

Les enjeux de l'inférence de modèles dynamiques des systèmes biologiques à partir de séries temporelles

Tony RIBEIRO¹, Maxime FOLSCHETTE², Laurent TRILLING³, Nicolas GLADE³, Katsumi INOUE^{4,5}, Morgan MAGNIN^{4,6}, Olivier ROUX⁶

¹Chercheur Libre

²Univ. Lille, CNRS, Centrale Lille, UMR 9189 - CRIStAL - Centre de Recherche en Informatique Signal et Automatique de Lille, F-59000 Lille, France

³TIMC-IMAG Laboratory, Université Grenoble Alpes - CNRS UMR 5525, La Tronche, France

⁴National Institute of Informatics, Tokyo 101-8430, Japan

⁵Tokyo Institute of Technology, Tokyo 152-8552, Japan

⁶Centrale Nantes, CNRS, LS2N, F-44000 Nantes, France

La modélisation des mécanismes de régulation biologique se décompose en deux principales tendances. La première, quantitative, repose sur les équations différentielles ordinaires mettant en jeu l'expression quantitative des composants en interaction. Cependant, ces équations sont généralement non-linéaires, ce qui empêche leur résolution analytique. De plus, les données biologiques obtenues expérimentalement sont généralement relativement bruitées, ce qui impose de les filtrer efficacement. A contrario, la deuxième tendance consiste à traiter le problème via une méthodologie discrète. Même si une telle modélisation discrète pourrait être considérée comme une abstraction moins fidèle de la réalité, elle s'est révélée efficace dans le traitement de nombreuses questions biologiques qualitatives (telles que la compréhension des interactions entre plusieurs composants d'un système biologique, ou la détermination de l'accessibilité d'un état).

Grâce aux approches qualitatives, il devient plus abordable — bien que cela reste encore très compliqué — d'avoir une compréhension en profondeur des interactions impliquées dans un réseau génétique. Cette méthodologie vise à expliquer comment les composants d'un réseau de régulation génétique sont contrôlés les uns par les autres, ou à prédire un comportement sur la base des observations précédentes. Beaucoup de méthodes s'intéressent à ce problème d'apprentissage d'un point de vue statique, ce qui limite le pouvoir prédictif des modèles résultants. En effet, un modèle construit dans un certain contexte s'étend rarement à des conditions expérimentales légèrement différentes.

Cet enjeu de prédictabilité est pourtant d'une importance majeure, en particulier dans le domaine de la biologie de synthèse et de la conception de médicaments. Les difficultés rencontrées dans l'analyse et la prédiction peuvent être considérées comme relevant de l'une des quatre grandes catégories suivantes :

L'inférence des interactions du système biologique étudié;

L'identification de paramètres du modèle ;

 L'identification des états stables et des attracteurs, propriétés clés de la plupart des systèmes biologiques;

- Le contrôle du modèle.

Ces problématiques sont des points d'attaque cruciaux pour toute démarche de modélisation et d'analyse. Elles ont conduit à l'émergence de ce qu'on appelle désormais la biologie exécutable, dont le but est de fournir des méthodes formelles pour synthétiser automatiquement des modèles à partir d'expériences. Ces approches considèrent en entrée les données d'expression de gènes et en déduisent les régulations connexes. Une limite commune à nombre de méthodologies de ce type réside dans le fait qu'elles ne traitent pas toutes les informations contenues dans les données de séries temporelles considérées en entrée. Par exemple, les informations quantitatives de synchronisation sont abstraites, alors que c'est une caractéristique majeure pour comprendre le comportement dynamique de nombreux modèles.

Même si la plupart des approches existantes ne concernent que des données statiques, on note un intérêt croissant pour les algorithmes d'inférence qui intègrent *les aspects temporels.*

Notre objectif dans ce chapitre est de dresser un panorama des approches portant sur l'élaboration de modèles qualitatifs de réseaux de régulation, via des démarches s'apparentant au model-checking (pour l'analyse) et à la programmation logique (pour l'inférence). Nous nous attachons ici à étudier ce problème dans un *contexte* *large-échelle*, autrement dit avec potentiellement plusieurs centaines de composants interagissant.

3.1. Les enjeux de l'apprentissage de séries temporelles

Diverses approches ont été récemment conçues pour s'attaquer à la rétro-ingénierie des réseaux de régulation génétiques à partir des données d'expression. Cela a conduit à l'émergence de la biologie dite exécutable, dont le but est de fournir des méthodes formelles pour automatiquement synthétiser des modèles à partir d'expériences (Koksal et al. 2013). La plupart d'entre elles ne sont que statiques. Mais il y a un intérêt croissant pour les algorithmes d'inférence qui intègrent les aspects temporels. Koh et al. ont récemment étudié la pertinence de ces différents algorithmes (Koh et al. 2009). Liu et al. ont proposé de déduire les réseaux de régulation génétiques avec retard via les réseaux bayésiens (Liu et al. 2004). Lopes et Bontempi ont montré que les algorithmes d'inférence comprenant des caractéristiques temporelles sont plus performants que leurs équivalents statiques (Lopes and Bontempi 2013). Le principal problème est alors d'être en mesure de déduire les délais temporels appropriés entre les influences en jeu. S'agissant d'un problème difficile, Zhang a affirmé que la question clé lors de l'analyse des données de séries temporelles consiste à segmenter les données de séries temporelles dans les différentes phases successives (Zhang 2008). Sa contribution s'est concentrée ensuite sur la résolution de ce problème de segmentation et il a montré le bien-fondé de leurs approches sur différentes études de cas.

Toutes ces approches considèrent en entrée les données d'expression génétiques et en déduisent les régulations associées. Un problème usuel des approches discrètes prenant les données d'expression en entrée réside dans la détermination d'un seuil pertinent pour définir les états actif et inactif de l'expression d'un gène. Parmi le panorama d'approches permettant de traiter les données biologiques brutes, citons les travaux de certains auteurs, tels Soinov *et al.* (2003), qui proposent une méthode originale qui ne considère pas un niveau de concentration, mais la façon dont la concentration est modifiée en présence/absence d'un régulateur. L'autre problème majeur en modélisation est la qualité des données d'expression. En d'autres termes, les données bruitées peuvent conduire à des erreurs dans le processus d'inférence. Par exemple, lorsqu'un gène est exprimé à un niveau faible, un faible rapport signal-bruit se traduirait par une mesure imprécise du comportement du gène.

Le pré-traitement des données est donc critique pour la pertinence des relations présumées entre les composants. Dans la suite de ce chapitre, nous mettons de côté ce problème. Nous supposons que les données en entrée ont déjà été pré-traitées et ont abouti à un système fiable de transitions d'états.

Nous nous concentrons donc ici sur les approches logiques pour l'apprentissage de systèmes biologiques dynamiques. Notre objectif porte sur l'élaboration (si possible automatique) de modèles qualitatifs de réseaux de régulation, via des démarches de programmation logique.

Le caractère distinctif des démarches présentées ici réside dans la volonté de prendre en compte la dimension temporelle de ces interactions, et ce, dans le cadre de systèmes de grande dimension. Il s'agit là d'un objectif à long terme, qui passe par plusieurs étapes intermédiaires, à savoir la définition d'un formalisme logique et de méthodes efficaces pour l'inférence de réseaux, puis l'enrichissement progressif de ce formalisme et des algorithmes associés.

Dans ce chapitre, nous commencerons par nous focaliser sur des méthodes de programmation logique inductive permettant, à partir de données de séries temporelles, de construire un modèle logique d'un réseau de régulation. Nous discuterons des différentes hypothèses acceptables en termes d'apprentissage logique, intégrant notamment le non-déterminisme. Mais l'intégration de délais quantitatifs dans le modèle est parfois nécessaire pour une étude fine des propriétés dynamiques du système biologique étudié. C'est le cas, par exemple, des mécanismes en jeu dans l'horloge circadienne des mammifères. Ainsi, nous présenterons ensuite une approche, basée sur le paradigme ASP (Answer Set Programming), permettant d'inférer des réseaux de régulation avec délais à partir de données temporelles. Nous terminerons en faisant un bilan des mérites et limites des différentes méthodes d'apprentissage logique existantes, et dresserons des perspectives de recherche pour les années à venir.

3.2. Reconstruction d'un réseau de régulation (réseau booléen) et de ses règles logiques

La Programmation Logique Inductive (PLI, en anglais : Inductive Logic *Programming*) est une discipline qui étudie la construction par induction de programmes logiques à partir d'exemples et de connaissances préalables. La PLI se trouve à mi-chemin entre l'apprentissage artificiel inductif et la programmation logique. Dans le même esprit que l'apprentissage artificiel inductif, l'objectif de la PLI est le développement de méthodes de construction d'hypothèses à partir d'observations. Concrètement, cela consiste en l'extraction de connaissances générales depuis un ensemble d'exemples particuliers. Contrairement à la plupart des autres méthodes d'apprentissage inductif, la PLI se concentre surtout sur les propriétés des règles d'inférence, la convergence des algorithmes et la complexité des procédures de calcul. Depuis quelques années, certains travaux de la communauté PLI s'intéressent entre autres à l'apprentissage de la dynamique des systèmes, type machines à états, depuis leurs transitions d'état. Déterminer la dynamique d'un système a de nombreuses applications aussi bien dans les systèmes multi-agents que dans la robotique et, ou encore dans la bioinformatique. La connaissance de la dynamique d'un système peut être utilisée par les agents et les robots pour la

planification et l'ordonnancement de leurs tâches. En bioinformatique, l'apprentissage de la dynamique des systèmes biologiques peut correspondre à l'identification de l'influence des gènes et peut aider à mieux comprendre le fonctionnement de ces systèmes. Parmi ces travaux, certains représentent les systèmes à transition d'état par des programmes logiques, dans lesquels les dynamiques qui régissent les changements de l'environnement sont représentées par des règles logiques. S'inspirant de cette idée, nous avons proposé un framework permettant l'apprentissage de programmes logiques depuis les transitions d'état d'un système. Concrètement, ces transitions d'état sont nos observations du système et l'objectif est d'induire un programme logique qui réalise ces transitions. Ce faisant, les règles de ce programme capturent la dynamique du système observé. Pour résumer, depuis l'observation de leurs interactions locales, nous déterminons les influences entre les différents composants d'un système. Cette méthode permet, entre autres, d'apprendre un réseau booléen ou l'identification d'automates cellulaires en observant leurs différentes traces d'exécution. Cette technique peut être appliquée en bioinformatique, en particulier pour l'identification de réseaux de régulation génétique à partir de résultats d'expériences de laboratoire.

Dans la section 3.2.1 nous formalisons les notions de programmation logique nécessaires à notre modélisation des systèmes dynamiques. La section 3.2.2 formalise la révision de programme logique à des fins de modélisation automatique de la dynamique. La section 3.2.3 se focalise sur la formalisation des sémantiques synchrone, asynchrone et généralisée. La section 3.2.4 présente l'algorithme **GULA** (General Usage LFIT Algorithm) qui permet d'apprendre la dynamique d'un système depuis ses transitions d'état discret indépendamment de la sémantique en présence. La section 3.2.5 présente l'algorithme **PRIDE** (Polynomial Relational Inference of Dynamic Environnement) qui est une version approximative de GULA avec une complexité polynomiale. Les quatre premières sections de 3.2 sont une traduction de notre article Ribeiro *et al.* (2018), la dernière section est originale. Une implémentation python de ces deux algorithmes est disponible sous licence libre GPL à l'adresse suivante : https://github.com/Tony-sama/pylfit.

3.2.1. Logique multi-valuée

Soit $\mathcal{V} = \{v_1, \ldots, v_n\}$ un ensemble fini de $n \in \mathbb{N}$ variables et dom : $\mathcal{V} \to \mathbb{N}$ une fonction qui associe une valeur maximale (et donc un domaine) à chaque variable. Les atomes d'une Logique Multi-Valuée ($\mathcal{L}MV$) sont de la forme v^{val} où $v \in \mathcal{V}$ et $val \in [\![0; \mathsf{dom}(v)]\!]$. Pour un ensemble de variables \mathcal{V} et une fonction de domaine dom, l'ensemble des atomes logiques correspondant est représenté par $\mathcal{A}^{\mathcal{V}}_{\mathsf{dom}}$.

Une règle *L*MV est définie par :

$$R = \mathbf{v}_0^{val_0} \leftarrow \mathbf{v}_1^{val_1} \wedge \dots \wedge \mathbf{v}_m^{val_m}$$

$$[3.1]$$



Figure 3.1 – Exemple de graphe d'interaction de réseau de régulation représentant une boucle de réaction positive vers l'avant (*feed-forward loop*) où a influence positivement b et c, tandis que b (et donc, indirectement, a) influence négativement c.

où $\forall i \in [\![0;m]\!], \mathbf{v}_i^{val_i} \in \mathcal{A}_{\mathsf{dom}}^{\mathcal{V}}$ sont des atomes de \mathcal{L} MV, et où chaque variable est mentionnée au plus une fois dans la partie droite : $\forall j, k \in [\![1;m]\!], j \neq k \Rightarrow \mathbf{v}_j \neq \mathbf{v}_k$. Intuitivement, la règle R a le sens suivant : « si, pour chaque $i \in [\![1;m]\!]$, la variable \mathbf{v}_i a la valeur val_i dans l'état actuel du système, alors la variable \mathbf{v}_0 peut prendre la valeur val_0 dans le prochain état ».

L'atome dans la partie gauche de la règle, à gauche de la flèche, est appelé la *tête* de R et est noté $h(R) := v_0^{val_0}$. La notation $var(h(R)) := v_0$ désigne la variable qui apparait dans h(R). La conjonction dans la partie droite de la règle, à droite de la flèche, est appelée le *corps* ou les *conditions* de R, noté b(R) et peut être assimilée à l'ensemble $\{v_1^{val_1}, \ldots, v_m^{val_m}\}$; les opérations ensemblistes tel que \in et \cap s'appliquent donc dessus. Un *programme logique multi-valué* (\mathcal{PLMV}) est un ensemble de règles $\mathcal{L}MV$.

Dans ce qui suit, nous travaillerons sur un ensemble \mathcal{V} et une fonction dom spécifique que nous omettrons de mentionner quand le contexte est sans ambiguïté, et l'ensemble des atomes logiques sera simplement désigné par \mathcal{A} .

Nous définissons dans la suite plusieurs notions sur les règles et programmes de $\mathcal{L}MV$ qui seront utilisées dans l'apprentissage de la dynamique. La définition 3.1 introduit une relation de domination entre règles qui définit un ordre partiel antisymétrique, tel qu'explicité par la proposition 3.1.

EXEMPLE 3.1.– La figure 3.1 donne un exemple de réseau de régulation comportant trois éléments a, b et c. L'information de ce réseau n'est pas complète ; notamment, la « force » relative des composants a et b sur le composant c n'est pas explicite. Plusieurs dynamiques sont donc possibles sur ce réseau, dont deux sont données par les programmes suivants définis sur $\mathcal{A} = \{a^0, a^1, b^0, b^1, c^0, c^1\}$. Dans le programme 2, les deux règles en rouge introduisent potentiellement du non-déterminisme dans la dynamique (voir l'exemple 3.7 pour plus de détails).

Programme 1	Programme 2		
$a^0 \leftarrow a^0$	$a^1 \leftarrow \emptyset$		
$a^1 \leftarrow a^1$	$b^0 \leftarrow a^0$		
$b^0 \leftarrow a^0$	$b^1 \leftarrow a^1$		
$b^1 \leftarrow a^1$	$c^0 \leftarrow a^0$		
$c^0 \leftarrow a^0$	$c^0 \leftarrow b^1$		
$c^0 \leftarrow b^1$	$c^1 \leftarrow a^1$		
$c^1 \leftarrow a^1 \wedge b^0$			

DÉFINITION 3.1 (Domination de règles).– Soient R_1 , R_2 deux règles \mathcal{L} MV. La règle R_1 domine R_2 , noté $R_2 \leq R_1$, si $h(R_1) = h(R_2)$ et $b(R_1) \subseteq b(R_2)$.

EXEMPLE 3.2 (Domination).– Dans le programme 1 de l'exemple 3.1, la règle $a^1 \leftarrow a^1 \wedge b^0$ qui domine à la fois $a^1 \leftarrow a^1 \wedge b^0 \wedge c^0$ et $a^1 \leftarrow a^1 \wedge b^0 \wedge c^1$.

PROPOSITION 3.1.– Soient R_1, R_2 deux règles $\mathcal{L}MV$. Si $R_1 \leq R_2$ et $R_2 \leq R_1$ alors $R_1 = R_2$.

Les règles avec les corps les plus simples dominent les autres règles. En pratique, ce sont ces règles qui nous intéressent vu qu'elles couvrent les cas les plus généraux.

Le système dynamique dont nous voulons apprendre les règles est représenté par une succession d'*états* telle que formellement décrite dans la définition 3.2. Nous définissons également la notion de « compatibilité » d'une règle avec un état à la définition 3.3, et avec une autre règle à la définition 3.4 ; la proposition 3.2 formalise une propriété utile sur cette dernière notion.

DÉFINITION 3.2 (État discret).– Un état discret s est une fonction de \mathcal{V} dans \mathbb{N} , c.-àd. qui associe un entier à chaque variable dans \mathcal{V} . Il peut être représenté de manière équivalente par l'ensemble d'atomes $s = \{v^{s(v)} | v \in \mathcal{V}\}$ permettant d'y appliquer les opérations ensemblistes classiques. S dénote l'ensemble de tous les états discrets, une paire d'états $(s, s') \in S^2$ est appelée une transition, et s' est appelé successeur de s.

EXEMPLE 3.3.- L'ensemble des états possibles d'un programme défini sur un ensemble d'atomes $\mathcal{A} = \{a^0, a^1, b^0, b^1, c^0, c^1\}$ est : $\{\{a^0, b^0, c^0\}, \{a^0, b^0, c^1\}, \{a^0, b^1, c^0\}, \{a^1, b^0, c^0\}, \{a^1, b^0, c^1\}, \{a^1, b^1, c^0\}, \{a^1, b^1, c^1\}\}$.

DÉFINITION 3.3 (Couverture règle-état).– Soit $s \in S$. La règle $\mathcal{L}MV$ R couvre s, noté $R \sqcap s$, si $b(R) \subseteq s$.

EXEMPLE 3.4.- Soit $\mathcal{A} = \{a^0, a^1, b^0, b^1, c^0, c^1\}$. La règle $c^0 \leftarrow a^1 \land b^1 \land c^1$ ne couvre que l'état $\{a^1, b^1, c^1\}$. La règle $c^0 \leftarrow a^0 \land b^1$ couvre $\{a^0, b^1, c^0\}$ et $\{a^0, b^1, c^1\}$. La règle $b^1 \leftarrow a^1$ couvre $\{a^1, b^0, c^0\}$, $\{a^1, b^0, c^1\}$, $\{a^1, b^1, c^0\}$, $\{a^1, b^1, c^1\}$.

DÉFINITION 3.4 (Intersection de règles).– Soient R et R' deux règles $\mathcal{L}MV$. Ces règles s'intersectent, ce qui est noté $R \sqcap R'$, quand il existe $s \in S$ tel que $R \sqcap s$ et $R' \sqcap s$.

PROPOSITION 3.2 (Intersection de règles).– Soient R et R' deux règles $\mathcal{L}MV$.

 $R \sqcap R' ssi \forall v \in \mathcal{V}, \forall val, val' \in \mathbb{N}, (v^{val}, v^{val'}) \in b(R) \times b(R') \implies val = val'.$

EXEMPLE 3.5.– Les règles $a^0 \leftarrow a^0$ et $c^1 \leftarrow b^1$ s'intersectent, car elles couvrent toutes deux par exemple l'état $\{a^0, b^1, c^0\}$. Étant donné que l'union des corps des deux règles ne contient pas plus d'une valeur par variable, on peut déduire leur intersection directement et construire les états qu'elles couvrent mutuellement : ici, il s'agit de tous les états contenant $\{a^0\} \cup \{b^1\} = \{a^0, b^1\}$.

Le programme final que nous voulons apprendre doit être complet et cohérent avec les transitions observées. Les définitions qui suivent formalisent ces propriétés requises. Dans la définition 3.5, nous caractérisons le fait qu'une règle d'un programme est utile pour décrire la dynamique d'une variable dans une transition ; cette notion est étendue à un programme et un ensemble de transitions, à condition qu'il existe une telle règle pour chaque variable et chaque transition. Une incohérence (définition 3.6) se caractérise par une règle qui décrit un changement qui n'apparaît pas dans l'ensemble de transitions considéré. Deux règles sont concurrentes (définition 3.8) si elles s'intersectent mais ont une tête différente pour la même variable. Enfin, les définitions 3.7 et 3.9 formalisent les caractéristiques d'un programme complet (l'ensemble de la dynamique est couverte) et cohérent (sans règle incohérente).

DÉFINITION 3.5 (Réalisation de transitions par une règle et un programme).– Soient *R* une règle \mathcal{L} MV et $(s, s') \in \mathcal{S}^2$. La règle *R* réalise la transition (s, s'), noté $s \xrightarrow{R} s'$, si $R \sqcap s \land h(R) \in s'$.

Un \mathcal{PLMV} P réalise une transition $(s, s') \in \mathcal{S}^2$, noté $s \xrightarrow{P} s'$, si $\forall v \in \mathcal{V}, \exists R \in P$, $var(h(R)) = v \land s \xrightarrow{R} s'$. Il réalise un ensemble de transitions $T \subseteq \mathcal{S}^2$, noté $\xrightarrow{P} T$, si $\forall (s, s') \in T, s \xrightarrow{P} s'$.

EXEMPLE 3.6. – La règle $c^1 \leftarrow a^1 \wedge b^1$ réalise la transition $(\{a^1, b^1, c^0\}, \{a^1, b^1, c^1\})$ car elle couvre l'état initial et sa conclusion est contenue dans l'état suivant. La transition $(\{a^1, b^1, c^0\}, \{a^1, b^1, c^1\})$ est réalisée par le programme 2 de l'exemple 3.1, mais pas le programme 1.

Dans ce qui suit, pour tout ensemble de transitions $T \subseteq S^2$, on dénote : $fst(T) := \{s \in S \mid \exists (s_1, s_2) \in T, s_1 = s\}$. Notons que $fst(T) = \emptyset \implies T = \emptyset$.

DÉFINITION 3.6 (Cohérence et incohérence).– Une règle $\mathcal{L}MV$ R est incohérente avec un ensemble de transitions $T \subseteq S^2$ si $\exists s \in \text{fst}(T), (R \sqcap s \land \forall (s, s') \in T, h(R) \notin s')$. Sinon, la règle est dite cohérente avec T.

Une règle est cohérente si pour tout état initial des transitions de T (fst(T)) couvert par la règle, il existe une transition de T dont elle vérifie la conclusion.

DÉFINITION 3.7 (Programme cohérent).– Un \mathcal{PLMV} P est cohérent avec un ensemble de transitions $T \subseteq S^2$ si P ne contient aucune règle incohérente avec T.

DÉFINITION 3.8 (Règles concurrentes).– Deux règles \mathcal{L} MV R et R' sont dites concurrentes si $R \sqcap R' \land \operatorname{var}(h(R)) = \operatorname{var}(h(R')) \land h(R) \neq h(R')$.

Deux règles concurrentes sont donc deux règles qui s'intersectent et qui concluent différemment sur la même variable, causant alors potentiellement du non-déterminisme.

DÉFINITION 3.9 (Programme complet).– Un $\mathcal{PL}MV P$ est complet si $\forall s \in S, \forall v \in \mathcal{V}, \exists R \in P, R \sqcap s \land var(h(R)) = v.$

Ainsi, un programme complet propose au moins un état suivant pour chaque variable et à partir de n'importe quel état.

EXEMPLE 3.7.– Les programmes 1 et 2 de l'exemple 3.1 sont tous les deux complets. Le programme 2 contient les deux règles concurrentes indiquées en rouge : $c^0 \leftarrow b^1$ et $c^1 \leftarrow a^1$. En effet, ces règles couvrent notamment toutes deux l'état $\{a^1, b^1, c^1\}$ et donnent une valeur suivante différente pour c.

3.2.2. Opérations d'apprentissage

Cette section se concentre sur la manipulation de programmes dans le processus d'apprentissage. Les définitions 3.10 et 3.11 formalisent les principales opérations utilisées sur une règle ou un programme par l'algorithme d'apprentissage, dont l'objectif est de produire une modification minimale d'un \mathcal{PLMV} donné afin qu'il soit cohérent avec un nouvel ensemble de transitions. De façon informelle, l'objectif est de considérer itérativement de nouvelles transitions (s, s'), et d'ajouter des atomes au corps de certaines règles pour que celles-ci ne couvrent plus l'état s, et ainsi conserver la cohérence du programme général.

DÉFINITION 3.10 (Spécialisation minimale de règle).– Soient R une règle $\mathcal{L}MV$ et $s \in S$ tel que $R \sqcap s$. La spécialisation minimale de R par s est :

$$L_{\rm spe}(R,s) := \{h(R) \leftarrow b(R) \cup \{v^{val}\} \mid v^{val} \in \mathcal{A} \setminus s \land \forall val' \in \mathbb{N}, v^{val'} \notin b(R)\}.$$

La spécialisation minimale $L_{spe}(R, s)$ produit un ensemble de règles qui couvrent tous les états couverts par R exception faite de s. Donc $L_{spe}(R, s)$ réalise toutes les transitions que R réalise sauf celles commençant par s.

EXEMPLE 3.8.– Soient $R := c^1 \leftarrow a^1$ et $s := \{a^1, b^0, c^1\}$. On note que R couvre s. La spécialisation minimale de R par s est : $L_{spe}(R, s) = \{c^1 \leftarrow a^1 \land c^0, c^1 \leftarrow a^1 \land b^1\}$, où les atomes en rouge sont les spécialisations minimales.

DÉFINITION 3.11 (Révision minimale de programme).– Soient P un \mathcal{PLMV} , $s \in S$ et $T \subseteq S^2$ tel que $fst(T) = \{s\}$. Soit $R_P := \{R \in P \mid R \text{ incohérente avec } T\}$. La révision minimale de P par T est $L_{rev}(P,T) := (P \setminus R_P) \cup \bigcup_{R \in R_P} L_{spe}(R,s)$.

La révision minimale $L_{rev}(P,T)$ d'un programme P par un ensemble de transitions T, tel que toutes les transitions de T partent du même état s, réalise l'ensemble des transitions de P à l'exception des transitions $(s,s') \notin T$. En d'autres termes, un programme peut être ainsi revu de façon à ne pas produire d'autres comportements que ceux observés.

EXEMPLE 3.9.- Soient un programme P et un ensemble de deux transitions T:

$$P := \begin{cases} a^1 \leftarrow a^1 \\ b^0 \leftarrow a^0 \\ b^1 \leftarrow a^1 \\ c^0 \leftarrow a^0 \\ c^1 \leftarrow a^1 \land b^0 \end{cases}, \quad T := \begin{cases} (\{a^1, b^0, c^0\}, \{a^0, b^1, c^0\}), \\ (\{a^1, b^0, c^0\}, \{a^0, b^0, c^0\}) \end{cases}$$

Dans le programme P, seules les règles $a^1 \leftarrow a^1$ et $c^1 \leftarrow a^1 \land b^0$ sont incohérentes avec les transitions de T. Donc la révision minimale de P par T est l'union des révisions minimales de ces deux règles par chaque transition de T :

$$L_{\rm rev}(P,T) = \{a^1 \leftarrow a^1 \land b^1, a^1 \leftarrow a^1 \land c^1\} \cup \{c^1 \leftarrow a^1 \land b^0 \land c^1\}.$$

Le théorème 3.1 donne des propriétés de la spécialisation minimale, afin de justifier son utilisation dans l'algorithme d'apprentissage.

THÉORÈME 3.1.– Soit R une règle \mathcal{L} MV et $s \in \mathcal{S}$ tel que $R \sqcap s$. Soit $S_R := \{s' \in \mathcal{S} \mid R \sqcap s'\}$ et $S_{\text{spe}} := \{s' \in \mathcal{S} \mid \exists R' \in L_{\text{spe}}(R, s), R' \sqcap s'\}.$

Solute P un \mathcal{PLMV} et $T, T' \subseteq S^2$ tels que $|fst(T)| = 1 \land fst(T) \cap fst(T') = \emptyset$. Les résultats suivants sont vrais :

1) $S_{\text{spe}} = S_R \setminus \{s\},$ 2) $L_{\text{rev}}(P,T)$ est cohérent avec T,3) $\xrightarrow{P} T' \implies \xrightarrow{L_{\text{rev}}(P,T)} T',$

4)
$$\xrightarrow{P} T \implies \xrightarrow{L_{rev}(P,T)} T$$
,
5) P est complet $\implies L_{rev}(P,T)$ est complet.

Informellement, les différents points du théorème 3.1 ont les significations suivantes :

1) La spécialisation minimale d'une règle par un état ne retire que la couverture de cet état.

2) La révision d'un programme le rend cohérent avec l'ensemble de transitions donné.

3) Ce que réalise le programme depuis tout autre état de départ reste inchangé une fois le programme révisé.

4) La réalisation des transitions observées est conservée.

5) Si le programme est complet, sa révision l'est aussi.

ESQUISSE DE PREUVE. Les deux premiers points découlent des définitions 3.10 et 3.11. Le troisième point découle de la définition 3.5 et du premier point. Le quatrième point découle des définitions 3.5 et 3.11. Le dernier point découle de la définition 3.9 et du premier point. La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018).

La définition 3.12 regroupe toutes les propriétés que le programme appris doit posséder : pertinence et optimalité. Notre objectif est l'obtention d'un programme Ppermettant de reproduire et expliquer les observations T. Pour cela, le programme doit être cohérent avec ces observations T et les réaliser, ce qui signifie qu'à partir des états de départ de T (fst(T)), il produit exactement les transitions de T. Il doit aussi être complet, ce qui signifie qu'il doit proposer un futur pour tout état possible, même ceux n'apparaissant pas dans T. Enfin, il n'existe pas de règle cohérente avec T qui ne soit pas dominée par une règle de P. Ces quatre propriétés définissent la pertinence d'un programme P; un tel programme est également optimal lorsqu'aucune de ses règles n'est dominée par une autre.

DÉFINITION 3.12 (Programme pertinent et optimal).– Soit $T \subseteq S^2$. Un $\mathcal{PLMV} P$ est pertinent pour T quand :

1) P est cohérent avec T,

2) P réalise T,

3) P est complet

4) pour toutes les règles \mathcal{L} MV R qui sont cohérentes avec T, il existe $R' \in P$ tel que $R \leq R'$.

De plus, P est appelé optimal quand :

5) pour toute règle $R \in P$, toutes les règles $\mathcal{L}MV$ R' appartenant à un $\mathcal{P}\mathcal{L}MV$ pertinent pour T sont telles que $R \leq R'$ implique $R' \leq R$, i.e. R' = R.

La proposition 3.3 montre que le programme optimal d'un ensemble de transitions est unique.

PROPOSITION 3.3.– Soit $T \subseteq S^2$. Le $\mathcal{PL}MV$ optimal pour T est unique. On le dénote $P_{\mathcal{O}}(T)$.

Démonstration. En raisonnant par contradiction, s'il existe deux programmes optimaux P, P', ils diffèrent par au moins une règle R qui apparaît dans P mais pas P'. Par le 4^e point, une règle R' dans P' doit la dominer. D'après le 5^e point, $R \le R' \implies R' \le R \implies R = R'$, donc $R \in P'$.

Les prochaines propriétés sont directement utilisées dans l'algorithme d'apprentissage. La proposition 3.4 donne une définition explicite du programme optimal pour un ensemble vide de transitions, ce qui est le point de départ de l'algorithme. L'intuition derrière $P_{\mathcal{O}}(\emptyset)$ est qu'en l'absence d'observation sur un état donné, tout est possible depuis cet état.

PROPOSITION 3.4.- $P_{\mathcal{O}}(\emptyset) = \{ \mathbf{v}^{val} \leftarrow \emptyset \mid \mathbf{v}^{val} \in \mathcal{A} \}.$

ESQUISSE DE PREUVE. Par construction. La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018).

Le théorème 3.2 garantit que toute révision minimale conserve la pertinence d'un programme.

THÉORÈME 3.2.– Soient $s \in S$ et $T, T' \subseteq S^2$ tels que $|\operatorname{fst}(T')| = 1 \wedge \operatorname{fst}(T) \cap \operatorname{fst}(T') = \emptyset$. $L_{\operatorname{rev}}(P_{\mathcal{O}}(T), T')$ est un \mathcal{PLMV} pertinent pour $T \cup T'$.

ESQUISSE DE PREUVE. La cohérence est prouvée par contradiction. La complétude et la réalisation découlent du théorème 3.1. Le dernier point est prouvé en exhibant pour chaque règle R cohérente avec $T' \cup T$ la règle dans $L_{spe}(P_{\mathcal{O}}(T'), T)$ qui la domine. La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018).

Enfin, la proposition 3.5 donne une méthode pour obtenir le programme optimal depuis n'importe quel programme pertinent, simplement en retirant les règles dominées.

PROPOSITION 3.5.– Soit $T \subseteq S^2$. Si P est un \mathcal{PLMV} pertinent pour T, alors $P_{\mathcal{O}}(T) = \{R \in P \mid \forall R' \in P, R \leq R' \implies R' \leq R\}$

Ces trois derniers points donnent l'idée générale du processus d'apprentissage. L'ensemble vide de la proposition 3.4 sert de point de départ au processus, et le



Figure 3.2 – Représentation graphique des comportements permis par les trois sémantiques présentées dans cette section pour le programme : $\{a^0 \leftarrow b^1, a^1 \leftarrow b^0, b^0 \leftarrow a^1, b^1 \leftarrow a^0\}$. Ici, 01 représente l'état discret $\{a^0, b^1\}$.

programme initial produit est par définition pertinent. Le théorème 3.2 permet de calculer itérativement des révisions de programme à partir du programme initial, tout en conservant sa pertinence. Enfin, il suffit d'appliquer la proposition 3.5 pour obtenir l'optimalité à partir de la pertinence.

3.2.3. Sémantiques de dynamiques

On appelle « sémantique » la description du mode de mise à jour choisi pour un programme donné; autrement dit, la façon dont on interprète un programme logique pour calculer l'ensemble des états suivants possibles pour un état donné. Les notions développées précédemment sont indépendantes de la sémantique choisie pour l'exécution ou l'apprentissage d'un programme logique donné. Dans cette section, nous cherchons à formaliser la notion de sémantique, puis nous en donnons des exemples courants (synchrone, asynchrone, généralisée) qui sont compatibles avec notre méthode d'apprentissage. La figure 3.2 donne un exemple d'application des trois sémantiques qui seront décrites dans la suite.

La définition 3.13 commence par formaliser la notion de sémantique, en tant que politique de mise à jour basée sur un programme. De façon plus formelle, une sémantique est une fonction qui, à un programme complet, associe un ensemble de transitions où chaque état apparaît au départ d'au moins une transition. Cet ensemble de transitions peut lui-même être considéré comme une fonction qui, à un état, associe un ensemble non-vide d'états vus comme autant de possibles ramifications dynamiques.

DÉFINITION 3.13 (Sémantiques).– Soient $\mathcal{A}_{dom}^{\mathcal{V}}$ un ensemble d'atomes et Sl'ensemble d'états correspondant. Une sémantique (sur $\mathcal{A}_{dom}^{\mathcal{V}}$) est une fonction qui associe, à chaque \mathcal{PLMV} complet P, un ensemble de transitions $T \subseteq S^2$ tel que : fst(T) = S. De façon équivalente, une sémantique peut être vue comme une fonction de $(c-\mathcal{PLMV} \to (S \to \wp(S) \setminus \emptyset))$ où $c-\mathcal{PLMV}$ est l'ensemble de \mathcal{PLMV} complets pour S et $\wp(S)$ est l'ensemble des parties de S.

Dans ce qui suit, nous présentons à la fois une définition formelle et une caractérisation de trois sémantiques particulières qui sont répandues dans le domaine des systèmes dynamiques discrets complexes : la sémantique (purement) synchrone, la sémantique (purement) asynchrone et la sémantique généralisée. Nous traitons également le cas particulier de la sémantique synchrone déterministe. Pour la suite de cette section, nous considérerons un ensemble d'atomes \mathcal{A} et un ensemble d'états discrets \mathcal{S} donnés. De plus, il sera sous-entendu que les sémantiques présentées respectent la définition 3.13, autrement dit, qu'il s'agit de fonctions qui, à tout élément de c- \mathcal{PLMV} (l'ensemble des \mathcal{PLMV} complets pour \mathcal{S}), associent un élément $T \subseteq \mathcal{S}^2$ tel que fst $(T) = \mathcal{S}$.

Notons que certains aspects dans ces définitions sont arbitraires et pourraient être discutés en fonction du paradigme de modélisation. Cela concerne par exemple les règles R telles que $\exists s \in S, s \sqcap R \land h(R) \in s$, modélisant la stabilité dynamique de certains états, qu'on peut choisir d'inclure (comme pour les sémantiques synchrone et généralisée) ou d'exclure (comme pour la sémantique asynchrone) des dynamiques possibles. La méthode d'apprentissage présentée ici est indépendante de la sémantique considérée tant que celle-ci respecte la définition 3.13.

La définition 3.14 introduit la sémantique synchrone, qui consiste à mettre à jour toutes les variables du modèle, en fonction des règles du programme, afin de calculer le prochain état. Cependant, mise à jour n'implique pas nécessairement changement de valeur : les règles faisant changer la valeur de la variable n'ont pas priorité sur les règles qui la conservent. De plus, si plusieurs règles statuant sur la même variable couvrent l'état actuel mais possèdent une conclusion différente, alors plusieurs transitions différentes sont possibles, en fonction de la règle appliquée. Ainsi, pour que l'auto-transition (s, s) se produise, il est nécessaire d'avoir, pour chaque atome $v^{val} \in s$, une règle qui couvre s et dont la conclusion est v^{val} . Notons cependant qu'une telle boucle n'est pas nécessairement un état stable (aussi appelé attracteur singleton) car d'autres règles peuvent permettre de sortir de l'état; c'est uniquement le cas si toutes les règles de P qui couvrent s ont leur conclusion dans s.

DÉFINITION 3.14 (Semantique synchrone).– La sémantique synchrone T_{syn} est définie par :

$$\mathcal{T}_{syn}: P \mapsto \{(s, s') \in \mathcal{S}^2 \mid s' \subseteq \{h(R) \in \mathcal{A} \mid R \in P, R \sqcap s\}\}$$

On note que si deux transitions (s, s') et (s, s'') sont observées depuis le même état s, alors tous les états qui sont des combinaisons de s' et s'' sont aussi des successeurs de s. Cette propriété est utilisée dans la proposition 3.6 comme une caractérisation de la sémantique synchrone.

Dans ce qui suit, si $s \in S$ est un état et $X \subseteq A$ est un ensemble d'atomes tel que $\forall v_1^{val_1}, v_2^{val_2} \in X, v_1 = v_2 \implies val_1 = val_2$, on dénote : $s \mid X := \{v^{val} \in s \mid v \notin \{w \mid w^{val'} \in X\}\} \cup X$. En d'autres termes, $s \mid X$ est l'état discret s où toutes les variables mentionnées dans X voient leur valeur remplacée par leur valeur dans X.

PROPOSITION 3.6 (Transitions synchrones).– Soit $T \subseteq S^2$ tel que fst(T) = S. Les transitions de T sont synchrones, c.-à-d. $\exists P$ un \mathcal{PLMV} tel que $\mathcal{T}_{syn}(P) = T$, si et seulement si $\forall (s, s_1), (s, s_2) \in T, \forall s_3 \in S, s_3 \subseteq s_1 \cup s_2 \implies (s, s_3) \in T$.

ESQUISSE DE PREUVE. (\Rightarrow) Par définition de \mathcal{T}_{syn} . (\Leftarrow) Considérer le programme le plus naïf P qui réalise T; appliquer itérativement la caractérisation permet de conclure que $\mathcal{T}_{syn}(P) \subseteq T$, tandis que $T \subseteq \mathcal{T}_{syn}(P)$ découle par définition de P et de \mathcal{T}_{syn} . La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018).

Dans la définition 3.15, nous formalisons la sémantique asynchrone qui impose qu'au plus une variable peut changer de valeur à chaque transition. Contrairement à la précédente, cette sémantique priorise le changement. Ainsi, pour que l'autotransition (s, s) se produise, il est nécessaire que toutes les règles de P qui couvrent s aient leur conclusion dans s, ce qui n'arrive que lorsque (s, s) est un état stable. La proposition 3.7 caractérise la sémantique asynchrone en statuant que depuis un état s, soit le seul successeur est s lui-même, soit tous les successeurs diffèrent de s par exactement un atome.

DÉFINITION 3.15 (Sémantique asynchrone).– La sémantique asynchrone \mathcal{T}_{asyn} est définie par :

$$\mathcal{T}_{asyn}: P \mapsto \{(s, s \setminus \{h(R)\}) \in \mathcal{S}^2 \mid R \in P \land R \sqcap s \land h(R) \notin s\}$$
$$\cup \{(s, s) \in \mathcal{S}^2 \mid \forall R \in P, R \sqcap s \implies h(R) \in s\}.$$

PROPOSITION 3.7 (Transitions asynchrones).– Soit $T \subseteq S^2$ tel que fst(T) = S. Les transitions de T sont asynchrones, c.-à-d. $\exists P$ un \mathcal{PLMV} tel que $\mathcal{T}_{asyn}(P) = T$, si et seulement si $\forall s, s' \in S, s \neq s', ((s, s) \in T \implies (s, s') \notin T) \land ((s, s') \in T \implies |s \setminus s'| = 1).$

ESQUISSE DE PREUVE. Considérer séparément les cas s = s' et $s \neq s'$. (\Rightarrow) Par contradiction, en se basant sur la définition de \mathcal{T}_{asyn} . (\Leftarrow) En considérant le programme le plus naïf P qui réalise T; depuis la caractérisation, il découle : $\mathcal{T}_{syn}(P) = T$. La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018).

La définition 3.16 formalise la sémantique généralisée comme une version plus permissive de la sémantique synchrone : n'importe quel sous-ensemble de variables peut changer sa valeur dans une transition. Une auto-transition (s, s) existe donc pour chaque état *s* puisqu'un ensemble vide de variables peut toujours être sélectionné pour

la mise à jour. Cependant, comme pour la sémantique synchrone, cette auto-transition n'est un attracteur que si toutes les règles de P qui couvrent s ont leur conclusion dans s. La proposition 3.8 est une caractérisation de la sémantique généralisée. Elle est similaire à la caractérisation du synchrone, mais la combinaison des deux états successeurs est aussi combinée avec l'état d'origine.

DÉFINITION 3.16 (Semantique généralisée).– La sémantique généralisée \mathcal{T}_{gen} est définie par :

$$\mathcal{T}_{gen}: P \mapsto \{(s, s \mid r) \in \mathcal{S}^2 \mid r \subseteq \{h(R) \in \mathcal{A} \mid R \in P \land R \sqcap s\} \land \\ \forall \mathbf{v}_1^{val_1}, \mathbf{v}_2^{val_2} \in r, \mathbf{v}_1 = \mathbf{v}_2 \implies val_1 = val_2\}.$$

PROPOSITION 3.8 (Transitions généralisées).– Soit $T \subseteq S^2$ tel que fst(T) = S. Les transitions de T sont généralisées, c.-à-d. $\exists P$ un \mathcal{PLMV} tel que $\mathcal{T}_{gen}(P) = T$, si et seulement si : $\forall (s, s_1), (s, s_2) \in T, \forall s_3 \in S, s_3 \subseteq s \cup s_1 \cup s_2 \implies (s, s_3) \in T$.

ESQUISSE DE PREUVE. Similaire au cas synchrone. La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018). \Box

Enfin, la définition 3.17 formalise la notion de dynamique déterministe, qui est un ensemble de transitions sans « ramifications » dynamiques. Nous donnons une caractérisation particulière des dynamiques déterministes dans le cas synchrone dans la proposition 3.9.

DÉFINITION 3.17 (Transitions déterministes).– Un ensemble de transitions $T \subseteq S^2$ est déterministe si $\forall (s, s') \in T, \nexists (s, s'') \in T, s'' \neq s'$. Un \mathcal{PLMV} P est déterministe vis-à-vis d'une sémantique si l'ensemble de toutes les transitions T_P obtenues par l'application de cette sémantique sur P est déterministe.

PROPOSITION 3.9 (Programme synchrone déterministe).– Un \mathcal{PLMV} P produit des transitions déterministes avec la sémantique synchrone s'il ne contient pas de règle concurrente, c.-à-d. $\forall R, R' \in P$, $(\operatorname{var}(h(R)) = \operatorname{var}(h(R')) \land R \sqcap R') \implies h(R) = h(R')$.

Jusqu'à présent, les algorithmes de **LFIT** ne permettaient que l'apprentissage de programmes synchrones déterministes. En exploitant le formalisme introduit dans les sections précédentes, la méthodologie peut maintenant être étendue à l'apprentissage de systèmes depuis des transitions produites par les trois sémantiques définies cidessus, ce qui inclut aussi bien des systèmes déterministes que non-déterministes.

Enfin, avec le théorème 3.3, nous montrons que les définitions et méthodes développées dans les sections précédentes sont indépendantes de la sémantique choisie.

THÉORÈME 3.3 (Exactitude indépendamment de la sémantique).– Soit P un PLMV tel que P est complet.

 $\begin{aligned} &-\mathcal{T}_{syn}(P) = \mathcal{T}_{syn}(P_{\mathcal{O}}(\mathcal{T}_{syn}(P))), \\ &-\mathcal{T}_{asyn}(P) = \mathcal{T}_{asyn}(P_{\mathcal{O}}(\mathcal{T}_{asyn}(P))), \\ &-\mathcal{T}_{gen}(P) = \mathcal{T}_{gen}(P_{\mathcal{O}}(\mathcal{T}_{gen}(P))). \end{aligned}$

ESQUISSE DE PREUVE. En utilisant les propriétés d'un programme optimal (définition 3.12) et par contradiction. La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018). \Box

3.2.4. GULA

Dans cette section, nous présentons l'algorithme multi-usage de LFIT : GULA (General Usage LFIT Algorithm), une extension de l'algorithme LF1T qui capture aussi bien les dynamiques des sémantiques synchrone, asynchrone et généralisée.

GULA apprend un programme logique depuis les observations de ses transitions d'états. Étant donné un ensemble de transitions T, **GULA** construit itérativement un modèle du système correspondant en appliquant la méthode formalisée dans les sections précédentes. L'algorithme est basé sur le constat suivant : on peut obtenir toutes les règles optimales concluant sur un atome simplement en identifiant les états depuis lesquels il est impossible d'obtenir cet atome (illustré dans la figure 3.3), et en révisant itérativement $P_{\mathcal{O}}(\emptyset)$ par ces états.

L'algorithme complet est détaillé dans la suite. Ses étapes principales sont les suivantes :

18 ISTE Science



Figure 3.3 – Extraction des états pour l'apprentissage des règles de la variable a. Les transitions en bleu sont des exemples positifs pour l'apparition de a^1 dans l'état suivant, tandis que les rouges des exemples négatifs.

<u>GULA</u> — Version résumée

ENTRÉE : un ensemble d'atomes \mathcal{A} , un ensemble de transitions $T \subseteq S^2$ et $A' \subseteq A$. Pour chaque atome $v^{val} \in \mathcal{A}'$

– Extraire tous les états depuis les quels aucune transition vers v^{val} n'existe : $Neg_{v^{val}} := \{s \mid \nexists(s, s') \in T, v^{val} \in s'\}$

- Initialiser $P_{\mathbf{v}^{val}} := \{\mathbf{v}^{val} \leftarrow \emptyset\}$

– Pour chaque état $s \in Neg_{v^{val}}$

- Extraire chaque règle R de $P_{v^{val}}$ qui couvre s :

 $M_{\mathbf{v}^{val}} := \{ R \in P \mid b(R) \subseteq s \} ; P_{\mathbf{v}^{val}} := P_{\mathbf{v}^{val}} \setminus M_{\mathbf{v}^{val}}.$

- Pour chaque règle $R \in M_{\mathbf{v}^{val}}$

- Calculer sa spécialisation minimale $P' = L_{spe}(R, s)$.
- Retirer toutes les règles de P' dominées par une règle de $P_{v^{val}}$.
- Retirer toutes les règles de $P_{v^{val}}$ dominées par une règle de P'.
- Ajouter toutes les règles restantes de P' dans $P_{\mathbf{v}^{val}}.$

 $-P := P \cup P_{\mathbf{v}^{val}}$

SORTIE : $P_{\mathcal{O}}(T) := P$.

Les algorithmes 1 et 2 donnent le pseudo-code détaillé de l'algorithme. Étant donnés un ensemble d'atomes \mathcal{A} , un ensemble de transitions T et un sous-ensemble d'atomes $\mathcal{A}' \subseteq \mathcal{A}$, l'algorithme 1 apprend les conditions dans lesquelles chaque valeur val de chaque variable v dans \mathcal{A}' peut apparaître dans le prochain état. Lorsque $\mathcal{A}' = \mathcal{A}$, l'algorithme retourne le programme optimal réalisant T, noté $P_{\mathcal{O}}(T)$. En choisissant un $\mathcal{A}' \subsetneq \mathcal{A}$, ce paramètre permet de réduire l'apprentissage aux valeurs de variables qui nous intéressent. Ici, l'apprentissage est effectué itérativement pour chaque valeur et chaque variable afin de présenter un pseudo-code simple. Mais le processus peut facilement être parallélisé en lançant sur $|\mathcal{A}|$ unités de calcul différentes un appel à **GULA**($\mathcal{A}, T, \{v^{val}\}$) pour chaque $v^{val} \in \mathcal{A}$, réduisant le temps de calcul de **GULA**($\mathcal{A}, T, \mathcal{A}$) à celui de l'appel **GULA**($\mathcal{A}, T, \{v^{val}\}$) le plus long.

L'algorithme commence par le pré-traitement des transitions d'entrée. Les lignes 2–11 de l'algorithme 1 correspondent à l'extraction de Neq_{yval} , l'ensemble de tous les exemples négatifs de l'apparition de vval dans l'état suivant, c'est-à-dire l'ensemble de tous les états tels que v ne prend jamais la valeur val dans l'état suivant d'une transition de T. Ces exemples négatifs sont alors utilisés pendant la phase d'apprentissage qui suit (lignes 12-30) afin d'inférer itérativement l'ensemble de règles $P_{\mathcal{O}}(T)$. La phase d'apprentissage commence par l'initialisation d'un ensemble de règles $P_{v^{val}}$ par { $v^{val} \leftarrow \emptyset$ } correspondant à une règle du programme optimal pour l'ensemble vide (voir proposition 3.4). $P_{v^{val}}$ est révisé itérativement par confrontation avec chaque exemple négatif neg de $Neg_{v^{val}}$. Toute règle R_m de $P_{v^{val}}$ qui couvre neg est incohérente et doit donc être révisée. Afin que $P_{v^{val}}$ reste optimal, la révision de chaque R_m ne doit pas couvrir neg mais doit couvrir tout autre état couvert par R_m . Pour garantir cela, on utilise la spécialisation minimale (voir définition 3.10) pour réviser chaque règle R_m . L'algorithme 2 donne le pseudo code de cette opération. Pour chaque variable de \mathcal{V} telle que $b(R_m)$ n'a pas de condition correspondante, une condition sur une autre valeur que celle observée dans l'état neg peut être ajoutée (lignes 1–6). Aucune de ces révisions ne couvre neq et tous les états couverts par R_m le sont par au moins l'une d'elles. Les règles révisées sont alors ajoutées à $P_{v^{val}}$ après suppression des règles dominées. Une fois que $P_{v^{val}}$ a été révisé par tous les exemples négatifs de Neg_{vval}, $P_{v^{val}} = \{ \hat{R} \in P_{\mathcal{O}}(T) \mid h(R) = v^{val} \}$ est ajouté à P. Une fois chaque valeur de chaque variable traitée, l'algorithme retourne $P = \{R \in P_{\mathcal{O}}(T) \mid h(R) \in \mathcal{A}'\}$ et si $\mathcal{A}' = \mathcal{A}$ alors $P = P_{\mathcal{O}}(T)$: il s'agit du programme optimal qui réalise les transitions de T.

Le théorème 3.4 donne les bonnes propriétés de l'algorithme, le théorème 3.5 montre que **GULA** peut apprendre aussi bien depuis des ensembles de transitions provenant d'une sémantique synchrone, qu'asynchrone ou généralisée. Enfin, le théorème 3.6 caractérise sa complexité en temps et en mémoire.

THÉORÈME 3.4 (Terminaison, exactitude, complétude et optimalité de GULA).– Soit $T \subseteq S^2$. L'appel **GULA**(\mathcal{A}, T) termine et **GULA**(\mathcal{A}, T) = $P_{\mathcal{O}}(T)$.

THÉORÈME 3.5 (Indépendance de la sémantique).– Soit P un \mathcal{PLMV} tel que P est complet.

- $-\mathbf{GULA}(\mathcal{A}, \mathcal{T}_{syn}(P)) = P_{\mathcal{O}}(\mathcal{T}_{syn}(P))$
- $-\mathbf{GULA}(\mathcal{A}, \mathcal{T}_{asyn}(P)) = P_{\mathcal{O}}(\mathcal{T}_{asyn}(P))$
- $-\operatorname{GULA}(\mathcal{A}, \mathcal{T}_{gen}(P)) = P_{\mathcal{O}}(\mathcal{T}_{gen}(P))$

20 ISTE Science

Algorithme 1 GULA($\mathcal{A}, T, \mathcal{A}' = A$)

```
ENTRÉE : Un ensemble d'atomes \mathcal{A}, un ensemble de transitions T \subseteq S^2 et un ensemble \mathcal{A}' \subseteq \mathcal{A} optionnel, par défaut égal à \mathcal{A}.
SORTIE : P = P_{\mathcal{O}}(T)
1: for each v^{val} \in \mathcal{A}' do

2: // 1) Extraction des exe

3: Neg v_{val} := \emptyset
          // 1) Extraction des exemples négatifs
 4:
         for each (s_1,s_1')\in T do
 5:
6:
              negative\_example := true \\ \text{for each} (s_2, s_2') \in T \text{ do}
 7:
                  if s_1 == s_2 and v^{val} \in s'_2 then
 8:
9:
                       negative\_example := false
                       Break
10:
11:
                if negative\_example == true then
                     \tilde{\textit{Neg}}_{vval} := \hat{\textit{Neg}}_{vval} \cup \{s_1\}
12:
           // 2) Révision des règles de v^{val} pour éviter la couverture des exemples négatifs
13:
           P_{\mathbf{v}^{val}} := \{ \mathbf{v}^{val} \leftarrow \emptyset \}
14:
           for each neg \in Neg_{vval} do
15:
16:
                M := \emptyset
                for each R \in P_{v^{val}} do // Extraction des règles incohérentes
                    if b(R) \subseteq neg then

M := M \cup \{R\}; P := P \setminus \{R\}
17:
18:
19:
                for each R_m \in M do // Révision de chaque règle incohérente
20:
21:
22:
                     LS := least\_specialization(R_m, neg, \mathcal{A})
                    for each R_{ls} \in LS do
for each R_p \in P_{vval} do // Suppression des révisions dominées
23:
                             if b(R_p) \subseteq b(R_{ls}) then
24:
25:
                                  dominated := true
                                  break
26:
27:
                         if dominated == false then // Suppression des anciennes règles à présent dominées
                              for each R_p \in P do
28:
                                  if b(R_{ls}) \subseteq b(R_p) then
29:
                                     P_{\mathbf{v}^{val}} := P_{\mathbf{v}^{val}} \setminus \{R_p\}
30:
                              P_{vval} := P_{vval} \cup \{R_{ls}\} // Ajout des révisions
31:
           P := P \cup P_{vval}
32: return P
```

Algorithme 2 least_specialization(R, s, A) : spécialise R pour éviter la couverture de s, en vue de corriger une potentielle incohérence

```
SORTIE : un ensemble de règles LS qui est la spécialisation minimale de R par s basée sur \mathcal{A}.

1: LS := \emptyset

// Révision de la règle par spécialisation minimale

2: for each v^{val} \in s do

3: if \nexists v^{val'} \in b(R) then // Ajout d'une condition pour chaque valeur qui n'apparaît pas dans s

4: for each v^{val''} \in \mathcal{A}, val'' \neq val do

5: R' := h(R) \leftarrow (b(R) \cup \{v^{val''}\})

6: LS := LS \cup \{R'\}

7: return LS
```

 $\operatorname{ENTR\acute{E}E}$: une règle R, un état s et un ensemble d'atomes ${\mathcal A}$

ESQUISSE DE PREUVE. D'après les théorèmes 3.3 et 3.4. La preuve complète est donnée dans Ribeiro *et al.* (2018). \Box

THÉORÈME 3.6 (Complexité de GULA).– Soient $T \subseteq S^2$ un ensemble de transitions, $n := |\mathcal{V}|$ le nombre de variables dans le système et $d := \max(\operatorname{dom}(\mathcal{V}))$ la plus haute valeur prise par ses variables. La complexité de calcul de **GULA** dans le pire cas lorsque qu'il apprend depuis T est de l'ordre de $\mathcal{O}(|T|^2 + 2n^3d^{2n+1} + 2n^2d^n)$ et son utilisation mémoire dans le pire cas est de l'ordre de $\mathcal{O}(d^{2n} + 2d^n + nd^{n+2})$.

3.2.5. PRIDE

Dans cette section nous présentons un algorithme appelé **PRIDE** (Polynomial Relational Inference of Discrete Events) pouvant servir d'alternative à **GULA**. Celuici bénéficie d'une complexité polynomiale au lieu d'exponentielle, au prix de manquer des explications alternatives à certaines observations. En pratique, ces explications manquantes sont toujours des cas redondants avec les règles effectivement retournées par **PRIDE**. Formellement, pour un ensemble de transitions T, **PRIDE** retourne un programme P tel que $P \subseteq P_{\mathcal{O}}(T)$ et $\stackrel{P}{\longrightarrow} T$. Enfin, à la différence de **GULA**, la complétude du programme retourné par **PRIDE** n'est garantie que si l'ensemble de transitions observé couvre tous les états possibles : fst(T) = S.

PRIDE est basé sur l'exploitation de deux propriétés formalisées dans la suite : le théorème 3.7 caractérise les règles les plus spécifiques réalisant une transition, tandis que le théorème 3.8 permet de caractériser une règle appartenant au programme optimal comme ne pouvant pas être simplifiée sans devenir incohérente. Ainsi, en partant des règles les plus spécifiques de chaque transition et par simplifications successives conservant la cohérence avec T, on finit donc par obtenir des règles de $P_{\mathcal{O}}(T)$; ce processus possède une complexité polynomiale.

THÉORÈME 3.7 (Règle cohérente la plus spécifique).– Soient $T \subseteq S^2$, $(s, s') \in T$ et $v^{val} \in s'$. La règle $R = v^{val} \leftarrow s$ est cohérente avec T et réalise (s, s').

Démonstration. D'après la définition 3.3, étant donné que $b(R) = s, b(R) \subseteq s$ et donc $R \sqcap s$. Comme $h(R) \in s'$, d'après la définition 3.5, R réalise (s, s'). Et d'après la définition 3.6, R est cohérente avec T.

THÉORÈME 3.8 (Transitivité de non-dominance).– Soit R une règle $\mathcal{L}MV$ cohérente avec un ensemble de transitions $T \subseteq S^2$. Si $\forall R' \in \{h(R) \leftarrow b(R) \setminus \{c\} \mid c \in b(R)\}$, R' est incohérente avec T, alors il n'existe pas de règle $R'' \neq R$ cohérente avec Ttelle que $R \leq R''$. Dans ce cas, $R \in P_{\mathcal{O}}(T)$.

Démonstration. 1) D'après la définition 3.1, $\{R'' \text{ règle } \mathcal{L}MV \mid R'' \neq R \land R \leq R''\} = \{R'' \text{ règle } \mathcal{L}MV \mid R' \leq R'' \land R' \in \{h(R) \leftarrow b(R) \setminus \{c\} \mid c \in b(R)\}\}.$

2) L'incohérence est transitive : si R' est incohérente avec T, alors toute règle R'' telle que $R' \leq R''$ est incohérente avec T. Si R' est incohérente avec un ensemble

de transitions $T \subseteq S^2$, d'après la définition 3.6, $\exists (s,s') \in T, R' \sqcap s \text{ et } \nexists(s,s'') \in T, h(R') \in s''$. D'après la définition 3.3, $R' \sqcap s \implies b(R') \subseteq s$ et pour une règle $R'', b(R'') \subseteq b(R') \implies b(R'') \subseteq s \implies R'' \sqcap s$ et donc h(R'') = h(R') implique que R'' est incohérente avec T.

En utilisant 1) et 2) on peut déduire la non-dominance de R depuis l'incohérence de toutes ses généralisations directes R'.

La complexité de ce nouvel algorithme est polynomiale et il est possible de le paralléliser sur $|T \times A|$ unités de calcul contre |A| pour **GULA**. L'idée est de dédier chaque unité de calcul à l'apprentissage d'une règle optimale pour chacune des variables, cette règle réalisant au moins une transition de T. En faisant ceci pour chaque transition de T, il suffirait alors de faire l'union des sorties de chaque unité de calcul pour obtenir un $P \subseteq P_{\mathcal{O}}(T)$ qui réalise T. Dans un souci de simplicité du pseudo code et de la discussion, la version de l'algorithme que nous présentons ici n'est pas parallélisée.

Comme **GULA**, **PRIDE** prend également en entrée un sous-ensemble optionnel d'atomes $\mathcal{A}' \subseteq \mathcal{A}$ qui est égal à \mathcal{A} par défaut. Pour chaque valeur de variable, c'està-dire chaque atome de \mathcal{A}' , on extrait l'ensemble des exemples positifs et négatifs (ligne 1). Un exemple positif de l'apparition de v^{val} est un état d'où *au moins* une transition donne v^{val} dans l'état suivant. Un exemple négatif de l'apparition de v^{val} est un état d'où *aucune* transition ne donne v^{val} dans l'état suivant. Apprendre la dynamique de v^{val} devient alors un problème de classification classique consistant à chercher les hypothèses les plus simples, qui dans notre cas sont des règles $\mathcal{L}MV$, donnant les conditions d'apparition de v^{val}.

Tant qu'il reste au moins un exemple positif *pos* non couvert par une règle, on cherche à inférer une règle optimale le réalisant (ligne 5). On part pour cela de la règle non-dominée $R = v^{val} \leftarrow \emptyset$ qu'on révise itérativement pour chaque exemple négatif couvert. Ici, la révision est limitée à l'ajout des conditions qui apparaissent dans *pos* mais pas dans l'exemple négatif couvert (ligne 12). Cela donne une règle qui fait partie de la spécialisation minimale de R et qui couvre *pos*. Un tel ajout est toujours possible car *pos* n'est jamais un exemple négatif : dans le pire des cas, R devient la règle la plus spécifique qui couvre *pos* (voir théorème 3.7).

Une fois la cohérence de la règle obtenue, elle est itérativement simplifiée en retirant les conditions non nécessaires à ladite cohérence (ligne 16). En effet, l'ajout de conditions permettant d'assurer la cohérence avec un nouvel exemple négatif peut amener à assurer aussi la cohérence avec d'autres exemples précédemment traités ; la règle peut alors être simplifiée. Il suffit de tester la cohérence de la règle obtenue après retrait d'une condition atomique : si cette nouvelle règle est encore cohérente, elle sert de nouvelle référence sur laquelle on peut répéter le processus. De cette façon, on finit par obtenir une règle irréductible qui, d'après le théorème 3.8, est optimale.

On peut alors retirer tous les exemples positifs couverts par cette règle et reprendre la même procédure jusqu'à la réalisation de tous les exemples positifs (ligne 26). Au final, un ensemble de règles optimales formant un programme $P \subseteq P_{\mathcal{O}}(T)$ est retourné, réalisant T et constituant donc une explication suffisante pour T dans le cas pratique. En théorie, certaines règles redondantes peuvent manquer car la complétude du programme n'est pas assurée pour un ensemble de transitions dont les états de départ ne couvrent pas tous les états possibles.

Algorithme 3 PRIDE(A, T, A' = A)

```
ENTRÉE : Un ensemble d'atomes \mathcal{A}, un ensemble de transitions T \subseteq S^2 et un ensemble \mathcal{A}' \subseteq \mathcal{A} optionnel, par défaut égal à \mathcal{A}.
      \text{SORTIE}: P \subseteq P_{\mathcal{O}}(T) tel que P réalise T
 1: for each v^{val} \in \mathcal{A}' do
          // 1) Extraction des exemples positifs et négatifs

Pos_{vval} := \{s \mid \exists (s, s') \in T, v^{val} \in s'\}
 2.
 3:
          Neg_{\mathbf{v}^{val}} := \{ s \mid \nexists(s, s') \in T, \mathbf{v}^{val} \in s' \}
4:
 5:
          // 2) Génération des règles de v<sup>val</sup> qui sont dans P_{\mathcal{O}}(T) et qui couvrent Pos_{val}
          while Pos_{vval} \neq \emptyset do
 6:
 7:
8:
                R = \mathbf{v}^{val} \leftarrow \emptyset
               \textit{pick } pos \in \textit{Pos}_{v^{\textit{val}}}
 9:
               // Cohérence vis-à-vis des exemples négatifs
                 for each neg \in Neg_{vval} do
 10:
11:
                      if R \sqcap neg then
12:
13:
                          pick c \in (pos \setminus neg)

R = h(R) \leftarrow b(R) \cup \{c\}
14:
15:
                 // Minimaliser en gardant seulement les conditions nécessaires
                  generalizable = true
 16:
17:
18:
                 for each c \in b(R) do // Test de chaque condition
                      R' = h(R) \leftarrow b(R) \setminus \{c\}
conflict = false
                      for each neg \in Neg_{vval} do
 19:
20:
21:
22:
23:
24:
25:
26:
                          if R \sqcap neg then // Condition nécessaire
                                conflict = true
                                BREAK
                      if conflict == false then // Simplification valide R = R'
                 // On retire les exemples positifs maintenant couverts
                 \textit{Pos}_{v^{val}} = \textit{Pos}_{v^{val}} \setminus \{s | s \in \textit{Pos}_{v^{val}}, R \sqcap s\}
27:
                 P = P \cup \{R\}
28: return P
```

	Mammalian (10)	Fission (10)	Budding (12)	Arabidopsis (15)
GULA	1,84s	1,55s	34,48s	2066s
PRIDE	0,038s	0,04s	0,457s	2,99s

Tableau 3.1 – Temps d'exécution de **GULA** et **PRIDE** en secondes pour des cas d'études de réseaux booléens comprenant jusqu'à 15 variables pour la sémantique synchrone.

Le tableau 3.1 donne les temps de calcul de **GULA** et **PRIDE** pour des réseaux booléens de Dubrova and Teslenko (2011) qui travaillent sur les modèles suivants : le contrôle de la morphogenèse de la fleur de Arabidopsis thaliana (Chaos *et al.* 2006),

la régulation du cycle cellulaire de la levure bourgeonnante (*budding yeast*) (Li *et al.* 2004), la régulation du cycle cellulaire de la levure à fission (*fission yeast*) (Davidich and Bornholdt 2008) et la régulation du cycle cellulaire chez les mammifères (Fauré *et al.* 2006). Ici nous reproduisons les expériences de (Inoue *et al.* 2014) : toutes les transitions de chaque benchmark sont générées et l'algorithme doit apprendre les règles originales les ayant produites. Pour chaque benchmark, le nombre de transitions générées est de deux à la puissance du nombre de variables.

Les expériences sont effectuées à l'aide d'une implémentation optimisée en C++ en ce qui concerne **GULA**, la même que celle utilisée dans (Inoue *et al.* 2014), et une implémentation Python naïve de **PRIDE**, disponible en open source sur le dépôt Github suivant : https://github.com/Tony-sama/pylfit. Le but de ce dépôt est d'offrir une implémentation facile à comprendre de chaque algorithme du framework **LFIT**. Toutes les expériences ont été effectuées sur un CPU Intel Core I7 (6700, 3.4 GHz) avec 32 Gb de RAM.

Ces expériences montrent clairement que **PRIDE** est plus efficace que **GULA**, et que sur ces benchmarks, leurs sorties sont identiques. **PRIDE** est également plus performant que **LF1T** (Inoue *et al.* 2014), notre précédent algorithme dédié à l'apprentissage de systèmes synchrones.

En pratique, on observe donc que **GULA** est limité par rapport au nombre de variables du modèle, à cause de l'explosion combinatoire : la méthode deviendra trop coûteuse en temps sur un ordinateur de bureau pour des modèles au-delà de 15 variables. En revanche, **PRIDE** est beaucoup moins calculatoire (de complexité polynomiale) ce qui permet de repousser cette limite, au prix d'une sortie moins complète mais couvrant néanmoins toutes les données fournies. Enfin, il serait possible de paralléliser ces deux méthodes afin d'augmenter la taille des modèles traités car les étapes d'apprentissage sont majoritairement indépendantes. Par ailleurs, il est aussi possible de contraindre la taille des règles pour accélérer l'apprentissage.

3.3. Modélisation déclarative de réseaux de Thomas avec délais avec la technologie ASP (Answer Set Programming). Application à un modèle simplifié de l'horloge circadienne.

Dans cette partie, nous abordons une problématique légèrement différente pour construire des modèles de réseaux biologiques à partir de comportements temporels observés. En effet, ici on considère que ces réseaux sont décrits selon un formalisme reconnu dans le domaine des réseaux géniques : les réseaux de Thomas (Thomas and Kaufman 2001), étendus avec des délais définis d'une façon originale (Comet *et al.* 2012) qui permet d'en réduire fortement le non déterminisme. Leur structure statique, c'est-à-dire les gènes et leurs interactions potentielles, est en principe connue. D'un

point de vue dynamique, ils dépendent de paramètres cinétiques et de délais qu'il s'agit de découvrir.

L'approche usuelle repose sur la construction *ex nihilo* d'un premier modèle dans un formalisme choisi et de transformations *ad hoc* menant à un modèle unique acceptant toutes les observations. Notre approche, dite **déclarative** comme dans la partie précédente, est différente. Le modèle recherché est décrit formellement ainsi que les observations, comme des contraintes sous forme de règles logiques. Pour une poursuite raisonnée des investigations, on cherche à obtenir, grâce à un solveur de contraintes, l'ensemble des modèles cohérents avec les observations. Concrètement, nous abordons une modélisation simplifiée de l'horloge circadienne chez les mammifères établie par Comet *et al.* (2012), qui proposent aussi un jeu de paramètres et de délais capable de rendre compte à la fois des observations pendant l'hiver, l'été et aux équinoxes. Notre défi consiste à inférer **automatiquement** l'ensemble de ces jeux de paramètres.

La difficulté réside dans la spécification formelle de l'extension temporelle des réseaux de Thomas et dans celle des comportements temporels de l'horloge circadienne. Pour ceci nous employons une technologie sophistiquée de programmation logique avec contraintes : ASP (*Answer Set Programming*) (Gebser *et al.* 2008), reposant sur une logique non monotone que nous exploitons en exprimant des défauts. Pour aborder efficacement la combinatoire importante, nous disposons d'un logiciel (*clingcon 3*) adjoignant au solveur booléen de base (*clasp*) (Gebser *et al.* 2008) la possibilité de représenter et résoudre d'une façon performante des contraintes linéaires sur entiers.

Nous présentons successivement les formalismes (réseaux de Thomas et son extension temporelle, ASP étendu avec des contraintes linéaires), le problème posé (horloge circadienne, contraintes sur les délais, comportement temporels saisonniers), la spécification logique et la mise en œuvre (principaux prédicats) et l'analyse des résultats (ensemble de jeux de délais). La conclusion fait un bilan et propose plusieurs voies pour poursuivre.

3.3.1. Formalismes utilisés

Dans cette section, nous introduisons successivement les réseaux de Thomas, leur extension temporelle et la technologie ASP.

3.3.2. Réseaux

3.3.2.1. Réseaux de Thomas

La structure d'un réseau de Thomas est représentée par un graphe d'interaction dans lequel les noeuds correspondent aux protéines (produits indirects des gènes)



Figure 3.4 – Un graphe d'interaction. (a) Les labels indiquent l'influence (« + » et « – ») et le numéro du seuil associés à l'arc. Par exemple, les labels « –, 1 » du gène b au gène a signifient que b inhibe a si b est supérieur au seuil θ_b^1 . (b) Les équations focales donnant l'état focal $[X_a, X_b]$ de l'état $[x_a, x_b]$.

et les arcs représentent des interactions entre les protéines (supposées se faire par l'intermédiaire des régulations géniques). Une interaction est soit une activation soit une inhibition. Elle dépend d'un seuil associé à l'arc. Ce seuil porte sur le niveau d'expression de la protéine (c.-à-d. la représentation de sa concentration cellulaire) qui est à l'origine de l'arc. Le niveau d'expression des protéines est discret. Pour chaque protéine i, son niveau est une valeur discrète x_i qui a pour valeur le rang d'un intervalle entre deux seuils consécutifs.

Le comportement dynamique d'un réseau Thomas est représenté par un graphe de transition. Chacun de ses sommets est un vecteur des niveaux de chaque gène $(x_1, x_2, ..., x_n)$. Chaque arête est une transition entre les états possibles. Une valeur spécifique d'attraction $(X_1, X_2, ..., X_n)$, appelée état focal, obtenue grâce à une équation focale (voir ci-dessous), est associée à chaque état S. Elle représente l'état vers lequel tend le système depuis S. Un successeur $S' = (X'_1, X'_2, ..., X'_n)$ de S dans le graphe de transition est déduit de S en comparant la valeur de chaque variable avec sa valeur focale. La transition de S à S' est supposée asynchrone, c'est à dire qu'au plus une variable est mise à jour entre S et S'. Si une variable x_i est choisie pour être mise à jour, la relation entre ces états est exprimée par : $x_i' = x_i + 1$ si $X_i > x_i$ et $x_i' = x_i - 1$ si $X_i < x_i$. Si aucune variable x_i ne peut être mise à jour, l'état focal de S est égal à S : S est son propre successeur et est dit stable.

La valeur de la variable focale X_i dépend d'un ensemble de conditions portant sur la présence ou l'absence d'activateurs ou d'inhibiteurs du gène *i* dans *S*. Dans la figure 3.4, la valeur de la variable focale X_a du gène a dépend du niveau de b selon qu'il est au-dessous ($x_b = 0$) ou au-dessus de sa première valeur du seuil. Ces conditions sont exprimées à l'aide de fonctions en escalier portant sur le niveau d'un gène, soit x_j , et sur un de ses seuil numéroté *r*, soit θ_j^r , de la forme : $s^+(x_j, \theta_j^r) = 1$ si $x_j \ge \theta_j^r$ sinon 0, $s^-(x_j, \theta_j^r) = 1$ si $x_j < \theta_j^r$ sinon 0.

On appelle *contexte cellulaire* d'un gène i un ensemble d'états équivalents par rapport aux régulations de i. Par exemple, si i est influencé seulement par j avec le

seuil θ_j^1 , seuls deux contextes cellulaires existent selon que x_j est supérieur ou non à θ_j^1 . Soit $[(j_1, \theta_{j_1}^{r_1}), ..., (j_p, \theta_{j_p}^{r_p})]$ la liste ordonnée des gènes influençant *i* couplés avec leurs seuils associés. Un contexte cellulaire $c_i(\sigma)$ de *i* est représenté par une conjonction de conditions sur ces gènes, dépendant d'un vecteur σ de signes associés à chacun des gènes. Plus précisément, par le produit :

$$c_i(\sigma) = s^{\sigma_1}(x_{j_1}, \sigma_{j_1}^{r_1}) \times \dots \times s^{\sigma_p}(x_{j_p}, \sigma_{j_p}^{r_p})$$

où $\sigma \in E^i = \{(\sigma_1, ..., \sigma_p) \mid k \in [\![1; p]\!] \land \sigma_k \in \{+, -\}\}$. Dans l'exemple de la figure 3.4, où $[(a, \theta_a^1), (b, \theta_b^2)]$ est la liste des interactions sur *b*, le contexte cellulaire $c_b((+, -))$ est $s^+(a, \theta_a^1) \times s^-(b, \theta_b^2)$.

À chaque contexte cellulaire est associé un *paramètre logique* $K_i^{l(\sigma)}$ où $l(\sigma)$ est le sous-vecteur des gènes activateurs de *i*, c.-à-d. correspondant à un « + » dans σ . La valeur focale X_i est spécifiée par une équation focale de la forme :

$$X_i = \sum_{\sigma \in E^i} (K_i^{l(\sigma)} \times c_i(\sigma))$$

Avec les paramètres suivants : $K_a = 1$, $K_a^b = 0$, $K_b = 0$, $K_b^b = 1$, $K_b^a = 0$ et $K_b^{ab} = 2$, on obtient le graphe de transition G_1 de la figure 3.5. L'état [1,1] appartient au contexte cellulaire $c_a((+))$ et au contexte cellulaire $c_b((+, -))$. L'état focal de [1,1] est donc, selon les équations focales données en figure 3.4, $[K_b^a, K_a^b] = [0, 0]$. Les successeurs possibles de [1, 1] sont [1, 0] et [0, 1], suivant que b ou a est remis à jour.

3.3.2.2. Extension temporelle

À chaque variable x dans un état dans lequel elle commence à évoluer (en augmentant ou en diminuant) est associé un *délai*, le temps nécessaire à x pour achever une activation (inhibition) complète dans cet état. Dans chaque état, une *horloge* est associée à chaque variable x. Cette horloge mesure le temps écoulé pour x depuis son entrée dans l'état où son évolution a débuté.

Le successeur E_s d'un état E est assez naturellement choisi parmi les successeurs possibles de E selon Thomas (voir section 3.3.2.1) en sélectionnant celui pour lequel la variable intervenant possède la plus petite différence entre son délai et son horloge dans E. Cette différence représente la *durée* de la transition (ainsi, cette durée est égale au délai de la variable si cette horloge est nulle). Bien qu'il puisse exister très éventuellement plusieurs successeurs possibles (cas où la durée ci-dessus est imputable à plusieurs variables), cette extension réduit fortement le non déterminisme des réseaux de Thomas originels.

Des choix importants pour la mise à jour de l'horloge de la variable x se présentent. Si x est choisie pour déterminer E_s , alors son horloge est remise à 0 (son

28 ISTE Science



Figure 3.5 – Les graphes de transition G_1 à G_6 sont ceux satisfaisant aux contraintes d'observabilité et d'additivité (Corblin *et al.* 2009) qui sont associées à l'exemple de la figure 3.4, avec $\theta_b^1 < \theta_b^2$. Les flèches représentent les transitions possibles entre les états, représentés par des boîtes. Un cercle indique que cet état est stable.

déclenchement est considéré comme abouti) et x est éventuellement prête pour un nouveau déclenchement, selon la valeur de son paramètre cinétique dans E_s . Si xévolue différemment, c'est à dire augmentation (resp. non augmentation) dans E_s , diminution (resp. non diminution) dans E, son horloge est remise aussi à 0. Si x n'est pas choisie pour déterminer E_s et si elle évolue dans le même sens dans E et E_s , son horloge (actualisée selon les célérités respectives de ces états, voir ci-dessous et section 3.3.5.3) est augmentée de la durée de E, c'est à dire de la durée de la transition entre E et E_s .

Pour des raisons de simplicité pour l'analyse et la mise en oeuvre, on introduit la notion de *célérité* d'un gène dans un état, c'est-à-dire sa vitesse d'accroissement ou de décroissement dans cet état ; les délais dans deux états différents pour un même gène sont dans le rapport inverse de ses célérités dans ces états.

Pour résumer, un état est désormais *hybride*, représenté par un couple (vecteur des valeurs des variables, vecteur des horloges).

3.3.3. Technologie ASP

3.3.3.1. Answer Set Programming

Un programme logique ASP (Gebser et al. 2008) est un ensemble fini de règles :

$$a_0 \leftarrow a_1, ..., a_m$$
, not $a_{m+1}, ..., \text{not } a_n$.

où $0 \le m \le n$ et $\forall i \in [\![0; n]\!]$, a_i est un atome. Pour une règle r, $tete(r) = a_0$ est la tête de la règle, et $corps(r) = \{a_1, ..., a_m, not a_{m+1}, ..., not a_n\}$ est le corps de cette règle. Si $tete(r) = \emptyset$, r est une contrainte d'intégrité. Si $corps(r) = \emptyset$, r est un fait. Soit A l'ensemble des atomes, $corps^+(r) = \{a \in A \mid a \in corps(r)\}$ et $corps^-(r) = \{a \in A \mid not \ a \in corps(r)\}$. Un ensemble $X \subseteq A$ est un answer set ou modèle stable d'un programme P si X est le modèle minimal¹ du réduit P^X :

$$P^{X} = \{ tete(r) \leftarrow corps^{+}(r) \mid r \in P \land corps^{-}(r) \cap X = \emptyset \}$$

Exemple : Soit le programme P suivant, où « :- » représente « ← » :
c :- p, not d.
p.

Soit $X = \{c, p, d\}$. On obtient le réduit $P^X = \{p.\}$, dont le modèle minimal est $\{p\}$. Donc X n'est pas un modèle stable. Si on considère un autre ensemble $Y = \{c, p\}$, on obtient le réduit $P^Y = \{c :- p., p.\}$, dont le modèle minimal est cette fois $\{c, p\}$. Y est donc un modèle stable de P. On note que Y est contenu dans X. D'une façon générale, un modèle stable est un modèle minimal.

Cet exemple illustre la représentation de défauts à l'aide de la non monotonie découlant de la définition des modèles stables. Tant que d n'est pas déductible, l'implication déduit la conclusion c à l'aide de la prémisse p. Par contre si d devient déductible après un ajout de connaissances à P (par exemple en rajoutant le fait d.), c n'est plus déductible à l'aide de p ({p, d} est alors un answer set). L'ajout de connaissances provoque ici le retrait d'une déduction, alors que dans une logique classique monotone, un ajout à des axiomes conserve les déductions de ces axiomes.

Ce type de défaut est intéressant pour exprimer des règles vraies « généralement », c.-à-d. sauf en cas de « contre-indication » effectivement prouvée comme d. C'est le cas par exemple des contraintes dites d'*additivité* sur les interactions dans un réseau de Thomas (voir section 3.3.2.1) proposant que la présence d'une activation (signe « + » sur un arc entre deux gènes) entraîne l'impossibilité d'une inhibition, sauf contre-indication due par exemple à un comportement observé (Mobilia *et al.* 2015). Ces défauts permettent ainsi de traiter des connaissances incomplètes en associant néanmoins des déductions à leur absence.

3.3.3.2. Extension avec contraintes linéaires

Le logiciel ASP que nous utilisons provient d'une suite développée par l'Université de Potsdam (Gebser *et al.* 2008). Il s'agit de *clingcon 3* qui combine dans un même solveur la résolution de programmes ASP et de contraintes. Plus

^{1.} Un modèle minimal n'admet aucun sous-ensemble qui soit un modèle. Un réduit est composé de clauses de Horn et admet un et un seul modèle minimal.

précisément, il permet d'optimiser la représentation de variables entières ayant des domaines de variation élevés en adoptant une approche dynamique plutôt que statique pour le *grounding* (opération d'instanciation qui permet de transformer des formules du 1er ordre en formules de logique propositionnelle sur lesquelles un solveur booléen opère). L'approche statique produit en effet un nombre de variables booléennes proportionnel à la taille de ces domaines ce qui a des répercussions sur les performances du solveur. Des variables d'un nouveau type, dites *variables contraintes*, avec domaines d'entiers importants sont introduites comme variables dans des expressions linéaires avec coefficient entiers. Cela conduit à l'expression d'équations et inéquations linéaires qui peuvent être résolues efficacement. Typiquement, nous représentons les délais et les horloges (voir section 3.3.2.2) avec de telles variables et les règles d'évolutions avec des équations et inéquations linéaires (voir sections 3.3.5.1 et 3.3.5.3).

3.3.4. Description du problème

Dans cette section, nous présentons, à partir de Comet *et al.* (2012), un modèle biologique simplifié du cycle circadien chez les mammifères, comportant des contraintes depuis lesquelles inférer les paramètres cinétiques et les délais.

3.3.4.1. Enoncé

C'est avec le formalisme de Thomas étendu avec délais selon la section 3.3.2.2 que Comet *et al.* (2012) proposent une modélisation discrète simplifiée du cycle circadien des mammifères. Ils donnent un jeu de paramètres cinétiques et de délais de transition qui convient pour tenir compte des observations à la fois pendant l'hiver, l'été et aux équinoxes. Notre objectif consiste, en employant la technologie ASP avec extension linéaire (voir 3.3.3.2), à apprécier la faisabilité d'une modélisation déclarative de ce système pour induire automatiquement tous les réseaux cohérents avec ces observations temporelles saisonnières.

En biologie des systèmes, une question récurrente est en effet celle de l'unicité des modèles obtenus à partir des observations biologiques. Notre approche permet d'obtenir éventuellement une collection de modèles tous cohérents avec les observations, présentant potentiellement des différences substantielles entre eux. La connaissance des différents réseaux possibles peut faire prendre conscience de stratégies distinctes dans un contexte évolutif et, plus pragmatiquement, guider les biologistes dans la compréhension du système qu'ils étudient.

3.3.4.2. Le modèle considéré

Ce modèle simplifié est décrit à l'aide du graphe d'interaction de la figure 3.6. Dans ce graphe, G représente l'ensemble de protéines PER et CRY dans le cytosol, PC la protéine PER-CRY dans le noyau, et L la lumière. Durant le jour, on observe que la lumière inhibe le transfert de PER-CRY du cytosol au noyau, et que durant la nuit cette inhibition disparait. Ce modèle produit l'oscillation de la lumière jour-nuit grâce à une auto-interaction négative sur la lumière.



Figure 3.6 – Le modèle simplifié du cycle circadien (figure tirée de Comet *et al.* 2012). La lumière inhibe PC qui est activé durant la nuit sous l'action de G.

Ces trois variables sont booléennes car elles ne possèdent qu'un seuil. On notera les signes des interactions rendant compte des observations ci-dessus. On remarquera aussi que la composition des deux interactions visant PC reste à ce stade a priori inconnue (conjonction, disjonction?). Elle est potentiellement déductible des comportements observés.

3.3.4.3. Comportements temporels hors délais

Deux comportements de ce type sont observables à ce niveau : un cycle jour/nuit et un cycle nocturne.

Il doit en effet exister au moins un cycle jour/nuit dont la première caractéristique est de posséder une seule transition jour-nuit et une seule nuit-jour. Nous avons choisi, comme en (Comet *et al.* 2012), de poser qu'il débute par un état nocturne où G est activé et PC non activé. Cela suppose qu'il contienne un même état mais diurne, où la lumière a eu un effet inhibiteur sur PC. Nous avons supposé de plus qu'il contient un état où PC est activé et G inhibé, à la suite de l'effet de PC.

Comme il est nécessaire, dans notre cadre, de contraindre la taille des chemins, nous avons choisi pour ce cycle une une taille minimale ; en considérant plausible qu'il contienne les états différents où (G, PC) = (0,0) (resp. (1,0), resp. (0,1), resp. (1,1)) ce qui nécessite au moins quatre interactions. Soit une taille de 6 transitions, obtenue en rajoutant les 2 transitions jour/nuit.

L'existence d'un cycle nocturne se pose naturellement comme celle d'un cycle dans un réseau qui est un *mutant* de celui représenté par la figure 3.6, dans lequel la valeur de L est toujours 0. On pose par analogie que ce cycle débute par l'état (G, PC) = (1,0) et qu'il comporte quatre interactions comme décrit ci-dessus.

3.3.4.4. Comportements temporels avec délais

Le cycle nocturne n'est pas soumis à des fluctuations saisonnières. Comme dans (Comet *et al.* 2012), nous posons que la somme des délais de ses transitions vaut 24 h et que la somme des délais pour successivement activer PC et inhiber G vaut 12 h, durant la nuit.

Les cycles jour-nuit sont eux saisonniers. Il en existe trois : hivernal, équinoxial, estival, qui doivent être présents chacun dans un mutant cette fois selon des délais (et non selon la valeur d'une variable), en l'occurrence ici les délais de L dans les transitions jour-nuit et nuit-jour. Comme en (Comet *et al.* 2012), nous posons que le cycle hivernal (resp. équinoxial, estival) doit être présent dans un mutant tel que (délai jour-nuit, délai nuit-jour) = (8, 16) (resp. (8, 8), resp. (16, 8)).

De plus, comme en (Comet *et al.* 2012) aussi, on pose qu'à l'équinoxe la somme des délais des transitions successives d'augmentation et de réduction de PC reste inférieure ou égale à 12 durant le jour, qu'à l'état initial les horloges sont nulles, que les délais de G ne dépendent pas de la lumière au contraire de ceux de PC, et que la décroissance de PC durant le jour avec G = 0 est beaucoup plus rapide que durant la nuit (supposée par nous entre 5 et 9 fois).

3.3.5. Mise en œuvre

On se limite ici à la description du langage de spécification logique que nous avons conçu. En effet, les règles elle-mêmes se déduisent ensuite assez facilement de la description donnée en langage naturel du formalisme de Thomas étendu (sections 3.3.2.1 et 3.3.2.2) et de celle du réseau biologique étudié (section 3.3.4).

Il est intéressant de signaler que le logiciel modélisant les extensions temporelles constitue un module indépendant qui complète celui réalisé (Corblin *et al.* 2009, Mobilia *et al.* 2015) pour les réseaux de Thomas originaux, sans le modifier. Nous pouvons donc nous restreindre à cette extension pour exposer les principaux problèmes de modélisation rencontrés, dont le choix des variables contraintes, la représentation des célérités, les règles spécifiant les évolutions des horloges, la représentation de mutants (selon les gènes et selon les délais) et les approximations numériques.

3.3.5.1. Principaux prédicats. Choix des variables contraintes

De nouveaux prédicats sont nécessaires, dont :

- pos_change(S, N, I, P) : à l'état situé à l'étape I du chemin P (i.e. une succession d'états) le gène N peut changer avec le signe S. Ce prédicat caractérise tous les gènes susceptibles d'être déclencheurs d'une transition ultérieure avec une horloge non nulle.

- same_evol(N, I, J, P) : aux états (I, P) et (J, P), N évolue dans le même sens. Nécessaire pour une remise à jour éventuelle de l'horloge de N.

- hybrid_cycle(P) : P est un cycle avec deux états hybrides proches (valeurs identiques, horloges proches).

Le choix des variables contraintes est guidée par l'importance de leur domaine, par exemple :

- delay(N, I, P) : le délai de N en l'état (I, P).

- clock(N, I, P): l'horloge de N en l'état (I, P).

pos_duration(N, I, P) : durée nécessaire de l'évolution de N en l'état (I, P), au cas où N serait responsable de la succession.

- state_duration(I, P) : le temps effectivement passé dans l'état hybride (I, P).

A titre indicatif, nous donnons un exemple des deux primitives de *clingcon 3* illustrant l'utilisation des contraintes linéaires :

- &dom{1..max_delay} = delay(N, I, P) :- ... Permet de définir le domaine de la variable contrainte delay(N, I, P).

- &sum{pos_duration(N, I, P); clock(N, I, P)}

= delay(N, I, P) * coef_delay :- ...

Équation linéaire exprimant que la somme de pos_duration(N, I, P) et de l'horloge clock(N, I, P) vaut le délai delay(N, I, P) multiplié par un facteur d'échelle (voir section 3.3.5.5).

3.3.5.2. Représentation des célérités

Comme dit en section 3.3.2.2 les célérités sont introduites pour exprimer la mise à jour des horloges sous la forme d'une expression linéaire faisant intervenir des produits horloge \times célérité. Il en ressort que ces célérités doivent être des variables entières ASP ordinaires et non des variables contraintes. Elle doivent satisfaire au littéral val_cel(N,C, I,P) vrai si C est la célérité d'évolution de N en l'état (I, P).

On note que seuls des rapports de célérités sont nécessaires pour cette mise à jour. Dans cette optique et aussi pour limiter l'explosion combinatoire des rapports entre célérités nous introduisons une valeur de référence ref_cel par défaut. Ce défaut est libéré chaque fois que cela est nécessaire. Par exemple, dans le cas où N poursuit la même évolution dans deux états successifs (c.-à-d. N reste candidat pour un déclenchement de transition) sa célérité dans l'état successeur n'est plus soumise au défaut.

3.3.5.3. Mise à jour des horloges

Une mise à jour d'horloge est nécessaire si la célérité d'un gène dans un état diffère de celle dans son successeur. L'horloge du gène dans cet état doit être actualisée pour être transmise au successeur par multiplication avec le rapport célérité-état/célérité-successeur.

Un problème de mise en oeuvre en découle car le logiciel utilisé ne dispose pas de la division entière. Nous sommes donc conduits à spécifier le quotient du rapport des célérités et son reste. Ainsi, dans le cas où N dans l'état (I, P) ne déclenche pas la transition suivante et qu'il ne change pas d'évolution, clock(N, I+1, P) est le produit de ce quotient avec la somme de l'horloge clock(N, I, P), de la durée state_duration(I, P) et du reste cité ci-dessus.

3.3.5.4. Mutants

La règle déterminant les valeurs des gènes des successeurs possibles d'un état considère par défaut que le chemin en cause n'est pas associé à un mutant, sauf contre-indication. Illustrons ce cas avec l'exemple du mutant nocturne (voir section 3.3.4.3) night qui est spécifié par le fait mutant(night,1,0). indiquant que la variable lumière vaut 0 pour les chemins associés à ce mutant. Le chemin (circuit) nocturne night_p dans ce mutant est spécifié par le fait path(night_p, night).. La contre-indication dans la règle citée ci-dessus est signalée par le littéral mutant_path(night_p, night) conséquence des deux faits précédents.

D'une façon similaire, on considère que tous les délais sont par défaut uniques pour un état donné, sauf contre-indication. Illustrons ce cas avec l'exception hivernale (voir section 3.3.4.4). Elle est spécifiée par le fait fix_delay(1, I, winter_circ, 16). indiquant que pour l'état I du cycle hivernal winter_circ à l'origine d'une transition nuit-jour le délai de la lumière 1 vaut 16. La règle d'unicité citée ci-dessus souffre d'une contre-indication signalée par le littéral prof_diff_delay(N, I, P, Ip, Pp) conséquence de deux faits fix_delay se rapportant au même N et à deux états (I, P) et (Ip, Pp) égaux selon les niveaux de gènes.

3.3.5.5. Approximations numériques

Du fait que les variables en jeu sont entières cette approche souffre du manque de conclusion assurée en cas d'échec : on ne peut en déduire théoriquement l'absence de solutions dans ce cas. Pour pallier partiellement cet inconvénient, nous avons introduit en paramètre des échelles différentes suivant qu'il s'agisse de délais (entre 1 et 24 dans notre exemple) ou d'horloges et de durées de transition (de 1 à 2400 dans notre exemple). Cela permet de déterminer plus finement des états successeurs et l'égalité des horloges (nécessaire pour spécifier un cycle hybride et exprimée par ailleurs avec une tolérance paramétrable). Aussi, si de source extérieure, on a l'assurance qu'une solution existe, une extension des échelles est un recours pour dépasser un échec.

Un problème combinatoire concerne les célérités qui, rappelons le, peuvent être différentes dans chaque état pour chaque gène, mais dont seuls les rapports sont significatifs. Une premier paramétrage, pour notre exemple, a consisté à leur donner le domaine discret :1, 2, ...10, 20, 30....100 et à attribuer la valeur 10 à ref_cel. De cette façon les rapports évoluent de 1/100 à 100 avec un échantillonnage raisonnable et entre 1/10 et 10 si la valeur par défaut intervient.

3.3.6. Résultats

3.3.6.1. Hors délais (selon 3.3.4.3)



Figure 3.7 – Le graphe de transition inféré hors délais (figure tirée de Comet *et al.* 2012).

En imposant successivement les contraintes :

- contraintes d'observabilité et d'additivité, deux jeux de paramètres sont inférés : $K_G^{PC} = 0$; $K_G = 1$; $K_{PC}^L = 0$; $K_{PC}^{G,L} = 0$; $K_{PC} = 0$; $K_L^L = 0$; $K_L = 1$ - existence du cycle nocturne, ces deux jeux sont réduits en un seul : K_{PC}^G est fixé à 1, ce qui montre que la composition des interactions sur PC est une conjonction. Le graphe de transition résultant, conforme à (Comet *et al.* 2012) où il est construit à partir de considérations biologiques sur certaines interactions, est donné en figure 3.7. - existence des cycles saisonniers, pour chacun d'eux 4 possibilités sont inférées. Elles sont décrites dans la figure 3.8. Notons qu'en (Comet *et al.* 2012), le Cycle 1 est distingué, au vu du graphe de transition, pour proposer des contraintes sur les délais à l'équinoxe).

La pose des contraintes sur les délais doit permettre d'affiner ces résultats.

3.3.6.2. Avec délais (selon 3.3.4.4)

Dans un premier stade, pour limiter la combinatoire, nous avons restreint les célérités et dans un second, dans le cadre indiqué précédemment pour les célérités,



Figure 3.8 – Les 4 possibilités de cycle pour l'hiver, l'été et l'équinoxe, inférées hors délais. Chaque cycle a 7 étapes et passe par (0, 1, 0) aux étapes 1 et 7.

nous avons recherché des modèles soumis à optimisation. L'objectif est de recenser d'une part le nombre de jeux de délais et d'autre part les cycles admissibles (voir section 3.3.6.1) avec chaque jeu de délais, en donnant les temps d'exécution².

3.3.6.3. Célérités limitées

Par défaut la célérité vaut 10, sauf celle de PC décroissant durant la journée avec G = 0 comprise entre 50 et 90. Nous avons aussi considéré un cas sur-contraint où les délais de PC sont égaux durant la nuit. Nous obtenons :

- Cas sur-contraint : 4 jeux de délais en 10 s., sinon : 48 en 14 s, avec réduction aux cycles 1, 2 et 3.

– Avec la célérité citée ci-dessus fixée à 70, cas sur-contraint : 1 jeu de délais, sinon : 8 jeux de délais (partageant 4 délais) en 15 s., avec réduction au Cycle 1 (hiver et équinoxe) et Cycle 3 (été et équinoxe pour 3 jeux).

3.3.6.4. Optimisations

Dans le cadre indiqué pour les célérités en section 3.3.5.5, nous avons d'abord étudié l'effet d'une minimisation portant sur la somme des valeurs absolues des écarts des célérités avec la célérité par défaut. Elle s'exprime grâce une primitive paralogique du logiciel que nous utilisons (*clingcon 3*), selon la formule : $\#minimize{|ref_cel-C|, N, I, P : val_cel(N, C, I, P)}$.

On obtient deux jeux de délais en 33 s. avec soit Cycle 1, soit Cycle 3 pour l'équinoxe.

Nous avons poursuivi en minimisant le délai maximum d'un délai sur PC et d'un délai maximum sur G (avec une priorité moindre). L'expression fait appel cette fois à une primitive portant sur les variables contraintes, du type :

&sum{delay(pc, I, P)} <= delay_h_pc :-...</pre>

&minimize{delay_h_pc}.

On obtient en 35 s. un seul jeu de délais mais avec possiblement Cycle 1 ou Cycle 3

^{2.} sur Intel(R) Core(TM)2 DUO CPU E8500 3.16GHz 4G0.

pour l'équinoxe ; le deuxième état commun de ces cycles, soit (L, G, PC) = (0, 1, 1), possède deux successeurs.

En composant ces optimisations avec priorité à celle sur les célérités, on obtient en 40 s. le même jeu de délais mais avec seulement Cycle 3 pour l'équinoxe. Minimiser les écarts entre les célérités possibles a réduit le non-déterminisme.

On note que ce dernier jeu de délais est celui proposé par Comet *et al.* (2012), soit, pour les transitions utilisées dans les cycles impliqués : délai de G = 5 en (L, G, PC) = (0, 0, 0) (resp. (1, 0, 0), (0, 1, 1), (1, 1, 1)), délai de PC = 7 en (1, 0, 1) (resp. (0, 1, 0)), délai de PC = 1 en (0, 0, 1).

3.3.7. Synthèse

De cette modélisation et des expérimentations numériques, il est remarquable d'abord d'avoir obtenu les paramètres désirés et ce avec des performances plutôt encourageantes. Certes, le nombre de gènes ainsi que la longueur des chemins sont modestes, mais la combinatoire reste importante car les délais sont potentiellement différents dans chaque état.

Ensuite, on peut noter la simplicité de la spécification logique des réseaux de Thomas étendus. Du fait de la technologie de programmation adoptée (ASP), nous avons pu rédiger cette spécification comme un module indépendant à juxtaposer à la modélisation des réseaux de Thomas originels. Ce module est composé de règles ASP non triviales, mais en nombre faible. Elles constituent de ce fait une spécification à la fois précise et utilisable de la modélisation des délais.

Enfin, la non monotonicité d'ASP est largement mise à contribution : pour la modélisation des réseaux de Thomas originels, nous utilisons des défauts pour la détermination d'un successeur, les contraintes d'additivité et les mutants sur gènes, pour celle de l'extension temporelle, nous en utilisons pour les mutants sur délais et les célérités.

Cette approche peut être améliorée dans plusieurs directions. D'abord, il faudrait mener une campagne d'expérimentation en partant de relations entre durées de transition plutôt qu'entre délais et aussi en partant de contraintes moins fortes, en revenant en particulier sur celles des cycles saisonniers (hors délais), sur leur taille et sur la nullité des horloges dans leur état initial.

Ensuite, pour pallier les approximations numériques, il est nécessaire d'expérimenter l'emploi de solveurs sur contraintes continues. De plus, l'extension temporelle exposée ici doit être améliorée dans le sens de l'article de Gilles Bernot et al. dans le présent volume, par exemple pour traiter le problème classique des murs noirs (transitions se repoussant) et pour affiner l'évolution des horloges (par exemple en cas de changement d'évolution).

Reste, comme en (Corblin *et al.* 2009), à exploiter cette approche en apprenant des formules logiques nouvelles à partir de l'ensemble des modèles cohérents produits, portant par exemple sur des inégalités entre délais.

Devant le défi combinatoire, il n'est pas facile de tracer les limites de cette approche. Logiquement, on peut envisager des inférences plus ambitieuses encore, par exemple en terme de création de nouveaux noeuds ou d'interactions. Cependant, les obstacles se conjuguent : comprendre le fonctionnement d'un réseau, et donc l'exploiter, devient d'autant plus difficile qu'il contient plus d'éléments. Une solution réside certainement dans l'étude de la composition de réseaux simples dont on maîtrise bien le fonctionnement.

Remerciements

Nous remercions très vivement pour leur aide G. Bernot et J-P. Comet et leur équipe qui sont à l'origine de ce travail.

3.4. Promesses de l'apprentissage automatique pour la biologie

Avec l'essor concomitant des sciences et technologies de l'information et de la communication et de nouvelles techniques de mesures, il est désormais possible d'accéder à un large volume de données biologiques (Marx 2013).

Différentes approches ont d'ores et déjà vu le jour pour traiter la rétro-ingénierie des réseaux de régulation à partir de profils d'expression génétiques (Silvescu and Honavar 2001, Li *et al.* 2006, Guziolowski *et al.* 2013). Mais la plupart des méthodologies existantes ne traitent que des modèles statiques. Cela veut ainsi dire, par exemple, que toute l'information contenue dans des données de séries temporelles n'est pas encore exploitée. Dans ce contexte, nous souhaitons notamment traiter toute la richesse et la qualité des données biologiques et donc nous attaquer notamment à la richesse des données de séries temporelles. Les informations temporelles quantitatives qu'elles contiennent peuvent en effet être utiles pour comprendre la dynamique de nombreux systèmes.

Le traitement des données de séries temporelles pose plusieurs défis auxquels nous avons proposé, dans ce chapitre, de nous attaquer.

3.4.1. Apprentissage de réseaux de régulation biologiques modélisant des comportements complexes

D'abord, l'inférence automatique de modèles dynamiques à partir des données biologiques est un enjeu majeur pour étudier finement des systèmes où le temps joue un rôle critique, telle l'horloge circadienne des mammifères (Comet *et al.* 2012) ou le mécanisme de réparation de l'ADN par p53 (Abou-Jaoudé *et al.* 2009).

Nous avons montré dans ce chapitre comment tirer profit de l'information chronologique des données de séries temporelles. Ainsi, nous avons introduit une approche logique pour apprendre des réseaux qualitatifs à partir de données de séries En représentant ces données sous forme de temporelles. séquences d'états-transitions, cette méthode permet de construire une modélisation sous forme de règles logiques. Le programme final résulte d'un apprentissage de la dynamique indépendamment de la sémantique en présence. Toutefois, cette approche est discrète, au sens chronologique, et ne tient pas encore compte des informations temporelles quantitatives entre les changements d'états du modèle. Dès lors, partant de la connaissance de la structure statique des gènes et de leurs interactions, la deuxième moitié du chapitre nous a permis de mettre en exergue une méthode permettant d'apprendre la chronométrie intrinsèque aux systèmes étudiés. Pour ce faire, la méthodologie repose sur une modélisation logique, implantée en ASP, pour déterminer les paramètres cinétiques du système.

3.4.2. Révision de modèles

Des expériences additionnelles peuvent apporter des précisions sur un modèle (rendant ainsi nécessaire un raffinement de celui-ci) ou permettre de discriminer les modèles acceptables parmi un ensemble de modèles considérés, pourvu que le bruit associé ne remette pas en cause la précision et la pertinence de l'information correspondante.

La production intensive de nouvelles données biologiques, ainsi que le nombre croissant de données de séries temporelles, pose un autre défi : comment réviser efficacement un modèle existant (construit par exemple à partir de données précédemment obtenus et/ou de l'expertise de collaborateurs biologistes) avec de nouvelles données ?

Cela rend impératif la conception de méthodes de révision efficaces, capables de mettre à jour la connaissance préalable sur le système avec des informations additionnelles sur la dynamique. Autrement dit, il y a un besoin fort pour des méthodes automatiques de mise à jour d'un modèle de manière à ce que celui-ci soit cohérent avec les observations et un ensemble de critères donnés (par exemple, minimiser le nombre de modifications sur le modèle).

40 ISTE Science

La révision et la complétion (le premier s'entend par l'ajout ou la suppression d'éléments dans le modèle, tandis que le second exclut toute suppression) ont fait l'objet de nombreux travaux récents. Dans (Akutsu et al. 2009), les auteurs se sont attaqués à la complétion de réseaux booléens stationnaires. Ils ont raffiné leur méthode au fil des années. Leurs derniers travaux (Nakajima and Akutsu 2013) se concentrent sur la complétion dans les Time Varying Genetic Networks. Dans ces réseaux, la topologie reste constante au fil du temps, mais la nature des interactions entre les composants (activation, inhibition, ou aucune interaction) peut changer en un nombre (fini) de points. Ces approches de complétion (qui, spécifiquement chez ces auteurs, englobent à la fois la suppression et l'addition d'interactions) ont été appliquées avec succès à des cas d'étude biologiques, par exemple les données du challenge DREAM4 (Nakajima and Akutsu 2014b). De plus, l'implantation logicielle a été améliorée grâce à des heuristiques (Nakajima and Akutsu 2014*a*). Ces méthodes souffrent toutefois de certaines limites : elles bornent généralement le nombre d'interactions entrantes sur un composant biologique (afin de limiter l'explosion combinatoire) et se restreignent aux réseaux acycliques.

Des travaux dans le domaine de la logique ont été également menés pour traiter le problème de la révision des réseaux. C'est ainsi que des approches logiques ont été mises au point dans le cas de réseaux de causalité (Inoue *et al.* 2013) et de réseaux moléculaires représentés avec le langage SBGN-AF (Yamamoto *et al.* 2014).

Même si elle constitue un champ de recherche à part entière, la révision est évidemment fortement liée à l'inférence de modèles. Partant d'un modèle vide, il est en effet possible d'utiliser la révision pour construire incrémentalement un modèle pertinent. En particulier, Answer Set Programming — qui a, on l'a vu, fait ses preuves dans différents contextes de représentation des connaissances et de raisonnement automatique (Niemelä 1999, Baral 2003, 2008) — s'est avéré utile pour la reconstruction de réseaux (Durzinsky *et al.* 2011) et l'inférence de réseaux métaboliques (Videla *et al.* 2014).

À notre connaissance, il n'y a pas eu, à l'heure actuelle, de travaux portant sur la révision de modèles temporisés sans faire d'hypothèse restreignant la structure du réseau.

Des champs d'investigation également prometteurs portent sur le traitement d'une part de données de cellules uniques (*single cell*), d'autre part de données qui seraient incohérentes avec des connaissances précédentes. C'est-à-dire qu'étant donné un modèle existant et une (ou plusieurs) nouvelle(s) observation(s), nous souhaiterions construire automatiquement l'ensemble minimal d'actions manquantes qui peuvent capturer l'observation tout en préservant la dynamique du modèle.

Enfin, quand plusieurs modèles sont compatibles avec des données de séries temporelles, un défi consiste à proposer des algorithmes semi-automatiques permettant de décider, d'un point de vue du modèle, quel type d'expériences pourraient être accomplies pour discriminer efficacement les modèles. Cette question est cruciale car, d'un point de vue pratique, les expériences biologiques sont coûteuses et/ou ne permettent pas d'observer toutes les variables du système. La notion d'observabilité, importante au sein de la communauté de l'automatique, est là aussi primordiale.

3.5. Bibliographie

- Abou-Jaoudé, W., Ouattara, D. A., Kaufman, M. (2009), From structure to dynamics : frequency tuning in the p53–mdm2 network : I. logical approach, *Journal of theoretical biology*, 258(4), 561–577.
- Akutsu, T., Tamura, T., Horimoto, K. (2009), Completing networks using observed data, *in* Algorithmic Learning Theory, Springer, pp. 126–140.
- Baral, C. (2003), Knowledge Representation, Reasoning and Declarative Problem Solving, Cambridge University Press.
- Baral, C. (2008), Using answer set programming for knowledge representation and reasoning : Future directions, *in* ICLP, pp. 69–70.
- Chaos, A., Aldana, M., Espinosa-Soto, C., de León, B. G. P., Arroyo, A. G., Alvarez-Buylla, E. R. (2006), From genes to flower patterns and evolution : dynamic models of gene regulatory networks, *Journal of Plant Growth Regulation*, 25(4), 278–289.
- Comet, J.-P., Bernot, G., Das, A., Diener, F., Massot, C., Cessieux, A. (2012), Simplified models for the mammalian circadian clock, *Procedia Computer Science*, 11, 127–138.
- Corblin, F., Tripodi, S., Fanchon, E., Ropers, D., Trilling, L. (2009), A declarative constraint-based method for analyzing discrete genetic regulatory networks, *Biosystems*, 98(2), 91–104.
- Davidich, M. I., Bornholdt, S. (2008), Boolean network model predicts cell cycle sequence of fission yeast, *PloS one*, 3(2), e1672.
- Dubrova, E., Teslenko, M. (2011), A SAT-Based Algorithm for Finding Attractors in Synchronous Boolean Networks, *IEEE/ACM Transactions on Computational Biology and Bioinformatics*, 8(5), 1393–1399.
- Durzinsky, M., Marwan, W., Ostrowski, M., Schaub, T., Wagler, A. (2011), Automatic network reconstruction using asp, *Theory and Practice of Logic Programming*, 11(4-5), 749–766.
- Fauré, A., Naldi, A., Chaouiya, C., Thieffry, D. (2006), Dynamical analysis of a generic boolean model for the control of the mammalian cell cycle, *Bioinformatics*, 22(14), e124–e131.
- Gebser, M., Kaminski, R., Kaufmann, B., Ostrowski, M., Schaub, T., Thiele, S. (2008), A user's guide to gringo, clasp, clingo, and iclingo, , .

- Guziolowski, C., Videla, S., Eduati, F., Thiele, S., Cokelaer, T., Siegel, A., Saez-Rodriguez, J. (2013), Exhaustively characterizing feasible logic models of a signaling network using answer set programming, *Bioinformatics*, p. btt393.
- Inoue, K., Doncescu, A., Nabeshima, H. (2013), Completing causal networks by metalevel abduction, *Machine learning*, 91(2), 239–277.
- Inoue, K., Ribeiro, T., Sakama, C. (2014), Learning from interpretation transition, *Machine Learning*, 94(1), 51–79.
- Koh, C., Wu, F.-X., Selvaraj, G., Kusalik, A. J. (2009), Using a state-space model and location analysis to infer time-delayed regulatory networks, *EURASIP Journal on Bioinformatics and Systems Biology*, 2009, 14.
- Koksal, A. S., Pu, Y., Srivastava, S., Bodik, R., Fisher, J., Piterman, N. (2013), Synthesis of biological models from mutation experiments, ACM SIGPLAN Notices, 48(1), 469–482.
- Li, F., Long, T., Lu, Y., Ouyang, Q., Tang, C. (2004), The yeast cell-cycle network is robustly designed, *Proceedings of the National Academy of Sciences of the United States of America*, 101(14), 4781–4786.
- Li, X., Rao, S., Jiang, W., Li, C., Xiao, Y., Guo, Z., Zhang, Q., Wang, L., Du, L., Li, J. *et al.* (2006), Discovery of time-delayed gene regulatory networks based on temporal gene expression profiling, *BMC bioinformatics*, 7(1), 26.
- Liu, T.-F., Sung, W.-K., Mittal, A. (2004), Learning multi-time delay gene network using bayesian network framework, *in* Tools with Artificial Intelligence, 2004. ICTAI 2004. 16th IEEE International Conference on, IEEE, pp. 640–645.
- Lopes, M., Bontempi, G. (2013), Experimental assessment of static and dynamic algorithms for gene regulation inference from time series expression data., *Frontiers in genetics*, 4(December), 303.
- Marx, V. (2013), Biology : The big challenges of big data, *Nature*, 498(7453), 255–260.
- Mobilia, N., Rocca, A., Chorlton, S., Fanchon, E., Trilling, L. (2015), Logical modeling and analysis of regulatory genetic networks in a non monotonic framework, *in* International Work-Conference on Bioinformatics and Biomedical Engineering 2015, LNCS, vol. 9043, Springer, pp. 599–612.
- Nakajima, N., Akutsu, T. (2013), Network completion for time varying genetic networks, *in* Complex, Intelligent, and Software Intensive Systems (CISIS), 2013 Seventh International Conference on, IEEE, pp. 553–558.
- Nakajima, N., Akutsu, T. (2014*a*), Exact and heuristic methods for network completion for time-varying genetic networks, *BioMed research international*, 2014.
- Nakajima, N., Akutsu, T. (2014b), Network completion for static gene expression data, *Advances in bioinformatics*, 2014.

- Niemelä, I. (1999), Logic programs with stable model semantics as a constraint programming paradigm, *Ann. Math. Artif. Intell.*, 25(3-4), 241–273.
- Ribeiro, T., Folschette, M., Magnin, M., Roux, O., Inoue, K. (2018), Learning dynamics with synchronous, asynchronous and general semantics, *in* F. Riguzzi, E. Bellodi, R. Zese, (eds), Inductive Logic Programming, Springer International Publishing, Cham, pp. 118–140.
- Silvescu, A., Honavar, V. (2001), Temporal boolean network models of genetic networks and their inference from gene expression time series, *Complex Systems*, 13(1), 61–78.
- Soinov, L. A., Krestyaninova, M. A., Brazma, A. (2003), Towards reconstruction of gene networks from expression data by supervised learning, *Genome biology*, 4(1), 6.
- Thomas, R., Kaufman, M. (2001), Multistationarity, the basis of cell differentiation and memory. ii. logical analysis of regulatory networks in terms of feedback circuits, *Chaos : An Interdisciplinary Journal of Nonlinear Science*, 11(1), 180–195.
- Videla, S., Guziolowski, C., Eduati, F., Thiele, S., Gebser, M., Nicolas, J., Saez-Rodriguez, J., Schaub, T., Siegel, A. (2014), Learning boolean logic models of signaling networks with asp, *Theoretical Computer Science*, .
- Yamamoto, Y., Rougny, A., Nabeshima, H., Inoue, K., Moriya, H., Froidevaux, C., Iwanuma, K. (2014), Completing sbgn-af networks by logic-based hypothesis finding, *in* Formal Methods in Macro-Biology, Springer, pp. 165–179.
- Zhang, Z.-y. (2008), Time Series Segmentation for Gene Regulatory Process with Time-Window-Extension Technique, *Proceedings of the 2nd International Symposium on Optimization and Systems Biology*, pp. 198–203.