# مفاهیم پایهی پروژه:

استفاده ازیادگیری ماشین در تحلیل مسیرهای پیام رسانی سلولی

مریم رضائی

استاد راهنما: د کتر فاطمه منصوری

نیم سال دوم ۱۴۰۲–۱۴۰۱





- برای استفاده از یادگیری ماشین برای تحلیل مسیرهای پیامرسانی سلولی نیاز است مفاهیم پایهای اعم از چیستی پیامرسانی سلولی، مسیرهای پیامرسانی و چگونگی تحلیل آنها را درک کنیم.
- در ادامه به تعریف این مفاهیم از پایین به بالا میپردازیم تا در نهایت روند کلی مورد نظر برای انجام این تحلیل را شرح داده و چگونگی تشخیص روشهای مناسب تحلیل را دریابیم.





#### فهرست مفاهيم يايه

چیستی ژنها، ارتباط آنها با پروتئینها و

#### بیان ژن و اهمیت آن

اثر آنها در کارکرد سلولها

#### تحلیل مسیرهای پیامرسانی

مقایسهی لیست ژنهای دارای بیان متمایز با لیست مسیرهای پیامرسانی برای تحلیل

#### ژنهای دارای بیان متمایز

تفاوت بیان ژنها میان نمونهی سالم و بیمار برای تعیین ژنهای تاثیر گرفته

تحليل غيرمبتني برتوپولوژي

(7.4)

#### تحليل مبتني برتوپولوژي

مسیرهای پیامرسانی سلولی

اثر رشته ای از پروتئین ها در انتقال اطلاعات

از بیرون به درون یا میان بخشهای سلول

روشهای تحلیل مسیر که با شبکهی ژنهای مسیر کار می کنند (نسل ۳) (1.4)

روشهای تحلیل مسیر که تنها با لیست ژنهای مسیر کار می کنند (نسل ۱ و ۲)

- بیان ژن فرآیندی است که در آن با استفاده از اطلاعات درون ژن، یک محصول کاربردی تولید می شود؛ این محصولات اکثر پروتئینها هستند.
- تکنولوژیهای گوناگون برای اندازه گیری میزان بیان ژن در سلول موجودند، مانند RNA-seq.
- پروتئینهای تولیدی از بیان ژن کار سلول را تعیین می کنند و مقدار یک پروتئین تولیدی در یک سلول در هر لحظه بیانگر تعادل مسیرهای بیوشیمیایی آن است.
- بنابراین با مقایسه ی میزان پروتئین های تولیدی (یعنی بیان ژن) با حالت سالم می توان درستی کار کرد سلول را تشخیص داد.

## بیان ژن واهمیت آن

(1)



O'Connor, C. M. & Adams, J. U. Essentials of Cell Biology. Cambridge, MA: NPG Education, 2010. https://www.nature.com/scitable/ebooks/essentials-of-cell-biology-14749010/what-is-a-cell-what-are-the-14751770

- و ژنهای دارای بیان متمایز با استفاده از روشهای تحلیل بیان متمایز ژن (DGE) تعیین می شوند.
- در این تحلیل، مقادیر بیان ژن میان نمونههای مورد نظر (سالم و بیمار) با عادی سازی داده مقایسه می شوند.
- برنامههای دارای روشهای متفاوتی برای انجام تحلیل DGE موجودند، مانند DESeq ،TMM و edgeR.
- از میان دو برنامهی با بیشترین استفاده (DESeq و edgeR)
  DESeq دارای میزان کشف اشتباه محدودی است.
- لیست ژنهای دارای بیان متمایز اطلاعات کاربردی درمورد وضعیت نمی دهند؛ چالش، استخراج معنی از این لیست است.

## ژنهای دارای بیان متمایز

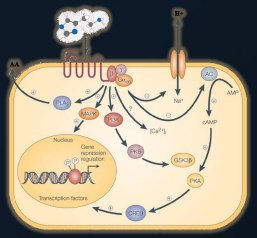




 Westwood, J. (2018c). Using Transcriptomics to Study Behavior. Molecular-Genetic and Statistical Techniques for Behavioral and Neural Research, 267–288. <a href="https://doi.org/10.1016/b978-0-12-804078-2.00012-x">https://doi.org/10.1016/b978-0-12-804078-2.00012-x</a>

- در فرآیند پیامرسانی سلولی اطلاعاتی خاص از سطح سلول به مایع درون سلولی و در نهایت هسته ی آن منتقل می شود.
- مسیرهای پیامرسانی سلولی مسیرهایی از پروتئینها با انواع کاراییها هستند که یکدیگر را فعال کرده و عمل انتقال اطلاعات را انجام میدهند.
- مسیر شیء گسسته ای ست که کار کرد آن از برهم کنش اجزا شکل می گیرد.
- برای مثال اجزا پروتئینها و روابط فعالسازی یا بازداری هستند.

https://doi.org/10.1016/b978-012374484-5.00044-4



#### Damodaran, T. (2009). Molecular and Transcriptional Responses to Sarin Exposure. Elsevier EBooks, 665–682.

- O'Connor, C. M. & Adams, J. U. Essentials of Cell Biology. Cambridge, MA: NPG Education, 2010. https://www.nature.com/scitable/ebooks/essentials-of-cell-biology-14749010/122997540
- Garcia-Campos, M. A., Espinal-Enríquez, J., & Hernández-Lemus, E. (2015). Pathway Analysis: State of the Art. Frontiers in Physiology, 6. <a href="https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383">https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383</a>

### مسیرهای پیام رسانی سلولی

(٣)



- هر مسیر به صورت دادهای از اجزای مربوط به هم میباشد.
- شیوه ی ثبت داده ی مسیر به ۲ صورت است: مجموعه ی ژنها یا توپولوژی مسیر (که علاوه بر خود ژنها، ارتباطات را نیز دارد)؛ صورت دوم خود از ۲ نوع جهت دار و بی جهت است.
- به طور کلی این ۳ نوع خصوصیات زیر را دارند:
- ✓ مجموعه ژنها: لیست اجزاء زیستی مربوط
- √ توپولوژی مسیر بی جهت: شبکهای از اجزاء زیستی به عنوان رأس و ارتباطات به عنوان یال میان هر دو رأس دارای برهم کنشی.
- ✓ تو پولوژی مسیر جهتدار: شبکهای با یالجهتدار برای اثر یک رأس بر دیگری.

## مسیرهای پیام رسانی سلولی







 Garcia-Campos, M. A., Espinal-Enríquez, J., & Hernández-Lemus, E. (2015). Pathway Analysis: State of the Art. Frontiers in Physiology, 6. <a href="https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383">https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383</a>

- یک روش برای استخراج معنی از لیست ژنهای دارای بیان متمایز، گروه کردن مجموعهای از ژنهای مربوط به هم است؛ یعنی تعیین مسیرهای پیامرسانی سلولی تاثیر پذیرفته.
- در این صورت از پیچیدگی با کاهش تعداد اشیاء کم می شود، و کارهایی که ژنها با هم در آن نقش دارند شناسایی می شود.
- برای این کار مسیرهای پیامرسانی لیست شده در پایگاه اطلاعاتی را با لیست ژنها دارای بیان متمایز مقایسه می کنیم.
- تحلیل می تواند بی توجه به جایگاه و نقش پروتئین (غیرمبتنی بر توپولوژی) یا با توجه به آن (مبتنی بر توپولوژی) باشد.

## تحلیل مسیرهای پیام رسانی





- Khatri, P., Sirota, M., & Butte, A. J. (2012). Ten Years of Pathway Analysis: Current Approaches and Outstanding Challenges. PLoS Computational Biology, 8(2), e1002375. <a href="https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1002375">https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1002375</a>
- Nguyen, T. M., Shafi, A., Nguyen, T., & Draghici, S. (2019). Identifying significantly impacted pathways: a comprehensive review and assessment. Genome Biology, 20(1). https://doi.org/10.1186/s13059-019-1790-4
- Garcia-Campos, M. A., Espinal-Enríquez, J., & Hernández-Lemus, E. (2015). Pathway Analysis: State of the Art. Frontiers in Physiology, 6. <a href="https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383">https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383</a>

- روشهایی که تنها بر اساس ژنهای دارای بیان متمایز و مسیرهای پیامرسانی نمایش داده شده به صورت مجموعه ژنها به تحلیل مسیرهای تاثیر پذیرفته می پردازند.
- این روشها بر اساس ترتیب زمانی ارائه شدنشان به دو نسل زیر تقسیم می شوند:
- ✓ تحلیل بیش نمایندگی: تعیین که در کدام مسیرها ژنهای
   با بیان متمایز انتخابی، بیش (یا کمتر) از اندازه نمایانند.
- ✓ امتیازدهی کلاس کاربردی: ژنهای با بیان متمایزانتخاب نشده و تمام ژنها با مقدار بیانشان در نظرند.

### تحليل غيرمبتني برتوپولوژي

(1.4)



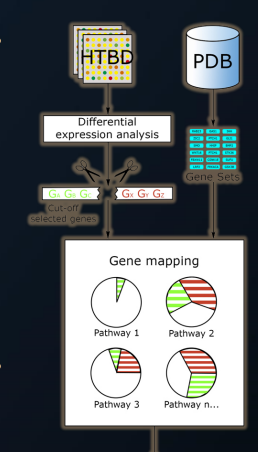
- Khatri, P., Sirota, M., & Butte, A. J. (2012). Ten Years of Pathway Analysis: Current Approaches and Outstanding Challenges. PLoS Computational Biology, 8(2), e1002375. <a href="https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1002375">https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1002375</a>
- Nguyen, T. M., Shafi, A., Nguyen, T., & Draghici, S. (2019). Identifying significantly impacted pathways: a comprehensive review and assessment. Genome Biology, 20(1). https://doi.org/10.1186/s13059-019-1790-4
- Garcia-Campos, M. A., Espinal-Enríquez, J., & Hernández-Lemus, E. (2015). Pathway Analysis: State of the Art. Frontiers in Physiology, 6. <a href="https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383">https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383</a>

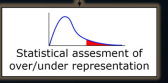
#### (1.4)



## نسل اول: روشهای تحلیل بیش نمایندگی (ORA)

- مراحل این روشها به شکل زیرند:
- ✓ از لیست ژنها که میزان تمایز بیانشان محاسبه شده است، ژنهای دارای تمایز بیان بیش از حدی برای ورودی جدا میشوند.
  - √ برای هر مسیر، ژنهای ورودی که عضو مسیر هستند شمرده می شوند.
- ✓ مسیرهایی که ژنها در آنها بیش (یا کمتر) از اندازه نمایانند به ترتیباحتمال تاثیر پذیریشان به دست می آیند.
  - معایب این روشها شامل: حذف بعضی ژنها از ورودی، دادن وزن یکسان به ژنها (بی توجه به سطح بیان یا توپولوژی) و مستقل دانستن مسیرها از یکدیگر است.





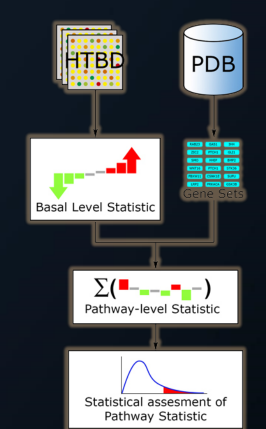


#### (1.4)

## نسل دوم: روش های امتیازدهی کلاس کاربردی (FCS)



- مراحل این روشها به شکل زیرند:
- ✓ با این فرض که حتی تمایز بیان کوچک نیز برای ژنهای مربوط (درون یک مسیر) مهم است، میزان تمایز بیان تمامی ژنها ورودی می شود.
- ✓ آمارهی ژنهای مسیر برای محاسبهی آمارهی مسیر با هم ترکیب میشوند.
- ✓ با مقایسهی ژنهای در هر مسیر (خوددار) یا دسته ژن درون مسیر با بیرون مسیر (رقابتی)، مسیرهای دارای آمار چشمگیر تشخیص داده می شوند.
  - معایب این روشها شامل: دادن وزن یکسان به ژنها (بی توجه به تو پولوژی) و مستقل دانستن مسیرها از یکدیگر است.





## تحليل مبتنى برتوپولوژي

(Y.F)



- روشهایی که از علاوه بر ژنها و میزان تمایز بیان آنها، از نمایش شبکهای مسیرهای پیامرسانی (مبتنی بر توپولوژی) در ورودی برای تحلیل استفاده می کنند.
- در این صورت ضعف اصلی دو نسل قبل رفع شده و علاوه بر تمایز بیان خود ژنها، وابستگیها، روابط و برهم کنشهای میان ژنها نیز در نظر گرفته می شود.
- این گروه از روشها نسل سوم تحلیل مسیرها را شکل میدهند.

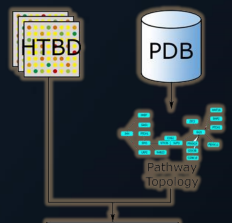
- Khatri, P., Sirota, M., & Butte, A. J. (2012). Ten Years of Pathway Analysis: Current Approaches and Outstanding Challenges. PLoS Computational Biology, 8(2), e1002375. <a href="https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1002375">https://doi.org/10.1371/journal.pcbi.1002375</a>
- Nguyen, T. M., Shafi, A., Nguyen, T., & Draghici, S. (2019). Identifying significantly impacted pathways: a comprehensive review and assessment. Genome Biology, 20(1). https://doi.org/10.1186/s13059-019-1790-4
- Garcia-Campos, M. A., Espinal-Enríquez, J., & Hernández-Lemus, E. (2015). Pathway Analysis: State of the Art. Frontiers in Physiology, 6. <a href="https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383">https://doi.org/10.3389/fphys.2015.00383</a>

#### (7.4)

#### FQ.

## نسل سوم: روش های مبتنی برتوپولوژی مسیر (PTB)

- مراحل این روشها به طور کلی مانند دو نسل قبل بوده و فقط روابط نیز برای تعیین آماره ی ژنها و مسیرها اضافه می شوند.
  - روشهای این نسل گوناگون هستند؛ برای مثال:
  - ✓ روش ScorePAGE آمارهی ژن را از محاسبهی شباهت هر دو ژن میابد.
- ✓ روش IF آمارهی ژن را از جمع تمایز بیان و تابعی خطی بر اساس روابط با
   دیگر ژنهای شبکه و آمارهی مسیرها را از جمع مقدار ژنها میابد.
  - معایب این روشها شامل: دشواری یافتن داده ی درست تمام انواع تو پولوژی سلولها، دشواری در نظر گرفتن پویای مدل مسیرها و مستقل دانستن مسیرها از یکدیگر است.











# نه جمع بندی و روش کار

با توجه به مفاهیم ذکر شده، برای روند کلی تحقیق مراحل زیر را داریم که در هر مرحله نیاز است روش مناسب تحلیل انتخاب شود.

تهیه دادههای عادی شده و یافتن ژنهای دارای بیان متمایز از دادههای سالم و بیمار				١
پیامرسانی سلولی تاثیر گرفته صحیح برای بیماری مورد نظر	سیرهای	تعیین م	۲	
دادن ماشین با تعدادی از نمونهها (ژنها + مسیرها + پاسخ)	آموزش	٣		
استفاده از ماشین مورد آموزش برای پیشبینی دیگر نمونهها	۴			



# با تشكراز توجه شما

به امید موفقیت این پروژهی عظیم 🏵

