بسم الرئم المحرب الوجع



بسمه تعالی تاییدیه اعضای هیات داوران

خانم زینب محمدتبار به شماره دانشجویی ۹۷۵۱۵۰۱۰۰۸ رشته بیوانقورماتیک پایان نامه خود را با عنوان: پیش بینی پپتیدهای ضد سرطانی با استفاده از روش جنگل تصادفی

Title: Predicting Anticancer Peptides using Random Forest

در تاریخ ۱۴۰۰/۱۱/۰۶ ارائه کردند.

اعضای هیات داوران نسخه نهایی پایان نامه را از نظر فرم و محتوا بررسی نموده و پذیرش آنرا برای تکمیل درجه کارشناسی ارشد تایید می نمایند.

| | امضاء | رتبه علمی | نام و نام خانوادگی | اعضای هیأت داوران |
|---|-------|-----------|-----------------------|------------------------------|
| | 1 | استاد | دکتر پرویز عبدالمالکی | استاد راهنما |
| | | دانشيار | دکتر سیدشهریار عرب | استاد داور داخلی |
| - | | دانشيار | دكتر فرامرز مهرنژاد | استاد داور خارجی |
| | | دانشيار | دکتر سیدشهریار عرب | نماینده شورای تحصیلات تکمیلی |

آییننامه حق مالکیت مادی و معنوی در مورد نتایج پژوهشهای علمی دانشگاه تربیت مدرس

مقدمه: با عنایت به سیاستهای پژوهشی و فناوری دانشگاه در راستای تحقق عدالت و کرامت انسانها که لازمه شکوفایی علمی و فنی است و رعایت حقوق مادی و معنوی دانشگاه و پژوهشگران، لازم است اعضای هیأت علمی، دانشجویان، دانشآموختگان و دیگر همکاران طرح، در مورد نتایج پژوهشهای علمی که تحت عناوین پایاننامه، رساله و طرحهای تحقیقاتی با هماهنگی دانشگاه انجام شده است، موارد زیر را رعایت نمایند:

ماده ۱- حق نشر و تکثیر پایان نامه/ رساله و درآمدهای حاصل از آنها متعلق به دانشگاه می باشد ولی حقوق معنوی پدید آورندگان محفوظ خواهد بود.

ماده ۲- انتشار مقاله یا مقالات مستخرج از پایاننامه/ رساله به صورت چاپ در نشریات علمی و یا ارائه در مجامع علمی باید به نام دانشگاه بوده و با تایید استاد راهنمای اصلی، یکی از اساتید راهنما، مشاور و یا دانشجو مسئول مکاتبات مقاله باشد. ولی مسئولیت علمی مقاله مستخرج از پایان نامه و رساله به عهده اساتید راهنما و دانشجو می باشد.

تبصره: در مقالاتی که پس از دانش آموختگی بصورت ترکیبی از اطلاعات جدید و نتایج حاصل از پایان نامه/ رساله نیز منتشر می شود نیز باید نام دانشگاه درج شود.

ماده ۳- انتشار کتاب، نرم افزار و یا آثار ویژه (اثری هنری مانند فیلم، عکس، نقاشی و نمایشنامه) حاصل از نتایج پایاننامه/ رساله و تمامی طرحهای تحقیقاتی کلیه واحدهای دانشگاه اعم از دانشکده ها، مراکز تحقیقاتی، پژوهشکده ها، پارک علم و فناوری و دیگر واحدها باید با مجوز کتبی صادره از معاونت پژوهشی دانشگاه و براساس آئین نامه های مصوب انجام شود. ماده ۴- ثبت اختراع و تدوین دانش فنی و یا ارائه یافته ها در جشنوارههای ملی، منطقهای و بینالمللی که حاصل نتایج مستخرج از پایاننامه/ رساله و تمامی طرحهای تحقیقاتی دانشگاه باید با هماهنگی استاد راهنما یا مجری طرح از طریق معاونت پژوهشی دانشگاه انجام گیرد.

ماده Δ - این آییننامه در Δ ماده و یک تبصره در تاریخ $\Delta V/f/1$ در شورای پژوهشی و در تاریخ $\Delta V/f/1$ در هیأت رئیسه دانشگاه به تایید رسید و در جلسه مورخ $\Delta V/V/1\Delta$ شورای دانشگاه به تصویب رسیده و از تاریخ تصویب در شورای دانشگاه $\Delta V/V/1\Delta$ است.

«اینجانب زینب محمدتبار دانشجوی رشته بیوانفورماتیک ورودی سال تحصیلی ۱۳۹۷ مقطع کارشناسی ارشد دانشکده علوم زیستی متعهد می شوم کلِیه نکات مندرج در آئین نامه حق مالکیت مادی و معنوی در مورد نتایج پژوهش های علمی دانشگاه تربیت مدرس را در انتشار یافته های علمی مستخرج از پایان نامه / رساله تحصیلی خود رعایت نمایم. در صورت تخلف از مفاد آئین نامه فوق الاشعار به دانشگاه وکالت و نمایندگی می دهم که از طرف اینجانب نسبت به لغو امتیاز اختراع بنام بنده و یا هر گونه امتیاز دیگر و تغییر آن به نام دانشگاه اقدام نماید. ضمناً نسبت به جبران فوری ضرر و زیان حاصله بر اساس برآورد دانشگاه اقدام خواهم نمود و بدینوسیله حق هر گونه اعتراض را از خود سلب نمودم»

امضا: زينب محمدتبار

تاریخ: ۱**۰ شهریور ۱۴۰۱**

آیین نامه چاپ پایاننامه (رساله)های دانشجویان دانشگاه تربیت مدرس

نظر به اینکه چاپ و انتشار پایان نامه (رساله)های تحصیلی دانشجویان دانشگاه تربیت مدرس، مبین بخشی از فعالیتهای علمی - پژوهشی دانشگاه است بنابراین به منظور آگاهی و رعایت حقوق دانشگاه،دانش آموختگان این دانشگاه نسبت به رعایت موارد ذیل متعهد میشوند:

ماده ۱: در صورت اقدام به چاپ پایان نامه (رساله)ی خود، مراتب را قبلاً به طور کتبی به «دفتر نشر آثارعلمی» دانشگاه اطلاع دهد.

ماده ۲: در صفحه سوم کتاب (پس از برگ شناسنامه) عبارت ذیل را چاپ کند:

«کتاب حاضر، حاصل پایان نامه کارشناسی ارشد/ رساله دکتری نگارنده در رشته بیوانفورماتیک است که در سال ۱۴۰۰ در دانشکده علوم زیستی دانشگاه تربیت مدرس به راهنمایی جناب آقای دکتر پرویز عبدالمالکی از آن دفاع شده است.»

ماده ۳: به منظور جبران بخشی از هزینههای انتشارات دانشگاه، تعداد یک درصد شمارگان کتاب (در هر نوبتچاپ) را به «دفتر نشر آثارعلمی» دانشگاه اهدا کند. دانشگاه می تواند مازاد نیاز خود را به نفع مرکز نشر درمعرض فروش قرار دهد.

ماده ۴: در صورت عدم رعایت ماده ۳، ۵۰٪ بهای شمارگان چاپ شده را به عنوان خسارت به دانشگاه تربیت مدرس، تأدیه کند.

ماده ۵: دانشجو تعهد و قبول می کند در صورت خودداری از پرداخت بهای خسارت، دانشگاه می تواند خسارت مذکور را از طریق مراجع قضایی مطالبه و وصول کند؛ به علاوه به دانشگاه حق می دهد به منظور استیفای حقوق خود، از طریق دادگاه، معادل وجه مذکور در ماده ۴ را از محل توقیف کتابهای عرضه شده نگارنده برای فروش، تامین نماید.

ماده ۶۰ اینجانب **زینب محمدتبار** دانشجوی رشته بیوانفورماتیک مقطع کارشناسی ارشد تعهد فوق وضمانت اجرایی آن را قبول کرده، به آن ملتزم می شوم.

نام و نام خانوادگی: زینب محمدتبار

تاریخ و امضا: ۱۰ شهریور ۱۴۰۱





دانشگاه تربیت مدرس

دانشکده علوم زیستی

پایاننامه کارشناسی ارشد

رشته بيوانفورماتيك

پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی با استفاده از روش جنگل تصادفی

نگارنده

زينب محمدتبار

استاد راهنما

دكتر پرويز عبدالمالكي

جكيده

اگرچه تلاشهای بسیار زیادی در جهت توسعه درمانهای جدید سرطان صورت گرفتهاست اما هنوز هم سرطان یکی ازعلل عمده مرگ در جهان است. شیمی درمانی با وجود عوارض جانبی شدید بر روی سلولهای طبیعی، هنوز هم روش اصلی مورد استفاده در درمان سرطان در مراحل پیشرفته یا متاستاتیک است. بنابراین، توسعه داروهای ضدسرطانی جدید با سمیت کم برای سلولهای طبیعی، یک مسیر جدید برای درمان سرطان فراهم می کند. در حال حاضر یکی از روشهای موثر نسبت به شیمی درمانی استفاده از پیتیدهای ضدسرطانی است. اما شناسایی این نوع پپتیدها به روشهای تجربی، پرهزینه و زمانبر است. بنابراین در سالهای اخیر استفاده از روشهای محاسباتی جهت شناسایی پپتیدهای ضدسرطانی، مورد توجه پژوهشگران بسیاری قرار گرفتهاست. به همین منظور در این پژوهش نیز سعی شدهاست تا توسط یادگیری ماشین مدلی برای پیشربینی پپتیدهای ضدسرطانی از پپتیدهای غیرضدسرطانی ایجاد شود.

در این پژوهش با جمعآوری دادههای مربوط به توالی پپتیدهای ضدسرطانی و غیرضدسرطانی، استخراج ویژگی از توالی این پپتیدها توسط کتابخانه پایتون iFeature، ساخت و آموزش دو طبقهبند جنگل تصادفی و ماشین بردارپشتیبان توسط کتابخانه پایتون scikit-learn بر روی ویژگیهای استخراج شده، به نتایج با صحت بالای ۸۲ درصد توسط طبقهبند جنگل تصادفی بر روی دادههای تست مستقل دست یافتهایم. همچنین با بررسی نتایج مدلهای آموزش دیده برروی دادههای تستمستقل، می توان اعلام کرد که ترکیب دو ویژگی QSOrder و APseduoAAC توسط هر دو طبقهبند جنگل تصادفی و ماشین بردارپشتیبان بالاترین عملکرد برای تشخیص پپتیدهای ضدسرطانی از بین پپتیدهای غیرضدسرطانی را با ۸۱ درصد صحت دارند.

کلید واژه: پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی، یادگیری ماشین، جنگل تصادفی، ماشین بردارپشتیبان، سرطان

فهرست مطالب

| ١ | ۱ فصل اول: مقدمه |
|----|--|
| 1 | ١-١ مقدمهای بر پپتیدهای ضدسرطانی |
| ۲ | ۱-۲ ویژگیهای زیستی پپتیدهای ضدسرطانی |
| ۴ | ۱-۳ طبقهبندی پپتیدهای ضدسرطانی |
| ۵ | ۱-۳-۱ پپتیدهای ضدسرطانی با ساختار آلفا-هلیکس (α-Helical ACPs) |
| ۵ | ١-٣-١ پپتيدهای ضدسرطانی غنی از سيستئين |
| ۶ | ۳-۳-۱ پپتیدهای ضدسرطانی با ساختار بتا-شیت (β-Sheet ACPs) |
| ۶ | ۱–۳–۴ پپتیدهای ضدسرطانی غنی از اسیدآمینههای منظم |
| Υ | ۱-۳-۵ پپتیدهای ضدسرطانی با اسیدآمینههای تغییریافته یا اصلاحشده |
| ٧ | ۱-۴ روشهای تجربی شناسایی پپتیدهای ضدسرطانی |
| λ | ۱-۵ روشهای محاسباتی پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی |
| λ | ۱-۵-۱ روشهای مبتنی بر یادگیری ماشین |
| ١٣ | ١-۶ پيشينه تحقيق |
| ۱۵ | ١-٧ هدف از انجام طرح |
| ١٧ | ٢ فصل دوم: مواد و روشها |
| ١٧ | ٧-١ محموعه داده |

| ۱۸ | ١-١-٢ مجموعه داده مثبت |
|----|---|
| ۱۹ | ٢-١-٢ مجموعه داده منفی |
| ۱۹ | ۲-۲ پیش پردازش مجموعه داده |
| ۱۹ | ۱-۲-۲ شناسایی و حذف توالی پپتیدهای مشابه توسط ابزار cd-hit |
| ۲۳ | ۲-۲-۲ فیلتر طول توالی پپتیدها |
| ۲۵ | ۲-۲-۳ بالانس کردن دادههای مثبت و منفی |
| ۲۷ | ٣-٢ مجموعه داده آموزش و تست |
| ۲۷ | ١-٣-٢ مجموعه داده آموزش |
| ۲٧ | ٢-٣-٢ مجموعه داده تست مستقل |
| ۲۸ | ٢-٢ استخراج ويژگى |
| ۲۸ | ۱-۴-۲ ویژگی Pseudo-Amino Acid Composition (PseudoAAC) اویژگی |
| ٣. | Amphiphilic Pseudo-Amino Acid Composition (APsedoAAC) ويژگى ۲-۴-۲ |
| ٣١ | ۳-۴-۲ ویژگی Composition of k-spaced Amino Acid Pairs (CKSAAP) ویژگی |
| ٣١ | ۴-۴-۲ ویژگی Composition/Transition/Distribution (CTD) چیژگی |
| ٣٣ | ۵-۴-۲ ویژگی Dipeptide Deviation from Expected Mean (DDE) مویژگی |
| ٣۵ | ۳-۴-۲ ویژگی Moran correlation (Moran) |
| ٣٧ | ۷-۴-۲ ویژگی Geary correlation (Geary) |

| ٣٧ | ۱-۴-۲ ویژگی Normalized Moreau-Broto Autocorrelation (NMBroto) |
|----|--|
| ۳۸ | ۹-۴-۲ ویژگی (KSCTriad (KSCTriad)k-Spaced Conjoint Triad (KSCTriad) |
| ۳۸ | ۱۰-۲ ویژگی Quasi-sequence-order (QSOrder) |
| ٣٩ | ٢-۵ پيشپردازش داده |
| ٣٩ | ٢-۶ نرمالسازى داده |
| ۴٠ | ٧-٢ معيارهای ارزيابی |
| ۴۱ | ١-٧-٢ حساسيت |
| ۴۱ | ٢-٧-٢ اختصاصيت |
| ۴۲ | ٣-٧-٢ صحت |
| ۴۲ | ۲–۷–۲ دقت |
| ۴۲ | اعتبارسنجی متقابل $m{k}$ -لایه۸ اعتبارسنجی متقابل الله |
| ۴۳ | ٢-٩ انتخاب ويژگى |
| ۴۳ | ۱-۹-۲ روش بستهبندی |
| 48 | ٢١ كاهش ابعاد مجموعه داده |
| ۴٧ | ۱۱-۲ مدلهای یادگیری ماشین اجرا شده روی مجموعه دادهها |
| ۴۸ | ۱-۱۱-۲ طبقهبندی جنگل تصادفی |
| | ٢-١١-٢ طبقهبندي ماشين بردار پيشتيبان |

| ۵١ | ٣ فصل سوم: نتايج و بحث |
|----|---|
| ۵١ | ٣-١ نتايج طبقهبندها |
| ۵۲ | ۳–۲ نتایج بدست آمده بر روی دادههای ۱۰ مؤلفه اول PCA |
| ۵۳ | ٣-٢-١ نتايج مربوط به طبقهبند جنگل تصادفي |
| ۵۶ | ۳-۲-۲ نتایج مربوط به طبقهبند ماشین بردارپشتیبان |
| ۵٩ | ۳-۳ نتایج ویژگیهای انتخاب شده توسط الگوریتم انتخاب متوالی رو به جلو |
| ۶۱ | ۳–۴ نتایج بدست آمده بر روی ۳ مجموعه داده SFS100 ،SFS50 و SFS200 |
| ۶۱ | ۳-۴-۳ نتایج مربوط به طبقهبند جنگل تصادفی |
| ۶٣ | ۴ فصل چهارم: بحث و پیشنهادات |

فهرست شكلها و نمودارها

| ۴ | شکل ۱–۱: تعدادی پپتید ضدمیکروبی طبیعی با فعالیت ضدسرطانی[۶] |
|----|---|
| | شكل ١–٢: ساختار كلى يک درخت تصميم |
| ۱۱ | شكل ١–٣: ساختار كلى يک طبقهبند جنگل تصادفى |
| ۱۲ | شکل ۱–۴: ساختار کلی یک ماشین بردارپشتیبان دوکلاس خطی |
| | شکل ۱—۵: مثالی از فضای نمونه پس از اعمال تابع هسته |
| ۱۴ | شکل ۱–۶: مراحل ادغام ساخت مجموعهداده از پپتیدهای ضدسرطانی و غیرضدسرطانی[۳۲] |
| ۱۸ | شکل ۲–۱: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت(پپتیدهای ضدسرطانی) |
| ۱۹ | شکل ۲–۲: نمایی کلی از مجموعه داده منفی(پپتیدهای غیرضدسرطانی) |
| ۲۱ | شکل ۲–۳: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت پس از اعمال cd-hit90 |
| ۲۱ | شکل ۲–۴: نمایی کلی از مجموعه داده منفی پس از اعمال cd-hit90 |
| ۲۲ | شکل ۲–۵: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت پس از اعمال cd-hit80 |
| ۲۲ | شکل ۲–۶: نمایی کلی از مجموعه داده منفی پس از اعمال cd-hit80 |
| ۲۴ | شکل ۲–۷: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت cd-hit90 پس از اعمال فیلتر طول توالی |
| ۲۴ | شکل ۲–۸: نمایی کلی از مجموعه داده منفی cd-hit90 پس از اعمال فیلتر طول توالی |
| ۲۶ | شکل ۲–۹: نمایی کلی از مجموعه داده منفی cd-hit90 پس از انتخاب رندوم |
| ۲۶ | شکل ۲–۱۰: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت و منفی پس از اعمال پیشپردازشها |
| ۳۵ | شکل ۲–۱۱: یک مثال مصور از ویژگیهای فیزیکوشیمیایی در دیتابیس AAindex [۴۴] |
| ۴۵ | شکل ۲–۱۲: نمودار انتخاب متوالی رو به جلو تا ۵۰ ویژگی |

| ۴۵ | شکل ۲–۱۳: نمودار انتخاب متوالی رو به جلو تا ۱۰۰ ویژگی |
|----|---|
| 45 | شکل ۲–۱۴: نمودار انتخاب متوالی رو به جلو تا ۲۰۰ ویژگی |
| | شکل ۳–۱: نمودار ۵۰ ویژگی انتخاب شده توسط انتخاب متوالی رو به جلو |
| ۶٠ | شکل ۳–۲: نمودار ۱۰۰ ویژگی انتخاب شده توسط انتخاب متوالی رو به جلو |
| ۶۱ | شکل ۳–۳: نمودار ۲۰۰ ویژگی انتخاب شده توسط انتخاب متوالی رو به جلو |

فهرست جدولها

| ۵۴ | ۣیژگی | گلتصادفی در هر تکو | ج بهترین مدل <i>ج</i> ن | ، ۳—۱: نتایح | جدول |
|-------|----------------------------|--------------------------------|-------------------------|--------------|------|
| ۵۵ | ب دوتایی ویژگیها | گلتصادفی در هر ترکی | ج بهترین مدل جن | ، ۳—۲: نتایج | جدول |
| ۵۶ | تمام ۷ ویژگیها | گلتصادفی در ترکیب ^۳ | ج بهترین مدل جن | ، ۳–۳: نتایج | جدول |
| ۵۶ | ىر تكويژگى | ئىين بردارپشتىبان در ھ | ج بهترین مدل ماث | ، ۳—۴: نتایج | جدول |
| ۵٧ | ب دوتایی ویژگیها | گلتصادفی در هر ترکی | ج بهترین مدل جن | ، ۳−۵: نتایج | جدول |
| ۵۹ | رکیب تمام ۸ ویژگیها | نین بردارپشتیبان در تر | ج بهترین مدل ماث | ، ۳–۶: نتایج | جدول |
| ۶۲SFS | ههای بدست آمده از الگوریتم | گلتصادفی بر روی داد | ج بهترین مدل جن | ، ۳–۷: نتایج | جدول |

١ فصل اول: مقدمه

ا $^{-1}$ مقدمهای بر یبتیدهای ضدسرطانی $^{-1}$

سرطان یکی از علل عمده مرگومیر میلیونها انسان در جهان است [۱, ۲]. بر آورد آژانس بین المللی تحقیقات سرطان (IARC) نشان می دهد که در سال ۲۰۱۸، ۱۸.۱ میلیون مورد جدید سرطان و ۹.۶ میلیون مرگ ناشی از سرطان در سراسر جهان رخ داده است. همچنین، آمار در سراسر جهان نشان می دهد که سرطان ریه، پستان و روده بزرگ بیش ازهمه انواع سرطانها بوده است [۳].

¹ Anticancer Peptides (ACP)

² International Agency for Research on Cancer

یکی از روشهای معمول در درمان سرطان، پرتودرمانی است. اما در روش پرتودرمانی علاوه بر از بین رفتن سلولهای سرطانی سلولهای طبیعی نیز دچار آسیب میشوند. مشاهده شدهاست، که سلولهای سرطانی در برابر داروهای شیمی درمانی که جهت مهار تکثیر DNA به کار می روند به صورت مقاوم و خاموش به تکثیر خود ادامه می دهند [۴]. بنابراین، توسعه داروهای ضدسرطانی جدید با سمیت کم برای سلولهای طبیعی، یک مسیر جدید برای درمان سرطان فراهم می کند. پپتیدها به دلیل عواملی نظیر اندازه کوچک، سنتز راحت، فعالیت و ویژگی بالا و تنوع بیولوژیکی توجه دانشمندان را به خود جلب کردهاست. از جمله پپتیدهای درمانی که در سالهای اخیر به منظور درمان سرطان مورد توجه قرار گرفتهاند، می توان پپتیدهای کاتیونی ضدسرطانی و پپتیدهای نفوذپذیر سلولی را نام برد.

تحقیقات نشان میدهد که پپتیدهای ضدسرطانی، در مقایسه با روشهای شیمیدرمانی و پرتودرمانی، عملکردی مناسب برای شناسایی و مهار سلولهای سرطانی بدون ایجاد مقاومت دارویی دارند[۵].

بنابراین در حال حاضر یکی از روشهای موثردر درمان سرطان که توجه دانشمندان را به خود جلب کرده-است، استفاده از پپتیدهای ضدسرطانی است. در ادامه به بررسی ویژگیهای زیستی پپتیدهای ضدسرطانی میپردازیم.

۱-۲ ویژگیهای زیستی پپتیدهای ضدسرطانی

همانطور که گفته شد یکی از راهکارهای نوین برای درمان سرطان، استفاده از پپتیدهای ضدسرطانی است که با توجه به انتخابی بودن نسبت به سلولهای سرطانی، عوارض کمتر و اثربخشی بالا مورد توجه بسیاری

از دانشمندان قرار گرفتهاست[۶]. یکی از انواع پپتیدهای مورد استفاده، پپتید ضدمیکروبی است که بخشی از پاسخ ایمنی ذاتی در برابر میکروبها در بسیاری از گونهها است. این پپتیدها دارای وزن مولکولی کم از پاسخ ایمنی و ساختار آمفی پاتیک و کاتیونی هستند که به آنها اجازه می دهد تا غشاهای منفی و سلولهای سرطانی (همانند باکتریها) را هدف قرار دهند. غشاء بیرونی سلولهای سرطانی نسبت به سلولهای طبیعی دارای فسفولیپیدهایی با بار منفی بیشتر نظیر فسفاتیدیل سرین و گلیکوپروتئینها و گلیکوز آمینوگلیکان های منفی هستند[۷]. پپتیدهای ضدسرطانی با توجه به ویژگیهای کاتیونی و آمفی پاتیک خود با تعاملات الکترواستاتیک به سلولهای سرطانی متصل شده و از این رو این پپتیدها از طریق نکروز یا آپوپتوز سمیت سلولهای سرطانی را محدود می کنند[۸-۱۰].

پپتیدهای ضدسرطانی در درمان دیابت، سرطان و بیماریهای قلبی عروقی به کار برده می شوند [۱۱]. اکثر پپتیدهای ضدسرطانی به صورت محلول و بدون ساختار هستند و تنها پپتید ضدمیکروبی انسانی به نام 37LL با توجه به حضور یک یا چند پیوند دی سولفیدی با صفحات β -sheet به شکل گلومرولی دیده شده است. از نظر تنوع ساختاری چند صد پپتید ضدمیکروبی مورد مطاله قرار گرفته است. این پپتیدها دارای ساختار آلفاهلیکسی غنی از سیستئین (نظیر Cecropins) یا دارای ساختار آلفاهلیکسی غنی از سیستئین (نظیر پرولین، هیستدین و تریپتوفان در این پپتیدها (نظیر Indolicidin) معمول است [۱۲].

³ Antimicrobial Peptides (AMP)

Table 1 Summary of select naturally occurring cationic antimicrobial peptides with anticancer activities

| Peptide | Source | Primary amino acid sequence a | Class | Net b | Anticancer activity |
|--------------------|---------------------------|---|---------|-------|--|
| BMAP-28 | Bos taurus | GGLRSLGRKILRAWKKYGPIIVPIIRI | α-Helix | +7 | Membranolytic |
| HNP-1 (β-defensin) | Homo sapiens | $AC_1YC_2\textbf{R}IPAC_3IAGE\textbf{RRY}GTC_2IYQG\textbf{R}LWAFC_3C_1$ | β-Sheet | +3 | Membranolytic Antiangiogenic? |
| Lactoferricin B | Bos taurus | FKC ₁ RRWQWRMKKLGAPSITC ₁ VRRAF | β-Sheet | +8 | Membranolytic Apoptosis inducer Antiangiogenic |
| LL-37 | Homo sapiens | LLGDFFRKSKEKIGKEFKRIVQRIKDFLRNLVPRTES | α-Helix | +6 | Membranolytic |
| Magainin 2 | Xenopus laevis | GIG K FLHSA KK FG K AFVGEIMNS | α-Helix | +3 | Membranolytic Apoptosis inducer? |
| Melittin | Apis mellifera | GIGAVL K VLTTGLPALISWI KRKR QQ | α-Helix | +6 | Membranolytic PLA ₂ c activator PLD d d activator |
| Tachyplesin I | Tachypleus tridentatus | KWC ₁ FRVC ₂ YRGIC ₂ YRRC ₁ R | β-Sheet | +6 | Binds hyaluronan and activates complement (C1q) Antiangiogenic? Induces cancer cell differentiation |

Amino acid sequences are given in one-letter code. Subscripts indicate pairings of Cys residues that form disulfide bonds. Boldface indicates cationic amino acid residues.

b At neutral pH.
c Phospholipase A₂.
d Phospholipase D.

شکل ۱-۱: تعدادی بیتید ضدمیکروبی طبیعی با فعالیت ضدسرطانی[۶]

در دهههای اخیر استفاده از این پیتیدها به عنوان عوامل ضدسرطان به عنوان یک روش درمانی نوین در نظر گرفتهشدهاست [۱۳–۱۵].

۱-۳ طبقهبندی پیتیدهای ضدسرطانی

رزونانس مغناطیسی هستهای NMR ً به عنوان یک روش مفید برای مطالعه جزئیات ساختاری بسیاری از پپتیدهای ضدمیکروبی شناخته شده، پدید آمدهاست. تجزیه و تحلیل ساختار سه بعدی این پپتیدها منجر به درک بهتری از عملکرد این پیتیدها می گردد[۱۶]. براساس ساختارهای شناخته شده توسط NMR پیتیدهای ضدسرطانی به پنج گروه طبقهبندی میشوند.

⁴ NMR spectroscopy

(α -Helical ACPs) ییتیدهای ضدسرطانی با ساختار آلفا-هلیکس ضدسرطانی با ساختار آلفا

برای اولین بار در پپتید Cecropins بسیاری از ویژگیها شناسایی شد و مطالعات اولیه با NMR نشان داد که پپتید ۱۵٪ الکل که پپتید ۱۵٪ الکل که پپتید ۱۵٪ الکل که پپتیدهای ساختار هلیکس این پپتیدهایی Hexafluoro Isopropyl شرکت دارد. در نتیجه پپتیدهای ضدمیکروبی دارای ساختار هلیکس، پپتیدهایی آمفی پاتیک با سطوح آبگریز و حاوی بار خالص مثبت هستند. پپتیدهای ضدمیکروبی با ساختار هلیکس بیشتر از سایر ساختارها مشاهده میشوند. پپتید ضدمیکروبی به نام Magainins گروه دیگری از پپتیدها با ساختار آلفا-هلیکس است. این پپتیدها از پوست نوعی قورباغه آفریقایی جدا میشوند. مطالعات NMR با ساختار آلفا-هلیکس در ۲۵٪ از نشان دادهاست، که Cecropins نیز مانند Magainins دارای ساختار آمفی پاتیک-هلیکس در ۲۵٪ از Trifluoroethanol

۱-۳-۱ پپتیدهای ضدسرطانی غنی از سیستئین

پپتیدهای نوتروفیل انسان 2-1-1 HNP اولین پپتیدهای غنی از سیستئین جدا شده از گرانول انسان بودند [۱۸]. پپتیدهای غنی از سیستئین با ۳۰ اسیدآمینه در طیف گستردهای از موجودات زنده وجود دارد. این پپتیدها به صورت یک موتیف حفاظت شده حاوی شش سیستئین با سه پیوند دیسولفید درون مولکولی است. اکثرا موقعیت پل دیسولفیدی بین 2-C3-C6 C2 است. مطالعات کریستالوگرافی-HNP است. اکثرا موقعیت پل دیسولفیدی بین عادل رسوب، نشان می دهد که این پپتید به صورت دایمر وجود دارد [۱۹]. در مطالعات مسالعات کریستالوگرافی Defensin بر روی ساختار مساختار مسخص گردید، که این پپتید حاوی سه رشته آنتی پارالل است. پپتید ماده این بیتید یک ساختار هلیکس بین دو رشته اول وجود دارد [۲۰].

(β -Sheet ACPs) پیتیدهای ضدسرطانی با ساختار بتا–شیت شدسرطانی با ساختار بتا–شیت

تعدادی از پپتیدهای ضدسرطانی با طول ۲۰ اسیدآمینه دارای یک ساختار سنجاق سری هستند. این پپتیدها دارای یک یا دو پیوند دیسولفیدی میباشند. پپتیدهای خرچنگ نعل اسبی، Tachyplesin دارای یک یا دو پیوند Polyphemusin II که به صورت موتیف کوتاه سنجاق سری هستند، این پپتید کوتاه توسط دو پیوند دیسولفیدی پایدار می گردد [۲۱, ۲۱]. مطالعات NMR همراه با ساختارهای 3D نشان میدهد که پپتید تحی صفحات آنتی Tachyplesin شباهت بسیار زیادی با پپتیدهای جدا شده از خوک دارد. مولکول پپتیدی صفحات آنتی پارالل به یک ساختار Turn متصل شدهاند و شامل دو پل دیسولفید هستند [۲۱].

۱-۳-۱ پیتیدهای ضدسرطانی غنی از اسیدآمینههای منظم

تعدادی از پپتیدهای ضدسرطانی دارای تعداد زیادی از یک اسیدآمینه خاص هستند. این پپتیدها دارای ساختارهای مختلف آلفا-هلیکس و بتا-شیت هستند. پپتید از اسیدآمینه هیستیدین از براق انسان جدا شده و این پپتید در برابر کاندید آلبیکانس فعال است[۲۲]. در حالی که پپتیدهای Tritrpticin شده و این پپتیدهای سرشار از در دارای ساختار نامنظم هستند. پپتیدهای Tritrpticin سرشار از تریپتوفان و پپتیدهای Bactenecin Bac-5 and Bac-7 غنی از سیدآمینه برولین هستند؛ در حالی که بپتید PR-39 غنی از اسیدآمینه آرژنین است[۲۳-۲۳].

-7-1 یبتیدهای ضدسرطانی با اسیدآمینههای تغییریافته یا اصلاحشده

تعدادی از پپتیدهای ضدسرطانی دارای اسیدآمینههای اصلاحشده هستند. بهترین نمونه از این پپتیدها، پپتیدهای تولید شده توسط باکتریها است. از این پپتیدها میتوان به نیسین که توسط باکتری لاکتوکوکوسلاکتیس ٔ تولید میشود، اشاره کرد. این پپتید باکتریایی از اسیدآمینههای نادر مانند(-3 لاکتوکوکوسلاکتیس ٔ تولید میشود، اشاره کرد. این پپتیدها (Methyllationine, Dyhydroalanine and Dehydrobutyrine و این پپتیدها برعلیه باکتریهای گرم مثبت فعال هستند[۲۷]. از دیگر پپتیدهای ضدمیکروبی که دارای اسیدآمینه اصلاحشده هستند، میتوان به پپتید که از Leuconostoc gelidum جدا شدهاست، اشاره کرد. این پپتید ساختار کانفورماسیونی آمفی پاتیک از خود نشان میدهد، که این ساختارها دارای نقش مهمی در تعامل با غشا هست[۲۸].

۱-۴ روشهای تجربی شناسایی پیتیدهای ضدسرطانی

برای شناسایی پروتئینها یا پپتیدها به روش تجربی اول از همه نیازمند استخراج نمونه آزمایشگاهی و یا آزمایشهایی روی موجود زنده است. همچنین برای کشف عملکرد موردنظر که در این پژوهش خاصیت ضدسرطانی پپتیدها مدنظر است نیازمند روشهای آزمایشگاهی خاص خود است. تمام مراحل از یافت نمونه تا بررسی عملکرد پپتید نیازمند متخصص و تجهیزات زیستی است. این پر واضح است که انجام روشهای آزمایشگاهی برای شناسایی عملکرد یک پپتید نیازمند زمان و هزینه مالی و انسانی قابل توجهی است. بدهمین دلیل همیشه امید است که با مطالعه بر روی روشهای محاسباتی بتوان محققان زیستی را تا حدی

⁶ Lactococcus Lactis

نجات داد، تا محققان زیستی برای انجام آزمایشهای خود، از بین کاندیدهای میلیونی برای مطالعه و آزمایش به کاندیدهای صدتایی یا حتی هزارتایی برسند. این پدیده باعث میشود تا محققان زیستی در زمان و هزینههای مالی و مواد صرفه جویی کنند و این زمان را صرف تحقیقات با ارزش تری کنند. شناسایی پپتیدهای ضدسرطانی نیز از این قاعده مستثنی نمی شود. به همین دلیل در این پایان نامه نیز سعی می شود تا با انجام یک روش محاسباتی به پیش بینی ای از پپتیدهای ضدسرطانی برسیم.

۱-۵ روشهای محاسباتی پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی

همانطور که در قسمت قبل اشاره شد، روشهای تجربی نیازمند صرف انرژی انسانی و هزینههای مالی زیاد است، در نتیجه نیاز به رویکردهای محاسباتی درکنار روشهای تجربی وجود دارد.

یکی از روشهای محاسباتی برای پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی، استفاده از دادههای بدست آمده توسط محققان زیستی برای یادگیریماشین است. در ادامه به توضیح مختصری از الگوریتمهای یادگیری ماشین به کاررفته در این پایاننامه می پردازیم.

ا روشهای مبتنی بر یادگیری ماشین -0

یادگیری ماشین به مجموعه وسیعی از روشهای محاسباتی برای درک دادهها اشاره دارد که می تواند الگوهای پیچیده در یک مجموعه را پیدا و بر اساس آنها تصمیم گیری کند. این روشها را می توان به دو دسته یادگیری با نظارت $^{\Lambda}$ و یادگیری بدون نظارت $^{\Lambda}$ تقسیم کرد. یادگیری ماشین با نظارت، یک مدل آماری

٨

⁷ Supervised ⁸ Unsupervised

برای پیشبینی برچسب کلاس^۹ بر اساس یک یا چند توصیفکننده ۱۰ (ویژگی^{۱۱}) ایجاد میکند. در این روش با هدف پیشبینی دقیق کلاسها برای مشاهدات آینده، مدلی^{۱۲} تنظیم میشود که برچسب کلاسها را به ویژگیها مرتبط کند.

در یادگیری ماشین بدون نظارت، به توصیفکنندهها کلاسی نسبت داده نشدهاست. در این روش با پیدا کردن ساختار و روابط بین توصیفکنندهها، دادهها کلاستر میشوند.^{۱۳}

در مسائلی که دادهها برچسب کلاس دارند؛ از روشهای با نظارت که به آنها طبقهبندی ۱۴ می گویند، استفاده می شود. در ادامه به اختصار طبقهبندهای استفاده شده در این پایان نامه توضیح داده می شود.

۱-۵-۱ طبقهبند درخت تصمیم^{۱۵}

درخت نوع خاصی از گراف است و درخت تصمیم یک روش برای پیشبینی بر اساس این ساختار است. به دلیل تفسیرپذیر بودن درختتصمیم، این روش از پرکاربردترین مدلها در مسائل یادگیری ماشین کلاسیک است. این ساختار از گره ریشه ۱۶ شروع می شود و به برگها ۱۷ (گره پایانی) ختم می شود. برگ است که مشخص می کند یک نمونه در چه کلاسی قرار خواهد گرفت. گرههای داخلی با استفاده از قوانینی و با توجه به ویژگیها، نمونه ها را به زیر مجموعههای مختلف تقسیم می کند، تا در نهایت مشخص شود هر نمونه به کدام کلاس تعلق دارد [۲۹].

⁹ Class Label

¹⁰ Descriptor

¹¹ Feature

¹² Predictors

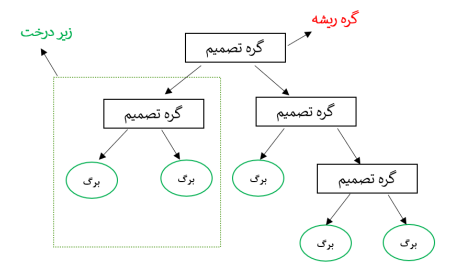
¹³ Clustering

¹⁴ Classification

¹⁵ Decision Tree Classifier

¹⁶ Root Node

¹⁷ Leaves



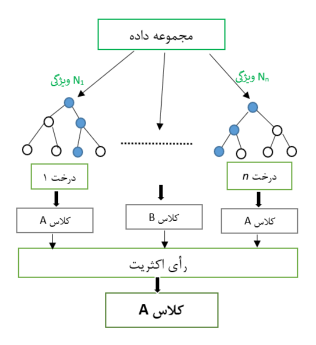
شکل ۱–۲: ساختار کلی یک درخت تصمیم

۱-۵-۱ طبقه بند جنگل تصادفی^{۱۸}

طبقهبند جنگل تصادفی از تعداد زیادی درختتصمیم استفاده می کند. به همین دلیل الگوریتم جنگلتصادفی در دسته الگوریتمهای یادگیری گروهی ۱۹ قرار می گیرد. در این روش هر درختتصمیم به صورت
تصادفی تعدادی از ویژگیها را انتخاب می کند و در مورد هر نمونه پیش بینی انجام می دهد. برای تعیین
برچسب یک نمونه بین تمام برچسبهایی که هر درخت به آن نمونه نسبت داده است؛ رأی اکثریت گرفته
می شود [۳۰].

¹⁸ Random Forest Classifier

¹⁹ Ensemble Learning

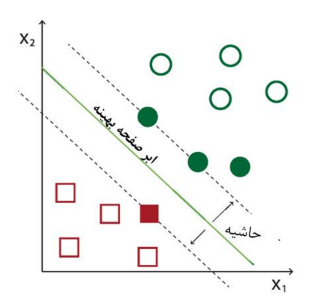


شکل ۱–۳: ساختار کلی یک طبقهبند جنگل تصادفی

۱-۵-۱ طبقهبند ماشین بردار پشتیبان ۲۰

ماشین بردارپشتیبان یک الگوریتم یادگیری ماشین است که سعی دارد با ایجاد یک ابرصفحه دادهها را به نسبت تعداد برچسبها تقسیم کند. این طبقهبند در ایجاد ابرصفحه مناسب به دنبال بیشینه کردن فاصله نمونهها از ابرصفحه است. به این فاصله حاشیه^{۲۱} گفته می شود.

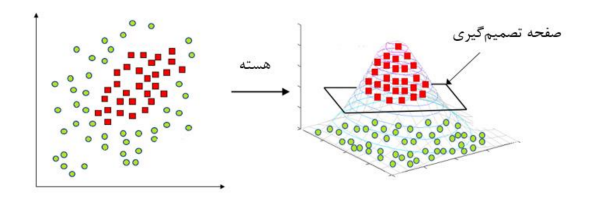
²⁰ Support Vector Machine



شکل ۱–۴: ساختار کلی یک ماشین بردارپشتیبان دوکلاس خطی

از آنجایی که همیشه و به راحتی امکان یافتن چنین ابرصفحهای نیست؛ با تابعی به نام هسته ۲۰ نمونه ها به فضایی جدید منتقل میشوند و سپس ابرصفحه مناسب ایجاد میشود. همچنین این الگوریتم اجازه می دهد تعداد کمی از نمونه ها در سمت نادرست ابرصفحه قرار بگیرند[۳۱].

²² Kernel



شکل ۱–۵: مثالی از فضای نمونه پس از اعمال تابع هسته

۱-۶ پیشینه تحقیق

پایگاه دادههای متعددی برای ذخیره داده پپتیدهای ضدمیکروبی با عملکرد ضدسرطانی که توسط محققان زیستی گزارش شدهاند بوجودآمدهاست. همچنین مقالات متعددی در حوزه پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی به روشهای محاسباتی در حال انتشار هستند که این نشاندهنده جذابیت و اهمیت موضوع تشخیص پپتیدهای ضدسرطانی از پپتیدهای غیرضدسرطانی است.

همچنین الگوریتمهای یادگیری ماشین کلاسیک و مدرن (شبکههای عصبی عمیق^{۲۲}) متعددی تا به امروز ارائه شدهاست. یکی از روشهای پیشبینی ^{۲۴}ACPs استخراج ویژگی از توالی این پپتیدها است. مطالعات گستردهای در حوزه استخراج ویژگی از توالی پپتیدها به صورت محاساباتی صورت گرفتهاست، که شامل استخراج ویژگی از توالی ساختار اول، ساختار دوم و سوم آنها میشود. عمده تحقیقات برای پیشبینی

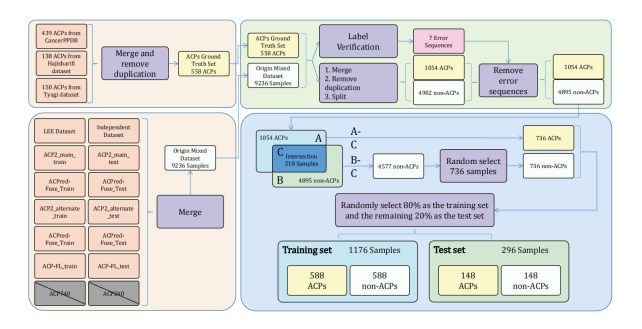
²⁴ Anticancer Peptides

²³ Deep Neural Networks

ACPها توسط استخراج ویژگی از ساختار اولیه این پپتیدها انجام شدهاست. بعلاوه ابزارهای متعددی برای استخراج این ویژگیها در حال توسعه هستند و منتشرشدهاند.

با مطالعه و جستجو بین پایگاه دادهها^{۲۵} و مقالات منتشرشده در حوزه پیشبینی ACPs، مطالعهای در سال ۲۰۲۱ تجمیعی از تمام دادههای موجود در حوزه پپتیدهای ضدسرطانی را در مقاله خود انجام دادهاست، دادههای این مطالعه مورد استفاده این پایاننامه قرار گرفته است[۳۲].

مراحل تجمیع داده بین پایگاه دادههای پپتیدهای ضدمیکروبی و دادههای استفاده شده در مقالات پیشین حوزه ACPs درشکل ۱-۶ مشاهده میشود[۳۲].



شکل ۱–۶: مراحل ادغام ساخت مجموعهداده از پپتیدهای ضدسرطانی و غیرضدسرطانی[۳۲]

²⁵ Databases

برای استخراج ویژگی از ساختار اولیه، ثانویه و یا ساختار سوم پروتئین و پپتید، ابزارهای متعددی منتشرشده و در حال توسعه هستند. با بررسی ابزارهای متفاوت برای استخراج ویژگیها از ساختاراولیه توالی پروتئین و در حال توسعه هستند. با بررسی ابزارهای متفاوت برای استخراج ویژگیها از ساختاراولیه توالی پروتئین و در حال iFeature که در سال ۲۰۱۸ منتشر شده است[۳۳]، پوشش دهنده نیازهای این پایانامه است.

همچنین با بررسی مقالات موجود در حوزه ACP prediction به روشهای محاسباتی و همچنین بررسی الگوریتمهای کلاسیک یادگیری ماشین، بررسی شدهاست که 79 و 79 SVM کاندیدای خوبی برای استفاده بر روی دادههای 70 non-ACP ،ACP ،ACP .

۱-۷ هدف از انجام طرح

اگرچه AMPs در چندین دهه قبل شناخته شدهاند، اما تنها در دهه اخیر است که تعداد مقالات مربوط به فعالیتهای ضدسرطانی آنها افزایش یافته و از آنها به عنوان پپتیدهای ضدسرطانی یاد میکنند[8-4, 8]. به همین علت بر این باوریم که در سالهای آینده، این پپتیدها به علت ویژگیهای منحصربه فردشان در راستای تأثیرگذاری روی سلولهای سرطانی، پیشرفت مهمی در درمان بیماری سرطان که از بزرگترین نگرانیهای جامعه بشری در جهان است، رقم خواهند زد. استراتژی دیگری که مورد توجه قرار گرفتهاست، استفاده ترکیبی از پپتیدها با داروهای مرسوم شیمی درمانی است که هزینههای درمان را کاهش میدهد و باعث به حداقل رساندن مشکل مقاومت به سرطان و جلوگیری از عود مجدد آن میشود. پیشرفت هایی در جهت تولید این پپتیدها در مقیاس بزرگ در جهان صورت گرفتهاست تا این روش درمانی، برای

²⁶ Random Forest

²⁷ Support Vector Machine

²⁸ Non Ancticancer Peptide

²⁹ Antimicrobal Peptides

بیماران ارزان تر و قابل دسترس تر باشد. هرچند محدودیتهایی ازجمله شباهت احتمالی این پپتیدها با آنتی ژنهای خودی یا تحریک سیستم ایمنی علیه این پپتیدها میتواند وجود داشته باشد. در نهایت با توجه به مطالب گفته شده میتوان پیشبینی کرد این پپتیدها مسیری رو به پیشرفت در جهت بهینه سازی روند درمان بیماری سرطان را طی کرده و میتوانند یک روش درمانی نوین و با عوارض کم را ارائه دهند. همچنین با توجه به هزینه مالی و انسانی زیاد برای شناسایی این پپتیدها به روش آزمایشگاهی، همیشه نیاز به روشهایی محاسباتی در کنار روشهای آزمایشگاهی وجود دارد. به همین دلیل در این پایان نامه نیز سعی در بررسی پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی از بین پپتیدهای غیرضدسرطانی توسط یادگیری ماشین شده—است.

۲ فصل دوم: مواد و روشها

۲-۱ مجموعه داده^{۳۰}

مجموعه داده مورد استفاده برای پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی که در این پایاننامه استفاده شده و در فصل قبل نیز به آنها اشاره شد به دو مجموعه تقسیم میشوند[۳۲].

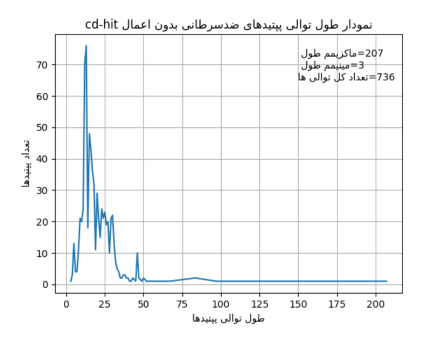
۱- مجموعه داده مثبت^{۳۱}، شامل پپتیدهای ضدمیکروبی با عملکرد ضدسرطانی، که توسط محققان زیستی به صورت آزمایشگاهی تایید شدهاند.

³⁰ Datasets ³¹ Positive Dataset

۲- مجموعه داده منفی^{۳۲}، شامل پپتیدهای ضدمیکروبی که عملکرد ضدسرطانی برای آنها گزارش نشدهاست.

۲-۱-۲ مجموعه داده مثبت

مجموعه داده مثبت شامل پپتیدهای ضدمیکروبی با عملکرد ضدسرطانی، که توسط محققان زیستی به صورت آزمایشگاهی تایید شدهاند، شامل ۷۳۶ پپتید ضدسرطانی(ACP) است[۳۲].

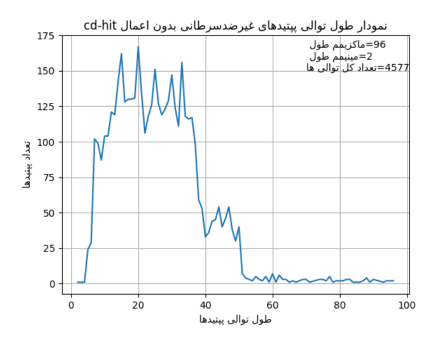


شکل ۲-۱: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت(پپتیدهای ضدسرطانی)

³² Negative Dataset

۲-۱-۲ مجموعه داده منفی

مجموعه داده منفی شامل پپتیدهای ضدمیکروبی که توسط محققان زیستی، عملکرد ضدسرطانی برای آنها گزارش نشدهاست، شامل ۴۵۷۷ پپتید غیرضدسرطانی (non-ACP) است [۳۲].



شکل ۲-۲: نمایی کلی از مجموعه داده منفی(پپتیدهای غیرضدسرطانی)

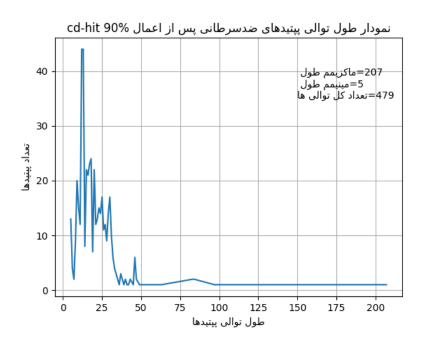
۲-۲ پیش پردازش مجموعه داده

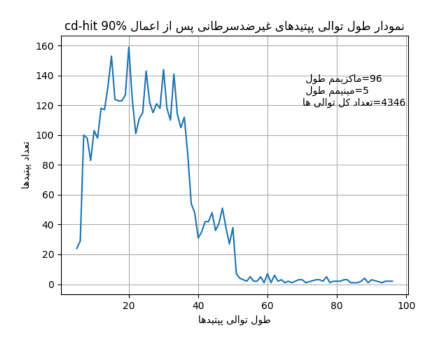
۲-۲-۲ شناسایی و حذف توالی پپتیدهای مشابه توسط ابزار cd-hit

اجتماع مجموعه داده خام مثبت و مجموعه داده خام منفی، مجموعا تعداد ۵۳۱۳ پپتید است. با استفاده از ابزار ۴۱]cd-hit بار بصورت کاملا مستقل اقدام به حذف توالیهای مشابه شد. یکبار بر روی دادههای

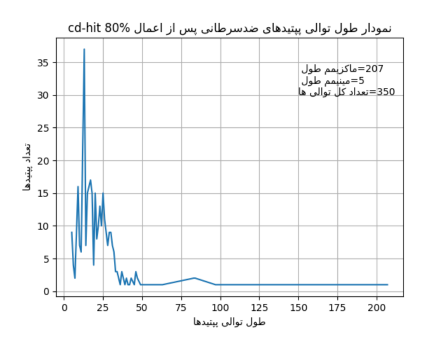
خام ۱۰۰ درصد شباهت ۳۳ و حذف پپتیدهای با طول کمتر از ۵ اسیدآمینه اجرا شد. بار دیگر مجددا بر روی دادههای خام ۸۰ درصد شباهت و حذف پپتیدهای با طول کمتر از ۵ اسیدآمینه اجرا شد. نتایج بدست آمده به تفکیک دادههای مثبت و منفی در شکلهای زیر مشاهده می شود. در نهایت با اجرا نتایج بدست آمده به ۴۵۳۴ داده کاهش یافت و با اجرا cd-hit80 مجموع داده به ۴۵۳۴ داده کاهش یافت. بدلیل اینکه با اعمال cd-hit90 مقدار قابل توجهی از دادهها کم شد، دادههای مربوط به cd-hit90 ملاک انجام ادامه پژوهش قرار گرفتند.

³³ Similarity

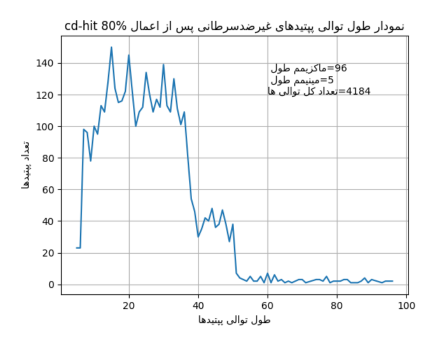




شکل ۴-۲: نمایی کلی از مجموعه داده منفی پس از اعمال ۲۰۱۶



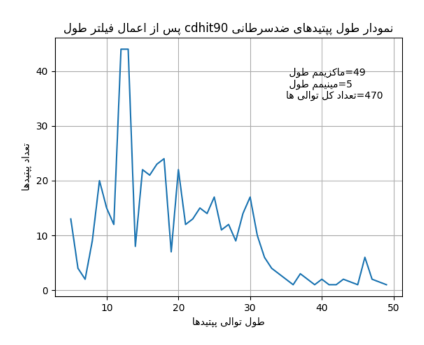
cd-hit80 سکل 7-1: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت پس از اعمال شکل 3



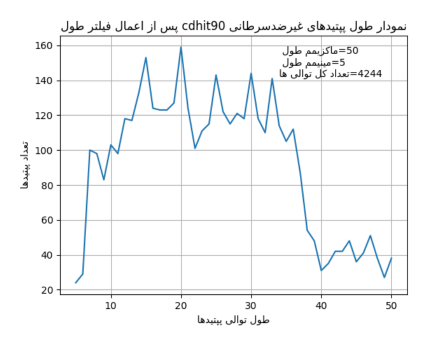
cd-hit80 سکل 7-3: نمایی کلی از مجموعه داده منفی پس از اعمال

۲-۲-۲ فیلتر طول توالی پپتیدها

با توجه به اینکه نُرم طول پپتیدهای ضدمیکروبی در طبیعت بین ۵ تا حداکثر ۵۰ اسیدآمینه دارند[۶]، به همین دلیل بر روی دادههای cdhit-90 فیلتر با طول حداکثر ۵۰ اعمال شد، که مجموعه داده به ۴۷۱۴ داده کاهش یافت.



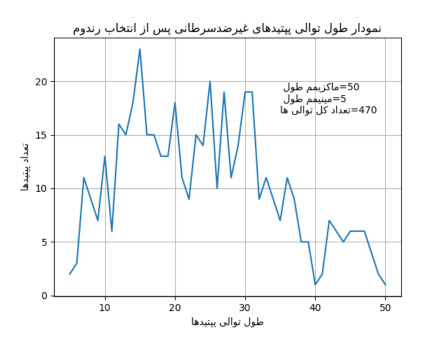
شکل ۲–۷: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت cd-hit90 پس از اعمال فیلتر طول توالی



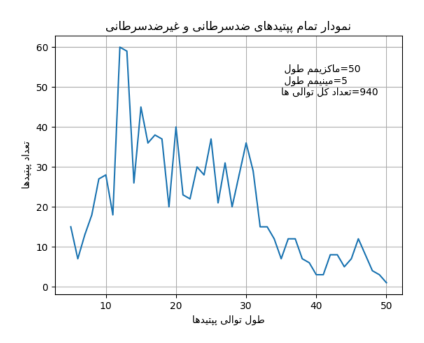
شکل $\Lambda-\Upsilon$ نمایی کلی از مجموعه داده منفی cd-hit90 پس از اعمال فیلتر طول توالی

۲-۲-۳ بالانس کردن دادههای مثبت و منفی

پس از اعمال پیشپردازش بر روی دادههای خام، تعداد دادههای cd-hit90 به تعداد ۴۲۰ داده مثبت (ACP) و ۴۲۴۴ داده منفی (non-ACP) کاهش یافت. با توجه به تعداد بیشتر مجموعه داده منفی و همچنین عدم گزارش وسیع پپتیدهای ضدسرطانی (ACP) به صورت آزمایشگاهی، یکی از چالشها انتخاب مجموعه داده منفی است. برای انتخاب دادههای منفی به تعداد دادههای مثبت روشهای مختلفی وجود دارد که رایجترین آن، انتخاب به صورت تصادفی به تعداد دادههای مثبت است. با انتخاب ۴۷۰ داده منفی و بر بین ۴۲۴۴ داده منفی، در نهایت مجموعهای ۹۴۰تایی با تعدادی مساوی از پپتیدهای ضدسرطانی و غیرضدسرطانی بدست آمد. نمایی کلی از مجموعه داده اصلی برای استفاده در ادامه پژوهش در شکل ۲-غیرضدسرطانی بدست آمد. نمایی کلی از مجموعه داده اصلی برای استفاده در ادامه پژوهش در شکل ۲-



شکل ۲–۹: نمایی کلی از مجموعه داده منفی cd-hit90 پس از انتخاب رندوم



شکل ۲-۱۰: نمایی کلی از مجموعه داده مثبت و منفی پس از اعمال پیش پردازشها

70 مجموعه داده آموز 71 و تست 72

برای آموزش و ارزیابی مدلهای یادگیری ماشین، مجموعه داده ۱۹۴۰تایی از پپتیدهای بدست آمده در مرحله قبل به نسبت ۸۰-۲۰ طوری که ۸۰ درصد برای مجموعه داده آموزش و ۲۰ درصد برای مجموعه داده تست مستقل در نظر گرفته شد.

۲–۳–۱ مجموعه داده آموزش

برای یادگیری مدلهای یادگیری ماشین و همچنین تنظیم پارامترهای^{۳۶} مدلها، ۸۰ درصد از کل مجموعه داده مثبت یعنی ۳۷۶ داده مثفی به مثبت و همچنین ۸۰ درصد از مجموعه داده منفی یعنی ۳۷۶ داده منفی به صورت کاملا رندوم و بدون تکرار انتخاب شدند، که در مجموع برای هر بار آموزش و تنظیم پارامترها، ۷۵۲ داده کنار گذاشته شد.

$^{\text{TV}}$ مجموعه داده تست مستقل $^{\text{TV}}$

برای ارزیابی عملکرد مدلهای آموزش دیده ۲۰ درصد از ۹۴۰ پپتید موجود کنار گذاشته شد، طوری که این ۲۰ درصد در هیچ مرحله ای از آموزش و انتخاب پارامترهای تنظیمی استفاده نشدند. بعبارتی ۱۸۸ داده طوری که تعداد ۹۴ داده مثبت بصورت کاملا رندوم و بدون تکرار از مجموعه دادههای مثبت و همچنین تعداد ۹۴ داده منفی بصورت کاملا رندوم و بدون تکرار از مجموعه دادههای منفی انتخاب شدند.

³⁴ Training Dataset

³⁵ Test Set

³⁶ Hyper Parameter Tuning

³⁷ Independent Test Set

۲-۴ استخراج ویژگی۳۸

با توجه به مطالعات پیشین در حوزه پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی، تصمیم به استخراج ویژگی از ساختار اولیه پپتیدها شد، با بررسی ابزارهای موجود برای استخراج ویژگی از توالی پپتیدها، کتابخانه پایتون iFeature نیازمندیهای این پایاننامه را پوشش میدهد[۳۳]، در ادامه ۱۰ ویژگی استخراج شده مبتنی بر ساختار اول پپتیدها که در این پایاننامه استفاده شده است، به اختصار توضیح داده میشود[۴۳, ۳۵, ۳۷٫ ۳۸].

۱-۴-۲ ویژگی (Pseudo-Amino Acid Composition (PseudoAAC)

فرض کنید $H^o_{\Upsilon}(i)$ ، $H^o_{\Upsilon}(i)$ و $H^o_{\Upsilon}(i)$ برای ۲۰,۰۰۰,۲۰ به ترتیب مقادیر آب گریزی، آب دوستی و وزن زنجیره جانبی برای ۲۰ اسید آمینه معمول باشند. مقدار آب گریزی برای هر اسید آمینه از رابطه زیر بدست می آید.

$$H_{1}(i) = \frac{H_{1}^{o}(i) - \frac{1}{\gamma \cdot \sum_{i=1}^{\gamma} H_{1}^{o}(i)}}{\sqrt{\frac{\sum_{i=1}^{\gamma} [H_{1}^{o}(i) - \frac{1}{\gamma \cdot \sum_{i=1}^{\gamma} H_{1}^{o}(i)]^{\gamma}}{\gamma \cdot }}}$$

$$(1-7) \text{ also } I_{1}(i) = \frac{I_{1}^{o}(i) - \frac{1}{\gamma \cdot \sum_{i=1}^{\gamma} H_{1}^{o}(i)}}{\sqrt{\frac{I_{1}^{o}(i) - \frac{1}{\gamma} \sum_{i=1}^{\gamma} H_{1}^{o}(i)]^{\gamma}}{\gamma \cdot }}}$$

وزن زنجیره جانبی برای هر اسیدآمینه مانند M(i) و $H_{r}(i)$ و وزن زنجیره جانبی برای هر اسیدآمینه مانند مانند و اسیدآمینه R_{i} و R_{i} مقدار (۱-۲) به دست می آیند. سپس تابع correlation به ازای هر جفت اسیدآمینه و R_{i} مقدار میانگین این R_{i} و وزگی از رابطه (۲-۲) محاسبه می شود.

۲۸

³⁸ Feature Extraction

$$\Theta(R_i, R_j) = \frac{1}{r} \{ [H_1(i) - H_1(j)]^r + [H_r(i) - H_r(j)]^r + [M(i) - M(j)]^r \}$$
 (Y-Y)

سپس مجموعه عوامل مرتبط با ترتیب توالی $^{
m P}$ به صورت زیر تعریف می شود. N طول توالی و N < N است. λ در اینجا λ برابر با γ در نظر گرفته شده است.

$$\theta_{1} = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^{N-1} \Theta(R_{i}, R_{i+1})$$

$$heta_{
m T} = rac{1}{N-{
m T}} \sum_{i=1}^{N-{
m T}} artheta(R_i, R_{i+{
m T}})$$
 رابطه (۳-۲)

:

$$\theta_{\lambda} = \frac{1}{N - \lambda} \sum_{i=1}^{N - \lambda} \Theta(R_i, R_{i+\lambda})$$

در نهایت برداری به طول 1 در اینجا به طول 1 برای هر پروتئین از رابطه (^+) بدست می آید که به آن ویژگی PseudoAAC گفته می شود. f_i فراوانی نرمال شده اسید آمینه iام و w=0.5 در نظر گرفته شده است [77].

³⁹ Sequence Order-Correlated Factors

$$x_c = rac{f_c}{\sum_{r=1}^{ au_c} f_r + \omega \sum_{j=1}^{\lambda} \theta_j}$$
 $(1 < c < au_c)$ $(f- au_c)$

۲-۴-۲ ویژگی (APsedoAAC) ویژگی ۲-۴-۲

تعریف مجموعه ویژگیهای این ویژگی مشابه ویژگی PseudoAAC است. $H_1(i)$ و $H_2(i)$ ویژگیهای آبگریزی و آبدوستی از رابطه همبستگی زیر محاسبه میشود.

رابطه (۲-۵)

$$H_{i,j}^{\prime}=H_{\prime}(i)H_{\prime}(j)$$

$$H_{i,j}^{\mathsf{T}} = H_{\mathsf{T}}(i)H_{\mathsf{T}}(j)$$

همچنین مجموعه عوامل مرتبط با ترتیب توالی به صورت زیر تعریف میشود.

رابطه (۲-۶)

$$\tau_{1} = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^{N-1} H_{i,i+1}^{\gamma}$$

$$\tau_{2} = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^{N-1} H_{i,i+1}^{\gamma}$$

$$\tau_{3} = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^{N-1} H_{i,i+1}^{\gamma}$$

$$\tau_{4} = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^{N-1} H_{i,i+1}^{\gamma}$$

. . .

$$\tau_{\lambda-1} = \frac{1}{N-\lambda} \sum_{i=1}^{N-\lambda} H_{i,i+\lambda}^{\lambda}$$

$$\tau_{\lambda} = \frac{1}{N - \lambda} \sum_{i=1}^{N - \lambda} H_{i,i+\lambda}^{\lambda}$$

سپس مجموعهای از توصیف گرها که به آنها APseudoAAC گفته می شود به صورت زیر تعریف می شوند. w=0.5

$$P_{c} = \frac{f_{c}}{\sum_{r=1}^{\Upsilon} f_{r} + w \sum_{j=1}^{\Upsilon\lambda} \tau_{j}}, (1 < c < \Upsilon)$$

$$P_{c} = \frac{\omega \tau_{u}}{\sum_{r=1}^{\Upsilon} f_{r} + w \sum_{j=1}^{\Upsilon\lambda} \tau_{j}}, (\Upsilon < u < \Upsilon + \Upsilon\lambda)$$

۲-۴-۲ ویژگی (CKSAAP) ۳-۴-۲

ویژگی CKSAAP، تعداد تکرار جفت اسیدآمینه که توسط k اسیدآمینه از هم فاصله ٔ دارند را محاسبه میکند. در این پایان نامه k = 0.1، در نظر گرفته شدهاست. بههمین دلیل بردار ویژگی به طول ۱۶۰۰ برای CKSAAP ساخته شد.

۲-۴-۲ ویژگی (CTD) ویژگی

ویژگی CTD مخفف سه کلمه ترکیب (Composition)، توزیع (Distribution) و انتقال (Transition) است؛ این ویژگی الگوهای توزیع ویژگیهای ساختاری یا فیزیکوشیمیایی یک اسیدآمینه در یک توالی

⁴⁰ Gap

پروتئین یا پپتید را نشان می دهد. برای محاسبه این ویژگی از ۱۳ ویژگی فیزیکوشیمیایی استفاده شده است؛ که شامل ویژگی های آبگریزی، قطبیت 14 ، قطبش پذیری 17 ، حجم نرمال شده وندروالس 17 ، ساختارهای ثانویه 60 و قابلیت دسترسی به حلال 17 است. هر یک از این ویژگیها بیست اسیدآمینه را بر اساس خواص فیزیکوشیمیایی به سه گروه تقسیم می کنند و سپس توالی پروتئینی بر اساس این که هر اسیدآمینه در کدام گروه قرار می گیرند بازنویسی می شوند. ویژگیهای ترکیب، انتقال و توزیع برای توالی بازنویسی شده محاسبه می شود و هریک به ترتیب بردارهایی به طول 17 ، 17 و 17 و 17 تولید می کنند. در نهایت بردار ویژگی محاسبه می شود که به طول 17 است.

⁴¹ Polarity

⁴² Polarizability

⁴³ Charge

⁴⁴ Normalized VanderWaals Volume

⁴⁵ Secondary Structures

⁴⁶ Solvent Accessibility

۵-۴-۲ ویژگی Dipeptide Deviation from Expected Mean (DDE)

ویژگی DDE توسط ۳ پارامتر ساخته می شود، ۱- ترکیب دوتایی پپتیدها $(D_c)^{fV}$ میانگین نظری D_c^{fV} میانگین نظری D_c^{fV} و واریانس نظری D_c^{fV} و پارامترهای بیان شده و D_c^{fV} در روابط زیر محاسبه می شوند.

: 'rs' معیار ترکیب دوتایی برای دوپپتید ' $D_c(r,s)$

$$D_c(r,s) = \frac{N_{rs}}{N-1}, r,s \in \{A, C, D, ... Y\}$$

که، N_{rs} تعداد پپتیدهای دوتایی با اسیدآمینه r و N طول پپتید هستند.

نظری: $T_m(r,s)$

$$T_m(r,s) = \frac{C_r}{C_N} \times \frac{C_s}{C_N}$$

که، C_r تعداد کدون ٔ های کدکننده اولین اسیدآمینه و C_s تعداد کدونهای کدکننده دومین اسیدآمینه در C_r نعداد کل کدونهای ممکن بغیر از C_r کدون متوقف کننده C_N است.

نظرى: $T_{v}\left(r,s\right)$

$$T_v(r,s) = \frac{T_m(r,s)(1-T_m(r,s))}{N-1}$$

و، در نهایت DDE(r,s) از رابطه زیر محاسبه می شود:

$$DDE(r,s) = \frac{D_c(r,s) - T_m(r,s)}{\sqrt{T_v(r,s)}}$$

⁴⁷ Dipeptide Composition

⁴⁸ Theoretical Mean

⁴⁹ Theoretical Variance

⁵⁰ Codon

⁵¹ Stop Codons

ویژگی DDE در نهایت بردار ویژگی به طول ۴۰۰ تولید می کند.

۲-۴-۲ ویژگی Moran correlation (Moran)

```
H CIDH920105
D Normalized average hydrophobicity scales (Cid et al., 1992)
A Cid, H., Bunster, M., Canales, M. and Gazitua, F.
T Hydrophobicity and structural classes in proteins
J Protein Engineering 5, 373-375 (1992)
C CIDH920103
               0.973 CIDH920104
                                    0.970
                                         CIDH920102
                                                        0.969
  NISK860101
               0.938 BASU050102
                                    0.931 ZHOH040103
                                                        0.926
  R0BB790101
                                    0.921 MIYS850101
               0.921 CIDH920101
  BASU050103
               0.914 PLIV810101
                                    0.914 BIOV880101
               0.907
                                    0.905 ZHOH040101
                                                        0.904
  BASU050101
                     WERD780101
  RADA880108
               0.898 FAUJ830101
                                    0.893 MEEJ810101
                                                        0.892
               0.891 SWER830101
                                   0.890 CORJ870102
  P0NP930101
                                                        0.890
                                          MANP780101
  ROSM880104
               0.886 BIOV880102
                                    0.882
                                                        0.879
                                   0.866 RADA880102
  ARGP820101
               0.867
                      JOND750101
                                                        0.861
               0.859 GUOD860101
                                   0.858 ROSG850102
  CASG920101
  NOZY710101
               0.857
                     PONP800101
                                    0.856 NISK800101
  BLAS910101
               0.852 CORJ870107
                                   0.848 MEEJ810102
                                                        0.844
  PONP800108
               0.843 ROSM880105
                                    0.843 MEEJ800102
  TAKK010101
               0.840 EISD860101
                                    0.839 CORJ870104
                                                        0.838
                                    0.837 PONP800102
  CORJ870103
               0.838 SIMZ760101
                                                        0.831
  LIFS790101
               0.828 LEVM760106
                                   0.828 CORJ870101
                                                        0.827
               0.826 CORJ870105
                                   0.822 GOLD730101
                                                        0.820
  CORJ870106
  ZH0H040102
               0.818 PONP800107
                                   0.818 NADH010104
                                                        0.817
                                    0.813 NADH010103
  PTI0830102
               0.813 VENT840101
                                                        0.810
  PONP800103
               0.807 MEIH800103
                                   0.804 NADH010105
                                                        0.800
  WOEC730101
              -0.800 KIDA850101
                                  -0.803 PUNT030101
                                                       -0.805
  KRIW790101
              -0.816 FUKS010103
                                  -0.821 PUNT030102
                                                       -0.822
  MEIH800102
              -0.826 RACS770102
                                  -0.830 VINM940103
                                                       -0.832
  KARP850102
              -0.839 CORJ870108
                                  -0.843 FASG890101
                                                       -0.860
              -0.860 KARP850101
                                  -0.866 BULH740101
  PARS000101
                                  -0.885 MIYS990103
  GRAR740102
              -0.884 VINM940101
                                                       -0.886
  RACS770101
              -0.887 GUYH850102
                                  -0.892 WOLS870101
              -0.901 00BM770103
                                  -0.904 MIYS990104
                                                       -0.908
  MIYS990105
  VINM940102
              -0.910 MIYS990102
                                  -0.915 MIYS990101
                                                       -0.916
  MEIH800101
                                  -0.927 PARJ860101
             -0.923 GUYH850103
                                                      -0.948
                                                                  H/Y
           R/K
                  N/M
                                                          G/W
                                                                          I/V
    A/L
                           D/F
                                  C/P
                                           Q/S
                                                 E/T
    0.02
          -0.42
                  -0.77
                          -1.04
                                  0.77
                                         -1.10
                                                 -1.14
                                                         -0.80
                                                                  0.26
                                                                          1, 81
                          1.35
          -0.41
                  1.00
                                  -0.09
                                         -0.97
                                                 -0.77
                                                          1.71
                                                                  1.11
                                                                          1.13
```

شکل ۲–۱۱: یک مثال مصور از ویژگیهای فیزیکوشیمیایی در دیتابیس AAindex [۴۴] تعریف میشوند. توصیف کنندههای در توالی تعریف میشوند. خواص (ویژگیهای) اسیدآمینه که در این توصیف کنندهها استفاده میشود، از دیتابیس AAindex استخراج میشود.

⁵² Descriptors ⁵⁴ Properties

⁵³ Autocorrelation

در دسترس است. ۸ شاخص مسیر $\frac{http://www.genome.jp/dbget/aaindex.html/}{http://www.genome.jp/dbget/aaindex.html/$

'CIDH920105', 'BHAR880101', 'CHAM820101', 'CHAM820102', 'CHOC760101', 'BIGC670101', 'CHAM810101', 'DAYM780201'

از دیتابیس AAindex استفاده شدهاند.

تمام شاخصهای اسیدآمینهها متمرکز ٔ و استانداردشده ٔ توسط رابطه زیر هستند.

$$P_r = \frac{P_r - \overline{P}}{\sigma}$$

که، \overline{P} میانگین خواص ۲۰ اسیدآمینه و σ انحراف معیار ۲۰ اسیدآمینه است، که \overline{P} و σ خود توسط رابطه زیر قابل محاسبه هستند.

$$\bar{P} = \frac{\sum_{r=1}^{\Upsilon} P_r}{\Upsilon}, \sigma = \sqrt{\frac{1}{\Upsilon} \sum_{r=1}^{\Upsilon} (P_r - \bar{P})^{\Upsilon}}$$

طول بردار ویژگی توصیف کنندههای خود همبستگی n * lag است، که n تعداد شاخصهای انتخاب شده از پایگاه داده AAindex است. که در این پایان نامه n=8 و درنتیجه طول بردار ویژگی ها n=8 است. توصیف کننده خودهمبستگی Moran توسط رابطه زیر بدست می آید.

$$I(d) = \frac{\frac{1}{N-d} \sum_{i=1}^{N-d} (P_i - \bar{P}') (P_{i+d} - \bar{P}')}{\frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (P_i - \bar{P}')^{\Upsilon}}, d = 1, \Upsilon, \Upsilon \dots, nlag$$

⁵⁵ Centralized ⁵⁶ Standardized

که، lag خودهمبستگی و nlag بیشترین مقدار برای lag است که در اینجا nlag برابر با t در نظر گونته ایم.

ویژگیهای اسیدآمینهها در موقعیت i و i است. \overline{P} میانگین ویژگی P نیز ازرابطه زیر بدست می آید.

$$\bar{P}' = \frac{\sum_{i=1}^{N} P_i}{N}$$

Y-۴-۲ ویژگی (Geary correlation (Geary)

برای یک پپتید یا پروتئین توصیف کنندههای Geary از رابطه زیر محاسبه می شوند.

$$C(d) = \frac{\frac{1}{Y(N-d)} \sum_{i=1}^{N-d} (P_i - P_{i+d})^{Y}}{\frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^{N} (P_i - \bar{P}')^{Y}}, d = 1, Y, ..., nlag$$

که، P_{i+d} ، P_i ، P ،d و nlag تعاریف مشابه ویژگی Moran دارند.

۱-۴-۲ ویژگی (NMBroto Autocorrelation (NMBroto) ویژگی

توصیف کنندههای خودهمبستگی Moreau-Broto با رابطه زیر تعریف میشوند.

$$AC(d) = \sum_{i=1}^{N-d} P_i \times P_{i+d}, d = 1, \forall, ..., nlag$$

همچنین توصیف کنندههای خودهمبستگی normalized Moreau-Broto با رابطه زیر تعریف میشوند.

$$ATS(d) = \frac{AC(d)}{N-d}, d = 1,7,...,nlag$$

۴-۲ ویژگی ۹-۴-۲ ویژگی

توصیفگر KSCTriad مبتنی بر توصیفگر CTriad است که نه تنها اعداد سه واحد اسیدآمینه پیوسته را محاسبه می کند، بلکه واحدهای اسیدآمینه پیوسته را نیز در نظر می گیرد که با هر k باقیمانده k از هم جدا می شوند (حداکثر مقدار پیشفرض k در این پایاننامه ۱ تنظیم شدهاست). به عنوان مثال، k یک سه گانه با k=1 است. بنابراین، ابعاد بردار ویژگی کدگذاری شده در KSCTriad k=1 است. بنابراین، ابعاد بردار ویژگی کدگذاری شده در است.

۱۰-۴-۲ ویژگی (QSOrder) ویژگی

برای هر نوع اسیدآمینه، یک توصیف گر QSOrder را می توان به صورت زیر تعریف کرد:

$$X_r = \frac{f_r}{\sum_{r=1}^{\Upsilon} f_r + w \sum_{d=1}^{nlag} \tau_d}, r = 1, \Upsilon, \dots, \Upsilon.$$

که در آن f_r وقوع نرمال شده اسیدآمینه نوع r و w یک عامل وزنی است (w=0.1). اینها اولین ۲۰ وصیف گر دیگر QSOrder به صورت زیر تعریف می شوند:

$$X_{d} = \frac{w\tau_{d} - \mathbf{r}}{\sum_{r=1}^{\mathbf{r}} f_{r} + w\sum_{d=1}^{nlag} \tau_{d}}, d = \mathbf{r}, \mathbf{r}, \dots, \mathbf{r} \cdot + nlag$$

⁵⁷ Residues

۵۸ پیشپردازش داده ۵۸

۴ مرحله تحت عنوان پیشپردازش بر روی دادههای هر ۱۰ ویژگی استخراج شده اعمال شد.

حذف ستونهای تکراری، ازبین ستونهایی که مقادیر تکراری داشتند، همه بجز اولین ستون از بین تکراری-ها حذف شدند.

حذف ستون با مقادیر یکسان، ستونی که برای تمام نمونهها مقادیر یکسانی داشته باشد؛ حاوی اطلاعات مفید نیست بههمین دلیل این ستونها شناسایی و حذف شدند.

حذف نمونههای تکراری، نمونههایی(سطرهایی) که برای تمام ویژگیها مقدار یکسانی داشتند، همگی بجز اولین نمونه حذف شدند.

۲–۶ نرمالسازی داده ^{۵۹}

از آنجایی که ممکن است در دادهها ویژگیهای متفاوت محدودههای مختلفی داشته باشند، در این صورت ویژگیهایی که شامل دامنه اعداد بزرگتری هستند نسبت به بقیه ویژگیها می توانند تأثیر بیشتری روی نتیجه پیشبینی داشته باشند که این باعث سو یافتن مدل یادگیری به سمت این ویژگیها می شود در صورتی که ممکن است این ویژگیها نسبت به ویژگیهایی ک دامنه کوچکتری دارند اهمیت کمتری داشته باشند که این اتفاق خوبی نیست، به همین منظور تمام ویژگیها باید نرمالسازی یا استانداردسازی شوند. در این مطالعه با استفاده از روش نرمالسازی هmin-max و با رابطه (۲-۷) هر ویژگی در مجموعه داده به بازه [۰،۱] نگاشت شدند.

⁵⁹ Normalization

⁵⁸ Data preprocessing

$$x' = \frac{x - x_{min}}{x_{max} - x_{min}}$$
 (۲-۲) رابطه

هر یک از ویژگیهای مجموعه داده تست مستقل و آموزش با رابطه (۲-۷) به اعداد جدیدی نگاشت شدند.

۲-۷ معیارهای ارزیابی

جهت سنجش کارایی الگوریتمهای یادگیری ماشین نیاز به معیارهایی داریم و برای تعریف معیارهای ارزیابی ابتدا احتیاج به پارامترهایی داریم که بدانیم چه تعداد از نمونهها به درستی پیشبینی شدهاند. با توجه به این که این مطالعه در زمینه پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی است، پارامترها و معیارهای ارزیابی بر این اساس تعریف خواهند شد.

مثبت صحیح ^{۶۰}؛ یک پپتید ضدسرطانی به درستی یک پپتید ضدسرطانی اعلام شده است. تعداد این پیش-بینیها را با TP نشان می دهند.

مثبت کاذب^{۱۹}: یک پپتید غیرضدسرطانی به اشتباه یک پپتید ضدسرطانی اعلام شدهاست. تعداد این پیش-بینیها را با FP نشان میدهند.

منفی صحیح^{۶۲}؛ یک پپتید غیرضد سرطانی به درستی یک پپتید غیرضد سرطانی اعلام شده است. تعداد این پیش بینی ها را با TN نشان می دهند.

منفی کاذب^{۴۳}: یک پپتید ضدسرطانی به اشتباه یک پپتید غیرضدسرطانی اعلام شدهاست. تعداد این پیش-بینیها را با FN نشان می دهند.

⁶⁰ True positive

⁶¹ False positive

⁶² True negative

⁶³ False negative

در ادامه معیارهای ارزیابی براساس این پارامترها بیان میشود.

Y-V-۲ حساسىت^{۶۴}

توانایی یک الگوریتم یادگیری ماشین برای تشخیص مقادیر مثبتصحیح (TP) را حساسیت یا یادآوری توانایی یک الگوریتم یادگیری ماشین برای تشخیص مقادیر مثبتصحیح (TP) را حساسیت یا یادآوری گویند و از رابطه (7-4) بدست میآید. با توجه به این رابطه میتوان دریافت که هر چه تعداد پپتیدهای ضدسرطانی که به اشتباه پپتید غیرضدسرطانی پیشبینی شدهاند؛ کمتر باشد، یعنی منفی کاذب (FN) کمتر باشد، رابطه (7-4) به عدد یک نزدیک تر و حساسیت الگوریتم برای پیشبینی بالاتر است.

$$Sensivity = \frac{TP}{TP + FN}$$
 (۸-۲) (۸-۲) رابطه

۲-۷-۲ ا**خ**تصاصیت

توانایی یک الگوریتم یادگیری ماشین برای تشخیص مقادیر منفی صحیح (TN) را اختصاصیت گویند و از رابطه $(Y-\Lambda)$ بدست می آید. با توجه به این رابطه می توان دریافت که هر چه تعداد پپتیدهای غیر ضد سرطانی که به اشتباه پپتید ضد سرطانی پیش بینی شده اند؛ کمتر باشد، یعنی مثبت کاذب (FP) کمتر باشد، رابطه $(Y-\Lambda)$ به عدد یک نزدیک تر اختصاصیت الگوریتم برای پیش بینی بالاتر است.

$$Specificity = \frac{TN}{TN + FP}$$
 (۹-۲) رابطه

⁶⁶ Specificity

⁶⁴ Sensitivity

⁶⁵ Recall

۲-۷-۳ صحت

یکی دیگر از معیارهای ارزیابی صحت است و از رابطه $(Y-\Lambda)$ بدست میآید. این معیار نشان می دهد چند درصد از داده ها به درستی طبقه بندی شده اند.

رابطه (۲-۱۰)

$$Accuracy = \frac{TP + TN}{TP + FP + TN + FN}$$

۶۸ دقت ^{۶۸}

دقت نشان دهنده نسبت تعداد پپتیدهای ضدسرطانی که توسط الگوریتم یادگیری ماشین به درستی مثبت گزارش شده است به تعداد تمام پپتیدهای ضدسرطانی است؛ میباشد و با رابطه (۲-۱) محاسبه می شود.

$$Precision = \frac{TP}{TP + FP}$$
 (۱۱-۲) رابطه

اعتبارسنجی متقابل kلیه 89

اعتبارسنجی متقابل k-لایه، یک روش برای ارزیابی مدل یادگیری ماشین است. در این روش مجموعه داده آموزش به k بخش افراز می شود. هر بار یک بخش به عنوان مجموعه داده آزمون در نظر گرفته می شود سپس مدل روی k بخش دیگر که به عنوان مجموعه آموزش انتخاب می شوند اجرا می شود. دقت مدل

⁶⁹ K-fold Cross Validation

⁶⁷ Accuracy

⁶⁸ Precision

روی بخشی که به عنوان مجموعه آزمون در نظر گرفته شده بود؛ محاسبه می شود. این روند k بار انجام می شود به طوری که تمام داده ها حداقل یکبار هم در مجموعه آزمون و هم در مجموعه آموزش شرکت کرده باشند و در نهایت میانگین دقت محاسبه شده در k مرحله به عنوان دقت مدل گزارش می شود. برای ارزیابی مدل های یادگیری در این پایان نامه مقدار k برابر ۱۰ در نظر گرفته شده است [۴۵].

۲-۹ انتخاب ویژگی^{۷۰}

انتخاب ویژگی، انتخاب یک زیرمجموعه از کل فضای مجموعه ویژگیها است به طوری که ویژگیهای انتخاب شده بیشترین ارتباط را با برچسب کلاسها داشته باشند. انتخاب ویژگیهای مناسب باعث میشود مدلهای یادگیری ماشین کارآیی بهتری داشته و ارتباط بین ویژگیها و کلاسها قابل در کتر باشد. به طور کلی روشهای انتخاب ویژگی را میتوان به دو گروه بستهبندی ۲۱ و فیلتر ۲۲ تقسیم کرد.

۲-۹-۱ روش بستهبندی

در این روش، مدلی با زیرمجموعههای مختلف از ویژگیها توسط حذف یا اضافه کردن آنها ساخته و آموزش داده می شود. در نهایت زیرمجموعهای از ویژگیها که بالاترین عملکرد را برای مدل داشتند، انتخاب می شوند. از روشهای انتخاب ویژگی به روش بسته بندی می توان انتخاب متوالی رو به جلو۳۲ و انتخاب متوالی رو به

⁷⁰ Feature selection

⁷¹ Wrapper

⁷² Filte

⁷³ Sequential Forward Selection

عقب^{۷۴} را نام برد. در واقع این روش یک الگوریتم جستجو است که ویژگیها به عنوان ورودی الگوریتم هستند و کارآیی مدل به عنوان خروجی؛ که باید بهینه شود.

در این پایاننامه از روش انتخاب متوالی رو به جلو توسط کتابخانه پایتون mlxtend استفاده شدهاست [۴۶]. انتخاب متوالی رو به جلو ۳ بار توسط پارامترهای زیر اجرا و ۳ دسته ویژگی توسط الگوریتم تولید شد.

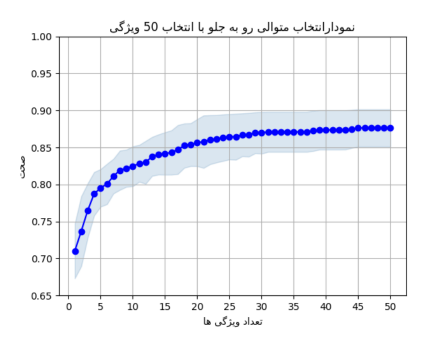
یکی از پارامترهای روش بستهبندی انتخاب یک مدل یادگیری ماشین برای انتخاب ویژگیها است. در این پایان ام از طبقهبند نیز صحت لیان امر استفاده شد. معیار ارزیابی طبقهبند نیز صحت اعتبارسنجی ۱۰ لایه اعمال شد.

پارامتر بعدی در الگوریتم SFS^{۷۰}، برای تعداد ویژگیهای انتخابی است، که دراینجا ۳ مقدار ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ در نظر گرفته شد.

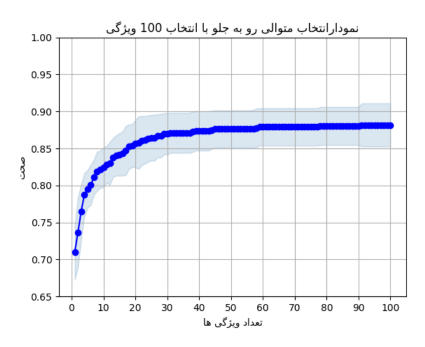
مراحل ۳ دسته ویژگی تولید شده که شامل ۵۰ ویژگی مهم، ۱۰۰ ویژگی مهم و ۲۰۰ ویژگی مهم هستند در تصاویر زیر مشاهده می شود. از این پس به ۵۰، ۱۰۰ و ۲۰۰ ویژگی انتخاب شده توسط الگوریتم SFS، با نام مجموعه داده SFS که SFS و SFS اشاره خواهدشد.

^{γΔ} Sequential Forward Selection

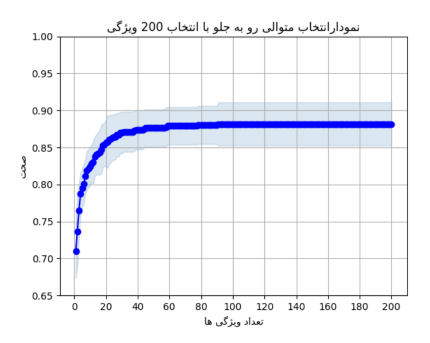
⁷⁴ Sequential Backward Selection



شکل ۲–۱۲: نمودار انتخاب متوالی رو به جلو تا ۵۰ ویژگی



شکل ۲–۱۳: نمودار انتخاب متوالی رو به جلو تا ۱۰۰ ویژگی



شکل ۲–۱۴: نمودار انتخاب متوالی رو به جلو تا ۲۰۰ ویژگی

در ادامه بر روی مجموعه داده SFS100 ·SFS50 و SFS200 · مدلهای یادگیری ماشین SVM و SFS بر ادامه بر روی مجموعه داده تایج این مدلها در فصل ۳ آمدهاست.

۱۰-۲ کاهش ابعاد ۷۶ مجموعه داده

تعداد زیاد ویژگیها باعث تحمیل هزینه محاسباتی بالا به طبقهبندها میشود و به مشقت تعداد ابعاد VV معروف است. برای کاهش ابعاد می توان از روش تحلیل مؤلفههای اصلی VV استفاده کرد.

⁷⁶ Dimension Reduction

⁷⁷ Curse of Dimensionality

⁷⁸ Principal Component Analysis

به صورت ریاضی تحلیل مؤلفههای اصلی (PCA) یک تبدیل خطی متعامد است که دادهها را به دستگاه مختصات جدید میبرد. به صورتی که اولین بزرگترین واریانس داده بر روی اولین محور مختصات، دومین بزرگترین واریانس بر روی دومین محور مختصات و ... قرار می گیرد [۴۷].

در این پایاننامه، این روش برای تمام ویژگیهایی که تا به حال بحث شدهاست با انتخاب ۱۰ مؤلفه اصلی اول اعمال شد، در ادامه بر روی این ۱۰ مؤلفه (۱۰ ویژگی) مدلهای یادگیری ماشین SVM و RF اجرا شد. نتایج این مدلها در فصل ۳ آمدهاست.

۱۱-۲ مدلهای یادگیری ماشین اجرا شده روی مجموعه دادهها

همانطور که در بخش ۲-۲ بیان شد، بر روی مجموعه داده cdhit90 پیشپردازش اولیه انجام شد؛ سپس در بخش استخراج ویژگی (بخش ۲-۴) به ۱۰ ویژگی اشاره شد.

این ۱۰ ویژگی و همچنین ترکیبی از این ۱۰ ویژگی که در ادامه اشاره خواهد شد، از مجموعه داده پیش-پردازش شده بخش ۲-۲، استخراج شدند. سپس ۱۰مؤلفه اول هر یک از این مجموعه دادههای بدستآمده توسط الگوریتم PCA از کتابخانه iFeature استخراج شد.

در نهایت بر روی هر کدام از مجموعه دادههای بدست آمده توسط PCA و همچنین بر روی ۳ مجموعه داده SVM و SVM و SVM مدل یادگیری ماشین SFS100 (SFS50 رجوع به بخش ۲-۹-۱) ۲ مدل یادگیری ماشین SFS100 و SFS100 بارامترهای تنظیمی اشاره شده در قسمت بعدی ساخته شدند. ارزیابی مدلها و یافتن بهترین پارامتر پارامترهای تعریف شده توسط اعتبارسنجی متقابل ۱۰ لایه انجام شد. در تمام مراحل از

تعریف پارامترهای تنظیمی، تنظیم پارامترهای تنظیمی، آموزش و ارزیابی مدلها؛ از کتابخانه scikit-learn یایتون استفاده شد.

۲-۱۱-۱ طبقهبندی جنگل تصادفی

برای ساخت هر جنگل تصادفی ۴۳۲۰، ۴۳۲۰ = ۱۰ * ۲ * ۱۲ * ۳ * ۳ * ۲ پارامتر تنظیمی، توسط قطعه کد زیر ایجاد شد.

الگوریتم انتخاب تصادفی پارامترها، ازبین ۴۳۲۰ پارامترتنظیمی، یک جنگل تصادفی بصورت کاملا تصادفی میسازد. برای یافتن بهترین پارامترتنظیمی، ۱۰۰ جنگل تصادفیِ تصادفی ایجاد شده، ساخته شد. [۴۸, ۴۸]

قطعه کد زیر، فضای پارامترهای تنظیمی برای ساخت ۱۰۰ جنگل تصادفی تصادفی را نشان میدهد.

```
# Number of trees in random forest

n_estimators = [int(x) for x in np.linspace(start=100, stop=1000, num=10)]

# Number of features to consider at every split

max_features = ['auto', 'sqrt']

# Maximum number of levels in tree

max_depth = [int(x) for x in np.linspace(10, 110, num=11)]

max_depth.append(None)

# Minimum number of samples required to split a node

min_samples_split = [2, 5, 10]

# Minimum number of samples required at each leaf node

min_samples_leaf = [1, 2, 4]

# Method of selecting samples for training each tree

bootstrap = [True, False]

# On each iteration, the algorithm will choose a difference combination of the features.

# Altogether, there are 2 * 12 * 2 * 3 * 3 * 10 = 4320 settings!
```

⁷⁹ Random Random Forest

۲-۱۱-۲ طبقهبندی ماشین بردار پیشتیبان

برای ساخت هر ماشین برداریشتیبان ۵۲، ۵۲ = ۱۳*۲*۲ یارامتر تنظیمی، توسط قطعه کد زیر ایجاد شد.

kernel = ['rbf', 'linear']
gamma = ['scale', 'auto']
c_range = [x for x in np.logspace(-9, 3, 13)]

kernel وظیفه اصلی هسته ^۸ این است که مجموعه داده ورودی داده شده را به فرم مورد نیاز تبدیل کند. انواع مختلفی از توابع مانند تابع پایه خطی $^{\Lambda}$ چند جملهای $^{\Lambda}$ و شعاعی RBF وجود دارد. تابع پایه چند جمله ای و RBF برای ابر صفحه غیرخطی مفید هستند. هستههای چند جملهای و RBF خط جداسازی را در بعد بالاتر محاسبه می کنند. در اینجا ۲ پارامتر هسته خطی و هسته شعاعی برای پارامترهای هسته در نظر گرفته شد.

gamma، مقدار کمتر پارامتر گاما با مجموعه داده آموزشی متناسب است، در حالی که مقدار بالاتر گاما دقیقاً با مجموعه داده آموزشی مطابقت دارد که باعث برازش بیشازحد^{۸۹} میشود. به عبارت دیگر، میتوان

⁸⁰ Kernel

⁸¹ Linear Basis Function

⁸² Polynomial Basis Function

⁸³ Radial Basis Function (rbf)

⁸⁴ Cost

⁸⁵ Penalty

⁸⁶ Missclassification

⁸⁷ Error Term

⁸⁸ Decision Boundary

⁸⁹ Over-Fitting

گفت مقدار کم گاما فقط نقاط نزدیک را در محاسبه خط جداسازی در نظر میگیرد، در حالی که مقدار بالای گاما تمام نقاط داده را در محاسبه خط جداسازی در نظر میگیرد.

برای انتخاب بهترین پارامترتنظیمی، ۵۲ مدل ماشین بردارپشتیبان، به تعداد پارامترهای تنظیمیِ تعریف شده، ساخته شد.

۳ فصل سوم: نتایج و بحث

۳-۱ نتایج طبقهبندها

برای کاهش ابعاد دادههای ۱۰ ویژگی استخراج شده و پیشپردازش شده، ۲ روش در نظر گرفتهشد.

- ۱- استفاده از PCA و استخراج ۱۰ مؤلفه اول از دادههاآنها
- ۲- استفاده از الگوریتم انتخاب ویژگی SFS، که نتیجه آن ۳ دسته مجموعه داده SFS50،
 ۷- استفاده از الگوریتم انتخاب ویژگی SFS داده SFS د SFS شد.

سپس هر مجموعه داده بدست آمده به این ۲ روش، به نسبت ۸۰-۲۰ تقسیم شدند، طوریکه ۸۰ درصد دادهها برای آموزش و تنظیم پارامترهای تنظیمی و ۲۰ درصد دادهها برای تست مستقل در نظر گرفته شدند. سپس ۲ طبقهبند جنگل تصادفی و ماشین برداریشتیبان بر روی ۸۰ درصد دادههای آموزش توسط روش اعتباریسنجی متقابل ۱۰ لایه، با پارامترهای تنظیمی تعریف شده در بخش ۲– ۱-۱۱ و ۲-۱۱-۲ تنظیم یارامتر ^{۹۰} شدند.

مدلی که بالاترین عملکرد(صحت) را داشته به معنی این است که پارامترهای تنظیمی آن مدل، بر روی این مجموعه داده بهترین پارامترها هستند، این مدلها به عنوان بهترین مدل انتخاب شدند.

برای بار دوم، اینبار بهترین مدلها با تمام ۸۰ درصد داده آموزش دیدند، سپس توسط مجموعه تست مستقل عملکرد مدلها ارزیابی شد.

نتایج بهترین مدلها توسط اعتبارسنجی متقابل ۱۰ لایه در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و نتایج مدلها توسط تست مستقل در ادامه گزارش میشوند.

۲-۳ نتایج بدست آمده بر روی دادههای ۱۰ مؤلفه اول PCA

در ادامه نتایج ۲ طبقهبند جنگل تصادفی و ماشین بردار پشتیبان بر روی ۳ سری مجموعه داده گزارش مىشود.

سری ۱- دادههای ۱۰ مؤلفه اول PCA که از تکویژگیها استخراج شد.

در این سری، بر روی ۱۰ ویژگی استخراج شده، به تفکیک ویژگیها PCA و سپس RF و SVM اجرا شد. سری ۲- دادههای ۱۰ مؤلفه اول PCA که از ترکیب دوتایی ویژگیها استخراج شد.

27

⁹⁰ Parameter Tuning

در این سری، ویژگیهایی که در سری ۱، در تست مستقل، صحت آنها بالاتر از ۰.۷۳ گزارش شده، انتخاب شدند؛ که شامل ۷ دسته ویژگی شد. سپس تمام ترکیبهای ۲تاییِ این ۷ دسته ویژگی ساخته شد و توسط مدند؛ که شامل ۷ دسته ویژگی شد. سپس تمام ترکیبهای ۲تاییِ این ۲ مدل یادگیری PCA، ۱۰مؤلفه اول از آنها استخراج شد. سپس بر روی این ۱۰مؤلفه همانند روش قبل، ۲ مدل یادگیری ماشین RF و SVM اجرا شد.

سری ۳- دادههای ۱۰ مؤلفه اول PCA که از ترکیب تمام ویژگیها استخراج شد.

در این سری نیز، همانند سری ۲، ویژگیهایی که در سری ۱، در تست مستقل، صحت آنها بالاتر از ۰.۷۳ گزارش شده بود، انتخاب شدند؛ که شامل ۷ دسته ویژگی شد. سپس تمام این ۷ ویژگیها باهم ترکیب شدند و توسط PCA، ۱۰مؤلفه اول از آنها استخراج شد. سپس بر روی این ۱۰مؤلفه همانند روش قبل، ۲ مدل یادگیری ماشین RF و SVM اجرا شد.

در ادامه نتایج بدست آمده از ۲ طبقهبند جنگل تصادفی و ماشین بردارپشتیبان بر روی این ۳ سری داده گزارش میشود.

۳-۲-۳ نتایج مربوط به طبقهبند جنگل تصادفی

۳-۲-۱-۱ نتایج مربوط به مجموعه دادههای سری ۱

نتایج بهترین مدل جنگل تصادفی بر روی دادههای سری ۱، دادههای ۱۰ مؤلفه اول PCA که از تکویژگیها استخراج شد، در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و تست مستقل در جدول زیر گزارش می شود.

جدول ۳–۱: نتایج بهترین مدل جنگل تصادفی در هر تکویژگی

| معیار f1 (تست مستقل) | حساسیت (تست مستقل) | دقت (تست مستقل) | صحت (تست مستقل) | معیار roc_auc بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی | صحت بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی | ويژگى |
|----------------------------|--------------------------|-----------------------|-----------------------|--|--|------------|
| ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ۸٧.٠ | ٧٩.٠ | APseudoAAC |
| ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٩.٠ | ٨٩.٠ | ٨٠.٠ | CKSAAP |
| ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ۸۴.۰ | ٧۶.٠ | CTD |
| ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ۸۵.۰ | ٧٧.٠ | DDE |
| ٧١.٠ | ٧٢.٠ | ٧١.٠ | ٧١.٠ | ٧٧.٠ | ٧١.٠ | Geary |
| ٧۶.٠ | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ | ٧٧.٠ | ۸۴.۰ | ٧١.٠ | KSCTriad |
| 88.0 | ۶۷.۰ | ۶۲.۰ | 88.0 | ۷۵.۰ | ٧٠.٠ | Moran |
| 88.0 | 88.0 | 88.0 | 88.0 | ٧٨.٠ | ٧١.٠ | NMBroto |
| ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٩.٠ | ۸٧.٠ | ٧٩.٠ | PseudoAAC |
| ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ለ۶.• | ٧٩.٠ | QSOrder |

۳-۲-۱-۲ نتایج مربوط به مجموعه دادههای سری ۲

با توجه به جدول ۲-۱، ویژگیهایی که صحت تست مستقل آنها بالاتر از ۰.۷۳ گزارش شده، انتخاب شدند؛ PseudoAAC ،KSCTriad ،DDE ،CTD ،CKSAAP ،APseudoAAC و شامل ۷ ویژگی PseudoAAC باین این ۷ دسته ویژگی ساخته شد و توسط PCA، ۱۰مؤلفه و پرگی ساخته شد و توسط PCA، ۱۰مؤلفه اول از آنها استخراج شد. نتایج بهترین مدلهای جنگلتصادفی بر روی این سری از دادهها، در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و تست مستقل در جدول زیر گزارش میشود.

جدول ۳–۲: نتایج بهترین مدل جنگل تصادفی در هر ترکیب دوتایی ویژگیها

| | صحت | معيار | | | | |
|----------------------|---------|-------------|--------|--------|--------|----------|
| ویژگی | (بهترین | roc_auc | صحت | دقت | حساسيت | معيار f1 |
| | مدل در | (بهترین مدل | (تست | (تست | (تست | (تست |
| | تنظيم | در تنظیم | مستقل) | مستقل) | مستقل) | مستقل) |
| | پارامتر | پارامتر | | | | |
| | تنظیمی) | تنظیمی) | | | | |
| QSOrder+CKSAAP | ۸۲.۰ | ۸٩.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ٨٠.٠ |
| QSOrder+CTD | ٧۶.٠ | ۸۴.۰ | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ | ٧۵.٠ | ٧۵.٠ |
| QSOrder+DDE | ۸۳.۰ | ٨٩.٠ | ۸٠.٠ | ٧٩.٠ | ٨٠.٠ | ٧٩.٠ |
| QSOrder+KSCTriad | ٧٩.٠ | ۸۶.۰ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ٧٧.٠ |
| QSOrder+PseudoAAC | ۸۱.۰ | ۸۸.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ |
| QSOrder+APseudoAAC | ۸۱.۰ | ۸۸.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ |
| PseudoAAC+APseudoAAC | ٧٩.٠ | ۸٧.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ |
| PseudoAAC+CKSAAP | ۸۲.۰ | 9 • . • | ٧٨.٠ | ٧٧.٠ | ٧٨.٠ | ٧٧.٠ |
| PseudoAAC+CTD | ۷۵.۰ | ۸۴.۰ | ٧۶.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ |
| PseudoAAC+DDE | ۸۱.۰ | ٨٩.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ |
| PseudoAAC+KSCTriad | ٧٨.٠ | ۸۶.۰ | ٧۶.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ |
| CKSAAP+APseudoAAC | ۸۱.۰ | 9 • . • | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ |
| CKSAAP+CTD | ٧٨.٠ | ۸۶.۰ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ٧٧.٠ |
| CKSAAP+DDE | ۸٠.٠ | ٨٩.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ |
| CKSAAP+KSCTriad | ۸٠.٠ | ۸۸.٠ | ٧٨.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ |
| CTD+APseudoAAC | ۷۵.۰ | ۸۴.۰ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ |
| CTD+DDE | ٧۶.٠ | ۸۵.۰ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ |
| CTD+KSCTriad | ٧٨.٠ | ۸۶.۰ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ٧٩.٠ | ٨٠.٠ |
| DDE+APseudoAAC | ۸۱.۰ | ٨٩.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ |
| DDE+KSCTriad | ٧٧.٠ | ۸۶.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ |
| APseudoAAC+KSCTriad | ٧٩.٠ | ۸۶.۰ | ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ |

T-Y-T نتایج مربوط به ترکیب تمام ویژگیها

با توجه به جدول ۳-۱، تمام ۷ ویژگیهایی که صحت تست مستقل آنها بالاتر از ۰.۷۳ گزارش شده، باهم ترکیب شدند؛ سپس توسط PCA، ۱۰مؤلفه اول از آنها استخراج شد. نتایج بهترین مدل جنگل تصادفی بر روی این سری از داده، در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و تست مستقل در جدول زیر گزارش می شود.

جدول ۳–۳: نتایج بهترین مدل جنگل تصادفی در ترکیب تمام ۷ ویژگیها

| معیار f1 (تست مستقل) | حساسیت (تست مستقل) | دقت (تست مستقل) | صحت (تست مستقل) | معیار roc_auc (بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی) | صحت (بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی) | ویژگی |
|----------------------------|--------------------------|-----------------------|-----------------------|---|--|---------------------|
| ۸۲.۰ | ۸۲.۰ | ۸۲.۰ | ۸۲.۰ | ۸٩.٠ | ۸٠.٠ | ترکیب همه ۷ ویژگیها |

۲-۲-۳ نتایج مربوط به طبقهبند ماشین برداریشتیبان

۳-۲-۲-۱ نتایج مربوط به مجموعه دادههای سری ۱

نتایج بهترین مدلهای ماشین بردارپشتیبان بر روی دادههای سری ۱، دادههای ۱۰ مؤلفه اول PCA که از تکویژگیها استخراج شد، در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و تست مستقل در جدول زیر گزارش می شود.

جدول ۳-۴: نتایج بهترین مدل ماشین بردارپشتیبان در هر تکویژگی

| معیار f1 (تست مستقل) | حساسیت (تست مستقل) | دقت (تست مستقل) | صحت (تست مستقل) | صحت (بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی) | ویژگی |
|----------------------------|--------------------------|-----------------------|-----------------------|--|------------|
| ٧۶.٠ | ٧۶.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٩.٠ | APseudoAAC |

| CKSAAP | ٧٩.٠ | ٧٨.٠ | ٧٧.٠ | YY. • | ٧٧.٠ |
|-----------|------|------|------|--------------|------|
| CTD | ٧٧.٠ | ٧٨.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ |
| DDE | ٧٧.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ |
| Geary | ۶۹.۰ | ۶۵.۰ | ۶۵.۰ | ۶۵.۰ | ۶۵.۰ |
| KSCTriad | ٧٧.٠ | ٧٣.٠ | ٧٢.٠ | ٧٣.٠ | ٧٢.٠ |
| Moran | ۶۹.۰ | 84.0 | ۶۳.۰ | ۶۳.۰ | ۶۳.۰ |
| NMBroto | ٧٢.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ |
| PseudoAAC | ٨٠.٠ | ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ |
| QSOrder | ٧٩.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ |

۲-۲-۲-۳ نتایج مربوط به مجموعه دادههای سری ۲

با توجه به جدول ۳-۴، ویژگیهایی که صحت تست مستقل آنها بالاتر از ۰.۷۳ گزارش شده، انتخاب شدند؛ که شامل ۸ ویژگی NMBroto ،KSCTriad ،DDE ،CTD ،CKSAAP ،APseudoAAC و PseudoAAC شد. سپس تمام ترکیبهای ۲تاییِ این ۸ دسته ویژگی ساخته شد و توسط PseudoAAC مؤلفه اول از آنها استخراج شد. نتایج بهترین مدلهای ماشین بردارپشتیبان بر روی این سری از دادهها، در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و تست مستقل در جدول زیر گزارش می شود.

جدول ۳–۵: نتایج بهترین مدل جنگل تصادفی در هر ترکیب دوتایی ویژگیها

| معیار f1 (تست مستقل) | حساسیت (تست مستقل) | دقت (تست مستقل) | صحت (تست مستقل) | صحت (بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی) | ویژگی |
|----------------------------|--------------------------|-----------------------|-----------------------|--|-------------------|
| ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ۸۲.۰ | QSOrder+CKSAAP |
| ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | QSOrder+CTD |
| ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ۸۱.۰ | QSOrder+DDE |
| ٧٠.٠ | ٧١.٠ | ٧٠.٠ | ٧١.٠ | ٧٨.٠ | QSOrder+KSCTriad |
| ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ۸۱.۰ | QSOrder+PseudoAAC |

| QSOrder+APseudoAAC | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ | ۸۱.۰ |
|----------------------|------|------|------|------|------|
| PseudoAAC+APseudoAAC | ٧٩.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ |
| PseudoAAC+CKSAAP | ۸۱.۰ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ | ۸٠.٠ |
| PseudoAAC+CTD | ٧۶.٠ | ٧۶.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ |
| PseudoAAC+DDE | ۸٠.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ٧۴.٠ | ٧٣.٠ |
| PseudoAAC+KSCTriad | ٧٨.٠ | ٧١.٠ | ٧١.٠ | ٧١.٠ | ٧١.٠ |
| CKSAAP+APseudoAAC | ۸۱.۰ | ۸٠.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ |
| CKSAAP+CTD | ٧٨.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ |
| CKSAAP+DDE | ۸٠.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧۶.٠ | ٧٧.٠ |
| CKSAAP+KSCTriad | ٧٩.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ |
| CTD+APseudoAAC | ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ |
| CTD+DDE | ٧۶.٠ | ٧٨.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ |
| CTD+KSCTriad | ٧٧.٠ | ٧٢.٠ | ٧٢.٠ | ٧٢.٠ | ٧٢.٠ |
| DDE+APseudoAAC | ۸۱.۰ | ۷۵.۰ | ۷۵.۰ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ |
| DDE+KSCTriad | ٧٨.٠ | ٧۴.٠ | ٧٣.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ |
| APseudoAAC+KSCTriad | ٧٨.٠ | ٧۴.٠ | ٧٣.٠ | ٧۴.٠ | ٧٣.٠ |
| NMBroto+APseudoAAC | ۸۲.۰ | ٧٨.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ | ٧٧.٠ |
| NMBroto+CKSAAP | ٨٠.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ |
| NMBroto+CTD | ٧۶.٠ | ٧۵.٠ | ٧۵.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ |
| NMBroto+DDE | ٨٠.٠ | ٧٧.٠ | ٧۶.٠ | ٧۵.٠ | ٧۶.٠ |
| NMBroto+KSCTriad | ٧٨.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ |
| NMBroto+PseudoAAC | ۸۲.۰ | ٧٩.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ | ٧٨.٠ |
| NMBroto+QSOrder | ۸٠.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ |

T-T-T نتایج مربوط به ترکیب تمام ویژگیها

با توجه به جدول ۳-۴، تمام ۸ ویژگیهایی که صحت تست مستقل آنها بالاتر از ۰.۷۳ گزارش شده، باهم ترکیب شدند؛ سپس توسط PCA، ۱۰مؤلفه اول از آنها استخراج شد. نتایج بهترین مدلهای ماشینبردار

پشتیبان بر روی این سری از دادهها، در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و تست مستقل در جدول زیر گزارش میشود.

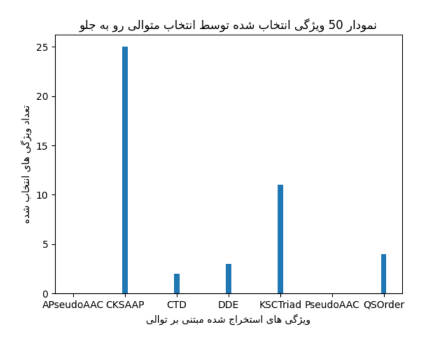
جدول ۳–۶: نتایج بهترین مدل ماشین بردارپشتیبان در ترکیب تمام ۸ ویژگیها

| معیار f1 (تست مستقل) | حساسیت (تست مستقل) | دقت (تست مستقل) | صحت (تست مستقل) | صحت (بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی) | و یژ گی |
|----------------------------|--------------------------|-----------------------|-----------------------|--|---------------------|
| ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ٧٩.٠ | ترکیب همه ۸ ویژگیها |

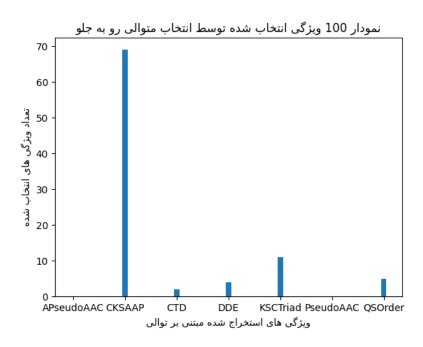
۳-۳ نتایج ویژگیهای انتخاب شده توسط الگوریتم انتخاب متوالی رو به جلو

با کنار هم قراردادن تمام ۷ ویژگی مشخص شده در جدول ۳-۱ یک فضای ویژگی به ابعاد (۳۰۱۴، ۹۴۰) ایجاد شد. (۳۰۱۴ طول بردار ویژگی و ۹۴۰ تعداد نمونه پپتیدها)

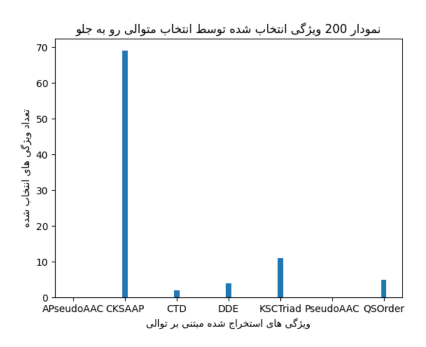
فضای ویژگی جدید به الگوریتم SFS داده شد و ۳ دسته ویژگی SFS100 ،SFS50 و SFS200 ساخته شد. برای درک این موضوع که چه تعداد از ۷ ویژگی در ویژگیهای SFS100 ،SFS50 و SFS200 مشارکت داشتهاند، نمودارهای زیر رسم شد. با توجه به نتایج هر ۳ دسته نمودار، بیشترین ویژگیهای انتخاب شده، از ۲ دسته ویژگی (CKSAAP و CKSAAP است.



شکل ۱-۳: نمودار ۵۰ ویژگی انتخاب شده توسط انتخاب متوالی رو به جلو



شکل ۳–۲: نمودار ۱۰۰ ویژگی انتخاب شده توسط انتخاب متوالی رو به جلو



شکل ۳–۳: نمودار ۲۰۰ ویژگی انتخاب شده توسط انتخاب متوالی رو به جلو

SFS200 و SFS100 ، SFS50 نتایج بدست آمده بر روی π مجموعه داده π

در ادامه نتایج طبقهبند جنگلتصادفی بر روی ۳ مجموعه داده SFS100 'SFS50 و SFS200 گزارش می شود.

۳-۴-۳ نتایج مربوط به طبقهبند جنگل تصادفی

نتایج بهترین مدلهای جنگلتصادفی بر روی دادههای SFS100 ،SFS50 و SFS200 در مرحله تنظیم پارامترهای تنظیمی و تست مستقل در جدول زیر گزارش می شود.

| معیار f1 (تست مستقل) | حساسیت (تست مستقل) | دقت (تست مستقل) | صحت (تست مستقل) | معیار roc_auc (بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی) | صحت (بهترین مدل در تنظیم پارامتر تنظیمی) | مجموعه داده |
|----------------------------|--------------------------|-----------------------|-----------------------|--|--|-------------|
| ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ٧٣.٠ | ۸۹.۰ | ۸۲.۰ | SFS50 |
| ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ۸٩.٠ | ۸۲.۰ | SFS100 |
| ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ٧۴.٠ | ۸۹.۰ | ۸۲.۰ | SFS200 |

ع فصل چهارم: بحث و پیشنهادات

با توجه به نتایج طبقهبندها در فصل ۳، مشخص است که استفاده از روشهای محاسباتی برای مسئله پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی روش مناسبی است، زیرا نتایج بدست آمده توسط هر ۲ طبقهبند جنگل-تصادفی و ماشین بردارپشتیبان با ترکیب ویژگیهای مختلف و حتی استفاده از یک ویژگی به تنهایی همگی درصد صحت بالاتر از ۷۱ درصد را در تست مستقل گزارش کردهاند. همچنین با توجه دقیق تر به نتایج طبقهبند جنگل تصادفی مشخص می شود که استفاده از ویژگیهای APseudoAAC ، QSOrder و روزگیهای به نتایج بالای ۷۹ تا ۸۱ درصد را در تست مستقل دارند، این در PseudoAAC بصورت تکی، نتایج بالای ۷۹ تا ۸۱ درصد را در تست مستقل دارند، این در

حالی است که برای طبقهبند ماشین بردارپشتیبان فقط برای ویژگی QSOrder نتایج تست مستقل بین ۲۹ تا ۸۱ گزارش شد.

در ترکیب ویژگیها نیز طبقهبند جنگل تصادفی به نسبت طبقهبند ماشین بردارپشتیبان نتایج بالاتری در ترکیب ویژگیهای QSOrder+PseudoAAC و تست مستقل گزارش می کند. در ترکیب ویژگیها، ویژگیهای QSOrder+APseudoAAC توسط طبقهبند جنگل تصادفی با صحت ۸۱ درصد در تست مستقل، بعنوان بیشترین صحت بین ویژگیهای دیگر گزارش شدند. بالاترین صحت در تست مستقل توسط طبقهبند ماشین بردارپشتیبان نیز برای ترکیب ویژگی SOrder+APseudoAAC گزارش شد.

این در حالی است که در مرحله آموزش و تنظیم پارامترهای تنظیمی، صحت بالای ۸۳ درصد در ترکیب ویژگیهای ویژگی SOrder+DDE توسط مدل جنگل تصادفی و صحت بالای ۸۲ درصد در ترکیب ویژگیهای - NMBroto+PseudoAAC و NMBroto+APseudoAA گزارش شده است. بالاترین صحتهای گزارش شده عموما مربوط به طبقهبند جنگل تصادفی است.

از طرفی نتایج صحت بدست آمده توسط جنگل تصادفی بر روی مجموعه دادههای SFS100 'SFS50 و SFS200 نسبت به صحت مجموعه دادههای حاصل از تحلیل ۱۰ مؤلفه اول بسیار کمتر است طوری که با SFS200 نسبت به صحت مجموعه دادههای حاصل از تحلیل ۱۰ مؤلفه اول بسیار کمتر است طوری که با توجه به جدول ۳-۷ صحت تست مستقل به ۷۳ درصد کاهش یافتهاست. به همین دلیل بهنظر می رسد که استخراج ویژگیهای مهم توسط الگوریتم SFS برای پیش بینی پپتیدهای ضدسرطانی مناسب نیست.

نتایجی که از این پایاننامه بدست آمده، نشان میدهد که مسأله پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی مسألهای قابل حل توسط روشهای محاسباتی با صحت بسیار بالاتر در آیندهای نزدیک است. همچنین مشاهده شد

که ویژگیهای PseudoAAC ،APseudoAAC ،QSOrder و شبت به PseudoAAC ،QSOrder ویژگیهای بهتری نسبت به بقیه ویژگیهای استخراج شده برای هر دو طبقهبند جنگل تصادفی و ماشین بردارپشتیبان هستند.

یکی از چالشهای حال حاضر برای مسئله پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی، کمبود دادههای آزمایشگاهی پپتیدهای ضدسرطانی است. با دسترسی به دادههای بیشتر می توان به بالا رفتن کارایی مدلهای یادگیری ماشین و در نتیجه پیشبینیهای با صحت بالاتر کمک کرد. نتیجه پیشبینی با صحت بالاتر می تواند راههای رسیدن به درمانهای نوین برای سرطان را هموارتر کند. همچنین از بهبودهایی که برای این مطالعه می توان در نظر گرفت، می توان به مسئله پیشبینی پپتیدهای ضدسرطانی برای یک نوع سرطان خاص اشاره کرد؛ که این نیازمند جمع آوری دادههای بیشتر و مخصوصا جمع آوری دادههای مثبت مربوط به آن نوع سرطان خاص است. مورد دیگری که برای بهبود این مطالعه می توان در نظر گرفت، استفاده از روشهای یادگیری ماشین مدرن (برای مثال استفاده از شبکههای عصبی عمیق) و یا استفاده از روشهای پردازش متن است. که این مورد نیز به دلیل ماهیت شبکههای عصبی عمیق، نیازمند دادههای بسیار بیشتری است.

مراجع

- Xi, J., et al., Inferring subgroup-specific driver genes from heterogeneous cancer samples via subspace learning with subgroup indication. Bioinformatics, 2020. **36**(6): p. 1855-1863.
- Yue, Z., et al., *dbCID: a manually curated resource for exploring the driver indels in human cancer.* Briefings in bioinformatics, 2019. **20**(5): p. 1925-1933.
- Ψ. Bray, F., et al., Global cancer statistics 2018: GLOBOCAN estimates of incidence and mortality worldwide for 36 cancers in 185 countries. CA: a cancer journal for clinicians, 2018. 68(6): p. 394-424.
- Wijdeven, R.H., et al., *Old drugs, novel ways out: Drug resistance toward cytotoxic chemotherapeutics.* Drug Resistance Updates, 2016. **28**: p. 65-81.
- Δ. Huang, Y., et al., Alpha-helical cationic anticancer peptides: a promising candidate for novel anticancer drugs. Mini reviews in medicinal chemistry, 2015. 15(1): p. 73-81.
- Hoskin, D.W. and A. Ramamoorthy, Studies on anticancer activities of antimicrobial peptides. Biochimica et Biophysica Acta (BBA)-Biomembranes, 2008. 1778(2): p. 357-375.

- V. Giuliani, A., G. Pirri, and S. Nicoletto, *Antimicrobial peptides: an overview of a promising class of therapeutics*. Open Life Sciences, 2007. **2**(1): p. 1-33.
- A. Gaspar, D., A.S. Veiga, and M.A. Castanho, *From antimicrobial to anticancer peptides*. *A review*. Frontiers in microbiology, 2013. **4**: p. 294.
- 9. Ting, C.-H., et al., *The mechanisms by which pardaxin, a natural cationic* antimicrobial peptide, targets the endoplasmic reticulum and induces c-FOS. Biomaterials, 2014. **35**(11): p. 3627-3640.
- Buri, M.V., et al., Resistance to degradation and cellular distribution are important features for the antitumor activity of gomesin. PLoS One, 2013. **8**(11): p. e80924.
- Vijayakumar, S. and P. Lakshmi, *ACPP: A web server for prediction and design of anti-cancer peptides.* International Journal of Peptide Research and Therapeutics, 2015. **21**(1): p. 99-106.
- NY. Reddy, K., R. Yedery, and C. Aranha, *Antimicrobial peptides: premises and promises*. International journal of antimicrobial agents, 2004. **24**(6): p. 536-547.
- Ejtehadifar, M., et al., Anti-cancer effects of Staphylococcal Enterotoxin type B on U266 cells co-cultured with Mesenchymal Stem Cells. Microbial pathogenesis, 2017. 113: p. 438-444.
- Wang, Z. and G. Wang, *APD: the antimicrobial peptide database*. Nucleic acids research, 2004. **32**(suppl_1): p. D590-D592.
- Schweizer, F., *Cationic amphiphilic peptides with cancer-selective toxicity*. European journal of pharmacology, 2009. **625**(1-3): p. 190-194.
- Wüthrich, K., *NMR with proteins and nucleic acids*. Europhysics News, 1986. **17**(1): p. 11-13.
- NY. Marion, D., M. Zasloff, and A. Bax, *A two-dimensional NMR study of the antimicrobial peptide magainin 2*. FEBS letters, 1988. **227**(1): p. 21-26.

- Ganz, T., et al., Defensins. Natural peptide antibiotics of human neutrophils.Journal of Clinical Investigation, 1985. 76(4): p. 1427.
- 19. Hill, C.P., et al., Crystal structure of defensin HNP-3, an amphiphilic dimer: mechanisms of membrane permeabilization. Science, 1991. **251**(5000): p. 1481-1485.
- Y.. Landon, C., et al., Solution structure of drosomycin, the first inducible antifungal protein from insects. Protein Science, 1997. 6(9): p. 1878-1884.
- Tamamura, H., et al., A comparative study of the solution structures of tachyplesin I and a novel anti-HIV synthetic peptide, T22 ([Tyr 5, 12, Lys 7]-polyphemusin II), determined by nuclear magnetic resonance. Biochimica et Biophysica Acta (BBA)-Protein Structure and Molecular Enzymology, 1993. 1163(2): p. 209-216.
- Xu, T., et al., *Anticandidal activity of major human salivary histatins*. Infection and immunity, 1991. **59**(8): p. 2549-2554.
- Selsted, M.E., et al., *Indolicidin, a novel bactericidal tridecapeptide amide from neutrophils*. Journal of Biological Chemistry, 1992. **267**(7): p. 4292-4295.
- Tf. Lawyer, C., et al., Antimicrobial activity of a 13 amino acid tryptophan-rich peptide derived from a putative porcine precursor protein of a novel family of antibacterial peptides. FEBS letters, 1996. **390**(1): p. 95-98.
- Gennaro, R., B. Skerlavaj, and D. Romeo, Purification, composition, and activity of two bactenecins, antibacterial peptides of bovine neutrophils. Infection and immunity, 1989. 57(10): p. 3142-3146.
- 79. AGERBERTH, B., et al., *Amino acid sequence of PR-39*. European Journal of Biochemistry, 1991. **202**(3): p. 849-854.
- TV. De Vos, W.M., et al., *Properties of nisin Z and distribution of its gene, nisZ, in Lactococcus lactis*. Applied and environmental microbiology, 1993. **59**(1): p. 213-218.

- Fregeau Gallagher, N.L., et al., *Three-dimensional structure of leucocin A in trifluoroethanol and dodecylphosphocholine micelles: spatial location of residues critical for biological activity in type IIa bacteriocins from lactic acid bacteria.*Biochemistry, 1997. **36**(49): p. 15062-15072.
- 79. Rokach, L. and O. Maimon, *Decision trees*, in *Data mining and knowledge discovery handbook*. 2005, Springer. p. 165-192.
- Freiman, L., *Random forests*. Machine learning, 2001. **45**(1): p. 5-32.
- Osuna, E.E., Support vector machines: Training and applications. 1998,Massachusetts Institute of Technology.
- He, W., et al., Learning embedding features based on multisense-scaled attention architecture to improve the predictive performance of anticancer peptides.

 Bioinformatics, 2021. **37**(24): p. 4684-4693.
- Chen, Z., et al., *iFeature: a python package and web server for features extraction and selection from protein and peptide sequences.* Bioinformatics, 2018. **34**(14): p. 2499-2502.
- Hajisharifi, Z., et al., *Predicting anticancer peptides with Chou's pseudo amino acid composition and investigating their mutagenicity via Ames test.* Journal of Theoretical Biology, 2014. **341**: p. 34-40.
- chen, W., et al., iACP: a sequence-based tool for identifying anticancer peptides.Oncotarget, 2016. 7(13): p. 16895.
- T9. Li, F.-M. and X.-Q. Wang, *Identifying anticancer peptides by using improved hybrid compositions*. Scientific reports, 2016. **6**(1): p. 1-6.
- Manavalan, B., et al., *MLACP: machine-learning-based prediction of anticancer peptides*. Oncotarget, 2017. **8**(44): p. 77121.
- Schaduangrat, N., et al., ACPred: a computational tool for the prediction and
 analysis of anticancer peptides. Molecules, 2019. 24(10): p. 1973.

- 800 Boopathi, V., et al., mACPpred: a support vector machine-based meta-predictor for identification of anticancer peptides. International journal of molecular sciences, 2019. 20(8): p. 1964.
- van Zoggel, H., et al., Antitumor and angiostatic activities of the antimicrobial peptide dermaseptin B2. 2012.
- Huang, Y., et al., *CD-HIT Suite: a web server for clustering and comparing biological sequences.* Bioinformatics, 2010. **26**(5): p. 680-682.
- Wei, L., et al., ACPred-FL: a sequence-based predictor using effective feature representation to improve the prediction of anti-cancer peptides. Bioinformatics, 2018. **34**(23): p. 4007-4016.
- Fr. Cao, R., et al., *DLFF-ACP: prediction of ACPs based on deep learning and multi-view features fusion.* PeerJ, 2021. **9**: p. e11906.
- Kawashima, S., et al., AAindex: amino acid index database, progress report 2008.Nucleic acids research, 2007. 36(suppl_1): p. D202-D205.
- Fa. Refaeilzadeh, P., L. Tang, and H. Liu, *Cross-validation*. Encyclopedia of database systems, 2009. **5**: p. 532-538.
- Raschka, S., *MLxtend: Providing machine learning and data science utilities and extensions to Python's scientific computing stack.* Journal of open source software, 2018. **3**(24): p. 638.
- FV. James, G., et al., An introduction to statistical learning. Vol. 112. 2013: Springer.
- machinelearningmastery Authors, J.B. *How to Develop a Random Forest Ensemble in Python*. 2020 April 27]; Available from: https://machinelearningmastery.com/random-forest-ensemble-in-python/.
- F9. Towardsdatascience Authors, W.K. *Hyperparameter Tuning the Random Forest in Python*. 2018 Jan 18]; Available from: https://towardsdatascience.com/hyperparameter-tuning-the-random-forest-in-python-using-scikit-learn-28d2aa77dd74.
- ScikitLearn Authors. *sklearn.svm.SVC version 1.0.2.* 2021; Available from: https://scikit-learn.org/stable/modules/generated/sklearn.svm.SVC.html.

DataCamp authors, A.N. *Support Vector Machines with Scikit-learn*. 2019

December 27]; Available from:
https://www.datacamp.com/community/tutorials/svm-classification-scikit-learn-python.

Abstract

Cancer is one of the major causes of death worldwide. To treat cancer, the use of anticancer peptides (ACPs) has attracted a lot of attention in recent years. ACPs are a unique group of small molecules that can target and kill cancer cells fast and directly. However, identifying ACPs by wet-lab experiments is time-consuming and laborintensive. Therefore, it is significant to develop computational tools for ACPs prediction. Hence, this study tries to train machine learning models for distinguishing ACPs from non-ACPs. This study utilizes data of ACPs and non-ACPs, uses iFeature python package to extract features from peptide sequences, builds and trains Rrandom Forest and SVM models with scikit-learn python package on extracted features.

Comparing random forest models in this work, random forest with higher than 82% accuracy shows the best performance. Also comparing all models in this work, random forest and SVM models with QSOrder+APseduoAAC features show better performance (accuracy: 81%) on independent test set.

Keywords: Anticancer Peptides Prediction, Machine Learning, Random Forest, SVM, Cancer



Predicting Anticancer Peptides Using Random Forest

Thesis Submitted in Partial Fulfilment of the Requirements for the Degree of Master of Science (M.Sc.) in Bioinformatics

Department of Biophysics
Faculty of Bioinformatics
Tarbiat Modares University

By:

Mohammadtabar Zeynab

Supervisor:

Dr. Abdolmaleki Parviz

January 2022