

بهبود تخمین اثر بیولوژیکی ملکول‌های مهارکننده پروتئین کیناز، با استفاده از شبکه عصبی و مینیمم خطای جزئی

رویا آراین^۱، علیرضا دهنوی^۲، فهیمه قاسمی^{۳*}

• دریافت مقاله: ۱۳۹۸/۲/۲ • پذیرش مقاله: ۱۳۹۸/۸/۱۱

مقدمه: پروتئین کیناز عامل ایجاد بسیاری از بیماری‌ها از جمله سرطان است؛ بنابراین مهار آن‌ها در درمان بسیاری از بیماری‌ها نقش بسزایی ایفا می‌کند. کشف داروهای جدید با روش‌های آزمایشگاهی، از جمله موضوعات هزینه بردار و زمان‌بر می‌باشد؛ یافتن مدل‌های محاسباتی قابل اطمینان برای شناسایی مهارکننده‌ها می‌تواند هزینه‌ها را به حداقل برساند. هدف از این مطالعه به کارگیری روش شبکه عصبی جهت طبقه‌بندی ترکیبات در دو گروه فعال و غیر فعال و مدل رگرسیون خطی مینیمم خطای جزئی به منظور تخمین میزان اثر بیولوژیکی آن‌ها است.

روش: در این پژوهش، پس از استخراج توصیفگرها از داده‌ها، به منظور جلوگیری از بیش‌برازش مدل‌ها، کاهش ابعاد داده از طریق الگوریتم ژنتیک صورت پذیرفت. همچنین جهت طبقه‌بندی داده‌ها در کلاس فعال و غیر فعال از مدل شبکه عصبی و جهت تخمین مقادیر اثر بیولوژیکی ریزملکول‌ها از مدل رگرسیون خطی مینیمم خطای جزئی استفاده شد.

نتایج: نتایج نشان داد بعد از کاهش بعد توصیفگرهای ملکولی، صحت مدل شبکه عصبی از ۷۴/۴۵٪ به ۸۶/۷٪ تغییر یافت. این مدل در تعداد گره‌های لایه پنهان برابر با ۶، صحت ۸۶/۷٪، حساسیت ۸۳/۴٪، اختصاصی بودن ۸۹/۶٪ و ضریب همبستگی متیو ۷۳/۲٪ را ارائه می‌دهد. مدل رگرسیون خطی مینیمم خطای جزئی نیز با میزان همبستگی متوسط ۸۵/۸٪ مقادیر بیولوژیکی را تخمین می‌زند. **نتیجه‌گیری:** مدل طبقه‌بندی شبکه عصبی و مدل رگرسیون خطی مینیمم خطای جزئی تا میزان قابل قبولی می‌توانند مهارکننده‌های پروتئین کیناز را پیش‌بینی کنند و الگوریتم کاهش بعد ژنتیک عملکرد این مدل‌ها را بهبود می‌بخشد.

کلید واژه‌ها: پروتئین کیناز، طبقه‌بندی، شبکه عصبی، رگرسیون، مینیمم خطای جزئی

• **ارجاع:** آراین، رویا، علیرضا دهنوی، مه‌ری، قاسمی فهیمه. بهبود تخمین اثر بیولوژیکی ملکول‌های مهارکننده پروتئین کیناز، با استفاده از شبکه عصبی و مینیمم خطای جزئی. مجله انفورماتیک سلامت و زیست پزشکی ۱۳۹۹؛ ۷(۱): ۳۰-۹.

۱. کارشناسی ارشد بیوالکترونیک، گروه بیوالکترونیک، دانشکده فناوری‌های نوین علوم پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

۲. دکترای تخصصی بیوالکترونیک، استاد، گروه بیوالکترونیک، دانشکده فناوری‌های نوین علوم پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

۳. دکترای تخصصی بیوالکترونیک، استادیار، گروه بیوانفورماتیک، دانشکده فناوری‌های نوین علوم پزشکی، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان، اصفهان، ایران

* نویسنده مسئول: فهیمه قاسمی

آدرس: اصفهان، خیابان هزارجریب، دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

• Email: f_ghasemi@amt.mui.ac

• شماره تماس: ۳۷۹۲۳۸۶۵-۰۳۱

مقدمه

پروتئین کیناز یک گروه مهم از آنزیم‌های کیناز است که پروتئین‌ها را با افزودن گروه فسفات (PO_4) فسفوریله می‌کند. بیش از سی درصد از پروتئین‌های بدن تحت تأثیر این آنزیم‌ها فسفوریله می‌شوند. گروه‌های فسفات می‌توانند فعالیت پروتئین را دچار اختلال کنند و موجب ایجاد بسیاری از بیماری‌ها از جمله سرطان گردند. مهار پروتئین کیناز امری حیاتی در درمان بعضی از سرطان‌ها و بیماری‌های التهابی است؛ بنابراین مهارکننده‌های پروتئین کیناز می‌توانند به عنوان دارو عمل کنند [۱].

کشف داروهای جدید در آزمایشگاه‌ها و به روش کلینیکالی بسیار پر هزینه و زمان‌بر می‌باشد. تحقیقات نشان داده است که از روی شکل ظاهری مولکول‌ها و ترکیبات می‌توان به اطلاعاتی دست یافت که با مقایسه این اطلاعات به ویژگی‌های هر ترکیب پی خواهیم برد. به همین جهت بررسی رابطه بین ساختار مولکولی ریزمولکول‌ها (لیگاندها) و میزان فعالیت آن و نیز شناسایی ریز مولکول‌های تأثیرگذار بر پروتئین خاص بر اساس رفتار ریز مولکول‌های مشابه با آن که قبلاً مورد بررسی قرار گرفته‌اند، در طراحی و کشف نمونه‌های جدید دارویی از اهمیت بسیار زیادی برخوردار می‌باشد [۲].

طراحی کامپیوتری دارو با استفاده از روش‌های ریاضی و یا آماری برای هدف مشخص، رهیافتی نوین در طراحی و غربالگری داروهای جدید با منشأ شیمیایی یا گیاهی، جهت کاهش چشمگیر هزینه و وقت است. داده‌های به دست آمده در روش‌های کامپیوتری به منظور برپاکردن مدل‌هایی مورد استفاده قرار می‌گیرند که قادر به پیش‌بینی قدرت اثر بیولوژیکی و یا دسته‌بندی مولکول‌ها از نظر فعالیت بیولوژیکی هستند. هرچه مدل از قدرت بیشتری جهت طبقه‌بندی یا تخمین برخوردار باشد با دقت بهتری می‌تواند نمونه‌های دارویی جدید را پیش‌بینی و پیشنهاد کند. این روش مجازی تخمین اثر بیولوژیکی ترکیبات که سریع‌تر و مقرون به صرفه‌تر از روش‌های تجربی است، به دو دسته مختلف غربالگری بر اساس لیگاند (Quantitative Structure Activity Relationship) و غربالگری بر اساس ساختار، تقسیم می‌شوند. در روش‌های QSAR در ابتدا سعی می‌شود مدلی جهت ارتباط دادن توصیفگرهای ساختاری یک دسته مولکول و میزان فعالیت آن‌ها ارائه شود، سپس بهترین مولکول که با کمترین غلظت، بیشترین و اختصاصی‌ترین اثر را دارد انتخاب می‌شود [۳].

استفاده از روش‌های یادگیری ماشینی از جمله ماشین بردار پشتیبان (SVM (Support Vector Machine) [۴]، K-NN (K Nearest Neighbors) نزدیک‌ترین همسایه [۵]، K-NN Fuzzy [۶-۸]، Naïve Bayesian [۹]، RF [۱۰]، NN (Neural Network) [۱۱]، PLS (Partial Least Square) [۱۲] و شبکه‌های عمیق [۹] علمی است که در دهه‌های اخیر در همه حوزه‌ها از جمله علم داروسازی وارد شده است و در طبقه‌بندی ترکیبات و تخمین مقادیر اثر بیولوژیکی بر اساس توصیفگرهای مولکولی به کار گرفته شده است [۱۳]. توصیفگرهای مولکولی به کلیه اطلاعات مستخرج از ساختار ترکیبات گفته می‌شود که از جمله آن‌ها می‌توان ویژگی‌های فیزیکوشیمیایی و بارهای فضایی اطراف لیگاند را نام برد؛ اما مشکل عمده‌ای که با آن مواجه خواهیم شد تعداد زیاد توصیفگرهای مولکولی در مقایسه با تعداد کم ترکیبات می‌باشد که باعث به وجود آمدن مشکل بیش برآزش مدل می‌شود که روش‌های کاهش بعد، به کمک این مسئله آمده‌اند [۲].

هدف از این مطالعه به کارگیری روش شبکه عصبی Learning Vector Quantization Neural (LVQ (Network به منظور طبقه‌بندی ترکیبات در دو گروه فعال (مهارکننده پروتئین کیناز) و غیرفعال (غیرمهار کننده پروتئین کیناز) و مدل PLS به منظور تخمین میزان اثر بیولوژیکی و بررسی عملکرد آن‌ها است. در این راستا ابتدا جهت ارزیابی مدل‌ها، داده‌ها به دو دسته داده تست و آموزش به روش K-fold تقسیم شدند. به منظور رفع مشکل بیش برآزش مدل به علت تعداد بالای توصیفگرهای استخراج شده، با استفاده از روش کاهش بعد الگوریتم ژنتیک تعداد توصیفگرهای مولکولی به ۶ توصیفگر کاهش داده و عملکرد آن بر روی مدل بررسی شد. نتایج به دست آمده حاکی از آن است که این الگوریتم در نتیجه مدل بسیار مؤثر است. در نهایت با کلاسیفایر LVQ ریز مولکول‌ها طبقه‌بندی و با مدل رگرسیون PLS اثر بیولوژیکی آن‌ها تخمین زده شد.

در این مطالعه ریز مولکول‌های (لیگاندهای) (مقدار غلظت دارو یا لیگاند (بر حسب مولار) که برای مهار فعالیت یک پروتئین، آنزیم یا ... و کاهش فعالیت آن به نصف میزان اولیه، نیاز است). زیستی کاندیدای مهارکنندگی پروتئین کیناز مورد مطالعه قرار گرفتند. تعداد ۹۰ ریز مولکول بررسی شده Saghaie و همکاران [۱۴]، با میزان مهارکنندگی یا (Half maximal Inhibitory Concentration) IC_{50} مشخص، به عنوان

گروه QSPR و کمومتریکیس دانشگاه میلانو در سال ۱۹۹۴ طراحی شده است. این نرم‌افزار توانایی استخراج بیش از ۱۶۰۰ توصیفگر یک‌بعدی، دویبعدی و سه‌بعدی را دارد که به ۲۰ دسته اصلی تقسیم می‌شوند [۱۶]. در نهایت خروجی به فرم زیر به دست آمد که این ماتریس، همان ماتریس ورودی مدل است.

$$\text{Input Matrix} = \begin{bmatrix} x_{11} & \dots & x_{1n} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ x_{m1} & \dots & x_{mn} \end{bmatrix}$$

هالند، معرفی شد. در این الگوریتم مجموعه‌های کوچک از ویژگی‌ها انتخاب می‌گردد و در هر تکرار تأثیر یکی از آن‌ها بر مدل مورد آزمایش قرار می‌گیرد. مجموعه‌هایی که مدل با آن‌ها عملکرد مناسبی دارد با هم ترکیب شده و به عنوان یک مجموعه جدید به کار برده می‌شوند. در واقع الگوریتم ژنتیک بر دو اصل استوار است. اول آن که توصیفگرهایی که قوی‌تر و مؤثرترند فرصت بیشتری برای باقی ماندن دارند و دوم آن که از ترکیب دو توصیفگر (یا دو مجموعه توصیفگر)، ممکن است توصیفگر مؤثرتری، حاصل شود. الگوریتم چندین بار اجرا می‌شود و در نهایت بهترین‌ها، بعد از تمامی اجراها، کشف و انتخاب می‌شوند [۱۸].

بهرتر است قبل از انتخاب ویژگی‌های بهینه، ابتدا آن‌ها نرمال شود تا تفاوت محدوده داده‌ای بین آن‌ها از بین برود. در این پژوهش جهت دستیابی به این هدف از معادله (۱) زیر استفاده شد.

$$X_{normji} = (X_{ji} - \text{Mini}) / (\text{Maxi} - \text{Mini})$$

موجود در دو کلاس فعال (مهارکننده پروتئین کیناز) و غیرفعال (غیر مهارکننده پروتئین کیناز)، شبکه عصبی LVQ است. LVQ یک روش طبقه‌بندی است که در آن هر کدام از خروجی‌ها، نمایش دهنده یک کلاس است. بردار وزن هر کدام از کلاس‌ها، مقداردهی اولیه شده و سپس توسط الگوریتم‌های یادگیری با نظارت بهینه می‌شوند، در نهایت شبکه LVQ ورودی را با توجه به وزن‌ها و بایاس‌های نهایی به یکی از کلاس‌ها نسبت می‌دهد.

الگوریتم

X: بردار ورودی، W: بردار وزن ژامین کلاس، C: کلاس برای ژامین واحد خروجی، T: کلاس صحیح برای بردار

ورودی مدل در نظر گرفته شد. تمامی ریز مولکول‌ها در نرم‌افزار ChemDraw به صورت دویبعدی ترسیم و سپس شکل سه بعدی آن‌ها با استفاده از نرم‌افزار HyperChem Professional که شبیه‌سازی فضایی را انجام می‌دهد بهینه شد. سپس به منظور استخراج ویژگی، نرم‌افزار Dragon مورد استفاده قرار گرفت [۱۵]. نرم‌افزار دراگون نخستین بار توسط

در اینجا m تعداد ریز مولکول‌ها یعنی همان ۹۰ و n تعداد توصیفگرها می‌باشد که در این مطالعه ۷۸۲ توصیفگر از نرم‌افزار استخراج گشت. تعداد کل توصیفگرهای استخراج شده بسیار زیاد است که جهت بهبود عملکرد مدل‌ها بایستی این تعداد با استفاده از روش‌های کاهش بعد مناسب تقلیل یابد. در آنالیزهای همبستگی می‌توان توصیفگرهایی را که همبستگی زیادی با توصیفگر دیگر یا همبستگی پایینی با کلاس فعال دارد را حذف نمود. مستقل بودن و نداشتن همپوشانی با سایر توصیفگرها از جمله ویژگی‌های مطلوبی است که توصیفگر باقی مانده باید دارا باشد. از میان دو توصیفگری که همبستگی بالایی با یکدیگر دارند، توصیفگری حذف می‌گردد که کمترین همبستگی با کلاس هدف دارد [۱۷]. در این مطالعه جهت کاهش ابعاد و جلوگیری از رخداد بیش برآزش از روش الگوریتم ژنتیک استفاده و توصیفگرهای بهینه، برگزیده شدند. الگوریتم ژنتیک نوعی الگوریتم تکاملی است و بر اساس تکنیک وراثت و جهش، عمل می‌کند و نخستین بار در سال ۱۶۶۷ توسط جان معادله (۱)

در اینجا، X_{normji} : توصیفگر نرمال شده (ژام) از ستون (آم)، X_{zji} (توصیفگر (ژام) از ستون (ام)، Max_i ماکزیمم داده ستون (آم) و Min_i مینیمم داده ستون (آم)، است.

در این مطالعه، در مرحله طبقه‌بندی مولکول‌ها، با آستانه گذاری مناسب مقدار IC_{50} می‌توان دریافت که ریز مولکول‌هایی با $IC_{50} < 7 \mu\text{m}$ ، توانایی مهار مؤثر مولکول کیناز را دارند (فعال) و مولکول‌هایی با $IC_{50} \geq 7 \mu\text{m}$ به خوبی از این توانایی برخوردار نمی‌باشند (غیرفعال)، بر این اساس از ۹۰ داده اولیه، ۴۳ داده به کلاس فعال با برچسب 1 و ۴۷ داده به کلاس غیرفعال با برچسب -1 تعلق گرفت. مدل به کار گرفته‌شده در این مقاله به منظور طبقه‌بندی ریز مولکول‌های

در این پژوهش که تمامی روشها در نرم افزار Matlab پیاده سازی شده است، ۹۰ داده به روش cross validation K-fold به داده های تست و آموزش تقسیم شدند که مقدار K در اینجا با توجه به تعداد داده ها، ۵ انتخاب شد. هر بار یک فولد به عنوان داده تست و باقی فولدها به عنوان داده آموزش به مدل داده شده و پارامترهای ACC, SP, SE, MCC و محاسبه و در نهایت میانگین پارامترهای تمامی فولدها به عنوان مقادیر نهایی گزارش شد.

پس از پیش پردازش داده ها و استخراج ویژگی ها، توصیفگرهای بهینه از طرق الگوریتم ژنتیک برگزیده شدند. پس از چندین مرتبه اجرای الگوریتم ژنتیک و به دنبال آن، باقی مدل های طبقه بندی و پیش بینی کننده، به این نتیجه رسیدیم که مدل ها با ۶ توصیفگر بهینه نتایج قابل قبولی خواهند داشت.

سپس داده ها به روش شبکه عصبی LVQ طبقه بندی شدند. ابتدا مدل طراحی شده یک بار برای داده ها بدون اعمال الگوریتم ژنتیک و کاهش بعد و سپس برای داده هایی که به روش ژنتیک کاهش بعد یافته بودند، اجرا شد تا تأثیر کاهش بعد بر عملکرد مدل شفاف گردد. برای پی بردن به تعداد گره لایه پنهان که مدل با آن بهترین عملکرد را دارد نیز، این تعداد از ۲ تا ۱۰ تغییر داده و میزان صحت در هر تکرار بررسی شد که نتایج در شکل ۱ گزارش شد. همان گونه که در این شکل مشاهده شد، بهترین تعداد گره از نظر هزینه محاسبات، زمان و دقت، شش بود.

آموزشی، $\|X-W_j\|$: فاصله اقلیدسی بین بردار ورودی و [آمین خروجی]

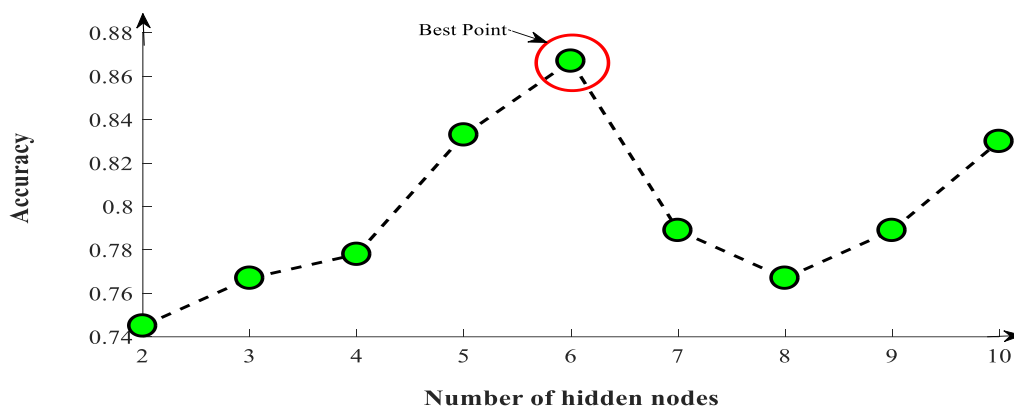
۱. انتخاب اولیه بردار وزن و نرخ یادگیری (α)
۲. مقدار J را به نحوی انتخاب کن که مقدار $\|X-W_j\|$ حداقل شود.
۳. به روزرسانی وزن ها

$$W_j(\text{new})=W_j(\text{old})+\alpha[X-W_j(\text{old})] \quad (\text{if } C_j=T)$$

$$W_j(\text{new})=W_j(\text{old})-\alpha[X-W_j(\text{old})] \quad (\text{if } C_j \neq T)$$
۴. کاهش نرخ یادگیری
۵. تا زمانی که به شرط خاتمه نرسیده است الگوریتم از مرحله (۲) تکرار شود، (شرط خاتمه می تواند تعداد تکرار معین و یا کمتر شدن مقدار خطا از میزانی مشخص باشد [۱۹]).

در این پژوهش همچنین تخمین دقیق اثر بیولوژیکی لیگاندها، با استفاده از روش خطی مینیمم خطای جزئی یا همان PLS(Partial Least Squares Regression) صورت گرفت. به طور کلی برای برآورد پارامترهای یک مدل دو رویکرد از جمله رویکرد مبتنی بر کوواریانس و رویکرد مبتنی بر واریانس یا PLS، وجود دارد. در PLS متغیرهای پنهان به گونه ای برآورد خواهند شد که ترکیب خطی از مقادیر مطلوب خود باشند. در این روش وزن ها به گونه ای محاسبه می شوند که برای پیش بینی متغیرهای وابسته از روی متغیرهای مستقل، بیشترین واریانس را داشته باشد. روش حداقل مربعات جزئی سازگاری بسیاری با نمونه ها و مجموعه های کوچک دارد.

نتایج



شکل ۱: تغییرات صحت مدل LVQ به نسبت تغییرات تعداد گره های لایه پنهان شبکه

۲-۵) محاسبه گردیدند که در آن TP (True Positive)، مثبت درست، TN (True Negative)، منفی درست، FP (False Positive)، مثبت نادرست و FN (False Negative)، منفی نادرست می باشد.

جهت بررسی عملکرد کلاسیفایر (Classifier)، پارامترهای صحت (ACC (Accuracy)، حساسیت (Sensitivity) و ویژگی (SE (Specificity) و ضریب همبستگی متیو (MCC (Mathew correlation coefficient) (معادلات

$$SE = \frac{TP}{TP + FN} \quad \text{معادله (۲)}$$

$$SP = \frac{TN}{TN + FP} \quad \text{معادله (۳)}$$

$$ACC = \frac{TP + TN}{TP + TN + FP + FN} \quad \text{معادله (۴)}$$

$$MCC = \frac{TP - FP \cdot FN}{\sqrt{(TP + FN)(TN + FP)(TP + FP)(TN + FN)}} \quad \text{معادله (۵)}$$

ژنتیک تأثیر بسزایی در بهبود عملکرد مدل به همراه داشت (جدول ۲).

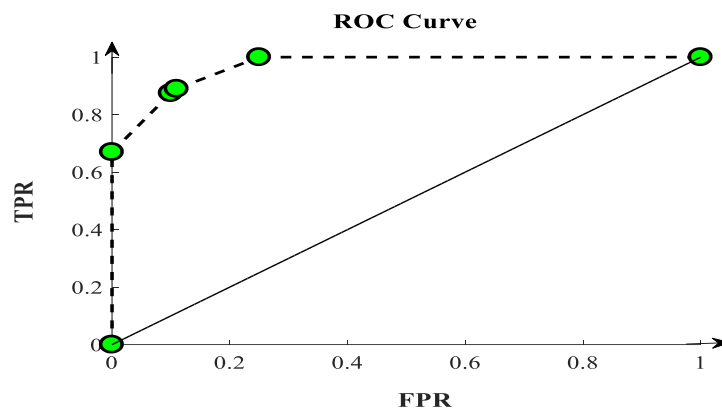
به منظور بررسی عملکرد الگوریتم ژنتیک نتایج مدل در دو حالت مختلف، پیش از کاهش بعد و بعد از آن، مورد ارزیابی قرار گرفت، همان گونه که مشاهده شد، پیاده سازی الگوریتم

جدول ۲: مقادیر صحت، حساسیت، ویژگی و ضریب همبستگی متیو در مدل طبقه بندی کننده LVQ برای داده ها قبل و بعد از انجام کاهش بعد

نوع داده برده شده	صحت (%)	حساسیت (%)	ویژگی (%)	ضریب همبستگی متیو (%)
پیش از کاهش بعد	۷۴/۴۵	۷۱/۴۳	۷۷/۰۸	۴۸/۵
بعد از کاهش بعد به روش الگوریتم ژنتیک	۸۶/۷	۸۳/۴	۸۹/۶	۷۳/۲

تعداد موارد تخمین زده شده مثبت که به درستی تخمین زده نشده اند (FPR) نیز، به ازای تکرار مدل در فولدهای مختلف رسم و در شکل ۲ آورده شد.

از طرف دیگر، جهت ارزیابی دقیق تر مدل، نمودار (Receiver Operating Characteristic) ROC مدل که منحنی با نمودار عمودی برحسب تعداد موارد تخمین زده شده مثبت که به درستی تخمین زده شده اند (TPR) و نمودار افقی برحسب

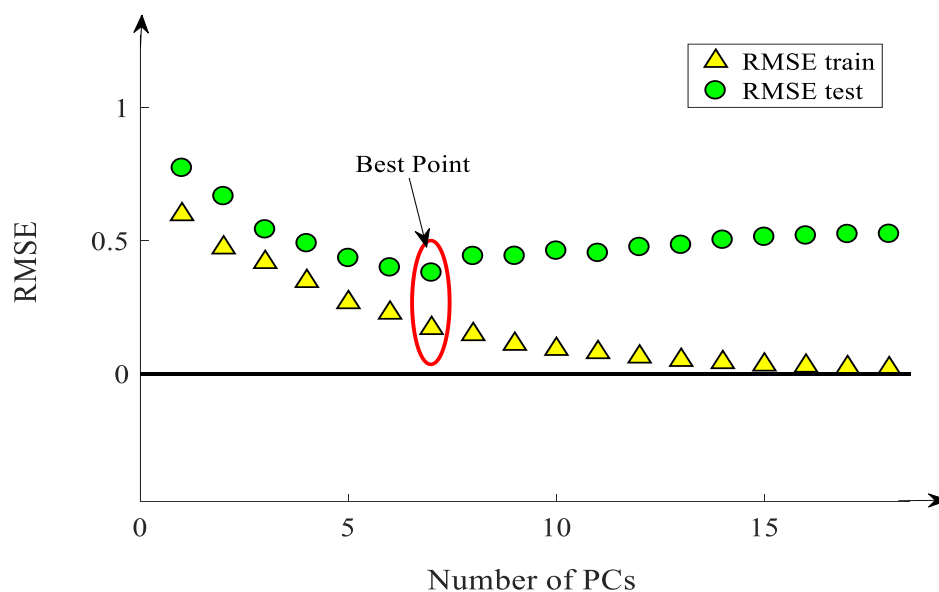


شکل ۲: منحنی ROC کلاسیفایر LVQ

در پایان، جهت تخمین میزان اثر بیولوژیکی هر ریز مولکول، از مدل آماری PLS استفاده شد. جهت ارزیابی مدل PLS از روش اعتبارسنجی RMSE (معادله ۶)، میزان میانگین مینیمم خطای مربع را مشخص می‌کند، استفاده شد. $RMSE_{TRAIN}$ جهت بررسی خطای خروجی داده‌های آموزش و

جهت بررسی خطای خروجی داده‌های آموزش و $RMSE_{TEST}$ جهت بررسی داده‌های تست به کار رفته است. به منظور انتخاب صحیح تعداد مؤلفه‌های بهینه و مؤثر در مدل PLS، برای یک مجموعه داده، تعداد اجزا، بین صفر تا ۱۸، تعداد داده‌های تست آن مجموعه، تغییر داده و مقادیر $RMSE$ محاسبه شد که نتایج مربوطه در شکل ۳ قابل مشاهده است.

$$RMSE = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (O_k - y'_k)^2}{n}} \quad \text{معادله (۶)}$$



شکل-۳: تغییرات $RMSE$ برای داده‌های تست و آموزش به نسبت تغییرات تعداد اجزای مدل PLS

ارزیابی دقیق‌تر مدل PLS میزان همبستگی بین مقادیر خروجی تخمین زده شده توسط مدل و مقدار واقعی IC_{50} ها نیز مورد مطالعه قرار گرفت که این پارامتر از طریق معادله (۷) محاسبه گردید.

در این معادله، y_k خروجی مطلوب، y'_k خروجی تخمینی مدل و n تعداد داده‌ها است. همان‌گونه که در شکل ۳ مشاهده شد، بهترین تعداد مؤلفه جهت تخمین خروجی، از نظر هزینه محاسباتی و دقت مدل، هفت است. از طرفی، به منظور

$$corr(y_k, y'_k) = \frac{cov(y_k, y'_k)}{\sigma_{y_k} \sigma_{y'_k}} \quad \text{معادله (۷)}$$

مختلف در جدول ۳ آورده شد. در واقع، مدل PLS توانسته است به طور متوسط با همبستگی حدود ۰/۸۶ میزان IC_{50} ترکیبات را تخمین بزند.

که در آن $COIT$ همبستگی، COV کوواریانس، y_k خروجی مطلوب، y'_k خروجی مدل و σ انحراف از معیار است. نتایج حاصله برای هر بار تکرار مدل طراحی شده در فولدهای

جدول ۳: میزان همبستگی میان مقادیر مطلوب و مقادیر پیش‌بینی شده توسط مدل PLS در فولدهای مختلف

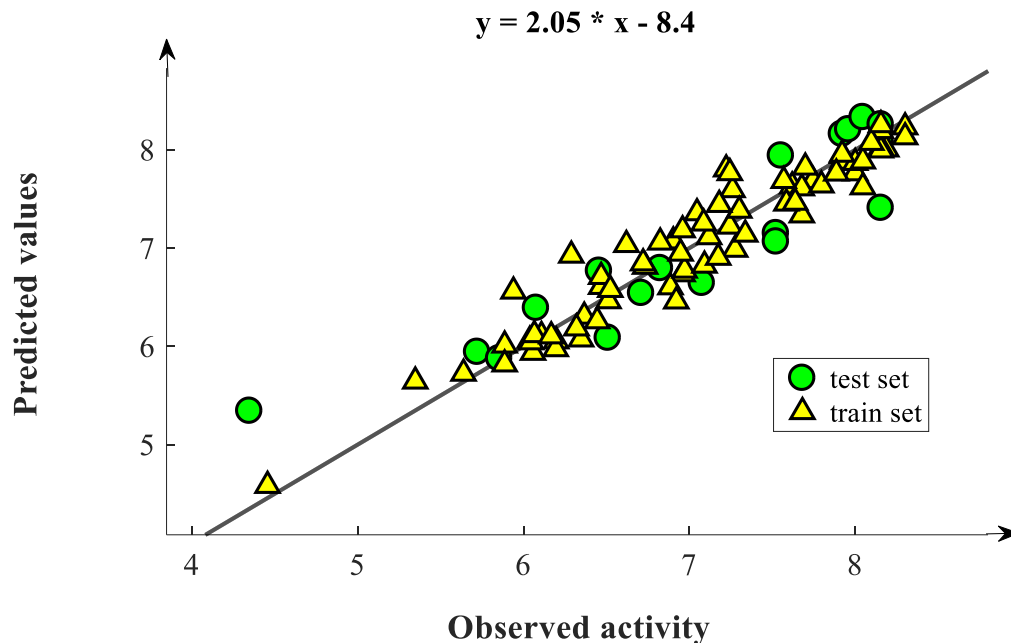
میانگین	۵	۴	۳	۲	۱	شماره تکرار مدل
۰/۸۵۸	۰/۸۰۹	۰/۹۱	۰/۸۶	۰/۸۱۵	۰/۸۹۴	میزان همبستگی

(۴). با توجه به نتایج به دست آمده به نظر می‌رسد رابطه بین مقادیر تخمینی و مقادیر حقیقی از معادله (۸) تبعیت می‌کند.

جهت ارزیابی دقیق‌تر عملکرد مدل تخمینی PLS، منحنی پراکندگی مقادیر خروجی تخمین زده شده بر حسب IC_{50} های واقعی برای نمونه‌های آموزش و تست ترسیم شده است (شکل

$$y = 2.05 * x - 8.4 \quad (۸) \text{ معادله}$$

که در آن X و Y به ترتیب نشانگر مقادیر حقیقی و تخمینی می‌باشد.



شکل ۴: مقایسه مقادیر مطلوب میزان فعالیت ریز مولکول‌ها و مقادیر به دست آمده توسط مدل PLS برای داده‌های تست و آموزش، *مثلث‌های بنفش نمونه‌های آموزشی و دایره‌های سبز نمونه‌های تست می‌باشد.

بحث و نتیجه‌گیری

همان‌گونه که می‌دانید، هر بیماری حاصل به هم خوردن نظم طبیعی یکی از چرخه‌های فعالیت بدن است؛ بنابراین با دانستن این‌که کدام چرخه بدن از نظم طبیعی خود خارج شده است، می‌توان دارویی را به کار برد که دوباره آن را به حالت اولیه

بازگرداند؛ اما از آنجایی که کشف داروهای جدید در آزمایشگاه‌ها و به روش کلینیکالی بسیار پرهزینه و زمان‌بر می‌باشد؛ لذا شناسایی ریز مولکول‌های تأثیرگذار، بر اساس رفتار سایر ریز مولکول‌های مشابه با آنکه قبلاً مورد بررسی قرار گرفته‌اند، در کاهش هزینه‌های طراحی و کشف نمونه‌های جدید دارویی

داده‌های تست دارد. در تعداد بیش از ۶ کامپوننت، RMSE داده‌های آموزش همچنان کاهش می‌یابد؛ اما RMSE داده تست رو به افزایش می‌رود که مطلوب نیست. مدل PLS با ارائه میزان همبستگی ۸۵/۸٪ بین مقادیر مطلوب و مقادیر به دست آمده از مدل، توانسته است تا حد قابل قبولی در تخمین اثر بیولوژیکی مهارکننده‌های پروتئین کیناز مفید واقع شود. لازم به ذکر است داده‌های این پژوهش از مطالعه Saghaie و همکاران [۱۴]، استخراج شد که در آن با استفاده از ویژگی‌های مستخرج از ساختمان مولکول‌ها سعی بر تخمین اثر بیولوژیکی ترکیبات با استفاده از روش PLS نموده و به همبستگی ۹۵٪ رسیده است؛ بنابراین به نظر می‌رسد در این دسته ترکیبات استفاده از ویژگی‌های ساختاری جهت تخمین اثر بیولوژیک بهتر از توصیفگرهای فیزیکو-شیمیایی عمل می‌کند. همچنین با توجه به این که مدل طبقه‌بندی PLS به کار برده شده در این مطالعه، در مقالات دیگری نیز مورد بررسی قرار گرفته و مطلوب بودن عملکرد آن تأیید شده است [۲۰-۲۲]، بنابراین واضح است تفاوت نتایج در این مطالعه و مطالعه مذکور تنها در نوع انتخاب ویژگی‌ها بوده است و مدل طبقه‌بندی PLS عملکرد مناسبی را به اجرا گذاشته است. با توجه به اهمیت مسئله کاهش بعد در روش‌های یادگیری ماشین، لازم است در تحقیقات آینده روش‌های بیشتری در کنار روش الگوریتم ژنتیک مورد تجزیه و تحلیل قرار گیرد.

تشکر و قدردانی

این مطالعه مستخرج از طرح تحقیقاتی، مصوب با شماره ۲۹۷۱۷۴ و با حمایت معاونت آموزشی و پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی اصفهان انجام شد.

تعارض منافع

نویسندگان تعارض منافع نداشتند.

References

1. Lu Z, Hunter T. Metabolic kinases moonlighting as protein kinases. *Trends Biochem Sci* 2018;43(4):301-10. doi: 10.1016/j.tibs.2018.01.006.
2. Ghasemi F, Mehridehnavi A, Fassihi A, Pérez-Sánchez H. Deep neural network in QSAR studies using deep belief network. *Applied Soft Computing*. 2018;62:251-8. doi.org/10.1016/j.asoc.2017.09.040
3. Mostashari-Rad T, Arian R, Sadri H, Mehridehnavi A, Mokhtari M, Ghasemi F, et al. Study of CXCR₄ chemokine receptor inhibitors using QSPR and

بسیار مؤثر می‌باشد. از طرف دیگر، با توجه به رشد روزافزون سرطان در جوامع بشری و تأثیر بسیار زیاد آن از نظر روحی و روانی بر مردم جامعه، طراحی دارو برای گیرنده‌های مرتبط با رشد سلول‌های سرطانی از اهمیت ویژه‌ای در این حوزه برخوردار است که یکی از مهم‌ترین این گیرنده‌ها پروتئین‌های کیناز می‌باشد. پروتئین کیناز یک گروه مهم از آنزیم‌های کیناز است که پروتئین‌ها را با افزودن گروه فسفات (PO₄) فسفوریله می‌کند. بیش از سی درصد از پروتئین‌های بدن تحت تأثیر این آنزیم‌ها فسفوریله می‌شوند. گروه‌های فسفات می‌توانند فعالیت پروتئین را دچار اختلال کنند و باعث ایجاد بسیاری از بیماری‌ها از جمله سرطان گردند. مهار پروتئین کیناز امری حیاتی در درمان بعضی از سرطان‌ها و بیماری‌های التهابی است؛ بنابراین مهارکننده‌های پروتئین کیناز می‌توانند به عنوان دارو عمل کنند.

در این پژوهش، مدل طبقه‌بندی شبکه عصبی LVQ به منظور تمایز قائل شدن میان مهارکننده‌های پروتئین کیناز از غیر مهارکننده‌ها و مدل رگرسیون خطی PLS جهت تخمین مقادیر اثر بیولوژیکی (IC₅₀) هر ریز مولکول کاندید مهارکنندگی پروتئین کیناز، به کار گرفته شد. توصیفگرهای مولکولی که از نرم‌افزار دراگون استخراج می‌شوند، نقش بسیار مهمی در عملکرد مدل‌ها ایفا می‌کنند. به منظور کاهش ابعاد و جلوگیری از بیش برآزش مدل‌ها، در این پژوهش از روش ژنتیک بهره گرفته شد. نتایج به دست آمده از اجرای مدل LVQ قبل و بعد از کاهش بعد، حاکی از آن است که این روش در عملکرد مدل نقش بسزایی ایفا می‌کند و توانسته است صحت مدل را از ۷۱/۴۵٪ به ۸۶/۷٪ برساند. واضح است که مدل LVQ بهترین عملکرد خود را در تعداد گره‌های لایه پنهان برابر با ۶، با صحت ۸۶/۷٪، حساسیت ۸۳/۴٪، اختصاصی بودن ۸۹/۶٪ و ضریب همبستگی متیو ۷۳/۲٪ ایفا خواهد کرد.

نتایج حاصل حاکی از آن است که مدل رگرسیون PLS نیز در تعداد کامپوننت‌های برابر با ۷ کمترین مقدار RMSE را در

molecular docking methodologies. *Journal of Theoretical and Computational Chemistry* 2019;18(04):1950018. doi: 10.1142/S0219633619500184

4. Hughes ZE, Walsh TR. Structural Disruption of an Adenosine-Binding DNA Aptamer on Graphene: Implications for Aptasensor Design. *ACS Sens.* 2017;2(11):1602-11. doi: 10.1021/acssensors.7b00435.

5. Tahir M, Hayat M, Kabir M. Sequence based predictor for discrimination of enhancer and their types

- by applying general form of Chou's trinucleotide composition. *Computer Methods and Programs in Biomedicine* 2017;146:69-75. doi.org/10.1016/j.cmpb.2017.05.008
6. Tiwari AK, Srivastava R. An Efficient Approach for Prediction of Nuclear Receptor and Their Subfamilies Based on Fuzzy k-Nearest Neighbor with Maximum Relevance Minimum Redundancy. *Proceedings of the National Academy of Sciences, India Section A: Physical Sciences* 2018;88(1):129-36. doi: 10.1007/s40010-016-0325-6
7. Derevyanko G, Grudin S, Bengio Y, Lamoureux G. Deep convolutional networks for quality assessment of protein folds. *Bioinformatics* 2018;34(23):4046-53. doi: 10.1093/bioinformatics/bty494
8. Geng H, Lu T, Lin X, Liu Y, Yan F. Prediction of Protein-Protein Interaction Sites Based on Naive Bayes Classifier. *Biochemistry Research International* 2015:1-7.
9. Ghasemi F, Mehridehnavi A, Fassihi A, Pérez-Sánchez H. Deep neural network in QSAR studies using deep belief network. *Applied Soft Computing* 2018;62:251-8. doi.org/10.1016/j.asoc.2017.09.040
10. Song J, Li F, Takemoto K, Haffari G, Akutsu T, Chou KC, Webb GI. PREvalL, an integrative approach for inferring catalytic residues using sequence, structural, and network features in a machine-learning framework. *Journal of Theoretical Biology*. 2018;443:125-37. doi.org/10.1016/j.asoc.2017.09.040
11. Wei L, Xing P, Tang J, Zou Q. PhosPred-RF: A Novel Sequence-Based Predictor for Phosphorylation Sites Using Sequential Information Only. *IEEE Trans Nanobioscience* 2017;16(4):240-7. doi: 10.1109/TNB.2017.2661756.
12. Alladio E, Giacomelli L, Biosa G, Corcia DD, Gerace E3, Salomone A, et al. Development and validation of a Partial Least Squares-Discriminant Analysis (PLS-DA) model based on the determination of ethyl glucuronide (EtG) and fatty acid ethyl esters (FAEEs) in hair for the diagnosis of chronic alcohol abuse. *Forensic Sci Int* 2018;282:221-30. doi: 10.1016/j.forsciint.2017.11.010.
13. Alghamedy F, Bopaiah J, Jones D, Zhang X, Weiss HL, Ellingson SR. Incorporating Protein Dynamics Through Ensemble Docking in Machine Learning Models to Predict Drug Binding. *AMIA Jt Summits Transl Sci Proc* 2018;2017:26 - 34.
14. Saghaie L, Shahlaei M, Madadkar-Sobhani A, Fassihi A. Application of partial least squares and radial basis function neural networks in multivariate imaging analysis-quantitative structure activity relationship: study of cyclin dependent kinase 4 inhibitors. *Journal of Molecular Graphics and Modelling*. 2010;29(4):518-28. doi.org/10.1016/j.jmkgm.2010.10.001
15. Ghasemi F, Fassihi A, Pérez-Sánchez H, Mehri Dehnavi A. The role of different sampling methods in improving biological activity prediction using deep belief network. *J Comput Chem* 2017;38(4):195-203. doi: 10.1002/jcc.24671.
16. Mauri A, Consonni V, Pavan M, Todeschini R. Dragon software: An easy approach to molecular descriptor calculations. *MATCH Communications in Mathematical and in Computer Chemistry* 2006;56(2):237-48.
17. Fang J, Yang R, Gao L, Zhou D, Yang S, Liu AL, et al. Predictions of BuChE inhibitors using support vector machine and naive Bayesian classification techniques in drug discovery. *J Chem Inf Model* 2013;53(11):3009-20. doi: 10.1021/ci400331p.
18. Maltarollo VG, Kronenberger T, Espinoza GZ, Oliveira PR, Honorio KM. Advances with support vector machines for novel drug discovery. *Expert Opin Drug Discov* 2019;14(1):23-33. doi: 10.1080/17460441.2019.1549033.
19. Korkmaz S, Zararsiz G, Goksuluk D. MLViS: A Web Tool for Machine Learning-Based Virtual Screening in Early-Phase of Drug Discovery and Development. *PLoS One* 2015;10(4):e0124600. doi: 10.1371/journal.pone.0124600.
20. Ahmadi M, Shahlaei M. Quantitative structure-activity relationship study of P2X7 receptor inhibitors using combination of principal component analysis and artificial intelligence methods. *Res Pharm Sci* 2015;10(4):307-25.
21. Shahlaei M, Bahrami G, Abdolmaleki S, Sadrjavadi K, Majnooni MB. Application of unfolded principal component analysis-radial basis function neural network for determination of celecoxib in human serum by three-dimensional excitation-emission matrix fluorescence spectroscopy. *Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy* 2015; 138:675-83. doi.org/10.1016/j.saa.2014.12.007
22. Shahlaei M, Madadkar-Sobhani A, Fassihi A, Saghaie L, Arkan E. QSAR study of some CCR5 antagonists as anti-HIV agents using radial basis function neural network and general regression neural network on the basis of principal components. *Medicinal Chemistry Research* 2012;21(10):3246-62. doi: 10.1007/s00044-011-9863-2

Improving biological activity prediction of protein kinase inhibitors using artificial neural network and partial least square methods

Arian Roya¹, Mehri Dehnavi Alireza², Ghasemi Fahimeh^{3*}

• Received: 22 Apr, 2019

• Accepted: 2 Nov, 2019

Introduction: Protein kinase causes many diseases, including cancer; therefore, inhibiting them plays an important role in the treatment of many diseases. Traditional discovery inhibitors of this enzyme is a time-consuming and costly process. Finding a reliable computer-aided drug discovery tools which can detect the inhibitors will reduce the cost. In this study, it is attempted to separate kinase inhibitors into two groups, active and inactive, using artificial neural network and finally predict biological activities of the predicted active compounds by partial least square .

Method: In this study, after extracting the molecular descriptors in order to avoid overfitting problem, dimensional reduction was applied using Genetic algorithm. Moreover, artificial neural network was applied to distinguish active compounds from inactive ones and the biological activities of the small molecules were predicted using partial least square linear regression.

Results: The results show that accuracy of the Neural network model was improved from 74.45% to 86.7%, after reducing molecular descriptor dimensions. . The number of hidden nodes of this model was six with 86.7% accuracy, 83.4% sensitivity, 89.6% specificity and 73.2% Mathew's correlation coefficient. Moreover the partial least square linear regression model predicts the biological activity values by 85.8% correlation.

Conclusion: The Neural network model and the partial least square linear regression model can sufficiently predict Kinase inhibitors and Genetic algorithm will improve the models performance.

Keywords: Protein kinase, Classification, Neural network, Regression, partial least square

• **Citation:** Arian R, Mehri Dehnavi AR, Ghasemi F. Improving biological activity prediction of protein kinase inhibitors using artificial neural network and partial least square methods. Journal of Health and Biomedical Informatics 2020; 7(1): 30-9. [In Persian

1. M.Sc. in Bioelectronics, Bioelectronics Dept., School of Advanced Technologies in Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

2. Ph.D. in Bioelectronics, Professor, Bioelectronics Dept., School of Advanced Technologies in Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

3. Ph.D. in Bioelectronics, Assistant Professor, Bioinformatics Dept., School of Advanced Technologies in Medicine, Isfahan University of Medical Sciences, Isfahan, Iran

***Corresponding Author:** Fahimeh Ghasemi

Address: Isfahan University of Medical Sciences Hezar Jarib St., Isfahan

• **Tel:** 031-37923865

• **Email:** f_ghasemi@amt.mui.ac.ir