# 08 신약 개발 후보물질 발굴을 위한 거대 화합물 라이브러리 탐색 최적화

소속 정보컴퓨터공학부

분과 A

팀명 이성최

참여학생 성가빈, 이정민, 최우영

지도교수 송길태

## 과제 개요

#### 과제 선정 배경

신약 개발에서 수억 개의 화합물 중 타겟 단백질과 결합 가능한 후보물질을 발굴하는 과정은 비용과 시간이 지나치게 많이 소요되어 효율성이 낮다.

#### 과제 목표

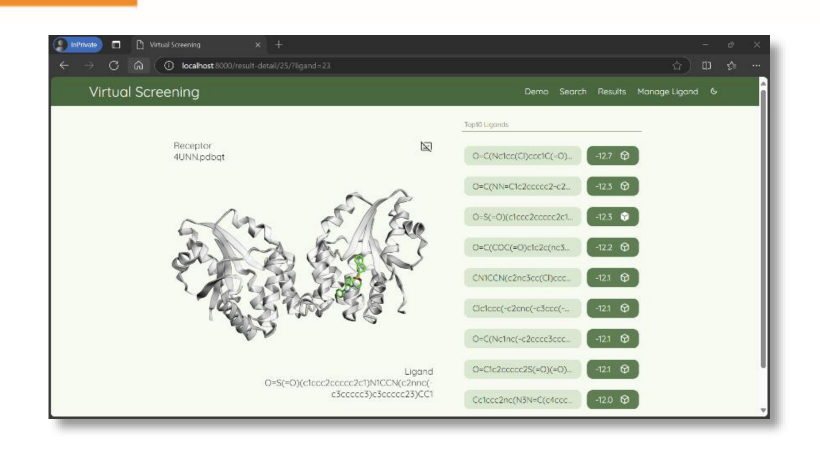
거대 화합물 라이브러리에서 주어진 타겟 단백질과 결합 확률이 높을 것으로 예측되는 화합물을 효율적으로 탐색하고 선별한다.

## 과제 내용

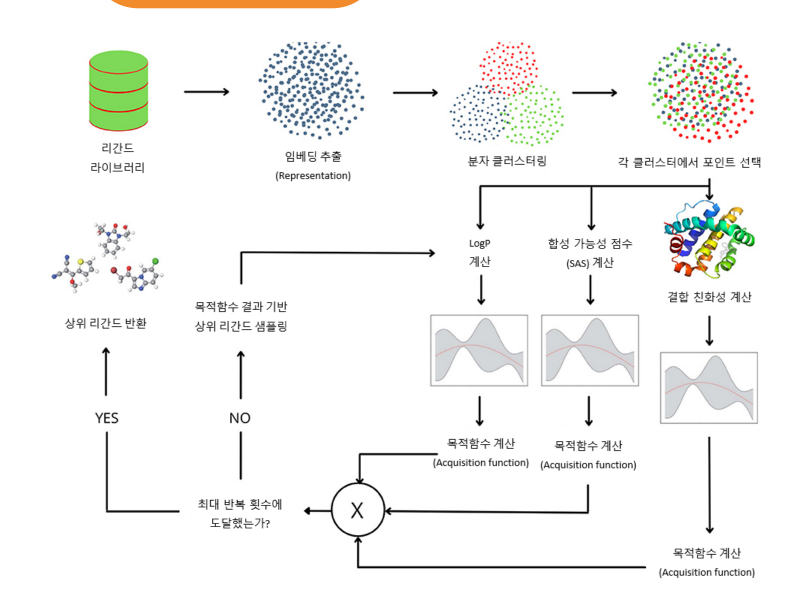
## Clustering

## k-means clustering

- 1. k개의 초기 중심점을 생성
- 2. 가장 가까운 중심점을 기준으로 클러스터에 배치
- 3. 클러스터 중심점 다시 계산
- 4. 중심점의 위치가 변하지 않을 때까지 반복



#### **MEMES**



- 1. 표현 방법에 따라 임베딩 추출
- 2. 초기 다양성을 위한 클러스터링 진행 후 초기 샘플 선택
- 3. 목적함수에 따른 가우시안 프로세스 회귀 정의
- 4. 베이지안 최적화 반복 수행
- 5. 선별된 리간드 중 상위 리간드 반환

#### 분자 표현 방식

- ► Fingerprint

  분자 구조의 특정 부분구조나 성질의 유무를 비트 벡터로 나타내 분자 구조를
  벡터로 표현
- ► mol2vec 분자 구조를 단어처럼 취급하여 Word2Vec 알고리즘을 적용함으로써 분자 구조를 벡터로 표현

## Acquisition function

- PEI (Expected Improvement)
  개선된 값을 기대하는 정도 계산
- PI (Probability of Improvement) 현재 최적값을 넘어설 확률 계산
- → UCB (Upper Confidence Bound) 상한 신뢰 구간 계산
- › Greedy 예측된 평균값만 사용해 그리디 방식
- → HAF (Hybrid) EI와 UCB를 조합한 하이브리드
- › EBAF (Entropy-Bas ed) 엔트리피 기반 샘플링 전략 사용

# 과제 결과



- › 전체 200만개의 리간드 중 1%만 결합해보는 것으로 결합도가 높은 리간드를 찾아낼 수 있었다.
- → 가장 좋은 결과를 낸 것은 MEMES에서 mol2vec로 분자를 표현하고 acquisition function으로 UCB를 사용했을 때이다.
- 신약 개발 과정에서 후보 물질 탐색 시간과 비용을 크게 절감해 약 개발의 효율성과 성공 가능성을 높이기를 기대할 수 있다.

