Bioscena Simulació d'un sistema biològic evolutiu amb interacció entre els individuus

David Garcia vokimon@jet.es

14 de setembre de 1999

$\hat{\mathbf{I}}\mathbf{ndex}$

	0.1	Abstract	7
	0.2	Resum	8
Ι	Int	roducció	9
1	Inti	roducció al projecte	10
	1.1	Àmbit del projecte	10
	1.2	Antecedents	11
		1.2.1 Latent Energy Environment (LEE)	11
		1.2.2 Projecte 'Tierra'	13
	1.3	Objectius del projecte	14
	1.4	Contingut de la memòria	17
	D.		
Η	Pa	art teòrica	L8
2	Cor	neixements teòrics sobre biologia	19
	2.1	Introducció	19
	2.2	Genètica mendeliana	19
		2.2.1 Gen, Al·lel, Genotip i Fenotip	19
		2.2.2 Expressió dels al·lels al fenotip	20
		2.2.3 Fenotips de distribució contínua	21
		2.2.4 Interaccions entre gens no homòlegs	22
		2.2.5 Mutació gènica	22

		2.2.6	Sumari de conceptes aplicables al projecte	23
2.3 Teoria cromosòmica				
		2.3.1	Els cromosomes i l'herència	24
		2.3.2	Mitosi i meiosi	25
		2.3.3	Reproducció i sexualitat. Cicles biològics	25
		2.3.4	Mutacions cromosòmiques	27
		2.3.5	Sumari de conceptes aplicables al projecte	28
	2.4	Genèt	ica biomol·lecular	29
		2.4.1	Concepte clàssic de gen	29
		2.4.2	Estructura mol·lecular de l'ADN	29
		2.4.3	Expressió gènica	30
		2.4.4	Regulació de l'expressió dels gens	32
		2.4.5	Mutació i creuament a nivell mol·lecular	34
		2.4.6	Sumari de conceptes aplicables al projecte	36
	2.5	Genèt	ica de poblacions	37
	2.6	Ecolog	gia	37
3	Cor	neivem	ents teòrics sobre vida artificial	38
U	3.1		ucció	
	0.1	morod	accio	30
4	Cor	ıeixem	ents tecnològics	39
	4.1	Orient	ació a objectes	39
	4.2	Tecnic	ques de disseny	39
	4.3	Llibre	ria estàndard de C++	39
Π	I P	art pr	ràctica	40
5			e l'aplicatiu	41
	5.1		global del disseny	41
		5.1.1	Criteris de disseny i metodologia	41
		5.1.2	Disseny modular	41

5.2	Eines	i ajudes a la implementació	44
	5.2.1	Dispositius d'entrada i sortida portables	44
	5.2.2	Funció de compatibilitat de claus	44
	5.2.3	Estructures de dades adicionals	48
	5.2.4	Colors ANSI	48
5.3	Estruc	etura del medi	49
	5.3.1	Visió general	49
	5.3.2	Topologies	50
	5.3.3	Substrats	52
5.4	Agent	s	54
	5.4.1	Trets generals	54
	5.4.2	Agents Subordinadors	55
	5.4.3	Agents Posicionadors	58
	5.4.4	Agents Direccionadors	59
	5.4.5	Agents Actuadors	60
	5.4.6	Arxius de configuració d'agents	61
	5.4.7	Paràmetres configurables per a cada tipus d'agent	64
	5.4.8	Exemple complert d'arxiu de configuració d'agents	72
	5.4.9	Disseny del abocat a disc i de la recuperació	74
5.5	Els or	ganismes	75
	5.5.1	Visió externa dels organismes	75
	5.5.2	Model metabòlic dels organismes	75
	5.5.3	Model genètic dels organismes	77
	5.5.4	Operacions sobre l'estat intern	81
	5.5.5	Conjunt d'instruccions	81
5.6	Eines	d'analisis	82
	5.6.1	Mecanismes d'especiació	82
	5.6.2	Estadístiques de població	85
	5 6 3	Estadístiques inter-poblacionals	85

6	Ma	nual d'usuari	86
	6.1	Instalació de l'entorn	86
	6.2	Configuració	86
	6.3	Operació normal	86
	6.4	Interpretació de la sortida per pantalla	86
	6.5	Interpretació dels logs i les dades de sortida	86
	6.6	Intervenció	86
7	Ma	nual del programador	87
	7.1	Programació de noves topologies	87
	7.2	Programació de nous agents	89
	7.3	Programació de nous substrats	93
$\mathbf{B}_{\mathbf{i}}$	bliog	grafia	95
	Àre	a de Biologia	95
	Àre	a de Artificial-Live	95
	Àre	a de Programació	95
	Àre	a de Sistemes de documentació	95
In	dex	Alfabètic	95

Índex de figures

1.1	Model metabòlic a LEE	12
1.2	Graf de dependències entre el fenotip i els altres elements de l'organisme	14
5.1	Probabilitat d'encerts segon el nombre d'uns de la coincidència i el nombre d'uns tolerats amb la funció de compatibilitat número 1	45
5.2	Probabilitat d'encerts segons el nombre d'uns presents a la coincidència i a la tolerància amb la funció de compatibilitat número 2	47
5.3	Exemples de posicionadors: seqüencial, zonal i aleatori	59
5.4	Exemples de direccionadors (seqüencial, fixe i aleatori) controlant un posicionador direccional	60
5.5	Model metabòlic dels organismes a Bioscena	75

Índex de taules

2.1	Codi Genètic. Diferents convinacions de codons es corresponen a un sól pèptid	32
5.1	Veïnes directes d'una posició	5
5.2	Codificació dels desplaçaments al biòtop	51
5.3	Tipus d'agents implementats al projecte i identificadors associats	6

0.1 Abstract

Aquest projecte planteja la simulació d'un sistema biològic natural evolutiu amb interacció entre els organismes dins d'un medi de variabilitat controlada. Es tracta de reproduir comportaments naturals o lògics en individuus mitjançant el procés evolutiu. Es vol estudiar si el fet d'acostar un algorisme genètic al procés real natural tenint més en compte aspectes biològics i naturals dona una major adaptabilitat a un medi variable.

La part pràctica consisteix en la implementació d'un prototip que permeti a l'usuari veure les relacions que s'estableixen entre els individuus al llarg del procés evolutiu.

0.2 Resum

L'objectiu del present treball de fi de carrera és implementar una eina d'estudi ampliable, d'aplicació als camps de la biologia i la vida artificial que permeti a un usuari configurar, analitzar e intervindre en la dinàmica d'un sistema biològic evolutiu simulat amb interacció entre organismes i entre cada organisme i el medi variable.

Per això, primer s'estudiaran els processos naturals (evolutius, etològics i ecològics), i es triaran aquells que siguin més susceptibles de èsser implementats i que afegeixin més realisme i generalitat al model. Hi haurà processos que s'implementaran directament al model, d'altres que s'espera que emergeixin. Tot i així, cal que considerem també els processos emergents de cara a fer el model per fer possible que els organismes els adoptin i detectar quan i com ho fan.

L'aplicació proveirà eines de configuració i intervenció perque l'usuari pugui controlar la forma en que varia el medi i, així, poder contrastar-ho amb els resultats obtinguts.

També s'implementaran eines d'anàlisis per tal de que es puguin detectar els fenòmens que en l'estudi previ dels processos naturals es considerin interesants.

El sistema ha de ser prou flexible per permetre l'experimentació amb configuracions prou variades. A més, cal donar a l'usuari programador l'espai necessari per modificar algun aspecte concret del model o ampliar les opcions donades, tot modificant el codi font.

Part I Introducció

Capítol 1

Introducció al projecte

1.1 Àmbit del projecte

Aquest projecte és dins de l'àmbit de la vida artificial (Artificial Life), disciplina que recull coneixements d'informàtica i biologia per recrear fenòmens biològics en un entorn artificial.

Aquesta disciplina va sorgir de cara a la biologia com a camp de proves alternatiu a la vida real, però, les aplicacions van extenent-se, per exemple, aportant noves perspectives a l'analisis, simulació i predicció de sistemes complexos no biològics i a algorismes per la resolució de problemes als sistemes informàtics.

Les aplicacions de la vida artificial tenen un seguit de característiques més o menys comunes. Les principals són:

Mètode sintètic: En comptes d'analitzar la vida, sintetitzem artificialment sistemes amb un comportament similar partint de premises que obtingudes de l'analisis dels sistemes reals.

Construccio Botton-Up: Es parteix de unitats petites, definint les interaccions locals, en comptes de partir del compontament global desitjat i anar perfilant com han de ser els components. El comportament global del sistema és un comportament que no estava explícitament dissenyat.

Emergència: El fet de que apareixin aquests comportaments globals no dissenyats explícitament a partir d'un entramat complex d'interacions simples s'anomena emergència.

No lligat als sistemes reals: Donat el seu caracter sintètic la vida no es limita a la vida coneguda sinó que prova de extreure propietats generals per a qualsevol forma de vida possible.

Paral·lelisme implícit: La complexitat dels sistemes vius es deguda, en part, a que els diferents processos es donen en paral·lel. Per fer això en els sistemes de vida artificial, tot i que no sempre sigui possible dedicar un processador a cada procés, sí que caldria fer servir tècniques de temps compartit, que, macroscòpicament, els diferents processos donin la impressió d'executar-se paral·lelament.

1.2 Antecedents

Concretament, l'objectiu del present treball de fi de carrera és implementar una eina d'estudi i experimentació amb aplicació als camps de la biologia i la vida artificial que permeti a un usuari configurar, analitzar e intervindre en la dinàmica d'un sistema biològic evolutiu simulat amb interaccions organisme-organisme i organisme-medi.

Dels treballs que s'han fet sobre vida artificial, cal destacar, com a precedents, per la seva relació amb aquest projecte, els següents:

1.2.1 Latent Energy Environment (LEE)

El projecte que aquesta memòria presenta parteix de les experiències que Richard K. Beleg i Filippo Menezer van fer sobre el model Latent Energy Environments (LEE).

LEE és un model que es basa en l'evolució de sistemes cognitius (xarxes neuronals) que interaccionen amb un medi químic de complexitat controlada. La complexitat del medi es controla

amb la complexitat d'un model metabòlic: Per obtenir energia útil, a l'organisme no li basta amb introduir els nutrients dins seu, sinó que li cal juntar-los amb altres nutrients que produiran mitjançant una reacció, un balanç energètic, positiu o negatiu, i uns productes segons a una taula de reaccions. Bioscena partirà d'aquesta idea de l'entorn metabòlic de complexitat controlada i en farà algunes petites modificacions. La figura 1.1 mostra esquemàticament el sistema metabòlic implementat a LEE. La comparativa es pot fer amb la figura 5.5 que representa el model metabòlic implementat finalment en aquest projecte.

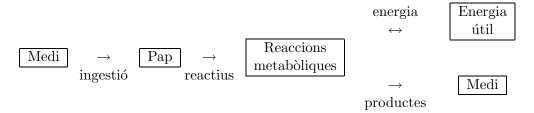


Figura 1.1: Model metabòlic a LEE

La plasticitat, segons Beleg i Menezer, és la capacitat que té l'organisme de modificar el seu fenotip durant la seva vida. Als LEE aquesta plasticitat els hi dona la xarxa neuronal, un sistema cognitiu. Però, trobem a la natura, que la resta d'organismes que no estan provistos d'un sistema cognitiu d'aprenentatge també presenten una plasticitat equivalent que els hi permet adaptar-se a tot un seguit de canvis.

El que ens interesa comprovar és si els sistemes control sobre l'expressió gènica que es donen a natura poden ocupar el paper de les xarxes neuronals en el sentit de donar plasticitat als organismes no cognitius. La funció d'aquest control sobre l'expressió gènica és decidir, en cada moment, quin gens s'expressen i quins no, tot tenint en compte factors del medi i de l'estat intern.

A la natura, aquest control sobre l'expressió gènica, prové d'una certa complexitat en els mecanismes genètics. S'intentaràn implementar els màxims d'aquests mecanismes per tal de determinar l'influxe de cadascun sobre la plasticitat de l'organisme, activant uns i desactivant altres.

1.2.2 Projecte 'Tierra'

De cara a plantejar com controlar els gens s'ens presenta una altra incògnita prèvia: Als LEE, el codi genètic representa les interconexions i els pesos inicials de les neurones; qué és el que codifiquen els gens al sistema que proposem?

Com a punt de partida per trobar una codificació edient pels gens s'ha pres com a referència el projecte 'Tierra' que encapçala Thomas S. Ray [Ray93]. Thomas S. Ray és un biòleg que va traduir els seus coneixements de genètica i d'ecologia a un medi informàtic on petites porcions de codi competien per la memòria i el temps del processador amb la finalitat de replicar els seus gens. Va obtenir comportaments molt elaborats al llarg de la evolució: parasitisme, simbiosis, curses de braços, comportaments sexuals....

A 'Tierra', el genoma estava composat per un seguit d'instruccions que s'executaven cíclicament. Per modelar el comportament dels organismes de Bioscena, es fan servir, també, rafagues d'instruccions que formen el genotip de forma semblant a com funcionava 'Tierra'. Però, a 'Tierra' el propòsit dels fragments de codi era el de replicar-se el més eficientment possible dintre d'un medi que estava composat només pels fragments de codi en competència. Aquí, en canvi, les instruccions hauran d'implementar funcions per interaccionar amb un medi que li és aliè. Per això, es farà sevir una estructura que farà de pont entre el medi i el codi genètic. D'ara en endavant, aquesta estructura serà la que anomenarem fenotip, tot i tenir present que el fenotip no el forma només aquesta estructura sinó que també hi forma part el comportament global observat i les altres variables d'estat internes de l'organisme. Simplement el diem fenotip perque la seva única funció és, la de fer de fenotip.

El fenotip controla:

- Quin grup d'instruccions s'executa.
- De quina forma ho fan (paràmetres o valors).

Tantmateix, el fenotip és modificat per l'execució d'alguns gens. Aquestes modificacions poden dependre només de la instrucció executada, però, sovint, la modificació també depen de:

- 1. L'estat de l'entorn de l'organisme
- 2. L'estat intern de l'organisme

```
\boxed{\text{genotip}} \leftrightarrow \boxed{\text{fenotip}} \leftrightarrow \boxed{\text{Condicions d'entorn i internes}}
```

Figura 1.2: Graf de dependències entre el fenotip i els altres elements de l'organisme.

1.3 Objectius del projecte

Els objectius principals del projecte són:

- 1. Fer un estudi dels processos naturals (evolutius, ecològics i etològics) que es donen a la natura. Per un costat, cal triar els que afegeixirien més realisme i generalitat al model en cas d'implementar-se. Per un altre costat, cal triar aquells fenòmens que es donen en la natura que no cal implementar directament, sinó, que s'espera que puguin emergir. L'esforç de l'analisis ha d'anar adreçat a modelar aquelles característiques no cognitives de caire general, i sobretot, dels organismes unicel·lulars, tot i que no cal descartar que emergeixin estructures pluricel·lulars o cognitives, com s'ha dit abans.
- 2. Fer un estudi bibliogràfic dels processos anteriors que ja hagin estat implementats. En quines condicions concretes s'han fet i quins resultats han donat.
- 3. Dissenyar i implementar el model amb tota la informació recollida, possibilitant, sense dirigir-la, l'aparició dels fenòmens emergents esperats, i l'adaptació dels organismes a variacions que es poden donar durant la vida d'un organisme o al llarg de generacions. El model tindrà diversos elements principals:

- El biosistema, que coordina la resta d'elements.
- El biòtop, que és el medi on viuran els organismes. Cal que permeti configuracions molt diverses per donar possibilitats d'experimentació. Per modificar el biòtop farem servir, sobretot, els agents, que són modificadors del biòtop dels quals es pot programar el seu efecte al llarg de temps. ¹
- La comunitat, que controla el conjunt d'organismes presents al medi i la informació que no és intrínseca a ells, com ara la seva posició en el medi i la població a la que pertany. Els organismes proveeixen al medi les accions que volen realitzar quan li són requerides, i un conjunt d'operacions que el medi pot fer sobre ells.
- 4. Afegir al model les eines d'anàlisis han de poder donar informació útil del que està passant al biosistema: Per això, cal dividir la comunitat en poblacions i analitzar les interaccions entre elles. Cal posar una cura especial en detectar l'aparició de fenòmens emergents. Les eines de configuració i intervenció han de servir per controlar la forma en que canvia aquest medi, de forma que, els resultats obtinguts amb les eines d'analisis siguin confrontables i els usuaris puguin extreure conclusions.

A aquests objectius es poden sumar altres objectius adicionals que es cobriran de forma secundària.

- 1. Els elements del sistema han d'estar dèbilment acoblats per tal de poder, en un futur, intercanviar-los per uns altres de forma individual amb un mínim d'efectes laterals.
- El sistema ha de poder abocar-se totalment o parcial a disc per tornar-se a restaurar, posteriorment. Això faria possible execucions molt més llargues i obtenir poblacions més evolucionades.

¹La majoria de la bibliografia de vida artificial anomena agents al que aquí anomenem organismes. Cal que quedi clar que els agents, en aquest projecte, no són els individuus que poblen el món, sinó una eina de configuració.

- 3. Ha de ser possible canviar alguns aspectes de la configuració del biòtop o intervindre en la població amb extraccions, introduccions, clonacions... sobre la marxa.
- 4. Establir uns procediments de modificació per tal de que l'usuari-programador no necessiti comprendre les interioritats de tot el sistema per fer una modificació puntual.

Els organismes de la simulació han de fer front a un medi variable, amb canvis caòtics o periòdics que es poden produir freqüentment al llarg de la vida d'un organisme o de forma progressiva en el decurs de diverses generacions. Amb la finalitat de que la comunitat tingui capacitat de reaccionar davant de tots aquests canvis, s'incorporen, als mecanismes evolutius que intervenen en la simulació, algunes característiques que es donen en els entorns evolutius naturals i que, clàssicament, no s'incorporen en els entorns evolutius computacionals.

Les característiques naturals que s'estudiarà introduïr a l'entorn evolutiu són:

- Mecanismes d'expressió gènica (transcripció, maduració i traducció): Útils per implementar les altres característiques
- Regulació sobre l'expressió gènica: Control dels gens que es transcriuen segons la presència o no d'alguns factors. Ajuda a adaptar-se, sense l'utilització d'un sistema cognitiu, a canvis en el medi tan esporàdics que el procés evolutiu no els soporti.
- Promotor/teminador, zones no codificadores i longitud de cromosoma variable: Permet solucions obertes no parametritzades (Nombre i longitud variable pels gens)
- Paràmetres del procés evolutiu codificats parcialment al genotip: Ens permetrà tenir uns paràmetres optimitzats per a cada situació concreta.
- Cariotip multicromosòmic: Divideix la dotació gènica en subunitats d'alt nivell que permeten traspasar de cop divers material genètic entre organismes i possibilita les mutacions cromosòmiques. Amdues coses poden emergir en un creuament.

Genotips no haplonts i al·lels (Encara he de considerar si implementar-ho): Mantenen

la variabilitat genètica de la descendència augmentant així la capacitat de canvi i adaptació.

Per a la simulació es suposa, per a totes les decisions de disseny on sigui necessari fer-ho, que

els organismes són unicel·lulars. Aquesta suposició no vol dir que els resultats siguin aplicables

només a aquest tipus d'organisme, però, facilita el disseny, donat que el model d'un organisme

pluricel·lular és molt més complexe. A més, hi ha la possibilitat, si el medi fós suficientment

ampli, de que l'evolució portés als organismes unicel·lulars a formar estructures cooperatives més

grans similars als organismes pluricel·lulars.

Contingut de la memòria 1.4

TODO: Quan l'estructura de la memòria estigui més o menys establerta ho poses

Part II Part teòrica

Capítol 2

Coneixements teòrics sobre biologia

2.1 Introducció

Aquest capítol introdueix alguns conceptes sobre procediments que es donen a la natura que necessitem coneixer per, posteriorment, aplicar-los en dos àmbits. Per un costat, necessitem coneixer els procediments genètics que es donen a la natura per adaptar-los als algorismes genètics. Per un altre costat, necessitem coneixements sobre etologia i ecologia per interpretar i analitzar els resultats de la simulació.

A aquest projecte, quan es presenti l'opció d'una nomenclatura o una altra, farà servir la nomenclatura i els conceptes biològics, donat que els usuaris finals seran pretesament biòlegs. Per això, un altre objectiu d'aquest capítol és introduir aquests conceptes i aquesta nomenclatura a tot aquell que no estigui familiaritzat.

2.2 Genètica mendeliana

2.2.1 Gen, Al·lel, Genotip i Fenotip

Els primers estudis genètics de la història [MENDEL 1866] van pendre una perspectiva externa als individuus per estudiar l'herència als organismes que es reprodueixen sexualment. És a dir,

a partir dels caràcters observables d'individuus de diferents generacions, van intentar deduir els mecanismes o factors que intervenen en l'herència.

Aquest estudis, i les seves ampliacions posteriors, van madurar un seguit de conceptes que han perdurat fins avui en dia. S'expliquen a continuació:

El caràcter observable en el que ens fixem l'anomenem **fenotip**, per exemple, el color dels ulls. Un **gen** és cadascun dels factors hereditaris que controlen aquest fenotip. El normal és que siguin diversos gens els que controlin un fenotip el conjunt dels quals formen el seu **genotip**. Per exemple, imaginem que el color dels ulls el controla un genotip format per dos gens. Generalment, la correspondència entre genotip i fenotip no és directa, perque en el fenotip pot intervindre l'entorn. El conjunt de tots els gens que té un organisme (no pas considerant un sol fenotip) és el **genoma**.

Un al·lel, és cadascuna de les alternatives (o "valors") que pot adoptar un gen. Per exemple, imaginem que tenim les alternatives A, B, C y D. Dos al·lels es consideren diferents només si, en algun cas, el fet de tenir un o l'altre afecta al fenotip obtingut. Dos gens poden tenir els mateixos al·lels possibles. Si això passa i, a més, l'efecte d'un és equivalent al de l'altre, diem que són gens homòlegs. El genotip és homozigot si els seus gens només presenten un al·lel per cada conjunt de gens homòlegs (Raça pura). En canvi, el genotip és heterozigot si els seus gens presenten al·lels diversos (Híbrid).

2.2.2 Expressió dels al·lels al fenotip

Un individuu homozigòtic presenta el caràcter fenotípic representatiu de l'al·lel. Aquest caràcter s'en diu el fenotip homozigòtic per aquest al·lel.

En la natura, sovint, els genotips homozigòtics estan associats, directament o indirecta, a fenotips negatius. Això és degut a que els individuus homozigòtics donen molt poca variabilitat genètica. Si una població acaba convertint-se en homozigotica, per exemple, per excesiva en-

dogàmia, aquest gen es queda estancat i no dòna variabilitat. Si, per adaptar-se a un canvi en l'entorn cal canviar aquest gen, una població homozigòtica tindrà menys capacitat de resposta perqué dependrà de les mutacions. En els gens que no interesa aquest estancament la pròpia dotació genètica s'autopenalitza. Si una població no castiga la homozigosis, té més probabilitat de tornar-s'en.

A vegades la millor forma de penalitzacio són els gens letals. Un genotip letal és aquella combinació d'al·lels que no es presenten mai donat que els individuus no sobrepassen l'estat embrionari.

Quan el genotip és heterozigot ens podem trobar les següents relacions entre els al·lels dels gens homòlegs, segons la forma d'expressar-se en el fenotip:

- Dominància Recessivitat: Un al·lel (dominant) s'imposa sobre l'altre (recessiu), i, el fenotip resultant és el mateix que el d'un homozigot amb l'al·lel dominant.
- Herència intermitja: El fenotip no és l'equivalent a cap dels dos fenotips homozigots sinó que és un fenotip intermig.
- Codominància: Es presenten els fenotips dels dos al·lels a la vegada.
- Superdominància o heterosis: La presència de l'al·lel recessiu reforça el fenotip de al·lel dominant més que si fós un homozigot.

2.2.3 Fenotips de distribució contínua

Alguns caràcters de l'individu, com per exemple l'altura o la inteligència, no presenten unes alternatives fenotípiques tan discontínues sinó que són més contínues.

El caràcter pot dependre de diversos gens **poligen** amb la qual cosa es produeix una distribució normal en el caràcter. Com més gens s'hi impliquin, més graus discontinus hi haurà a la

distribució. Per exemple:

 Número de gens implicats
 Distribució del caracter

 1
 1:1

 2
 1:2:1

 4
 1:2:3:4:3:2:1

 6
 1:6:15:20:15:6:1

TODO: Pegar un parell de gràfics

Arriba un moment que hi intervenen tants gens que el gradient no és identificable. A més, considerant el fet de que l'entorn afecta al fenotip, és possible que un individuu amb genotip AABBB sigui fenotipicament més semblant a un homozigot A que un individuu amb genotip AAABBB.

2.2.4 Interaccions entre gens no homòlegs

Així com diversos gens homòlegs poden contribuir al fenotip d'un caràcter, gens no homòlegs també poden contribuir-hi, però en aquest cas la influència dels gens no es equivalent (per la definició anterior de gens homòlegs).

Una de les interaccions entre gens no homòlegs és la **epistàsia**: un gen (epistàtic) controla l'activació o desactivació d'un altre (hipostàtic).

2.2.5 Mutació gènica

El concepte d'herència estàtica, tal i com el definia Mendel, s'enfrontava amb les noves idees de Darwin sobre l'evolució [DARWIN 1859]. El concepte que tenia Darwin sobre l'evolució és que als individuus es produien petits canvis (mutacions) dels quals la natura escollia els més apropiats per a l'entorn. En el concepte de Mendel sobre l'herència, no es creaven al·lels nous, les generacions posteriors tenen simplement una recombinació dels al·lels de les generacions anteriors. De Vries, un dels redescobridors dels postulats de Mendel, va introduir el concepte de mutació gènica [DEVRIES 1900] que ve a reconciliar els dos corrents i donar una explicació a l'aparició

d'al·lels diferents dintre d'un gen.

Una mutació genica o puntual és l'aparició sobtada d'una nova alternativa (al·lel) per a un gen.

La mutació (tan si és gènica com si és una altra de les que veurem més endavant) és un fenòmen aleatori que es dona amb una determinada freqüència que sol ser molt baixa. La **freqüència de mutació** és una probabilitat que es mesura per a un gen donat, i durant una generació.

La probabilitat de mutació génica és mantè constant, tot i que diferent per a cada gen. Això s'explica per la diferent longitud de gens, o per la quantitat de mutacions que no impliquen un canvi d'al·lel (com es veu a la secció ??).

Als organismes pluricel·lulars, les mutacions poden ser somàtiques o germinals. Una mutació somàtica, només afecta a una cel·lula i a totes les que en deriven. Per exemple, els tumors, les pigues... són mutacions somàtiques. Una mutació germinal es produeix a les cèl·lules del teixit que donaran lloc a les gametes. En conseqüència, aquesta mutació afectara, no només a la cèl·lula i a les que en derivin sinó que també a la descendència.

2.2.6 Sumari de conceptes aplicables al projecte

L'aproximació mendeliana als mecanismes de l'herència, tot i ser una primera aproximació, ja ens dona alguns conceptes que no són presents a la implementació clàssica dels algorismes genètics.

El primer concepte és el de gens homòlegs. A l'algorisme genètic clàssic, els gens no tènen homòlegs a menys que es considerin així a la funció d'evaluació i, generalment, no es fa. En el cas de tenir homòlegs, caldria resoldre el problema de l'heterozigosi la qual cosa implica un cost computacional superior que és sovint inútil en els problemes que tenen una funció d'avaluació constant. Aquest cost computacional, com a mínim, és el que implica duplicar la informació continguda al cromosoma.

En canvi, als problemes on la funció d'avaluació varia al llarg del temps, com és el cas d'un entorn biològic, és positiu guardar-se aquesta variabilitat en forma d'heterozigosis. Un genotip que no tingui gens homòlegs té els mateixos desavantatges que s'han comentat abans per un genotip homozigot, però, amb el desavantatge afegit de que mai pot arribar a ser heterozigot.

El concepte de mutació gènica, és el concepte de mutació puntual dels algorismes genètics clàssics. El que s'aporta de nou és el concepte de probabilitat de mutació variable segons el gen, i la diferència entre mutació somàtica i germinal de cara a transmetre les mutacions a la descendència. Als apartats següents anirem modificant i enriquint el concepte de mutació a mida que es vagi desgavellant, en aquest capítol, la natura dels gens.

TODO: Cercar Referencia d'algu que faci servir heterozigosis (sense diplonts?)

De cara a l'anàlisis dels resultats, pot ser interesant detectar si hi ha algun mecanisme que afavoreixi els genotips heterozigots i la presència de fenotips continus. També pot interesar detectar si es donen casos d'epistàsia, tot i que, com que els mecanismes d'epistàsia poden ser molt complexos, caldria limitar a alguns casos de baix nivell.

2.3 Teoria cromosòmica

2.3.1 Els cromosomes i l'herència

Els estudis de Morgan et al. varen demostrar que els gens no eren quelcom independent sinó que estaven en estructures superiors formant els **cromosomes**.

El gens es troben localitzats en un punt concret del cromosoma (locus). Quan reconvinem el material genètic de dos progenitors, els gens a locus més propers dins d'un cromosoma tenen molta més probabilitat d'heretar-se conjuntament. Això implica, els gens que controlen cada caràcter no s'hereten de forma tan independent com formula la tercera llei de Mendel. La tercera llei de Mendel diu que els caracters s'hereten de forma independent. Aixó és veritat, no en els caracters

sinó en els gens i sempre que els gens tinguin un locus suficientment allunyats o en cromosomes

differents.

Anomenem cariotip al conjunt de cromosomes que té una espècie (en quant a nombre i

morfologia).

Els cromosomes són homòlegs si tènen la mateixa morfologia i contènen gens homòlegs als

mateixos locus.

Un cariotip és diplont si està format per n parelles de cromosomes homòlegs. És a dir,

cada cromosoma té un altre d'homòleg, de tal forma que hi ha dos dotacions cromosòmiques

homòlogues. Generalment són organismes que es reprodueixen sexualment, i, de cada parella

d'homòlegs, cada progenitor n'ha aportat un.

Quan només hi ha una dotació cromosòmica el cariotip es diu que és haplont. Si n'hi ha tres

dotacions homòlogues, triplont, si n'hi ha quatre, tetraplont i, si n'hi ha més, poliplont.

TODO: Estructura d'un cromosoma: Centròmer. cromàtides...

2.3.2 Mitosi i meiosi

TODO: Mitosis

TODO: Gemació vs. Bipartició, Com repartir els recursos entre pare i fill

TODO: Meiosis i la recombinació

2.3.3 Reproducció i sexualitat. Cicles biològics

Sexualitat i reproducció són dos procesos amb origen evolutiu i funció diferent. Si bé l'objectiu de

la reprodució era obtindre individuus que siguin còpies genètiques dels seus progenitors, l'objectiu

de la sexualitat és el de la recombinació genètica per provar generar mes variabilitat genètica.

Alguns organismes unicel·lulars, per exemple, tenen comportaments sexuals no lligats a la

reproducció com ara la conjugació que consisteix en l'intercanvi simple de material genètic sense

que es produeixi cap nou individuu.

TODO: La conjugacio no es algo mes? No sera altra cosa el que dius?

Dels procesos sexuals en resulta una gama d'individuus diferents molt més amplia del que

en resulta amb processos exclusivament asexuals. Això dona més agilitat al procés evolutiu,

sobretot de cara a variacions en el medi. Permet que, si un organisme adquireix per mutació

una característica positiva, aquesta característica es propagui per la població sense necessitat de

que hi hagi una substitució dràstica de la descendència sense mutació per la descendència amb

mutació.

Als organismes que es reprodueixen sexualment, a la fecundació, sempre intervenen dos

cèl·lules haplonts (gametes), una de cada progenitor, que es junten per formar un zigot diplont.

Pot passar que la meiosi es produeixi abans de la fecundació, i que els individuus madurs siguin

diplonts (cicle diplont) o que la meiosis es produeixi després de la fecundació amb la qual cosa

els individuus son haplonts (cicle haplont).

Alguns organismes alternen generacions haplonts amb les diplonts (cicle haplodiplont. Una

generació haplont produeix les gametes que intervenen a la fecundació, formant un zigot que dona

un individuu diplont. Aquest crea cèl·lules esporogènees (diplonts) que per meiosi dona lloc a

meiospores haplonts de les que es torna a formar un individuu haplont.

TODO: Diagrames dels tres cicles

TODO: Avantatges de cada cicle

2.3.4 Mutacions cromosòmiques

El fet de que els gens estiguin dins de l'estrutura cromosòmica dona lloc a altres tipus de mu-

tacions que no són pas les gèniques. Ténen a veure amb la distribució dels gens a dins dels

cromosomes, i, així com les mutacions gèniques explicaven l'origen dels diferents genotips, les

mutacion cromosòmiques expliquen l'origen dels diferents cariotips per cada espècie.

Les mutacions cromosòmiques estructurals són aquelles en les que no intervenen cromo-

somes integres sino fragments d'aquests.

• Es produeix una deficiència o delecció quan un cromosoma en perd un segment. Les

causes poden ser una falla en el procés de replica o, en el moment del crossover.

TODO: Causes de la delecció

TODO: Efectes gairebé sempre negatius

• La duplicació consisteix en el fet de que un segment cromosòmic es dupliqui, generalment,

en sèrie.

• La translocació és una mutació cromosòmica que consisteix canviar el locus d'una següència

gènica.

TODO: DUDA: En el mateix cromosoma o entre homolegs o entre no homolegs??

TODO: Recíproca o no recíproca

TODO: DUDA: Jo em pensava que la translocació era com el shift N de AG.

Si un organisme es reprodueix sexualment, sovint, la translocació causa, en els descendents,

duplicació o deficiencia del gen translocat.

• La inversió consisteix en el canvi de sentit d'un segment de cromosoma.

De banda de les mutacion estructurals, es donen mutacions per canvi en el nombre de

cromosomes. La causa del canvi en el nombre de cromosomes pot ser:

• Fusió cèntrica: Dos cromosomes no homòlegs es fusionen pel seu centròmer.

• Escissió cèntrica: Un cromosoma se escindeix en dos pel seu centròmer.

• No disyunció en la meiosi: En la meiosi no es reparteixen per igual les cromàtides de

tal forma que una gameta es queda amb més cromàtides del normal i l'altre, amb menys.

Es tracta d'una **euploidia** si és un canvi en el nombre de dotacions gèniques. Per exemple,

que d'un diploide en sorgeixi un triploide. Pel contrari, si el que hi ha hagut és la falta o la

duplicació d'un sol cromosoma, es tracta d'una aneuploidia

2.3.5 Sumari de conceptes aplicables al projecte

La influència del locus de cada gen en el fet de que dos gens tendeixin a heretar-se junts, és un

efecte que, als algorismes genètics clàssics i amb segons quins problemes, resulta negatiu. A la

natura és un efecte positiu per que la posició dels gens no es fixa sino que evoluciona juntament

amb els individuus i, si dos gens són bons si s'hereten junts, l'evolució tendirà a posar-los junts

en el cariotip, i, si fós bo que es recombinin de forma equitativa, l'evolució tendirà a posar-los

separats.

A la simulació, de cara a deixar via oberta a diversos comportaments sexuals o a organismes

asexuals, farem servir la separació entre els conceptes de sexualitat i reproducció.

TODO: Perque la farem servir?

TODO: Referències a implementacions diplonts dels GA

La introducció d'organismes diplonts o poliplonts suposaria implementar un mecanisme de

resolució del fenotip heterozigòtic als gens homòlegs. També sorgirien alguns altres problemes,

relacionats amb el creuament, que es comenten en el següent apartat.

2.4 Genètica biomol·lecular

2.4.1 Concepte clàssic de gen

Fins ara, hem considerat un gen com quelcom indivisible. Abans de coneixer a fons l'estructura mol·lecular de l'ADN, els biòlegs consideraven el gen com a:

- Unitat funcional: De cara a controlar un caràcter.
- Unitat de reconbinació: Unitat estructural bàsica e indivisible del cromosoma.
- Unitat de mutació: El gen és el que canvia com un tot.

Més tard, van descobrir que els cromosomes estaven formats per seqüències d'ADN. L'estudi mol·lecular de l'ADN va donar una idea més en detall de com s'expressen, com es reconbinen i com muten els gens.

2.4.2 Estructura mol·lecular de l'ADN

monocatenario bicatenario circular linial

Model de Watson i Crick (Heleicoidal)

direccional, si és bicatenari cada cadena és complementaria però, la direcció de transcripció és inversa.

Bases al ADN

Púriques			Pirimídiniques
Adenina	lliga	amb	Timina
Guanina	lliga	amb	Citosina

Bases al ARN

Púriques			Pirimídiniques
Adenina	lliga a	amb	Uracil
Guanina	lliga	amb	Citosina

2.4.3 Expressió gènica

L'expressió gènica és la forma que tènen els gens, continguts en els cromosomes, per arribar a afectar al caràcter fenotípic que controlen. En general, cada gen contingut als cromosomes està associat a la producció d'una proteina que pot ser enzimatica o estructural. A més, aquesta associació és linial, com ja veurem, això vol dir que

A la natura, l'expressió gènica no es fa directament de l'ADN a les proteines sinó que es fa servir unes cadenes d'ARN com a intermediaries. En conseqüència la expressió gènica es fa en tres passos:

Transcripció

La transcripció és el primer pas de l'expressió gènica i l'únic en el que pren part l'ADN. Consisteix en sintetitzar una cadena d'ARN complementària a una subseqüència d'ADN. Es divideix en tres fases:

- Fase d'iniciació: Primer, l'enzim transcriptor reconeix una seqüència de nucleòtids, anomenada regió promotora, que és la que indica el punt de la cadena on cal començar una transcripció.
- Fase de allargament de cadena: Després, a mida que avança en la direcció de transcripció, va enganxant nucleòtids d'ARN complementaris als que es va trobant a la cadena d'ADN.

TODO: Comentar el tema de la direccio de transcripció.

• Fase de finalització: El procés arriba a la seva fi, quan l'enzim arriba a una seqüència d'ADN determinada, regió terminadora, que indica la seva fi.

Processat o maduració

Les cadenes d'ARN_m inmadur, a les cèl·lules eucariotes (amb nucli diferenciat), pateixen tot

un seguit de transformacions abans de traduïr-se als ribosomes. Aquest processat no es fa als

organismes procariotes (nucli dispers) donat que ARN_m es tradueix directament, abans, i tot, de

acabar-se de transcriure.

Per un costat, la sequència d'ADN que hi ha transcrita al ARN_m , no tota conté informació

útil. Els exons són els segments que codifiquen informació útil, i els introns són els segments

que no. Una de les transformacions que es fan en aquesta fase és eliminar els introns.

TODO: Lider i trailer

Una altra transformació és afegir al lider i al trailer un cap i una cua respectivament que

ajudaran a iniciar i finalitzar la traducció.

Algunes mol·lecules d'ARN (ARN $_t$, ARN $_r$...) que també es transcriuen de l'ADN, pateixen un

processat més especialitzat. Aquestes mol·lècules d'ARN no es fan servir per codificar proteines

però, com es veurà en la fase següent, tenen un paper importantísim en la síntesis de proteines.

Traducció

Durant la traducció, l'ARN $_m$ madur s'interpreta per anar enganxant la seqüència d'aminoàcids

d'una proteina.

Cada tres nucleòtids d'ARN $_t$ formen un codó. Cada codó té un aminoàcid associat, segons la

taula de sota. La concatenació dels aminoàcids segons la següència de codons és el que forma la

proteina.

Els quatre valors possibles pels tres nucleòtids d'un codó donen $4^3 = 64$ combinacions. Però, a

la natura, es donen només 21 aminoàcids. Es dedueix, llavors, que la codificació és redundant

TODO: Taula del codi genètic

Taula 2.1: Codi Genètic. Diferents convinacions de codons es corresponen a un sól pèptid.

i produeix sinònims. Un parell o tres de codons són muts i no tenen traducció. Tot i no tenir

un aminoàcid associat, veurem que els codons muts són molt útils.

Aquesta taula és el codi genètic que tradueix els codons a aminoàcids:

L'associació la fan mol·lècules d'AR N_t que tènen a un extrem un anticodó per lligar-se a un

codó, i, per l'altre extrem un radical amb el qual es lliguen a l'aminoàcid corresponent. Les

mol·lècules d'ARN_t també estan codificades a l'ADN i, per tant, l'associació codó-aminoàcid és

també informació genètica. Sorprenentment, el codi genètic és pràcticament universal, donant-se

petites variacions, només a l'ADN mitocondrial. La raò és que en els organismes mínimament

evolucionats, un canvi en el codi genètic suposaria tants canvis que segurament serien letals, en

canvi en els organismes primigenis, seria possible trobar més diversitat de codis. 1

TODO: AUG (TAC) Sempre el primer, UGA (ACT) (Mut) sempre l'últim

TODO: Reutilització d'ARN_t

2.4.4 Regulació de l'expressió dels gens

Mutacions i creuaments són els mecanismes d'adaptació al medi que permeten a una població

adaptar-se de generació en generació als canvis graduals en el medi. Però, hi ha canvis que són

tan frequents que els ha d'afrontar l'individuu que els pateix i no es pot esperar a que varii el

genotip de la seva descendència. Són les respostes que produeix l'individuu a les variacions del

medi.

Perque un organisme es pugui adaptar a diverses situacions de l'entorn cal que tingui mecan-

¹Això dòna una idea de en quin punt de l'evolució, les mitocondries passaren simbiòticament a formar part dels altres organismes

ismes per regular l'expressió dels seus gens segons aquestes situacions. Per exemple, si el medi es torna massa àcid cal generar enzims que ho compensin, però, quan es massa bàsic, la producció d'aquests enzims, no només és un gast inútil d'energies sinó que podria ser contraproduent.

Cal llavors un mecanisme que permeti a l'organisme controlar la seva producció enzimàtica. Aquest control no es podria fer efectiu, si l' ARN_m no tingués una vida molt limitada. La vida de l' ARN_m i la vida de la majoria de proteines enzimàtiques, ve fixada per un compromís entre economia en la seva producció i la capacitat de reacció de l'organisme.

Aquest límit en la vida del ARN_m i de les proteines que en genera, ens permet una regulació basada en el control de la producció d' ARN_m . Si es deixa de produir, hi haurà un moment en que les proteines que genera no hi seran presents. A continuació s'explica els factors que intervenen en la síntesis d' ARN_m per a un gen donat.

El gens tenen una **probabilitat transcripció** que depen de l'afinitat de l'enzim transcriptor amb el seu promotor i de la seva repetició al llarg del genotip. Aquesta probabilitat és inherent al genotip, però, pot ser modificada amb **regulació activa**. Segon l'efecte de la regulació diem que el control que fa és:

- Control negatiu: Si es fa mitjançant agents represors que impideixen l'unió de l'enzim transcriptor amb el promotor bloquejant la síntesi de ARN_m .
- Control positiu: Si es fa mitjançant agents activadors que es junten amb el promotor per fer-lo més afí amb l'enzim transcriptor.

Els agents represors/activadors són proteines que es sintetitzen també a partir de l'ADN i que actuen o no, segons les condicions d'ambient. Quan aquestes condicions ambientals són principis actius es diu que són:

• Sistemes inducibles: Si actuen per la ausencia d'un principi actiu.

• Sistemes represibles: Si actuen per la presència d'un principi actiu (correpressor o coac-

tivador).

TODO: No és massa clar que també siguin aquests noms al control positiu

Per exemple, si el gen que volem regular és un catabolitzador d'una sustància A, l'organisme

pot fer servir un control negatiu induible, de tal forma que es desactivi quan no hi hagi A, i/o un

control positiu represible, perque s'acceleri la producció quan hi hagi A.

2.4.5 Mutació i creuament a nivell mol·lecular

Com que amb la genètica mol·lecular hem vist que la unitat de convinació no era el gen sinó el

nucleòtid, cal reformular els conceptes de mutació gènica i cromosòmica.

La mutació puntual és causada per un canvi en les bases dels nucleòtids de l'ADN, deguda a

l'inestabilitat química del propi ADN o a agents externs.

• Mutació per transició de bases: Intercanvi per l'altre base del mateix grup (púriques o

pirimírique)

• Mutació per transversió de bases: Intercanvi per la base no complementaria de l'altre

grup.

• No es donen, de forma natural, les mutacions directes entre bases complementaris.

TODO: Contrastar l'afirmació anterior amb un expert (Pepi)

TODO: Figura amb el quadre de mutacions de base

Tant la transició com la transversió, es donen per la modificació química d'una de les bases

(tautomerització) que, en duplicar-se l'ADN, no es lliga amb la seva base complementària sinó

amb una altra. Quedant les bases desajustades. Encara cal que passi per uns quants filtres perque

la mutació es faci efectiva a la descendència:

• Existeixenn mecanismes de reparació basats en el fet de que, tot i que una base hagi canviat,

l'altre pot seguir igual, si no són complementàries, vol dir que hi ha hagut una mutació.

L'enzim corrector modifica una de les dues bases per tal de que siguin complementàries,

però, pot modificar la mutada o la bona.

• En duplicar-se la cadena, per una divisió cel·lular, si encara no s'ha 'corregit' la mutació,

la meitat de la descendència durà la mutació complerta i l'altra meitat el genoma primitiu.

• Tant si es repara com si es queda la mutació sense reparar, la probabilitat de traspasar-la a

un descendent és del 50%.

• La mutació es pot produir a un segment d'ADN no codificant (introns i zones intermitges)

• Els codons sinònims fan que alguns canvis en les bases no impliquin canvi de pèptid.

TODO: Calcular el tant percent, quan tinguis una estona

• Alguns canvis de pèptids als extrons tampoc no són significatius pel fenotip.

TODO: Referència a Kimura

• En organismes pluricel·lulars, cal que sigui una mutació al teixit germinal que dona lloc als

nous individuus. Si es dona al teixit somàtic, només afecta a les cèl·lules filles al mateix

organisme.

TODO: Mutacions no per canvi de base

TODO: Mutacions cromosòmiques a nivell mol·lecular

TODO: Creuament a nivell mol·lecular

2.4.6Sumari de conceptes aplicables al projecte

A nivell mol·lecular, trobem alternatives molt riques al AG clàssic. Algunes de les quals han estat

estudiades en la bibliografia.

El gens són de longitud variable. El que ho permet són les seqüències promotora i termi-

nadora que els delimiten. Mayer va experimentar aquest tipus de codificació, mitjaçant promo-

tors i terminadors, en cromosomes de longitud fixa, variant el nombre, posició i longitud dels

gens/paràmetres. Raich va trobar ideal una codificació molt semblant (feia servir una longitud

en comptes d'una sequència terminadora) per problemes orientats a disseny que ténen un nombre

variable de paràmetres i que requereixen solucions obertes.

No tot l'ADN es transcriu, com a mínim les seqüències promotores i terminadores, no ho fan.

A més, tenim els introns que s'eliminen durant la fase de maduració.

TODO: L'unitat de mutació, convinació... és molt més petita que un gen.

TODO: La síntesis és direccional

TODO: Els gens estan limitats per un promotor i un terminador

TODO: El transcriptor cerca els promotors

TODO: No tots els promotors ténen la mateixa probabilitat de sintetitzar-se

TODO: El material transcrit no s'expressa tal qual -¿ Maduració

TODO: Eliminació d'introns, afegits per fer-ho executable

TODO: Codi redundant -; Mutacions sense efecte

TODO: Codificació depenent del genoma

TODO: Existeixen mecanismes de regulació activa que afecten a la síntesis per se

TODO: Enzimes correctores

36

TODO: Algunes mutacions directes no permeses

TODO: Possible codificació de les mutacións bàsiques

TODO: Mutacions a segments no codificants

TODO: No codificadores com a separador de locus pel crossover (3a Mendel)

2.5 Genètica de poblacions

2.6 Ecologia

Capítol 3

Coneixements teòrics sobre vida artificial

3.1 Introducció

Capítol 4

Coneixements tecnològics

- 4.1 Orientació a objectes
- 4.2 Tecniques de disseny
- 4.3 Llibreria estàndard de C++

Part III Part pràctica

Capítol 5

Disseny de l'aplicatiu

5.1 Visió global del disseny

5.1.1 Criteris de disseny i metodologia

5.1.2 Disseny modular

L'aplicatiu que es vol dissenyar consta de diversos elements principals, cadascun, amb funcions determinades dintre del sistema.

Biosistema: És l'objecte coordinador de la resta d'elements. Les seves funcions són:

- 1. Demanar instruccions als organismes.
- 2. Controlar quantes operacions pot executar cada organisme d'una tacada.
- 3. Fer les operacions de modificació i consulta sobre la resta d'elements del sistema, necessàries per executar les instruccions proveïdes per la comunitat d'organismes.
- 4. Demanar a la comunitat d'organismes per un nou organisme quan l'organisme actual ja ha executat les seves instruccions.
- 5. Accionar els agents configuradors que varien el medi al llarg del temps segons uns parametres.

Topologia: Determina la geometria del medi on viuen els organismes. Les seves funcions són:

- 1. Associar un identificador a cada posició dins del substrat
- 2. Establir interconexions entre les parceles de substrat
- 3. Determinar moviments, direccions, camins... i tota l'operativa que té a veure amb la geometria (topologia) del medi segons aquestes interconexions.
- 4. Proporcionar l'accés, mitjançant l'identificador de posició, a les propietats del medi en aquesta posició.

Substrat: Determina les propietats del medi en una posició donada. Les seves funcions són:

- 1. Determinar si la posició l'ocupa un organisme i, en cas afirmatiu, quin és l'organisme ocupant.
- 2. Contenir els nutrients lliures al medi.

Agents Configuradors: Determinen l'evolució de certs paràmetres (posició, composició, probabilitat, estacionalitat...) que intervenen en les propietats dels elements del sistema al llarg del temps. Les seves aplicacions són:

- 1. Afegeixir o eliminar nutrients lliures dins del medi.
- 2. Modificar els paràmetres del substrat.
- 3. Generar expontàneament organismes.

Comunitat: Representa al conjunt d'organismes que viuen al biòtop. La comunitat compleix amb les següents funcions.

- 1. Associar un identificador a cada organisme dintre de la comunitat
- 2. Afegir-ne o extreure'n organismes.

- 3. Controlar la informació referent a l'organisme que el relaciona amb el seu entorn, com ara, la posició, el grup reproductiu al que pertany... (Informació externa de l'organisme)
- 4. Proporcionar l'accés, mitjançant l'identificador d'organisme, tant a la informació externa com al propi organisme.

Organismes: Representen als individuus que viuen al biosistema. Contenen la informació genètica i les estructures internes que els fan anar.

- 1. Oferir instruccions al biosistema del que volen fer.
- 2. Proporcionar al biosistema accés al fenotip.
- 3. Proporcionar al biosistema operacions per modificar el seu estat intern.
- 4. Generar organismes nous.

Taxonomista: Reuneix un conjunt d'eines que permeten fer un anàlisis de l'evolució d'un grup reproductiu (població) i de les interaccions amb els altres grups. Aquest seguiment requereix que el taxonomista estigui intimament lligat al funcionament del biosistema.

- 1. Detectar l'aparició de comportaments sexuals.
- 2. Mantenir informació històrica sobre l'aparició de grups reproductius.
- 3. Mantenir un cens per edats de la població de cada grup reproductiu i a cada edat.
- 4. Mantenir un llistat sobre la dieta de cada grup reproductiu.
- 5. Mantenir un llistat dels agressors de cada grup reproductiu.

5.2 Eines i ajudes a la implementació

En aquest apartat s'expliquen algunes eines que s'han implementat per tal d'afavorir l'imple-

mentació de la resta del sistema.

5.2.1 Dispositius d'entrada i sortida portables

TODO: Dispositius d'entrada i sortida portables

5.2.2Funció de compatibilitat de claus

Es tracta d'obtenir una funció que, a partir de dues claus, en determini si es compleix que són

compatibles o no. La compatibilitat entre claus es fara servir, per exemple, per a la identificació

d'organismes (amb l'objectiu de cercar preses, triar la parella, identificar fills i pares...), identi-

ficació de nutrients (amb l'objectiu d'ingerir-los, evitar-los, detectar excrecions ajenes, controlar

els processos metabòlics interns...) i contesa (mecanismes de depredació i defensa). Donat que

aquesta funció és una de les més utilitzades al sistema, ha de ser molt poc costosa.

Cal que la funció no tingui en compte la ponderació dels bits que formen la clau i que els

tracti tots de la mateixa forma perque no es converteixi en una optimització numèrica. A mes, és

desitjable que aquesta funció permeti nivells de tolerància variables i un cert indeterminisme.

Necessitem tenir en compte llavors tres elements:

• El grau de compatibilitat entre les claus.

• Una tolerància quantificable sobre les variacions entre claus.

• Un element indeterminístic que permeti resultats diferents amb les mateixes entrades.

Si les claus les representem amb dos enters de 32 bits, el grau de coincidència el podrem obtenir

fent-ne la o exclusiva bit a bit i complementant el resultat. Al número obtingut l'anomenarem

44

coincidència (C). El nivell de tolerància tambe pot ser un enter (T) que ens vindra donat i l'indeterminisme el pot introduir un altre enter (R) tret d'una funcio pseudo-aleatoria.

Opció 1

Els uns del número generat pseudo-aleatoriament (R) es 'filtren' per la coincidència (C) de tal forma ke nomes arribin els uns que estiguin en una posició on no hi havia coincidència entre claus. La tolerància (T) indica el número d'uns que admetem com a màxim per aceptar les claus com a compatibles.

$$ComptaUns(R\& \sim C) < T$$
 (5.1)

El punt negre d'aquest mètode és l'alt cost de la funció ComptaUns, donat que no és una operacio nativa a la majoria de màquines i cal implementar-la a base de desplaçaments i enmascaraments.

La següent gràfica mostra la probabilitat de que dos claus de 32 bits siguin compatibles segons el bits que tinguin igual i per diferents valors de T. La T pot oscilar entre 0 i 32 tot i que veiem que la distribució no pateix variacions apreciables per valors a partir de 24 o potser abans. Podriem molt be limitar-la entre 0 i 15 sense perdre gaire significat.

Figura 5.1: Probabilitat d'encerts segon el nombre d'uns de la coincidència i el nombre d'uns tolerats amb la funció de compatibilitat número 1

La distribució sembla ideal pel que volem: Per valors de poca tolerància, la probabilitat és gairebé nul·la, per toleràncies molt grans ho deixa passar gairebe tot i per a una sèrie de valors intermitjos on es mantenen tres zones:

• Una zona de pas incondicional, per les coincidències més altes.

- Una zona intermitja on la probabilitat de pas depen de la coincidència.
- Una zona de tall incondicional, per les coincidències més baixes.

Opció 2

Una altra opció és fer servir la tolerància com una altra màscara. Un bit a un a la tolerància voldria dir que es tolera que aquest bit resulti a un després del filtratge. La condició que determina que dos claus són compatibles quedaria com segueix:

$$(R\& \sim C\& \sim T) == 0 \tag{5.2}$$

Aquí sí que T agafa tota la franja dels 32 bits. Per fer la gràfica i obtenir un resultat comparable amb l'anterior, s'ha considerat el número de uns a la T en comptes del seu valor.

Figura 5.2: Probabilitat d'encerts segons el nombre d'uns presents a la coincidència i a la tolerància amb la funció de compatibilitat número 2

Observem que hem perdut les zones d'aceptació i rebuig incondicional a les toleràncies intermitges, però, la funció és bastant vàlida pels objectius donat que és una aceptació no deterministica on la probabilitat depen de la tolerància i de la coincidència, i, a més, hem optimitzat moltissim el cost d'evaluació.

Com a característica afegida, aquesta funció permet, mitjançant la tolerància, un control més acurat de quins bits son els que poden no coincidir. Aquesta peculiaritat pot donar a peu a mecanismes més complexes, que no pas una tolerància cega. A mès, tot i que es té en compte la posició dels bits, no els pondera, com les altres formules provades.

Altres opcions desestimades

Altres funcions de compatibilitat han estat provades i del tot desestimades pel seu alt cost i/o per la seva poca idoneitat.

Per exemple, es va provar la funció

$$ComptaUns(R\& \sim C\& \sim T1) < (T2\&0x5)$$

$$(5.3)$$

per sintetitzar en una fòrmula els dos conceptes de tolerància que hem vist, una tolerància que dòna significat a la posició dels uns i una altra que permet tolerar globalment un cert nombre d'uns independentment de la posició.

Degut als pocs bits (32) amb els que juga i a que hi havia dos punts on es tolera, la funció, lluny de donar tot el significat que voliem, dona molt poca variació amb els paràmetres. A més, tornem a tenir el problema de la funció ComptaUns.

$$R >> (T\&0x7) < (C << ((T >> 3)\&0xf))$$
 (5.4)

5.2.3 Estructures de dades adicionals

De banda a les estructures de dades implementades a les llibreries estàndars de C++, es necessitaven algunes estructures amb prestacions adicionals.

Una d'elles era una estructura de dades que permetés l'accés de dades amb un cost unitari però que permetés la mateixa flexibilitat de reordenació que una llista enllaçada.

La primera opció que es va triar es fer un mapa d'identificadors (numèrics?) amb els elements, però, aquesta opció, tot i que proporcionava un cost d'accés logaritmic, l'ordre que mantenien era l'ordre dels identificadors, i el que es necessitava era mantenir un ordre arbitrari entre els elements.

TODO: Seguir descrivint les estructures de dades adicionals

5.2.4 Colors ANSI

Els objectes de la classe CColors, són objectes que representen un color per a un terminal de text

que compleixi l'estàndard ANSI. En ser inserits a un stream de C++, inserten la seqüència per

fixar-ho.

TODO: Propietats i operacions de CColor

TODO: Convencions de cara a la utilització de CColor.

48

5.3 Estructura del medi

5.3.1 Visió general

El present apartat descriu el funcionament del medi on viuran els organismes i alguns detalls de disseny i d'implementació. De cara a permetre ampliar fàcilment el model, hem volgut fer un disseny del medi que permeti adaptacions a futures necessitats de modelatge. Per un costat es descriu el model genèric i, per un altre, es descriuen les particularitzacions que s'han implementat per a aquest projecte.

La generalitat del model s'ha volgut limitar al conjunt de biòtops discrets. Això implica dues coses:

- Les posicions dins del biòtop estan quantitzades. No hi ha més que un nombre limitat de posicions a diferència de l'espai continu real.
- Tot i que podem considerar una posició discreta com a representant d'una zona limitada del substrat, les propietats dins d'aquesta zona del substrat són uniformes.

Aquesta limitació juntament amb la discretització del temps és comuna a la majoria de sistemes artificials. L'única forma de limitar aquest efecte és fer que el pas de quantització sigui tan petit que el seu efecte quedi minimitzat.

El nostre model general és un model que consta de posicions discretes amb les seves corresponents propietats i que tènen relacions de veinatge amb les altres posicions segons una topologia.

Així doncs, tenim dos elements que podem modelar-los independentment.

• Posicions del substrat: Elements discrets que indiquen les propietats d'una zona del biòtop.

 Topologia: Controla les relacions de veinatge i la identificació de les posicions per part de la resta del sistema.

Combinant aquests dos elements, es pot obtindre un conjunt molt ric de biòtops.

5.3.2 Topologies

La topologia determina les relacions de veinatge entre les cel·les. Si les posicions del biòtop fòssin nodes d'un graf, la topologia representaria els vertexs que els uneixen.

Per exemple, podem adaptar la topologia per convertir-la en una topologia 2D, molt vàlida per simular biosistemes terrestres sense estratificar, o podem adaptar-ho a una topologia 3D que és més realista per simular medis fluids, com l'aigua o estratificats com els boscos.

Com que el nombre de cel·les és limitat, el conjunt de cel·les formaran una regió limitada. La topologia ha de determinar quines són les veïnes de les cel·les de les vores. Com a exemple considerem una topologia 2D rectangular. Si féssim que les cel·les limítrofes no tinguin veïnes més enllà dels límits ens trobarem davant d'una regió limitada. Si fem que les cel·les d'un dels costats es conectin amb les cel·les del costat oposat, obtindrem una topologia de superfície cilíndrica. Si fem el mateix amb tots quatre costats obtindrem una topologia de superfície toroidal.

Per a aquest projecte, s'ha implementat una topologia toroidal perque, en principi es vol controlar la complexitat del sistema i, un biòtop amb topologia limitada n'afegiria donat que introdueix situacions a les que hauria de fer front l'organisme, per exemple, quan està en un límit i quan no hi està. En una topologia toroidal no hi ha vores i per tant els organismes no s'hi han d'enfrontar a aquest element de complexitat.

Per facilitar la implementació, hem fet que la veina directa d'una posició a l'estrem dret sigui una posició a l'estrem esquerre però, no pas la que està a la mateixa línia sinó la que està una línia abaix. L'única diferència que introdueix això és que anant sempre a la dreta o a la esquerra,

sense variar la direcció podem recorrer tot el biotop.

Cada posició té 8 cel·les veines directes. Un desplaçament a qualsevol d'aquestes 8 cel·les es pot codificar amb 3 bits com indica la figura 5.1

100	000	001
101	Origen	010
110	111	011

Taula 5.1: Veïnes directes d'una posició

La concatenació de N desplaçaments bàsics aleatoris tendeix a formar una distribució normal entorn al centre. Com els vectors de desplaçament tenen 32 bits podriem codificar fins a 10 desplaçaments bàsics consecutius en un vector de desplaçament. Però, com ens serà molt útil poder activar i desactivar cada desplaçament bàsic, farem servir un quart bit per a cada bàsic per dir si està habilitat o inhibit el desplaçament, i en un vector hi caben, doncs, 8 desplaçaments bàsics.

Ī	h0	d0	h1	d1	h2	d2	h3	d3	h4	d4	h5	d5	h6	d6	h7	d7
Ī	1	101	1	101	1	010	1	110	1	110	1	110	1	110	1	110

Taula 5.2: Codificació dels desplaçaments al biòtop

Si cal considerar cap ordre en el càlcul dels desplaçaments bàsics, es fa de més significatiu a menys.

La codificació dels desplaçaments bàsics s'ha fet de tal manera que, si invertim bit a bit un vector de desplaçament a excepció dels bits d'habilitació, obtenim un desplaçament invers. És a dir, donada la direcció desp, (desp XOR 0x77777777) en dòna la direcció inversa, la qual cosa serà molt útil de cara a afavorir l'aparició de conductes d'evasió.

L'altre funció important de la topologia és assignar a cada cel·la un identificador únic dins de la topologia. La resta del sistema farà servir aquest identificador per referenciar una posició i, en cas de necessitar-ho, demanarà a la topologia quin és el substrat per aquesta posició. En la present implementació s'han fet servir enters del 0 a N com a identificadors de les posicions, on N es el nombre de cel.les. Aquests identificadors ens permeten fer els desplaçaments de forma molt optima si assignem el números per ordre a les cel·les de cada fila. Només cal afegir (o treure), a l'identificador de la posició origen, un número, que depen del desplaçament, i ajustar el resultat en cas de sortir-se de límits, per calcular l'identificador de la posició destí.

En resum, una topologia ofereix els següents serveis als seus clients:

- Donar l'identificador de la posició destí a partir de l'identificador d'una posició origen i d'un desplaçament.
- Donar l'identificador d'una posició escollida aleatoriament.
- Determinar si un identificador donat és vàlid dintre de la topologia.
- Accedir al subtrat corresponent a un identificador de posició.
- Donar el desplaçament que apropa una posició d'origen donada a una posició destí per l'itinerari més curt.

5.3.3 Substrats

Un substrat particularitza les propietats del medi a una posició. El substrat pot tenir diverses propietats segons la complexitat que desitjem per al medi.

Les dos propietats més importants del substrat són qui ocupa el substrat, i quins nutrients hi han.

Ocupants

S'ha restringit l'ocupació de les posicions per part dels organismes a un sól organisme per posició i a una sola posició per organisme. La raó ha estat fer possible referenciar un organisme per

la seva posició. Això simplificarà, a les relacions entre organismes, com referir l'altre organisme. Tambè, com a avantatge adicional, simplifica la interfície amb l'usuari per seleccionar un organisme seleccionant la seva posició.

Nutrients

En quant els nutrients que hi pot haver en una mateixa posició del substrat, cada posició tè un nombre de nutrients màxim definit. Quan s'afegeixen nutrients per damunt d'aquest nombre, els nutrients més antics desapareixen.

Els nutrients estan diferenciats qualitativament amb un sencer que indica el seu tipus.

La recollida de nutrients, es fa amb un patró de cerca pel tipus de nutrient i una tolerància a nivell de bit segons la funció de compatibilitat estandard. Com s'explica a l'apartat 5.2.2, aquesta funció retorna cert si

((Patro^Clau)&Random&~Tolerancia)==0

, de tal forma que un 1 a una posició de la tolerància significa que, encara que no es correspongui aquest bit no es tindrà en compte. La cerca es fa des dels més nous fins els més vells.

Movilitat

5.4 Agents

5.4.1 Trets generals

Els agents són objectes que disparen una acció determinada quan són cridats. La majoria d'accions es produeixen sobre el biòtop, sobre la configuració d'altres agents o sobre paràmetres globals de configuració.

El paper dels agents a dins del sistema és permetre a l'usuari controlar com evolucionarà l'entorn on es mouran els organismes de cara a obtindre resultats que s'hi puguin contrastar. Per sí mateix, el conjunt d'agents implementats permet configuracions molt complexes, però, a més, ofereix un seguit d'eines molt útils per que l'usuari-programador pugui ampliar aquests agents.

Quan un agent es requerit per realitzar la seva acció, es diu que l'agent ha sigut **accionat**. Quan algú requereix un valor contingut en l'estat de l'agent es diu que l'agent ha sigut **consultat**.

Direm que un agent A té com a **subordinat** a un altre agent B si és A qui acciona a B. Ho representarem així: $A \to B$. L'estructura de subordinació ha de ser un arbre on els subordinats són els fills d'aquell a qui es subordinen.

Direm que un agent A és **depenent** d'un altre agent B si A, quan és accionat, necessita consultar l'estat de l'agent B. Ho representarem així: A(B). La consulta no ha d'implicar cap modificació ni recàlcul d'estat en l'agent consultat. Això permet que no hi hagi restriccions en l'estructura de dependència i que puguin existir dependències creuades. ¹

Tots els agents duen un nom assocciat que, per defecte, coincideix amb un prefixe i un número de sèrie únic entre tots els agents. Aquest nom es pot canviar per un que sigui més mnemotècnic per a l'usuari.

TODO: El tema dels logs

¹ Tot i així, és important preveure que l'ordre d'accionat entre agents interdependents podria implicar variacions en els resultats.

5.4.2 Agents Subordinadors

Els agents subordinadors són agents que, quan són accionats, accionen tot un seguit d'agents subordinats.

Agents Múltiples

L'agent múltiple acciona una i només una vegada cadascun dels agents subordinats cada cop que és accionat.

Agents Temporitzadors

Els agents temporitzadors són agents multiples que no sempre que reben un accionat el propaguen cap els subordinats. Estableixen dos períodes, un actiu i un altre inactiu. Els accionats només es propagen als subordinats durant el període actiu.

Els períodes es defineixen mitjançant tres paràmetres: El període mínim és el número d'accionats que dura el període com a mínim. Aquest mínim es pot augmentar de forma no determinística el resultat de sumar-li n vegades un número aleatori en l'interval [0,m] (els corxets indiquen que els extrems estan inclosos). n és el número de daus, i m és el valor màxim o magnitud del dau.

D'aquesta especificació es pot deduir algunes dades, pot ser, més intuitives per a l'usuari:

- El valor màxim que pot adoptar el període és el mínim més n*m
- Un sól dau equival a una distribució uniforme entre els límits
- A mesura que incrementem el nombre de daus, la distribució dels períodes s'aproxima a una distribució normal entorn al centre entre el valor màxim i mínim, amb un desviació típica cada vegada menor.

Per defecte, els paràmetres que introdueixen indeterminisme en els temporitzadors, com són els daus, estan ajustats de manera que el seu efecte sigui nul. Si no es toca res més que els períodes mínims, actuarà de forma determinista. De la mateixa manera, els períodes mínims dels cicles estan ajustats, per defecte, per que sempre s'estigui en un cicle actiu. D'aquesta forma, si no es configura res, l'efecte d'un temporitzador és el d'un agent múltiple ordinari.

Paràmetres per defecte i una execució:

- Cicle Actiu (minim=1 daus=0 magnitud=0)
- Cicle Inactiu (minim=0 daus=0 magnitud=0)
- Periode Actual (actiu)
- Periode Restant (1)

Paràmetres ilustratius:

- Cicle Actiu (minim=0 daus=2 magnitud=3)
- Cicle Inactiu (minim=4 daus=0 magnitud=0)
- Periode Actual (actiu)
- Periode Restant (1)

A continuació hi ha una execució dels paràmetres anteriors. Els guions representen accionats durant el període inactiu i les O's representen accionats durant el període actiu.

Agents Probabilitzadors

Els agents probabilitzadors són també agents múltiples que controlen si l'accionat es propaga cap els subordinats o no. Però, a diferència dels agents temporitzadors, ho fan mitjançant una llei probabilística. Si es dòna la probabilitat, s'accionen els subordinats, si no es dòna, no s'accionen.

La probabilitat es defineix amb el nombre de vegades que es donaria la probabilitat en un tamany de mostra. Per exemple, podem definir una probabilitat dient que es dona 3 de cada 14 vegades. 14 és el tamany de mostra i 3 les vegades que es donaria en la mostra.

Els paràmetres estan ajustats per defecte a valors que fan del probabilitzador un agent múltiple ordinari.

Paràmetres ilustratius:

• Probabilitat (mostra=40 encerts=25)

A continuació hi ha una execució dels paràmetres anteriors. Els guions representen accionats en els quals no s'ha donat la probabilitat i les O's, accionats en els quals sí s'ha donat.

Agents Iteradors

Els agents iteradors són agents múltiples que no limiten els accionats que arriben als seus subordinats, sinó que el que fan és multiplicar els accionats que li arriben.

Més concretament, quan un agent iterador és accionat, els seus subordinats, són accionats un número de vegades que es calcula a partir d'un mínim i uns daus com els que feiem servir per als períodes dels temporitzadors.

Per defecte, la part indeterminística (els daus) no té cap efecte, i la part deterministica (el mínim) està posada a un valor (1) que el fa equivalent a un agent múltiple ordinari.

Paràmetres ilustratius:

• Iteracions (minim=2 daus=2 magnitud=4)

A continuació hi ha una execució dels paràmetres anteriors. Els parèntesis agrupen els accionaments dels subordinats que es fan sota un mateix accionament de l'iterador.

Amb dos accions subordinades una execució quedaria com això:

on les E's representen l'execució de la segona acció subordinada.

5.4.3 Agents Posicionadors

Els agents posicionadors controlen una posició en la topologia del biòtop. No tènen subordinats, però, generalment hi ha agents que en depenen del seu valor i segons el tipus de posicionador per recalcular la seva posició fan servir altres agents dels quals depenen.

Posicionador Bàsic: No modifica la seva posició si és accionat. A menys que, per configuració, es fixi a una posició concreta, s'inicialitza amb una posició aleatoria vàlida dins de la topologia,

Posicionador Aleatori: Cada cop que és accionat pren una posició aleatoria vàlida dintre de

la topologia.

Posicionador Zonal: Cada cop que és accionat pren una posició aleatoria dintre d'una zona.

La zona es defineix per una posició central, determinada per un altre posicionador de qual

depen, i un radi, que no és més que el nombre de desplaçaments aleatoris que es fan a partir

d'aquesta posició central per trobar la posició final. Les posicions tendeixen a adoptar una

distribució normal en l'entorn de la posició central.

Posicionador Sequencial: Cada cop que és accionat pren la posició del següent posicionador

que hi ha en una seqüència de posicionadors. Els agents posicionadors de la seqüència són

dependència del posicionador sequencial.

Posicionador Direccional (Itinerari): Cada cop que és accionat pren la posició que en resulta

d'aplicar-li un desplaçament a la posició anterior. El desplaçament el determina un agent

direccionador que és dependència. Els agents direccionadors s'expliquen al següent apartat.

A continuació es presenten exemples d'execució d'un posicionador aleatori, un de seqüencial i

un de zonal aplicats sobre una topologia toroidal.

TODO: Exemples d'execució posicionadors sequencial, zonal i aleatori

Figura 5.3: Exemples de posicionadors: sequencial, zonal i aleatori

5.4.4 **Agents Directionadors**

Els agents direccionadors controlen una direcció per calcular desplaçaments dintre de la topologia

del biòtop. La seva utilitat principal radica en controlar la posició d'un posicionador de tipus

direccional, però, no es descarten altres aplicacions futures.

Direccionador Bàsic: No modifica la seva direcció si és accionat.

59

Direccionador Aleatori: Cada cop que és accionat pren una direcció aleatoria.

Direccionador Seqüencial: Cada cop que és accionat pren la direcció del següent direccionador que hi ha en una seqüència de direccionadors. Els agents direccionadors de la seqüència són dependència del direccionador seqüencial.

A continuació es presenten exemples d'execució d'un posicionador direccional, que depen de diferents tipus de direccionadors.

TODO: Exemple d'execució d'un itinerari amb els diferents direccionadors

Figura 5.4: Exemples de direccionadors (seqüencial, fixe i aleatori) controlant un posicionador direccional

Per obtindre aquests resultats ha calgut fer servir subordinadors per que el posicionador s'accionés més que el direccionador. La topologia de l'exemple és toroidal.

5.4.5 Agents Actuadors

Els agents actuadors són els que finalment modifiquen el substrat. Els actuadors depenen d'un agent posicionador que els indica la cel·la que han de modificar.

La majoria dels agents que hem vist fins ara eren molt independents davant de les modificacions en la topologia i en la composició del substrat que es puguin fer més endavant. Les especialitzacions dels actuadors, en canvi, han de dependre per força del substrat i la seva composició, perqué actuen sobre ell. Segueixen sent independents, però, de la topologia.

Aquí a sota, expliquem alguns actuadors vàlids pel substrat implementat en aquest treball.

Agents Nutridors

Aquests actuadors depositen nutrients al substrat. Un tipus de nutrient es codifica amb un enter de 32 bits sense signe. El tipus de nutrient que es depositarà s'especifica amb dos nombres enters

de 32 bits sense signe. El primer enter indica el número del tipus bàsic, i el segon indica els bits

del tipus bàsic que poden variar aleatoriament.

Per exemple, el parell element bàsic: 0x0000

0x0000000000000000 0xFFFFFFFF00000000

genera elements que tenen

la part baixa igual que l'element bàsic (a zero) i la part alta al atzar.

Agents Desnutridors

Els desnutridors són molt semblants als nutridors, però, en comptes de afegir nutrients, en treuen.

Es pot treure selectivament cercant un element químic que s'apropi al que s'indica o es pot

especificar una tolerància per a certs bits.

5.4.6 Arxius de configuració d'agents

Motivació i criteris de disseny

De cara a poder passivitzar un biosistema a disc per poder-ho restaurar posteriorment, caldria

també poder passivitzar i restaurar l'estat dels seus agents. L'arxiu de configuració d'agents és

un arxiu de text que conté l'estat i l'estructura dels agents d'un biosistema, que es pot extreure

en un moment donat i restaurar-ho posteriorment.

Els agents a un biosistema, com s'ha dit abans, formen una estructura d'arbre segons les seves

relacions de subordinació. Cada arxiu de configuració conté un arbre d'agents subordinats partint

d'un agent arrel. Seria possible penjar tota l'estructura d'un arxiu de configuració i subordinar-ho

a un agent d'una estructura ja existent a un biosistema. Es podria formar una mena de biblioteca

d'arxius amb configuracions comunes que es podrien convinar per muntar ràpidament l'estructura

d'agents d'un biosistema.

61

Estructura

Els arxius de configuració d'agents ténen una estructura molt simple: Primer van unes linies de text que determinen, per cada agent, el seu nom i el seu tipus. Un cop definits els noms i els tipus, es configuren els paràmetres per a cada agent.

La definició dels noms i els tipus es fa amb una línia per cada agent sent la primera línia la que defineix l'agent que està en l'arrel de la estructura de subordinació. A cada línia es posa, per ordre i separats per espais un signe asterisc, el nom i el tipus.

Quan es carrega un arxiu de configuració d'agents, si és possible a cada agent se li dòna el nom amb el que apareix a l'arxiu, però això no és posible si ja existeix un amb el mateix nom. En aquest cas, se li dòna un nom per defecte i s'hi tradueixen totes les posteriors referències al nom antic.

Els noms poden contenir qualsevol caracter que no es consideri un espai a C (espais, tabuladors, retorns...).

El tipus s'especifica amb un identificador propi de cada tipus d'agent. Dins d'un arxiu de configuració d'agents, es reconeixen els següents tipus:

Es fan servir identificadors jerarquics molt semblants als que es fan servir a UNIX per identificar els directoris. La jerarquia de noms el que especifica aquí és una jerarquia de tipus i subtipus de tal forma que si, per exemple, a un lloc es requereix Agent/Posicionador, aquest lloc el pot ocupar tant un Agent/Posicionador/Direccional com un Agent/Posicionador/Zonal.

Una definició de noms i tipus podria quedar com segueix:

- * Agent_0000 Agent/Multiple
- * Agent_0001 Agent/Multiple/Temporitzador
- * Agent_0002 Agent/Direccionador/Aleatori

Nom de tipus a la memòria	Nom del tipus a un fitxer de configuració					
Agent Subordinador Multiple	Agent/Multiple					
Agent Subordinador Temporitzador	Agent/Multiple/Temporitzador					
Agent Subordinador Iterador	Agent/Multiple/Iterador					
Agent Subordinador Aleaturitzador	Agent/Multiple/Aleaturitzador					
Posicionador Fixe	Agent/Posicionador					
Posicionador Aleatori	Agent/Posicionador/Aleatori					
Posicionador Zonal	Agent/Posicionador/Zonal					
Posicionador Direccional (Itinerari)	Agent/Posicionador/Direccional					
Direccionador Fixe	Agent/Direccionador					
Direccionador Aleatori	Agent/Direccionador/Aleatori					
Actuador Nutridor	Agent/Actuador/Nutridor					
Actuador Desnutridor	Agent/Actuador/Nutridor/Invers					

Taula 5.3: Tipus d'agents implementats al projecte i identificadors associats

- * Agent_0003 Agent/Posicionador/Direccional
- * Agent_0004 Agent/Multiple/Iterador
- * Agent_0005 Agent/Actuador/Nutridor

Aquí, Agent_0000 seria l'agent arrel.

Un cop definits els noms i els tipus dels agents, cal configurar els seus paràmetres. Per configurar un agent primer cal posar una línia amb el signe + i el nom de l'agent separats per un espai, i, després, tot un seguit de línies de configuració de paràmetres. Les linies de configuració de paràmetres comencen amb un signe menys i el nom del paràmetre i es segueix amb els valors que necessita el paràmetre per configurar-se, tot separat per espais. Com veurem al següent exemple, és normal que un paràmetre s'especifiqui amb diversos valors separats per espais. La posició dels valors acostuma a ser significativa o sigui que és important mantenir l'ordre.

Per configurar un Nutridor es faria de la següent forma

- + Agent_0004
- Posicionador Agent_0003

- Composicio 31 0

Quan un paràmetre necessita com a valor un altre agent, fa servir els seu nom com a referència.

Al següent apartat, es detalla els paràmetres que controlen cada tipus d'agent.

5.4.7 Paràmetres configurables per a cada tipus d'agent

El que segueix és una especificació de com es configuren els paràmetres dels tipus d'agent implementats mitjançant el fitxer de configuració. Per fer-ho fem servir la següent estructura:

Per a cada paràmetre de cada tipus d'agent es fa una petita explicació i es detallen, ordenats tal qual han d'aparèixer, els valors que el defineixen.

Els valors dels paràmetres es detallen posant un tipus de dada, dos punts, una petita explicació del valor i, entre parèntesis, les restriccions que s'hi apliquen.

Als agents implementats, els tipus de dada possibles pels valors són:

- agent: Nom d'un agent especificat a la definició de noms i tipus
- uint32: Senser sense signe codificable en 32 bits i expressat en base decimal
- id(Alternativa1/Alternativa2...): Un dels identificadors posats com a alternativa

Després dels paràmetres de cada tipus hi ha un exemple de com quedarien les línies de configuració.

MultiAgent (Agent/Multiple)

Accio: Determina un agent subordinat. Es repeteix tantes vegades com subordinats tingui.

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

Exemple de configuració texte

- + AgentMultiple1:
- Accio Posicionador1
- Accio Posicionador2
- Accio Direccionador1

Temporitzador (Agent/Multiple/Temporitzador)

Accio: Determina un agent subordinat. Es repeteix tantes vegades com subordinats tingui.

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

CicleActiu: Determina quan triguen els períodes de temps actius

- uint32: període mínim
- uint32: número de daus
- uint32: magnitud dels daus (Van de zero a la magnitud)

CicleInactiu: Determina quan triguen els períodes de temps inactius

- uint32: període mínim
- uint32: número de daus
- uint32: magnitud dels daus (Van de zero a la magnitud)

AntiAccio: Agent subordinat especial que s'acciona en el cicle inactiu (Nomes un per temporitzador i es opcional)

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

CicleActual: Valors del temporitzador quan es reemprengui la marxa

- id(Actiu/Inactiu): cicle actiu o inactiu
- uint32: període restant del cicle actual

Exemple de configuració texte

- + Temporitzador1
- Accio Posicionador3
- CicleActiu 34 2 5
- CicleInactiu 2 4 4
- CicleActual 3 Inactiu

Iterador (Agent/Multiple/Iterador)

Accio: Determina un agent subordinat. Es repeteix tantes vegades com subordinats tingui.

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

Iteracions: Determina quantes vegades es repiteixen els subordinats

- uint32: iteracions minimes
- uint32: número de daus
- uint32: magnitud dels daus (Van de zero a la magnitud)

PreAccio: Agent subordinat especial que s'executa un sol cop abans de tot (Nomes un per iterador i es opcional)

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

PostAccio: Agent subordinat especial que s'executa un sol cop despres de tot (Nomes un per iterador i es opcional)

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

Exemple de configuració

- + Iterador3
- Accio Posicionador4
- Accio Actuador2
- Iteracions 20 3 6

Aleaturitzador (Agent/Multiple/Aleaturitzador)

Accio: Determina un agent subordinat. Es repeteix tantes vegades com subordinats tingui.

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

Probabilitat: La que hi ha d'accionar els subordinats

- uint32: número d'encerts que segons la probabilitat tenderien a donar-se en la mostra

- uint32: número de intents o mostra

ReAccio: Agent subordinat especial que s'acciona si no es dona la probabilitat (Nomes un per

temporitzador i es opcional)

- agent: agent que es subordina (No ha de ser subordinat de cap altre)

Exemple de configuració

+ Aleaturitzador1

- Accio Posicionador3

- Probabilitat 20 100

Posicionador Fixe (Agent/Posicionador)

Posicio: Posició inicial

- uint32: valor de la posició (Ha d'existir a la topologia)

Exemple de configuració

+ Posicionador1

- Posicio 12

67

Posicionador Aleatori (Agent/Posicionador/Aleatori)

Posicio: Posició inicial

- uint32: valor de la posició (Ha d'existir a la topologia)

Exemple de configuració

- + Posicionador2
- Posicio 23

Posicionador Sequencial (Agent/Posicionador/Sequencial)

Posicio: Posició inicial

- uint32: valor de la posició (Ha d'existir a la topologia)

Sequencia: Determina una posició de la seqüència. Es repeteix tantes vegades com calgui.

- uint32: valor de la posició (Ha d'existir a la topologia)

SequenciaActual:

- uint32: el número de seqüència de la següent posició (Si es passa es pren l'ultim)

Exemple de configuració

- + Posicionador3
- Posicio 23
- Sequencia 27
- Sequencia 50
- Sequencia 402
- SequenciaActual 2

Posicionador Zonal (Agent/Posicionador/Zonal)

Posicio: Posicio inicial

- uint32: valor de la posició (Ha d'existir a la topologia)

Posicionador: Dona la posició central de la zona

- agent: agent posicionador (dependència)

Radi: Nombre de desplacaments que pot fer la posició entorn al centre

- uint32: valor del radi

Exemple de configuració

+ Posicionador4

- Posicio 23

- Posicionador Posicionador1

- Radi 3

Itinerari (Agent/Posicionador/Direccional)

Posicio: Posició inicial

- uint32: valor de la posició (Ha d'existir a la topologia)

Direccionador: Dona la direcció del desplacament

- agent: agent direccionador (dependència)

Radi: Nombre de desplacaments que pot fer la posició respecte a la posició anterior

- uint32: valor del radi

Exemple de configuració

- + Posicionador5
- Posicio 23
- Direccionador Direccionador3
- Radi 1

Direccionador (Agent/Direccionador)

Direccio: Direcció inicial

- uint32: valor de la direcció

Exemple de configuració

- + Direccionador1
- Direccio 876342

Direccionador Aleatori (Agent/Direccionador/Aleatori)

Direccio: Direcció inicial

- uint32: valor de la direcció

Exemple de configuració

- + Direccionador2
- Direccio 23442684

Direccionador Sequencial (Agent/Direccionador/Sequencial)

Direccio: Direcció inicial

- uint32: valor de la direcció

Sequencia: Determina una direcció de la seqüència. Es repeteix tantes vegades com calgui.

- uint32: valor de la direcció

Sequencia Actual: Determina el punt actual de la seqüència

- uint32: el número de seqüència de la següent direcció (Si es passa es pren l'ultim)

Exemple de configuració

- + Direccionador3
- Direccio 23
- Sequencia 27
- Sequencia 50
- Sequencia 402
- SequenciaActual 2

Nutridor (Agent/Actuador/Nutridor)

Posicionador: Dona la posició on s'actua

- agent: Agent posicionador (dependència)

Composicio: Determina els elements que es depositen

- uint32: element basic

- uint32: variabilitat, a 1 els bits que poden variar

Exemple de configuració

- + Actuador1
- Posicionador Posicionador4
- Composicio 13152450903 0

Desnutridor (Agent/Actuador/Nutridor/Invers)

Posicionador: Dona la posició on s'actua

- agent: Agent posicionador (dependència)

Composicio: Determina els elements que s'eliminen

- uint32: element basic

- uint32: tolerancia, a 1 els bits que no importa que coincideixin

Exemple de configuració

- + Actuador2
- Posicionador Posicionador3
- Composicio 8943742645 768764258

5.4.8 Exemple complert d'arxiu de configuració d'agents

A continuació es presenta un exemple complert:

- * Agent_0000 Agent/Multiple
- * Agent_0002 Agent/Posicionador/Direccional
- * Agent_0005 Agent/Multiple/Iterador
- * Agent_0004 Agent/Actuador/Nutridor
- * Agent_0003 Agent/Posicionador/Zonal
- * Agent_0006 Agent/Multiple/Temporitzador
- * Agent_0001 Agent/Direccionador/Aleatori
- + Agent_0002
- Posicio 1271

- Radi 1
- Direccionador Agent_0001
- + Agent_0004
- Posicionador Agent_0003
- Composicio 31 0
- + Agent_0003
- Posicio 8
- Radi 1
- Posicionador Agent_0002
- + Agent_0005
- Accio Agent_0004
- Accio Agent_0003
- Iteracions 20 0 0
- + Agent_0001
- Direccio 2192479406
- + Agent_0006
- Accio Agent_0001
- CicleActiu 1 0 1
- CicleInactiu 5 0 1
- CicleActual 4 Inactiu

+ Agent_0000

- Accio Agent_0002

- Accio Agent_0005

- Accio Agent_0006

5.4.9 Disseny del abocat a disc i de la recuperació

TODO: Agents: Disseny del abocat a disc i de la recuperació

5.5 Els organismes

5.5.1 Visió externa dels organismes

Externament, sigui quina sigui la estructura interna de l'organisme, ha de proveir a biosistema els següents serveis.

- L'organisme ha d'anar proveint al biosistema de instruccions que l'indiquin les seves accions.
 Com es generen les instruccions és qüestió dels propis organismes.
- L'organisme proveeix al biosistema un conjunt de registres que formen el seu fenotip. El biosistema pot modificar-los i consultar-los segons ho requereixin les instruccions d'aquest o d'altres organismes.
- L'organisme ha d'implementar unes funcions vitals que modifiquin l'estat intern² de l'organisme. El biosistema ha de proporcionar tots els paràmetres que necessitin les funcions vitals, inclosos els que, segurament, provinguin de valors del fenotip.
- També han d'implementar operadors per tal de crear nous organismes a partir d'altres i organismes aleatoris.

5.5.2 Model metabòlic dels organismes

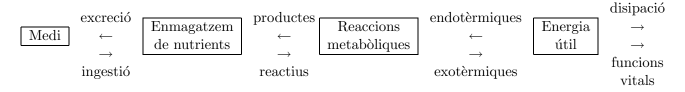


Figura 5.5: Model metabòlic dels organismes a Bioscena

²L'estat intern no inclou, per exemple, canvis de posició, donat que són dades que no són intrínseques al propi organisme, sinó que són el resultat de la seva integració en el biosistema. Aquest altre tipus de dades les controla la Comunitat.

Dintre de l'organisme hi ha dos formes de tenir l'energia:

- En forma d'energia útil.
- En forma de nutrients.

No podem passar d'una a l'altre, si no és mitjançant un procés metabòlic. Per un costat, l'energia útil és l'única que pot fer-se servir a la majoria de processos vitals. Per un altre, aquesta energia útil té una caducitat de forma que, quan passa un cert temps de la seva obtenció, es disipa. La figura 5.5 indica els camins que poden fer els nutrients dins de l'organisme.

Presa de nutrients

Com s'ha explicat a la secció 5.3, els nutrients tenen un identificador o patró qualitatiu que indica quin tipus de nutrient és. Per seleccionar un nutrient dins d'un grup, només cal oferir una clau o patró de cerca i una tolerància respecte a aquest patró.

Per introduir un nutrient dins del seu cos, un organisme només té que precissar el lloc d'on vol extreure-ho (un substrat o un altre organisme a una posició determinada), si existeix l'element que compli aquest requisit i es donen totes les altres condicions necessàries, el nutrient és introduït al interior de l'organisme.

Metabolisme

Un cop els nutrients estan dins de l'organisme, pot metabolitzar-los, amb l'objectiu d'obtindre energia, un producte resultant o totes dues coses. Els productes resultants es poden fer servir per una altra reacció, per mantenir-ho de reserva, o per excretar-ho.

L'organisme pot fer ús de l'energia que s'obté de les reaccions durant un temps limitat, si no es consumeix dintre d'aquest temps, aquesta es disipa. Això es fa perquè els nutrients

Es preten que les diferents circumstàncies permetin que hi hagi un equilibri

Pot ser, una espècie tendeix a acomular masses nutrients. Si això passes, els seus depredadors tenderien a augmentar en nombre d'organismes i en nombre d'espècies.

Excreció

Tant els nutrients introduïts recentment, com els nutrients que són productes d'una reacció química poden ser excretats per l'organisme. Les oportunitats que donem a l'evolució amb aquest mecanisme són molt diverses.

- Treure a fora els nutrients que ja ens fan més nosa que servei.
- Proporcionar a la descendència nutrients via excreció.
- Detectar als membres d'una espècie o el seu estat per les mol·lecules excretades.

• ...

El caracter obert que poden adoptar les soluccions dels organismes implica que la llista anterior pot no ser tancada, o pot ser els organismes no arribin a cap dels punts anteriors.

Els nutrients excretats s'indiquen amb un element bàsic i una tolerància. Es fa una cerca, amb la funció de compatibilitat, dins dels nutrients que hi ha a l'interior de l'organisme.

Atac i defensa

5.5.3 Model genètic dels organismes

Trets generals

En aquest projecte, estan diferenciats els conceptes de cariotip i genotip. El cariotip, simplement és un seguit de dades, significatives o no, organitzades en cromosomes. El genotip és la interpretació de la informació útil que s'hi troba al cariotip i està organitzada en gens.

Si els cromosomes que formen el cariotip són unitats estructurals del codi genètic, els gens que formen el genotip en són les seves unitats funcionals. Aquest divisió té les següents justificacions:

- 1. Permet un model multicromosómic, amb un nombre i longitud de cromosomes variable.
- 2. Permet implementar, sobre els cromosomes, operadors de mutació i creuament planers.
- 3. La traducció de cariotip a fenotip, ens permet detectar promotors i terminadors, proporcionar operadors, eliminar introns... facilitant d'aquesta forma l'implementació d'aquests fenòmens.
- 4. És més semblant al comportament biològic.

El cariotip i els cromosomes

Cada organisme conté un nombre variable de **cromosomes** que, en conjunt, formen el **cariotip**. Cada cromosoma està format per una seqüència de bases representada cadascuna amb un bit o un grup de bits.

Tot i que la unitat bàsica del cromosoma és la base (un conjunt reduït de bits), a la implementació, no es considera aquesta unitat més que per a fer algun tipus de mutació puntual. Per a la resta de manipulacions ho farem a nivell de codó, donat que no fa falta arribar a nivell de base i és més òptim accedir-hi. En aquesta representació, un codó coincideix amb una paraula doble (32 bits).

El cromosoma, com a tal, no és una unitat d'informació sinò un medi on estan les dades genètiques. És un medi que pot tenir errors i provocar mutacions. Dins d'un organisme, la tasa de mutació de cada cromosoma és proporcional a la seva longitud.

El cariotip és el responsable de les mutacions germinals (en contraposició a les somàtiques, com es va comentar a la secció ??), és a dir, les mutacions que passaran a la descendència.

Tot i que la probabilitat de mutació ha de dependre, en gran mesura, dels agens mutagens del medi, els organismes han de poder controlar genèticament la probabilitat de mutació per adaptar-la a la seva situació. En posar en mans de l'evolució la probabilitat de mutar estem confiant en que l'coevolució castigarà els organismes que no mutin en front dels que mutin doncs els primers no podran millorar.

El control sobre la probabilitat de mutació d'un organisme es fa amb una clau que té el propi organisme. Aquesta clau es pot adaptar, en major o menor mesura, al llarg del procés evolutiu, a una d'equivalent que hi ha a cada posició del substrat.

TODO: Cal clarificar més com determinar la probabilitat de mutació.

Un cop es dóna, a un organisme, la probabilitat de mutar, cal decidir com es fa la mutació, es a dir, amb quin operador de mutació es fa. Cada organisme té codificada genèticament una ponderació per a cada operador de mutació.

$$Probabilitat(operador_i) = \frac{ponderacio_i}{\sum_{j} ponderacio_j}$$
 (5.5)

Una mutació és cromosòmica si afecta a diversos cromosomes alhora, sent llavors el cariotip el responsable d'executar-la. O bé, si la mutació és gènica o biomol·lecular, afectarà nomes a un sól cromosoma. En aquest cas el cariotip li traspassa la responsabilitat a un cromosoma per que muti. Com decidim en quin cromosoma aplicarem la mutació? Ho farem mitjançant una formula com la de la equació 5.5, pero en comptes de tenir en compte una ponderació codificada genèticament, tindrem en compta la longitud del cromosoma en front de la longitud total del cariotip. Així fem que sigui uniforme la densitat de mutació.

Els gens i el genotip

El **genotip** és la traducció del cariotip a elements significatius. Aquests elements significatius s'agrupen en **gens**, que s'interpreten a partir dels codons del cromosoma.

Cada gen té una zona operadora que activa o desactiva el gen segons certa condició que depen del fenotip o indirectament, mitjançant el fenotip, del món exterior.

La zona estructural (seguint de forma aproximada la nomenclatura de Jacob i Monod) és la que es veu controlada per la zona operadora. En ella estan la informació (instruccions) que s'executaran si la zona operadora ho permet.

En resum, la transcripció del cromosoma en gens constarà de diverses parts:

- 1. Indentificació de la zona promotora (indica l'inici d'un locus)
- 2. Indentificació de la zona terminadora corresponent (indica el final d'un locus)
- 3. Identificació (justament després de la zona promotora) i interpretació de la zona operadora (indicarà quan cal executar el gen traduït).
- 4. Eliminació d'introns (sequencies de codons no significatius) entre promotora i terminadora
- 5. Traducció de la zona estructural (la que porta les instruccions que s'executaran amb el gen)

Per raons d'optimització, aquesta transcripció es fa només una vegada durant la vida de l'organisme, encara que, a la natura, la transcripció de l'ADN es fa contínuament. Això no té implicacions massa importants, donat que ens guardem el significat de la zona operadora que ens serveix per simular el comportament temporal de la transcripció.

El fenotip

El que anomenem propiament *fenotip* és un conjunt de 32 registres de 32 bits que té cada organisme. Representen el cos físic de l'organisme.

El fenotip es modifica per acció directa del genotip. Sovint, si es tracta d'operacions sensorials, aquestes modificacions depenen del medi o de l'estat intern. Les operacions també poden ser

motores, i en aquest cas el contingut del fenotip és qui afecta al medi i/o a l'estat intern. En

resum, tenim els següents grups d'instruccions segons el seu efecte sobre el fenotip, el medi i l'estat

intern:

Instruccions d'operador: Controlen quines instruccions s'executen segons l'estat del fenotip.

Instruccions motores: Modifiquen el medi i/o l'estat intern en funció de paràmetres codificats

al fenotip.

Instruccions sensores: Introdueixen, dins del fenotip, informació del medi i/o de l'estat intern

de l'organisme. L'execució de instruccions sensores també depenen de paràmetres que es

troben codificats al fenotip.

Instruccions fenotípiques: Modifiquen el fenotip sense que en depengui d'altre cosa que el

fenotip i la instrucció executada.

Per últim, cal remarcar que el fenotip és un dels dos mitjans que tènen els organismes per

reconeixer-se, juntament amb la detecció de mol·lècules excretades. Hi ha instruccions sensores el

resultat de les quals depén del fenotip de l'organisme que es troba a una posició relativa.

En resum, el fenotip és el mecanisme principal d'interacció que tenen els organismes.

5.5.4 Operacions sobre l'estat intern

TODO: Descriure les operacions sobre l'estat intern

5.5.5 Conjunt d'instruccions

TODO: Descriure el conjunt d'instruccions (i com s'executen?)

TODO: Posar a algun lloc el tema de les mutacions somàtiques

81

5.6 Eines d'analisis

5.6.1 Mecanismes d'especiació

Per que l'usuari pugui extreure una informació útil, cal que poguem agrupar els individus en espècies. És clar que a la nostra comunitat, al igual que a la natura, l'especiació és un fenòmen que cal que emergeixi, L'espècie, no és quelcom intrínsec a tot individu; és a dir, que el concepte d'espècie no estarà implementat al codi genètic o als mecanismes de funcionament comuns dels individus sinó que caldrà observar-ho en el seu comportament.

El concepte clàssic d'espècie considera que dos individus són de la mateixa espècie si són capaços de donar descencència fèrtil.

A la biologia moderna es considera que la diferenciació de les espècies no està tant en la capacitat sinó en el fet mateix de reproduir-se. En això pot influir:

- Compatibilitat genètica
- Compatibilitat d'acoplament
- Compatibilitat geogràfica
- Altres

També, cal adonar-se de que totes aquestes consideracions es refereixen als individus que es reprodueixen sexualment i es creuen. Còm es poden identificar les espècies dels individus que es reprodueixen asexualment? En quin punt es considera que dos descendents d'un mateix individus sòn d'una espècie diferent?

A més, degut a la seva qualitat emergent, l'especiació no estarà sempre ben definida. També pot ser que la selecció a l'hora de reproduir-se tingui en compte altres mecanismes que no pas l'especiació.

Tota aquesta conjuntura ha obligat a deixar de banda el concepte d'espècie cap al concepte, una mica més relaxat, de grup reproductiu que, tot i la relaxació, segueix proporcionant informació útil sobre les diferents poblacions del biosistema. Considerem que un grup reproductiu és un conjunt d'organismes que es creuen entre sí o provenen d'ancestres que s'han creuat entre sí dintre d'un cert període de temps o d'un cert nombre de generacions.

La política que determina els grups reproductius es basa en un marcatge històric.

Cada individu s'associa amb un taxó que no és més que una seqüència de marques amb diferent antiguitat. Les marques es traspasen idèntiques a la descendència via mitosi.

Cada cert temps, es fa una discriminació que consisteix en fondre les dos marques més antigues de cada taxó en una sola i afegir una marca nova que diferenciarà els individus que fins llavors compartien les mateixes marques i que pendrà importància a mida que adquireixi antiguitat.

Cóm es produirà aquesta discriminació? Imaginem que existeixen individus amb els taxons següents:

A A A A A A	$\mathbf{A} A A A A$	AAAAAA
A A A A A A	$\mathbf{A} A A A A$	AAAAAB
ABAAAA	$\mathbf{B} \ \mathbf{A} \ \mathbf{A} \ \mathbf{A} \ \mathbf{A}$	BAAAAA
ABBAAA	$\mathbf{B} \to \mathbf{A} \to \mathbf{A}$	$B\ B\ A\ A\ A$
ABBAAA	$\mathbf{B} \to \mathbf{A} \to \mathbf{A}$	$B\ B\ A\ A\ A\ B$
BAAAAA	$\mathbf{C} \mathbf{A} \mathbf{A} \mathbf{A} \mathbf{A}$	CAAAAA

Taxons originals dels indi- \Rightarrow Fusió dels dos taxons més \Rightarrow viduus població abans de la antics discretització

Discriminació dels individus amb les mateixes marques amb una nova:

D'altra banda, hem de considerar el que passa quan es creuen dos individuus que pertanyen a diferents taxons.

Quan dos individus es creuen, s'asimilen les marques des de la marca més antiga fins a la

primera que els diferencia als dos (marca discriminant). Es a dir, a tots els taxons cal revisar les marques. Pot ser es veu més clar amb un exemple. Considerem el següent conjunt de taxons.

A A A A A A B A A A A A A B B A A A B B B A A A B B B B A A A B B A A A B A A A B A A A B A A A B A A A A B A A A B A A A B A A A A B A B A A A A B A B A A A A B A B A A A A B A B A A A A B A B A A A A B A B A A A A B A B A A A B B A A A A B A B A A A B A B A A A B A B A A A B B A A A A B B A A A A B B A A A A B B A A A A B B A A A B B A A A B B A A A B B A A A A B B A A A B A B A A A A B A B A A A B A A A B A B A A A A B A B A A A A B A B A A A A A B A A A A A B A A A A A B A A A A A B A A A A A B A A A A A B A A A A A A B A A A A A A B A A A A

Si es creuen AAAABB i AAABBA, cal considerar equivalemts les subsequencies de marques AAAA i AAAB equivalents. Tots els taxons que comencin per AAAB els canviem per AAAA sense oblidar-nos de modificar la següent marca més jove que la discriminant amb l'objectiu de que els taxons asimilats mantinguin el sentit.

AAAAAA AAAAAA AAAAAB AAAAAB AAAABB AAAABB AAABAB AAAACB \Rightarrow A A A A D AAAABBA \Rightarrow AAABBB A A A A D B \Rightarrow AABAAA AABAAA

De cara a la implementació, he considerat separar la major part del procés associat a la determinació de grups reproductius en un objecte independent anomenat taxonomista. Aquest objecte s'encarrega de mantenir els taxons al dia mitjançant una interfície estreta que manté amb el processador.

A dins de la comunitat es manté una informació mínima: l'identificador del taxó al que pertany cada individu. El tràfec d'informació a l'exterior del objecte taxonomista es basa exclusivament en el pas d'aquests identificadors. La interfície oferida permet al processador:

- Incrementar o decrementar la poblacio assignada a un taxó
- Creuar un parell de taxons
- Generar un nou taxó (Per individuus generats espontàneament)

- Envellir les marques i discriminar la població que comparteix el mateix taxó
- Determinar el grau de parentesc entre dos individuus

Quan hem de discriminar o quan fussionem dos taxons, necessitem que la Comunitat i el Taxonomista cooperin.

Quan cal discriminar la població, la Comunitat demana al Taxonomista, per a cada individu, un nou taxó, basant-se en el taxó antic i el número de individus que en queden sense discriminar d'aquest.

El nou taxo duu les marques X.X.X.X.N on N és el número de queden sense discriminar.

Quan, fruit d'un creuament, es fusionen dos taxons, un dels dos taxons és assimilat per l'altre i, en conseqüència, els individus associats al taxò assimilat, cal associar-los al taxó assimilador.

Per dins, el taxonomista està composat per una llista indexada de taxons (taxonari). Els números d'índex es referencien des de cada individu pertanyent a la Comunitat.

Una alternativa al taxonari hagués sigut una implementació en arbre en comptes de la llista indexada. En cada node hi hauria una marca i a les fulles els identificadors de cada taxó. La implementació en arbre simplifica molt la lògica dels algorismes de discriminació i creuament però complica altres operacions internes que amb la llista indexada són trivials.

La llista indexada permet un accés directe als taxons i, a més, els manté ordenats de tal forma que les cerques de grups de parentesc tenen un cost temporal mínim.

TODO: Revisar tots aquests procediments amb la nova forma de portar la comunitat.

5.6.2 Estadístiques de població

5.6.3 Estadístiques inter-poblacionals

Capítol 6

Manual d'usuari

- 6.1 Instalació de l'entorn
- 6.2 Configuració
- 6.3 Operació normal
- 6.4 Interpretació de la sortida per pantalla
- 6.5 Interpretació dels logs i les dades de sortida
- 6.6 Intervenció

Capítol 7

Manual del programador

7.1 Programació de noves topologies

Si l'usuari necessités crear un nou tipus de topologia, cal que la faci heretar de CTopologia, que és la classe que defineix el mínim per reservar memoria pel substrat de cada posició. CTopologia també estableix el protocol que han de seguir les subclasses, perqué la resta del sistema l'acepti sense haver de canviar-ho.

El secret està en el fet de que tot el sistema manega identificadors de posicions que són enters sense signe de 32 bits. Tot el significat que poden tenir aquests identificadors el manega la topologia internament.

Quan es deriva de CTopologia, el principal que caldria redefinir, si cal, és:

- Un **constructor** significatiu per a la topologia. Per exemple, en una topologia rectangular és significatiu indicar l'altura i l'amplada. El constructor de CTopologia simplement reserva espai per N casselles. Caldria calcular aquesta N per passar-se-la.
- t_posicio CTopologia::desplacament (t_posicio origen, t_desplacament desplacament):

 Una funció per averiguar la posició destí en aplicar-li un vector de desplaçament a una posició

 origen. CTopologia, la defineix de tal forma que el resultat és una posició destí aleatoria.

- bool CTopologia::esValid(t_posicio id): Una funció per saber si un identificador és vàlid. Només cal redefinir-ho si es modifica la correspondència directa entre identificador de posició i index de cassella en l'array de substrats reservada per CTopologia::CTopologia
- t_posicio CTopologia::posicioAleatoria (): Una funció per obtindre aleatòriament una posició vàlida de la topologia. La funció general que no caldria redefinir seria

```
{
    uint32 pos;
    do {pos=rnd.get();} while (!esValid(pos));
    return pos
}
```

però, CTopologia no fa servir aquest algorisme donat que optimitza agafant un número aleatori entre 0 i N. Aquesta optimització funciona mentre es mantingui la correspondència entre identificador i index abans comentada. Si la subclasse la trenca, es quan cal redefinir la funció.

• bool CTopologia::unio (t_posicio origen, t_posicio desti, t_desplacament & desp):

Una funció per calcular el primer d'un conjunt de desplacaments que cal fer per anar de
l'origen al destí. Retorna cert si el desplacament és suficient per arribar a la posició destí.

CTopologia, la defineix de tal forma que el resultat és un desplaçament aleatori i retorna
sempre fals (mai hi arriba).

Pot ser molt ilustratiu, de cara a implementar noves topologies, fixar-se en les ja existents com CTopologiaToroidal.

7.2 Programació de nous agents

De cara a afegir nous agents al sistema, s'aconsella seguir els següents passos:

- 1. Llegir per sobre el codi dels agents ja implementats per assimilar les solucions que s'han donat a problemes que segurament es tornaran a repetir als nous agents. També convé mantenir uniforme l'estil de programació i l'ordre intern dels fitxers per fer-ho més mantenible a tercers. El més pràctic es partir d'una còpia d'un agent que tingui, estructuralment, tot o gran part del que interesa implementar.
- 2. Escollir la classe d'agent de la que volem heretar l'agent. Generalment voldrem que el nou agent pertanyi a un dels quatre grans grups funcionals d'agents:
 - Subordinadors (CMultiAgent i subclasses) si controla l'accionat d'altres agents
 - Posicionadors (CPosicionador i subclasses) si controla una posició en el biòtop
 - Direccionadors (CDireccionador i subclasses) si controla una direcció
 - Actuadors (CActuadors i subclasses) si modifica el substrat a una posició

Si no pertany a cap dels quatre grups, caldria plantejar-se heretar de CAgent directament. En aquest cas, convé fer un esforç i fer una classe intermitja que pugui englobar altres agents en el futur. Anomenarem CAgentNou al nou agent afegit i CAgentVell a l'agent del qual heretem.

3. Adaptar el constructor de CAgentNou per que proveeixi els paràmetres del constructor de la superclasse. Posicionadors i direccionadors, per exemple, necessiten una referència a un biòtop en el constructor. A les classes derivades de CPosicionador està implementat com fer-ho. 4. Afegir dins del constructor, la línia.

m_tipus+="/ElMeuSubtipus";

que afegeix la cadena de subtipus a l'identificador de tipus que hereta de la superclasse.

5. Afegir els nous atributs (variables membre) dels que en depen l'estat de l'agent i les funcions

d'accés als mateixos.

6. Inicialitzar dins del constructor els nous atributs als valors per defecte. Els atributs que

siguin dependències amb altres agents, o agents subordinats, es recomana que siguin punters,

i no referències, per poder-ho deixar sense especificar al constructor. S'inicialitzen sempre

com a punter a NULL. Cal procurar que, si el punter no apunta a un agent vàlid el seu valor

sigui NULL i tenir-ho en compte quan hi accedim per evitar accesos il·legals a memòria. Es

veu clarament aquesta idea llegint el codi d'alguns agents que ho fan.

7. Afegir dins del destructor, l'alliberament de memòria ocupada pels agents subordinat. Les

dependències no s'han de alliberar pas.

8. Redefinir la funció membre virtual void CAgentNou::operator() (void) per que faci

el que hagi de fer quan l'agent és accionat. Si es tracta d'un actuador, no cal redefinir

aquesta sino virtual void CAgentNou::operator() (CSubstrat & s) on s és el substrat

que hem de modificar. ¹

9. Redefinir la funció virtual void CAgentNou::dump(CMissatger & msg) per que cridi a

la funció corresponent de la superclasse (CAgentVell a l'exemple) i, després, inserti en el

CMissatger les noves línies de configuració dels paràmetres que afegeix l'agent:

void CAgentNou::dump(CMissatger & msg)

¹Veure l'apartat 7.3 que parla del que cal fer si es redefineix el substrat

```
CAgentVell::dump(msg);
msg << "- UnParametreNou " << m_valor1 << " " << valor2 << endl;
msg << "- UnAltreParametreNou " << m_valor3 << endl;
}</pre>
```

10. Redefinir la funció virtual bool CAgentNou::configura(string parametre, istream & valors, t_diccionariAgents & diccionari, CMissatger & errors) per mirar si el parametre és un dels que ha afegit CAgentNou. Si ho és cal parsejar l'istream valors en busca dels valors corresponents, reportar els errors que es produeixin pel CMissatger errors i retornar cert per dir que el paràmetre era de la classe. Si no ho és, cal cridar a la funció corresponent de la superclasse per que ho pugui interceptar ella. El diccionari serveix per, donat un nom d'agent de l'arxiu, obtindre un punter a l'agent que s'ha creat que, pot ser, té un nom diferent. El diccionari és un map<string, CAgent*>, el seu funcionament s'explica a qualsevol manual sobre les Standard Template Libraries de C++. La estructura general de la funció configura quedarà com això:

```
bool CAgentNou::configura(string parametre, istream & valors,
t_diccionariAgents & diccionari, CMissatger & errors)
{
    if (parametre=="UnParametreNou") {
        // Parsing dels valors...
        return true;
    }
    if (parametre=="UnAltreParametreNou") {
        // Parsing dels valors...
        return true;
    }
```

```
}

// Li deixem a la superclasse que l'intercepti si vol

return CAgentVell::configura(parametre, valors, diccionari, errors);
}
```

11. Si cap dels atributs (m_dependencia a l'exemple) és una dependència amb altre agent, cal redefinir la següent funció com segueix:

```
list<CAgent*> CAgentNou::dependencies() {
    list<CAgent*> l=CAgentVell::dependencies();
    if (m_dependencia) l.push_back(m_dependencia);
    return l;
}
```

12. Si cap dels atributs (m_subordinat a l'exemple) és un agent subordinat, cal redefinir la següent funció com segueix:

```
list<CAgent*> CAgentNou::subordinats() {
    list<CAgent*> l=CAgentVell::subordinats();
    if (m_subordinat) l.push_back(m_subordinat);
    return l;
}
```

13. Afegir a l'arxiu Agent.cpp un include a AgentNou.h i, a la funció estàtica CAgent::CreaAgent(...) una línia com les que ja n'hi ha per cada tipus d'agent, però, per a CAgentNou. Això permet que la funció CAgent::ParsejaArxiu pugui reconeixer el nou tipus als arxius de configuració.

De tots els punts anteriors el que potser és una mica més particularitzat són els atributs i els mètodes d'accés als mateixos, i el mètode d'accionament (o d'actuació en el cas dels actuadors). Per a la resta de coses el més pràctic es fer un cut&paste dels agents ja implementats i retocar el mínim.

7.3 Programació de nous substrats

Bibliografia

- [Ali] PhD thesis.
- [AML86] Francisco J. Segovia Pèrez Angel Morales Lozano. Programacion orientada a objetos, aplicaciones con Smalltalk. Paraninfo, Madrid, 1986.
- [AMR97] Jamshid Ghaboussi Anne M. Raich. Autogenesis and redundancy in ga representation. In Proceedings of the 1997 International Conference on Genetics Algorithms ICGA97. Michigan State University, 1997.
- [Dar59] Charles Darwin. The Origin of the Especies. Guttemberg Project, 1859.
- [FH91] Thomas Back Frank Hoffmeister. Genetic algorithms and evolution strategies: Similarities and differences technical report sys-91/2. Technical report, Systems Analysis Research Group, LSXI, Dept. of Computer Science, 1991.
- [Fra97] Wolfgang Banzhaf; Peter Nordin; Frank D. Francone. Why introns in genetic programming grow exponentially. In *Proceedings of the 1997 International Conference on Genetics Algorithms ICGA97*. Michigan State University, 1997.
- [Kar97] Hillol Kargupta. Relation learning in gene expression: Introns, variable length representation, and all that. In Proceedings of the 1997 International Conference on Genetics Algorithms ICGA97. Michigan State University, 1997.
- [Lam86] Leslie Lamport. Lambert Preparation System. Addison-Wesley, 1986.

- [Man] G. Mangiarotti. Del gen al organismo. Biologia General. Picin, Padova, Italia.
- [May97] Helmut A. Mayer. ptga's, genetic algorithms using promoter/terminator sequences evolution of number, size and location of parameters and parts of representation. In Proceedings of the 1997 International Conference on Genetics Algorithms ICGA97. Michigan State University, 1997.
- [Ray93] Thomas S. Ray. Jugué a ser dios y creé vida en mi computadora. *Epistemología e Informática*, pages 257–267, 1993.
- [Ser96] Anselmo Pérez Serrada. Una Introducción a la Computación Evolutiva. PhD thesis, TODO: Investigar de que escuela es, Marzo 1996.
- [Str] M. Strickberger. Genética. Ed. Omega, Barcelona, 3 edition.
- [Str86] Bjarne Stroustrup. El C++, lenguaje de programacion. Addison-Wesley, 2 edition, 1986.
- [TS97] James A. Foster Terence Soule. Comments on the intron/exon distinction as it relates to the genetic programming and biology. In *Proceedings of the 1997 International Conference on Genetics Algorithms ICGA97*. Michigan State University, 1997.

Índex alfabètic

$al \cdot lel, \frac{20}{}$	letal, 21	
cariotip	segons aquest projecte, 76	
segons aquest projecte, 74	LEE	
cromosoma	Latent Energy Environments, 11	
segons aquest projecte, 74	mutació	
epistàsia, 22	germinal, 23	
fenotip, 13	somàtica, 23	
concepte mendelià, <mark>20</mark>	plasticitat, 12	
segons aquest projecte, 77	sistemes cognitius, 11	
gen	zona operadora, <mark>76</mark>	
concepte mendelià, <mark>20</mark>	Zona operadora, 10	
gens homòlegs, 20		
segons aquest projecte, 76		
genoma		
concepte mendelià, 20		
genotip		
concepte mendelià, <mark>20</mark>		
heterozigot, 20		
homozigot. 20		