

Modèle de Markov Caché (HMM hidden Markov Model)

En biologie on recherche souvent à mettre le bon label sur chaque résidu d'une séquence.

Par exemple :

- définir si un résidu appartient à un exon, un intron ou à une région intergénique.
- déterminer si une nouvelle séquence protéique appartient à une famille de protéines donnée
- etc...

Les modèles de Markov cachés (HMM) permettent de réaliser des modèles probabilistes d'une suite de problèmes linéaires labellisés.

Ils sont utilisés pour :

- déterminer la structure en gènes d'un fragment génomique
- réaliser des alignements multiples
- déterminer des profils
- identifier des sites de régulations
- etc...

Modèle de Markov Caché (HMM hidden Markov Model)

Première étape : modéliser le problème en terme d'états

Exemple simple : dans un casino, ils utilisent la plupart du temps un dé normal, mais occasionnellement aussi un dé pipé. Le dé pipé a une probabilité de 0.5 pour le 6 et de 0.1 pour les autres chiffres.

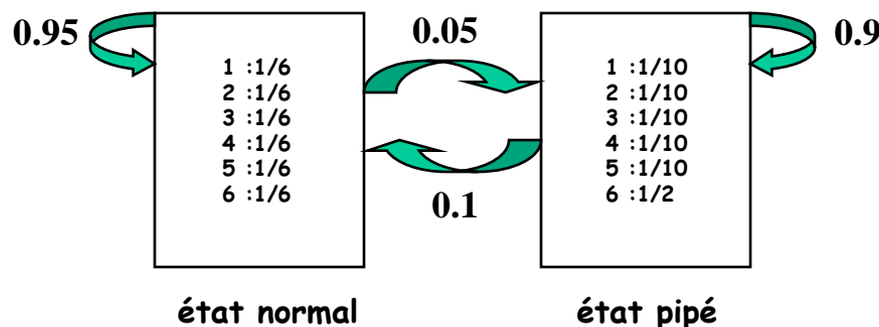
La probabilité de changer du dé normal au dé pipé avant chaque jet est de 0.05, et celle de passer du dé pipé au dé normal est de 0.1.

Le changement de dé suit donc un processus de Markov.

Dans chaque état du processus, le résultat d'un jet de dé est associé à des probabilités différentes.

L'ensemble du processus décrit peut être modélisé par un HMM :

On a deux états : dé normal, dé pipé



Qu'est ce qui est caché :

Observation : résultat du jet de dé
On ne sait pas quel dé est utilisé

L'état de la séquence d'observation
est caché

Modèle de Markov Caché (HMM hidden Markov Model)

Le modèle est décrit par deux ensembles de probabilités :

- probabilités de passer d'un état à l'autre : probabilités de transition
- probabilités d'observer un symbole pour un état donné : probabilités d'émission

A ceci s'ajoute le choix de l'état initial.

Un HMM est donc défini par :

- Un vecteur de probabilités initiales $\Pi = (\pi_i)$
- un vecteur de probabilités de transition $A = (a_{ij})$
(probabilité de passer de l'état i à l'état j)
- une matrice de probabilités d'émission $E = (e_i(b))$
(probabilité que le symbole b soit observé dans l'état i)

La probabilité d'une séquence d'observation x et d'une séquence d'état (chemin) π est donnée par :

$$P(x, \pi) = a_{0\pi_1} \prod_{i=1}^L e_{\pi_i}(x_i) a_{\pi_i \pi_{i+1}}$$

Problème : en général on ne connaît pas π . On cherche à l'estimer.

Modèle de Markov Caché (HMM hidden Markov Model)

On parle de probabilités d'émission car souvent on pense aux HMMs comme étant des modèles qui génèrent ou émettent des séquences.

Par exemple, on peut générer à partir du HMM précédent du casino une séquence aléatoire de résultats de jets de dés en simulant les choix successifs des dés (normal ou pipé) puis la face du dé choisi.

De façon général, on peut générer une séquence x à partir d'un HMM comme suit :

- Premièrement, un état π_1 est choisi à partir de la probabilité a_{0i}
- Dans cet état π_1 , une observation est émise en fonction de la distribution e_{π_1} (distribution des probabilités d'émission associée à π_1)
- Un nouvel état π_2 est choisi en fonction des probabilités de transition $a_{\pi_1 i}$ (choix d'une transition sortante)
- etc

$P(x)$ est la probabilité que x ait été générée par le modèle

Les HMMs définissent donc un processus stochastique :

- non déterministe (une même séquence peut être générées de plusieurs manières différentes)
- markovien : le chemin (la séquence des états) constitue une chaîne de Markov simple puisque la probabilité de transition vers un état ne dépend que de l'état actuel et non des états rencontrés précédemment
- caché : on observe la séquence générée par le modèle mais pas la séquence des états qui génèrent ces observations

Modèle de Markov Caché (HMM hidden Markov Model)

En général on a une séquence d'observation (résultats d'une suite de jets de dé, une séquence d'ADN) et on est intéressé par la suite d'états sous-jacents (dé normal ou pipé, exon, intron ou séquence intergénique).

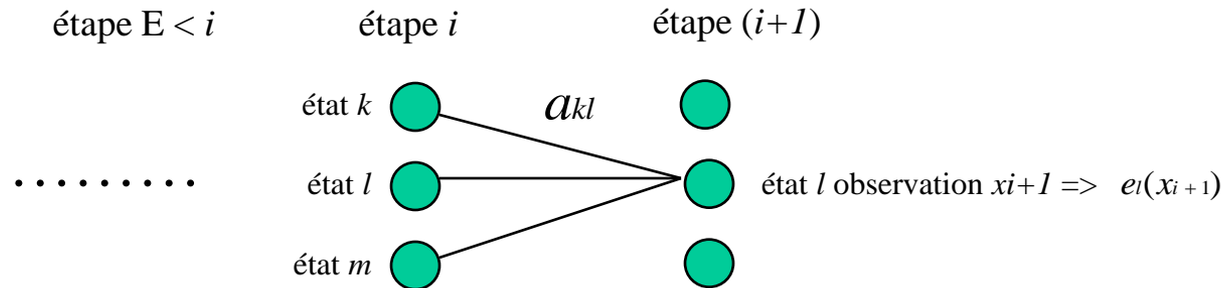
Trouver ce que la séquence d'observation signifie en considérant les états sous-jacents est appelé décodage (decoding).

Plusieurs méthodes existent pour trouver le chemin le plus probable des états cachés, mais la plus commune est l'algorithme de Viterbi.

L'algorithme de Viterbi

Algorithme de programmation dynamique permettant de trouver le chemin le plus probable d'états cachés qui correspond à la séquence d'observation (Viterbi path).

Le chemin le plus probable π^* va être déterminé de façon récursive.



Calcul du chemin le plus probable pour atteindre l'état l à l'étape $i+1$ sachant l'observation x_{i+1} . Ce chemin doit passer par un des trois états à l'étape i .

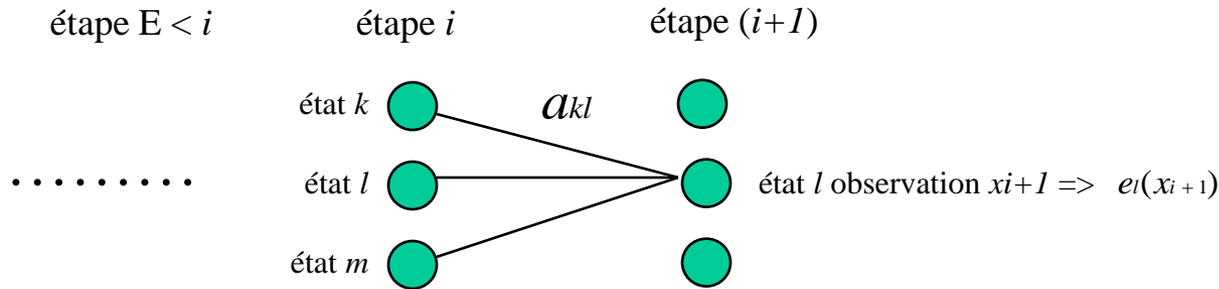
Par exemple, le chemin le plus probable finissant par kl (état k à l'étape i et l à l'étape $i+1$) va correspondre au chemin le plus probable pour atteindre l'état k à l'étape i sachant l'observation x_i suivi par l'état l . La probabilité de ce chemin sera donnée par:

$\Pr(\text{chemin le plus probable pour atteindre } k) \cdot \Pr(l|k) \cdot \Pr(\text{observer } x_{i+1} \text{ à l'état } l)$

Donc la probabilité du chemin pour atteindre l'état l est donnée par:

$\Pr(l \text{ à l'étape } i+1) = \max_{c=k,l,m} \Pr(c \text{ à étape } i) \cdot \Pr(l|c) \cdot \Pr(\text{observer } x_{i+1} \text{ à l'état } l)$

L'algorithme de Viterbi



$\Pr(l \text{ à l'étape } i+1) = \max_{c=k,l,m} \Pr(c \text{ à étape } i) \cdot \Pr(l|c) \cdot \Pr(\text{observer } x_{i+1} \text{ à l'état } l)$

$\Pr(l|c)$ correspond à la probabilité de transition a_{cl}

$\Pr(\text{observer } x_{i+1} \text{ à l'état } l)$ correspond à la probabilité d'émission $e_l(x_{i+1})$

Soit $v_k(i)$ la probabilité du chemin le plus probable se terminant à l'état k pour une observation x_i .

La probabilité du chemin le plus probable pour l'observation x_{i+1} est donnée par:

$$v_l(i+1) = e_l(x_{i+1}) \max(v_k(i) a_{kl})$$

Pour $i = 1$, c'est à dire la première étape, le chemin le plus probable pour atteindre cet état n'existe pas vraiment. On va utiliser la probabilité initiale d'être dans un état l et la probabilité d'émission de x_1 dans cet état.

$$v_l(1) = a_{0l} e_l(x_1)$$

L'algorithme de Viterbi

Comme on calcule à chaque étape, le chemin le plus probable en fonction seulement de l'étape précédente et que l'on veut connaître, étant donné une séquence d'observation, le chemin le plus probable dans l'ensemble du HMM, il va falloir trouver un moyen de garder en mémoire les chemins partiels calculés.

Ceci va être réalisé en gardant pour chaque état un back pointer qui va pointer sur le prédécesseur qui provoque l'état courant, soit :

$$ptr_{i+1}(l) = \arg \max_k (v_k(i) a_{kl})$$

La fonction argmax (argument of the maximum) est la valeur de l'argument pour laquelle une expression donnée atteint sa valeur maximum. Par exemple la valeur maximum de la fonction $x(10-x)$ est 25, ce qui arrive quand x vaut 5. On aura donc : $x \in R \quad \arg \max x(10-x) = 5$

Dans notre cas, l'opérateur argmax va sélectionner l'index k qui maximise l'expression entre parenthèse.

L'algorithme va donc dans un premier temps examiner toute la séquence avant de déterminer l'état final le plus probable, puis par backtracking au travers des pointers ptr , indiquer comment on est arrivé à cet état final le plus probable.

L'algorithme de Viterbi

Dans un HMM, on peut introduire deux états Begin et End qui modélisent le début et la fin du HMM. Ces sites n'émettent pas de symbole. Dans ce cas, l'algorithme de Viterbi est:

Initialisation ($i = 0$) $v_0(0) = 1, v_k(0) = 0$ pour $k > 0$

Récurtivité ($i = 1$ à L) $v_l(i) = e_l(x_i) \max_k (v_k(i-1)a_{kl})$
 $ptr_i(l) = \arg \max_k (v_k(i-1)a_{kl})$

Terminaison $P(x, \pi^*) = \max_k (v_k(L)a_{k0})$
 $\pi^*_L = \arg \max_k (v_k(L)a_{k0})$

Traceback ($i = L$ à 1) $\pi^*_{i-1} = ptr_i(\pi^*_i)$

Si l'état End n'est pas modélisé,
 a_{k0} disparaît

extrait de Durbin et al. (1998), *Biological sequence analysis*, Cambridge University Press)

Le problème pratique le plus ennuyeux avec cet algorithme est que la multiplication de plusieurs probabilités conduit toujours à de très petites valeurs qui conduisent à des effets de bord sur les ordinateurs. C'est pourquoi l'algorithme doit être appliqué dans l'espace des logs, *i.e.*, doit calculer le $\log(v_l(i))$, ce qui conduit les produits à devenir des sommes et les nombres gardent alors des valeurs raisonnables.

Le Forward algorithm

L'algorithme de Viterbi permet de trouver, étant donné une séquence d'observation, le chemin le plus probable dans un HMM (la succession la plus probable d'états) permettant d'expliquer cette séquence d'observation.

Une autre question peut être : Quelle est la probabilité de cette séquence d'observation?

Comme plusieurs chemins différents peuvent conduire à une même séquence d'observation x , nous devons additionner les probabilités de tous les chemins possibles pour obtenir la probabilité de x .

$$P(x) = \sum_{\pi} P(x, \pi)$$

Or, le nombre de chemin possible augmente de façon exponentielle avec la longueur de la séquence, donc calculer cette probabilité en énumérant tous les chemins n'est pas praticable. Cette probabilité peut être aussi calculée par un algorithme de programmation dynamique comme dans le cas de l'algorithme de Viterbi. On remplacera simplement l'étape de maximisation par la somme des probabilités de tous les chemins possibles. Cet algorithme s'appelle le forward algorithm.

La quantité correspondant à la variable $v_k(i)$ dans l'algorithme de Viterbi sera remplacée par :

$$f_k(i) = P(x_1 \dots x_i, \pi_i = k) \quad \text{Elle correspond à la probabilité de la séquence d'observation jusqu'à } x_i \text{ inclus, avec comme contrainte que le chemin } \pi \text{ à l'étape } i \text{ corresponde à l'état } k.$$

D'où l'équation de récursivité:

$$f_l(i+1) = e_l(x_{i+1}) \sum_k f_k(i) a_{kl}$$

Le Forward algorithm

Algorithme

Initialisation ($i = 0$) $f_0(0) = 1$, $f_k(0) = 0$ pour $k > 0$

Récurtivité ($i = 1$ à L) $f_i(i) = e_l(x_i) \sum_k f_k(i-1) a_{ki}$

Terminaison $P(x) = \sum_k f_k(L) a_{k0}$

De même que pour l'algorithme de Viterbi, il est conseillé de travailler dans l'espace des logs.

extrait de Durbin et al. (1998), *Biological sequence analysis*, Cambridge University Press)

Le Backward algorithm

(algorithme progressif/rétrograde ou rétrogressif)

On peut être intéressé par connaître la probabilité que l'observation x_i provienne de l'état k étant donné la séquence d'observation x , *i.e.*,

$$P(\pi_i = k | x)$$

Ceci est la probabilité à postériori de l'état k au temps i (à l'étape i) quand la séquence émise est connue.

On calcule d'abord la probabilité de la séquence d'observation entière avec le i ème symbole produit par l'état k :

$$\begin{aligned} P(x, \pi_i = k) &= P(x_1 \dots x_i, \pi_i = k) P(x_{i+1} \dots x_L | x_1 \dots x_i, \pi_i = k) \\ &= P(x_1 \dots x_i, \pi_i = k) P(x_{i+1} \dots x_L | \pi_i = k) \end{aligned}$$

Le premier terme correspond à $f_k(i)$ calculé par le forward algorithm (probabilité de la séquence d'observation se terminant à l'état k avec comme symbole x_i , calcul progressif des probabilités).

Le second terme exprime le fait que ce qui suit k dépend uniquement de l'état k . Ce terme est appelé $b_k(i)$ (calcul rétrogressif des probabilités qui représente la probabilité d'obtenir les autres observations ultérieures à un état initial ici k)

Il est calculé de façon analogue à ce qui a été décrit pour le forward algorithm mais avec une itération récursive commençant par la fin de la séquence.

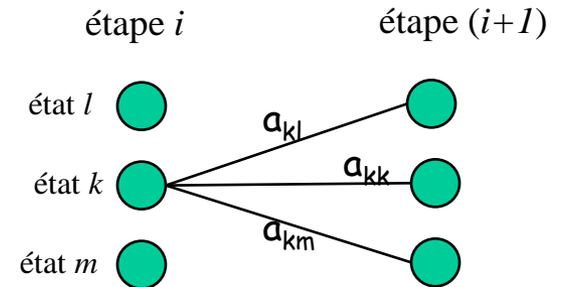
Le Backward algorithm

Algorithme

Initialisation ($i = L$) $b_k(L) = a_{k0}$ pour tout k

Récurtivité ($i = L-1$ à 1) $b_k(i) = \sum_l a_{kl} e_l(x_{i+1}) b_l(i+1)$

Terminaison $P(x) = \sum_l a_{0l} e_l(x_1) b_l(1)$



La terminaison est rarement nécessaire car $P(x)$ est généralement calculée par le forward algorithm. On peut donc écrire l'équation

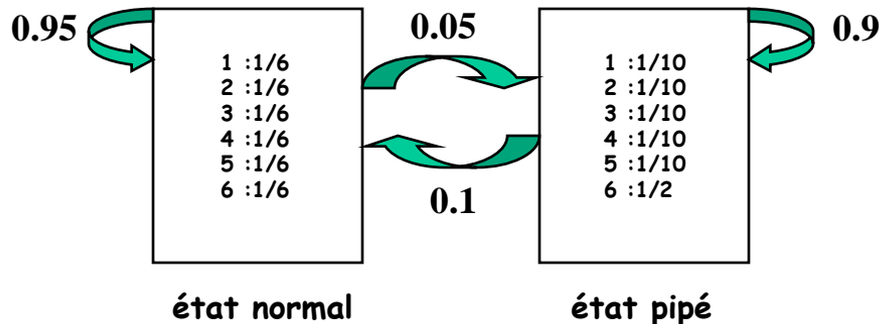
$$P(x, \pi_i = k) = P(x_1 \dots x_i, \pi_i = k) P(x_{i+1} \dots x_L | x_1 \dots x_i, \pi_i = k) = f_k(i) b_k(i)$$

On obtient la probabilité *a posteriori* (probabilité d'être dans l'état k à l'étape i):

$$P(\pi_i = k | x) = \frac{f_k(i) b_k(i)}{P(x)}$$

Estimation des paramètres d'un HMM

Jusqu'à présent nous avons travaillé avec des HMM complètement décrits (on connaissait toutes les probabilités (comme exemple du casino)).



Cependant quand on établit un HMM, une fois la topologie du modèle construite, il va falloir estimer les paramètres du modèle, à savoir, les probabilités initiales, les probabilités de transition et les probabilités d'émission.

Le plus souvent nous disposons d'un ensemble d'exemples pour lesquels nous connaissons le chemin dans le HMM. Des algorithmes existent pour estimer ces paramètres si les chemins sont inconnus, notamment l'algorithme de Baum-Welch.

Estimation des paramètres d'un HMM

Cas où les chemins des exemples sont connus :

On peut calculer le nombre de fois où chaque transition particulière ou chaque émission particulière de symbole est rencontrée dans l'ensemble d'apprentissage.

Soit :

A_{kl} le nombre de fois où nous observons une transition de l'état k vers l'état l dans l'ensemble d'apprentissage

$E_k(b)$ le nombre de fois où le symbole b est émis par l'état k

a_{kl} et $e_k(b)$, les probabilités de transition et d'émission sont données par estimation des maximums de vraisemblance :

$$a_{kl} = \frac{A_{kl}}{\sum_{l'} A_{kl'}} \quad \text{et} \quad e_k(b) = \frac{E_k(b)}{\sum_{b'} E_k(b')} \quad \begin{array}{l} \sum_{l'} A_{kl'} \rightarrow \text{Nombre total de transitions de } k \\ \sum_{b'} E_k(b') \rightarrow \text{Nombre total d'observations à l'état } k \end{array}$$

Problème quand un état k n'est jamais observé dans l'ensemble d'apprentissage car les estimations des probabilités sont alors indéfinies (numérateur et dénominateur égaux à 0). Pour éviter ce problème, on ajoute à A_{kl} et $E_k(b)$ des pseudocounts prédéterminés. On a alors :

$$a_{kl} = \frac{A_{kl} + r_{kl}}{\sum_{l'} A_{kl'} + r_{kl'}} \quad \text{et} \quad e_k(b) = \frac{E_k(b) + r_k(b)}{\sum_{b'} E_k(b') + r_k(b')}$$

Les pseudocounts doivent refléter les connaissances que l'on a à priori sur les biais des valeurs des probabilités

Estimation des paramètres d'un HMM

Cas où les chemins sont inconnus : L'apprentissage par l'algorithme de Baum-Welch.

Trouver le modèle μ qui maximise la probabilité d'une séquence d'observation $x = (x_1, x_2, \dots, x_n)$.

Impossible de trouver un modèle de façon analytique. Utilisation d'un algorithme itératif qui permet d'estimer les paramètres du modèle qui maximisent la probabilité d'une séquence d'observation.

Utilisation d'une procédure par itération : méthode couramment utilisée l'algorithme de Baum-Welch (utilisation de l'algorithme forward-backward) :

Cet algorithme calcule les A_{kl} et les $E_k(b)$ comme le nombre attendu de fois où chaque transition et chaque émission sont utilisées étant donné les séquences d'apprentissage. Il utilise les mêmes valeurs forward and backward que celles calculées lors de la méthode de calcul des probabilités à postériori.

Soit une séquence d'observation $x = x_1 \dots x_T$, notre but est de trouver les paramètres $\theta = \langle A, E \rangle$ qui maximise la probabilité $P(x|\theta)$ de générer x avec le modèle.

La probabilité que a_{kl} soit utilisée à la position i de la séquence d'observation x est donnée par :

- la probabilité que le modèle a émis les symboles (x_1, x_2, \dots, x_i) et se trouve dans l'état k à la position i . Peut être obtenu en utilisant l'algorithme forward.
- la probabilité d'émettre la séquence restante si on est à l'état l à la position $i+1$. Peut être obtenu en utilisant l'algorithme backward.
- la probabilité de passer de l'état k (position i) à l'état l (position $i+1$) (probabilité de transition a_{kl}) en émettant le caractère x_{i+1} .

$$P(\pi_i = k, \pi_{i+1} = l | x, \theta) = \frac{f_k(i) a_{kl} e_l(x_{i+1}) b_l(i+1)}{P(x)}$$

θ : paramètres du modèle, c'est-à-dire l'ensemble des probabilités de transition et d'observation.

Estimation des paramètres d'un HMM

Probabilité a_{kl} que l'on passe de l'état k à l'état l à la position i de la séquence est donc :

$$P(\pi_i = k, \pi_{i+1} = l | x, \theta) = \frac{f_k(i) a_{kl} e_l(x_{i+1}) b_l(i+1)}{P(x)}$$

θ : Paramètres du modèle, c'est-à-dire l'ensemble des probabilités de transition et d'observation.

On peut donc en déduire le nombre attendu de fois que a_{kl} est utilisé en sommant sur toutes les positions et toutes les séquences d'apprentissage :

$$A_{kl} = \sum_j \frac{1}{P(x^j)} \sum_i f_k^j(i) a_{kl} e_l(x_{i+1}^j) b_l^j(i+1)$$

(Eq. 1)

avec $f_k^j(i)$

La variable forward $f_k(i)$ calculée pour la séquence j

$b_l^j(i)$

La variable backward correspondante

Estimation des paramètres d'un HMM

De même, on peut calculer la probabilité que la symbole x_i soit émis par l'état k . Cela correspond à la probabilité d'être à l'état k à la position i , c'est-à-dire à la probabilité (probabilité *à posteriori*) :

$$E_k(x_i) = P(\pi_i = k | x) = \frac{f_k(i)b_k(i)}{P(x)}$$

On peut donc en déduire le nombre attendu de fois où la lettre a apparaît à l'état k en sommant sur toutes les positions et toutes les séquences d'apprentissage :

$$E_k(a) = \sum_j \frac{1}{P(x^j)} \sum_{\{i|x_i^j=a\}} f_k^j(i)b_k^j(i) \quad (\text{Eq. 2})$$

La somme interne est réalisée sur les positions i pour lesquelles le symbole émis est a .

Estimation des paramètres d'un HMM

Une fois ces estimations calculées, les nouveaux paramètres sont calculés comme précédemment.

$$a_{kl} = \frac{A_{kl} + r_{kl}}{\sum_{l'} A_{kl'} + r_{kl'}} \quad \text{et} \quad e_k(b) = \frac{E_k(b) + r_k(b)}{\sum_{b'} E_k(b') + r_k(b')} \quad (\text{Eq. 3})$$

On ré-estime les probabilités en utilisant les nouvelles valeurs calculées des a_{kl} et $e_k(b)$ comme paramètres θ du modèle

Critère de convergence : arrêt quand le changement de la valeur de la nouvelle log-vraisemblance (log likelihood) est inférieure à un seuil donné prédéfini ou si le nombre d'itérations est dépassé.

La log-vraisemblance du modèle est donnée pour n séquences d'observation dans l'apprentissage par :

$$\sum_{j=1}^n \log P(x^j | \theta)$$

Résumé de l'algorithme de Baum-Welch

Initialisation : Choix arbitraire des paramètres du modèle

Récurrance

Initialisation de toutes les variables A et E par les valeurs r de pseudocounts ou à 0

Pour chaque séquence $j = 1 \dots n$:

Calculer $f_k(i)$ en utilisant l'algorithme forward

Calculer $b_k(i)$ en utilisant l'algorithme backward

Ajouter la contribution de la séquence j à A (eq. 1) et E (eq. 2)

Calcul des nouveaux paramètres du modèle (eq. 3)

Calcul du nouveau log likelihood du modèle

Terminaison :

Stop si le changement de la valeur du log likelihood est inférieure à un seuil prédéfini

Ou si le nombre maximum d'itération est atteint.

L'algorithme de Baum-Welch est un cas spécifique d'une approche générale d'estimation probabiliste des paramètres appelée EM algorithme (expectation-maximisation).

On peut aussi utiliser l'algorithme de Viterbi pour estimer les paramètres mais moins bonnes performances.

Identification des gènes codant pour des protéines dans les génomes ou grands fragments génomiques

Un modèle simple de gènes procaryote

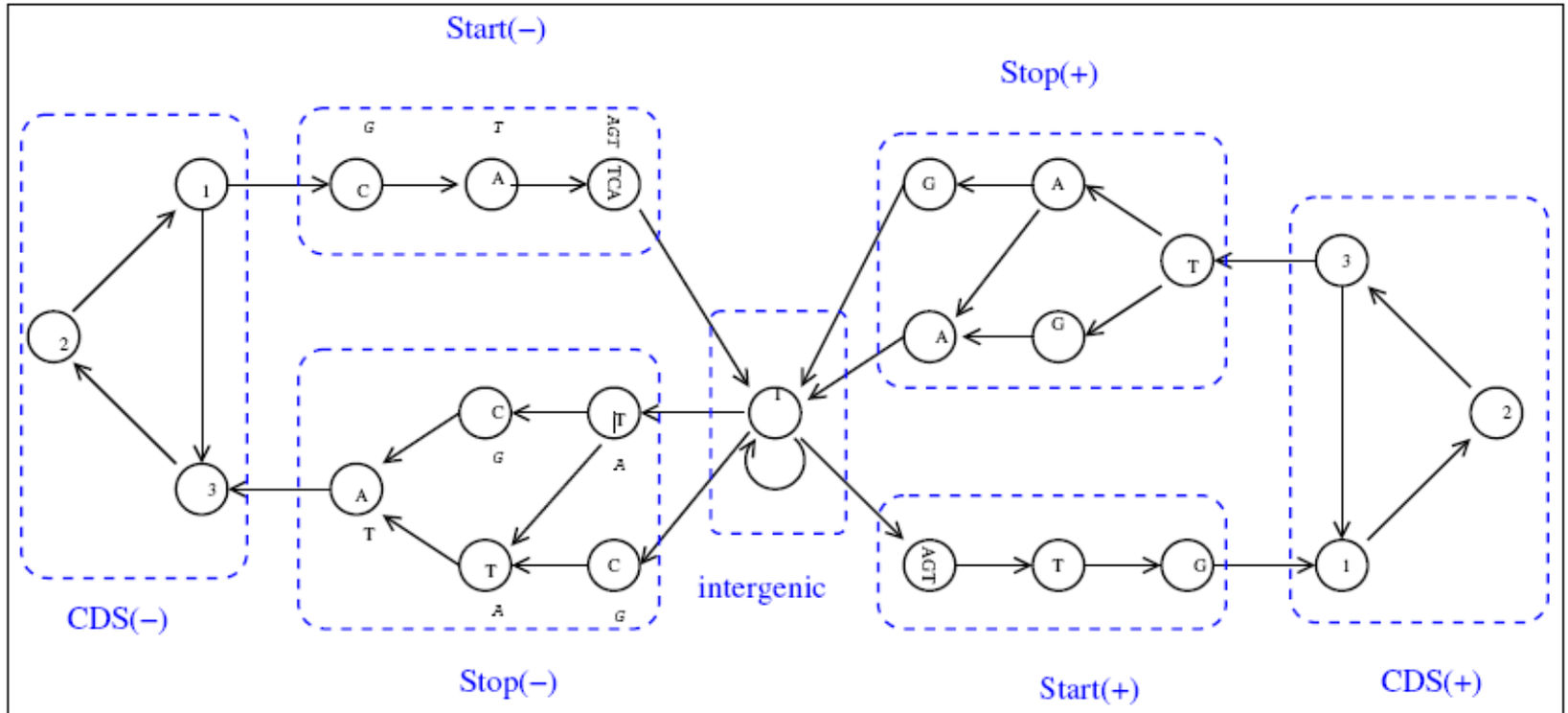
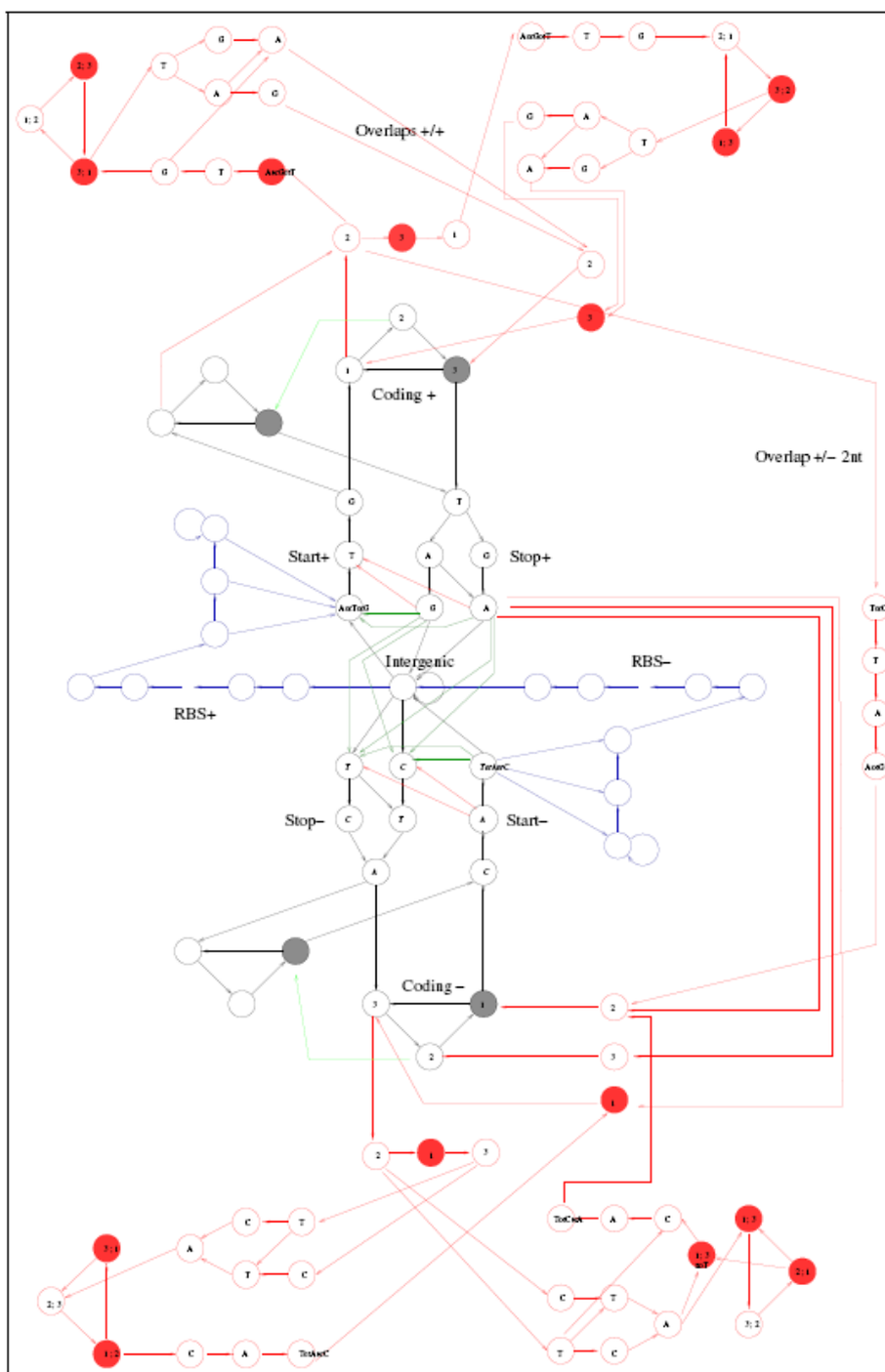
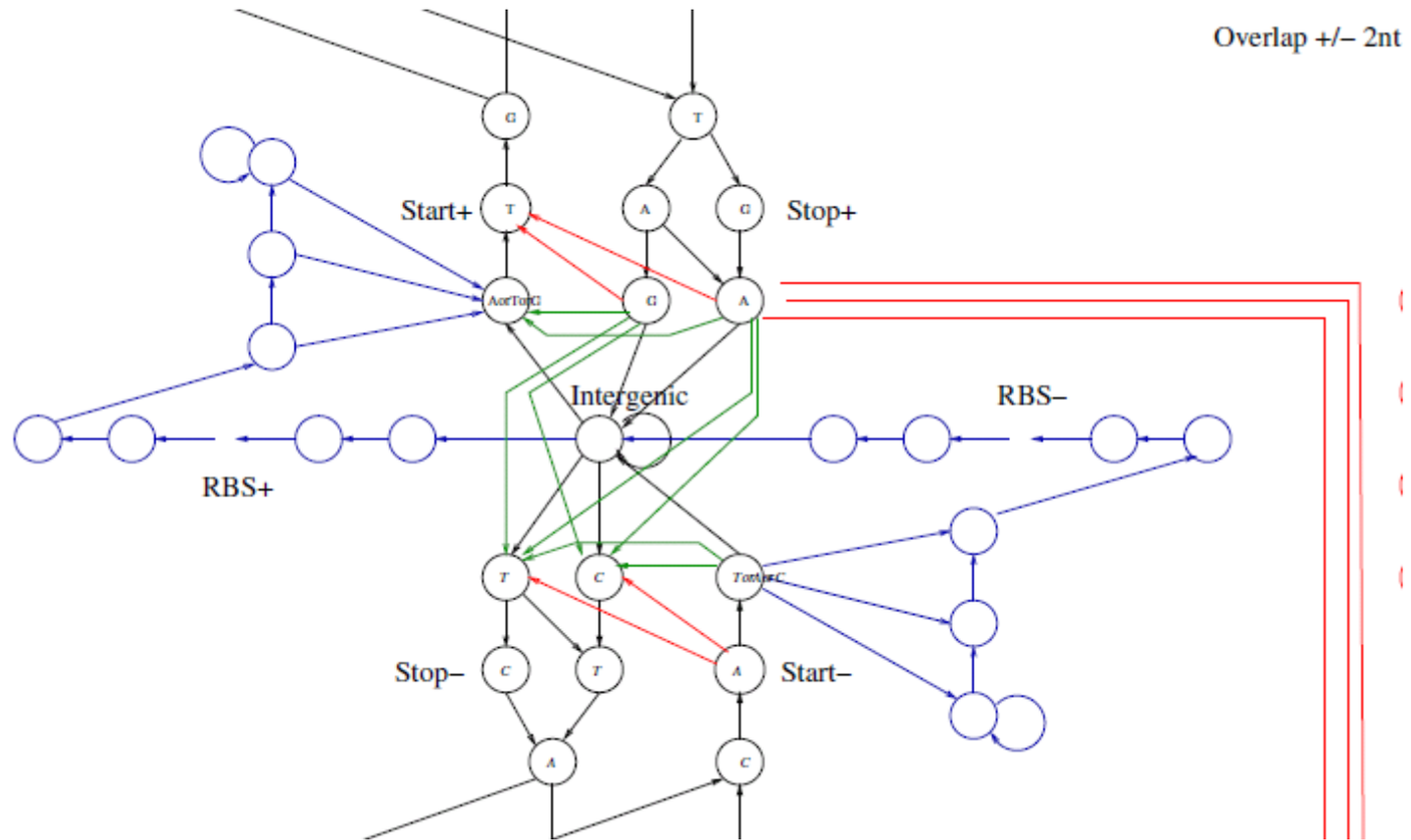


FIG. 1 – Example of a simple HMM dedicated to bacterial coding sequences detection

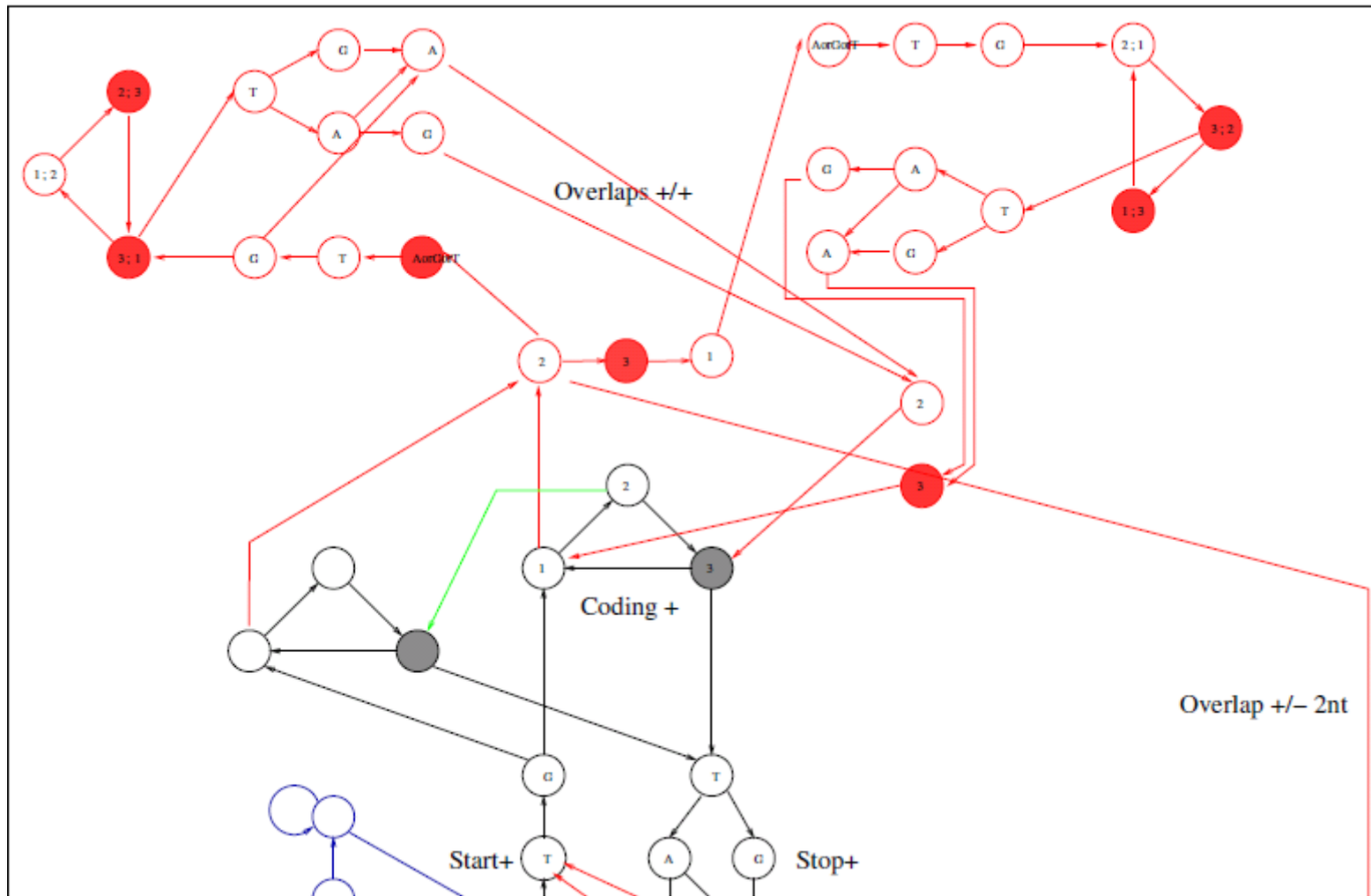
Modèle de SHOW



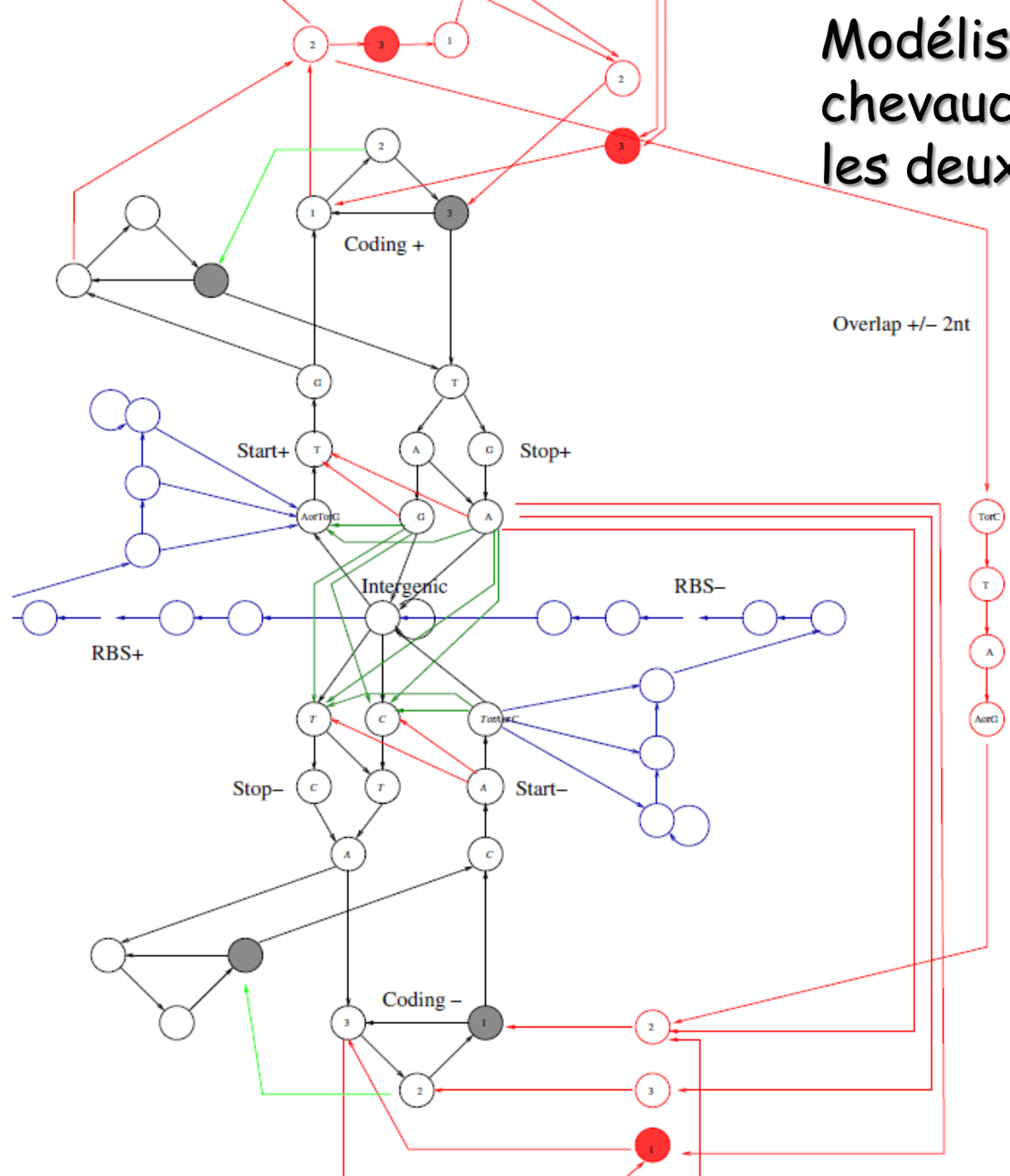
Modèle de SHOW : extrait



Modélisation CDS chevauchantes brin direct



Modélisation CDS chevauchantes sur les deux brins



Les GHMM : Generalized Hidden Markov Model

Les HMM vu précédemment ne permettent pas de prendre en compte la longueur des régions à identifier (CDS, exons, introns etc.).

L'idée est que la probabilité d'observation d'une suite de nucléotides d'un même état n'est pas uniquement le produit des probabilités associées à chaque nucléotides. Elle dépend aussi de la longueur de cette suite, c'est-à-dire que la probabilité qu'un segment de séquence soit dans un état donné est aussi fonction de sa longueur.

Pour pouvoir prendre cela en compte, il faut recourir à des GHMM.

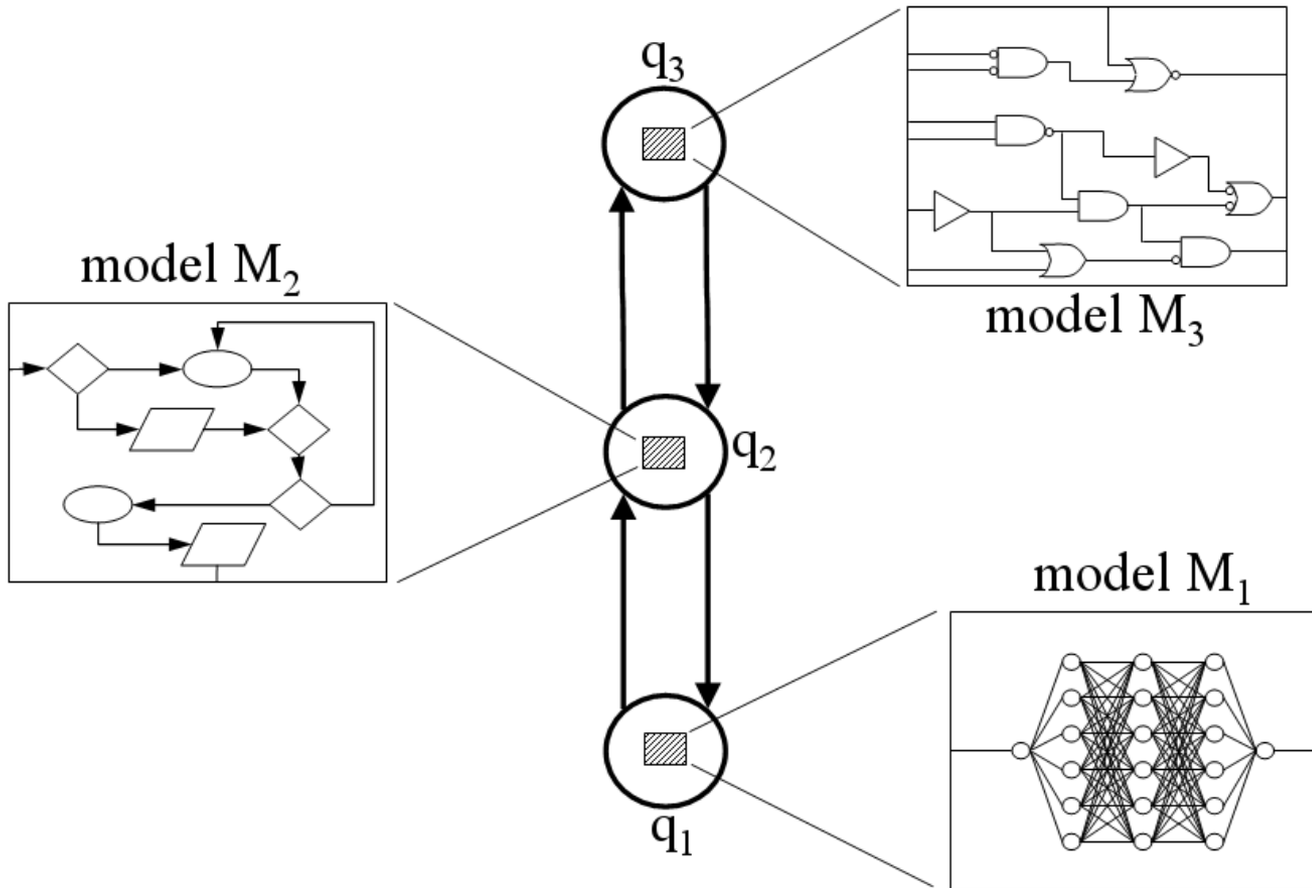
Un GHMM est défini par :

- un ensemble fini d'états $Q = \{q_0, q_1, \dots, q_m\}$
- Un vecteur de probabilités initiales $\Pi = (\pi_i)$
- un vecteur de probabilités de transition $A = (a_{ij})$
- une matrice de probabilités d'émission
- une distribution des longueurs (duration)

GHMM et HMM : principales différences

- Chaque état émet maintenant une sous séquence et non plus juste un symbole
- Les longueurs sont maintenant explicitement modélisées
- Les probabilités d'émission peuvent maintenant être obtenues par n'importe quel modèle probabiliste (des modèles différents peuvent être utilisés suivant l'état à identifier)
- Cela tend à réduire le nombre d'état, donc plus simple et plus facile à modifier

GHMM



Avantages :

- * abstraction des sous-modèles
- * architecture plus simple
- * modélisation de la durée des états

Désavantage :

- * complexité du décodage

modèle de genMark.hmm : « GHMM »

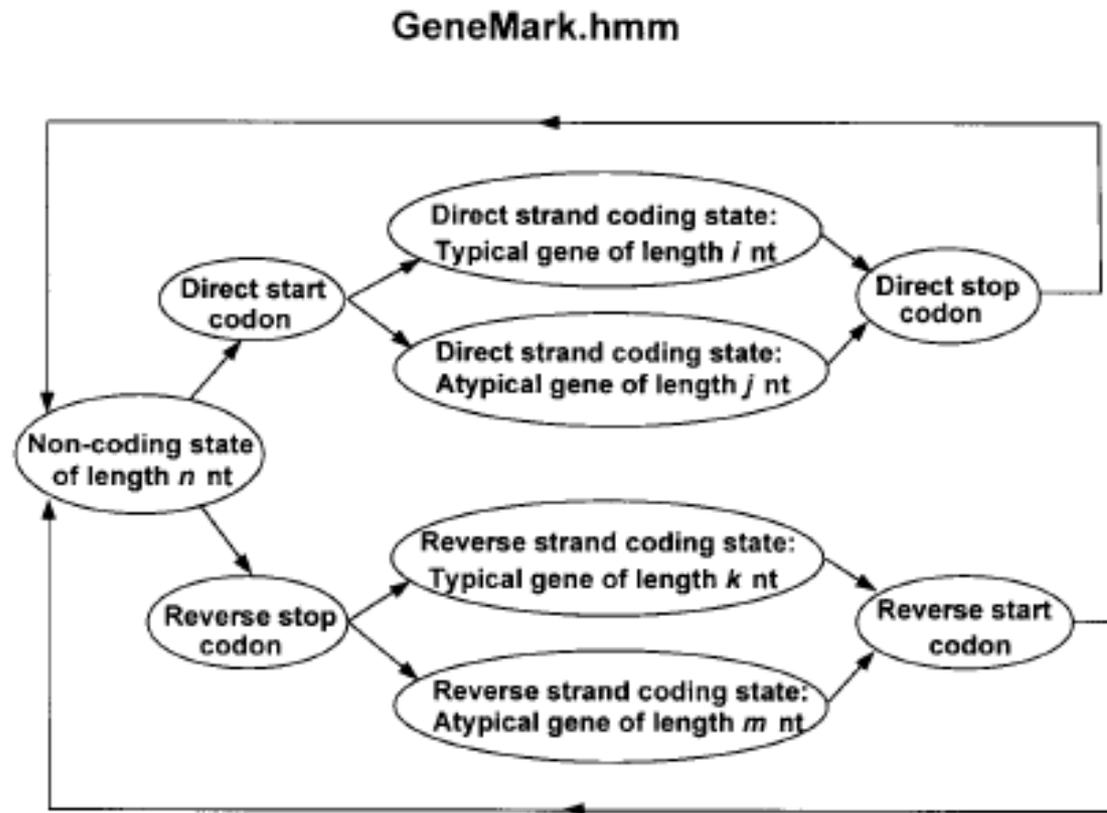


Figure 1. Hidden Markov model of a prokaryotic nucleotide sequence used in the GeneMark.hmm algorithm. The hidden states of the model are represented as ovals in the figure, and arrows correspond to allowed transitions between the states.

(extrait de Nucleic Acids Res. (1998), 26, 1107-1115)

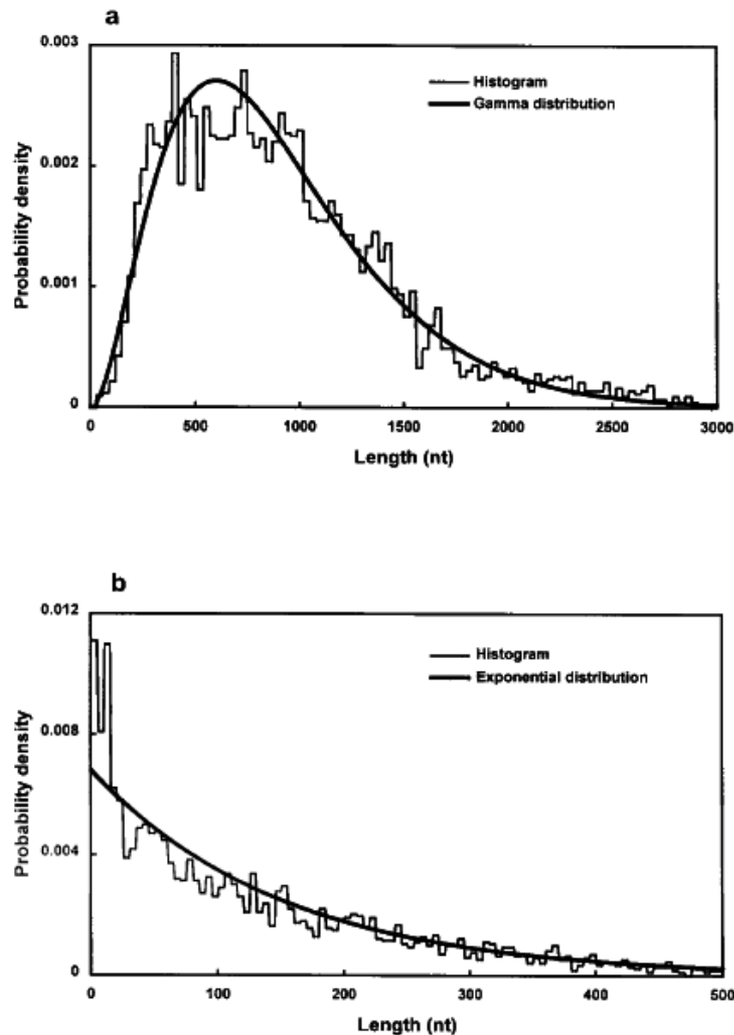
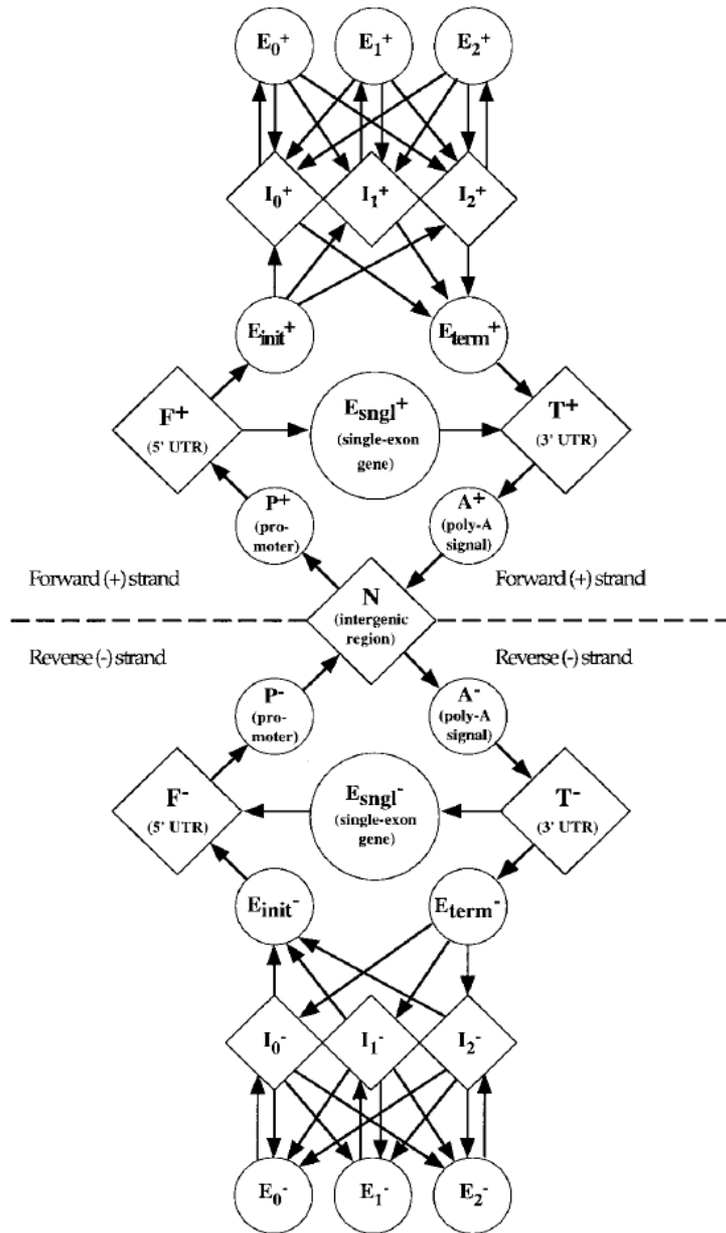


Figure 2. Length distribution probability densities of protein-coding and non-coding regions derived from the annotated *E.coli* genomic DNA (histograms). (a) Coding regions; the solid curve is the approximation by γ distribution $g(d) = N_c(d/D_c)^2 \exp(-d/D_c)$, where d is the length in nt, $D_c = 300$ nt, N_c is the coefficient chosen to normalize the distribution function on the interval from 30 nt (the minimal length of coding region) to 7155 nt (the maximal length). (b) Non-coding regions; the solid curve is the approximation by exponential distribution $f(d) = N_n \exp(-d/D_n)$, where $D_n = 150$ nt. The coefficient N_n normalizes the distribution function on the interval from 1 to 1000 nt.

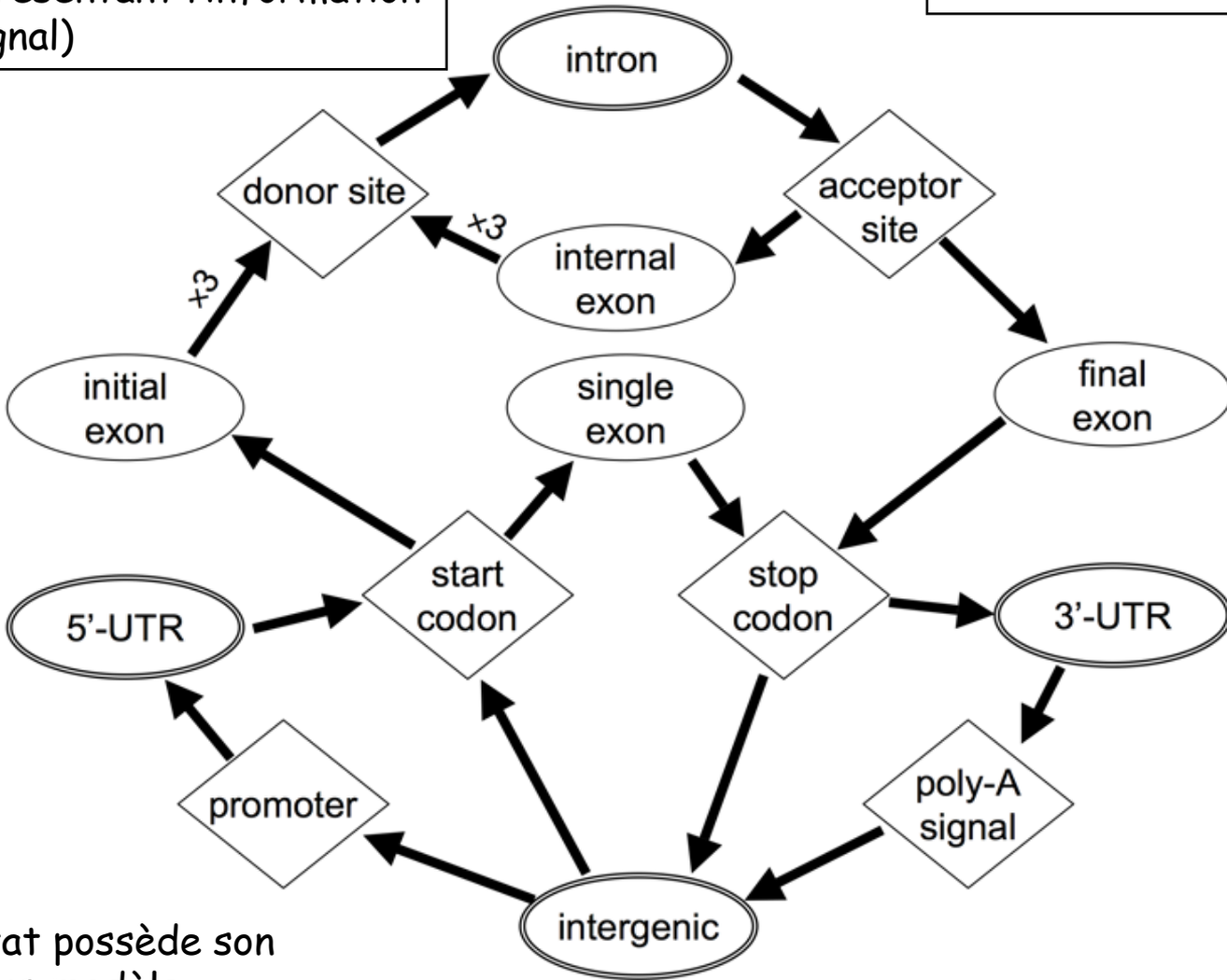
Modèles de gènes : génomes eucaryotes



GHMM : modèle de GENSCAN
(extrait de J. Mol. Biol. (1997) 268, 78-94)

Losanges : états de longueur fixe (états représentant l'information de type signal)

Ovales : états de longueur variable (états représentant l'information de type contenu)



Chaque état possède son propre sous-modèle

Distribution des longueurs (extrait de J. Mol. Biol. (1997) 268, 78-94)

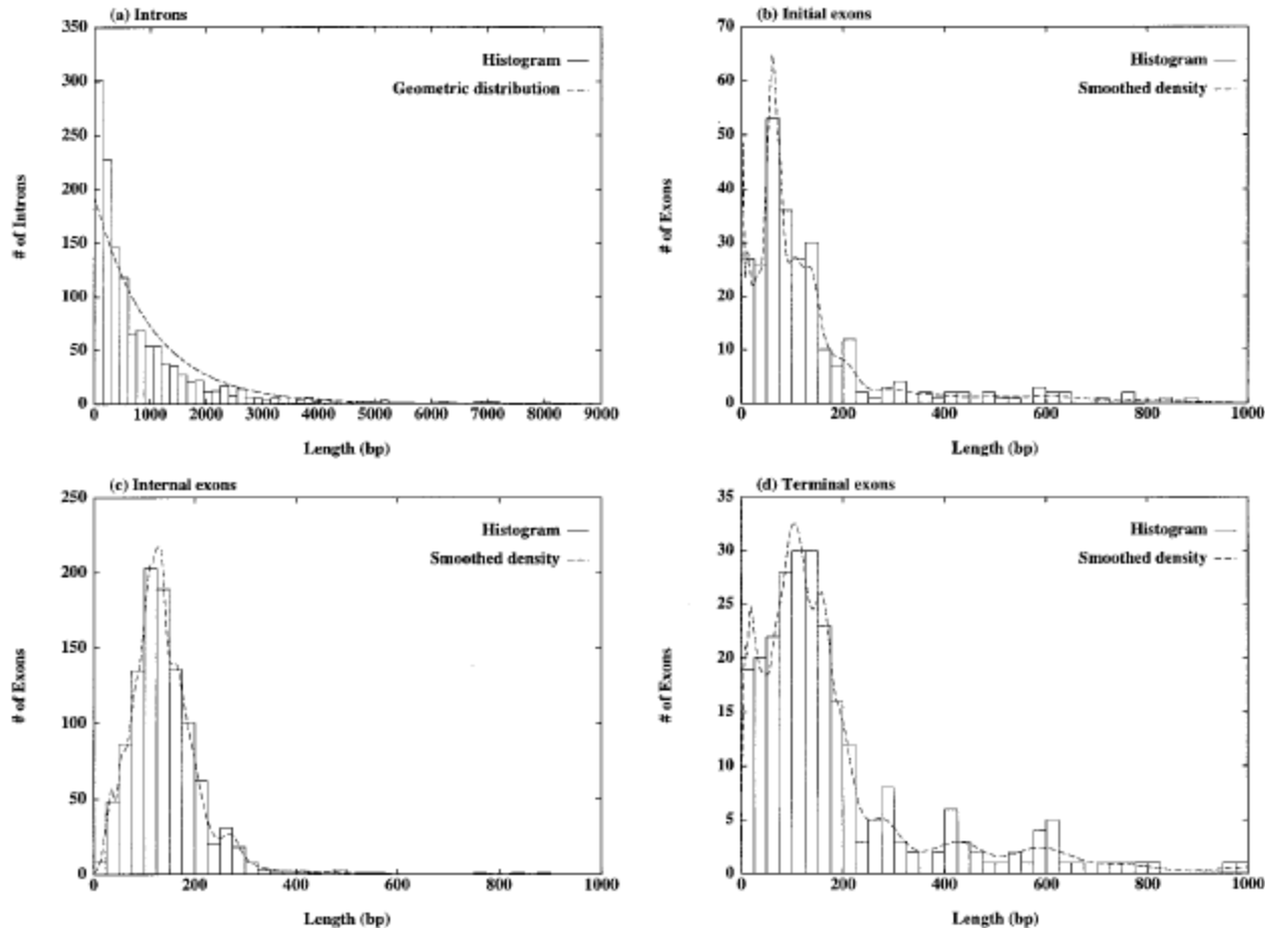
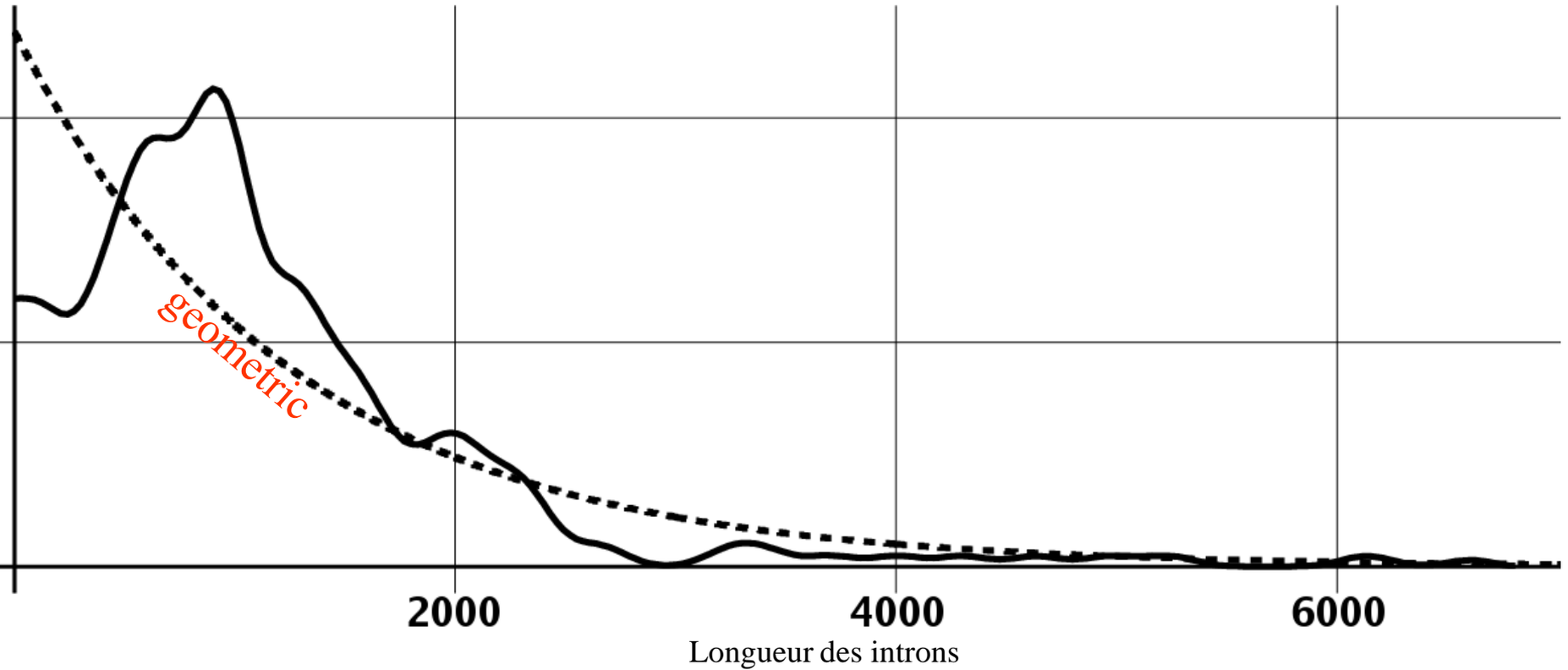
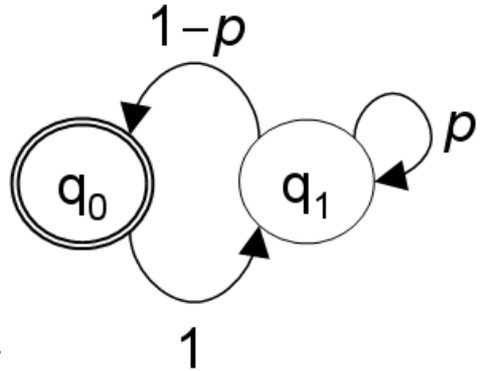
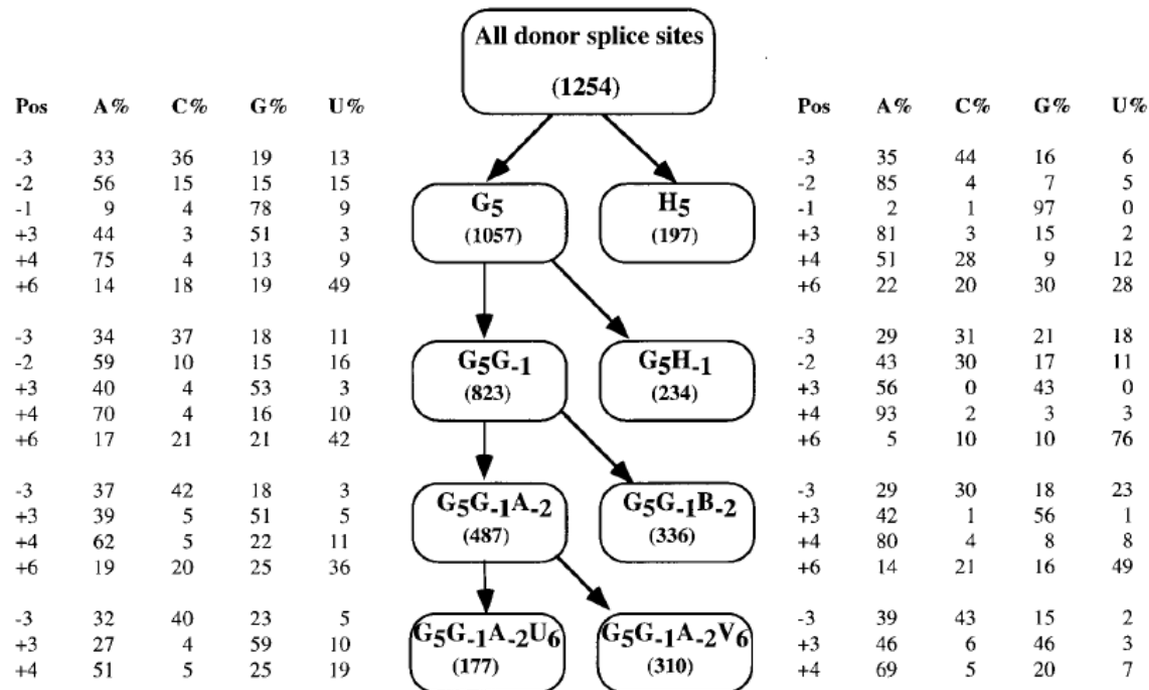


Figure 4. Length distributions are shown for (a) 1254 introns; (b) 238 initial exons; (c) 1151 internal exons; and (d) 238 terminal exons from the 238 multi-exon genes of the learning set \mathcal{L} . Histograms (continuous lines) were derived with a bin size of 300 bp in (a), and 25 bp in (b), (c), (d). The broken line in (a) shows a geometric (exponential) distribution with parameters derived from the mean of the intron lengths; broken lines in (b), (c) and (d) are the smoothed empirical distributions of exon lengths used by GENSCAN (details given by Burge, 1997). Note different horizontal and vertical scales are used in (a), (b), (c), (d) and that multimodality in (b) and (d) may, in part, reflect relatively small sample sizes.

Prise en compte de la longueur dans le calcul de la probabilité

$$P(x_0 \dots x_{d-1} \mid \theta) = \left(\prod_{i=0}^{d-1} P_e(x_i \mid \theta) \right) \underbrace{p^{d-1} (1-p)}_{\text{distribution géométrique}}$$





All sites:	Position										
	-3	-2	-1	+1	+2	+3	+4	+5	+6		
Base											
A%	33	60	8	0	0	49	71	6	15		
C%	37	13	4	0	0	3	7	5	19		
G%	18	14	81	100	0	45	12	84	20		
U%	12	13	7	0	100	3	9	5	46		
U1 snRNA:	3'	G	U	C	C	A	U	U	C	A	5'

Figure 2. The subclassification of donor splice sites according to the maximal dependence method is illustrated. Each box represents a subclass of donor splice sites corresponding to a particular pattern of matches and mismatches to the consensus nucleotide(s) at a set of positions in the donor site, e.g. G_5 is the set of donor sites with G at position +5 and G_5G_{-1} is the set of donors with G at both positions +5 and -1. Here, H indicates A, C or U; B indicates C, G or U; and V indicates A, C or G. The number of sites in each subset is given in parentheses. The data set and donor site position conventions are as described in the legend to Table 4. The frequencies (percentages) of each of the four nucleotides at each variable position are indicated for each subclass immediately adjacent to the corresponding box. Data for the entire set of 1254 donor sites are given at the bottom of the Figure: the frequencies of consensus nucleotides are shown in boldface. The sequence near the 5' end of U1 snRNA which base-pairs with the donor site is shown at the bottom in 3' to 5' orientation.

Comparaison des performances de plusieurs prédicteurs de gènes

(extrait de J. Mol. Biol. (1997) 268, 78-94)

Table 1. Performance comparison for Buset/Guigó set of 570 vertebrate genes

A Comparison of GENSCAN with other gene prediction programs

Program	Sequences	Accuracy per nucleotide				Accuracy per exon				
		Sn	Sp	AC	CC	Sn	Sp	Avg.	ME	WE
GENSCAN	570 (8)	0.93	0.93	0.91	0.92	0.78	0.81	0.80	0.09	0.05
FGENEH	569 (22)	0.77	0.88	0.78	0.80	0.61	0.64	0.64	0.15	0.12
GeneID	570 (2)	0.63	0.81	0.67	0.65	0.44	0.46	0.45	0.28	0.24
Genie	570 (0)	0.76	0.77	0.72	n/a	0.55	0.48	0.51	0.17	0.33
GenLang	570 (30)	0.72	0.79	0.69	0.71	0.51	0.52	0.52	0.21	0.22
GeneParser2	562 (0)	0.66	0.79	0.67	0.65	0.35	0.40	0.37	0.34	0.17
GRAIL2	570 (23)	0.72	0.87	0.75	0.76	0.36	0.43	0.40	0.25	0.11
SORFIND	561 (0)	0.71	0.85	0.73	0.72	0.42	0.47	0.45	0.24	0.14
Xpound	570 (28)	0.61	0.87	0.68	0.69	0.15	0.18	0.17	0.33	0.13
GeneID+	478 (1)	0.91	0.91	0.88	0.88	0.73	0.70	0.71	0.07	0.13
GeneParser3	478 (1)	0.86	0.91	0.86	0.85	0.56	0.58	0.57	0.14	0.09

B GENSCAN accuracy for sequences grouped by C + G content and by organism

Subset	Sequences	Accuracy per nucleotide				Accuracy per exon				
		Sn	Sp	AC	CC	Sn	Sp	Avg.	ME	WE
C + G <40	86 (3)	0.90	0.95	0.90	0.93	0.78	0.87	0.84	0.14	0.05
C + G 40-50	220 (1)	0.94	0.92	0.91	0.91	0.80	0.82	0.82	0.08	0.05
C + G 50-60	208 (4)	0.93	0.93	0.90	0.92	0.75	0.77	0.77	0.08	0.05
C + G >60	56 (0)	0.97	0.89	0.90	0.90	0.76	0.77	0.76	0.07	0.08
Primates	237 (1)	0.96	0.94	0.93	0.94	0.81	0.82	0.82	0.07	0.05
Rodents	191 (4)	0.90	0.93	0.89	0.91	0.75	0.80	0.78	0.11	0.05
Non-mam. Vert.	72 (2)	0.93	0.93	0.90	0.93	0.81	0.85	0.84	0.11	0.06

Une alternative au modèle de gènes basés sur les HMM

Modèles de gènes : génomes procaryotes

Graphe orienté sans circuit (DAG : Directed Acyclic Graph)

FrameD : Nucleic Acids Res., (2003), 31, 3738-41

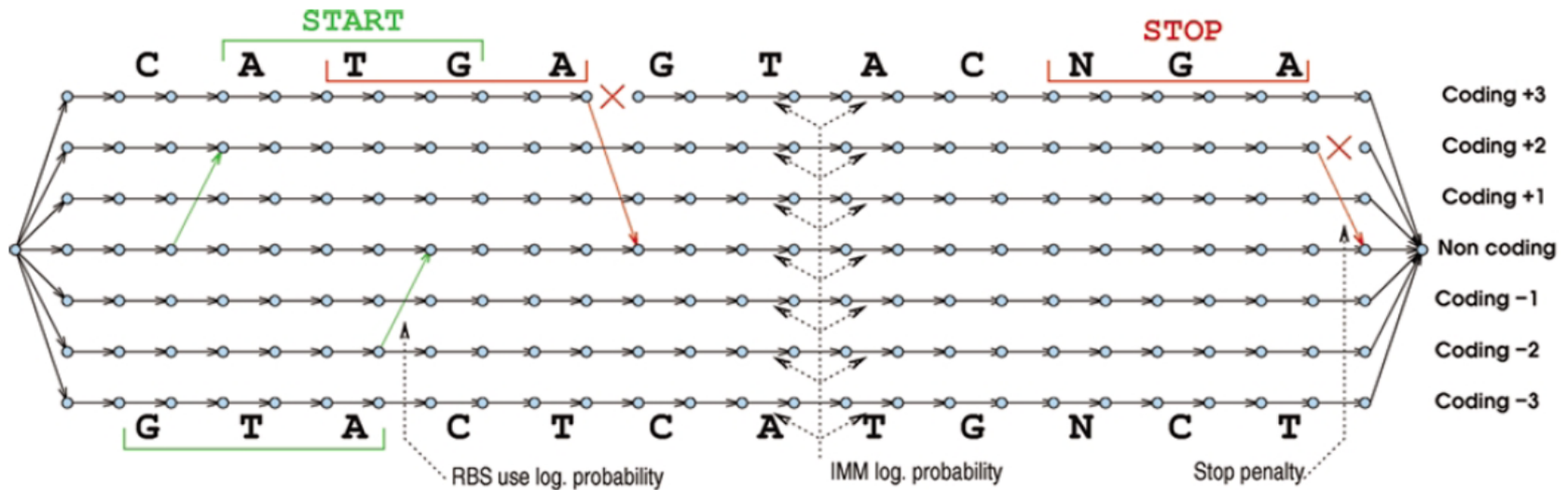
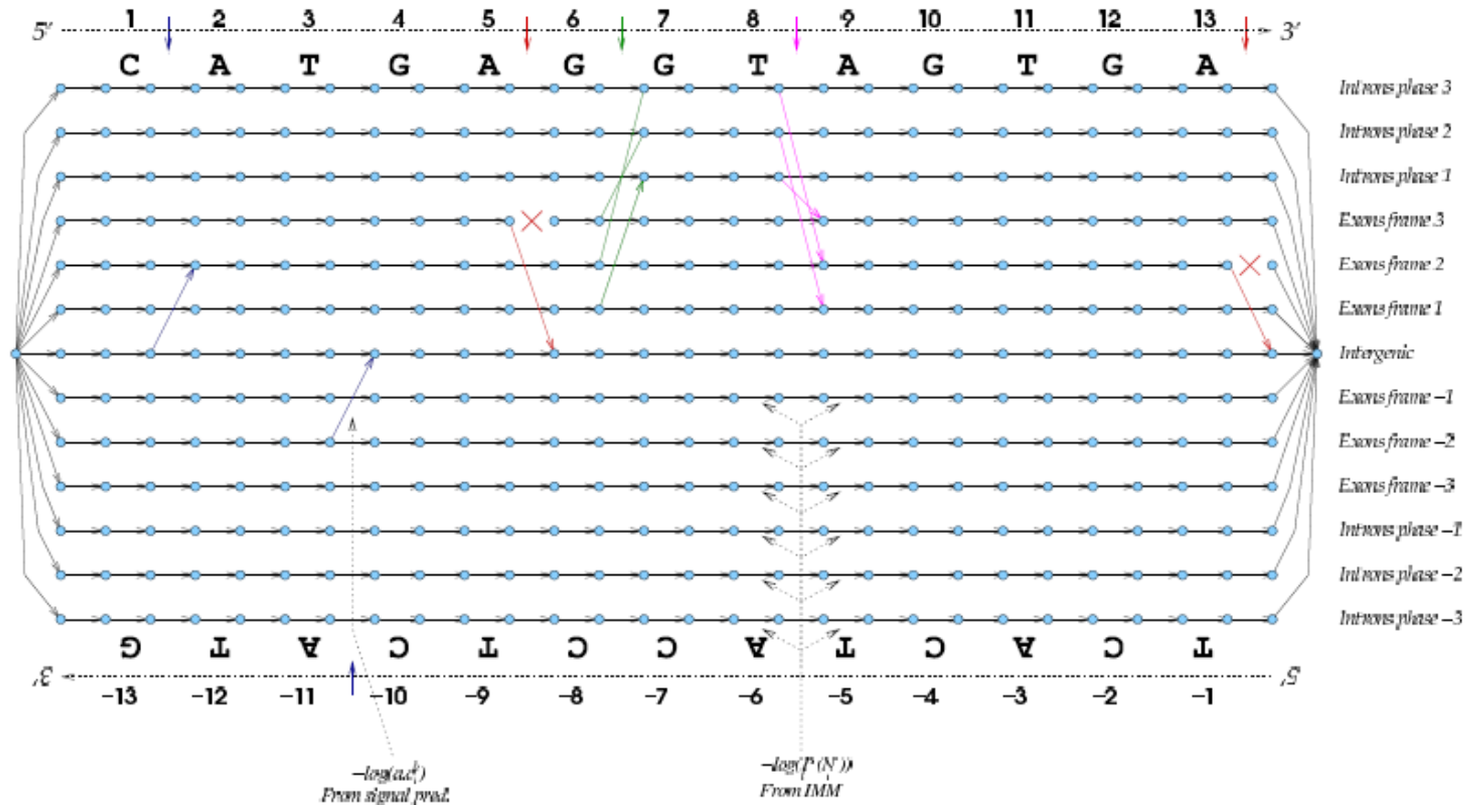


Figure 1. A simplified view of the directed acyclic graph built for analyzing the sequence CATGAGTACNGA. This view ignores the additional complexity induced by gene overlapping regions and frameshift modeling. The occurrence of a START codon at position 2 to 4 induces a 'signal' edge that goes from the non-coding track to the +2 coding track. Similarly, the occurrence of the NGA codon at the end induces a STOP signal edge. Edge weights sources are indicated using dotted arrows.

Modèles de gènes : génomes eucaryotes

Graphe orienté sans circuit (DAG : Directed Acyclic Graph)

EuGène : LNCS, 2066, 118-133. Springer Verlag



Construction de HMM

➤ Construction de profils

Construction de profils

Problème : déterminer si une séquence appartient à une famille connue.

L'alignement de deux séquences capture la relation entre ces deux séquences alors qu'un alignement multiple montre comment les séquences d'une même famille sont apparentées les unes aux autres, permettant d'identifier des régions plus conservées que d'autres. Quand on recherche si une nouvelle séquence appartient à la famille, il serait souhaitable de détecter si ces régions plus conservées sont présentes. Comment obtenir et utiliser ces informations.

Ceci est réalisé en construisant des profils.

Existence de différentes méthodes basées sur l'utilisation de méthodes probabilistes différentes

En commun, matrice dérivée d'un alignement multiple

Quelques méthodes

- Modèle de Gribskov (1987, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 84, 4355-4358)
- PsiBlast (Altschul *et al.* (1997), *NAR*, 25, 3389-3402)
- Gibbs sampling/algorithme génétique : PROBE (Neuwald *et al.* (1997), *NAR*, 25, 1665-1677)
- Modèle de Markov caché (HMM, suite HMMER) (<http://hmmer.wustl.edu>)

Construction de profils : modèle de Gribskov

A partir d'un alignement multiple on construit une matrice à 21 colonnes (une par acide aminé plus une pour la pondération des indels) et N lignes (N longueur de l'alignement).

Calcul du score de l'acide aminé a à la position p :

$$M(p, a) = \sum_{b=1}^{20} W(b, p) Y(a, b)$$

avec $Y(a, b)$ poids dans la matrice de substitution pour les acides aminés a et b (PAM250) et $W(b, p)$ poids de l'apparition de l'acide aminé b à la position p

$$W(b, p) = \frac{n(b, p)}{N_R}$$

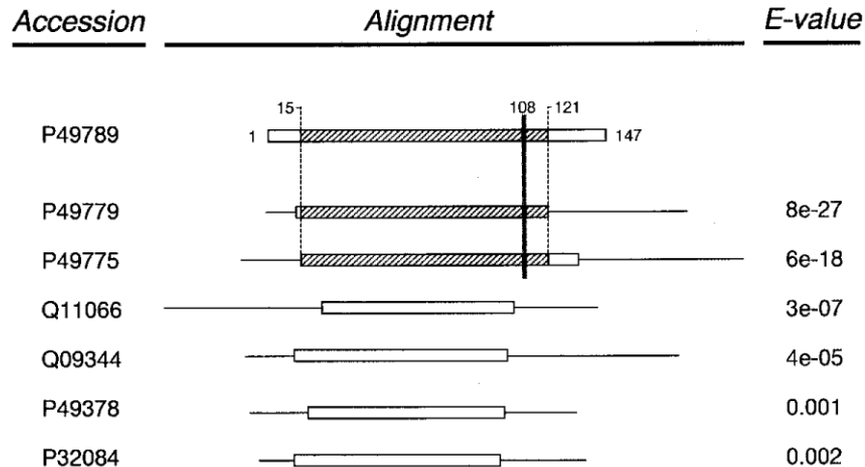
$n(b, p)$ nombre observé de b à la position p
 N_R nombre de séquences

Exemple : position i donnée dans un alignement (4 séquences) : L L S P

La valeur $M(i, A)$ sera donnée par : $M(i, A) = \frac{1}{4} Y(A, S) + \frac{1}{4} Y(A, P) + \frac{1}{2} Y(A, L)$

Construction de profils : PsiBlast

- recherche avec une séquence sonde des séquences similaires dans une base de données
- parmi les séquences identifiées, celles dont l'alignement à une *e*-value inférieure à un seuil donné sont utilisées pour construire une matrice de scores position-spécifique
la sonde est utilisée comme référence pour construire l'alignement multiple (identifier les segments des différentes séquences de la banque s'alignant sur la sonde)



Pour simplifier, le profil aura la longueur du segment de la séquence sonde (délétions dans la sonde pas prises en compte), mais toutes les positions ne seront pas forcément représentées par le même nombre de séquences (ex: calcul pour la position 108, les 3 séquences grisées).

Des poids sont également donnés aux séquences en fonction de leur pourcentage de similitude (plus faible pour séquences proches).

Construction de profils : PsiBlast

- Le profil ainsi dérivé est utilisé dans une nouvelle recherche sur la banque dans le but d'identifier de nouvelles séquences plus faiblement conservées en séquence.
- Même principe, les séquences présentant un alignement avec une *e*-value supérieure à un seuil donné sont conservées pour établir une nouvelle matrice de scores position-spécifique.
- On arrête le processus d'itération (recherche/construction du profil) quand il y a convergence, *i.e.*, quand une nouvelle itération ne permet pas d'identifier de nouvelles séquences (le groupe de séquences est stable) ou si le nombre maximum d'itération fixé par l'utilisateur est atteint.

Autres utilisations :

- On peut utiliser le profil dérivé par PsiBlast pour une nouvelle recherche sur une autre banque de données par exemple
- On peut aussi utiliser PsiBlast en lui fournissant un profil pré-calculé (dérivé d'un alignement multiple) et une séquence sonde

Construction de profils : HMM

Alignement sans indels

Quand on considère un alignement multiple on s'aperçoit que les indels ont tendances à se localiser dans une même région des séquences permettant de définir des blocs alignés sans indels.

Dans ce cas, la probabilité qu'une nouvelle séquence x suive le modèle est donnée par :

$$P(x | M) = \prod_{i=1}^L e_i(x_i)$$

Avec L longueur du bloc, x_i l'acide aminé présent à la position i de la séquence x et $e_i(x_i)$ la probabilité d'observer l'acide aminé x_i à la position i

En général, on est plus intéressé par le rapport de cette probabilité sur la probabilité de x suivant un modèle aléatoire, soit :

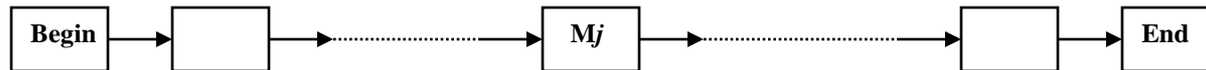
$$S = \sum_{i=1}^L \log \frac{e_i(x_i)}{q_{x_i}}$$

Une telle approche est connue sous le nom de position specific scoring matrix (PSSM). Une PSSM contient les valeurs $\log \frac{e_i(x_i)}{q_{x_i}}$

Une PSSM peut être utilisée pour chercher un match dans une séquence x de longueur N en calculant S_j pour chaque point de départ j dans x , j allant de 1 à $N-L+1$.

Construction de profils : HMM

Une PSSM peut être vue comme un HMM avec une structure répétitive d'états, mais différentes probabilités d'émission à chaque position. Cela fournira un modèle probabiliste complet pour une famille de séquences. Les probabilités de transition entre états seront alors de 1 (pas de choix).



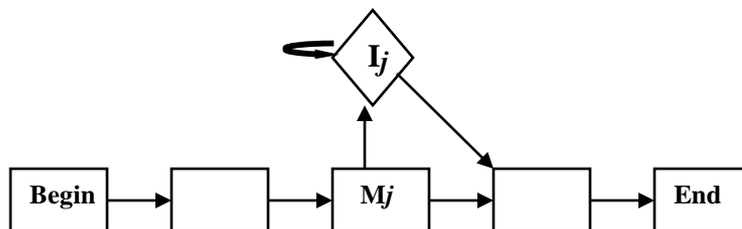
Les états sont appelés match M , et la probabilité d'émission de l'acide aminé a à l'état M_i est appelée $e_{M_i}(a)$

Ceci ne permet cependant pas de capturer toutes les informations d'un alignement multiple et notamment la localisation des indels. Il nous faut donc prendre en compte ces informations.

Un alignement multiple peut être décrit par trois états :

- match M
- délétion D
- insertion I

Insertion, nouveaux états I_i utilisé pour représenter une insertion après le résidu dans l'état M_i

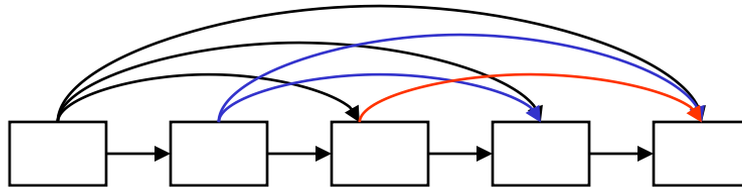


Probabilité d'émission pour l'état I_i : $e_{I_i}(a)$
En général, considérée comme distribution du bruit de fond q_a .

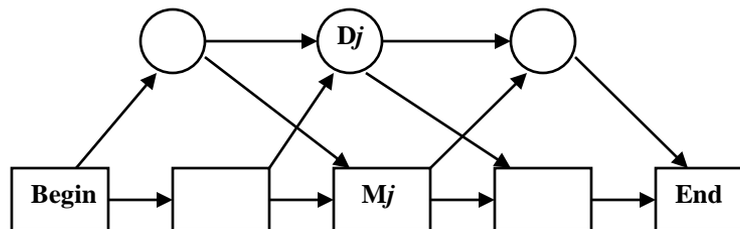
Construction de profils : HMM

Représentation des délétions.

Une délétion dans la séquence x correspond à un segment de séquence présent dans l'alignement multiple mais absent dans x . Elle pourrait donc être représentée comme un saut entre deux états non voisins :

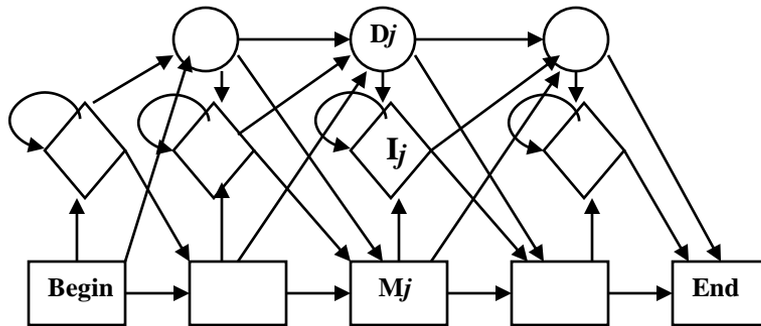


Cependant, si nous voulons permettre de longues délétions dans un modèle cela va générer un très grand nombre de transitions. Les délétions vont donc être décrites par des états D_j , appelés états silencieux car ils n'émettent aucun symbole (c'est aussi le cas des états Begin et End). Comme les états silencieux n'émettent pas de symbole, on peut donc aller de n'importe quel état « réel » à n'importe quel autre état « réel » postérieur sans émettre de symbole.



Construction de profils : HMM

HMM complet pour modéliser un alignement multiple



Les transitions entre les états d'insertion et de délétion ont été rajoutés même si en fait ils sont très improbables. Ne pas les prendre en compte a un effet négligeable sur le calcul du score, mais cela peut créer des problèmes lors de la construction du modèle.

Construction de profils : HMM

Sachant maintenant modéliser un alignement multiple par un HMM, comment estimer les paramètres de celui-ci pour représenter une famille de séquences.

Dans un premier temps, il faut décider de la longueur du modèle, c'est à dire dans l'alignement multiple, quelles sont les positions qui vont être assignées à des états match.

Prenons l'exemple suivant (extrait de Durbin et al. (1998), *Biological sequence analysis*, Cambridge University Press) :

```
Seq1   VGA--HAGEY
Seq2   V----NVDEV
Seq3   VEA--DVAGH
Seq4   VKG-----D
Seq5   VYS--TYETS
Seq6   FNA--NIPKH
Seq7   IAGADNGAGV
      ***  *****
```

Dans cet alignement, les positions repérées par des * vont être modélisées comme des états match, soit un modèle de longueur 8.

Une règle heuristique simple qui marche bien, considérer comme des insertions, les positions de l'alignement pour lesquelles plus de 50% des séquences présentent un gap. Il existe cependant des techniques plus sophistiquées (cf Durbin et al.).

Construction de profils : HMM

Pour estimer les probabilités de transition et d'émission, nous utiliserons les formules vues précédemment :

$$a_{kl} = \frac{A_{kl} + r_{kl}}{\sum_{l'} A_{kl'} + r_{kl'}} \quad \text{et} \quad e_k(b) = \frac{E_k(b) + r_k(b)}{\sum_{b'} E_k(b') + r_k(b')}$$

On va appliquer ici la méthode la plus simple pour les pseudocounts, la méthode de Laplace qui consiste à ajouter 1 à chaque fréquence.

Si on considère l'état M_1 :

Probabilités d'émission

$$e_{M_1}(V) = \frac{5+1}{17+6+2+2} = \frac{6}{27} \quad \begin{array}{l} 17 \text{ aa ne sont pas présents} \\ 5V, 1F \text{ et } 1I \end{array}$$

$$e_{M_1}(F) = e_{M_1}(I) = \frac{2}{27} \quad \text{et} \quad e_{M_1}(a) = \frac{1}{27} \quad \begin{array}{l} \text{Pour tout acide aminé } a \\ \text{différent de } F, V, I \end{array}$$

Seq1 VGA--HAGEY
Seq2 V----NVDEV
Seq3 VEA--DVAGH
Seq4 VKG-----D
Seq5 VYS--TYETS
Seq6 FNA--NIPKH
Seq7 IAGADNGAGV
*** *****

Probabilités de transition

$$a_{M_1M_2} = \frac{6+1}{7+2+1} = \frac{7}{10} \quad \begin{array}{l} 6 \text{ transitions vers un match, } 1 \text{ transition vers une} \\ \text{délétion, } 0 \text{ transition vers une insertion} \end{array}$$

$$a_{M_1D2} = \frac{2}{10} \quad \text{et} \quad a_{M_1I2} = \frac{1}{10}$$

Recherche avec des profils HMM

Raison principale de construire des profils HMM  Recherche si une séquence appartient à la famille

Dans un premier temps, on suppose que l'on utilise un alignement global. On va rechercher si notre séquence possède des matches significatifs avec notre profil HMM.

Deux possibilités pour obtenir la valeur du match :

- utilisation des équations Viterbi pour trouver l'alignement le plus probable π^* de notre séquence x et sa probabilité $P(x, \pi^* | M)$,
- utilisation des équations forward pour calculer la probabilité complète de x sommée sur tous les chemins possibles $P(x | M)$.

Dans chaque cas, pour évaluer les matches potentiels, on va considérer le log-odds ratio de la probabilité résultante sur celle obtenue par cette même séquence x mais dans le cas d'un modèle aléatoire

$$P(x | R) = \prod_i q_{x_i}$$

Recherche avec des profils HMM

Algorithme de Viterbi établi spécifiquement pour les profils HMM avec le calcul direct des log-odds values. On va donc travailler dans l'espace des logs.

$$V_j^M(i) = \log \frac{e_{M_j}(x_i)}{q_{x_i}} + \max \begin{cases} V_{j-1}^M(i-1) + \log a_{M_{j-1}M_j} \\ V_{j-1}^I(i-1) + \log a_{I_{j-1}M_j} \\ V_{j-1}^D(i-1) + \log a_{D_{j-1}M_j} \end{cases}$$

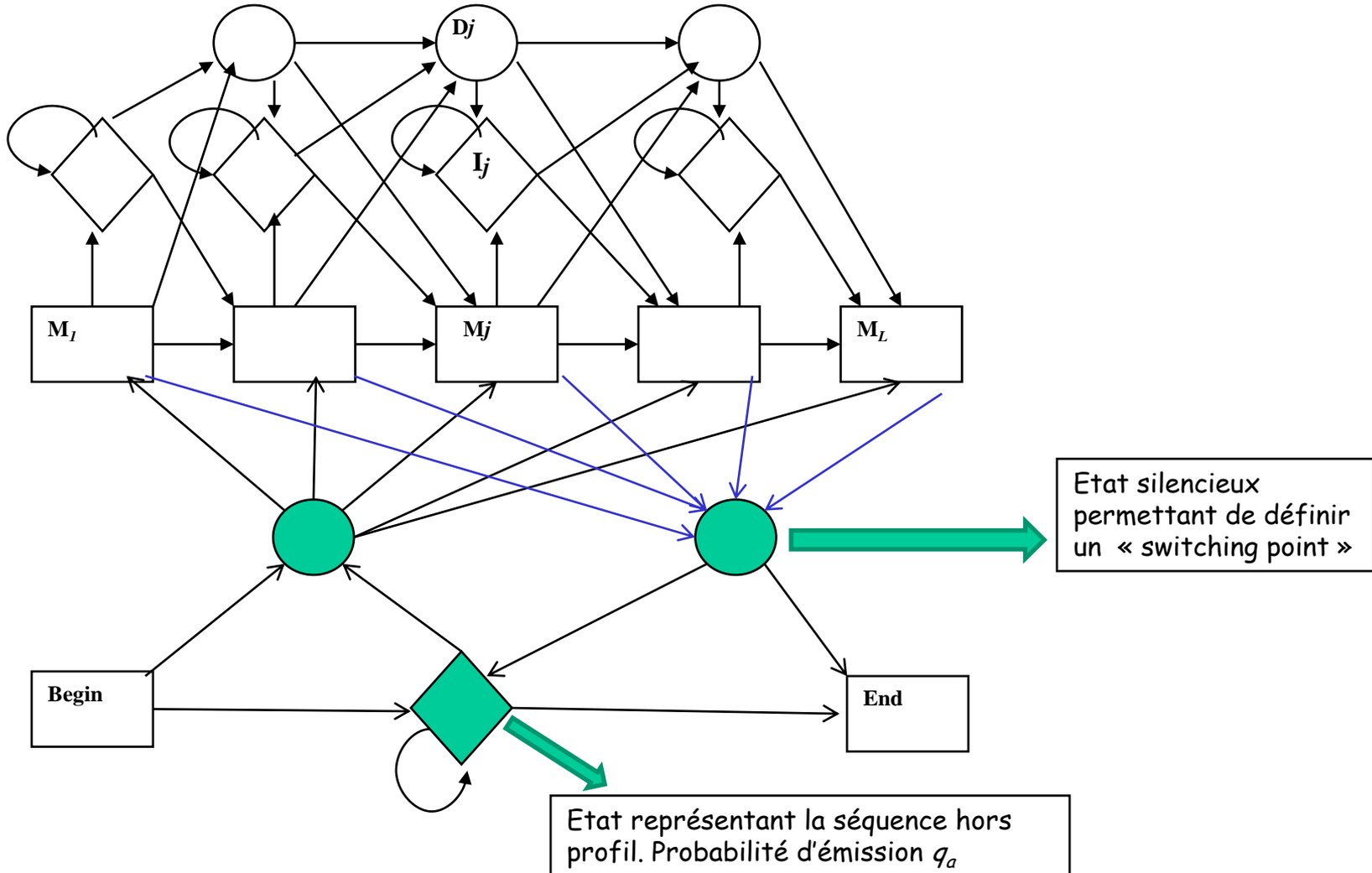
$$V_j^I(i) = \log \frac{e_{I_j}(x_i)}{q_{x_i}} + \max \begin{cases} V_j^M(i-1) + \log a_{M_jI_j} \\ V_j^I(i-1) + \log a_{I_jI_j} \\ V_j^D(i-1) + \log a_{D_jI_j} \end{cases}$$

$$V_j^D(i) = \max \begin{cases} V_{j-1}^M(i) + \log a_{M_{j-1}D_j} \\ V_{j-1}^I(i) + \log a_{I_{j-1}D_j} \\ V_{j-1}^D(i) + \log a_{D_{j-1}D_j} \end{cases}$$

Equations générales mais on peut ne pas avoir de score d'émission dans l'équation $V_j^I(i)$
 Si on suppose que la distribution des émissions dans les états I est la même que celle du bruit de fond ($\log 1 = 0$). De même, les termes de transitions D→I et I→D peuvent ne pas être présents.

Modèle pour alignement local

Permet en plus des matches répétés à des sous-parties du profil



Construction de HMM

- Un autre exemple : détection peptide signal

Structure d'un signal peptide :

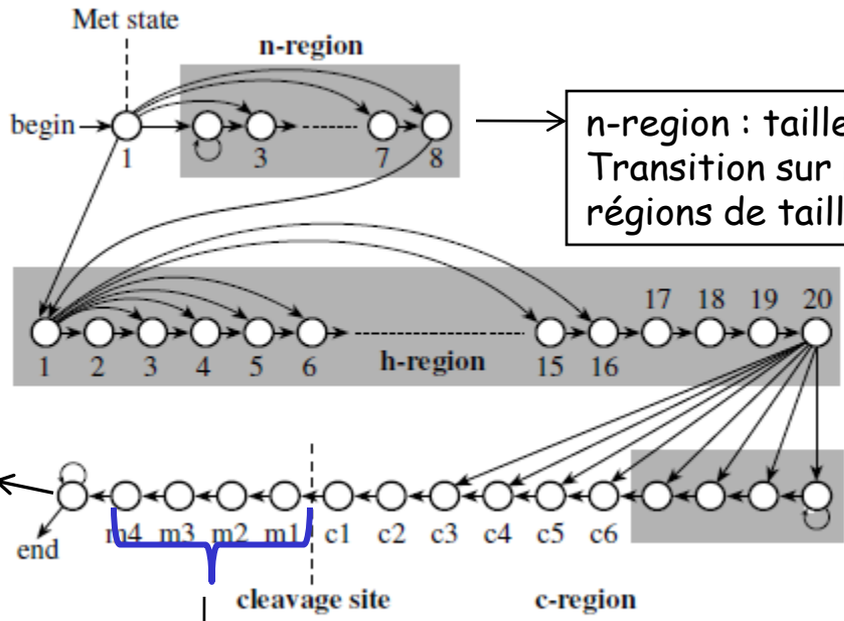
- région N-ter chargée positivement (n-region) suivie
- région hydrophobe (h-region) suivie
- région neutre mais polaire (c-region)

Règles autour du site de clivage : Positions -3 et -1 doivent être de petits acides aminés neutres.

Signal P version 1 : neural network (dans version 2, ajout d'un HMM): 2 réseaux construits : un pour prédire le site de clivage et un pour prédire si l'acide aminé appartient ou pas à un signal peptide. Réseaux avec zéro ou une couche de neurones cachés dont le nombre varie de 2 à 10.

HMM de SignalP version 2

Les états dans les boîtes ombrées sont liés, c'est-à-dire qu'ils ont la même distribution d'acides aminés.



n-region : taille min = 1, max = 8
 Transition sur l'état 2 permet de modéliser des n-régions de taille > 8 (modèle loi géométrique)

h-region : taille min = 6, max = 20

Distribution du bruit de fond standard

c-region : 6 états avant le site de clivage ayant chacun une distribution spécifique en aa pour capturer les caractéristiques des sites juste avant le site de clivage. 4 autres états liés rajoutés pour modéliser des c-regions plus longues. Un des états à une transition sur lui-même, donc les c-régions longues sont modélisées par une loi géométrique.

4 états modélisant les 4 premières positions de la protéine mature

Figure 2: The model used for signal peptides. The states in a shaded box are tied to each other.

(extrait de Nielsen and Krogh : Prediction of signal peptides and signal anchors by a hidden Markov model In J. Glasgow et al., eds., Proc. Sixth Int. Conf. on Intelligent Systems for Molecular Biology, 122-130. AAAI Press, 1998)