毛茁卓

+81-070-4202-6006| z.mao@ruri.waseda_jp | zhzhmao.github.io

教育经历

早稲田大学 | 情报生产系统研究科 | エ学硕士

2022.09 —2024.09 (预计)

主要研究方向为生物信息学,在神经网络和进化计算领域方面有一定的研究和工程经验。具备扎实的肿瘤组学数据分析与建模经验,熟练运用机器学习算法和统计方法,致力于挖掘肿瘤生物学信息。

四川大学 | 网络空间安全学院 | 工学学士

2018.09 - 2022.06

课程: 离散数学, 概率论与数理统计, 网络安全数据挖掘技术, 大数据分析与隐私保护, 应用密码学, 人工智能导论。

项目/研究经历

从 BulkRNA-seq 和 ScRNA-seq 数据中解析各种细胞成分 | 模型综述和基准测试

2023.10 —至今

• **职责包括**:数据集收集和质量控制,生成用于反卷积的参考基因表达矩阵,模拟 BulkRNA 数据集的生成,并评估不同反卷积方法的性能。

基因组 DNA 定量 PCR 分析以评估肿瘤异种移植物中

人和小鼠组织的数量|引物设计

2023.09 —至今

- **基因筛选**:识别在人类疾病中不常见的染色体区域,仅选择编码蛋白质的基因,过滤互补基因,并确保所选基因具有高度特异性。
- **引物设计**:考虑到外显子相对于内含子不容易发生突变,将引物序列放置在基因的一个外显子内,以提高结果的可 靠性。

网络虚拟资源描述与发现研究 | 模型开发

2021.12 - 2022.04

- 数据采集: 实现了一个能够全面高效采集数据的网络爬虫,并提出了用户特征判别标准进行手动标注,以改善数据集质量。
- **特征提取**:提出了四大类共计二十种特征,包括基本特征、行为特征、内容特征和时间特征,能够更好地描述和区分正常用户和异常用户。
- **方法论**:设计了一种新的深度神经网络模型,结合了稠密连接网络(DenseNet)、双向长短时记忆神经网络(BiLSTM)和注意力机制,实现了对异常用户的有效发现。该模型在不同规模和平衡性的数据集下均表现出色,能够精确、有效地用于虚拟用户的发现。

基于运动模式的移动对象空间轨迹预测模型的开发丨模型开发

2020.09 - 2020.12

- **方法论**:提出了一种基于双向长短时记忆神经网络(BiLSTM)与马尔可夫混合模型的移动对象位置预测问题解决方法。
- **优化:** 采用基于梯度的优化算法, Adam 算法, 整体性能相对较好。马尔可夫模型主要用于修正 BiLSTM 预测结果, 使用了一阶马尔可夫模型。
- **结果**:实验结果表明,BiLSTM 能够提高移动路径预测的准确性,在应用马尔可夫模型修正后进一步提高,误差仅为原始误差的一半。这显著提高了预测精度和可靠性。

工作经历

成都国信安信息产业基地有限公司|实习生

2021.06 - 2021.07

• **职责包括**: 使用 SpringBoot 框架实现 WEB 模块开发,为基线验证构建服务器平台。使用 Python 完成基线配置 验证系统的开发,实现 Windows 系统不安全配置的自动检测。

技术能力

- 语言: 熟练掌握 Python、R, 熟悉 C、Java。
- 操作系统: 熟练掌握 Windows 和 Linux 环境。
- **软件**: 熟练掌握 Microsoft Office、Markdown, 熟悉 LaTex、Git。
- 机器学习: 具有丰富的机器学习算法和深度学习框架经验。
- 优化: 具有丰富的元启发式算法经验,包括 GA、ACO 和 PSO 等。

课外经历

医疗器械工程课程 | 助教

2023.09 —至今

• 职责包括: 协助教授完成教学任务,包括课堂准备、考勤记录、解答问题和检查作业等工作。

疫情防控数据分析|志愿者

2020.02 - 2020.03

职责包括:负责仔细核实信息,执行数据分析和发布并集成到相关系统中。