TP 2I003 Recherche des structures secondaires d'une chaîne d'ADN

Une séquence d'ADN (acide Desoxyribonucleique) est une suite de nucléotides, chacun comprenant trois éléments

- une molécule de base : l'adénine A, la guanine G, la cytosine C ou la thymine T,
- un sucre, le désoxyribose,
- et du phosphate.

Chaque nucléotide est désigné par la première lettre de sa molécule de base. Une séquence d'ADN est ainsi un mot sur l'alphabet $\mathcal{A} = \{A, C, G, T\}$. Par exemple, a = ATCGGCTGCATTTCGA représente une séquence d'ADN.

Bien que l'on considère la structure d'une séquence d'ADN comme une suite de nucléotides, sa représentation physique est plus complexe : en effet, les nucléotides se regroupent par paires, l'adényne A avec la thymine T et la guanine G avec la cythosine C.

La structure secondaire S d'une séquence d'ADN $a = a_1 \cdots a_n$ de taille n est définie comme un ensemble de couples d'indices (i, j), avec $1 \le i < j \le n$ vérifiant les propriétés suivantes :

- 1. S définit un couplage : pour tout indice $i \in \{1, ..., n\}$, il existe au plus un couple de S contenant i.
- 2. On suppose que il n'y a pas de nœud : il n'existe pas de couple (i_1, j_1) et (i_2, j_2) de S avec $i_1 < i_2 < j_1 < j_2$.
- 3. Tout couple $(i, j) \in S$ vérifie $(a_i, a_j) \in \{(A, T), (T, A), (G, C), (C, G)\}.$

Pour tout couple $(i, j) \in S$, on dira que i est couplé avec j et j est couplé avec i.

Le problème que l'on se pose revient à déterminer une structure secondaire S de a dont le nombre de couples est maximum. Par exemple, pour la séquence a = TCGGCTGCATTTCGA, une structure secondaire de taille maximale est donnée par $S = \{(1,15), (2,14), (3,13), (4,8), (5,7), (9,10)\}.$

Exercice 1 – Définition et évaluation des algorithmes à programmer

Soit une séquence d'ADN $a=a_1\ldots a_n$ de taille n. Pour tout couple (i,j) d'indices tels que $1\leq i\leq j\leq n$ on note $a_{i,j}$ la sous-séquence $a_i\ldots a_j$ de $a,S_{i,j}$ une structure secondaire de a_{ij} dont le nombre de couples est maximum et $E_{i,j}=|S_{i,j}|$ le nombre d'éléments $S_{i,j}$.

Pour l'exemple précédent, $a_{3,13} = GGCTGCATTTC$, $S_{3,13} = \{(3,13), (4,8), (5,7), (9,10)\}$ et $E_{3,13} = 4$.

Question 1

Un nucléotide ne peut former une paire avec lui même. Que valent $S_{i,i}$ et $E_{i,i}$ pour tout $i \in \{1, \dots, n\}$?

Question 2

Dans cette question, on considère le couple $(i,j) \in \{1, \dots, n\}^2$ tel que $i \leq j$ et on note $S_{i,j}$ une structure secondaire de taille maximale du sous mot $a_i \cdots a_j$ de a. Pour toutes valeurs entières i' et j' telles que $i \leq i' \leq j' \leq j$, on note $S_{i',j'}$ le sous-ensemble de $S_{i,j}$ dont les couples sont à valeurs dans l'intervalle $\{i', \dots, j'\}$.

- 1. Supposons tout d'abord que ni i, ni j ne sont couplés dans $S_{i,j}$. Que vaut $S_{i,j}$ en fonction de $S_{i+1,j-1}$? En déduire la valeur de $E_{i,j}$ en fonction de $E_{i+1,j-1}$.
- 2. Supposons que j ne soit pas couplée dans $S_{i,j}$. Que vaut $S_{i,j}$ en fonction de $S_{i,j-1}$? En déduire la valeur de $E_{i,j}$ en fonction de $E_{i,j-1}$.
- 3. On suppose maintenant que le couple $(i, j) \in S_{i,j}$. Que vaut $S_{i,j}$ en fonction de $S_{i+1,j-1}$? En déduire la valeur de $E_{i,j}$ en fonction de $E_{i+1,j-1}$.
- 4. On suppose enfin que le couple $(k, j) \in S_{i,j}$ avec $k \in \{i+1, \dots, j-1\}$. Exprimez $S_{i,j}$ en fonction de $S_{i,k-1}$ et $S_{k,j}$. En déduire la valeur de $E_{i,j}$ en fonction de $E_{i,k-1}$ et $E_{k,j}$.

Question 3

Soit la fonction $e: \{1, \dots, n\} \times \{1, \dots, n\} \to \{0, 1\}$ qui vaut 1 ssi i et j peuvent être couplés.

1. Pour simplifier les cas particuliers, on pose $E_{i,j} = 0$ pour j < i. Déduire de la question précédente que, pour tout couple $(i,j) \in \{1, \dots, n\} \times \{1, \dots, n\}$ avec i < j on a :

$$E_{i,j} = \max(E_{i+1,j-1} + e(i,j), E_{i,j-1}, \max_{i < k < j} E_{i,k-1} + E_{k,j})$$

Pour cela, vérifier que cette formule est vraie pour tout couple (i, i + 1) pour $i \in \{1, \dots, n - 1\}$, et puis dans le cas ou i + 1 < j.

2. En déduire que

$$E_{i,j} = \max(E_{i+1,j-1} + e(i,j), \max_{i < k < j} E_{i,k-1} + E_{k,j})$$

pour tout couple $(i, j) \in \{1, \dots, n\} \times \{1, \dots, n\}$ avec i < j.

Ouestion 4

En déduire une fonction récursive tailleMaxRec qui pour une séquence a de taille n et deux entiers $(i,j) \in \{1, \dots, n\}$ retourne $E_{i,j}$.

Question 5

Démontrer la validité et la terminaison de la fonction tailleMaxRec.

Question 6

Le but de cette question est d'étudier la complexité de la fonction tailleMaxRec. Soit u_p le nombre d'appels de la fonction tailleMaxRec effectués pour p = j - i.

- 1. Que vaut u_0 ? u_1 ?
- 2. Démontrez que, pour $p \ge 2$, $u_p = u_{p-2} + 1 + 2\sum_{i=0}^{p-1} u_i$.
- 3. En déduire que $u_p \ge 2^n$.
- 4. En déduire l'ordre de grandeur de la complexité de tailleMaxRec.

Ouestion 7

Par la suite, on propose un algorithme pour calculer les valeurs $E_{i,j}$. Le principe est d'effectuer un calcul en diagonale. Le code de l'algorithme est le suivant :

```
\begin{split} E_{1,1} &:= 0 \text{;} \\ \text{For } i &:= 2 \text{ To } n \text{ Do} \\ E_{i,i} &:= 0 \\ E_{i,i-1} &:= 0 \end{split} For p := 1 To n-1 Do \text{For } i := 1 \text{ to } n-p \text{ Do} \\ E_{i,i+p} &= \max(E_{i+1,i+p-1} + e(i,i+p), \max_{i < k \le i+p} E_{i,k-1} + E_{k,i+p}) \end{split}
```

Quelle est la complexité de cet algorithme ? Justifiez votre réponse. On rappelle que $\sum_{i=1}^{n} i^2 = \frac{n(n+1)(2n+1)}{6}$.

Exercice 2 – Mesure expérimentale de la complexité

Le but de ce second exercice est de mesurer de manière expérimentale la complexité de la fonction tailleMaxRec et de l'algorithme décrit dans la question 7 de l'exercice précédent. Le choix du langage de programmation est libre. La complexité expérimentale de l'exécution d'une fonction correspond ici au temps qu'il faut pour que la fonction s'exécute.

© 10 novembre 2017

Dans cet exercice, n désigne la taille de la séquence initiale.

Ouestion 1

Programmez et testez la fonction tailleMaxRec. Programmez également l'algorithme décrit dans la question 7. Appelez cette fonction tailleMaxIter. Fournir un jeu d'essai.

Question 2

Programmez et testez la fonction SeqAleatoire(n) qui renvoie une séquence d'ADN aléatoire de taille n.

Question 3

On souhaite dans cette question étudier les limites des deux fonctions tailleMaxRec et tailleMaxIter. Pour cela, exécutez les pour des séquences de taille n de plus en plus importante. Quelle est la la plus grande valeur de n que vous pouvez traiter (sans problème de mémoire, et/ou en un temps raisonnable de quelques minutes)?

Ouestion 4

On souhaite dans cette question vérifier de manière expérimentale que la fonction tailleMaxRec a une complexité exponentielle.

- 1. Testez la fonction pour des tailles de tableau n de plus en plus grandes. Soit CRec(n) le temps que vous obtenez pour une séquence de taille n. Donnez les valeurs CRec(n) les valeurs de n testées.
- 2. Vérifiez expérimentalement que $\log CRec(n)$ est une fonction linéaire de n (pour les valeurs importantes de n) en calculant la pente de la droite.

Question 5

On souhaite maintenant vérifier de manière expérimentale que la fonction tailleMaxIter a une complexité polynomiale $\Theta(n^{\alpha})$ avec $\alpha \in \mathbb{N}^{\star}$ déterminé dans la question 7 de l'exercice 1.

- 1. Testez la fonction pour des valeurs n de plus en plus grandes. Soit CIter(n) le temps que vous obtenez pour une séquence de taille n. Donnez les valeurs CIter(n) pour les valeurs de n testées.
- 2. Vérifiez expérimentalement que $\frac{Citer(n)}{n^{\alpha}}$ est une fonction constante quand n croît (pour les valeurs importantes de n) en calculant cette valeur.

(c) 10 novembre 2017