Grafovski probabilistički modeli za analizu i predviđanje struktura sekvenci i njihove primene u bioinformatici

Nevena Ćirić Lazar Vasović



Pregled

- Vrste grafovskih probabilističkih modela
- Sistematizacija modela struktura sekvenci
- HMM
- SCFG
- Struktura RNK
- Opis implementacije

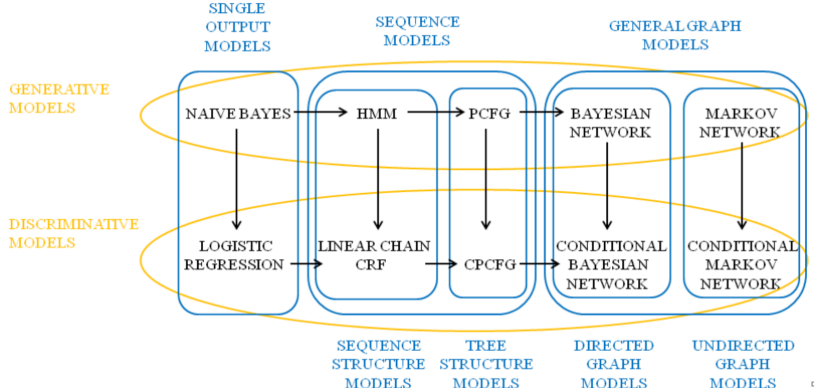
Vrste grafovskih probabilističkih modela

- grafovima se opisuju međusobne zavisnosti između slučajnih promenljivih koje se modeluju
- prema tipu raspodele koju modeluju i strukturi grafa, mogu se uočiti različite vrste grafovskih probabilističkih modela
- prema tipu raspodele koju modeluju generativni i diskriminativni modeli
- generativni probabilistički modeli modeluju zajedničku raspodelu svih slučajnih promenljivih od interesa
- diskriminativni probabilistički modeli modeluju <u>uslovnu raspodelu</u> izlaznih (ciljnih) slučajnih promenljivih za date vrednosti ulaznih (opaženih) slučajnih promenljivih

Vrste grafovskih probabilističkih modela

- grafovski probabilistički modeli određuju familije raspodela verovatnoće koje se faktorišu prema odgovarajućem grafu
- u zavisnosti od toga da li se radi o usmerenom ili neusmerenom grafu, imamo podelu na Bajesovske i Markovljeve mreže
- ove dve vrste modela razlikuju se u tipu međuzavisnosti između slučajnih promenljivih koje mogu da opišu
- Bajesovske i Markovljeve mreže u opštem slučaju modeluju zajedničku raspodelu (generativni modeli), ali se za opažene vrednosti nekih slučajnih promenljivih mogu prilagoditi tako da modeluju uslovnu raspodelu u odnosu na date promenljive
- ista reprezentacija i parametrizacija može se iskoristiti za modelovanje uslovne raspodele tako što se raspodele pridružene faktorima renormalizuju u odnosu na fiksirane vrednosti opaženih slučajnih promenljivih — tada govorimo o uslovnim Bajesovskim i Markovljevim mrežama*

Vrste grafovskih probabilističkih modela





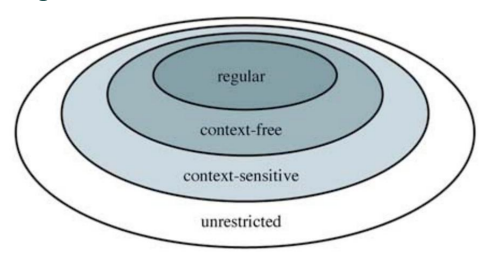
Pregled

- Vrste grafovskih probabilističkih modela
- Sistematizacija modela struktura sekvenci
- HMM
- SCFG
- Struktura RNK
- Opis implementacije

- nadalje će biti razmatrani samo sekvencijalni grafovski probabilistički modeli i kako se oni uklapaju u opštu teoriju modelovanja sekvenci
- modeli sekvenci su važni u bioinformatici zato što se njima opisuju strukture poput DNK i RNK (sekvence nukleotidnih baza) i proteina (sekvence aminokiselina)
- najjednostavnija struktura sekvenci podrazumeva postojanje susednih zavisnosti između elemenata sekvenci – vrednost i-tog elementa sekvence zavisi od vrednosti (i-1)-og elementa sekvence
- kompleksnije strukture sekvenci uključuju dugoročne zavisnosti između pojedinačnih elemenata sekvenci, zavisnosti jednog elemenata od više prethodnih elemenata sekvenci, kao i njihove kombinacije

- opštu teoriju modelovanja struktura sekvenci formalizovali su računarski lingvisti kroz teoriju formalnih jezika i gramatika
- formalne gramatike se definišu konačnim skupom simbola i pravila izvođenja $\alpha \rightarrow \beta$, gde su α i β nizovi simbola
- postoje dve vrste simbola apstraktni neterminalni (nezavršni) simboli i terminalni (završni) simboli koji se pojavljuju u sekvencama (rečima) odgovarajuećg formalnog jezika
- leva strana pravila izvođenja α sadrži najmanje jedan neterminalni simbol kome se desnom stanom pravila izvođenja β pridružuje neki niz terminalnih i/ili neterminalnih simbola
- kako bismo ih jasno razlikovali, koristićemo mala slova za terminalne, a velika za neterminalne simbole

- Čomski definiše četiri tipa strukture pravila izvođenja gramatika
- rezultujuće četiri klase formalnih gramatika, koje se sastoje samo od pravila izvođenja odgovarajućeg tipa, čine hijerarhiju poznatu kao hijerarhija Čomskog



- ove klase gramatika su ugnežđene prema restriktivnosti pravila izvođenja, a samim tim i odnosu skupova jezika koje te gramatike mogu da opišu
- oznake: a (terminal), W (neterminal), α i γ (niz simbola), β (neprazan niz)
- regularne gramatike dozvoljena su samo pravila izvođenja oblika W \rightarrow aW ili W \rightarrow a
- kontekstno-slobodne gramatike sva pravila izvođenja su oblika W → β
- kontekstno-osetljive gramatike pravila izvođenja su oblika $\alpha_1 W \alpha_2 \rightarrow \alpha_1 \beta \alpha_2$
- gramatike bez restrikcija ni leva ni desna strana pravila izvođenja nemaju restrikcije, odnosno oblika su $\alpha_1 W \alpha_2 \rightarrow \gamma$
- takođe, ova hijerarhija odražava mogućnost gramatika da opišu različite vrste međuzavisnosti elemenata sekvenci, odnosno struktura sekvenci

- regularne gramatike mogu da opišu samo najjednostavnije međuzavisnosti elemenata sekvenci – zavisnost sledećeg elementa od prethodnog
- u odnosu na regularne gramatike, kontekstno-slobodne gramatike dozvoljavaju dodatna pravila koja omogućavaju modelovanje ugnežđenih, dugoročnih zavisnosti (parova) elemenata sekvenci
- kontekstno-osetljive gramatike dozvoljavaju pravila izvođenja oblika AB →
 BA*; pravila izvođenja ovog oblika se nazivaju pravila preuređivanja i ona
 omogućavaju ukrštanje interakcija između parova terminalnih simbola
- drugim rečima, u odnosu na regularne i kontekstno-slobodne, kontekstnoosetljive gramatike dozvoljavaju dodatna pravila koja omogućavaju modelovanje svih vrsta zavisnosti parova elemenata sekvenci

- svaka od klasa formalnih gramatika ima odgovarajući apstraktni računarski formalizam koji se naziva automat
- automati su apstraktne mašine koje obrađuju (parsiraju) sekvencu deo po deo primenjujući pravila gramatike
- konačni automati sastoje se od konačnog broja stanja koja su međusobno povezana prelazima; stanja odgovaraju neterminalnim simbolima, a prelazi pravilima izvođenja formalnih gramatika
- klasa jezika koje prepoznaje konačni automat ekvivalentna je klasi jezika koje generišu (izvode) regularne gramatike
- potisni automati za razliku od konačnih automata, koji ne zahtevaju nikakvu memoriju (osim za praćenje trenutnog stanja), potisni automati imaju (ograničenu) pomoćnu memoriju koja funcioniše po principu steka (po čemu je automat i dobio ime)

12

- parsiranje sekvence se vrši tako što se na stek stavi početni neterminalni simbol gramatike, a zatim se u svakom narednom koraku skida po jedan simbol sa steka i u zavisnosti od toga da li je neterminalni ili terminalini simbol u pitanju, vrši se jedna od akcija
- klasa jezika koje prepoznaje potisni automat ekvivalentna je klasi jezika koje generišu kontekstno-slobodne gramatike
- linearno-ograničeni automati apstraktna mašina koja se sastoji od trake podeljene na ćelije (koja predstavlja memoriju mašine) i glave koja može da čita/piše po ćelijama i da se pomera duž trake; dužina trake je linearno ograničena u odnosu na dužinu sekvence koja se parsira
- linearno-ograničeni automat prepoznaje kontekstno-osetljive gramatike
- Tjuringova mašina isto što i linearno-ograničeni automat, samo sa neograničenom dužinom trake (memorije)
- Tjuringove mašine su ekvivalent sa gramatikama bez restrikcija

- svaka od formalnih gramatika iz hijerarhije Čomskog može se koristiti u stohastičkom obliku kao osnova za probabilističke modele struktura sekvenci
- stohastičke gramatike generišu neku sekvencu x sa nekom verovatnoćom P(x), dok nestohastičke gramatike ili generišu sekvencu x ili ne
- drugim rečima, stohastičke gramatike definišu raspodelu verovatnoća nad sekvencama x, tj. $\Sigma_x P(x) = 1$
- u stohastičkoj varijanti regularnih i kontekstno-slobodnih gramatika zbir verovatnoća svih mogućih pravila izvođenja iz bilo kog neterminalnog simbola mora biti 1
- pravila izvođenja i njima pridružene verovatnoće za stohastičke verzije kontekstno-osetljivih i gramatika bez restrikcija moraju biti formulisana pažljivije – potrebno je za svaku sekvencu obezbediti jedinstveno izvođenje

- to se postiže definisanjem pravila gramatike tako da kontekst u kome se pojedinačni neterminalni simbol pojavljuje jednoznačno određuje skup mogućih pravila izvođenja koja se u tom slučaju mogu primeniti, odnosno da za svaki neterminalni simbol ne postoji više od jedne forme leve strane pravila izvođenja u kome se on pojavljuje
- pridruživanjem verovatnoća pravilima izvođenja tako da se sumiraju na 1 za bilo koji neterminalni simbol u svakom mogućem kontekstu, dobija se stohastička gramatika
- u nastavku će detaljnije biti razmatrani samo modeli koji se zasnivaju na stohastičkim regularnim i kontekstno-slobodnim gramatikama, jer samo oni imaju praktičnu primenu u bioinformatici

- pored (stohastičke) gramatike, model strukture sekvenci definišu još i algoritmi za:
 - određivanje optimalnih vrednosti parametara modela, tj. pridruživanje verovatnoća pravilima izvođenja tako da opisuju strukturu sekvence koja se modeluje
 - poređenje (poravnanje) struktura novih sekvenci prema strukturi sekvence koju dati model modeluje, što odgovara određivanju optimalnog izvođenja za novu sekvencu
 - 3) kvantifikovanje sličnosti struktura novih sekvenci sa strukturom sekvence koju dati model modeluje, što odgovara izračunavanju verovatnoće da nova sekvenca bude generisana datom gramatikom

KLASA GRAMATIKA	REGULARNE GRAMATIKE	KONTEKSTNO- SLOBODNE GRAMATIKE	KONTEKSTNO- OSETLJIVE GRAMATIKE	GRAMATIKE BEZ OGRANIČENJA
ODGOVARAJUĆI ANALITIČKI FORMALIZMI	KONAČNI AUTOMATI	POTISNI AUTOMATI	LINEARNO– OGRANIČENI AUTOMATI	TJURINGOVA MAŠINA
ODGOVARAJUĆI STOHASTIČKI MEHANIZMI	STOHASTIČKE REGULARNE GRAMATIKE HMM	STOHASTIČKE KONTEKSTNO- SLOBODNE GRAMATIKE SCFG (PCFG)	STOHASTIČKE KONTEKSTNO- OSETLJIVE GRAMATIKE SCSG (PCSG)	STOHASTIČKE GRAMATIKE BEZ OGRANIČENJA
DISKRIMINATIVNI ANALOGON	LINEAR CHAIN CRF	CSCFG (CPCFG)	_	_



Pregled

- Vrste grafovskih probabilističkih modela
- Sistematizacija modela struktura sekvenci
- HMM
- SCFG
- Struktura RNK
- Opis implementacije

- HMM (eng. Hidden Markov Model) je ekvivalent stohastičkim regularnim gramatikama
- najčešće se predstavlja i definiše kao <u>probabilistički konačni automat</u>, tj. graf koji se sastoji od konačnog skupa čvorova (stanja) koja su međusobno povezana granama (prelazima) sa pridruženim verovatnoćama, pri čemu se iz jednog stanja sa određenom verovatnoćom može preći u drugo stanje, a iz svakog od stanja se po dolasku emituje simbol sekvence sa određenom verovatnoćom
- kako se iz svakog stanja u opštem slučaju može emitovati bilo koji od simbola (sa različitim verovatnoćama), znajući sekvencu nije moguće odrediti koji simbol je generisan iz kog stanja – sekvenca stanja iz kojih je generisana sekvenca simbola je **skrivena** (otuda potiče naziv modela)

- dakle, HMM je određen grafom (skupom stanja i prelaza) i sledećim skupom parametara:
 - a_{kl} verovatnoće prelaska iz stanja k u stanje l
 - $e_k(b)$ verovatnoće emitovanja simbola b iz stanja k
- kako bi se jasnije razlikovalo kada se govori o sekvencama simbola a kada o sekvencama stanja, sekvence stanja se radije nazivaju putanjama (kroz graf stanja), dok se sekvence simbola nazivaju kraće samo sekvencama
- zajednička raspodela sekvence x i njoj odgovarajuće putanje π može se dobiti kao

$$P(x,\pi) = a_{0\pi_1} \prod_{i=1}^{n} e_{\pi_i}(x_i) a_{\pi_i \pi_{i+1}}$$

gde je sa θ označeno početno stanje, dok je L dužina date sevence

 kako putanja u većini slučajeva nije poznata, a upravo je ona od interesa*, od svih mogućih putanja najsmislenije je odabrati onu optimalnu – za koju se dobija najveća vrednost zajedničke verovatnoće

$$\pi^* = \underset{\pi}{argmax} P(x, \pi)$$

- optimalna putanja π^* može se odrediti rekurzivno, dinamičkim programiranjem
- pretpostavimo da su poznate verovatnoće $v_k(i)$ optimalne putanje za deo sekvence do (i-1)-og elementa (uključujući i njega), a koje se završavaju u stanju k
- tada se verovatnoća optimalne putanje za deo sekvence zaključno do i-tog elementa, a koja se završava u stanju l, može izračunati kao

$$v_l(i) = e_l(x_i) \max_k (v_k(i-1)a_{kl})$$

Algorithm: Viterbi

Initialization
$$(i = 0)$$
: $v_0(0) = 1$, $v_k(0) = 0$ for $k \neq 0$
Recursion $(i = 1, ..., L)$: $v_l(i) = e_l(x_i) \max_k (v_k(i - 1)a_{kl})$
 $ptr_i(l) = argmax_k(v_k(i - 1)a_{kl})$
Termination: $P(x, \pi^*) = \max_k (v_k(L)a_{k0})$
 $\pi_L^* = argmax_k(v_k(L)a_{k0})$

Traceback
$$(i = L, ..., 1)$$
: $\pi_{i-1}^* = ptr_i(\pi_i^*)$

• ukoliko želimo da odredimo kolika je verovatnoća da neka sekvenca x bude generisana datim modelom, tada treba uzeti u obzir sve moguće putanje $P(x) = \sum P(x,\pi)$

- to se može izračunati algoritmom koji je analogan Viterbijevom algoritmu, s tim što se umesto maksimuma računa zbir
- u zavisnosti da li se taj zbir izračunava posmatranjem podsekvenci s početka ili s kraja date sekvence x, imamo sledeća dva algoritma:

Algorithm: Forward algorithm

Initialization
$$(i = 0)$$
: $f_0(0) = 1$, $v_k(0) = 0$ for $k \neq 0$

Recursion
$$(i = 1, ..., L)$$
: $f_l(i) = e_l(x_i) \sum_k f_k(i - 1) a_{kl}$

Termination:
$$P(x) = \sum_{k} f_k(L)$$

Algorithm: Backward algorithm

Initialization
$$(i = L)$$
: $b_k(L) = 1$ for all k

Recursion
$$(i = L - 1, ..., 1)$$
: $b_k(i) = \sum_k a_{kl} e_l(x_{i+1}) b_l(i+1)$

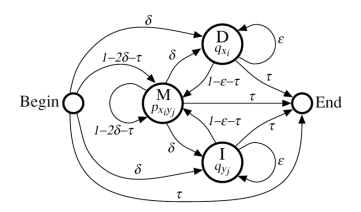
Termination:
$$P(x) = \sum_{l} a_{0l} e_l(x_1) b_l(1)$$

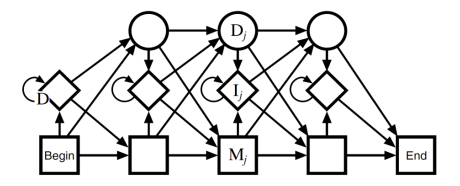
- prethodno navedena tri algoritma zapravo predstavljaju deo samog modela HMM – Viterbijev algoritam odgovara stavki (2), a algoritmi unapred i unazad stavki (3) sa slajda 16
- ostaje još da vidimo na koji način se dolazi do optimalnih vrednosti parametara HMM modela (stavka (1))
- kada su putanje poznate može se izbrojati koliko puta je svaki od prelaza korišćen, kao i koliko puta je koji simbol emitovan iz svakog od stanja neka su sa A_{kl} i $E_k(b)$ označene redom te vrednosti
- tada se vrednosti parametara modela a_{kl} i $e_k(b)$ mogu oceniti metodom maksimalne verodostojnosti kao

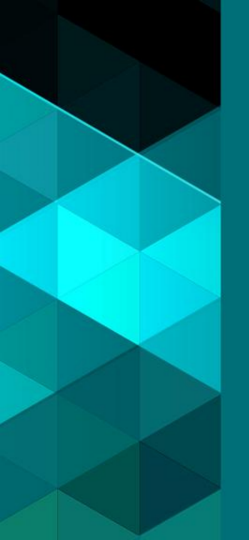
$$a_{kl} = \frac{A_{kl}}{\sum_{l'} A_{kl'}} \qquad e_k(b) = \frac{E_k(b)}{\sum_{b'} E_k(b')}$$
 (1)

- kada putanje nisu poznate ne postoji direktna jednačina za ocenu vrednosti parametara, već se mora koristiti neki oblik iterativne procedure (optimizacioni algoritam)
- ovi algoritmi iterativno ocenjuju A_{kl} i $E_k(b)$ na osnovu trenutnih vrednosti a_{kl} i $e_k(b)$ uzimajući u obzir sve moguće putanje za svaku od trening sekvenci, a zatim na osnovu jednačina (1) izračunavaju nove vrednosti za a_{kl} i $e_k(b)$
- Baum-Welch algoritam A_{kl} i $E_k(b)$ izračunava kao očekivani broj odgovarajućih prelaza i emisija koji su korišćeni za generisanje datog skupa trening sekvenci
- algoritam Viterbijevog učenja do ocena za A_{kl} i $E_k(b)$ dolazi na osnovu optimalnih putanja trening sekvenci dobijenih pomoću Viterbijevog algoritma za tekuće vrednosti parametara modela

- HMM modeli imaju široku primenu, kako u bioinformatici tako i u mnogim drugim oblastima
- najvažnija primena HMM u bioinformatici je za modelovanje primarne strukture pojedinačnih sekvenci i familija sekvenci, odnosno za jednostruko i višestruko poravnanje sekvenci







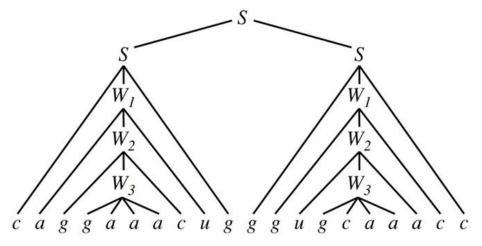
Pregled

- Vrste grafovskih probabilističkih modela
- Sistematizacija modela struktura sekvenci
- HMM
- SCFG
- Struktura RNK
- Opis implementacije

- za razliku od primarne strukture, modelovanje sekundarne strukture mnogih bioloških sekvenci zahteva modelovanje ugnežđenih, dugoročnih zavisnosti elemenata sekvenci
- kontekstno-slobodne gramatike modeluju upravo ovakvu vrstu međuzavisnosti
- pandan HMM modelima su tzv. SCFG modeli, modeli koji se zasnivaju na stohastičkim kontekstno-slobodnim gramatikama
- isto kao HMM modeli, i SCFG modeli su pored gramatike određeni algoritmima (1), (2) i (3) sa slajda 16
- pre nego što damo opise ovih algoritama uvešćemo pojmove stabala parsiranja i normalne forme kontekstno-slobodnih gramatika

- izvođenja (parsiranja) sekvenci imaju strukturu stabla – početni neterminalni simbol gramatike odgovara korenu stabla, ostali neterminalni simboli unutrašnjim čvorovima, a terminalni simboli (elementi sekvence) listovima, dok su grane između čvorova primenjena pravila izvođenja
- u stohastičkoj verziji gramatika, verovatnoća stabla dobija se množenjem verovatnoća primenjenih pravila izvođenja

```
S \rightarrow SS
S \rightarrow aW_1u \mid cW_1g \mid gW_1c \mid uW_1a
W_1 \rightarrow aW_2u \mid cW_2g \mid gW_2c \mid uW_2a
W_2 \rightarrow aW_3u \mid cW_3g \mid gW_3c \mid uW_3a
W_3 \rightarrow gaaa \mid gcaa
```



- kako desna strana pravila izvođenja kod kontekstno-slobodnih gramatika može imati proizvoljnu formu, da bi se mogli formulisati opšti algoritmi za parsiranje sekvenci potrebno je nametnuti neku vrstu normalne forme za pravila izvođenja
- jedna takva normalna forma je **normalna forma Čomskog** koja zahteva da su sva pravila izvođenja oblika $W_v \to W_v W_z$ ili $W_v \to a$
- svaka kontekstno-slobodna gramatika se može transformisati u normalnu formu binarizacijom, tj. zamenom pojedinačnih pravila izvođenja (koja nisu u normalnoj formi) nizom pravila izvođenja odgovarajućeg oblika uz pomoć dodatnih neterminalnih simbola
- dakle, svi algoritmi koji se definišu za kontekstno-slobodne gramatike u normalnoj formi Čomskog generalno su primenjivi na bilo koju kontekstnoslobodnu gramatiku

- nadalje posmatramo stohastičku kontekstno-slobodnu gramatiku u normalnoj formi Čomskog sa skupom neterminalnih simbola $\{W_1, ..., W_M\}$, gde je sa W_1 označen početni neterminal
- pravila izvođenja su, dakle, oblika $W_v \rightarrow W_y W_z$ ili $W_v \rightarrow a$
- neka su verovatnoće pridružene ovim pravilima izvođenja (verovatnoća tranzicije iz stanja W_v u stanja W_y i W_z i verovatnoća emisije simbola a iz stanja W_v) označene redom sa $t_v(y, z)$ i $e_v(a)$
- algoritam iznutra izračunava $\alpha(i,j,v)$ kao zbirnu verovatnoću svih stabala parsiranja za podsekvencu $x_i...x_i$ sa korenom u W_v
- izračunavanje počinje od podsekvenca dužine 1 (i=j) i rekurzivno ide ka sve dužim i dužim podsekvencama, sve dok se ne odredi verovatnoća izvođenja kompletne sekvence x, tj. svih stabala sa korenom u W_1

Algorithm: Inside

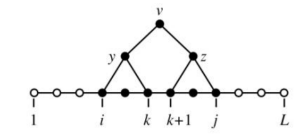
Initialization: for i = 1 to L, v = 1 to M

$$\alpha(i,i,v) = e_v(x_i)$$

Iteration:

for
$$i = 1$$
 to $L - 1$, $j = i + 1$ to L , $v = 1$ to M
$$\alpha(i, j, v) = \sum_{y=1}^{M} \sum_{z=1}^{M} \sum_{k=i}^{j-1} t_v(y, z) \alpha(i, k, y) \alpha(k+1, j, z)$$

Termination: $P(x) = \alpha(1, L, 1)$



- dakle, algoritam iznutra izračunava ukupnu verovatnoću parsiranja (izvođenja) sekvence x, uzimajući u obzir sva moguća stabla parsiranja (izvođenja) za datu sekvencu, čime rešava jedan zadatak modela
- isto to se može dobiti **algoritmom spolja** koji rekurzivno izračunava $\beta(i, j, v)$ kao zbirnu verovatnoću svih stabala parsiranja sekvence x sa korenom u W_1 , isključujući podstabla sa korenom u W_v koja generišu podsekvencu $x_i...x_j$
- izračunavanje počinje od najveće isključene podsekvence $x_1...x_L$ i rekurzivno ide ka isključivanju sve kraćih podsekvenci, sve dok se ne odredi verovatnoća izvođenja kompletne sekvence x, tj. svih njenih stabala parsiranja

Algorithm: Outside

Initialization: $\beta(1, L, 1) = 1$

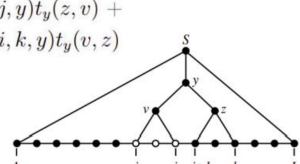
$$\beta(1, L, v) = 0$$
 for $v = 2$ to M

for i = 1 to L, j = L to i, v = 1 to M Iteration:

$$eta(i,j,v) = \sum_{y,z} \sum_{k=i}^{i-1} \alpha(k,i-1,z) \beta(k,j,y) t_y(z,v) + \sum_{y,z} \sum_{k=j+1}^{L} \alpha(j+1,k,z) \beta(i,k,y) t_y(v,z)$$

$$\sum_{y,z} \sum_{k=j+1}^{L} \alpha(j+1,k,z) \beta(i,k,y) t_y(v,z)$$

Termination: $P(x) = \sum_{v=1}^{M} \beta(i, i, v) e_v(x_i)$ for any i



- primetno je da su algoritmi iznutra i spolja za SCFG modele pandan algoritmima unapred i unazad za HMM modele
- na isti način moguće ih je kombinovati za potrebe nenadgledanog obučavanja gramatike, odnosno određivanja optimalnih parametara
- takav **algoritam iznutra-spolja** analogan je algoritmu unapred-unazad, odnosno Baum-Welch kod HMM, čime je rešen još jedan zadatak modela
- ukoliko su trening sekvence anotirane odgovarajućim stablima, moguće je i nadgledano obučiti gramatiku prebrojavanjem primenjenih pravila izvođenja

$$P(W \to \beta) = \frac{\text{count}(W \to \beta)}{\text{count}(W \to *)}$$

- pandan Viterbijevom algoritmu za HMM modele je CYK (Cocke-Younger-Kasami) algoritam za SCFG modele koji pronalazi optimalno stablo parsiranja za datu sekvencu
- CYK algoritam izračunava verovatnoću $\gamma(i,j,v)$ optimalnog stabla parsiranja za podsekvencu $x_i...x_i$ sa korenom u W_v
- pored toga, čuvaju se tzv. traceback promenljive $\tau(y,z,k)$ koje zapravo predstavljaju trojke (y,z,k) potrebne za rekonstrukciju optimalnog stabla parsiranja
- u nastavku je prikazan algoritam CYK zajedno sa CYK traceback algoritmom koji tehnikom bektrekinga i korišćenjem pomoćne memorije u vidu steka rekonstruiše optimalno stablo parsiranja

SCFG

Algorithm: CYK

```
Initialization: for i=1 to L,\,v=1 to M \gamma(i,i,v)=e_v(x_i) \tau(i,i,v)=(0,0,0) Iteration: for i=1 to L-1,\,j=i+1 to L,\,v=1 to M \gamma(i,j,v)=\max_{\substack{y,z\\i\leq k\leq j-1}}\max_{i\leq k\leq j-1}t_v(y,z)\gamma(i,k,y)\gamma(k+1,j,z) \tau(i,j,v)=\operatorname*{argmax}_{\substack{y,z\\i\leq k\leq j-1}}t_v(y,z)\gamma(i,k,y)\gamma(k+1,j,z) Termination: P(x)=\gamma(1,L,1)
```

Algorithm: CYK traceback

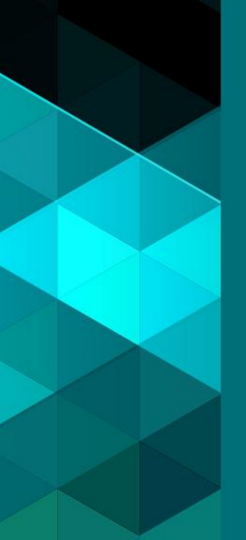
```
Initialization: push (1, L, 1) on the stack 

Iteration: pop (i, j, v) (y, z, k) = \tau(i, j, v) if \tau(i, j, v) = (0, 0, 0) (implying i = j) attach x_i as the child of v else  \text{attach } y, z \text{ to parse tree as children of } v  push (k + 1, j, z) push (i, k, y)
```

SCFG

- u tabeli koja sledi sumirani su i upoređeni svi dosad predstavljeni algoritmi
- oznake: x (sekvenca), θ (parametri), L (dužina sekvence), M (broj pravila)

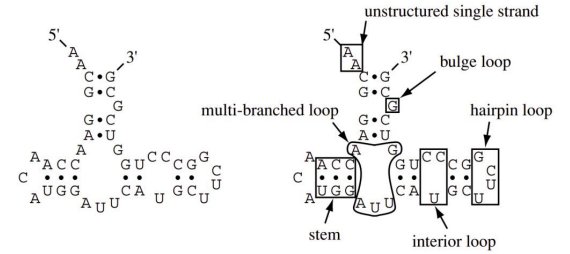
Goal	HMM algorithm	SCFG algorithm
optimal alignment	Viterbi	CYK
$P(x \theta)$	forward	inside
EM parameter estimation	forward-backward	inside-outside
memory complexity:	O(LM)	$O(L^2M)$
time complexity:	$O(LM^2)$	$O(L^3M^3)$



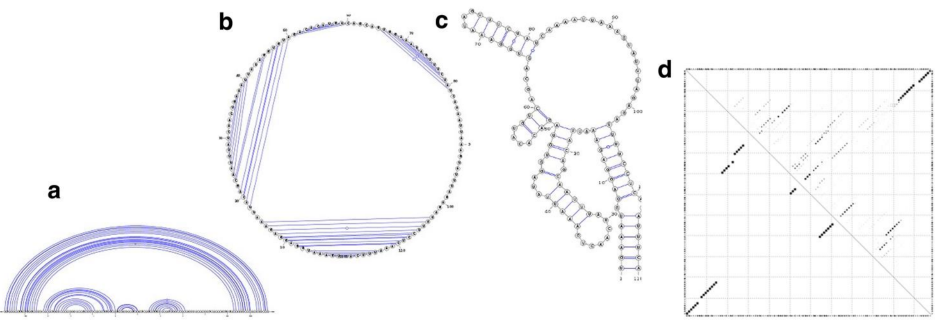
Pregled

- Vrste grafovskih probabilističkih modela
- Sistematizacija modela struktura sekvenci
- HMM
- SCFG
- Struktura RNK
- Opis implementacije

- RNK molekuli se tipično sastoje od jednog lanca nukleotidnih baza koji može da se savija intramolekularno i formira segmente uparenih nukleotidnih baza
- bazni parovi A U i G C su kanonski (prema Votsonu i Kriku), ali su moguće i druge (nekanonske) varijante uparivanja, pri čemu se posebno izdvaja U – G
- struktura formiranih baznih parova naziva se sekundarna struktura RNK



• još neki načini za grafičku reprezentaciju sekundarne strukture RNK

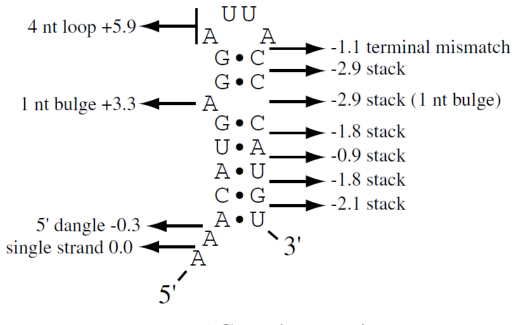


- postoje različiti pristupi problemu modelovanja sekundarne strukture RNK sekvenci pomoću SCFG modela
- jedan mogući pristup je pronalaženje strukture sa najviše baznih parova
- algoritam Nussinov i njemu odgovarajući SCFG model imaju upravo ovakav pristup

Algorithm: Nussinov RNA folding, fill stage

ela
$$\gamma(i,j) = \max \left\{ \begin{array}{l} \gamma(i+1,j), \\ \gamma(i,j-1), \\ \gamma(i+1,j-1) + \delta(i,j), \\ \max_{i < k < j} \left[\gamma(i,k) + \gamma(k+1,j) \right] \end{array} \right.$$

 mane ovog pristupa su to da ne uzima u obzir važne strukturne karakteristike kao što su preferencije ka određenim dužinama petlji ili preferencije ka određenim kombinacijama susednih baznih parova



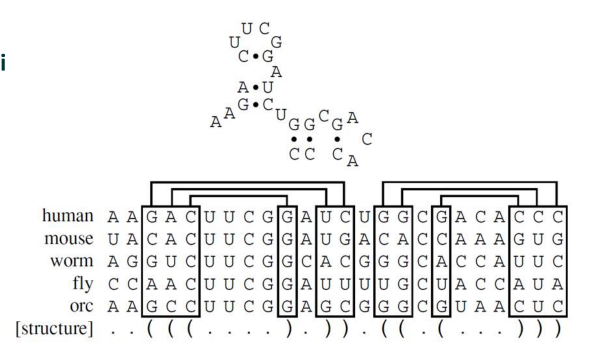
overall $\Delta G = -4.6 \text{ kcal/mol}$

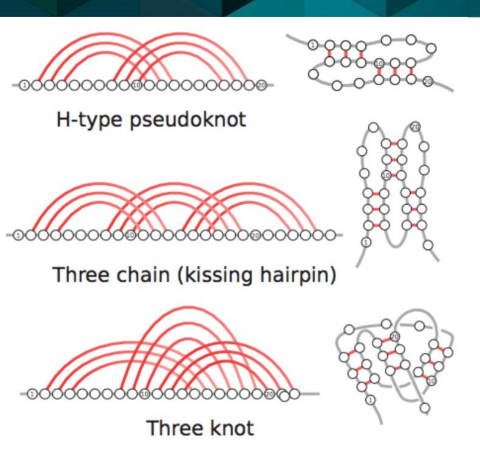
- drugačiji pristup se zasniva na tome da intramolekularno savijanje RNK diktiraju biofizički procesi
- najsofisticiraniji metod za predviđanje sekundarne strukture pojedinačnih RNK sekvenci je **Zukerov termodinamički model** i njemu odgovarajuća SCFG, koji pretpostavljaju da je optimalna struktura ona sa najnižom slobodnom energijom

- za RNK je karakteristično to da homologne sekvence (istog porekla, sa zajedničkim evolutivnim pretkom) imaju sličnu sekundarnu strukturu, dok im primarne strukture ne moraju imati značajne sličnosti
- drastične promene (mutacije) u primarnoj strukturi sekvenci mogu se tolerisati sve dok kompenzacione mutacije održavaju uparivanja baza na odgovarajućim pozicijama
- to znači da sekundarna struktura RNK evoluira (mutira) sporije od primarne strukture, što modele sekundarne strukture čini podesnim za traženje homologija kod RNK sekvenci
- kako se bazni parovi skoro uvek javljaju na ugnežđeni način u sekundarnoj strukturi RNK, a kontekstno-slobodne gramatike modeluju upravo ovakav tip međuzavisnosti, to SCFG modele čini najprikladnijim izborom za probabilističko modelovanje sekundarne strukture RNK

44

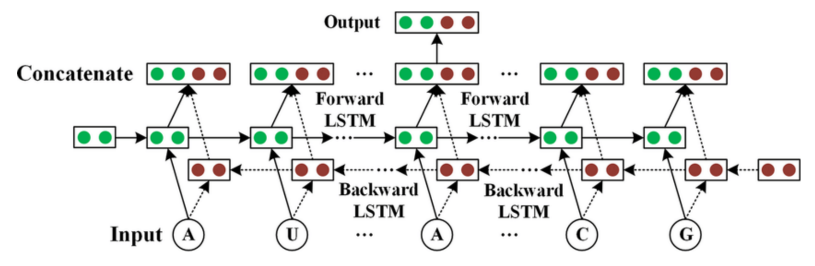
- za modelovanje sekundarne strukture familija RNK sekvenci koriste se tzv. modeli kovarijacije (CM), koji su kontekstno-slobodni pandan profilnim HMM modelima
- za razliku od profilnih HMM modela, koje karakteriše <u>linearna</u> arhitektura, kovarijacioni modeli imaju <u>drvoliku</u> arhitekturu, koja je pogodna za modelovanje konsenzusnih sekundarnih stuktura familije RNK sekvenci





- pored generativnih PCFG, moguće je koristiti i diskriminativne CPCFG, koji pridružuju atribute (npr. prefiks podsekvence) pravilima izvođenja
- osnovna mana predstavljenih modela je u tome što ne modeluju neugnežđene interakcije (pseudočvorove)
- postoje određeni algoritmi dinamičkog programiranja koji mogu da predvide pojedine tipove pseudočvorova, ali su znatno veće složenosti
- oni se stoga najčešće predviđaju metodama homologije

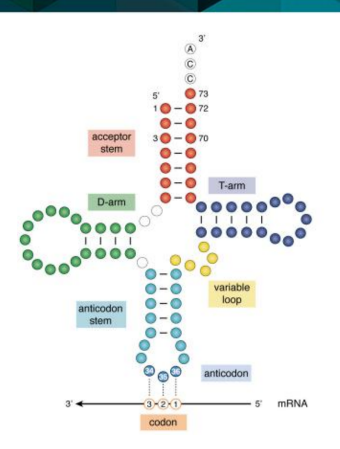
- postoje i drugačiji pristupi, a savremeni su zasnovani na dubokom učenju, koje je u stanju da uoči najrazličitije vrste međuzavisnosti
- dosad su se najbolje pokazale složene neuronske mreže tipa Bi-LSTM, a u budućnosti se očekuje šira upotreba modela ove vrste





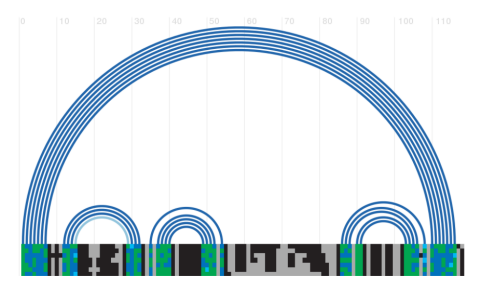
Pregled

- Vrste grafovskih probabilističkih modela
- Sistematizacija modela struktura sekvenci
- HMM
- SCFG
- Struktura RNK
- Opis implementacije



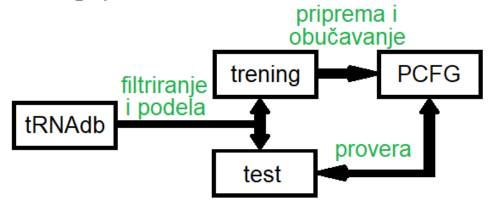
- posebno zanimljiva vrsta RNK je transportna RNK, sa ulogom u translaciji proteina i karakterističnom sekundarnom strukturom u obliku deteline sa tri lista
- listove (petlje, loop) čine neuparene baze, dok se kao veza između njih nalaze četiri zavojnice (drške, stem) i umetnuti nukleotidi (V petlja, pseudočvor...)
- na drugom listu, otprilike u sredini sekvence, nalazi se antikodon aminokiseline koja se prenosi

- u okviru rada na temi predviđanja sekundarne strukture tRNK, implementirana su tri SCFG modela s tim ciljem
- korišćeni skup podataka preuzet je iz baze tRNAdb, koja čuva sekvence tRNK sa pridruženim sekundarnim strukturama

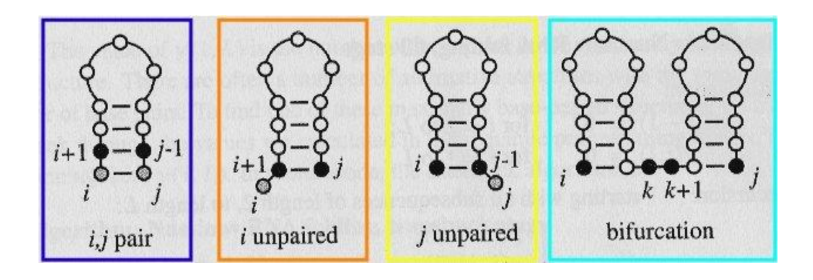


	Acc-stem		D-stem	D-loop	D-stem		Ac-stem	Ac-loop	Ac-stem	V-region	T-stem	T-loop	T-stem	Acc-stem		CCA
-1	1	8	10	14	22	26	27	32	39	44	49	53	61	66	73	74
-	GGGCCCG	UA	GCUC	AGCCAGGAC-A	GAGC	G	CCGGC	CU <mark>UCU</mark> AA	GCCGG	UGCUG	ccggg	UUCAAAU	cccgg	CGGGCCC	G	CCA
-	GCCGCGG	UA	GUAU	AGCCUGGACUA	GUAU	G	CGGGC	CU <mark>GUC</mark> AA	GCCCG	UGA-C	ccggg	UUCAAAU	cccgg	CCGCGGC	G	CCA
-	GCCGGGG	UG	GCCG	AGCGGUCUA	AGGC	G	GCGGG	CU <mark>GCA</mark> GA	CCCGU	UAUUC	ccgg	UUCGAAU	cccgg	ccccgc	U	CCA
-	GGGCCCG	UA	GCUC	AGCCUGGUA	GAGC	G	GCGGG	CU <mark>CUU</mark> AA	cccgc	GAGGGAGGAAGUC	ccggg	UUCAAAU	cccgg	CGGGCCC	G	CCA
-	GGGCCCG	UA	GCUC	AGCCCGGC A	GAGC	G	GCGGG	CU <mark>UUU</mark> AC	CCCGC	GGGUC	CCGGG	UUCAAAU	cccgg	CGGGCCC	G	CCA
-	GGGCCCG	UA	GCUC	AGCCAGGUA	GAGC	G	cccgg	CU <mark>CAU</mark> AA	ccggg	UGGUC	GGGGG	UUCAAAU	ccccc	CGGGCCC	Α	CCA

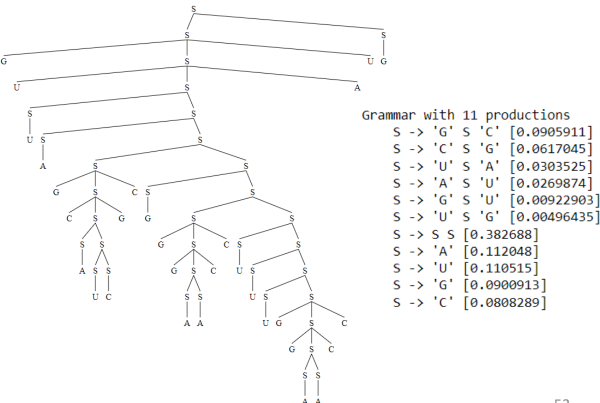
- nakon filtriranja, u skupu su ostale 432 sasvim korektne sekvence, koje su iskorišćene nadalje u obučavanju i proveri implementiranih gramatika
- modeli su trenirani na jednom delu skupa, koji je prethodno morao biti transformisan u odgovarajući skup stabala izvođenja, što je i učinjeno modifikovanom tehnikom rekurzivnog spusta
- gotovi modeli iskorišćeni su za predviđanje sekundarne strukture drugog dela podataka (ukupno 108 test instanci), što je poslužilo za evaluaciju



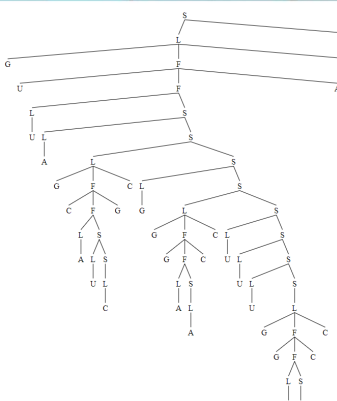
 prvi implementirani model je tipa Nusinov, koji se zasniva na gramatici sa pravilima izvođenja S → dSd (uparivanje) |SS (grananje) |d (neuparena baza)



- kako on maksimizuje broj uparivanja, a to najčešće ne odgovara stvarnosti, ovaj model ima samo teorijski značaj
- na slikama je prikazan primer stabla izvođenja i parametri obučene gramatike, a tako će biti i u nastavku



```
Grammar with 19 productions
    S \rightarrow L S [0.860373]
    S -> L [0.139627]
    L -> 'G' F 'C' [0.050552]
    L -> 'C' F 'G' [0.0192615]
    L -> 'G' F 'U' [0.0124096]
    L -> 'U' F 'A' [0.00989722]
    L -> 'A' F 'U' [0.00738485]
    L -> 'U' F 'G' [0.00137038]
    L -> 'A' [0.256033]
    L -> 'U' [0.252531]
             [0.205862]
    L -> 'C' [0.184697]
         'G' F 'C' [0.305895]
                    [0.238017]
    F -> 'U' F 'A' [0.116255]
    F -> 'A' F 'U' [0.106133]
    F -> 'U' F 'G' [0.0194999]
    F -> 'G' F 'U' [0.0169693]
    F -> L S [0.197231]
```



realizovana je i gramatika KH-99, koja uspešno predviđa opštu formu uvijanja, ali ipak nedovoljno tačno

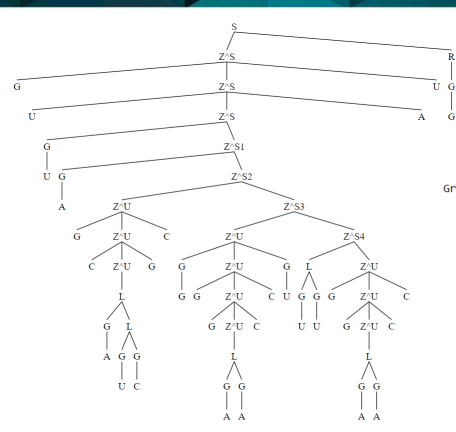
S o LS (nizanje elemenata) |L (poslednji element)

L o s (neuparena baza) |dFd (početak zavojnice)

F o dFd (nastavak zavojnice) |LS (unutrašnjost zavojnice)

- naposletku je implementiran svojevrsni model kovarijacije, koji eksploatiše postojanje dobro očuvanog skeleta strukture u familiji koja se modeluje, što je u ovom slučaju familija tRNK
- u njoj postoje tačno tri važne petlje, tačno četiri zavojnice i još neki dodatni elementi, ali takođe fiksnog sadržaja

$$G o s$$
 (glava je tačno jedan nukleotid) $R o Gcca$ (glava i CCA rep) $|G$ (samo glava) $S o GZ^SR$ (glava, zavojnica i rep) $|Z^SR$ (zavojnica i rep) $Z^S o dZ^Sd$ (uparivanje) $|GZ^SG$ (promašaj) $|GGZ^UZ^ULZ^U$ (unutrašnjost) $Z^U o dZ^Ud$ (uparivanje) $|GZ^UG$ (promašaj) $|L$ (unutrašnjost) $L o GL$ (nizanje baza) $|GG$ (dve baze)



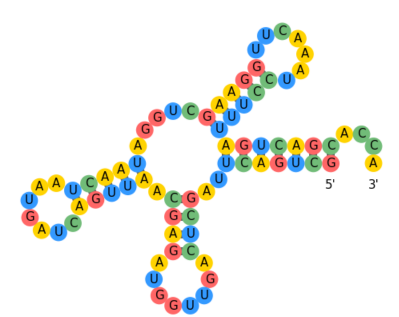
 ovakva gramatika se, očekivano, ponaša najbolje, budući da poznaje najviše konteksta, ali je i najsloženija i ograničena strogo na rad sa tRNK

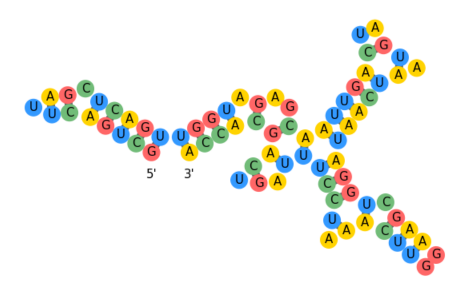
```
Grammar with 30 productions
    Z^U -> 'G' Z^U 'C' [0.315679]
                                     Z^S -> 'U' Z^S 'A' [0.110768]
    Z^U -> 'C' Z^U 'G' [0.220624]
                                     Z^S -> 'G' Z^S 'U' [0.0301042]
    Z^U -> 'U' Z^U 'A' [0.108909]
                                     Z^S -> 'U' Z^S 'G' [0.0208414]
    Z^U -> 'A' Z^U 'U' [0.0864609]
                                     Z^S -> G Z^S G [0.00887688]
    Z^U -> G Z^U G [0.0462995]
                                     Z^S -> G Z^S1 [0.125048]
    Z^U -> 'G' Z^U 'U' [0.0349]
                                     S \rightarrow G Z^S R [0.037037]
    Z^U -> 'U' Z^U 'G' [0.0166608]
                                     S -> Z^S R [0.962963]
    Z^U - L [0.170467]
                                     R -> G 'C' 'C' 'A' [0.978395]
    Z^S4 -> L Z^U [1.0]
                                     R -> G [0.0216049]
    Z^S3 -> Z^U Z^S4 [1.0]
                                     L -> G L [0.838424]
    Z^S2 -> Z^U Z^S3 [1.0]
                                     L -> G G [0.161576]
    Z^S1 -> G Z^S2 [1.0]
                                     G -> 'U' [0.305379]
    Z^S -> 'G' Z^S 'C' [0.353146]
                                     G -> 'A' [0.280368]
    Z^S -> 'C' Z^S 'G' [0.229255]
                                     G -> 'G' [0.249011]
    Z^S -> 'A' Z^S 'U' [0.121961]
                                    G -> 'C' [0.165241]
```

- rezultati su upoređeni kako vizuelno, tako i upotrebom numeričkih mera
 uspešnosti karakterističnih za istraživanje podataka: udeo tačno predviđenih
 oznaka i sasvim tačnih struktura, odziv, preciznost
- druge dve mere dobijene su tako što je problem predviđanja sekundarne strukture shvaćen kao problem pretraživanja informacija, pri čemu se informacijom (dokumentom) smatra podatak da su dve baze uparene

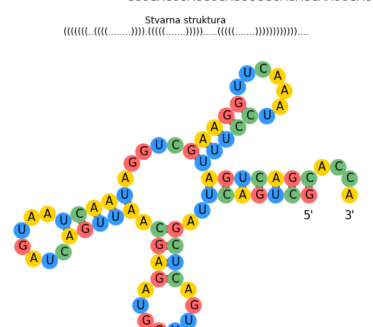
```
egin{aligned} 	ext{recall} &= rac{|\{	ext{relevant documents}\} \cap \{	ext{retrieved documents}\}|}{|\{	ext{relevant documents}\} \cap \{	ext{retrieved documents}\}|} \ &= rac{|\{	ext{relevant documents}\} \cap \{	ext{retrieved documents}\}|}{|\{	ext{retrieved documents}\}|} \end{aligned}
```

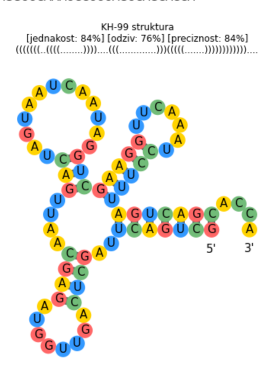
>tdbR00000433|Mycoplasma_capricolum|2095|Thr|AGU
GCUGACUUAGCUCAGUUGGUAGAGCAAUUGACUAGUAAUCAAUAGGUCGAAGGUUCAAAUCCUUUAGUCAGCACCA



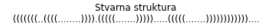


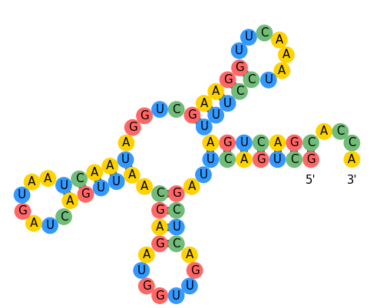
>tdbR00000433|Mycoplasma_capricolum|2095|Thr|AGU
GCUGACUUAGCUCAGUUGGUAGAGCAAUUGACUAGUAAUCAAUAGGUCGAAGGUUCAAAUCCUUUAGUCAGCACCA

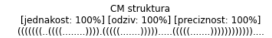


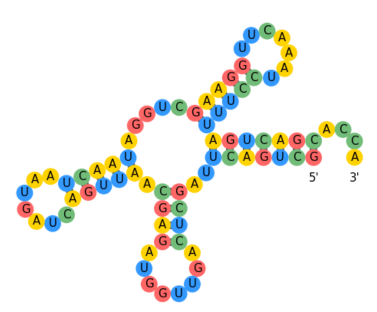


>tdbR00000433|Mycoplasma_capricolum|2095|Thr|AGU
GCUGACUUAGCUCAGUUGGUAGAGCAAUUGACUAGUAAUCAAUAGGUCGAAGGUUCAAAUCCUUUAGUCAGCACCA









- u tabeli su predstavljeni modeli i njihova uspešnost na skupu za proveru
- primera radi, može se primetiti da je model kovarijacije ubedljivo najuspešniji: sasvim tačno predvida više od pola (54%) struktura, dok su mu ostale mere blizu maksimuma (>90%)
- uočljivo je i da znatno brže raste broj parametara od udela pogodaka, pa verovatno ne bi bilo preterano efikasno dalje usložnjavati modele

Gran	natika	Udeo	tačnih	Uparivanja			
Tip	Parametri	Oznake	Strukture	Odziv	Preciznost		
Nussinov	11	48%	0%	27%	18%		
KH-99	19	89%	38%	86%	86%		
$^{\mathrm{CM}}$	26	96%	54%	93%	93%		

Literatura

- Daphne Koller, Nir Friedman (2009) Probabilistic Graphical Models: Principles and Techniques Adaptive Computation and Machine Learning. The MIT Press.
- R. Durbin, S. Eddy, A. Krogh, G. Mitchison (1998) Biological Sequence Analysis: Probabilistic Models of Proteins and Nucleic Acids. Cambridge University Press.
- Zhao Q, Zhao Z, Fan X, Yuan Z, Mao Q, et al. (2021) Review of machine learning methods for RNA secondary structure prediction. PLOS Computational Biology 17(8).
- Lazar Vasović, Nevena Ćirić (2022) *Sekundarna struktura tRNK*. GitHub repozitorijum: https://github.com/matfija/Sekundarna-struktura-tRNK
- Lazar Vasović (2021) *Skriveni Markovljevi modeli u bioinformatici*. GitHub repozitorujum: https://github.com/matfija/HMM-u-bioinformatici
- Mina Aleksandra Konaković (2014) *Stohastičke kontekst slobodne gramatike i primene*. eBiblioteka: http://elibrary.matf.bg.ac.rs/handle/123456789/3857