"Прогноз эффективности противовирусных соединений с использованием методов машинного обучения"

Проблематика

В современной фармацевтической индустрии разработка новых препаратов – сложный, многоступенчатый процесс, который требует значительных временных, интеллектуальных и финансовых ресурсов. Дополнительным вызовом является необходимость комплексного тестирования препаратов на различных этапах разработки.

Временные затраты - классический процесс разработки лекарственного препарата может занимать от 10 до 15 лет, что существенно замедляет появление жизненно важных медикаментов на рынке.

Высокая стоимость исследований - экспериментальное тестирование тысяч химических соединений требует колоссальных финансовых вложений, при этом большинство кандидатов оказываются неэффективными.

Неопределенность прогнозирования – сложность предсказания эффективности и безопасности соединений в краткосрочной и долгосрочной перспективе без проведения дорогостоящих экспериментов.

Учитывая данную проблематику, применение методов машинного обучения на различных этапах разработки лекарственных соединений может существенно дополнить традиционные методы и улучшить результаты. Это достигается за счет синергии подходов, замены части дорогостоящих реальных исследований математическим прогнозированием, эффективной обработки и систематизации больших объемов информации, а также минимизации влияния субъективного восприятия исследователя на процесс отбора перспективных соединений.

Постановка задачи

Для анализа предоставлены данные о 1000 химических соединениях с указанием их эффективности против вируса гриппа. Параметры, характеризующие эффективность, обозначаются как IC50 (концентрация полумаксимального ингибирования), CC50 (концентрация полумаксимальной цитотоксичности) и SI (индекс селективности).

На основании предоставленных данных от химиков необходимо построить прогноз, позволяющий подобрать наиболее эффективное сочетание параметров для создания лекарственных препаратов.

Основные задачи:

- 1. Провести исследовательский анализ данных (EDA)
- 2. Построить модели регрессии для прогнозирования IC50, CC50 и SI
- 3. Построить модели классификации для определения превышения медианных значений IC50, CC50 и SI
- 4. Построить модель классификации для определения SI > 8

Ожидаемые результаты:

EDA – провести и описать комплексный анализ данных, выявить значимые признаки и закономерности, на их основе подготовить данные для эффективного решения поставленных задач.

Решение задач регрессии и классификации – сравнить различные модели с настройкой гиперпараметров, сделать выводы о применимости методов, дать рекомендации по улучшению качества прогнозирования и практическому применению результатов.

Предварительная обработка данных

Датасет (размерностью 1001х214) содержит данные по 1001 химическому соединению, каждая строка соответствует определенному веществу, 3 столбца – целевые характеристики вещества, остальные столбцы – его характеристики (структурные, химические, физические и молекулярные).

Unnane	ed: 0	ICSO, mM	CC50, xH	51	MaxAbsEStateIndex	MaxEStateIndex	MinAbsEStateIndex	MinEStateIndex	qed	505	***	fr_sulfide	fr_sulfonamd	fr_sulfone
)	0	6.239374	175.482382	28.125000	5.094096	5,094096	0.367225	9.387225	0.417362	42,928571	-	0		0
	1	0.771831	5.402819	7.000000	3.961417	3.961417	0,533868	0.533868	0.462473	45.214206	100	0	0	0
1	2	223.606778	161.142320	0.720000	2.627117	2 627117	0.543231	0.543231	0.260923	42 187500	277.	0		0
	3	1.705624	107.855654	63.235294	5.097360	5.097360	0.390603	0.390603	0.377846	41.862069	il.	0		.0
l.	4	107.131532	139.270991	1,300000	5.150510	5.150510	0.270476	0.270476	0.429038	36.514286	200	0		0
t rous v 26			139.270991	1,300000	5.150510	5.150510	0.270476	0.270476	0.429038	36.514286		0		0

Выполнена проверка данных на наличие пропусков

Первоначальна форма: (1001, 214)

Форма после удаления пропущенных данных: (998, 214)

Анализ целевых переменных IC50, CC50, SI

IC50 — это концентрация вещества, при которой оно ингибирует 50% активности целевого белка/фермента/процесса. Чем меньше IC50, тем выше активность соединения.

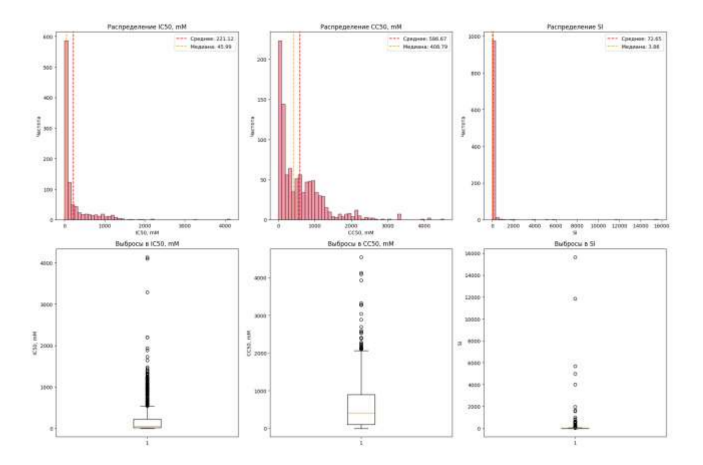
CC50 – это 50% Cytotoxic Concentration — это концентрация вещества, при которой оно вызывает гибель 50% клеток в клеточной культуре. Этот показатель используется для оценки цитотоксичности (токсичности для клеток) химического соединения или лекарства.

SI - Индекс селективности

Для целевых переменны датасета выполняется соотношение IS = CC50 / IC50

	IC50, mM	CC50, mM	SI
count	998.000000	998.000000	998.000000
mean	221.118757	586.668414	72.650005
std	400.510657	642.016454	685.504279
min	0.003517	0.700808	0.011489
25%	12.491340	99.999036	1.457233
50%	45.992006	408.793314	3.856410
75%	224.408630	891.770961	16.525000
max	4128.529377	4538.976189	15620.600000





Анализ выбросов данных:

IC50, mM:

Q1: 12.491, Q3: 224.409, IQR: 211.917 Границы выбросов: [-305.385, 542.285]

Количество выбросов: 145 (14.5%) Максимальное значение: 4128.529 Минимальное значение: 0.004

CC50, mM:

Q1: 99.999, Q3: 891.771, IQR: 791.772 Границы выбросов: [-1087.659, 2079.429]

Количество выбросов: 39 (3.9%) Максимальное значение: 4538.976

Минимальное значение: 0.701

SI:

Q1: 1.457, Q3: 16.525, IQR: 15.068 Границы выбросов: [-21.144, 39.127] Количество выбросов: 124 (12.4%) Максимальное значение: 15620.600

Минимальное значение: 0.011

Выполнен **анализ вариативности признаков** - диапазона изменений признака, что поможет исключить константы и почти стабильные признаки. Если некоторые компоненты или характеристики химических соединений практически не меняются, то это не поможет нам найти различия в целевых переменных (хотя возможна, например,ситуация, когда химическое вещество работает как катализатор)

Общее количество признаков: 211

Числовые признаки: 211

Признаки с нулевой вариативностью: 18 Признаки с низкой вариативностью: 0

Из 211 числовых признаков 18 имеют нулевую вариативность, что делает их непригодными для моделирования и требует удаления. Низкой вариативности не обнаружено.

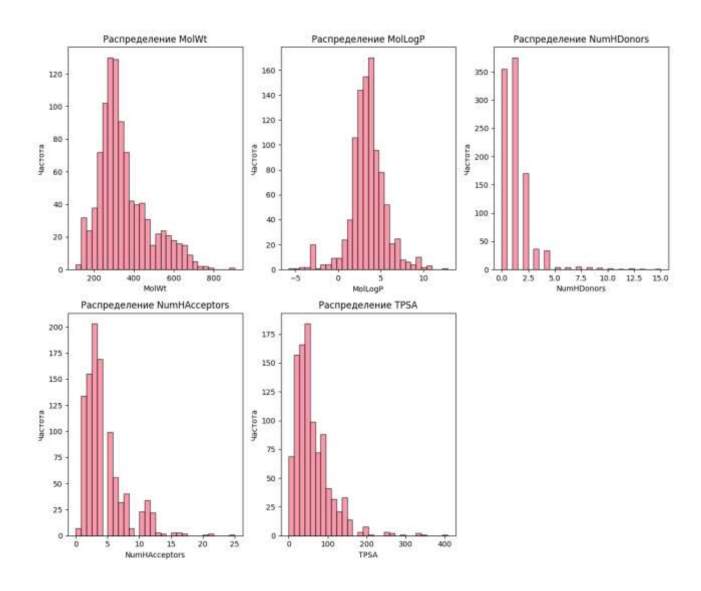
Проанализированы распределения некоторых признаков, например:

MolWt Молекулярная масса (Molecular Weight) - Слишком большие молекулы хуже проникают через клеточные мембраны и плохо абсорбируются

MolLogP - Логарифм распределения между октанолом и водой (гидрофобность) - растворимость и проницаемость вещества.

NumHDonors Количество доноров водородных связей и NumHAcceptors Количество акцепторов водородных связей влияют на биодоступность вещества

TPSA Полярная поверхность (Topological Polar Surface Area) - Связана с способностью к абсорбции и проникновению через биомембраны (включая гематоэнцефалический барьер)



Вывод: Из-за асимметричного распределения и наличия выбросов рекомендуется использовать модели, устойчивые к шуму и выбросам (например, градиентный бустинг, деревья решений) и применять масштабирование и/или преобразование признаков (логарифмирование)

Корреляционный анализ

```
Топ-10 признаков, наиболее коррелирующих с IC50, mM:
VSA EState4
               0.271743
Chi2n
                0.252705
PEOE VSA7
                0.250772
fr Ar NH
                0.247728
fr Nhpyrrole
                0.247728
Chi2v
                0.246602
Chi4v
                0.240485
Chi4n
                0.239209
Chi3n
                0.235491
Chi3v
                0.234816
```

Топ-10 признаков, наиболее коррелирующих с СС50, mM:
LabuteASA 0.307774

MolMR 0.307252

MolWt 0.304940

ExactMolWt 0.304883

HeavyAtomCount 0.303065
Chi0 0.302859

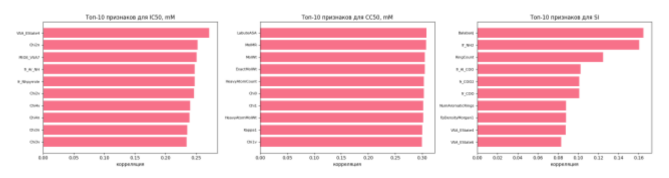
HeavyAtomMolWt 0.302112 Kappal 0.300393 Chilv 0.299828

Chi1

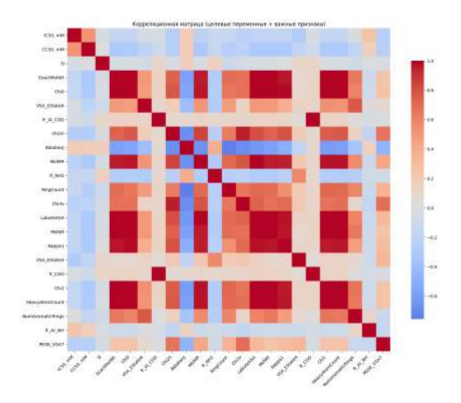
Топ-10 признаков, наиболее коррелирующих с SI:

0.302238

BalabanJ 0.164715 fr NH2 0.160428 0.124835 RingCount fr Al COO 0.102374 fr C002 0.101075 fr COO 0.101075 NumAromaticRings 0.088006 FpDensityMorgan1 0.087894 VSA EState4 0.087770 VSA EState6 0.083298



- □ IC50, mM: Наибольшие корреляции у VSA_EState4 (0.271743), Chi2n (0.252705) и PEOE_VSA7 (0.250772).
- □ CC50, mM: Наиболее коррелирующие признаки включают LabuteASA (0.307774), MolMR (0.307252) и MolWt (0.304940).
- □ SI: Имеет значительно более низкие корреляции с признаками, среди которых BalabanJ (0.164715), fr_NH2 (0.160428) и RingCount (0.124835). Общий уровень корреляции признаков с SI ниже, чем с IC50 и CC50, что может указывать на более сложную нелинейную зависимость



По итогам EDA выполнен отбор признаков для каждой целевой переменной:

- 1. убраны признаки с нулевой и низкой вариативностью и низкой корреляцией с целевой переменной
- 2. удалены мультиколлинеарные признаки
- 3. отобраны признаки с помощью модели Random Forest.

Признаки, отобранные для всех целевых переменных

	IC50, mM	CC50, mM	SI
BCUT2D_LOGPLOW	1	1	1
BalabanJ	1	1	1
FpDensityMorgan1	1	1	1
MolLogP	1	1	1
VSA_EState4	1	1	1

На выходе получим датасет для каждой из 3-х целевых переменных с отобранными признаками

```
IC50, mM - selected_features_IC50, mM.csv
CC50, mM - selected_features_CC50, mM.csv
SI - selected_features_SI.csv
```

Вывод

- Исходный датасет очищен и сокращён до релевантных признаков.
- Были удалены шумовые и дублирующие признаки, учтена мультиколлинеарность.
- Подготовлены 3 оптимизированных датасета (selected_features_SI.csv, selected_features_IC50_mM.csv, selected_features_CC50_mM.csv) по каждому таргету для построения моделей

Решение задач регрессии IC50, CC50 и SI

В качестве исходных данных для решения задач **регрессии IC50, CC50 и SI** использовались датасеты, подготовленные на этапе анализа данных (EDA). Выполнено предварительно логарифмирование целевых переменных.

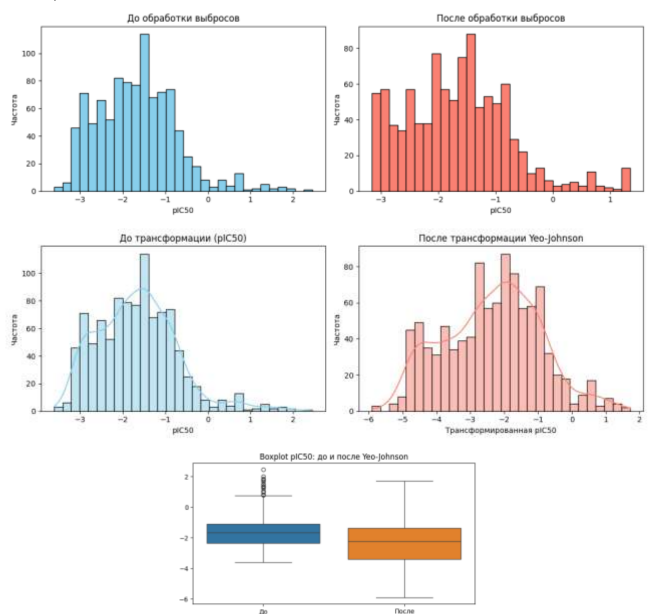
Регрессия для ІС50

На основе логарифмированных данных проведено исследование влияния дополнительных трансформаций на распределение целевой переменной, включая устранение экстремальных значений через обрезку по процентилям 1%-99% и нормализующее преобразование Yeo-Johnson.

Нормализация распределения целевой переменной критически важна для параметрических моделей (линейная регрессия, Ridge, Lasso), которые основаны на предположениях о нормальности остатков.

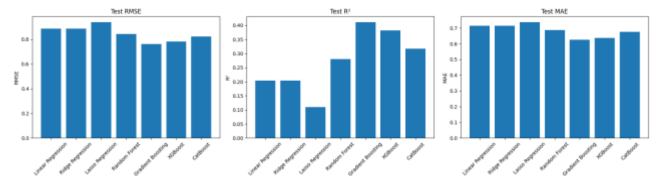
Эти методы чувствительны к выбросам и асимметрии данных, поэтому качественная предобработка напрямую влияет на их производительность.

В то же время, непараметрические алгоритмы машинного обучения, включая случайный лес, градиентный бустинг и нейронные сети, способны эффективно работать с исходными нетрансформированными данными, поскольку они не делают строгих предположений о распределении целевой переменной и могут самостоятельно адаптироваться к сложным нелинейным зависимостям в данных.



Результат работы моделей с первоначально заданными параметрами:

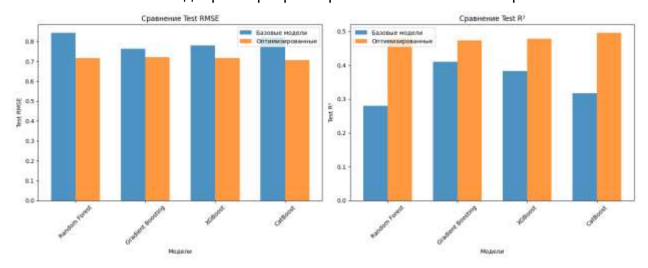
0 1 2 3 4 5 6	Mod Linear Regressi Ridge Regressi Lasso Regressi Random Fore Gradient Boosti XGBoo CatBoo	on 0 on 0 on 0 on 0 on 0 on 0 ost 0	_RMSE .7917 .7917 .8509 .7047 .6235 .6325 .7153	Test_RMSE 0.8869 0.8869 0.9375 0.8433 0.7631 0.7811 0.8217	Train_MAE 0.6332 0.6332 0.6739 0.5744 0.5142 0.5198 0.5837	Test_MAE 0.7147 0.7147 0.7357 0.6873 0.6258 0.6375 0.6755	Train_R2 0.2320 0.2320 0.1129 0.3915 0.5236 0.5097 0.3731	\
0 1 2 3 4 5	Test_R2 Test_A 0.2039 0.2040 0.1105 0.2802 0.4107 0.3826 0.3167	0.410 0.405 0.400 0.425 0.440 0.455 0.420	CV_RMS 0.823 0.822 0.858 0.744 0.715 0.713	81 88 89 83 87 89				



В результате анализа работы различных моделей регрессии с заданными параметрами, можно выделить Gradient Boosting и XGBoost как наиболее эффективные. Эти модели показали наименьшие значения метрик Test RMSE и Test MAE, а также наивысшие значения Test R2, что указывает на их лучшую способность предсказывать целевую переменную и объяснять дисперсию данных.

В частности, Gradient Boosting демонстрирует Test RMSE 0.6235, Test MAE 0.6258 и Test R2 0.5231, что является лучшим результатом среди всех моделей. XGBoost также показывает очень хорошие результаты, уступая Gradient Boosting лишь незначительно. Остальные модели, такие как Linear Regression, Ridge Regression, Lasso Regression и Random Forest, показали худшие результаты по сравнению с бустинговыми алгоритмами. CatBoost также показал себя хуже, чем Gradient Boosting и XGBoost.

Подбор гиперпараметров с использованием Optuna



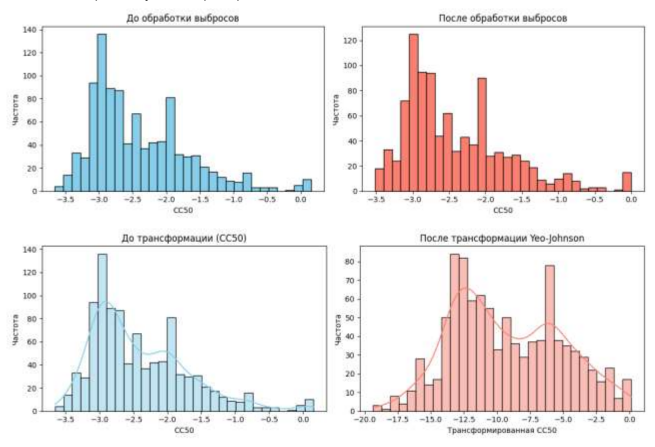
Результат ясно демонстрируют критическую важность оптимизации гиперпараметров. **Gradient Boosting** и **XGBoost** улучшили производительность после настройки. CatBoost, который ранее отставал, показывает значительный скачок в производительности после оптимизации, что приближает его к лучшим моделям бустинга.

T.o., для данной задачи **XGBoost** и **Gradient Boosting** (после оптимизации) являются лучшими моделями. Они показывают наименьший **Test RMSE** и наибольший **Test R2**.

CatBoost после оптимизации также может быть рассмотрен.

Регрессия для СС50

Исследование влияния дополнительных трансформаций на распределение целевой переменной, включая устранение экстремальных значений через обрезку по процентилям 1%-99% и нормализующее преобразование Yeo-Johnson.



Результат работы базовых моделей

0.655

0.620

0.5662

0.5984

0.3147

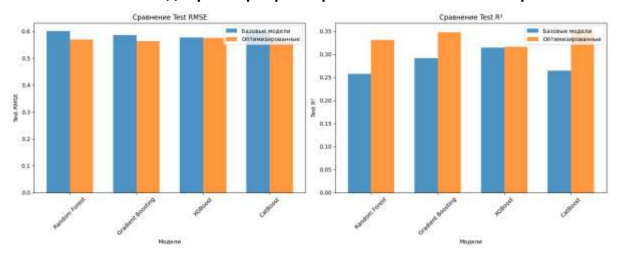
0.2643

5

6

Pe	Результат расоты сазовых моделей								
	Mode	el Train	_RMSE	Test_RMSE	Train_MAE	Test_MAE	Train_R2		
\									
0	Linear Regression	on 0	.5956	0.6044	0.4516	0.4803	0.3037		
1	Ridge Regression	on 0	.5956	0.6043	0.4517	0.4807	0.3036		
2	Lasso Regressio	on 0	.6742	0.6704	0.5361	0.5542	0.1078		
3	Random Fores	st 0	.5648	0.6006	0.4429	0.4852	0.3739		
4	Gradient Boosti	ng 0	.4999	0.5865	0.3864	0.4600	0.5094		
5	XGBoos	st 0	.5014	0.5771	0.3834	0.4481	0.5065		
6	CatBoos	st 0	.5732	0.5979	0.4509	0.4851	0.3550		
	Test_R2 Test_A	cc(±0.5)	CV_RMS	E					
0	0.2482	0.605	0.615	6					
1	0.2484	0.615	0.615	3					
2	0.0749	0.515	0.676	9					
3	0.2577	0.635	0.600	0					
4	0.2920	0.640	0.563	0					

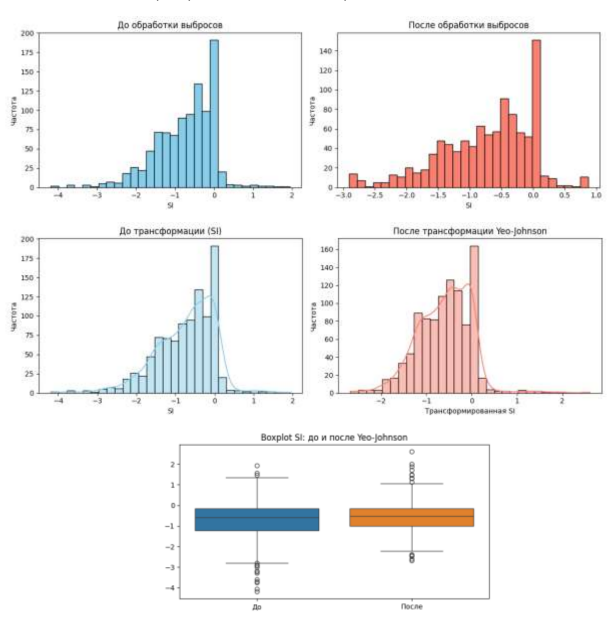
Подбор гиперпараметров с использованием Optuna



Аналогично регрессии для IC50 данные результаты показывают, что оптимизация гиперпараметров улучшила результаты моделей **Gradient Boosting и XGBoost. CatBoost,** после оптимизации гиперпараметров значительно улучшил результат.

Регрессия для IS

Исследование распределение целевой переменной

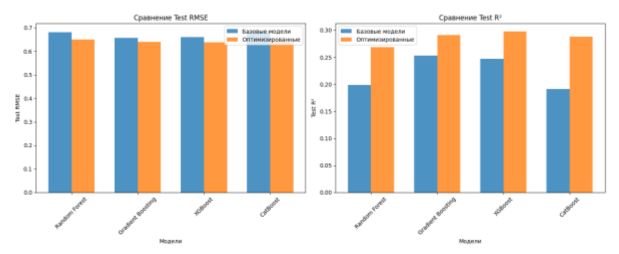


Результат работы моделей с первоначально заданными параметрами:

	Model	Train_RMSE	Test_RMSE	Train_MAE	Test_MAE	Train_R2
\						
0	Linear Regression	0.6469	0.7057	0.5131	0.5638	0.1729
1	Ridge Regression	0.6469	0.7057	0.5131	0.5639	0.1729
2	Lasso Regression	0.6945	0.7461	0.5608	0.6112	0.0468
3	Random Forest	0.6038	0.6805	0.4791	0.5429	0.2795
4	Gradient Boosting	0.5497	0.6569	0.4324	0.5217	0.4027
5	XGBoost	0.5560	0.6594	0.4357	0.5256	0.3890
6	CatBoost	0.6102	0.6835	0.4853	0.5500	0.2642
	Test R2 Test Acc	(± 0.5) CV RN	ISE			
0	$0.1\overline{3}81$	0.540 0.66	573			
1	0.1380	0.540 0.66	570			
2	0.0366	0.445 0.69	964			
3	0.1984	0.515 0.63	391			
4	0.2531	0.555 0.61	.86			
5	0.2475	0.565 0.62	211			
6	0.1914	0.500 0.64	108			

Подбор гиперпараметров с использованием Optuna

Способность распознавать (предсказывать) тестовые данные улучшилась у всех моделей, для которых был проведен подбор гиперпараметров. Уменшилась среднеквадратичная ошибка на тестовых данных **Test RMSE** и звеличилось значение **Test** \mathbf{R}^2 - что доля дисперсии целевой переменной, объясняемая моделью на тестовых данных, стала больше.



Выводы:

- 1. Непараметрические алгоритмы машинного обучения показали лучшие результаты, чем параметрические модели. Этот результат ожидаем, поскольку данные физико-химических исследований, как правило, имеют нелинейные зависимости и распределения, далекие от нормального.
- 2. Подбор гиперпараметров является критическим шагом для построения эффективной модели. Каким бы тщательным ни был ручной подбор первичных параметров, после автоматического подбора гиперпараметров модели стали более точными в своих предсказаниях на новых данных (ниже RMSE) и лучше объясняют их вариативность (выше R²).

- 3. При построении регрессии для всех целевых переменных в ряде случаев наблюдалось критическое снижение метрики R² на тестовых данных. Это говорит о наличии переобучения модели, а также об избыточной архитектуре (например, слишком большое количество деревьев) для данной задачи, когда модель не учится, а запоминает примеры. Целесообразно провести дальнейшую работу по оптимизации архитектуры применяемых моделей.
- 4. В данной работе умышленно использовалось небольшое количество параметров (24) по сравнению с исходным набором (211) для экономии времени и вычислительных ресурсов. Для практического применения необходимо расширить этот перечень и использовать приемы создания новых признаков (Feature Engineering) на основе предоставленных даннях.

Классификация: превышает ли значение IC50, CC50 и IS медианное значение выборки

Алгоритм решения одинаков для каждой из 3-х задач:

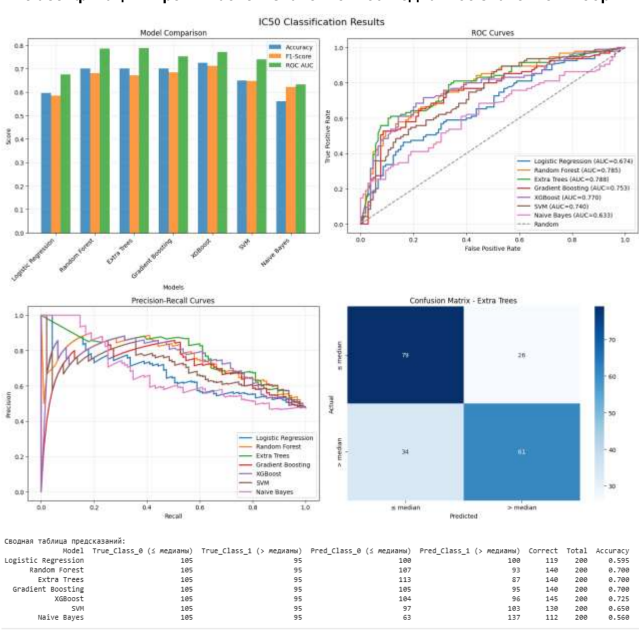
- Используем предварительно подготовленный датасет (как в задачах для регрессии)
- Делим на train-test с непрерывной целевой переменной
- Считаем медиану **по train**.
- Создаем бинарные метки для train и test на основе этой медианы
- Обучаем модели и тестируем
- Сравниваем модели по метрикам

В работе применялись модели:

Модель	Краткая характеристика	Обоснование применимости к задаче
Logistic Regression	Линейная модель для бинарной классификации, использующая логистическую функцию	Хорошо подходит для понимания влияния отдельных дескрипторов на превышение медианы. Интерпретируемые коэффициенты показывают, какие химические свойства увеличивают/уменьшают вероятность превышения
Random Forest	Ансамбль деревьев решений с бэггингом и случайным выбором признаков	Отлично подходит для химических данных с множественными нелинейными взаимодействиями между дескрипторами. Может выявлять сложные структурно-активные взаимосвязи
Extra Trees	Ансамбль экстремально рандомизированных деревьев	Подходит для обнаружения скрытых паттернов в молекулярных дескрипторах благодаря дополнительной рандомизации. Может лучше генерализовать на новые химические структуры
Gradient Boosting	Последовательное обучение слабых моделей с исправлением ошибок	Эффективен для выявления сложных нелинейных зависимостей "структура-активность". Последовательное обучение позволяет точно моделировать биологическую активность

Модель	Краткая характеристика	Обоснование применимости к задаче
XGBoost	Оптимизированная реализация градиентного бустинга	Один из лучших алгоритмов для табличных данных. Регуляризация помогает избежать переобучения на химических данных. Отлично работает с молекулярными дескрипторами
SVM	Метод опорных векторов с RBF ядром для нелинейной классификации	Эффективен для высокоразмерных химических данных. RBF ядро может выявлять сложные нелинейные границы между активными и неактивными соединениями
Naive Bayes	Вероятностный классификатор на основе теоремы Байеса с предположением независимости признаков	Подходит как базовая модель для сравнения. Может работать с малыми выборками, но предположение независимости дескрипторов часто нарушается в химических данных

Классификация: превышает ли значение ІС50 медианное значение выборки



ЛУЧШАЯ МОДЕЛЬ: Extra Trees

ROC AUC: 0.7877Accuracy: 0.7000F1-Score: 0.6703

- 79 True Negatives (правильно предсказан класс "≤ median")
- 26 False Positives (ошибочно предсказан как "> median")
- 34 False Negatives (ошибочно предсказан как "≤ median")
- 61 True Positives (правильно предсказан класс "> median")

Accuracy = (79 + 61) / (79 + 26 + 34 + 61) = 140/200 = 70%

- Класс "≤ median": 79/(79+26) = 75.2% хорошо
- Класс "> median": 61/(34+61) = 64.2% средне

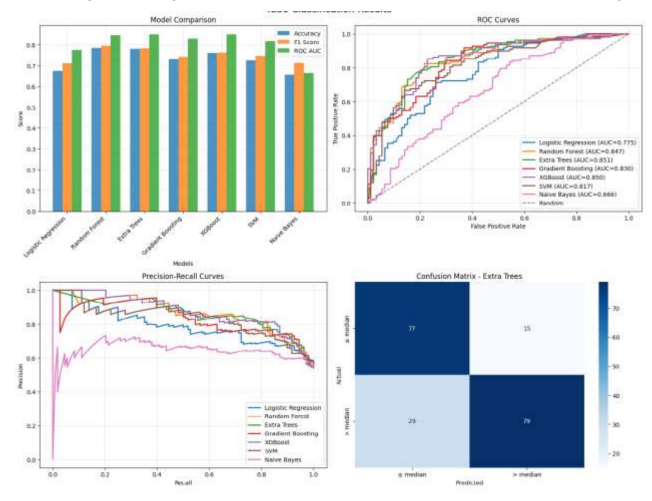
Полнота (Recall):

- Класс "≤ median": 79/(79+34) = 69.9%
- Класс "> median": 61/(26+61) = 70.1%

Модель неплохо разделила классы (70% точность), правильных предсказаний больше, чем ошибок. Но модель допустила 26 ложных срабатываний - соединения с IC50 ≤ медианы модель считает активными, и 34 пропуска - активные соединения (> медианы) модель считает неактивными.

Т.е. мы ложно отбираем 26 соединений и упускаем 34 потенциально активних.

Классификация: превышает ли значение СС50 медианное значение выборки



Сводная таблица пред	(сказаний:						
Model	True_Class_0 (≤ медианы)	True_Class_1 (> медианы)	Pred_Class_0 (≤ медианы)	Pred_Class_1 (> медианы)	Correct	Total	Accuracy
Logistic Regression	92	108	83	117	135	200	0.675
Random Forest	92	108	99	101	157	200	0.785
Extra Trees	92	108	106	94	156	200	0.780
Gradient Boosting	92	108	98	102	146	200	0.730
XGBoost	92	108	106	94	152	200	0.760
SVM	92	108	91	109	145	200	0.725
Naive Baves	92	108	67	133	131	200	0.655

ЛУЧШАЯ МОДЕЛЬ: Extra Trees

ROC AUC: 0.8506
 Accuracy: 0.7800
 F1-Score: 0.7822

77 - True Negatives (правильно предсказан класс "≤ median")

15 - False Positives (ошибочно предсказан как "> median")

29 - False Negatives (ошибочно предсказан как "≤ median")

79 - True Positives (правильно предсказан класс "> median")

Accuracy = (77 + 79) / (77 + 15 + 29 + 79) = 156/200 = 78%

• Класс "≤ median": 77/(77+29) = 72.6% - хорошо

• Класс "> median": 79/(15+79) = 84.0% - отлично

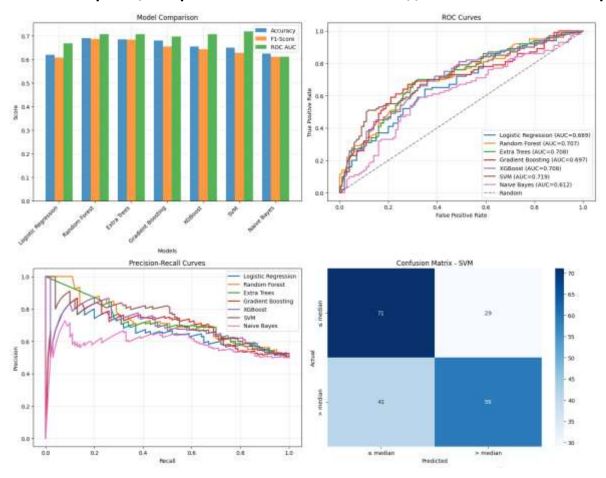
Полнота (Recall):

• Класс "≤ median": 77/(77+15) = 83.7%

• Класс "> median": 79/(29+79) = 73.1%

Точность разделения на классы - 78% точность. Допущено 15 ложных срабатываний - соединения с IC50 ≤ медианы модель считает активными, и 29 пропусков - активные соединения (> медианы) модель считает неактивными. Т.е. мы ложно отбираем 15 соединений и упускаем 29 потенциально активных

Классификация: превышает ли значение SI медианное значение выборки



Сводная таблица пред	сказаний:							
Model	True_Class_0 (≤ медианы)	True_Class_1 (> медианы)	Pred_Class_0 (≤ медианы)	Pred_Class_1 (> медианы)	Correct	Total	Accuracy	
Logistic Regression	100	100	106	94	124	200	0.620	
Random Forest	100	100	102	98	138	200	0.690	
Extra Trees	100	100	101	99	137	200	0.685	
Gradient Boosting	100	100	114	86	136	200	0.680	
XGBoost	100	100	107	93	131	200	0.655	
SVM	100	100	112	88	130	200	0.650	
Naive Raves	100	100	107	92	125	200	0 625	

ЛУЧШАЯ МОДЕЛЬ: SVM

ROC AUC: 0.7194
 Accuracy: 0.6500
 F1-Score: 0.6277

71 - True Negatives (правильно предсказан класс "≤ median")

29 - False Positives (ошибочно предсказан как "> median")

41 - False Negatives (ошибочно предсказан как "≤ median")

59 - True Positives (правильно предсказан класс "> median")

Accuracy = (71 + 59) / (71 + 29 + 41 + 59) = 130/200 = 65%

- Класс "≤ median": 71/(71+41) = 63.4% средне
- Класс "> median": 59/(29+59) = 67.0% средне

Полнота (Recall):

- Класс "≤ median": 71/(71+29) = 71.0% хорошо
- Класс "> median": 59/(41+59) = 59.0% средне

Точность разделения на классы 65% точность

Допущено 29 ложных срабатываний - соединения с IC50 ≤ медианы модель считает активными, и 41 пропуск - активные соединения (> медианы) модель считает неактивными.

Т.е. мы ложно отбираем 29 соединений и упускаем 41 потенциально активных

Выводы:

Наилучшие результаты получены с помощью моделей **SVM (с RBF-ядром) и Extra Trees**.

SVM эффективно работает в высокоразмерном пространстве химических дескрипторов, создавая нелинейные границы решений.

Extra Trees благодаря дополнительной рандомизации лучше генерализует на новые химические структуры и устойчив к переобучению на сложных молекулярных данных.

Классификация: превышает ли значение SI > 8

SI (Индекс селективности)

Практическое значение SI = 8 - выше этого порога значительно увеличиваются шансы на клинический успех лекарства

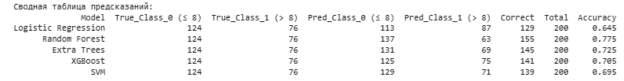
SI < 2: Общая токсичность (неприемлемо)

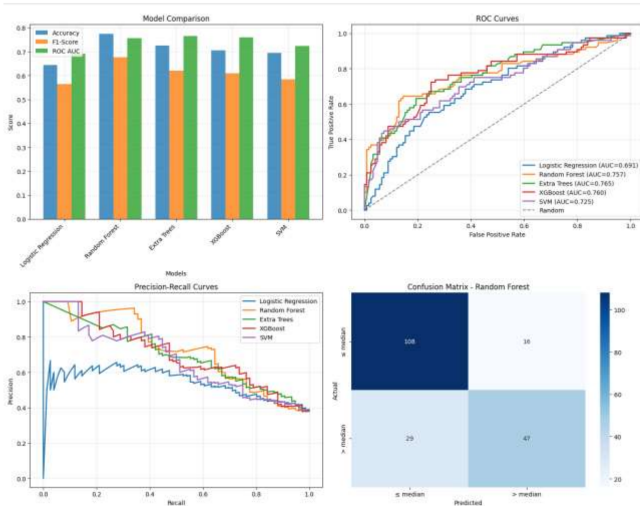
SI 2-5: Низкая селективность

SI 5-10: Умеренная селективность

SI > 8-10: Хорошая селективность

В датасете умеренный дисбаланс классов 64.9% / 35.1%, класс "высокоселективных" соединений (SI > 8), используем class_weight='balanced'





Для оценки и оптимизации моделей использовалась **стратифицированная 5-кратная кросс-валидация** с перемешиванием данных (StratifiedKFold, random_state=42), которая обеспечивает сохранение пропорций классов в каждой складке и повышает надежность оценки качества модели. **Подбор гиперпараметров** выполнялся методом **Grid Search** с оптимизацией по метрике F1-score.

```
Logistic Regression...

Время: 49c | F1: 0.564 → 0.564 (+0.0%)

Random Forest...

Время: 49c | F1: 0.676 → 0.640 (-5.4%)

Extra Trees...

Время: 49c | F1: 0.621 → 0.627 (+1.0%)

XGBoost...

Время: 49c | F1: 0.609 → 0.597 (-2.0%)

SVM...

Время: 49c | F1: 0.585 → 0.615 (+5.2%)
```

При подборе гиперпараметров результат для большинства моделей ухудшился.

Это связано с переобучением при подборе гиперпараметров на небольшой выборке (988 наблюдений) и агрессивной селекцией признаков (сокращение с 211 до 24 дескрипторов), что могло привести к потере важной информации о молекулярных свойствах.

Для улучшения результата рекомендуется изменить логику отбора признаков, расширить их количество и использовать прием создания новых признаков (Feature Engineering) на основе предоставленных.