

基于禁忌遗传算法的RNA二级结构预测

刘勇国^{1,2}, 朱 婵³, 晏 华¹

(1. 电子科技大学计算机科学与工程学院 成都 611731; 2. 苏州大学江苏省计算机信息处理技术重点实验室 江苏 苏州 215006;
3. 四川建筑职业技术学院图书馆 四川 德阳 618000)

【摘要】生物RNA二级结构预测是生物信息学领域的一个重要研究问题。近来, 研究人员提出应用元启发式算法来预测RNA二级结构。该文提出基于禁忌遗传算法的RNA二级结构预测方法(TGARNA), 给出茎区相容性检测改进方法, 保留最长茎区构造茎区相容个体, 以改善种群性能; 同时将禁忌搜索融入遗传操作以防止近亲繁殖, 保持种群多样性。仿真实验表明TGARNA算法能够有效预测RNA二级结构。

关键词 遗传算法; 最小自由能; RNA二级结构预测; 禁忌搜索

中图分类号 TP202⁺.1

文献标识码 A

doi:10.3969/j.issn.1001-0548.2011.05.025

RNA Secondary Structure Prediction Based on Tabu Genetic Algorithm

LIU Yong-guo^{1,2}, ZHU Chan³, and YAN Hua¹

(1. School of Computer Science and Engineering, University of Electronic Science and Technology of China Chengdu 611731;

2. Provincial Key Laboratory for Computer Information Processing Technology, Soochow University Suzhou Jiangsu 411105;

3. Library, Sichuan College of Architectural Technology Deyang Sichuan 618000)

Abstract RNA secondary structure prediction is an important problem in the research field of bioinformatics. Recently, researchers applied metaheuristics to predict RNA secondary structure. In this article, a new predicting method called tabu genetic algorithm based RNA secondary structure prediction (TGARNA) is developed. In the TGARNA algorithm, an improved method for testing the compatibility of stems is given to improve the performance of the population. In addition, tabu search is integrated into genetic operations to prevent inbreeding and maintain a high level of population diversity. Computer simulations show that the proposed approach is effective for predicting RNA secondary structure.

Key words genetic algorithm; minimum free energy; RNA secondary structure prediction; tabu search

生物体根据脱氧核糖核酸(deoxy ribonucleic acid, DNA)的遗传信息合成蛋白质并完成各项生命活动过程, 如生物信号的识别和传递, 营养物质的运输等。在该过程中, 蛋白质合成的直接模板是核糖核酸(ribonucleic acid, RNA)而非DNA。随着对RNA分子结构探索的不断深入, 研究发现某些简单生物体如烟草花叶病毒的RNA已成为遗传信息的直接载体, 负责存储遗传信息和蛋白质合成。目前, 研究RNA分子结构成为认知生物遗传信息和蛋白质合成的重要途径。RNA分子由一级、二级和三级结构^[1]组成。一级结构为多核苷酸链的核苷酸序列; 二级结构为多核苷酸链回折形成的配对双螺旋区和不对称区域; 三级结构为二

级结构单元相互作用形成的三维空间结构, 确定二级结构单元的空间定位取向和蛋白质合成。RNA一级结构预测起步最早, 方法较完善, 主要通过生物化学方法直接预测。二级结构预测主要采用物理化学和生物信息学方法。三级结构预测已被证明为NP-hard问题^[2]。由于二级结构介于一级结构和三级结构之间, 存储了较多高级结构信息, 因此研究RNA二级结构成为预测RNA分子结构的重要途径。

RNA二级结构预测包括基于物理化学的方法和基于生物信息学的方法^[3]两类。物理化学的方法通过X射线结晶衍射和核磁共振确定RNA分子结构, 虽然测量精度高, 但对软硬件要求较高, 而且RNA

收稿日期: 2010-02-01; 修回日期: 2011-06-08

基金项目: 国家自然科学基金(60903074), 国家高技术研究发展计划(2008AA01Z119)

作者简介: 刘勇国(1974-), 男, 教授, 主要从事计算智能、生物信息学、数据挖掘方面的研究。

分子降解较快,难以结晶,造成预测困难,所以,该类方法适用于碱基数量小于100的RNA二级结构预测问题。生物信息学方法包含系统发育比较技术和自由能最小技术^[2]两类预测技术。系统发育比较技术对比待测序列与已知同源序列,通过同源序列二级结构的形成方式预测待测序列的二级结构^[1]。自由能最小技术源于热动力学的能量耗散原理,通过设置RNA二级结构中茎环结构的热力学参数,模拟实际RNA分子热运动,建立二级结构的能量模型,计算RNA序列折叠后的自由能,确定具备最小自由能的二级结构为预测结果,实现对RNA二级结构的预测^[2],预测方法包括动态规划算法^[4]、退火模拟算法^[5]、遗传算法^[6]、上下文无关文法预测算法^[7]、协变信息预测算法^[3]等。由于遗传算法具有隐含并行性、自适应性等特点,已应用于RNA二级结构预测问题。研究发现,遗传算法的种群进化过程缺乏记忆性,搜索过程易出现种群早熟现象,导致预测精度降低^[4,8-9]。文献[10]设计并行遗传算法模拟RNA序列形成二级结构时的折叠情况,推测RNA序列的二级结构。文献[11]采用十进制编码设计遗传算法预测RNA二级结构,以改善预测效率和精度^[8,11-12]。文献[5]组合模拟退火与遗传算法,以增强预测算法的局部搜索能力,避免种群早熟现象。文献[13]基于混沌差分进化算法预测RNA二级结构,利用混沌映射的伪随机性和遍历性提高算法的全局搜索能力。文献[14]提出基于免疫粒子群集成的RNA二级结构预测方法,通过并行群落优化方式实现协同演化。

本文提出基于禁忌遗传算法的RNA二级结构预测算法TGARNA。TGARNA算法给出茎区相容性检测过程,保留最长茎区构造茎区相容个体;将禁忌思想引入遗传操作,记录个体家族特征和进化过程,防止近亲繁殖,保持种群多样性。仿真实验表明,TGARNA算法能够获取最小自由能并预测RNA二级结构。

1 RNA二级结构

除少数病毒RNA为双链结构外, RNA分子通常为多核苷酸单链结构,包含腺嘌呤(adenine, A)、鸟嘌呤(guanine, G)、胞嘧啶(cytosine, C)和尿嘧啶(uracil, U)4类含氮碱基。碱基与戊糖结合形成核苷,戊糖侧链与磷酸分子结合形成核苷酸,核苷酸分子以3'和5'磷酸二酯键连接形成核苷酸序列^[1]。RNA单链自身回折呈现碱基配对和单链交替出现的茎环结构,形成RNA二级结构,如图1所示。

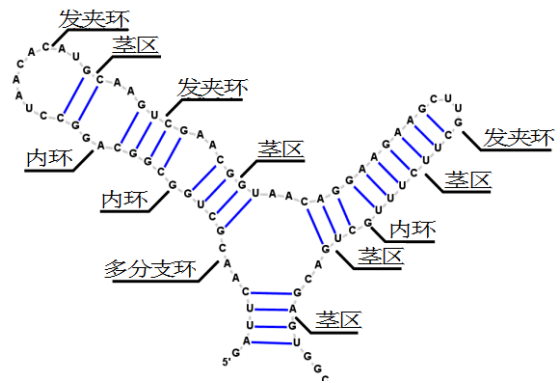


图1 RNA二级结构示意图

RNA二级结构中,碱基以A-U、G-C或G-U互补配对形成的连续双螺旋区域称为茎区,不构成互补配对的单链结构称为环区,环区类型包括发夹环、凸环、内环和内分支环等。茎区由氢键相连的配对碱基叠加形成,氢键数量越多碱基对自由能越小,越有利于增强二级结构稳定性。环区数量增加导致自由能增长,造成二级结构稳定性下降^[2]。RNA二级结构数目随序列长度增加呈指数级增长,因此有效预测RNA二级结构成为RNA分子结构研究亟待解决的问题^[2]。碱基是RNA二级结构的基本单元,连续配对碱基集形成茎区,未配对碱基构成环区,相容茎区集唯一确定RNA二级结构^[2]。RNA二级结构的相关描述如下^[5]。

定义 1 给定序列 R , 回折后其子序列 $R_1 = r_i \cdots r_{i+k-1}$ 和 $R_2 = r_j \cdots r_{j+k-1}$ 中碱基两两配对构成碱基对 (r_i, r_j) , 满足 $(r_i, r_j) \in \{(A, U), (U, A), (G, C), (C, G), (G, U), (U, G)\}$, $1 \leq i < j \leq n$, 且 $j - i > 3$ 。

定义 2 给定序列 R , 其子序列 R_1 和 R_2 中碱基依次互补配对, 则 R_1 和 R_2 构成茎区 $s(i, j, k)$, 其中 R_1 为茎区前段, R_2 为茎区后段, i 为茎区前段的起始位置, j 为茎区后段的起始位置, k 为茎区长度。

定义 3 已知茎区 $s_1(i_1, j_1, k_1)$ 和 $s_2(i_2, j_2, k_2)$, 若 s_1 与 s_2 不重叠且不交叉, 即满足条件:

$$\{[i_1, i_1 + k_1 - 1] \cup [j_1 - k_1 + 1, j_1]\} \cap \\ \{[i_2, i_2 + k_2 - 1] \cup [j_2 - k_2 + 1, j_2]\} = \emptyset$$

则称茎区 $s_1(i_1, j_1, k_1)$ 与 $s_2(i_2, j_2, k_2)$ 相容。

定义 4 RNA序列 $R = r_1, r_2, \dots, r_n$ 的二级结构 S 由相容茎区集确定, 茎区由连续碱基对构成, 则RNA序列的二级结构 S 可由相容茎区的碱基对集表示, 碱基对 (r_i, r_j) 满足以下条件:

1) 若 $(r_i, r_j) \in S$, $(r_i, r_k) \in S$, 则 $j = k$; 2) 若 $(r_i, r_j) \in S$, $(r_k, r_l) \in S$, $i < k < j$, 则 $i < k < l < j$ 。

2 TGARNA算法

TGARNA算法过程基于遗传算法, 通过相容性检测构造合法种群, 引入禁忌思想防止近亲繁殖, 提高种群多样性^[15], 算法流程如图2所示。

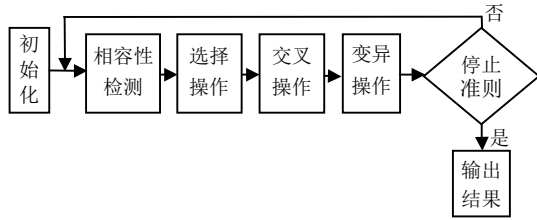


图2 TGARNA算法流程

2.1 种群初始化

TGARNA算法中个体 X_i 由三元组 (X_i^s, X_i^c, X_i^t) 表示, X_i^s , X_i^c 和 X_i^t 分别为个体 X_i 的茎区组合、家族特征位和禁忌表, 如图3所示。根据RNA序列建立茎区池 $S_p = \{s_1, s_2, \dots, s_{N_s}\}$, N_s 表示序列的可能茎区数目。RNA 二级结构由茎区组合 $X_i^s = x_{i_1}^s, x_{i_2}^s, \dots, x_{i_{N_s}}^s$ 表示, 采用二进制编码, 码长为 N_s 。当 $x_{ij}^s = 1$ 时, 表示茎区 s_j 被选中; 当 $x_{ij}^s = 0$ 时, 则茎区 s_j 未被选中。 $1 \leq j \leq N_s$, 要求被选茎区数目不小于1。家族特征位 X_i^c 采用十进制编码, 根据个体的种群位置顺序分配, 标识个体家族来源。禁忌表 X_i^t 采用十进制编码, 码长为 $\lfloor \alpha N_s \rfloor$, 用于记录个体的家族演化过程, 禁止同源个体繁殖后代, α 为禁忌表长度因子。

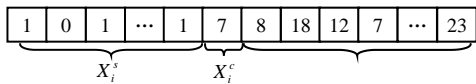


图3 个体编码方式

2.2 相容性检测

由于不相容茎区组合将生成非法RNA二级结构, 本文设计相容性检测环节建立合法个体。常用相容性检测方法根据茎区排序位置确定茎区是否保留, 未考虑其能量值, 易造成低能量茎区漏选^[5]。鉴于RNA二级结构中茎区数目越多, 茎区长度越长, 自由能越小, 故应尽量保留长相容茎区。本文相容性检测步骤如下:

1) 给定个体 X_i , 将被选茎区根据自由能升序排列, 得到排序后茎区 $\{s_1^i, s_2^i, \dots, s_k^i, \dots, s_{N_i^s}^i\}$ 。建立向量 $V_i = \{v_1^i, v_2^i, \dots, v_k^i, \dots, v_{N_i^s}^i\}$, 若 $v_k^i = 1$, 表示被选茎区 s_k^i 处于激活状态; 否则 $v_k^i = 0$, 表示被选茎区 s_k^i 处于休眠状态。初始设 $v_k^i = 1$, $k = 1, 2, \dots, N_i^s$, $k = 1, 1, \dots, N_i^s$, N_i^s 为个体 X_i 中被选茎区数目; 并令

$j = 1$ 。

2) 给定被选茎区 s_j^i , 若 $v_j^i = 0$, 转向步骤 3)。若茎区 s_j^i 与激活茎区 s_l^i 相容, $l = j + 1, \dots, N_i^s$, 则茎区 s_j^i 保持激活状态; 否则设 $v_j^i = 0$, 茎区 s_j^i 转为休眠状态。

3) 令 $j = j + 1$, 若 $j < N_i^s$, 转向步骤 2)。否则输出由激活茎区构成的个体 X_i 。

通过相容性检测避免非法个体, 保留低能量茎区, 改善种群性能。

2.3 适应度计算

本文采用文献[16]提出的最小自由能模型评价RNA二级结构稳定度, 预测RNA二级结构。RNA二级结构自由能计算为:

$$E = E_{\text{stack}} + E_{\text{hairpin}} + E_{\text{bugle}} + E_{\text{internal}} + E_{\text{multi}} \quad (1)$$

式中, E_{stack} 、 E_{hairpin} 、 E_{bugle} 、 E_{internal} 和 E_{multi} 分别表示茎区、发夹环、凸环、内环和多重分支环的自由能, 相关能量计算参见文献[16]。本文适应度定义为 $f = 1/E$, 即个体自由能越小, 适应度越大。

2.4 选择操作

本文采用比例选择方式, 个体适应度越大, 其选择概率越大。个体 X_i 的选择概率为:

$$p_i^s = f_i / \sum_{i=1}^P f_i \quad (2)$$

式中, f_i 为个体 X_i 的适应度; P 为种群规模。进化过程引入最优保持策略, 保存种群中适应度最高的 N_d 个个体, $N_d = P(1 - G_g)$, G_g 为代沟值。遗传操作后将保留的 N_d 个个体替换子代种群中适应度最低的 N_d 个个体, 确保高适应度个体基因向后代传递, 以改善种群质量。

2.5 交叉操作

交叉操作采用融合禁忌思想的单点交叉方式, 针对个体 X_i 的茎区组合 X_i^s 进行。TGARNA算法将家族特征和禁忌思想引入交叉操作, 防止近亲个体繁殖后代, 保持种群多样性; 同时, 通过期望准则允许禁忌个体产生高适应度后代, 增加选择压力, 提高算法收敛速度。交叉操作步骤如下。

1) 给定待交叉个体 X_i 和 X_j , 其茎区组合分别为 X_i^s 和 X_j^s , 家族特征位分别为 X_i^c 和 X_j^c , 禁忌表分别为 X_i^t 和 X_j^t 。针对茎区组合 X_i^s 和 X_j^s 随机确定交叉点。

2) 若 $X_i^c \in X_j^c \cup X_j^t$ 或 $X_j^c \in X_i^c \cup X_i^t$, 则个体 X_i 和 X_j 为同源个体, 执行步骤 3); 否则转向步骤 4)。

3) 对茎区组合 X_i^s 和 X_j^s 执行交叉操作, 获得交

叉后茎区组合 $X_i^{s'}$ 和 $X_j^{s'}$, 适应度分别为 f_i' 和 f_j' , 如果:

$$\max(f_i', f_j') > f_b \quad (3)$$

则记录交叉后茎区组合 $X_i^{s'}$ 和 $X_j^{s'}$; 否则保留父代个体的茎区组合 X_i^s 和 X_j^s , 执行步骤 5)。式(3)中, f_b 表示已知最优个体 X_b 的适应度。

4) 个体 X_i 和 X_j 执行交叉操作, 得到交叉后茎区组合 $X_i^{s'}$ 和 $X_j^{s'}$ 。

5) 交叉后个体的家族特征继承其父代个体的家族特征, 即 $X_i^{c'} = X_i^c$, $X_j^{c'} = X_j^c$ 。后代个体禁忌表继承其父代个体禁忌表, 并记录对方父代个体的家族特征, 即 $X_i^{t'} \leftarrow X_i^t \cup X_j^c$, $X_j^{t'} \leftarrow X_j^t \cup X_i^c$ 。禁忌表通过先进先出方式实现个体禁忌和解禁。

6) 通过交叉后的个体茎区组合、家族特征和禁忌表, 得到交叉后的个体 X_i' 和 X_j' 。

2.6 变异操作

本文采用动态变异方式产生后代个体, 针对茎区组合更新变异后个体的家族特征和禁忌表。变异操作步骤如下。

1) 给定个体 X_i 、 X_i^s 、 X_i^c 和 X_i^t 分别为个体 X_i 的茎区组合、家族特征位和禁忌表; 当前进化代数 g 。

2) 进化代数 g 下变异率为:

$$p_m^g = 1 - n_g^c / P \quad (4)$$

式中, n_g^c 表示当前种群包含的家族特征类型数量。随机确定变异基因执行变异操作, 得到变异后个体 X_i' 的茎区组合 $X_i^{s'}$ 。

3) 变异后个体 X_i' 的家族特征 $X_i^{c'} = X_{\max}^c + 1$, X_{\max}^c 表示当前种群中最大家族的特征值。

4) 建立变异后个体 X_i' 的禁忌表 $X_i^{t'}$, 长度为 $\lfloor \alpha N_s \rfloor$, 禁忌表元素设为 0。

5) 通过变异后的个体茎区组合 $X_i^{s'}$ 、家族特征 $X_i^{c'}$ 和禁忌表 $X_i^{t'}$ 得到变异后个体 X_i' 。

2.7 TGARNA算法的实现

TGARNA算法步骤如下。

1) 给定 RNA 序列, 建立茎区池并生成初始种群, 设 $g = 1$;

2) 执行种群相容性检测;

3) 执行选择操作;

4) 执行交叉操作;

5) 执行变异操作;

6) 将父代种群中 N_d 个最优个体更新后代种群中适应度最低的 N_d 个个体;

7) 更新当前已知最优个体 X_b , 若 $g < G$, 则 $g = g + 1$, G 为进化代数, 转向步骤 2); 否则输出已知最优个体 X_b 。

3 实验结果

仿真实验平台采用 Windows XP SP3, Matlab7.1 语言, Intel Core 2 Duo 2.20 GHz CPU, 2G 物理内存, 仿真算法每次实验运行 20 次。首先讨论算法参数的选择过程, 然后分析 TGARNA 算法的预测结果。

3.1 算法参数选择

通过 Y1 scRNA 序列展示 TGARNA 算法选择参数代沟值 G_g 、交叉概率 p_c 和禁忌表长度因子 α 。不同代沟值 G_g 的算法进化结果如图 4 所示, 其中 $p_c = 0.7$, $\alpha = 0.3$ 。可见, $G_g = 0.7$ 时算法收敛速度较慢; $G_g = 0.8$ 时算法收敛速度快但未获得最小自由能; $G_g = 0.9$ 时算法能获得最小自由能且收敛速度快。不同代沟值的算法运行结果如表 1 所示。 $G_g = 0.9$ 时算法在搜索性能和效率方面能够获得较好平衡, 故 TGARNA 算法中代沟值 G_g 设置为 0.9。

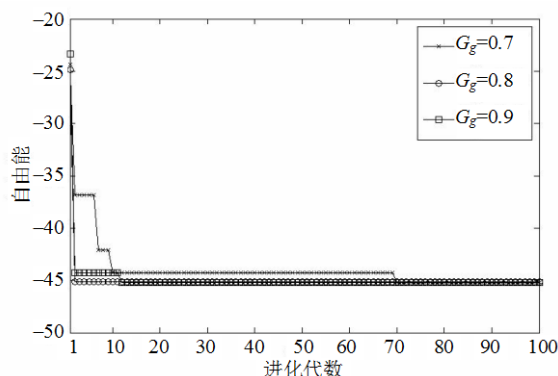


图4 不同代沟值 G_g 的算法进化结果

表1 不同代沟值 G_g 的结果比较

参数值	最小自由能	自由能方差	时间/s
$G_g = 0.7$	-45.2	1.0	11.2
$G_g = 0.8$	-45.1	1.8	1.0
$G_g = 0.9$	-45.2	1.7	3.4

不同交叉概率 p_c 的算法进化结果如图 5 所示, 其中在 $G_g = 0.9$ 、 $\alpha = 0.3$ 下, $p_c = 0.9$ 时算法能提供最小自由能但收敛速度较慢; $p_c = 0.5$ 时算法收敛速度快但未输出最小自由能; $p_c = 0.7$ 时算法收敛速度快并能获得最小自由能。不同交叉概率的算法运行结果如表 2 所示。可见, $p_c = 0.7$ 时 TGARNA 算法能够在搜索性能和效率方面保持较高水平, 并输出最

小方差, 故 TGARNA 算法中交叉概率 p_c 设置为 0.7。

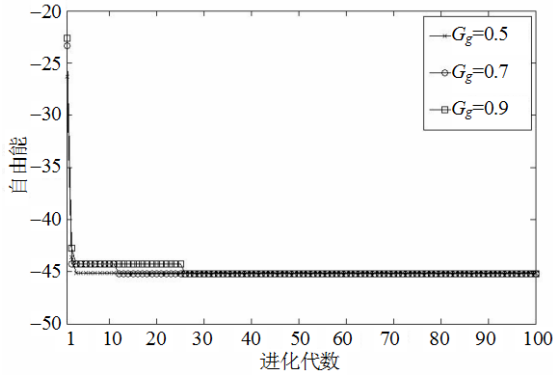


图5 不同交叉概率 p_c 的算法进化结果

表2 不同交叉概率 p_c 的结果比较

参数值	最小自由能	自由能方差	时间/s
$p_c = 0.5$	-45.1	1.4	1.4
$p_c = 0.7$	-45.2	0.0	2.4
$p_c = 0.9$	-45.2	3.3	5.7

不同禁忌表长度因子条件下的算法进化结果如图 6 所示, 其中 $G_g = 0.9$, $p_c = 0.7$ 。可见, $\alpha = 0.1$ 时算法收敛速度最慢; 而 $\alpha = 0.3$ 时算法收敛速度较快但两者均未输出最小自由能; $\alpha = 0.2$ 时算法收敛最快且能获得最小自由能。不同禁忌表长度因子的算法运行结果如表 3 所示。根据实验结果, 禁忌表长度因子 α 设置为 0.2。

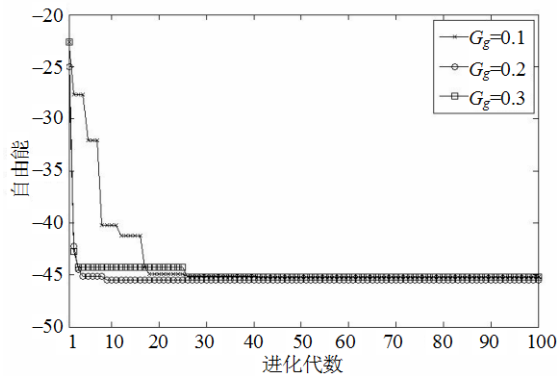


图6 不同禁忌表长度因子 α 的算法进化结果

表3 不同禁忌表长度因子 α 的结果比较

参数值	最小自由能	自由能方差	时间/s
$\alpha = 0.1$	-45.2	0.0	6.5
$\alpha = 0.2$	-45.8	0.0	0.9
$\alpha = 0.3$	-45.2	0.0	1.2

3.2 实验结果讨论

比较基于遗传算法的RNA二级结构预测方法 (genetic algorithm based prediction of rna secondary structure, GARNA)、融入相容性检测的基于遗传算

法的RNA二级结构预测方法GARNA*和TGARNA算法, GARNA算法采用比例选择、单点交叉和单点变异实现遗传操作; GARNA*算法在GARNA算法的基础上改进茎区相容性检测; TGARNA算法在GARNA*的基础上融入禁忌思想。算法实验种群规模均为 100。考虑到RNA序列长度差异, 针对Giardia virus和Y1 scRNA序列, 进化代数设为 100; 针对U17 snoRNA和PSTVd RNA序列, 进化代数设为 1 000。通过调整进化代数适应不同长度序列RNA分子的二级结构预测。

仿真实验采用Giardia virus、Y1 scRNA、U17 snoRNA和PSTVd RNA共 4 个RNA测试序列。Giardia virus序列源于贾第虫病毒体, 由 77 个碱基构成, 包含 4 个茎区、2 个发夹环和 1 个多分支环。Y1 scRNA序列源于小家鼠的线形染色体组RNA, 由 111 个碱基构成, 包含 2 个茎区、1 个发夹环和 1 个内环^[17]。U17 snoRNA序列源于沼泽侧颈龟的转录RNA, 由 240 个碱基构成, 包含 9 个茎区、3 个发夹环、3 个凸环、5 个内环和 1 个多分支环。PSTVd RNA序列源于马铃薯纺锤块茎类病毒体的线形染色体组RNA, 由 359 个碱基构成, 包含 25 个茎区、1 个发卡环和 23 个内环^[17]。

Giardia virus RNA二级结构自由能的计算过程如图 7 所示, 该序列二级结构的预测结果如表 4 所示。预测指标包括平均最小自由能、最小自由能均方差、算法首次获得最小自由能的平均运行时间和正确预测茎区数与实际二级结构中的茎区数比。可见, GARNA算法的自由能下降缓慢, GARNA*与TGARNA算法的自由能下降迅速。GARNA*算法的运行时间下降到 0.6 s时, 预测精度提高到 56.52%, TGARNA算法的预测精度进一步提高到 60.12%, 正确预测 3 个茎区、1 个发夹环和 1 个多分支环。

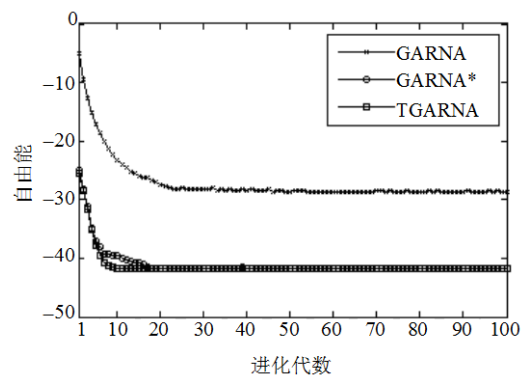


图7 Giardia virus序列二级结构的自由能计算

表4 Giardia virus序列二级结构的预测结果

	最小自由能	自由能方差	时间/s	精度/(%)
GARNA	-28.8	3.0	4.2	26.09
GARNA*	-41.8	0.3	0.6	56.52
TGARNA	-41.9	0.0	0.3	60.12

Y1 scRNA二级结构自由能计算如图8所示。该序列二级结构的预测结果如表5所示。GARNA算法收敛速度较慢，GARNA*和TGARNA算法能较快获得最小自由能。GARNA*算法的运行时间下降到2.1 s时，预测精度达到100%，正确预测Y1 scRNA序列的二级结构。TGARNA算法的运行时间进一步下降到0.9 s。

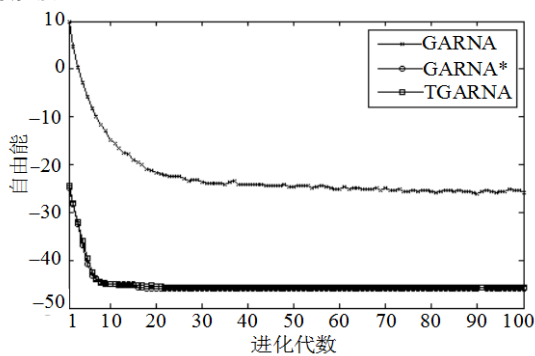


图8 Y1 scRNA的二级结构的自由能计算

表5 Y1 scRNA序列二级结构的预测结果

	最小自由能	自由能方差	时间/s	精度/(%)
GARNA	-29.3	3.6	8.2	23.25
GARNA*	-45.7	3.2	2.1	100.00
TGARNA	-45.8	0.0	0.9	100.00

U17 snoRNA二级结构自由能的计算过程如图9所示。该序列二级结构的预测结果如表6所示。GARNA*算法性能改善明显，获取最小自由能的速度较TGARNA算法快，GARNA算法预测效率最低。TGARNA算法较GARNA*算法的预测精度高，正确预测5个茎区、2个发夹环和1个凸环。

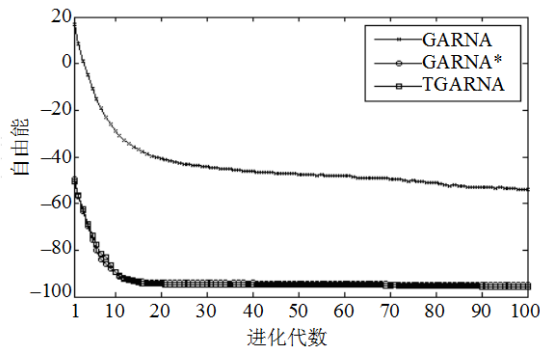


图9 U17 snoRNA序列二级结构的自由能计算

表6 U17 snoRNA二级结构的预测结果

	最小自由能	自由能方差	时间/s	精度/(%)
GARNA	-58.9	7.7	198.8	15.36
GARNA*	-95.1	1.8	40.4	23.12
TGARNA	-95.3	2.1	79.5	30.01

PSTVd RNA二级结构自由能计算如图10所示。该序列二级结构的预测结果如表7所示。GARNA算法性能最差，TGARNA算法较GARNA*算法的最小自由能下降。TGARNA算法预测效率最高并达到最高预测精度，正确预测21个茎区、1个发夹环和16个内环。

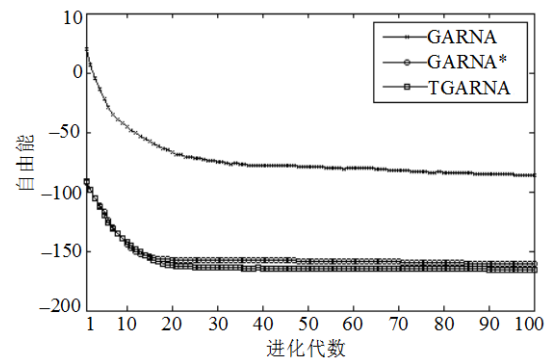


图10 PSTVd RNA的二级结构自由能计算

表7 PSTVd RNA二级结构的预测结果

	最小自由能	自由能方差	时间/s	精度/(%)
GARNA	-103.7	3.6	1213.9	22.13
GARNA*	-166.2	2.3	621.5	76.12
TGARNA	-172.8	0.0	560.5	79.89

实验表明，改进茎区相容性检测能够改善种群性能，引入禁忌思想能够防止近亲个体繁殖，预测算法的收敛速度和预测效率得到改善。

4 结论

RNA分子结构是生物信息学领域的重要研究对象，通过RNA结构研究病毒的遗传信息，探索RNA参与合成蛋白质及转录遗传信息的过程。本文给出基于禁忌遗传算法的RNA二级结构预测方法TGARNA，通过设计茎区相容性检测，保留长茎区以降低个体自由能，将家族特征和禁忌思想融入个体编码，防止近亲繁殖，保持种群多样性。仿真实验表明，除U17 snoRNA序列外，TGARNA算法能够实现较高的预测效率和精度。

由于RNA二级结构预测的最小自由能模型忽略了某些结构(如假结)，造成预测算法对U17 snoRNA

序列的预测精度较低。假结构形成复杂, 文献[1]证明使用最小自由能模型预测包含任意假结的RNA二级结构为NP完全问题^[1]。后续研究工作中, 将考虑基于TGARNA算法将个体设计为由单位结构组成, 利用TGARNA算法计算相容单元结构集合形成初始RNA二级结构, 通过环区配对确定被测序列中的假结构, 预测含假结的RNA二级结构。

参 考 文 献

- [1] PAR S K, BANDYOPADHYAY S, RAY S S. Evolutionary computation in bioinformatics: a review[J]. IEEE Transactions on Systems, Man, and Cybernetics, Part C: Applications and Reviews, 2006, 36(5): 601-615.
- [2] COHEN J. Bioinformatics - an introduction for computer scientists[J]. ACM Computer Surveys, 2004, 36(2): 122-158.
- [3] 邹权, 郭茂祖, 张涛涛. RNA二级结构预测方法综述[J]. 电子学报, 2008, 36(2): 331-337.
ZOU Quan, GUO Mao-zu, ZHANG Tao-tao. A review of RNA secondary structure prediction algorithms[J]. Acta Electronica Sinica, 2008, 36(2): 331-337.
- [4] RIVAS E, EDDY S R. A dynamic programming algorithm for RNA structure prediction including pseudoknots[J]. Journal of Molecular Biology, 1999, 285(5): 2053-2068.
- [5] 任清华, 莫忠息, 陶玉敏. 预测RNA二级结构的一种遗传模拟退火算法[J]. 武汉大学学报(理学版), 2004, 50(1): 23-28.
REN Qing-hua, MO Zhong-xi, TAO Yu-min. A genetic-simulated-annealing algorithm for predicting RNA secondary structure[J]. Journal of Wuhan University (Natural Science Edition), 2004, 50(1): 23-28.
- [6] VAN BATENBURG F H D, GULTYAEV A P, PLEIJ C W A. An APL programmed genetic algorithm for the prediction of RNA secondary structure[J]. Journal of Theoretical Biology, 1995, 174(3): 269-280.
- [7] 唐四薪, 刘艳波, 尹军. 文法推断RNA二级结构的研究进展[J]. 生物信息学, 2008, 6(4): 190-192.
TANG Si-xin, LIU Yan-bo, YIN Jun. Research advances of grammatical inference of RNA secondary structure[J]. China Journal of Bioinformatics, 2008, 6(4): 190-192.
- [8] WIESE K C, DESCHENES A A, HENDRIKS A G. RnaPredict—an evolutionary algorithm for RNA secondary structure prediction[J]. IEEE/ACM Transactions on Computational Biology and Bioinformatics, 2008, 5(1): 25-41.
- [9] LIU Y G, CHEN K F, LIAO X F, ZHANG W. A genetic clustering method for intrusion detection[J]. Pattern Recognition, 2004, 37(5): 927-942.
- [10] SHAPIRO B A, WU J C, BENGALI D, POTTS M J. The massively parallel genetic algorithm for RNA folding MIMD implementation and population variation[J]. Bioinformatics, 2001, 17(2): 137-148.
- [11] WIESE K C, GLEN E. A permutation-based genetic algorithm for the RNA folding problem: a critical look at selection strategies, crossover operators and representation issues[J]. Biosystems, 2003, 72(1-2): 29-41.
- [12] WIESE K C, GLEN E. A permutation based genetic algorithm for RNA secondary structure prediction[C]//In: Proceedings of the 2nd International Conference on Hybrid Intelligent Systems. Chile: [s.n.], 2002, 173-182.
- [13] 胡桂武, 彭宏. 利用混沌差分进化算法预测RNA二级结构[J]. 计算机科学, 2007, 34(9): 163-166.
HU Gui-wu, PENG Hong. An algorithm-base chaos differential evolution for predicting RNA secondary structure[J]. Computer Science, 2007, 34(9): 163-166.
- [14] 胡桂武, 彭宏. 基于免疫粒子群集成的RNA二级结构预测算法[J]. 计算机工程与应用, 2007, 43(3): 26-29.
HU Gui-wu, PENG Hong. Algorithm based on immune PSO ensemble for predicting RNA secondary structure[J]. Computer Engineering and Applications, 2007, 43(3): 26-29.
- [15] TING K C, LI H T, LEE H N. On the harmonious mating strategy through tabu search[J]. Information Sciences, 2003, 156(3-4): 189-214.
- [16] MATHEWS D H, SABINA J, ZUKER M, TURNER D H. Expanded sequence dependence of thermodynamic parameters improves prediction of RNA secondary structure[J]. Journal of Molecular Biology, 1999, 288(5): 911-940.

编辑 蒋晓