* **Informe inicial**. L'objectiu principal de l'informe és el de consignar una **proposta detallada del TFG**, en què es proposen els **objectius a assolir** i la **metodologia a utilitzar** per assolir els fins proposats. Així mateix, s'han de **planificar detalladament** els diferents passos a seguir en el desenvolupament del mateix,  tant pel que fa a tasques a realitzar com de forma temporal. Aquesta proposta requereix, per tant, d'una reflexió prèvia per part de l'estudiant, que haurà de **consultar les fonts d'informació pertinents**, de manera que li sigui possible justificar les seves eleccions i programa de treball. Haurà d’incloure, **com a mínim**:
* Informació preliminar sobre la qüestió a tractar o el problema a resoldre, especificant i comentant les fonts d'informació utilitzades.
* Una proposta de l'objectiu del TFG i/o de fins on es vol arribar en el desenvolupament de la qüestió o problema proposat.
* Explicació general de la metodologia que es seguirà per aconseguir els objectius proposats.
* Identificació dels passos a seguir per al desenvolupament del projecte proposat, establint una planificació de treball per dur-lo a terme.
* Bibliografia de referència consultada i fonts complementàries.

**SUMARI DE L’INFORME INICIAL**

1. **INFORMACIO PRELIMINAR / ANTECEDENTS**

La simulació computacional del comportament de molècules a partir de la solució numèrica de les lleis físiques que les governen és possible, però és un procés lent i ineficient per la gran complexitat de les equacions. Les xarxes neuronals (a partir d'ara NN) són conegudes i sovint aplicades en aquests casos per la seva gran capacitat d’accelerar els processos.

El projecte proposa fer la revisió dels treballs publicats en camps similars i fer-ne una adaptació/millora de les metodologies aplicades en aquests per poder-les aplicar en al camp de la simulació de les interaccions moleculars (a partir d’ara MD).

Treballs revisats:

* + K. T. Schütt, P. Kessel, M. Gastegger, K. A. Nicoli, A. Tkatchenko, and K.-R. Müller. **SchNetPack:** **A Deep Learning Toolbox For Atomistic Systems**. *Journal of chemical theory and computation*, 2019, 15, 448-455. [Link](https://pubs.acs.org/doi/10.1021/acs.jctc.8b00908)
  + Stefan Doerr, Maciej Majewski, AdriàPérez, Andreas Krämer, Cecilia Clementi, Frank Noe, Toni Giorgino, and Gianni De Fabritiis. **TorchMD: A Deep Learning Framework for Molecular Simulations**. *Journal of chemical theory and computation*, 2021, 17, 2355−2363. [Link](https://pubs.acs.org/doi/10.1021/acs.jctc.0c01343)
  + Takeru Miyagawa, Kazuki Mori, Nobuhiko Kato , Akio Yonezu. **Development of neural network potential for MD simulation and its application to TiN.** *Computational Material Sciencie*, 15 April 2022, 111303. [Link](https://www.sciencedirect.com/science/article/abs/pii/S0927025622000970)

1. **OBJECTIU DEL TFG**

Definir, entrenar i validar una arquitectura de NN capaç de dur a terme simulacions de MD entre molècules senzilles.

1. **METODOLOGIA**

Separaré el projecte en etapes per tal de poder estructurar millor el procés i la carga de treball.

* + **Etapa 1 (Investigació preliminar):** primer de tot haurem de determinar quin/s dels treballs utilitzaren com a punt de partida, partim de 3 treballs que he escollit donat a la proximitat a l’idea inicial que tenia per el TFG.
  + **Etapa 2 (Estudi profund**): una vegada escollida el treball, fer una lectura i anàlisis mes profund i una prova del codi per tal de entendre el funcionament d’aquest i realitzar un informe per extreure els punts principals.
  + **Etapa 3 (Millores/canvis):** a partir de l’informe realitzat,
  + **??TODO**

1. **PLANIFICACIO**

**??TODO**

1. **ANALISIS “State of the art”:**

**SchNetPack:**

Presenta una arquitectura per representar i entrenar un model per predicció de MD, La primera etapa consta de dos possibles una de cada un dels tipus mencionats anteriorment , wACSF (description based) i SchNet (end-to-end).

wACSF es una representació que es calcula prèvia al entrenament/predicció del model i esta basada en per àtom comprova per els àtoms adjacents les posicions (radial symetry functions) i els angles entre ells (angular symetry functions) i convina aquesta informació així generant uns valors per a poder representar la seva situació en l’espai.

SchNet es una DNN que aprèn a representar els sistemes a partir de un entrenament, aquesta busca seguir correctament les lleis físiques.

A l’hora de la predicció usa unes capes denses definides en el treball com a atomisme (també usades durant la representació SchNet).

Com a afegit també hi ha una breu explicació de com usar els models i entrenar-los a partir de bases de dades publiques amb l’ajuda de funcions (les quals no entra massa en com funcionen)

**TorchMD:**

TorchMD és un marc de treball de deep learning per a simulacions de MD. Està construït sobre PyTorch i ofereix una sèrie d'eines i models per simular eficientment el comportament de les molècules en entorns complexos.

Aquest parteix de la representació implementada en SchNetPack però re-implementa per complet tant la part de entrenament com la de inferència per permetre utilitzar les eines que proporciona el marc de treball de PyTorch com ara l’entrenament en múltiples GPUs paral·lelament. A l’hora d’entrenar utilitza el PyTorch lightning framework [[Link](https://github.com/Lightning-AI/lightning)].

Per acabar aquest treball destaca en les aplicacions i resultats que presenta, du a terme 4 experiments:

* + Comparació dels resultats amb ACEMD3
  + Entrenament i avaluació en la base de dades QM9
  + Demostració de la utilitat del model end-to-end (SchNet)
  + Coarse-Graning (baix nivell de detall) en sistemes de “proteine folding”