

Problem selekcije marker gena na Zeisel skupu podataka

Jurić, Katarina

Undergraduate thesis / Završni rad

2024

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: Josip Juraj Strossmayer University of Osijek, School of Applied Mathematics and Informatics / Sveučilište Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku, Fakultet primijenjene matematike i informatike

Permanent link / Trajna poveznica: <https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:126:003420>

Rights / Prava: [In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.](#)

*Download date / Datum preuzimanja: **2024-11-12***



Repository / Repozitorij:

[Repository of School of Applied Mathematics and Informatics](#)



DIGITALNI AKADEMSKI ARHIVI I REPOZITORIJ



SVEUČILIŠTE JOSIPA JURJA STROSSMAYERA U OSIJEKU
FAKULTET PRIMIJENJENE MATEMATIKE I INFORMATIKE

Sveučilišni prijediplomski studij Matematika i računarstvo

Problem selekcije marker gena na Zeisel skupu podataka

ZAVRŠNI RAD

Mentor:

**izv. prof. dr. sc. Domagoj
Matijević**

Student:

Katarina Jurić

Komentor:

dr. sc. Luka Borožan

Osijek, 2024

Sadržaj

| | |
|--|-----------|
| Sažetak | 5 |
| Summary | 7 |
| 1 Uvod | 1 |
| 1.1 Osnovne definicije | 1 |
| 2 Linearno programiranje | 3 |
| 2.1 Gurobi | 3 |
| 3 Selekcija marker gena | 5 |
| 3.1 Implementacija | 5 |
| 3.2 Rezultati | 9 |
| 3.2.1 Metoda ograničenja usmjerenih na centar | 9 |
| 3.2.2 Metoda parnih ograničenja udaljenosti | 10 |
| 3.2.3 Metoda parnih ograničenja usmjerenih na centar | 13 |
| Zaključak | 17 |
| Literatura | 19 |
| Životopis | 21 |

Sažetak

Ovaj rad istražuje problem selekcije marker gena na Zeisel skupu podataka. Obrađuje se usporedba između različitog broja markera s različitim ograničenjima i različitom vremenu izvršenja, tabličnim prikazom i vizualnim prikazom preko grafova. Uspoređuju se također rezultati dobiveni trima različitim metodama. Metodom ograničenja usmjerenih na centar, metodom parnih ograničenja udaljenosti i metodom parnih ograničenja usmjerenih na centar. Također, u radu se definiraju alati, koji su korišteni za rješavanje tog problema.

Ključne riječi

marker geni, metoda ograničenja usmjerenih na centar, metoda parnih ograničenja udaljenosti, metoda parnih ograničenja usmjerenih na centar, TSNE, vrijeme izvršavanja

Marker gene selection problem

Summary

This thesis investigates the marker gene selection problem on Zeisel dataset. It covers a comparison between different number of markers with different constraints and execution times, with tabular representation and visual representation via graphs. The results obtained from three different methods, are also compared. Center based constraints, pairwise distance constraints and pairwise center based constraints. In this thesis, as well, are defined programming tools, that are used in solving marker gene selection problem.

Keywords

marker genes, center based constraints, pairwise distance constraints, pairwise center based constraints, TSNE, execution time

1 | Uvod

Bioinformatika je grana znanosti koja usko povezuje biologiju i računarstvo. Sve veća dostupnost tehnologije sekvenciranja rezultirala je stvaranju velikih skupova bioloških podataka. Ti podatci su motivirali razvoj novih računalnih metoda koje pohranjuju, obrađuju, analiziraju i prikazuju veličinu i posebnost tih podataka.

Jedna od tih metoda je scRNA-seq, ona omogućava detaljan uvid pojedinačnih stanica gena. Jedan od ključnih problema je odrediti marker gena, koji su značajni za razlikovanje staničnih tipova. Selekcija marker gena je značajna za optimizaciju dalnjih analiziranja kompleksnih podataka i smanjenju tih istih. Primjer koji će se kroz rad primjenjivat je Zeisel skup podataka, koji je namijenjen za optimiziranje selekcije markera.

Pristupit će se različitim selekcijama markera. Analizirati će se njihove performanse preko točnosti i vremena izvršenja.

U radu će se opisati linearno programiranje te Gurobi, alat koji se koristi za optimizaciju. Nakon toga će se razmotriti selekcija marker gena, gdje se prvo opisuje implementacija, korištena za rješavanje problema selekcije marker gena, prikazana na sljedećem linku <https://github.com/jurick1910/Zavrsni-prakticki-projekt>. Zatim se opisuje analiziranje dobivenih rezultata tom implementacijom.

1.1 Osnovne definicije

Definicije koje su potrebna za shvaćanje ovoga rada:

Marker geni: specifične sekvence u DNK koje se koriste za prepoznavanje genetskih razlika između pojedinaca ili vrsta te oni djeluju poput otiska prstiju, prikazuju jedinstvene genetske informacije

scRNA-seq: tehnologija sekvenciranja jednostanične RNA, pristup za otkrivanje heterogenosti i složenosti RNA transkriptata pojedinih stanica te za otkrivanje sastava različitih tipova stanica i funkcija unutar tkiva, organa ili organizama.

TSNE(t-distributed Stochastic Neighbor Embedding): tehnika za redukciju dimenzija i vizualni prikaz podataka, nelinearna stoga algoritam omogućuje razdvajanje podataka koji se ne mogu odvojiti „ravnom crtom“.

2 | Linearno programiranje

Linearno programiranje (LP) je matematička metoda za optimizaciju (minimizaciju ili maksimizaciju) linearnih funkcija, uz linearna ograničenja. Softverski alat koji će se koristiti za računanje LP je Gurobi.

Definicija 1 (vidjeti [3, Poglavlje 2.1]). Neka su $\mathbf{c} \in \mathbb{R}^n$, $\mathbf{a}_i \in \mathbb{R}^n$, $b_i \in \mathbb{R}$, $i \in M = M_1 \cup M_2 \cup M_3$, gdje su M_i , $i = 1, 2, 3$ skupovi indeksa takvi da je $M_i \cap M_j = \emptyset$, $i \neq j$, te $f : \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}$ linearna funkcija cilja zadana formulom $f(\mathbf{x}) = \mathbf{c}^T \mathbf{x}$. Promatrajmo sljedeći problem uvjetne optimizacije:

$$\begin{aligned} f(\mathbf{x}) = \mathbf{c}^T \mathbf{x} &\rightarrow \min_{\mathbf{x}} \\ \text{uz uvjete} \\ \mathbf{a}_i^T \mathbf{x} \geq b_i, i \in M_1 \\ \mathbf{a}_i^T \mathbf{x} \leq b_i, i \in M_2 \\ \mathbf{a}_i^T \mathbf{x} = b_i, i \in M_3. \end{aligned} \tag{2.1}$$

Problem (2.1) zovemo **problem linearog programiranja**. Prijetimo da je dopustivo područje određeno s linearnim funkcijama uvjeta.

2.1 Gurobi

Gurobi se koristi za računanje složenih matematičkih problema optimizacije s visokom efikasnošću i brzinom. Koristi se u znanstveni područjima, kao što su finansije, logistika, energetika i druga, gdje se traže optimalna rješenja unutar zadanih ograničenja.

Primjer 1. Riješite sljedeći problem uvjetne optimizacije

$$x_1^2 + x_2^2 \rightarrow \min_{x_1, x_2}$$

uz uvjete:

$$x_1 + x_2 \geq 1$$

$$x_1 - x_2 \leq 4$$

Rješenje. Iz definicije 1 se može uočiti da su odgovarajući skupovi indeksa $M = \{1, 2\}$, $M_1 = \{1\}$, $M_2 = \{2\}$, $M_3 = \emptyset$, a odgovarajući vektori su $\mathbf{x} = [x_1^2 \ x_2^2]^T$, $\mathbf{c} = [1 \ 1]^T$, $\mathbf{a}_1 = [1 \ 1]^T$, $\mathbf{a}_2 = [1 \ -1]^T$, $\mathbf{b} = [1 \ 4]^T$. Zatim se optimizira funkcija $x_1^2 + x_2^2$ preko Gurobi-a (u Python programu) na sljedeći način:

```

1 from gurobipy import *
2 Model()
3
4 opt_mod = Model(name = "Primjer 1")
5
6 x1 = opt_mod.addVar(name = 'x1', vtype = GRB.CONTINUOUS, lb = 0)
7 x2 = opt_mod.addVar(name = 'x2', vtype = GRB.CONTINUOUS, lb = 0)
8
9 obj_fn = pow(x1, 2) + pow(x2, 2)
10 opt_mod.setObjective(obj_fn, GRB.MINIMIZE)
11
12 c1 = opt_mod.addConstr(x1 + x2 >= 1, name = 'c1')
13 c2 = opt_mod.addConstr(x1 - x2 <= 4, name = 'c2')
14
15 opt_mod.optimize()
16 opt_mod.write("Primjer_1.lp")
17
18 print('Objective Function Value: %f' % opt_mod.ObjVal)
19 for v in opt_mod.getVars():
20     print('%s: %g' % (v.VarName, v.x))

```

Kreira se model preko funkcije `Model(name = "")`, zatim se dodaju kontinuirane nenegativne varijable x_1 i x_2 . Nakon toga se definira funkcija cilja `obj_fn` te se minimizira (`GRB.MINIMIZE`). Metodom `addConstr` dodaju se ograničenja (uvjeti). Optimizira se model te se ispisuje vrijednost funkcije (`opt_mod.ObjVal`) i varijable s optimalnim vrijednostima, sljedećim prikazom:

```

Optimalna vrijednost funkcije: 1.0
x1 = 0.5
x2 = 0.5

```

3 | Selekcija marker gena

Za problem selekcije marker gena koristi se problem linearog programiranja uz scGeneFit, alat koji analizira genetske podatke iz scRNA-seq eksperimenata, za optimizaciju selekcije marker gena u Zeisel skupu podataka. Zeisel skup podataka je ključan za analiziranje gena u različitim vrstama stanica. Također, bitno je za razumijevanje složenih bioloških procesa i prepoznavanja genetskih informacija specifičnih za različite stanice. Taj skup podataka ima hijerarhijsku strukturu¹, koja doprinosi preciznjem i boljem analiziranju rezultata.

Rezultati u nastavku su dobiveni trima različitim metodama, opisanim u podoglavlju 3.2, koje su korištene za određivanje najboljih marker gena koji zadovoljavaju postavljene uvjete.

Problem LP je rješavan pomoću Gurobi-a, tako da su prvo definirane varijable, što su odabrani markeri, ciljane funkcije i ograničenja (uvjeti) vezana uz točnosti i vrijeme izvršavanja. Zatim se traže optimalni marker geni, pomoću metode ograničenja usmjerenih na centar, metode parnih ograničenja udaljenosti te metode parnih ograničenja usmjerenih na centar. Nakon optimizacije markera gena analiziraju se dobivene vrijednosti točnosti i vremena izvršavanja, u obliku tablica i grafova.

3.1 Implementacija

```
1 import numpy as np
2 import matplotlib.pyplot as plt
3 import scipy
4 import time
5 import sklearn
6 import sklearn.manifold
7 import scipy.io
8 from . import data_files
9 import gurobipy as gp
10 from gurobipy import Model, GRB
11 import random
```

¹Hijerarhija je struktura u kojoj su elementi organizirani nekim redoslijedom, npr. važnost, generalizacija. Biološki se može gledati, stanični tipovi su organizirani hijerarhijski s glavnim stanicama na vrhu i specifičnim tipovima tih stanica ispod vrha. [5]

U priloženom se vide biblioteke koje su korištene za rješavanje problema selekcije marker gena u scGeneFit-u. Modul „numpy“ iz biblioteke NumPy je korišten za numeričke operacije, iz biblioteke Matplotlib smo koristili „matplotlib.pyplot“ koji je ispisivao vizualni prikaz, koji će biti prikazan u nastavku. Iz SciPy biblioteke koristimo modul „scipy“ za znanstveni i tehničko računanje, te „time“ i „random“, koji su ugrađen moduli u Pythonu. „Time“ računa vrijeme izvršavanja, dok „random“ bira nasumične brojeve. Iz Scikit-learn biblioteke, „sklearn“, za algoritme strojnog učenja te iz Gurobi-a „gurobipy“. Također iz data_files učitavamo Zeisel skup podataka.

```
1 def get_markers_hierarchy(data, labels, num_markers, method='centers', sampling_rate=0.1, n_neighbors=3, epsilon=10, max_constraints=1000, redundancy=0.01, verbose=True)
```

Kod iznad prikazuje Python funkciju za dohvaćanje markera s hijerarhijom, gdje parametri predstavljaju sljedeće:

- data: Nxd numpy niz s koordinatama točaka (N broj točaka, d dimenzija),
- labels: lista s oznakama (N oznaka, svaka oznaka je jedinstvena),
- num_markers: broj markera, koji se odabiru proizvoljno
- sampling_rate: odabir ograničenja iz nasumičnog uzroka s proporcijom sampling_rate (zadan 0.1),
- n_neighbors: bira ograničenja iz n najbližih susjeda (zadano 3),
- epsilon: ograničenje će biti oblika $\text{expr} > \Delta$ (Δ jednak epsilon puta norma najmanjeg ograničenja, zadano 10), najvažniji parametar koji određuje opseg ograničenja, dok ostali parametri samo određuju veličinu LP-a kako bi se prilagodili ograničenim računalnim resursima,
- max_constraints: maksimalan broj ograničenja (zadan 1000)
- redundancy: koristi se samo kod metode ograničenja usmjerenih na centar,
- verbose: ako je istinito, ispiše informacije o napretku,
- method: može biti „centers“, „pairwise“ ili pairwise_centers (zadano „centers“), gdje je sljedeće:
 - metoda ograničenja usmjerenih na centar je „centers“
 - metoda parnih ograničenja udaljenosti je „pairwise“
 - metoda parnih ograničenja usmjerenih na centar je „pairwise_centers“

čija su objašnjenja u nastavku.

```

1 def __lp_markers(constraints, num_markers, epsilon):
2     m, d = constraints.shape
3     c = np.concatenate((np.zeros(d), np.ones(m)))
4     l = np.zeros(d + m)
5     u = np.concatenate((np.ones(d), np.array([float('inf') for i in
6         range(m)])))
7     aux1 = np.concatenate((constraints, -np.identity(m)), axis=1)
8     aux2 = np.concatenate((np.ones((1, d)), np.zeros((1, m))), axis
9     =1)
10    A = np.concatenate((aux1, aux2), axis=0)
11    b = np.concatenate((-epsilon * np.ones(m), np.array([
12        num_markers])))
13
14    model = gp.Model()
15    x = model.addVars(d + m, lb = l, ub = u, name = "x")
16    model.addConstrs((gp.quicksum(A[i, j] * x[j] for j in range(d +
m)) == b[i] for i in range(m + 1)), name = "constraints")
17    model.setObjective(gp.quicksum(c[i] * x[i] for i in range(d + m
)), gp.GRB.MINIMIZE)
18    model.optimize()
19    return {"x": [x[i].x for i in range(d + m)]}

```

Najvažnija funkcija, koja preko Gurobi optimizatora minimizira problem selekcije marker gena, je „__lp_markers“. Ona poprima parametre „num_markers“, „epsilon“ i „constraints“ (ograničenja u obliku matrice dimenzije mxd, m broj ograničenja, d broj značajki).

```
1 def __select_constraints_summarized(data, labels, redundancy=0.01)
```

Ova funkcija odabire ograničenja preko formule $c_a - c_{a+1}$, gdje su c_i centri različitih klasa.

```
1 def __select_constraints_pairwise(data, labels, samples,
samples_labels, n_neighbors)
```

Ova funkcija odabire ograničenja preko formule $x - y$, gdje x i y imaju različite oznake.

```
1 def __select_constraints_centers(data, labels, samples,
samples_labels)
```

Ova funkcija odabire ograničenja preko formule:

$$(x - c_{t'})^2 - (x - c_t)^2 > \Delta^2$$

gdje x pripada klasteru s centrom c_t .

Ispis rješenja se dobije pokretanjem sljedeće implementacije:

```

1 from scGeneFit.functions import *
2
3 %matplotlib inline
4 import numpy as np
5 np.random.seed(0)

```

Učitavaju se funkcije iz modula „scGeneFit.functions“, zatim se omogućava prikaz grafova.

```

1 from sklearn.neighbors import NearestCentroid
2 clf=NearestCentroid()
3
4 def performance(X_train, y_train, X_test, y_test, clf):
5     clf.fit(X_train, y_train)
6     return clf.score(X_test, y_test)

```

Učitava se „NearestCentroid“ i inicira se kao clf. To jednostavan modul koji koristi centroid² (središnju točku) svake klase kao referentnu točku za predviđanje. Treniraju se podatci X_train i oznake y_train, te se vraća točnost modela na testnom skupu.

```

1 [data, labels, names]=load_example_data("zeisel")
2 N,d=data.shape

```

Učitavamo Zeisel podatke.

```

1 num_markers=25
2 method='centers'
3 redundancy=0.1
4
5 markers= get_markers_hierarchy(data, labels, num_markers, method=
       method, redundancy=redundancy)
6
7 accuracy=performance(data, labels[0], data, labels[0], clf)
8 accuracy_markers=performance(data[:,markers], labels[0], data[:,,
       markers], labels[0], clf)
9
10 print("Accuracy (whole data,", d, " markers): ", accuracy)
11 print("Accuracy (selected", num_markers, "markers)",
       accuracy_markers)

```

S metodom ograničenja usmjerenih na centar računamo točnost (accuracy) i vrijeme izvršavanja preko funkcije „get_markers_hierarchy“.

²U geometriji, centar mase dvodimenzionalnog lika ili trodimenzionalnog tijela. Stoga centroid dvodimenzionalnog lika predstavlja točku na kojoj bi se moglo uravnovežiti kada bi npr. bila izrezana iz lima. Centroid kružnice ili kugle je njezin centar. Općenitije, centroid predstavlja točku određenu srednjom vrijednošću koordinata svih točaka u nekom skupu. [7]

```
1 a=plot_marker_selection(data, markers, names[0])
```

Ispisuje vizualni prikaz grafova preko TSNE-a.

```
1 num_markers=25
2 method='pairwise'
3 sampling_rate=0.05
4 n_neighbors=3
5 epsilon=10
6 max_constraints=500
7 use_centers=False
8
9 markers= get_markers_hierarchy(data, labels, num_markers, method=
    method, sampling_rate=sampling_rate, n_neighbors=n_neighbors,
    epsilon=epsilon)
10
11 accuracy=performance(data, labels[0], data, labels[0], clf)
12 accuracy_markers=performance(data[:,markers], labels[0], data[:,,
    markers], labels[0], clf)
13
14 print("Accuracy (whole data, ", d, " markers): ", accuracy)
15 print("Accuracy (selected", num_markers, "markers)",
    accuracy_markers)
```

S metodom parnih ograničenja udaljenosti računamo točnost (accuracy) i vrijeme izvršavanja preko funkcije „get_markers_hierarchy“. Metodu parnih ograničenja usmjerenih na centar učitavamo preko istog koda kao i za metodom parnih ograničenja udaljenosti uz promjenu „pairwise“ u „pairwise_centers“ te „use_centers=False“ u „use_centers=True“.

Za sve tri metode koristimo TSNE za prikaz grafova.

3.2 Rezultati

Korištenjem Zeisel skupa podataka s tri različite metode su dobiveni sljedeći rezultati.

3.2.1 Metoda ograničenja usmjerenih na centar

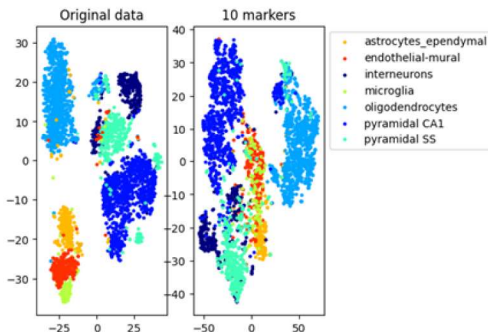
Metoda koristi razlike između centara klase za određivanje ograničenja. Od svake klase, srednji centar se koristi kao točka za generiranje ograničenja koja su namijenjena da razlike između klasa budu veće od određenog praga. Za ovu metodu maksimalni broj ograničenja zadan je na 89. Sljedeća tablica 3.1 prikazuje točnosti i vrijeme izvršavanja u sekundama za nekoliko brojeva markera:

| Broj markera | Broj ograničenja | Točnost | Vrijeme izvršavanja (sekunde) |
|--------------|------------------|--------------------|-------------------------------|
| 10 | 89 | 0.8099833610648919 | 12.588299036026001 |
| 15 | 89 | 0.8662229617304492 | 12.973503828048706 |
| 20 | 89 | 0.8685524126455907 | 12.699063301086426 |
| 25 | 89 | 0.8805324459234609 | 12.87053370475769 |
| 50 | 89 | 0.9108153078202995 | 12.696515560150146 |
| 100 | 89 | 0.9391014975041597 | 13.041755676269531 |

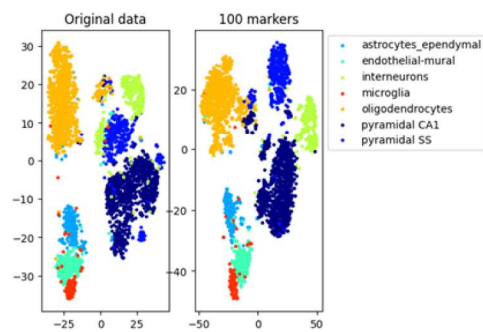
Tablica 3.1: Rezultati metode ograničenja usmjerenih na centar

Za ovu metodu iz tablice 3.1 se može sljedeće zaključiti:

Za 10 markera, točnost je 0.8099833610648919 dok je za 100 markera jednaka 0.9391014975041597. Točnost od 100 markera je veća od točnosti od 10 markera te iz toga možemo zaključiti, što je manji broj markera to je točnost manja, dok je preciznija za veći broj markera. Iz tablice se također može zaključiti, što je veći broj markera to je vrijeme izvršavanja duže.



Slika 3.1: 10 markera



Slika 3.2: 100 markera

Slika 3.1 prikazuje rezultate za 10 markera i 100 markera pomoću TSNE-a. Lijevi grafovi prikazuju originalne podatke dok desni podatke za određeni broj markera. Graf s više markera pomaže očuvanju strukture podataka, povećavajući točnost. Stoga desni graf na slici 3.2 je precizniji, no vrijeme izvršavanja je duže.

3.2.2 Metoda parnih ograničenja udaljenosti

Metoda se služi razlikama između svih uzoraka s različitim oznakama. Generira ograničenja za dovoljnu udaljenost između različitih oznaka. Sljedeća tablica 3.2 prikazuje točnosti i vrijeme izvršavanja u sekundama za nekoliko brojeva markera s ograničenjima iz segmenta [1000, 6000]:

| Broj markera | Broj ograničenja | Točnost | Vrijeme izvršavanja (sekunde) |
|--------------|------------------|--------------------|-------------------------------|
| 10 | 1000 | 0.7038269550748752 | 147.2401442527771 |
| 10 | 2000 | 0.7038269550748752 | 342.573762178421 |
| 10 | 3000 | 0.7038269550748752 | 474.43251514434814 |
| 10 | 4000 | 0.7038269550748752 | 731.0720653533936 |
| 10 | 5000 | 0.7038269550748752 | 1014.2989234924316 |
| 10 | 6000 | 0.7038269550748752 | 1349.761330127716 |
| 50 | 1000 | 0.919134775374376 | 154.3847315311432 |
| 50 | 2000 | 0.908153078202995 | 348.3114495277405 |
| 50 | 3000 | 0.9071547420965058 | 487.3961489200592 |
| 50 | 4000 | 0.907820299500832 | 746.0194842815399 |
| 50 | 5000 | 0.9098169717138103 | 1037.54208445549 |
| 50 | 6000 | 0.9088186356073211 | 1384.5690088272095 |
| 100 | 1000 | 0.946089850249584 | 149.40975689888 |
| 100 | 2000 | 0.9477537437603993 | 277.9124641418457 |
| 100 | 5000 | 0.9454242928452579 | 1042.5717034339905 |
| 100 | 6000 | 0.9504159733777038 | 1409.2790305614471 |
| 500 | 1000 | 0.9484193011647255 | 147.33414578437805 |
| 500 | 2000 | 0.9490848585690516 | 284.39072823524475 |
| 500 | 5000 | 0.9504159733777038 | 1055.198569059372 |
| 500 | 6000 | 0.9517470881863561 | 1387.8972718715668 |

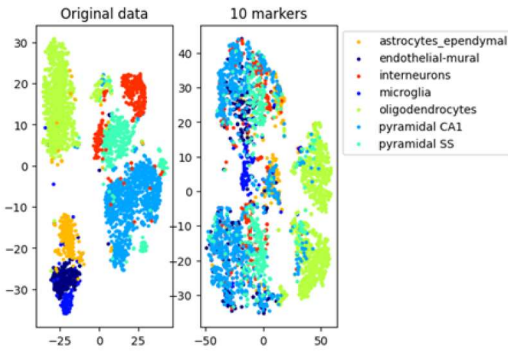
Tablica 3.2: Rezultati metode parnih ograničenja udaljenosti

Za ovu metodu iz tablice 3.2 se može sljedeće zaključiti:

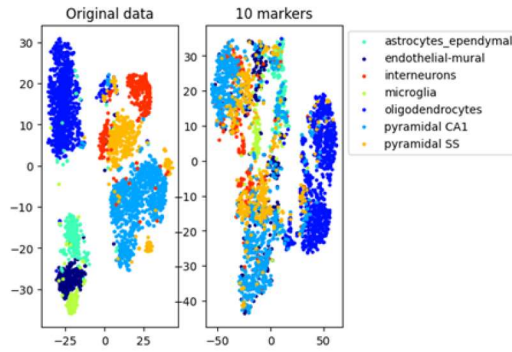
Za 10 markera s ograničenjem jednakim 1000, točnost je 0.7038269550748752 te se za 10 markera s ograničenjem od 6000 nije promijenila, no vrijeme izvršavanja je se znatno promijenilo, s 147.24s za ograničenje od 1000 na 1349.76 za 6000.

Za 500 markera s ograničenjem od 1000, točnost je 0.9484193011647255 s vremenom izvršavanja 147.33s, a za ograničenje od 6000, točnost je 0.9517470881863561 s vremenom izvršavanja 1387.89s. Iz toga se vidi da s porastom ograničenja, raste i vrijeme izvršavanja i točnost je preciznija.

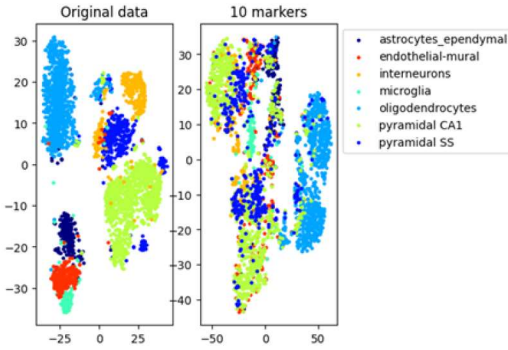
Može se zaključiti da s većim brojem markera i ograničenja, točnost postaje veća i vrijeme izvršavanje je duže, no ima izuzetaka, kao što je vidljivo u tablici 3.2 za 50 markera točnost s ograničenjem od 2000 je bolja nego s ograničenjem od 4000. Također točnost može biti ista za različit broj markera s različitim ograničenjima, npr. 100 markera s ograničenjem od 5000 i 500 markera s ograničenjem od 6000 čija je točnost 0.9504159733777038, ali vrijeme izvršavanje im je drugačije.



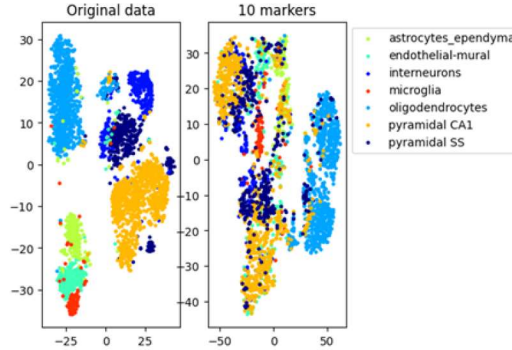
Slika 3.3: 10 m. s 1000 ograničenja



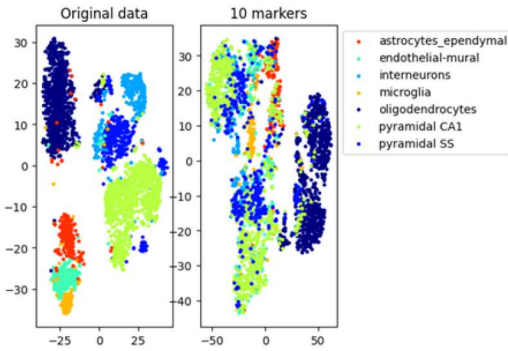
Slika 3.4: 10 m. s 2000 ograničenja



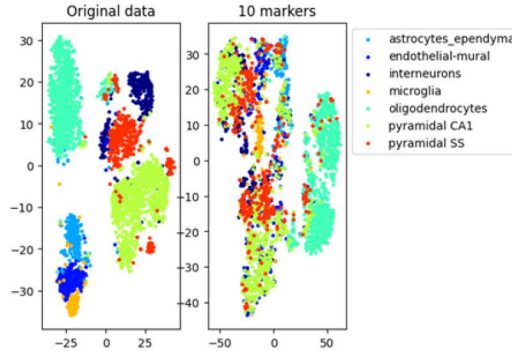
Slika 3.5: 10 m. s 3000 ograničenja



Slika 3.6: 10 m. s 4000 ograničenja

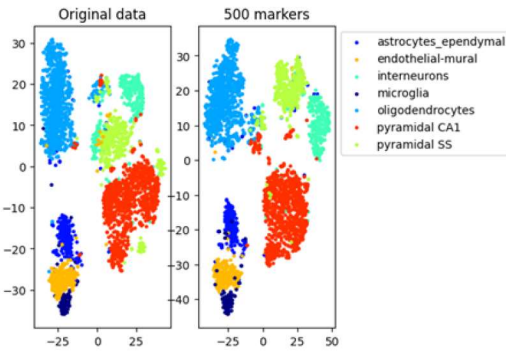


Slika 3.7: 10 m. s 5000 ograničenja

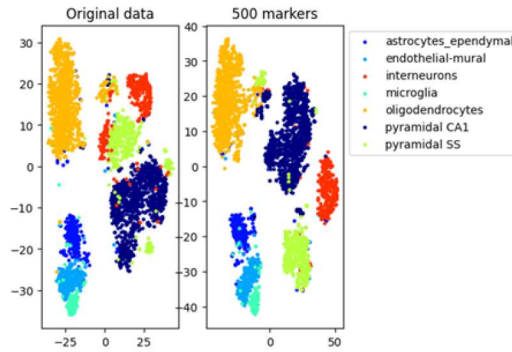


Slika 3.8: 10 m. s 6000 ograničenja

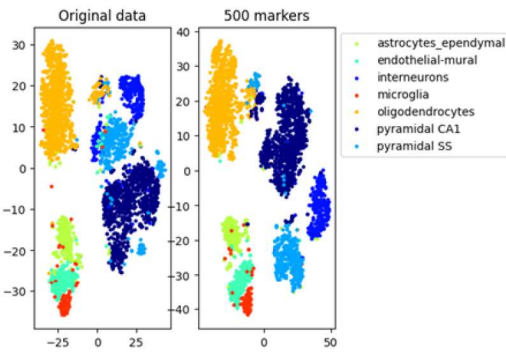
Slike (3.3 - 3.8) prikazuju TSNE grafove s 10 markera s različitim ograničenjima. Graf s ograničenjem od 1000 je znatno drugačiji od grafova s višim ograničenjem, dok su grafovi s višim ograničenjima identični. U njima su stanice jasnije prikazane.



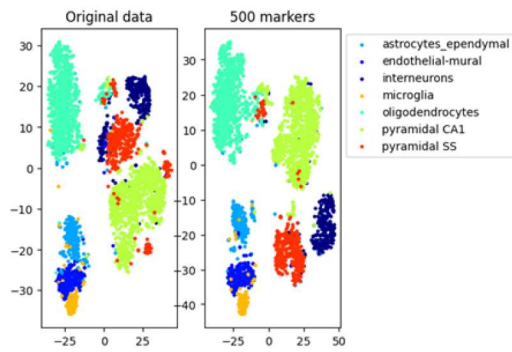
Slika 3.9: 500 m. s 1000 ograničenja



Slika 3.10: 500 m. s 2000 ograničenja



Slika 3.11: 500 m. s 5000 ograničenja



Slika 3.12: 500 m. s 6000 ograničenja

Slike (3.9 - 3.12) prikazuju TSNE grafove s 500 markera s različitim ograničenjima. Graf s ograničenjem od 1000 je znatno drugačiji od grafova s višim ograničenjem. Razlika između ostala tri grafa je minimalna, razlikuju se u stanicama microglia, endothelial-mural i astrocytes_ependymal. Slika 3.12 prikazuje precizniji prikaz stanica, sličan kao za originalne podatke.

Razlika u vizualnom prikazu 10 markera i 500: U prikazima s 500 markera prikaz je jasniji te sličniji originalni podatcima, dok za 10 markera se vidi velika razlika u prikazu stanica. Iz toga se može uspostaviti da s većim brojem markera i ograničenja, vizualni prikaz stanica će bit detaljniji i pregledniji, dok vrijeme izvršavanja traje duže.

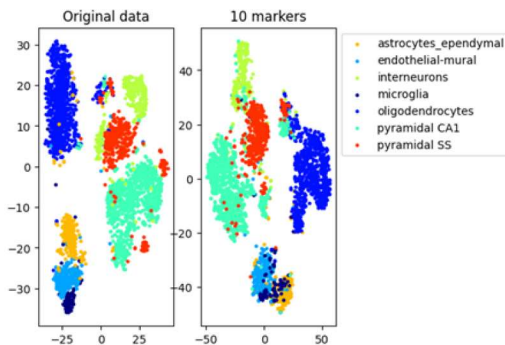
3.2.3 Metoda parnih ograničenja usmjerenih na centar

Metoda koristi razlike između centara klase i svih uzoraka. Preko razlike svake točke i njezinog centra s razlikom točke i drugih centara. Ova metoda je kombinacija prijašnje dvije metode. Sljedeća tablica 3.3 prikazuje točnosti i vrijeme izvršavanja u sekundama za nekoliko brojeva markera s nekoliko ograničenja, gdje je maksimalno ograničenje 2011:

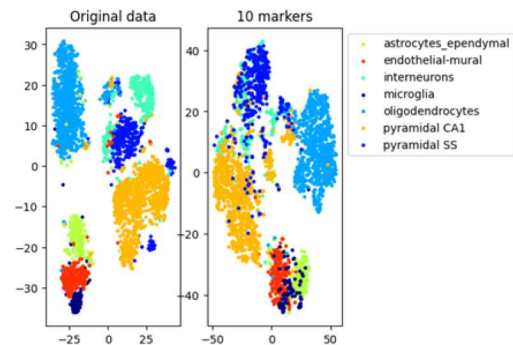
| Broj markera | Broj ograničenja | Točnost | Vrijeme izvršavanja (sekunde) |
|--------------|------------------|--------------------|-------------------------------|
| 10 | 500 | 0.854242928452579 | 68.15221643447876 |
| 50 | 500 | 0.9038269550748752 | 66.86037349700928 |
| 100 | 500 | 0.930116472545757 | 67.34651470184326 |
| 500 | 500 | 0.8123128119800332 | 69.0920193195343 |
| 10 | 1000 | 0.8608985024958402 | 155.26166152954102 |
| 50 | 1000 | 0.9118136439267887 | 148.54600644111633 |
| 100 | 1000 | 0.9227953410981697 | 154.44333910942078 |
| 500 | 1000 | 0.8482529118136439 | 157.47608065605164 |
| 10 | 2000 | 0.8123128119800332 | 354.52719378471375 |
| 50 | 2000 | 0.8935108153078203 | 377.3004870414734 |
| 100 | 2000 | 0.9271214642262895 | 380.136198759079 |
| 500 | 2000 | 0.8063227953410982 | 382.2451431751251 |
| 10 | 2011 | 0.8123128119800332 | 358.63791370391846 |
| 50 | 2011 | 0.924459234608985 | 368.06763339042664 |
| 100 | 2011 | 0.8978369384359401 | 382.4927535057068 |
| 500 | 2011 | 0.8133111480865225 | 372.44002628326416 |

Tablica 3.3: Rezultati metoda parnih ograničenja usmjerenih na centar

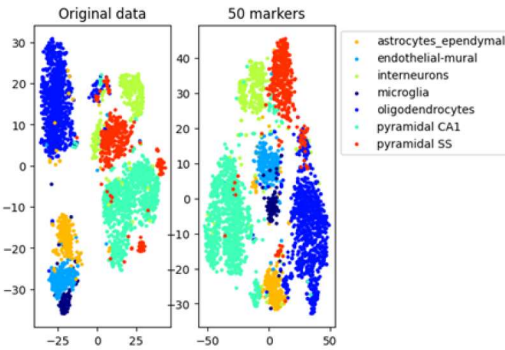
Iz tablice 3.3 se može vidjeti da za ograničenje od 500 za 10, 50 i 500 markera, točnost je manje precizna nego za 100 markera, s tim da je točnost za 500 markera manja od točnosti za 10. To također vrijedi za ograničenje od 1000 i 2000. Za ograničenje od 2011 (maksimalno) 500 markera ima bolju točnost nego točnost za 10. Vrijeme izvršavanja je veće s povećanjem broja markera.



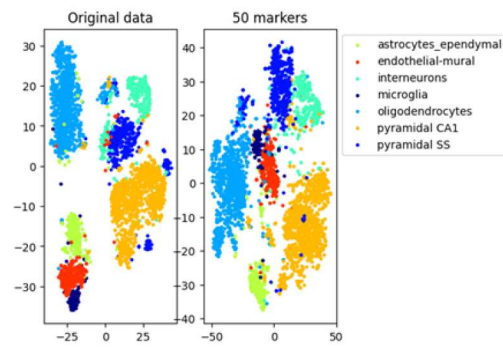
Slika 3.13: 10 m. s 1000 ograničenja



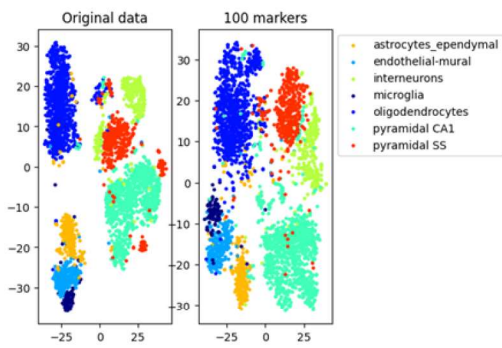
Slika 3.14: 10 m. s 2011 ograničenja



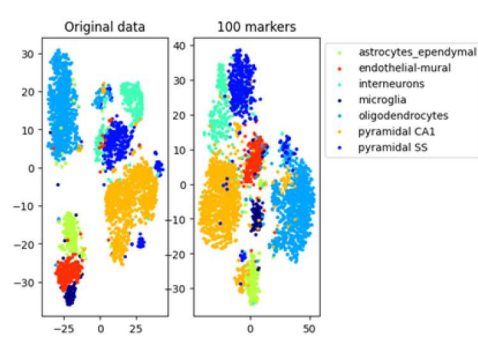
Slika 3.15: 50 m. s 1000 ograničenja



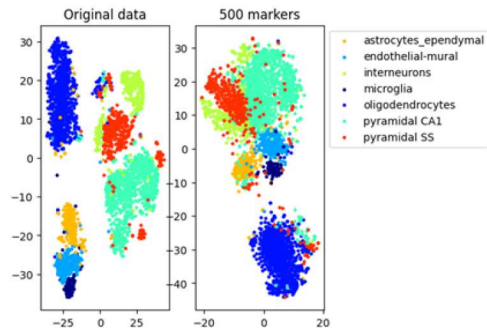
Slika 3.16: 50 m. s 2011 ograničenja



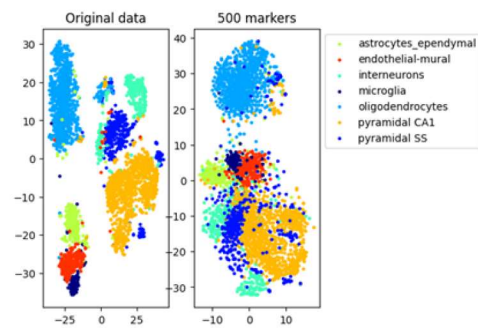
Slika 3.17: 100 m. s 1000 ograničenja



Slika 3.18: 100 m. s 2011 ograničenja



Slika 3.19: 500 m. s 1000 ograničenja



Slika 3.20: 500 m. s 2011 ograničenja

Na grafovima za 10 markera (3.13 i 3.14) vidi se razlika u prikazu stanica, s većim ograničenjem slika je preciznija i detaljnija, neke stanice se više ističu od drugih. Za 50 markera slike 3.15 i 3.16 su sličnije, no još se vidi razlika prikaza stanica. Za 100 markera, preciznije i detaljnije vizualno prikazana, je slika s maksimalnim ograničenjem 3.18, dok za 500, 3.19 i 3.20, prikaz izgleda potpuno drugačije, stanice su raspodijeljene na suprotne strane.

Razlika za ograničenje od 2011: grafovi su najsličniji za 50 i 100 markera, dok je za 500 markera prikaz najviše različit od ostala tri broja markera. Za ograničenje od 1000 se također vizualni prikaz može opisati kao i za maksimalno ograničenje.

Zaključak

Iz dobivenih rezultata u radu možemo uočiti da je metoda parnih ograničenja udaljenosti, najpreciznija metoda od tri obrađene. Ona prikazuje najbolju preciznost točnosti također i prikaz grafova preko TSNE-a, sličniji originalnim podatcima za razliku od drugih. Veći broj markera i ograničenosti su pokazali detaljnije i preciznije rezultate, s povećanim vremenom izvršavanje. Proširenjem na druge skupove podataka, mogli bih usporediti dobivene rezultate te ustanoviti njihovu sličnost.

Literatura

1. A. A. Awan, *Introduction to t-SNE*, DataCamp, Inc., 2023.
2. B. Dumitrascu, S. Villar, D. G. Mixon & B. E. Engelhardt, *Optimal marker gene selection for cell type discrimination in single cell analyses*, Nature Communications, 2021.
3. Ivana Kuzmanović, Kristian Sabo, *Linearno programiranje*, Odjel za matematiku, Sveučilište Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku, 2016.
4. Amit Zeisel, Ana B Munoz-Manchado, Simone Codeluppi, Peter Lonnerberg, Gioele La Manno, Anna Jureus, Sueli Marques, Hermany Munguba, Liqun He, Christer Betsholtz, et al., *Cell types in the mouse cortex and hippocampus revealed by single-cell RNA-seq*, Science, 347(6226):1138–1142, 2015.
5. *hijerarhija*, Hrvatska enciklopedija, mrežno izdanje, Leksikografski zavod Miroslav Krleža, 2013. – 2024. Pristupljeno 3.9.2024. <https://www.enciklopedija.hr/clanak/hijerarhija>.
6. Gurobi Optimization, LLC. *Gurobi Optimizer*, 2024. Preuzeto s <https://www.gurobi.com/solutions/gurobi-optimizer/>
7. Britannica, The Editors of Encyclopaedia. *centroid*. Encyclopedia Britannica., 09.07.2024. Pristupljeno 16.09.2024. <https://www.britannica.com/science/centroid>

Životopis

Rođena sam 2002. u Vinkovcima. Svoje obrazovanje sam započela 2009. godine u Osnovnoj školi „Ivan Kozarac“ u Županji. Zatim sam 2017. nastavila obrazovanje u matematičkoj gimnaziji Županja do 2021. godine te iste godine upisujem sveučilišni preddiplomski studij Matematika i računarstvo na Fakultetu primijenjene matematike i informatike (tada Odjel za matematiku) Sveučilišta Josipa Jurja Strossmayera u Osijeku.