祖松鹏

北京市清华大学 FIT 1-108 ♦ 联系方式: (+86)13810349372 zsp07@mails.tsinghua.edu.cn ♦ https://github.com/songpeng

教育

清华大学 2011.09 - 至今

自动化系生物信息学实验室直博生 主修课程

• 应用随机过程

• 统计推断, 高斯过程

• 贝叶斯统计与蒙特卡洛方法

• 模式识别

• 概率图模型基础

• 高维概率及统计

清华大学

生命科学学院

同年版中次列刊

2007.09 - 2011.07 GPA: 86.32/100,专业排名前1/3

研究经历

清华大学自动化系博士研究生

2011.07 - 至今

GPA: 90.84/100

从机器学习角度预测药物与蛋白质的相互作用。

- 利用EM算法估计隐变量状态,预测药物与蛋白质主要结合位置。该方法的主要贡献在于可以通过表面的数据,学习出数据背后的模型结构。该方法利用C++实现,并已发表文章。
- 构建非参数的统计策略,预测药物与蛋白质的相互作用。我们利用图切割办法,结合贝叶斯因子,分析给定数据后,不同模型的条件概率。
- 构建多任务机器学习模型,定量预测药物与蛋白质的结合强度。利用层次贝叶斯模型,将若干线性回归模型组合在一起共同训练,从而达到有效利用不同任务间数据存在相似性的特点。

哈佛大学统计系访问学者

2014.03 - 2014.09

利用一种非参数的贝叶斯统计模型,检测生物系统中部分变量两两间的依赖性尤其是非线性性。

北京百度公司实习生

2014.01 - 2014.02

• 利用大搜索数据关联地区性的流行性疾病,如流行性感冒,艾滋病等。

柳州疾病防控中心博士生暑期实习

2013.07 - 2013.08

- 利用病人DNA测序数据分析柳州艾滋病的亚型。
- 协助当地人员构建艾滋病数据分析流程。

论文发表

Zu S., Chen T, Li S. Global optimization-based inference of chemogenomic features from drug-target interactions. Bioinformatics, 2015. (已在线出版, SCI: 4.9)

社会工作经历

• 本科生系统生物学导论的助教

2014.09 - 2015.01

• 研究生概率图模型基础的助教

2013.09 - 2014.01

本科生带班政治辅导员完成北京国际马拉松全程

2011.08 - 2013.01

2009, 2010

• 2008年北京奥运会志愿者

2008.08

奖项

• 清华大学海外交流奖学金

2014 2013

• 清华大学优秀辅导员

2008, 2009, 2010

• 清华大学唐仲英奖学金

技术与兴趣

常用编程语言 常用工具

R, Python, Perl, C/C++Emacs, Vim, Latex, Shell

国际标准舞,足球

兴趣