verossimilhança e  $p(\theta|M)$  é probabilidade a priori do parâmetro  $\theta$ .

Na primeira etapa da geração da amostra, propomos novos valores para as componentes do parâmetro de maneira independente. A distribuição de pulo  $q_1(\theta^*|\theta)$  usada é normal em escala logarítmica, com média igual ao valor atual do parâmetro e com matriz de covariância diagonal (pois as novas componentes do parâmetro são propostas independentemente) e adaptativa. A variância de cada componente da distribuição de pulo deve aumentar ou diminuir dependendo da razão entre propostas aceitas e propostas feitas a cada 1000 iterações do algoritmo; se a razão de aceite é maior do que 0.4, então aumentamos a variância do pulo, por outro lado, se a razão é menor do que 0.25, então diminuimos a variância do pulo. Então, para um parâmetro proposto  $\theta^*$ , no tempo  $s$ , a probabilidade de ser aceito é:

$$r = \frac{p(D|\theta^*, M)}{p(D|\theta^{(s-1)})} \frac{p(\theta^*|M)}{p(\theta^{(s-1)}|M)} \frac{q_1(\theta^{(s-1)}|\theta^*)}{q_1(\theta^*|\theta^{(s-1)})} \quad (9)$$

Na segunda etapa, utilizamos a segunda metade dos parâmetros  $\theta^*$  aceitos na primeira etapa para produzir uma estimativa da matriz de covariância dos parâmetros. Assim, conduzimos uma nova rodada de Metropolis-Hastings, agora normal em escala logarítmica e multivariada. A média da nova distribuição de pulo  $q_2(\theta^*|\theta)$  é o vetor  $\theta$ , e a matriz de covariância da distribuição normal associada a distribuição do pulo é a matriz que estimamos. Dizemos que  $X$  tem distribuição normal associada a  $Y$ , que tem distribuição normal em escala logarítmica, se  $Y = e^X$ . A estimativa da matriz de covariância usada para a distribuição do pulo é atualizada sempre que um novo pulo é aceito, portanto as propostas feitas nesta etapa são também de distribuições adaptativas, diferente da terceira e última etapa. A probabilidade de aceite de uma proposta nesta etapa é idêntica a primeira etapa, exceto pela distribuição de pulos.

A terceira etapa é na qual aplicamos o MCMC populacional. Este se inicia com a escolha

de um conjunto de temperaturas como descrito na seção 3.3. Então, para cada temperatura  $t_i$  definiremos um parâmetro  $\theta_i$ , que será igual ao último parâmetro aceito na etapa anterior. A partir disso, dois tipos de propostas serão feitas em cada interação: propostas locais, e propostas globais. As propostas locais modificam o parâmetro de uma temperatura, enquanto as propostas globais invertem os parâmetros de duas temperaturas diferentes. Em cada interação da etapa 3, os parâmetros de todas as temperaturas receberão propostas, e apenas uma proposta global será feita.

A distribuição de uma proposta local para temperatura  $t_i$ ,  $q_{3,t_i}(\theta^*|\theta)$ , é como na segunda etapa, normal em escala logarítmica com média igual ao parâmetro atual. A matriz de covariância da distribuição normal associada a distribuição de pulo é igual a última matriz de covariância estimada na etapa anterior, ou seja, a terceira etapa não tem distribuição de pulo adaptativa. A probabilidade de aceitar um pulo  $\theta^*$  em uma temperatura  $t_i$  é:

$$r = \left[ \frac{p(D|\theta^*, M)}{p(D|\theta^{(s-1)})} \right]^{t_i} \frac{p(\theta^*|M)}{p(\theta^{(s-1)}|M)} \frac{q_{3,t_i}(\theta^{(s-1)}|\theta^*)}{q_{3,t_i}(\theta^*|\theta^{(s-1)})} \quad (10)$$

As propostas globais são feitas da seguinte maneira. Suponha que as temperaturas estão ordenadas em  $t_1, t_2, \dots, t_k$ . Primeiro, escolhe-se algum índice  $i$  uniformemente entre 1 e  $k$ . Em seguida, como feito por Friel [5], escolhe-se  $j$  de maneira que  $q_3(j|i) \propto e^{\frac{1}{2}|j-i|}$  (dizemos que  $j$  tem distribuição Laplaciana discreta). Então, invertemos os parâmetros de temperatura  $t_i$  e  $t_j$  com probabilidade:

$$r = \left[ \frac{p(D|\theta_j, M)}{p(D|\theta_i, M)} \right]^{t_i} \left[ \frac{p(D|\theta_i, M)}{p(D|\theta_j, M)} \right]^{t_j} \frac{q_3(i|j)}{q_3(j|i)} \quad (11)$$

Ao fim da última interação da terceira etapa, utilizaremos o conjunto de parâmetros  $\theta_{t_1}, \dots, \theta_{t_k}$  para calcular o estimador de  $p(D|M)$  como indicado na fórmula 5

### 3.5 Experimentos com o SigNetMS

## 4 Atividades futuras

Assim que terminamos de escrever este relatório, pretendemos dar sequência aos experimentos com estimação de verossimilhança marginal para garantir que possuímos uma métrica que pode ser utilizada para a seleção de modelo. Isso nos permitirá, em pouco tempo, construir exemplos pequenos em que a nossa metodologia pode ser testada; assim, pretendemos fazer o exame de qualificação deste projeto junto ao Departamento de Ciência da Computação do Instituto de Matemática e Estatística da Universidade de São Paulo. Além disso, em um curto prazo, pretendemos implementar também uma função de custo baseada no critério de informação AIC; acreditamos que esta tarefa será mais simples do que previmos na proposta de trabalho, pois ela é consideravelmente mais simples do que o critério utilizado na metodologia BIBm.

Como próximo passo, pretendemos iniciar a estruturação do banco de dados que será utilizado como base para modificação dos modelos funcionais. Após a estruturação, devemos popular o banco com dados reais de diversas linhagens de células humanas como HEK293, HaCat, E6E7-Keratinocytes, Erwing Sarcoma, Nerublastoma, PC12; também células Y1 de camundongos; e células teóricas simples que serão usadas para testes.

O próximo passo será implementar no arcabouço *featsel* uma nova função de custo para modelos funcionais que funcionará como um *wrapper* do SigNetMS, chamando este programa para calcular  $p(D|M)$ . Além disso, esta função de custo deve ser capaz de conectar o arcabouço com o banco de dados, o que permitirá criar representações no formato SBML dos modelos que serão avaliados pelo SigNetMS.

Em seguida, vamos testar a metodologia em *toy models*, o que será importante para definirmos algoritmos de busca que vão decidir como percorrer o espaço de modelos funcionais; estes algoritmos devem, por exemplo, ser otimizados para evitar recálculos, dado que a função de custo SigNetMS deve ser cara computacionalmente. Além de *toy models*, podemos uti-

lizar vias de sinalização que possuem modelos funcionais bem conhecidos para testar nossa metodologia. Por exemplo, podemos remover interações de um modelo funcional criando um modelo incompleto, e rodando nosso algoritmo, devemos obter novamente o modelo inicial.

Assim que testadas a função de custo e os algoritmos para o percorrimento de espaço de soluções, poderemos enfim aplicar a nossa metodologia em linhagens celulares reais, como as descritas anteriormente. Para esta etapa, poderemos fazer contribuições para colegas do Laboratório Especial de Toxinologia Aplicada que estudam vias de sinalização celular em células cancerígenas.

Além disso, ao longo do próximo ano devemos elaborar a dissertação e fazer a defesa deste trabalho para obtenção do título de mestre pelo beneficiário.

## 4.1 Descrição de atividades

- **Atividade 1:** Finalização dos experimentos com SigNetMS.
- **Atividade 2:** Estudo do critério de informação AIC.
- **Atividade 3:** Implementação de uma nova função de custo, baseado no critério de informação AIC.
- **Atividade 4:** Testes das funções de custo com *toy models* e modelos funcionais conhecidos.
- **Atividade 5:** Exame de qualificação para o mestrado.
- **Atividade 6:** Criação do banco de dados que permita armazenar interações retiradas de bancos de dados de interatomas.
- **Atividade 7:** Estudo de bancos de dados de cinética química como o SABIO-RK [8] e BRENDA [9].
- **Atividade 8:** Reestruturação do banco de dados de interações para armazenar também constantes de velocidade.

- **Atividade 9:** Estabelecer leis de cinética adequadas para natureza das espécies químicas envolvidas.
- **Atividade 10:** Integração do banco de dados de interações criado ao CeTICSdb.
- **Atividade 11:** Criação de uma nova função de custo no *featsel* que deve ser um wrapper do SigNetMS
- **Atividade 12:** Criação de outra nova função de custo no *featsel* que deve utilizar como base o critério AIC para avaliar modelos.
- **Atividade 13:** Criações de novos algoritmos de seleção de características para seleção de modelos.
- **Atividade 14:** Testes da metodologia com modelos funcionais conhecidos.
- **Atividade 15:** Aplicação da metodologia em vias de sinalização de linhagens de células tumorais.
- **Atividade 16:** Escrita da dissertação.
- **Atividade 17:** Defesa de mestrado.

## 4.2 Cronograma proposto

## 4.3 Outras atividades acadêmicas

## 4.4 Participação em conferências

## Referências

- [1] Minoru Kanehisa and Susumu Goto. KEGG: kyoto encyclopedia of genes and genomes. *Nucleic Acids Research*, 28(1):27–30, 2000.

Tabela 1: Cronograma das próximas atividades do projeto.

# atividade / mês	Dez.18	Jan.19	Fev.19	Mar.19	Abr.19	Mai.19	Jun.19	Jul.19	Ago.19	Set.19	Out.19	Nov.19	Dez.19
1	x	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
2	x	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
3	-	x	x	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
4	-	x	x	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
5	-	-	-	x	-	-	-	-	-	-	-	-	-
6	-	-	-	x	-	-	-	-	-	-	-	-	-
7	-	-	-	x	x	-	-	-	-	-	-	-	-
8	-	-	-	-	x	-	-	-	-	-	-	-	-
9	-	-	-	-	-	x	x	-	-	-	-	-	-
10	-	-	-	-	-	-	x	-	-	-	-	-	-
11	-	-	-	-	-	-	x	-	-	-	-	-	-
12	-	-	-	-	-	-	-	x	-	-	-	-	-
13	-	-	-	-	-	-	-	x	x	x	-	-	-
14	-	-	-	-	-	-	-	-	-	x	x	-	-
15	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	x	x
16	-	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x	x
17	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	x

- [2] Nicolas Le Novere, Benjamin Bornstein, Alexander Broicher, Melanie Courtot, Marco Donizelli, Harish Dharuri, Lu Li, Herbert Sauro, Maria Schilstra, Bruce Shapiro, et al. BioModels Database: a free, centralized database of curated, published, quantitative kinetic models of biochemical and cellular systems. *Nucleic Acids Research*, 34(suppl\_1):D689–D691, 2006.
- [3] Marcelo S. Reis, Gustavo Estrela, Carlos Eduardo Ferreira, and Junior Barrera. feat-sel: A framework for benchmarking of feature selection algorithms and cost functions. *SoftwareX*, 6:193 – 197, 2017.
- [4] Tian-Rui Xu, Vladislav Vyshemirsky, Amélie Gormand, Alex von Kriegsheim, Mark Girolami, George S. Baillie, Dominic Ketley, Allan J. Dunlop, Graeme Milligan, Miles D. Houslay, and Walter Kolch. Inferring signaling pathway topologies from multiple perturbation measurements of specific biochemical species. *Science Signaling*, 3(113):ra20–ra20, 2010.
- [5] N. Friel and A. N. Pettitt. Marginal likelihood estimation via power posteriors. *Journal of the Royal Statistical Society. Series B (Statistical Methodology)*, 70(3):589–607, 2008.



- [6] John B. Carlin, Hal S. Stern, David B. Dunson, Aki Vehtari, and Donald B. Rubin Andrew Gelman. *Bayesian Data Analysis, 3Rd Edn.* T&F/Crc Press, 2014.
- [7] Michael Hucka, Andrew Finney, Herbert M. Sauro, Hamid Bolouri, John C. Doyle, Hiroaki Kitano, Adam P. Arkin, Benjamin J. Bornstein, Dennis Bray, Athel Cornish-Bowden, et al. The systems biology markup language (SBML): a medium for representation and exchange of biochemical network models. *Bioinformatics*, 19(4):524–531, 2003.
- [8] Ulrike Wittig, Renate Kania, Martin Golebiewski, Maja Rey, Lei Shi, Lenneke Jong, Enkhjargal Alгаа, Andreas Weidemann, Heidrun Sauer-Danzwith, Saqib Mir, Olga Krebs, Meik Bittkowski, Elina Wetsch, Isabel Rojas, and Wolfgang Müller. SABIO-RK—database for biochemical reaction kinetics. *Nucleic Acids Research*, 40(D1):D790–D796, 2012.
- [9] Ida Schomburg, Antje Chang, Christian Ebeling, Marion Gremse, Christian Heldt, Gregor Huhn, and Dietmar Schomburg. BRENDA, the enzyme database: updates and major new developments. *Nucleic Acids Research*, 32(suppl 1):D431–D433, 2004.