

# MO640 – Biologia Computacional

Zanoni Dias

Instituto de Computação – Unicamp

Segundo Semestre de 2017

# Roteiro

- 1 Rearranjos de Genomas
- 2 Genoma Mitocondrial
- 3 Distância de Reversão sem Orientação de Genes
- 4 Ordenação por Reversões sem Orientação de Genes
- 5 Problema da Ordenação de Panquecas
- 6 Breakpoints e Strips
- 7 Algoritmo para Ordenação por Reversões sem Orientação de Genes
- 8 Ordenação por Reversões com Orientação de Genes
- 9 Hurdles
- 10 Algoritmo para Ordenação por Reversões com Orientação de Genes
- 11 Ordenação por Transposições
- 12 Ordenação por Reversões e Transposições

# Rearranjos de Genomas

- Rearranjo de Genomas é a área da Biologia Computacional dedicada à comparação de genomas considerando eventos de mutação que afetam grandes porções dos genomas.
- Rearranjo de Genomas é uma forma mais adequada de comparar genomas completos do que através de mutações pontuais (inserções, remoções ou substituições).
- A comparação é realizada considerando apenas o conjunto dos blocos conservados entre os genomas.
- Um bloco conservado tipicamente representa um ou mais genes.

# Principais Eventos de Mutação

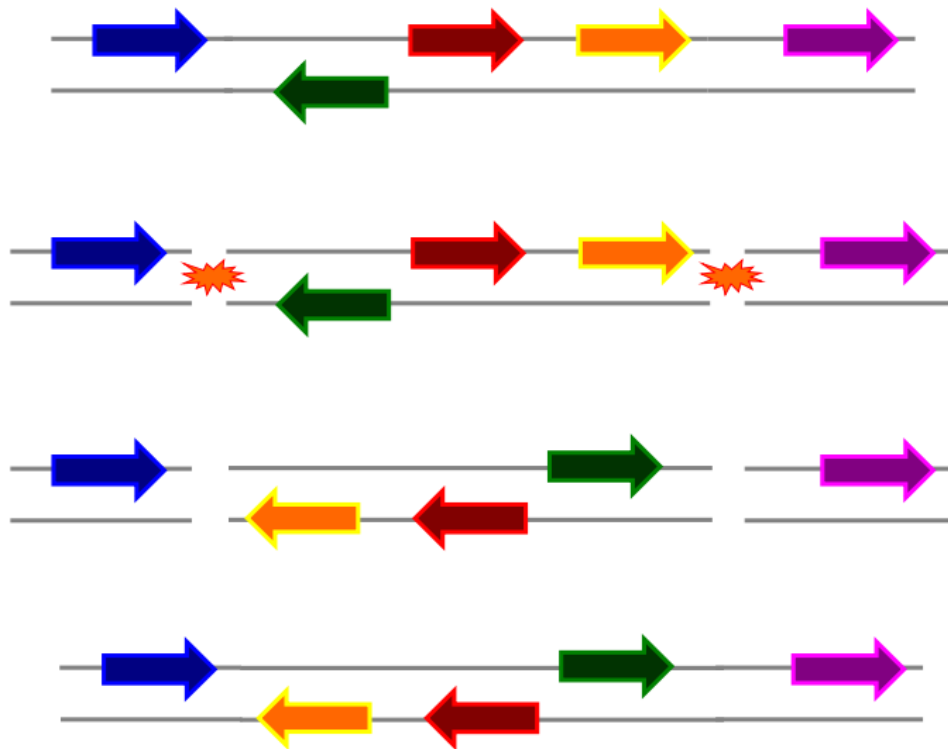
- Conservativos:

- ▶ Reversão
- ▶ Transposição
- ▶ Transposição Reversa
- ▶ Fissão
- ▶ Fusão
- ▶ Translocação

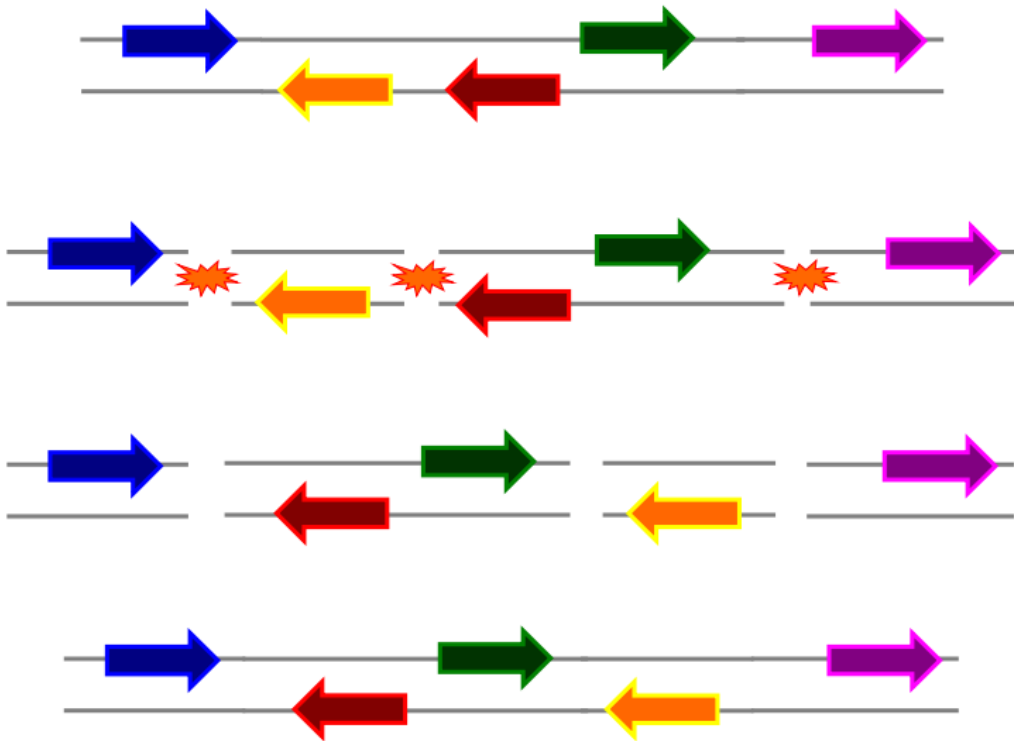
- Não Conservativos:

- ▶ Inserção
- ▶ Remoção
- ▶ Duplicação

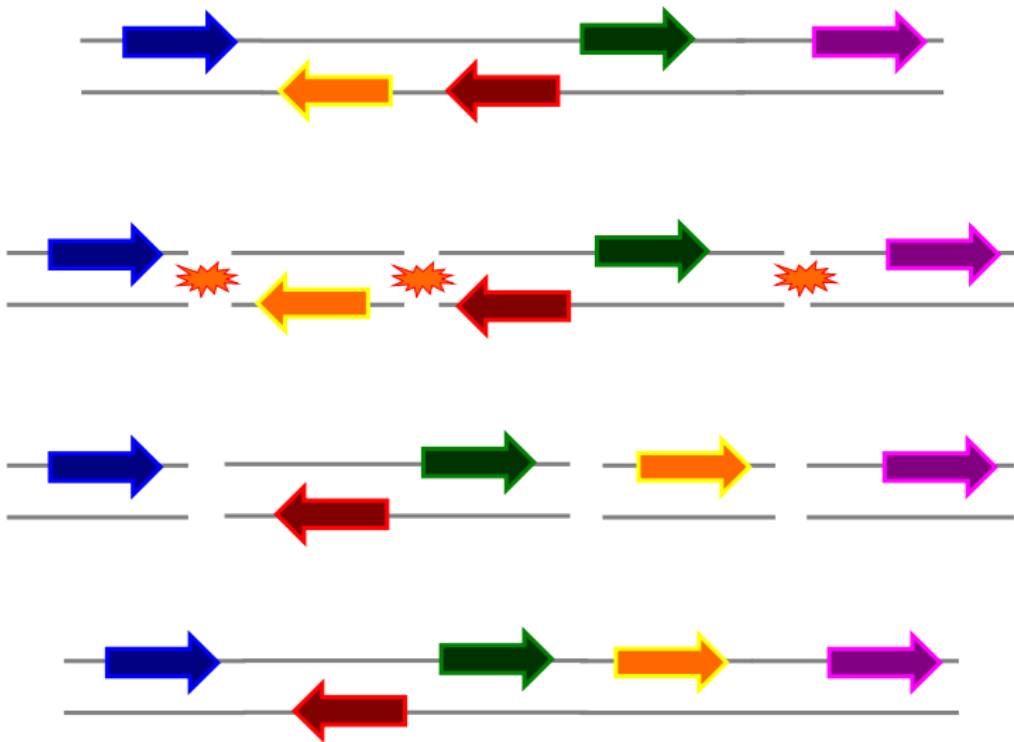
# Reversão



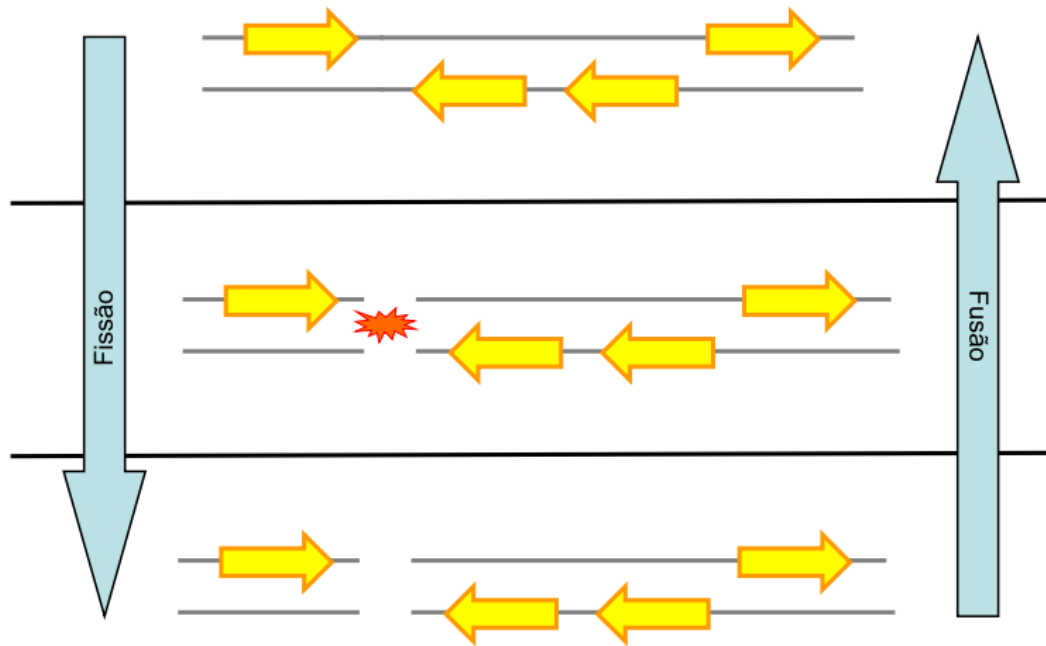
# Transposição



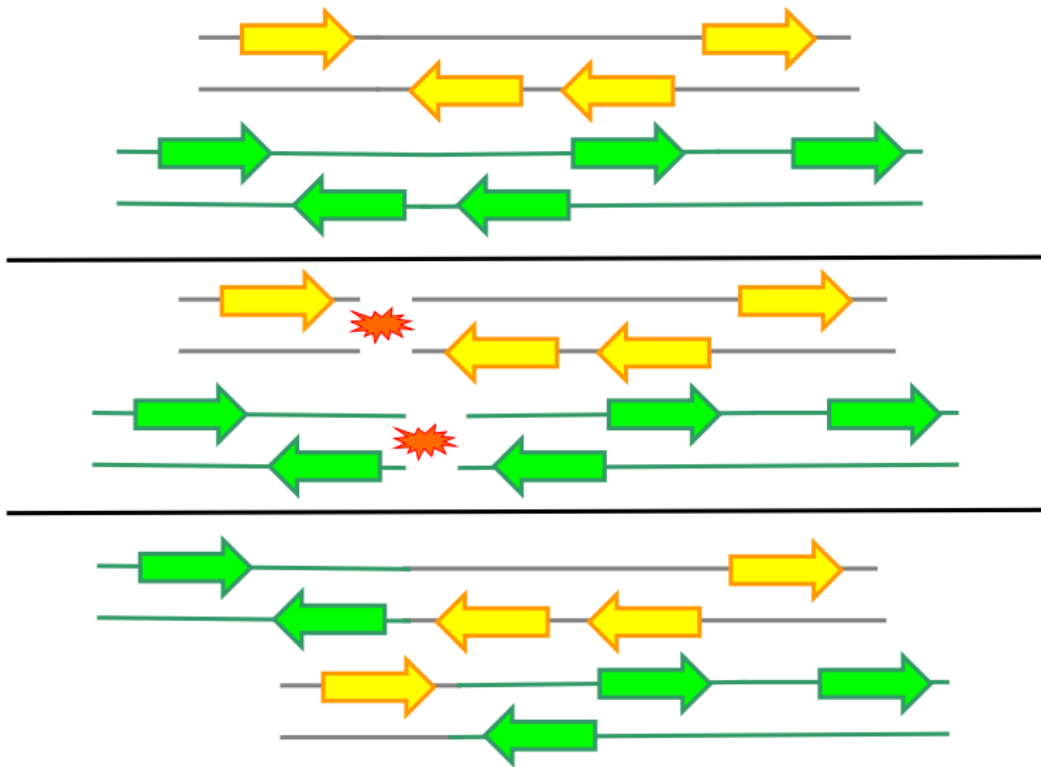
# Transposição Reversa



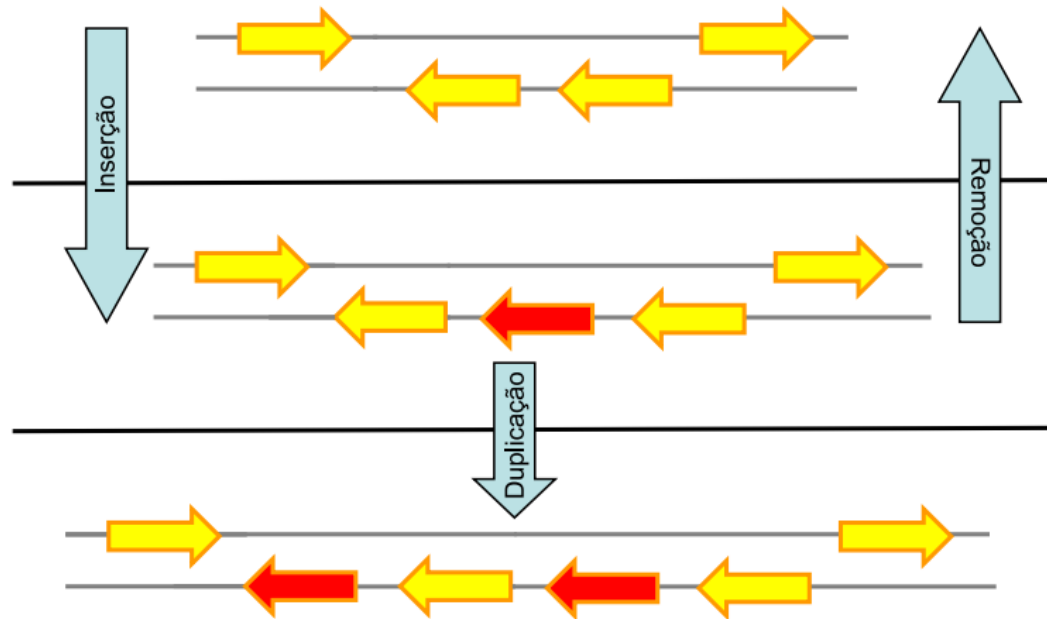
# Fissão e Fusão



# Translocação



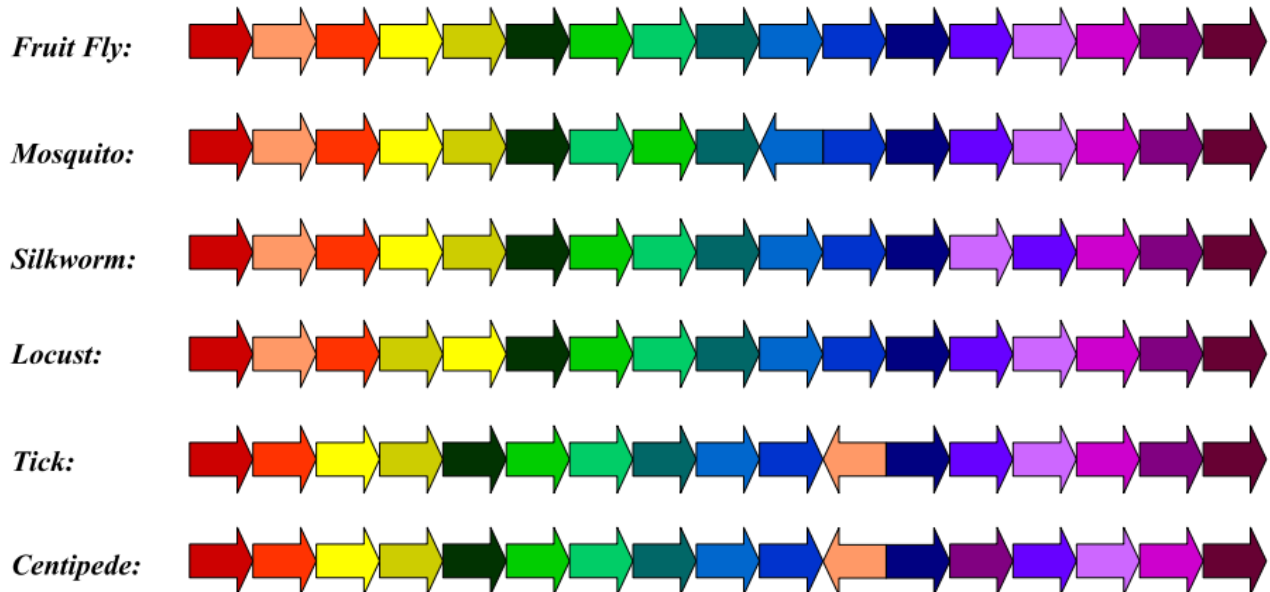
# Inserção, Remoção e Duplicação



# Genoma Mitocondrial

- Mitocôndria é uma organela envolvida no processo de respiração celular presente na maioria dos eucariotos.
- Possui um genoma circular com aproximadamente 16 kbp, com 37 genes, sendo que 13 codificam proteínas, 22 codificam RNAs transportadores e 2 codificam RNAs ribossomais.
- O genoma mitocondrial é altamente conservado em animais, mas a ordem dos genes varia bastante de espécie para espécie.

# Blocos Conservados em Mitocôndrias de Artrópodes



# Blocos Conservados em Mitocôndrias de Artrópodes



# Distância de Reversão sem Orientação de Genes

- Nem sempre é possível conhecer os blocos conservados e a orientações dos genes de dois genomas.
- Podemos representar um genoma com  $n$  blocos conservados como uma permutação,  $\pi = \pi_1 \pi_2 \dots \pi_n$ , dos números de 1 a  $n$ .
- A reversão  $\rho(i, j)$ , com  $1 \leq i < j \leq n$ , reverte a ordem de  $\pi[i..j]$ , ou seja,  $\pi \cdot \rho(i, j) = \pi_1 \pi_2 \dots \pi_{i-1} \underline{\pi_j \pi_{j-1} \dots \pi_{i+1}} \pi_i \pi_{j+1} \dots \pi_{n-1} \pi_n$ .
- *Distância de Reversão:* dados dois genomas compostos por  $n$  blocos conservados, representados pelas permutações  $\pi$  e  $\sigma$ , calcular a distância de reversão ( $d(\pi, \sigma)$ ) entre  $\pi$  e  $\sigma$ , ou seja, obter uma série de reversões  $\rho_1, \rho_2, \dots, \rho_r$ , de tamanho mínimo, tal que  $d(\pi, \sigma) = r$  e  $\pi \cdot \rho_1 \cdot \rho_2 \dots \rho_r = \sigma$ .
- *Ordenação por Reversões:* dado um genoma composto por  $n$  blocos conservados, representado pela permutação  $\pi$ , calcular a distância de reversão ( $d(\pi)$ ) entre  $\pi$  e a permutação identidade  $\iota = (1, 2, \dots, n)$ , ou seja,  $d(\pi) = d(\pi, \iota)$ .

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad 4 \quad 2$$

$$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$

$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$$

$$5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad 2 \quad 4$$

$$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$

$5 \quad 3 \quad \boxed{1 \quad 6 \quad 7 \quad 2} \quad 4$

$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$

$5 \quad 3 \quad \boxed{1 \quad 6 \quad 7 \quad 2} \quad 4$

$5 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 6 \quad 1 \quad 4$

$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$$
$$5 \quad 3 \quad \boxed{1 \quad 6 \quad 7 \quad 2} \quad 4$$
$$\boxed{5 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 6} \quad 1 \quad 4$$
$$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$$
$$5 \quad 3 \quad \boxed{1 \quad 6 \quad 7 \quad 2} \quad 4$$
$$\boxed{5 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 6} \quad 1 \quad 4$$
$$6 \quad 7 \quad 2 \quad 3 \quad 5 \quad 1 \quad 4$$
$$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$$
$$5 \quad 3 \quad \boxed{1 \quad 6 \quad 7 \quad 2} \quad 4$$
$$\boxed{5 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 6} \quad 1 \quad 4$$
$$6 \quad \boxed{7 \quad 2 \quad 3} \quad 5 \quad 1 \quad 4$$
$$\sigma = 6 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = 5 \quad 3 \quad 1 \quad 6 \quad 7 \quad \boxed{4 \quad 2}$$

$$5 \quad 3 \quad \boxed{1 \quad 6 \quad 7 \quad 2} \quad 4$$

$$\boxed{5 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 6} \quad 1 \quad 4$$

$$6 \quad \boxed{7 \quad 2 \quad 3} \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

$$\sigma = \begin{matrix} 6 & 3 & 2 & 7 & 5 & 1 & 4 \\ 1 & 2 & 3 & 4 & 5 & 6 & 7 \end{matrix} = 1$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = \begin{matrix} 5 & 3 & 1 & 6 & 7 \\ 5 & 2 & 6 & 1 & 4 \end{matrix} \quad \boxed{\begin{matrix} 4 & 2 \\ 7 & 3 \end{matrix}} = \pi'$$

$$5 \quad 3 \quad \boxed{1 \quad 6 \quad 7 \quad 2} \quad 4$$

$$\boxed{5 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 6} \quad 1 \quad 4$$

$$6 \quad \boxed{7 \quad 2 \quad 3} \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

$$\sigma = \begin{matrix} 6 & 3 & 2 & 7 & 5 & 1 & 4 \\ 1 & 2 & 3 & 4 & 5 & 6 & 7 \end{matrix} = 1$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = \begin{matrix} 5 & 3 & 1 & 6 & 7 \\ 5 & 2 & 6 & 1 & 4 \end{matrix} \boxed{\begin{matrix} 4 & 2 \\ 7 & 3 \end{matrix}} = \pi'$$

$$\begin{matrix} 5 & 3 & \boxed{1} & 6 & 7 & 2 & 4 \\ 5 & 2 & 6 & 1 & 4 & 3 & 7 \end{matrix}$$

$$\boxed{5 \quad 3 \quad 2 \quad 7 \quad 6} \quad 1 \quad 4$$

$$6 \quad \boxed{7 \quad 2 \quad 3} \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

$$\sigma = \begin{matrix} 6 & 3 & 2 & 7 & 5 & 1 & 4 \\ 1 & 2 & 3 & 4 & 5 & 6 & 7 \end{matrix} = 1$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = \begin{matrix} 5 & 3 & 1 & 6 & 7 \\ 5 & 2 & 6 & 1 & 4 \end{matrix} \boxed{\begin{matrix} 4 & 2 \\ 7 & 3 \end{matrix}} = \pi'$$

$$\begin{matrix} 5 & 3 & \boxed{1} & 6 & 7 & 2 & 4 \\ 5 & 2 & 6 & 1 & 4 & 3 & 7 \end{matrix}$$

$$\boxed{\begin{matrix} 5 & 3 & 2 & 7 & 6 \\ 5 & 2 & 3 & 4 & 1 \end{matrix}} \begin{matrix} 1 & 4 \\ 6 & 7 \end{matrix}$$

$$6 \quad \boxed{7 \quad 2 \quad 3} \quad 5 \quad 1 \quad 4$$

$$\sigma = \begin{matrix} 6 & 3 & 2 & 7 & 5 & 1 & 4 \\ 1 & 2 & 3 & 4 & 5 & 6 & 7 \end{matrix} = 1$$

## Distância de Reversão × Ordenação por Reversões

$$\pi = \begin{matrix} 5 & 3 & 1 & 6 & 7 \\ 5 & 2 & 6 & 1 & 4 \end{matrix} \quad \boxed{\begin{matrix} 4 & 2 \\ 7 & 3 \end{matrix}} = \pi'$$

$$\begin{matrix} 5 & 3 & 1 & 6 & 7 & 2 & 4 \\ 5 & 2 & 6 & 1 & 4 & 3 & 7 \end{matrix}$$

$$\begin{matrix} 5 & 3 & 2 & 7 & 6 & 1 & 4 \\ 5 & 2 & 3 & 4 & 1 & 6 & 7 \end{matrix}$$

$$\begin{matrix} 6 & 7 & 2 & 3 & 5 & 1 & 4 \\ 1 & 4 & 3 & 2 & 5 & 6 & 7 \end{matrix}$$

$$\sigma = \begin{matrix} 6 & 3 & 2 & 7 & 5 & 1 & 4 \\ 1 & 2 & 3 & 4 & 5 & 6 & 7 \end{matrix} = 1$$

## Ordenação por Reversões sem Orientação de Genes

- Podemos adaptar algoritmos de ordenação para usarem apenas reversões para ordenação (sem necessariamente minimizar o número de reversões utilizadas).
- A complexidade de algoritmos de ordenação geralmente é calculada em termos do número de comparações efetuadas.
- No caso do problema da ordenação por reversões, seria interessante adaptar o algoritmo de ordenação que fizesse o menor número possível de trocas, já que as trocas de elementos devem ser transformadas em reversões.
- Entre os algoritmos de ordenação mais comumente utilizados, o Selection Sort é o único que faz no máximo  $O(n)$  trocas.

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

---

## Algoritmo 1: Selection Sort using Reversals

---

**Input:**  $\pi, n$

$r \leftarrow 0$

**for**  $i \leftarrow 1$  to  $n - 1$  **do**

$j \leftarrow i$

**while**  $\pi_j \neq i$  **do**

$j \leftarrow j + 1$

**end**

**if**  $j \neq i$  **then**

$r \leftarrow r + 1$

$\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(i, j)$

**end**

**end**

**return**  $r$

---

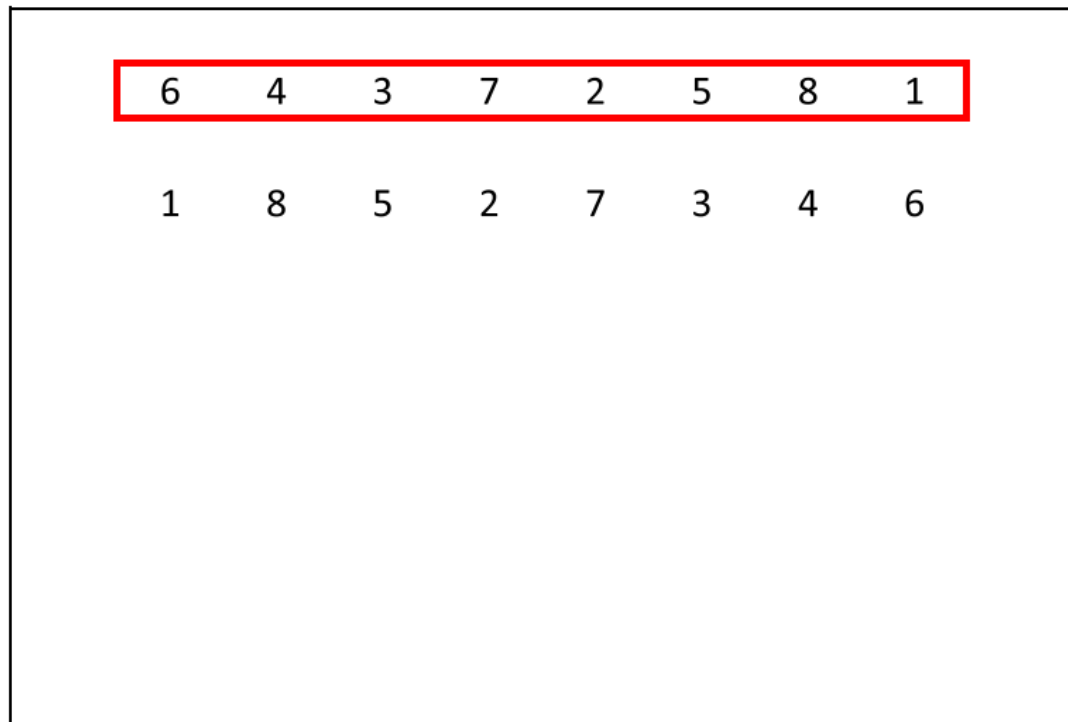
# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6      4      3      7      2      5      8      1

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
---	---	---	---	---	---	---	---

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes



# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
1	8	5	2	7	3	4	6

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
1	8	5	2	7	3	4	6
1	2	5	8	7	3	4	6

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
---	---	---	---	---	---	---	---

1	8	5	2	7	3	4	6
---	---	---	---	---	---	---	---

1	2	5	8	7	3	4	6
---	---	---	---	---	---	---	---

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
---	---	---	---	---	---	---	---

1	8	5	2	7	3	4	6
---	---	---	---	---	---	---	---

1	2	5	8	7	3	4	6
---	---	---	---	---	---	---	---

1	2	3	7	8	5	4	6
---	---	---	---	---	---	---	---

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
1	8	5	2	7	3	4	6
1	2	5	8	7	3	4	6
1	2	3	7	8	5	4	6

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
1	8	5	2	7	3	4	6
1	2	5	8	7	3	4	6
1	2	3	7	8	5	4	6
1	2	3	4	5	8	7	6

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
1	8	5	2	7	3	4	6
1	2	5	8	7	3	4	6
1	2	3	7	8	5	4	6
1	2	3	4	5	8	7	6

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

6	4	3	7	2	5	8	1
1	8	5	2	7	3	4	6
1	2	5	8	7	3	4	6
1	2	3	7	8	5	4	6
1	2	3	4	5	8	7	6
1	2	3	4	5	6	7	8

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes

- Complexidade:  $O(n^2)$ .
- Aproximação:
  - ▶ Considere a permutação  $\pi = (n, 1, 2, \dots, n - 2, n - 1)$ .
  - ▶ O algoritmo ingênuo usa  $n - 1$  reversões para ordenar  $\pi$ :
    - ★  $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(1, 2) = (1, n, 2, \dots, n - 2, n - 1)$
    - ★  $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(2, 3) = (1, 2, n, \dots, n - 2, n - 1)$
    - ★ ...
    - ★  $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(n - 2, n - 1) = (1, 2, \dots, n, n - 1)$
    - ★  $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(n - 1, n) = (1, 2, \dots, n - 1, n) = \iota$
  - ▶ É possível ordenar  $\pi$  com apenas duas reversões:
    - ★  $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(2, n) = (n, n - 1, n - 2, \dots, 2, 1)$
    - ★  $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(1, n) = (1, 2, \dots, n - 1, n) = \iota$
  - ▶ Logo, o algoritmo ingênuo não garante uma aproximação melhor do que  $(n - 1)/2$ .

# Problema da Ordenação de Panquecas

- Dada uma pilha de panquecas circulares, ordená-las, deixando a panqueca de menor diâmetro no topo da pilha. O único movimento permitido para ordenar as panquecas é o de inserir uma espátula num ponto qualquer da pilha e inverter a ordem de todas as panquecas acima da espátula.
- Qual o número mínimo de movimentos suficientes para ordenar qualquer pilha de  $n$  panquecas?
- O Problema da Ordenação de Panquecas é equivalente o problema da Ordenação por Reversões de Prefixos, ou seja, o problema da Ordenação por Reversões onde só são permitidas reversões do tipo  $\rho(1, i)$ , para  $2 \leq i \leq n$ .

# Algoritmo Guloso para o Problema de Ordenação de Panquecas

---

## Algoritmo 2: Greedy Pancake Flipping Problem

---

**Input:**  $\pi, n$

$t \leftarrow 0$

**for**  $i \leftarrow n$  *downto* 2 **do**

$j \leftarrow 1$

**while**  $\pi_j \neq i$  **do**

        |      $j \leftarrow j + 1$

**end**

**if**  $j \neq i$  **then**

**if**  $j \neq 1$  **then**

            |      $t \leftarrow t + 1$

            |      $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(1, j)$

**end**

        |      $t \leftarrow t + 1$

        |      $\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(1, i)$

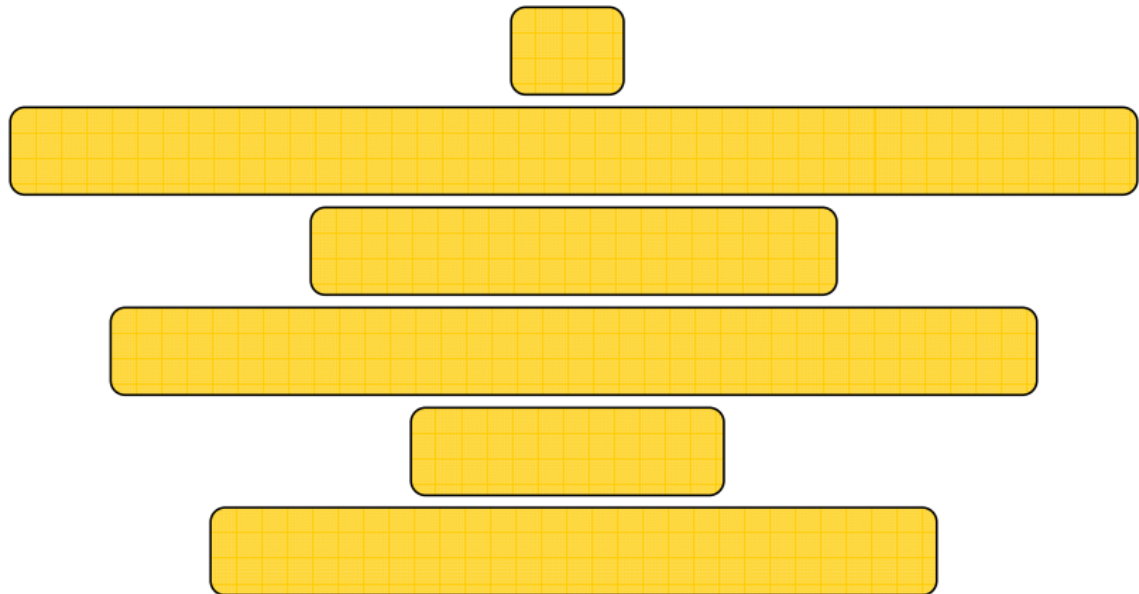
**end**

**end**

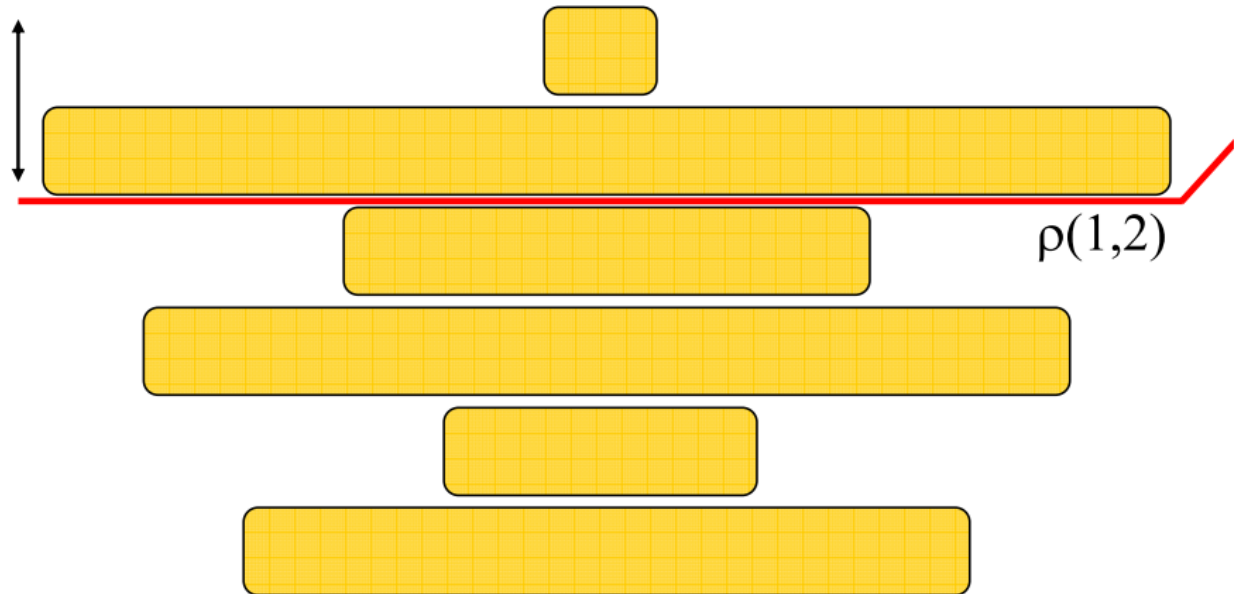
**return**  $t$

---

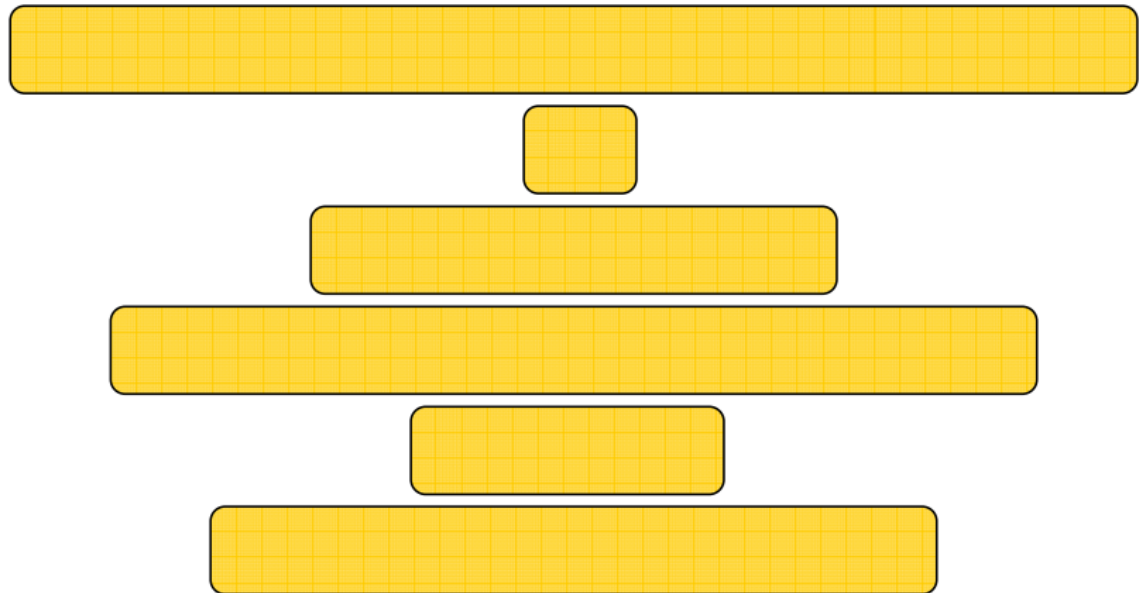
# Problema da Ordenação de Panquecas



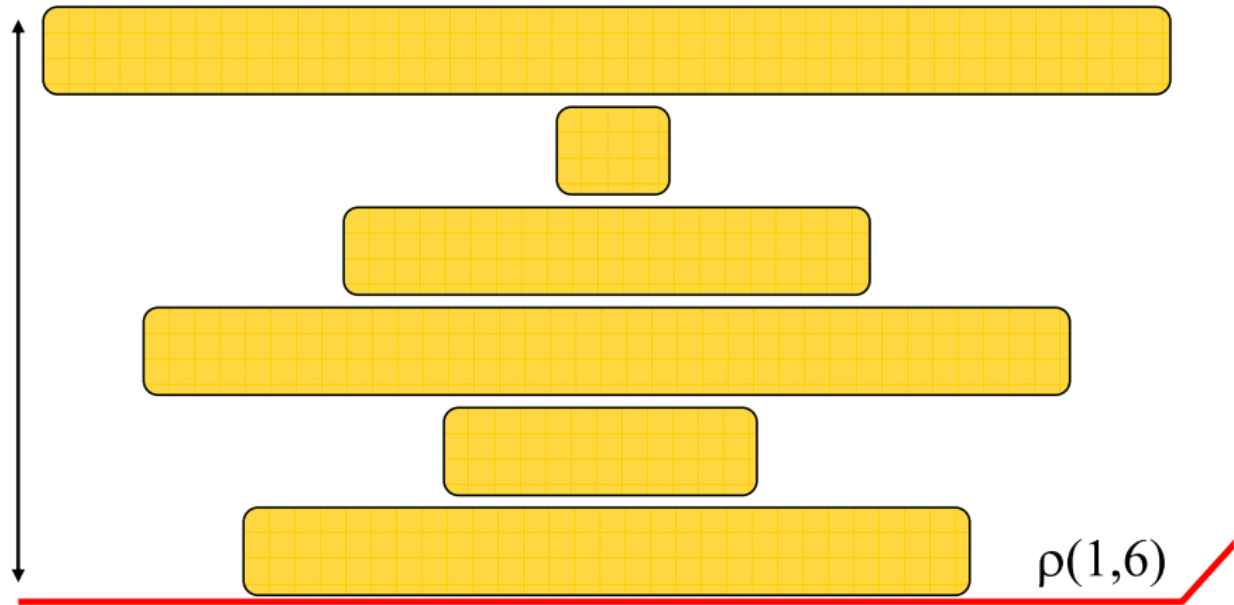
# Problema da Ordenação de Panquecas



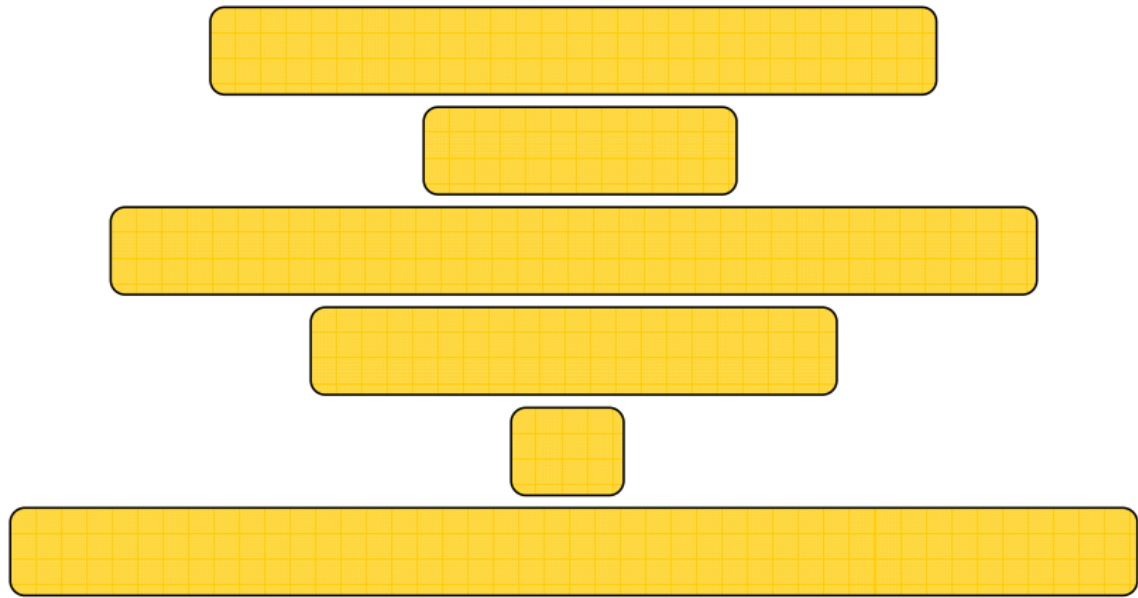
# Problema da Ordenação de Panquecas



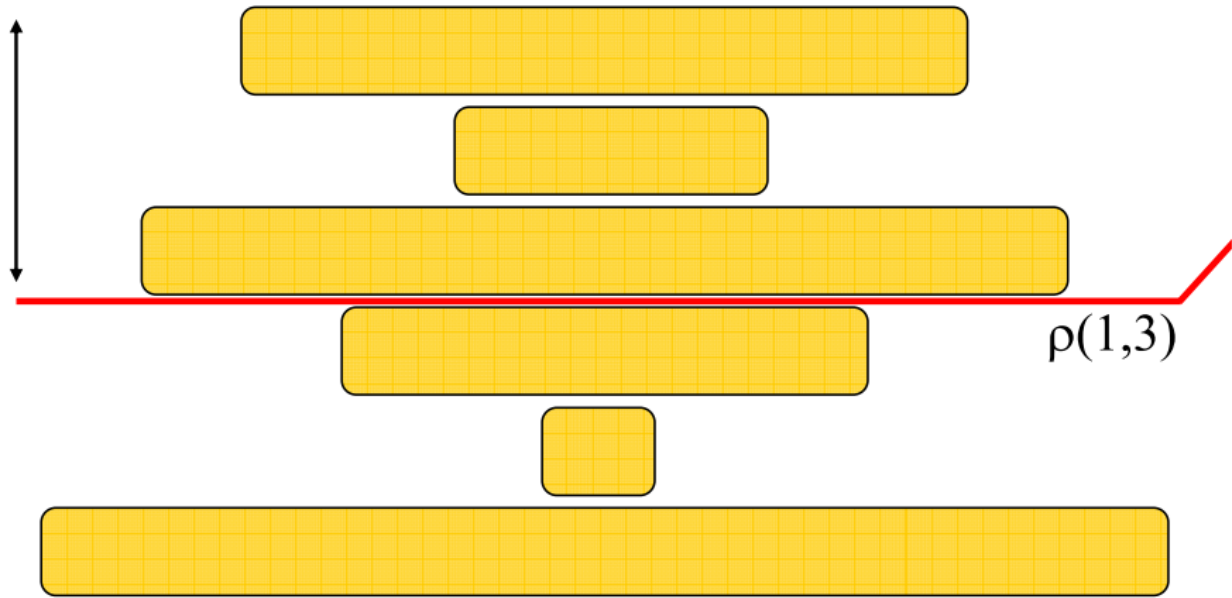
# Problema da Ordenação de Panquecas



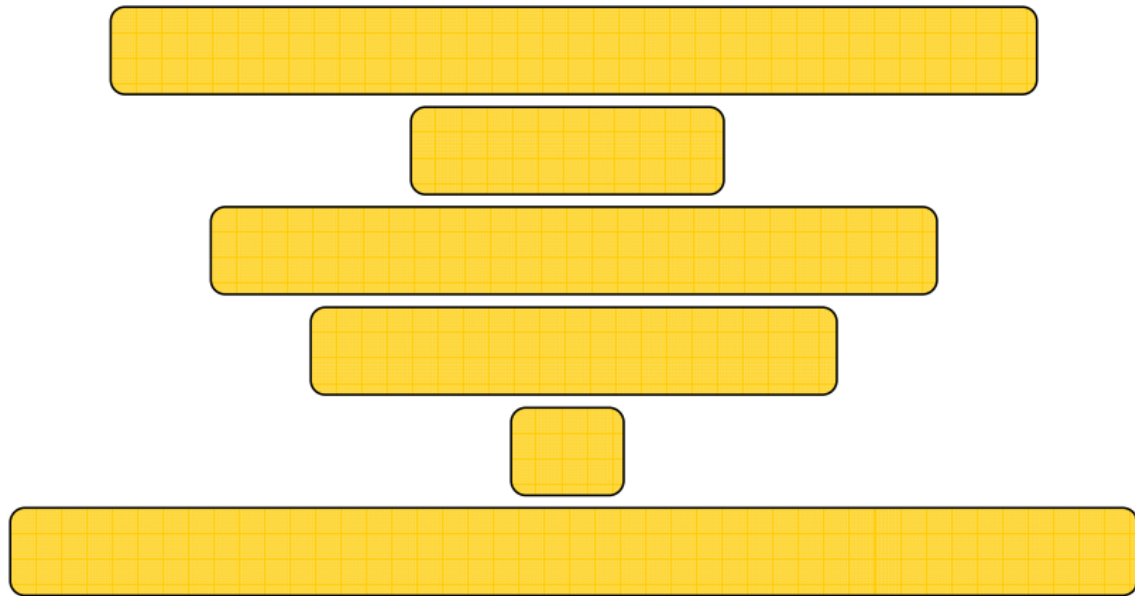
# Problema da Ordenação de Panquecas



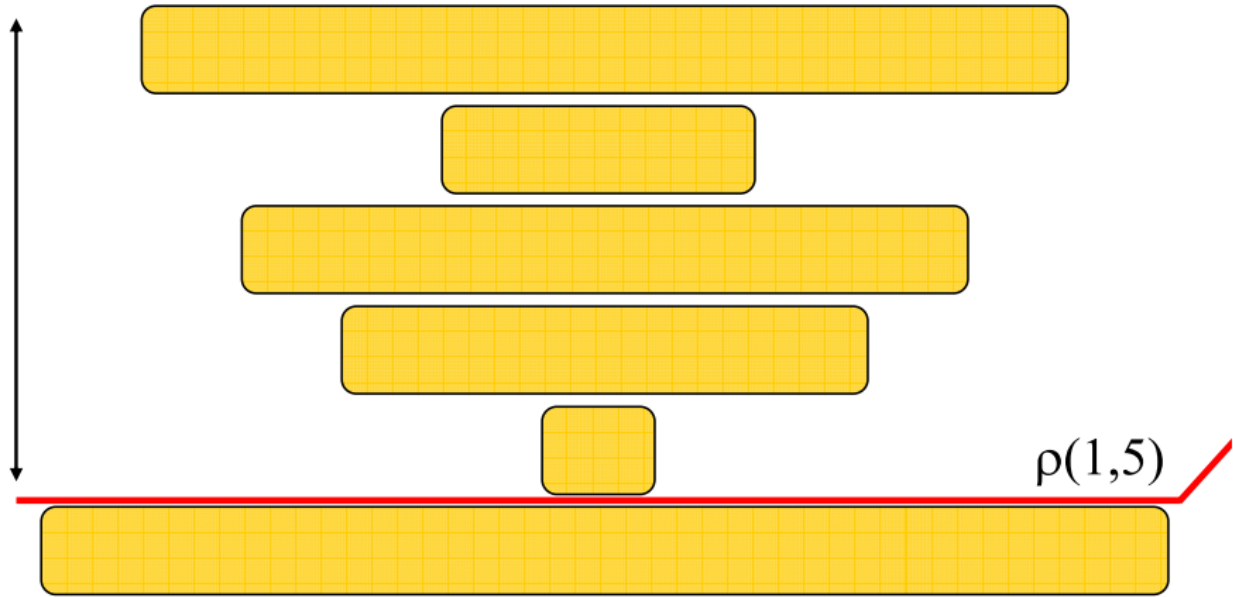
# Problema da Ordenação de Panquecas



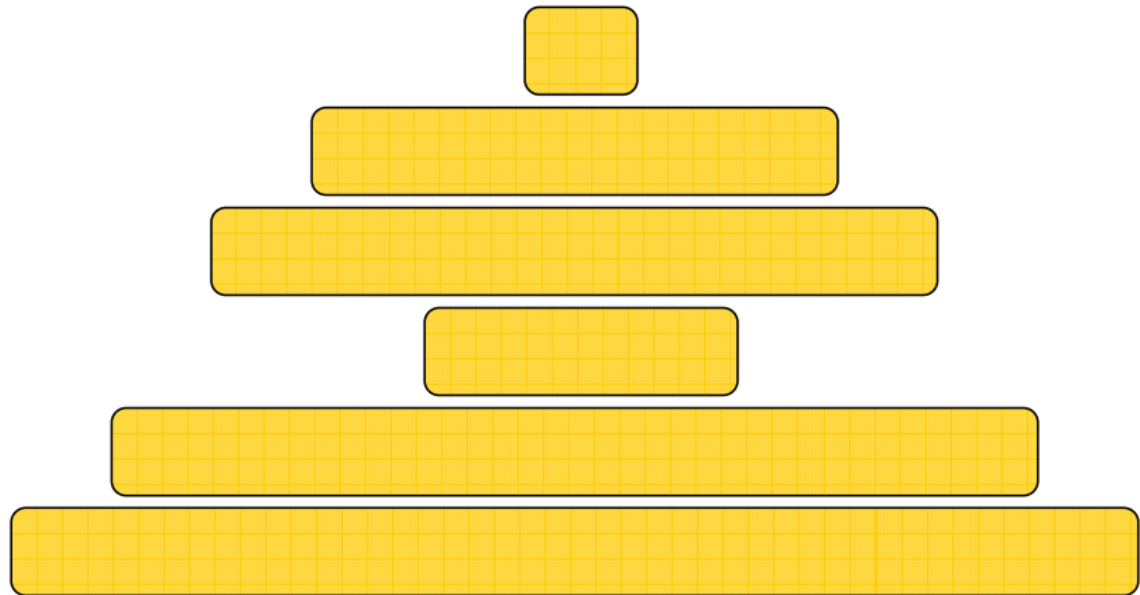
# Problema da Ordenação de Panquecas



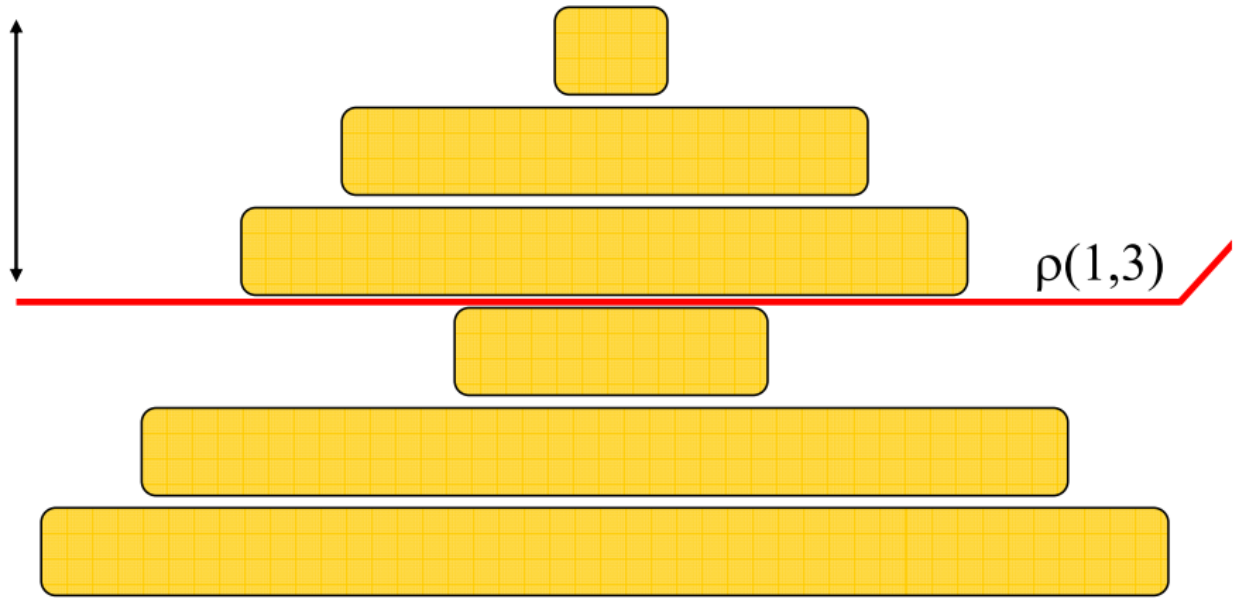
# Problema da Ordenação de Panquecas



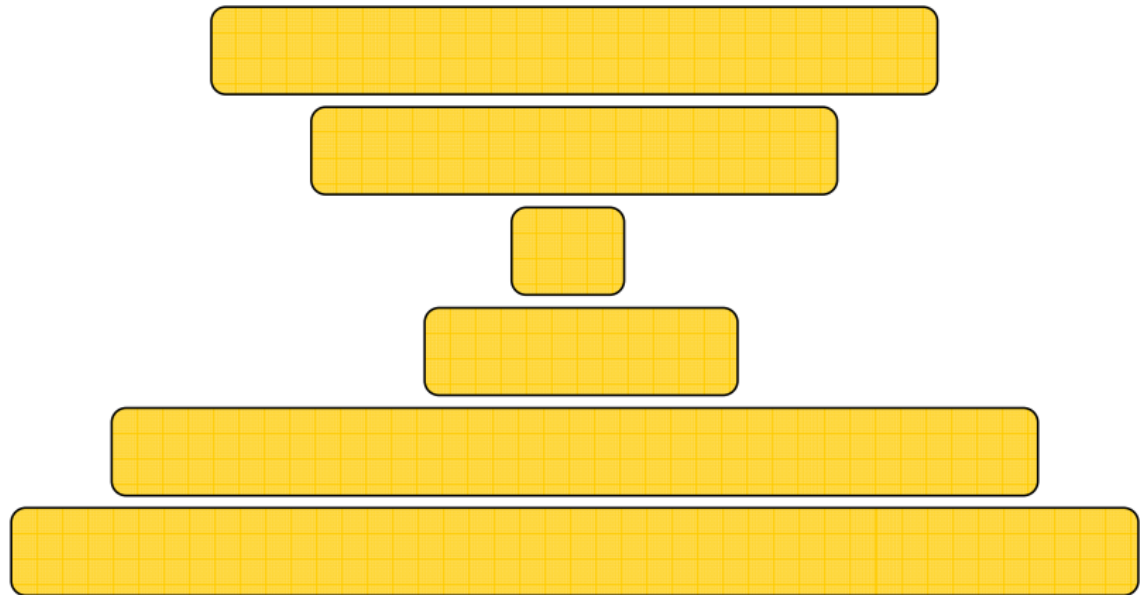
# Problema da Ordenação de Panquecas



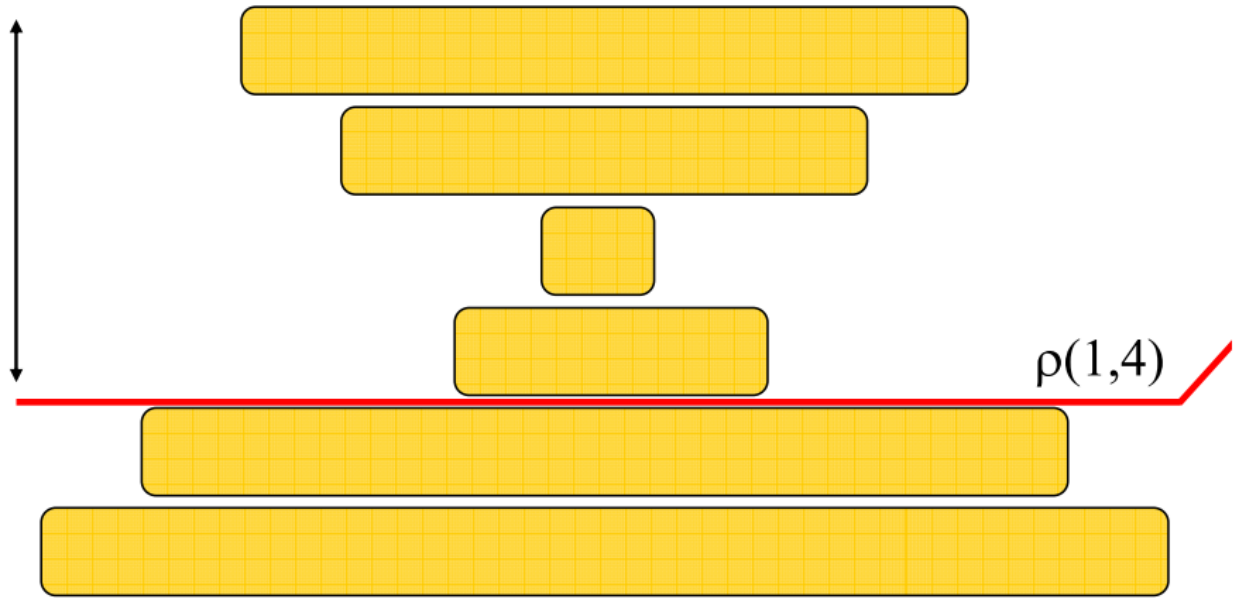
# Problema da Ordenação de Panquecas



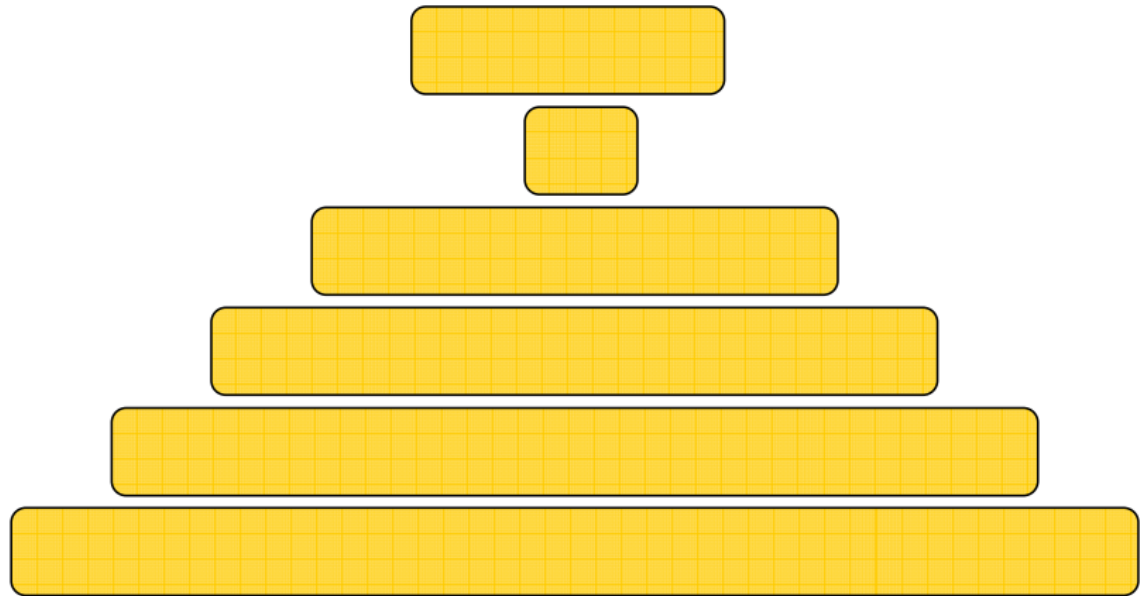
# Problema da Ordenação de Panquecas



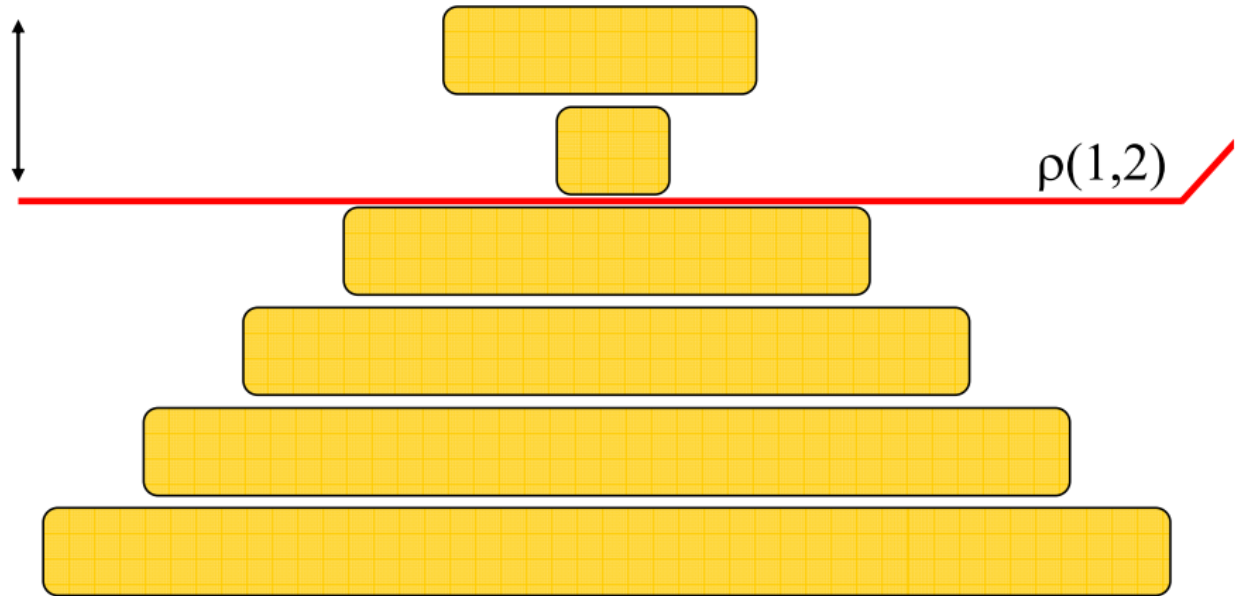
# Problema da Ordenação de Panquecas



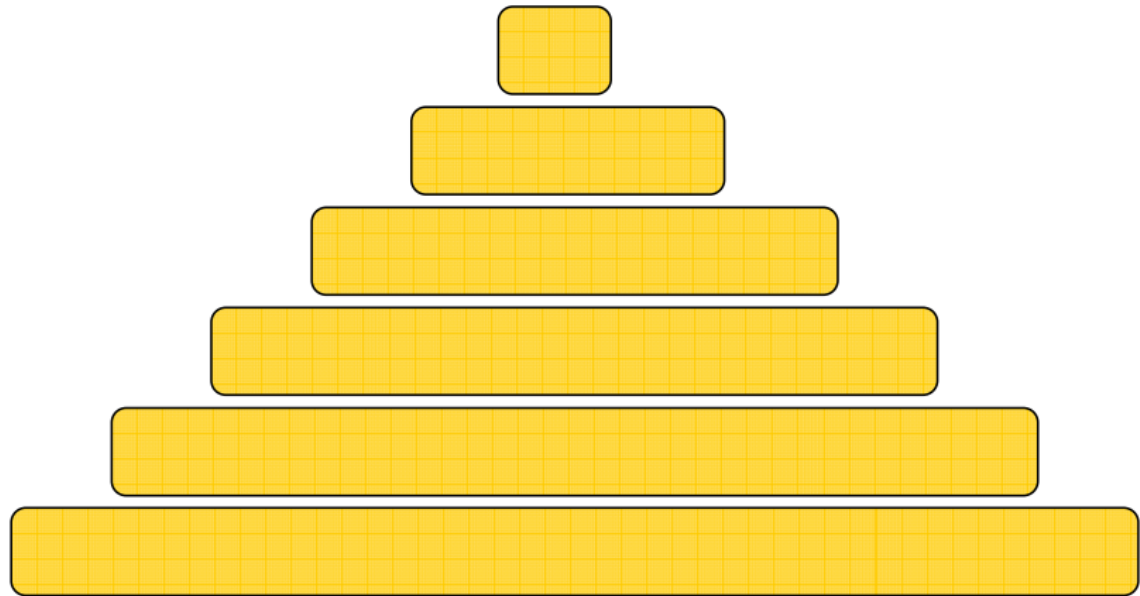
# Problema da Ordenação de Panquecas



# Problema da Ordenação de Panquecas



# Problema da Ordenação de Panquecas



# Problema da Ordenação de Panquecas

- Complexidade:  $O(n^2)$ .
- O algoritmo guloso ordena qualquer pilha de  $n$  panquecas em no máximo  $2n - 3$  movimentos.
- William Gates e Christos Papadimitriou provaram, em 1979, que  $(5n + 5)/3$  movimentos são suficientes e  $17n/16$  movimentos podem ser necessários para qualquer pilha de  $n$  panquecas
- Em 1997, Mohammad Heydari e Ivan Sudborough mostraram que podem ser necessários  $15n/14$  movimentos para ordenar uma pilha de  $n$  panquecas.
- Em 2009, Chalam Chitturi, Bill Fahle, Zhaobing Meng, Linda Morales, Charles Shields, Ivan Sudborough e Walter Voit, pela primeira vez em 30 anos, obtiveram um limite superior melhor do que o provado por Gates e Papadimitriou: são suficientes  $18n/11$  movimentos para ordenar qualquer pilha de  $n$  panquecas.

# Breakpoints e Strips

- Vamos considerar a permutação estendida que pode ser obtida a partir de  $\pi$  inserindo-se dois novos elementos:  $\pi_0 = 0$  e  $\pi_{n+1} = n + 1$ .
- Um par de elementos  $\pi_i$  e  $\pi_{i+1}$ , para  $0 \leq i \leq n$ , é uma *adjacência* se  $|\pi_i - \pi_{i+1}| = 1$ . Caso contrário, o par de elementos é chamado de *breakpoint*.
- Uma *strip*  $\pi[i..j]$  é uma trecho maximal em  $\pi$  tal que todos os pares  $(\pi_k, \pi_{k+1})$  são adjacências, para  $i \leq k < j$ .

## Breakpoints e Strips

- O número de *breakpoints* numa permutação  $\pi$  é denotado por  $b(\pi)$ .
- A única permutação sem *breakpoints* é a permutação identidade ( $b(\iota) = 0$ ). Logo, ordenar por reversões é equivalente a remover todos os *breakpoints* de  $\pi$ .
- Seja  $\Delta_b(\pi, \rho) = b(\pi \cdot \rho) - b(\pi)$ .
- Logo,  $\Delta_b(\pi, \rho) \in \{-2, -1, 0, 1, 2\}$ .
- Podemos obter o seguinte limite inferior para o valor distância de reversão ( $d(\pi)$ ), quando a orientação dos genes é desconhecida:

$$d(\pi) \geq \frac{b(\pi)}{2}$$

# Breakpoints e Strips



$$\Delta_b(\pi, \rho) = +1$$



$$\Delta_b(\pi, \rho) = +2$$



$$\Delta_b(\pi, \rho) = -1$$



$$\Delta_b(\pi, \rho) = 0$$



$$\Delta_b(\pi, \rho) = -2$$



# Breakpoints e Strips

## Definição

Uma strip  $\pi[i..j]$  é chamada decrescente se e somente se a sequência  $\pi_i, \pi_{i+1}, \dots, \pi_{j-1}, \pi_j$  for decrescente. As strips unitárias são definidas como decrescentes, com exceção das strips formadas por  $\pi_0$  e  $\pi_{n+1}$  que são sempre crescentes.

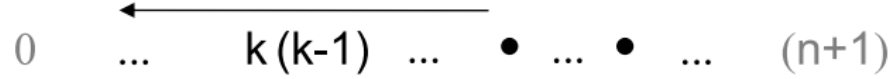
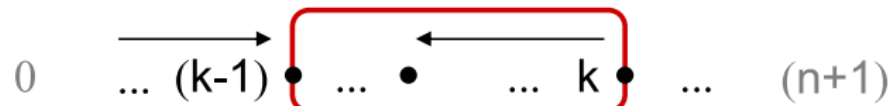
## Teorema

Se o elemento  $k$  pertence a uma strip decrescente e o elemento  $k - 1$  pertence a uma strip crescente, então existe uma reversão  $\rho$  tal que  $\Delta_b(\pi, \rho) < 0$ .

## Lema

Seja  $\pi$  uma permutação com pelo menos uma strip decrescente. Então, existe uma reversão  $\rho$  tal que  $\Delta_b(\pi, \rho) < 0$ .

# Remoção de Pelo Menos Um Breakpoint com Auxílio de uma Strip Decrescente



# Breakpoints e Strips

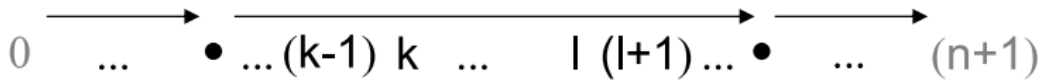
## Teorema

Seja  $\pi$  uma permutação que possui uma única strip decrescente. Se todas as reversões  $\rho$  que removem breakpoints de  $\pi$  não deixam nenhuma strip decrescente em  $\pi \cdot \rho$ , então existe uma reversão  $\rho$  tal que  $\Delta_b(\pi, \rho) = -2$ .

## Lema

Seja  $\pi$  uma permutação com pelo menos uma strip decrescente. Seja  $k$  o menor elemento entre todas as strips decrescentes de  $\pi$  e seja  $l$  o maior elemento entre todas as strips decrescentes de  $\pi$ . Seja  $\rho_k$  a reversão que posiciona  $k$  ao lado de  $k - 1$ , e seja  $\rho_l$  a reversão que posiciona  $l$  ao lado de  $l + 1$ . Se tanto  $\pi \cdot \rho_k$  quanto  $\pi \cdot \rho_l$  não possuírem nenhuma strip decrescente, então  $\rho_k = \rho_l$  e  $\Delta_b(\pi, \rho) = -2$ .

# Remoção de Dois Breakpoints ao Destruir a Última Strip Decrescente



# Algoritmo para Ordenação por Reversões sem Orientação de Genes

---

## Algoritmo 3: Greedy Sorting by Reversal

---

**Input:**  $\pi, n$

$r \leftarrow 0$

**while**  $\pi \neq \iota$  **do**

**if**  $\pi$  has a decreasing strip **then**

$k \leftarrow$  the smallest element in all decreasing strips

$\rho \leftarrow$  the reversal that cuts after  $k$  and after  $k - 1$

**if**  $\pi \cdot \rho$  has no decreasing strip **then**

$l \leftarrow$  the largest element in all decreasing strips

$\rho \leftarrow$  the reversal that cuts before  $l$  and before  $l + 1$

**end**

**end**

**else**

$\rho \leftarrow$  the reversal that cuts the first two breakpoints

**end**

$\pi \leftarrow \pi \cdot \rho$

$r \leftarrow r + 1$

**end**

**return**  $r$

---

# Algoritmo Guloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7 \quad 8} \bullet \overrightarrow{5 \quad 6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\tau = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Guloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3 \quad 4}} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7 \quad 8} \bullet \overrightarrow{5 \quad 6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\tau = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Guloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7 \quad 8} \bullet \overrightarrow{5 \quad 6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4 \quad 3} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7 \quad 8} \bullet \overrightarrow{5 \quad 6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\tau = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Guloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\tau = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Gúloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \quad 2 \quad 1 \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\tau = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Gúloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overrightarrow{3} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \quad \overleftarrow{2} \quad \overleftarrow{1}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\tau = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Guloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overrightarrow{3} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \quad \overleftarrow{2} \quad \overleftarrow{1}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{8} \quad \overleftarrow{7} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \quad \overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4} \quad \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\tau = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Gúloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overrightarrow{3} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \quad \overleftarrow{2} \quad \overleftarrow{1}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{8} \quad \overleftarrow{7} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \quad \overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4} \quad \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Gúloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overrightarrow{3} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \quad \overrightarrow{2} \quad \overrightarrow{1} \bullet \boxed{\overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8}} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{8} \quad \overleftarrow{7} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \quad \overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4} \quad \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{8} \quad \overleftarrow{7} \quad \overrightarrow{6} \quad \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{4} \quad \overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{2} \quad \overrightarrow{1} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Gúloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4}} \bullet \overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{4} \quad \overrightarrow{3} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \quad \overleftarrow{2} \quad \overleftarrow{1}} \bullet \overrightarrow{7} \quad \overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overleftarrow{8} \quad \overleftarrow{7} \bullet \boxed{\overrightarrow{1} \quad \overrightarrow{2} \quad \overrightarrow{3} \quad \overrightarrow{4} \quad \overrightarrow{5} \quad \overrightarrow{6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overleftarrow{8} \quad \overleftarrow{7} \quad \overleftarrow{6} \quad \overleftarrow{5} \quad \overleftarrow{4} \quad \overleftarrow{3} \quad \overleftarrow{2} \quad \overleftarrow{1}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Algoritmo Guloso para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

- Complexidade:  $O(n^2)$ .
- O algoritmo ordena qualquer permutação usando, no máximo,  $b(\pi)$  reversões.
- Sendo assim, temos que:

$$\frac{b(\pi)}{2} \leq d(\pi) \leq b(\pi)$$

logo, o algoritmo guloso é um algoritmo de aproximação com fator:

$$\frac{\frac{b(\pi)}{2}}{b(\pi)} = 2.$$

# Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overline{3 \quad 4} \bullet \overline{1 \quad 2} \bullet \overline{7 \quad 8} \bullet \overline{5 \quad 6} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\iota = \overline{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9} \rightarrow$$

## Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7} \boxed{\overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5 \quad 6} \bullet \overrightarrow{9}}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7 \quad 8} \bullet \boxed{\overrightarrow{5 \quad 6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overleftarrow{7 \quad 6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

# Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \boxed{\overrightarrow{8 \quad 5 \quad 6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1}} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overleftarrow{7 \quad 6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overrightarrow{3 \ 4} \bullet \overrightarrow{1 \ 2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \boxed{\overrightarrow{8} \bullet \overrightarrow{5 \ 6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3 \ 4} \bullet \overrightarrow{1}} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overleftarrow{7 \ 6} \quad \overrightarrow{5} \bullet \overrightarrow{8 \ 9}$$

$$\overrightarrow{0} \quad \overrightarrow{1} \bullet \overleftarrow{4 \ 3} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overleftarrow{7 \ 6} \quad \overrightarrow{5} \bullet \overrightarrow{8 \ 9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \ 1 \ 2 \ 3 \ 4 \ 5 \ 6 \ 7 \ 8 \ 9}$$

# Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1 \quad 2} \bullet \overrightarrow{7} \quad \boxed{\overrightarrow{8 \quad 5 \quad 6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overrightarrow{3 \quad 4} \bullet \overrightarrow{1}} \quad \overrightarrow{2} \bullet \overleftarrow{7 \quad 6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\overrightarrow{0 \quad 1} \bullet \boxed{\overleftarrow{4 \quad 3 \quad 2}} \bullet \overleftarrow{7 \quad 6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

# Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overline{3 \quad 4} \bullet \overline{1 \quad 2} \bullet \overline{7} \quad \boxed{\overline{8 \bullet 5 \quad 6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overline{3 \quad 4} \bullet 1} \quad 2 \bullet 7 \quad \overleftarrow{6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\overrightarrow{0 \quad 1} \bullet \boxed{\overleftarrow{4 \quad 3 \quad 2} \bullet 7} \quad \overleftarrow{6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4} \bullet \boxed{7} \quad \overleftarrow{6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

# Ordenação Ótima por Reversões

$$\pi = \overrightarrow{0} \bullet \overline{3 \quad 4} \bullet \overline{1 \quad 2} \bullet \overline{7} \quad \boxed{\overline{8 \bullet 5 \quad 6}} \bullet \overrightarrow{9}$$

$$\overrightarrow{0} \bullet \boxed{\overline{3 \quad 4} \bullet 1} \quad 2 \bullet 7 \quad \overleftarrow{6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\overrightarrow{0 \quad 1} \bullet \boxed{\overleftarrow{4 \quad 3 \quad 2} \bullet 7} \quad \overleftarrow{6 \quad 5} \bullet \overrightarrow{8 \quad 9}$$

$$\overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4} \bullet \boxed{\overleftarrow{7 \quad 6 \quad 5} \bullet 8} \quad \overrightarrow{9}$$

$$\iota = \overrightarrow{0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad 5 \quad 6 \quad 7 \quad 8 \quad 9}$$

## Principais Resultados para Distância de Reversão sem Orientação dos Genes

- John Kececioglu e David Sankoff, em 1995, apresentaram o algoritmo guloso com fator de aproximação 2 e conjecturaram que o problema de distância de reversão sem orientação é  $\mathcal{NP}$ -Difícil.
- Vineet Bafna e Pavel Pevzner, em 1996, apresentaram um algoritmo com fator de aproximação 1.75.
- Alberto Caprara, em 1997, provou que o problema da distância de reversão sem orientação é  $\mathcal{NP}$ -Difícil.
- David Christie, em 1998, apresentou um algoritmo com fator de aproximação 1.5.
- Piotr Berman e Marek Karpinski, em 1999, provaram que o problema da distância de reversão sem orientação é  $\mathcal{MAX-SNP}$ -Difícil.
- Piotr Berman, Sridhar Hannenhalli e Marek Karpinski, em 2002, apresentaram um algoritmo com fator de aproximação 1.375.

# Ordenação por Reversões sem Orientação dos Genes com o Número Mínimo de Reversões Imposto pelo Limite Inferior de Breakpoints

- John Kececioglu e David Sankoff, em 1995, conjecturaram que o problema de decidir se uma permutação  $\pi$  pode ser ordenada usando exatamente  $b(\pi)/2$  reversões é um problema  $\mathcal{NP}$ -Difícil.
- Nicholas Tran, em 1997, provou que é possível decidir se uma permutação  $\pi$  pode ser ordenada usando exatamente  $b(\pi)/2$  reversões, em tempo  $O(n^2 \log n)$ . O algoritmo de decisão proposto é construtivo, então, em caso afirmativo, ele exibe a sequência de reversões que ordena  $\pi$ .

# Breakpoints e Strips para Ordenação de Panquecas

- Para o problema de Ordenação de Panquecas, definimos *breakpoints* ( $b_p(\pi)$ ) e *strips* da mesma forma que para o problema da Distância de Reversão sem Orientação dos Genes, com uma única diferença:
  - ▶ O par  $(\pi_0, \pi_1)$  será sempre considerado um breakpoint, já que qualquer modificação na pilha de panquecas envolve uma “quebra” entre estas duas posições.
- Logo, a única permutação com apenas um *breakpoint* é a permutação identidade ( $b_p(\iota) = 1$ ).
- Seja  $\Delta_{b_p}(\pi, \rho) = b_p(\pi \cdot \rho) - b_p(\pi)$ .
- Logo,  $\Delta_{b_p}(\pi, \rho) \in \{-1, 0, 1\}$ .
- É possível obter um limite inferior para o número de movimentos necessários para ordenar uma pilha de panquecas ( $d_p(\pi)$ ), com base no número de *breakpoints* de uma permutação  $\pi$ :

$$d_p(\pi) \geq b_p(\pi) - 1$$

# Algoritmos de Aproximação para Ordenação de Panquecas

## Exercício

*Mostre que o algoritmo guloso para o problema de Ordenação de Panquecas é um algoritmo de 4-aproximação.*

## Exercício

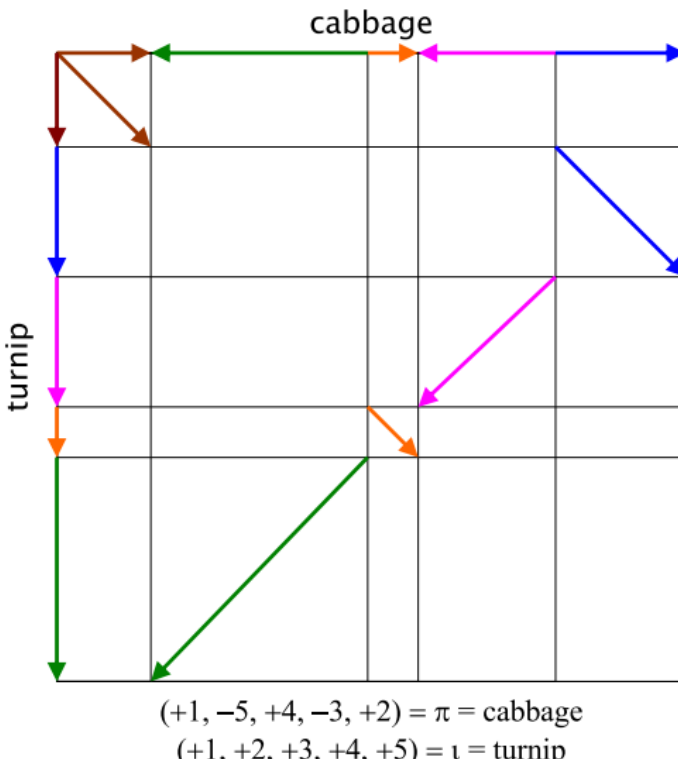
*Mostre um algoritmo de 3-aproximação para o problema de Ordenação de Panquecas.*

- Em 2005, Johannes Fischer e Simon Ginzinger mostraram um algoritmo de 2-aproximação para o problema de Ordenação de Panquecas.

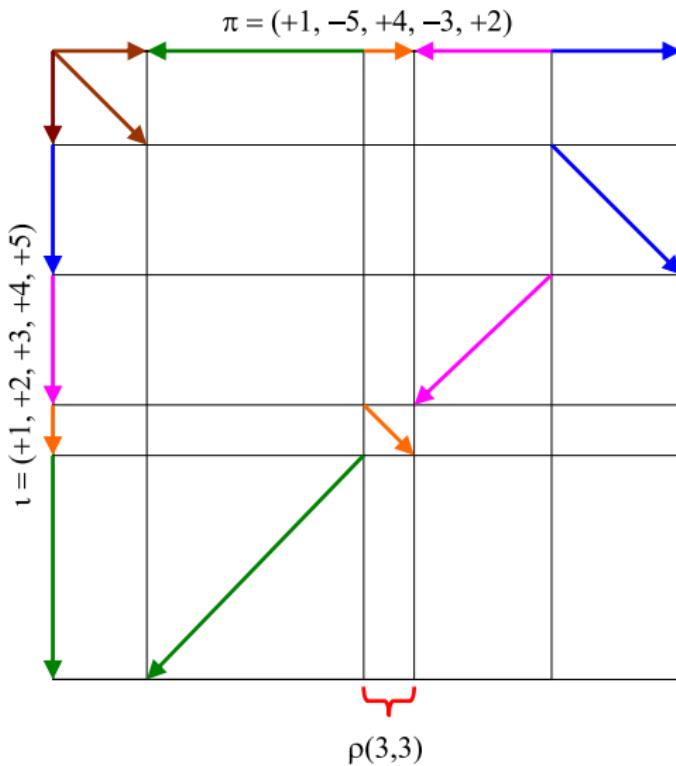
## Ordenação por Reversões com Orientação de Genes

- Podemos representar um genoma com  $n$  blocos conservados com orientação dos genes conhecidas como uma permutação com sinais,  $\pi = \pi_1\pi_2\dots\pi_n$ , com  $\pi_i \in \{-1, -2, \dots, -n, +1, +2, \dots, +n\}$ , de tal forma que  $|\pi_i| \neq |\pi_j|$ , para  $1 \leq i < j \leq n$ .
- A reversão  $\rho(i,j)$ , com  $1 \leq i \leq j \leq n$ , reverte a ordem de  $\pi[i..j]$  e os sinais de todos os elementos pertencentes a este intervalo.
- *Distância de Reversão:* dados dois genomas compostos por  $n$  blocos conservados, representados pelas permutações com sinais  $\pi$  e  $\sigma$ , calcular a distância de reversão ( $d(\pi, \sigma)$ ) entre  $\pi$  e  $\sigma$ , ou seja, obter uma série de reversões  $\rho_1, \rho_2, \dots, \rho_r$ , de tamanho mínimo, tal que  $d(\pi, \sigma) = r$  e  $\pi \cdot \rho_1 \cdot \rho_2 \dots \rho_r = \sigma$ .
- *Ordenação por Reversões:* dado um genoma composto por  $n$  blocos conservados, representado pela permutação com sinais  $\pi$ , calcular a distância de reversão ( $d(\pi)$ ) entre  $\pi$  e a permutação identidade  $\iota = (+1, +2, \dots, +n)$ , ou seja,  $d(\pi) = d(\pi, \iota)$ .

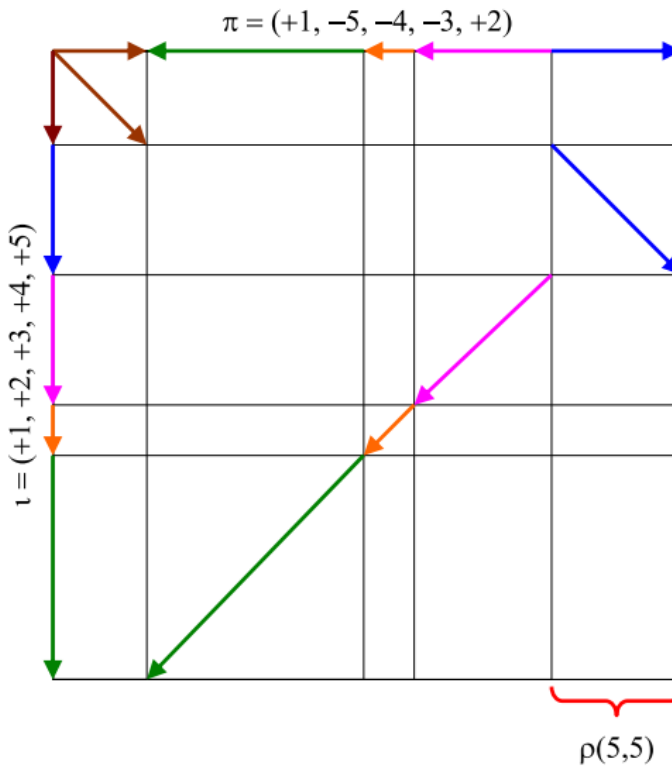
# Transforming Cabbage into Turnip



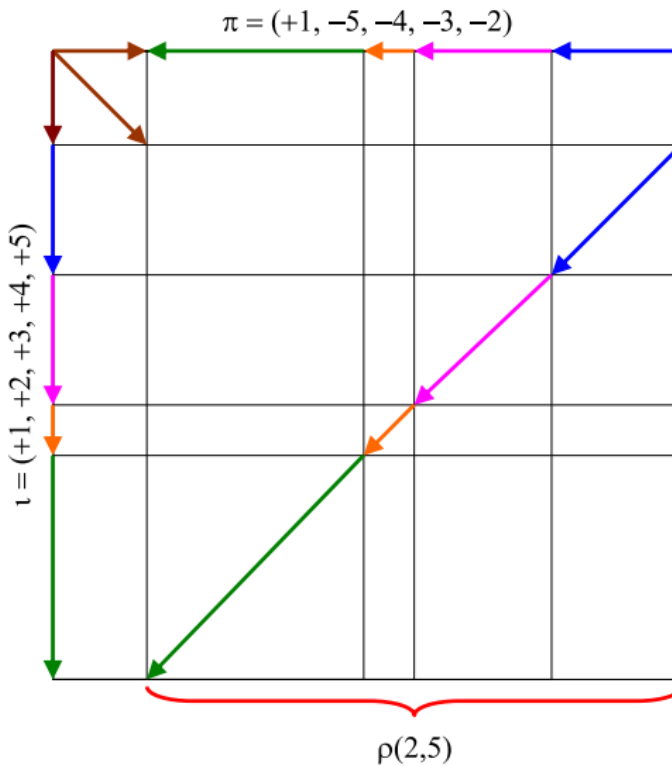
## Transforming Cabbage into Turnip



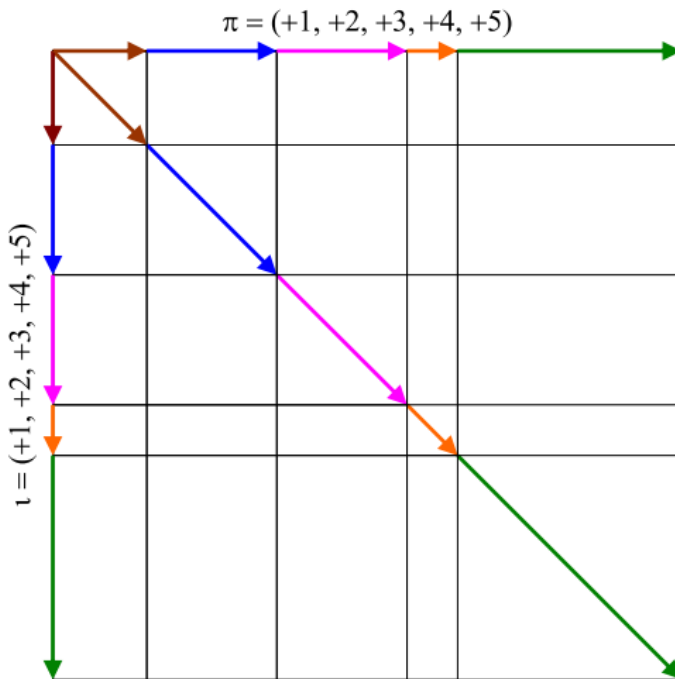
# Transforming Cabbage into Turnip



# Transforming Cabbage into Turnip



# Transforming Cabbage into Turnip



$$((((+1, -5, +4, -3, +2) \cdot \rho(2,2)) \cdot \rho(5,5)) \cdot \rho(2,5)) = t$$

# Breakpoints e Permutação Reduzida

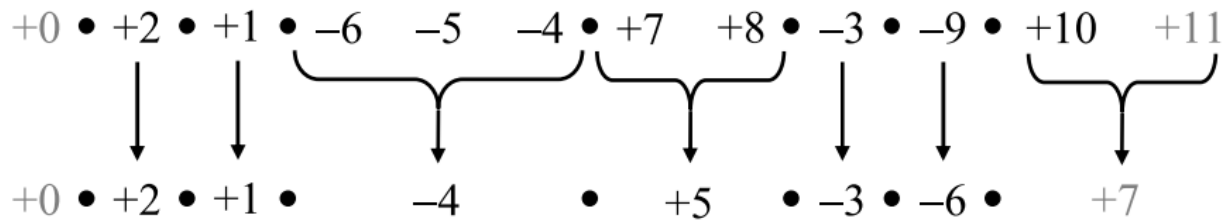
## Definição

Um par de elementos  $\pi_i$  e  $\pi_{i+1}$ , para  $0 \leq i \leq n$ , é uma adjacência se  $\pi_{i+1} - \pi_i = 1$ . Caso contrário, o par de elementos é chamado de breakpoint.

## Definição

Uma permutação  $\pi$  é chamada reduzida se ela não contém adjacências.

# Permutação Reduzida



# Reversão Orientada

## Definição

Um par orientado  $(\pi_i, \pi_j)$  é um par de elementos de  $\pi$ , tal que  $i < j$ ,  $||\pi_i| - |\pi_j|| = 1$ , e  $\pi_i$  e  $\pi_j$  possuem sinais distintos.

## Definição

A pontuação de uma reversão  $\rho$  em relação a  $\pi$ , representada por  $\text{score}(\pi, \rho)$ , é o numero de pares orientados em  $\pi \cdot \rho$ .

## Definição

Seja  $(\pi_i, \pi_j)$  um par orientado. Logo, as seguintes reversões são chamadas orientadas:

- $\rho(i, j - 1)$ , se  $\pi_i + \pi_j = +1$ .
- $\rho(i + 1, j)$ , se  $\pi_i + \pi_j = -1$ .

## Pares Orientados × Reversões Orientadas

$$\pi = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



$$(+0, -1) \Rightarrow \rho(1,2)$$

$$(+4, -3) \Rightarrow \rho(3,4)$$

$$(+2, -1) \Rightarrow \rho(1,1)$$

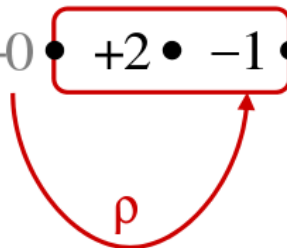
$$(+4, -5) \Rightarrow \rho(4,7)$$

$$(+2, -3) \Rightarrow \rho(2,5)$$

$$(-6, +7) \Rightarrow \rho(4,5)$$

## Pares Orientados × Reversões Orientadas

$$\pi = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



$$(+0, -1) \Rightarrow \rho(1,2)$$

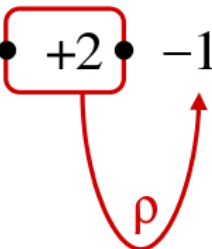
$$\text{score}(\pi, \rho) = 4$$

$$\pi \cdot \rho = +0 \bullet +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



## Pares Orientados × Reversões Orientadas

$$\pi = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



$$(+2, -1) \Rightarrow \rho(1,1)$$

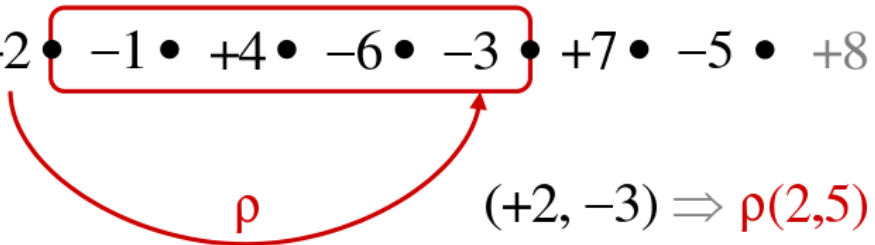
$$\text{score}(\pi, \rho) = 4$$

$$\pi \cdot \rho = +0 \bullet -2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



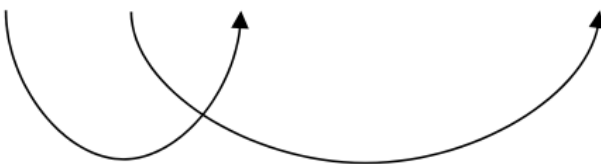
## Pares Orientados × Reversões Orientadas

$$\pi = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



$$\text{score}(\pi, \rho) = 2$$

$$\pi \cdot \rho = +0 \bullet +2 \bullet +3 \bullet +6 \bullet -4 \bullet +1 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



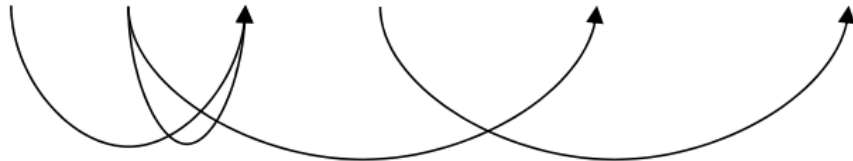
## Pares Orientados × Reversões Orientadas

$$\pi = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$(+4, -3) \Rightarrow \rho(3,4)$$

$$\text{score}(\pi, \rho) = 4$$

$$\pi \cdot \rho = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +6 \bullet -4 \quad -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



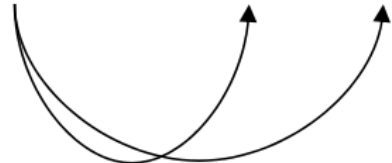
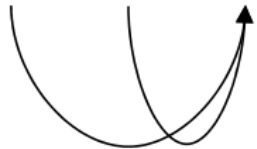
## Pares Orientados × Reversões Orientadas

$$\pi = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$(+4, -5) \Rightarrow \rho(4,7)$$

$$\text{score}(\pi, \rho) = 4$$

$$\pi \cdot \rho = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$



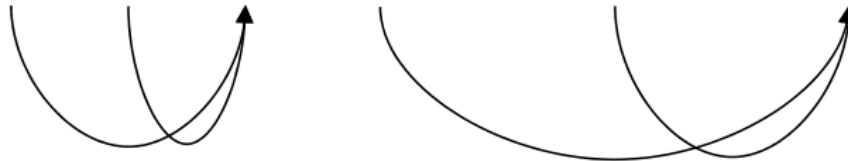
## Pares Orientados × Reversões Orientadas

$$\pi = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$(-6, +7) \Rightarrow \rho(4,5)$$

$$\text{score}(\pi, \rho) = 4$$

$$\pi \cdot \rho = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



# Pares Orientados $\times$ Reversões Orientadas

## Lema

Uma reversão  $\rho$  é orientada em relação a  $\pi$  se e somente se  $\Delta_b(\pi, \rho) < 0$ .

## Teorema

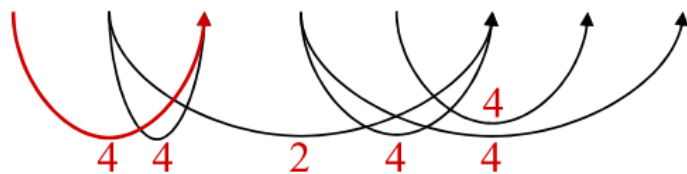
Seja  $\pi^{(i)}$  uma permutação que contém pelo menos um par orientado. Seja  $\rho_i$  uma reversão orientada de score máximo em relação a  $\pi^{(i)}$ . Defina  $\pi^{(i+1)}$  como  $\pi^{(i+1)} = (\pi^{(i)} \cdot \rho_i)$ . Seja  $\pi^{(1)}, \pi^{(2)}, \dots, \pi^{(k)}$  uma série maximal de permutações gerada a partir de  $\pi^{(0)}$ . Logo  $\pi^{(k)}$  é formada apenas por elementos positivos e  $d(\pi^{(0)}, \pi^{(k)}) = k$ .

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

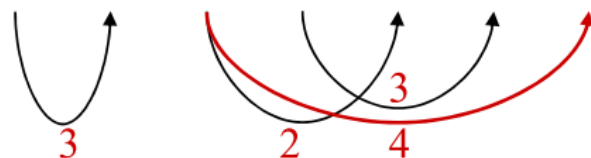
$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$



# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

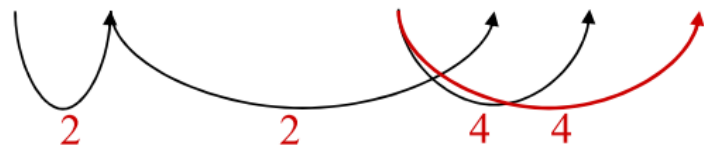
$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$



# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

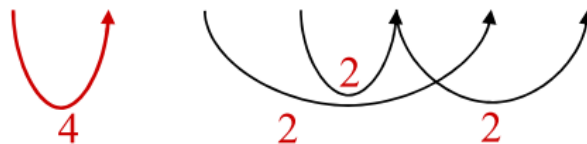
# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$



## Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$



# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

## Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

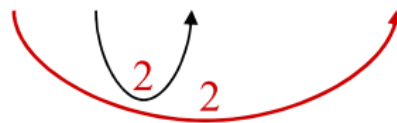
$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$



# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(6)} = +0 \quad +1 \quad +2 \quad +3 \quad +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet +7 \quad +8$$

# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(6)} = +0 \quad +1 \quad +2 \quad +3 \quad +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet +7 \quad +8$$



# Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(6)} = +0 \quad +1 \quad +2 \quad +3 \quad +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet +7 \quad +8$$

## Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(6)} = +0 \quad +1 \quad +2 \quad +3 \quad +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(7)} = +0 \quad +1 \quad +2 \quad +3 \quad +4 \quad +5 \quad +6 \quad +7 \quad +8$$

## Ordenação Usando Apenas Pares Orientados

$$\pi^{(0)} = +0 \bullet +2 \bullet -1 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(1)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \bullet -5 \bullet +8$$

$$\pi^{(2)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -7 \bullet +3 \bullet +6 \bullet +8$$

$$\pi^{(3)} = +0 \quad +1 \bullet -2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(4)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(5)} = +0 \quad +1 \quad +2 \bullet +6 \bullet -5 \quad -4 \quad -3 \bullet +7 \quad +8$$

$$\pi^{(6)} = +0 \quad +1 \quad +2 \quad +3 \quad +4 \quad +5 \bullet -6 \bullet +7 \quad +8$$

$$\iota = +0 \quad +1 \quad +2 \quad +3 \quad +4 \quad +5 \quad +6 \quad +7 \quad +8$$

# Hurdles

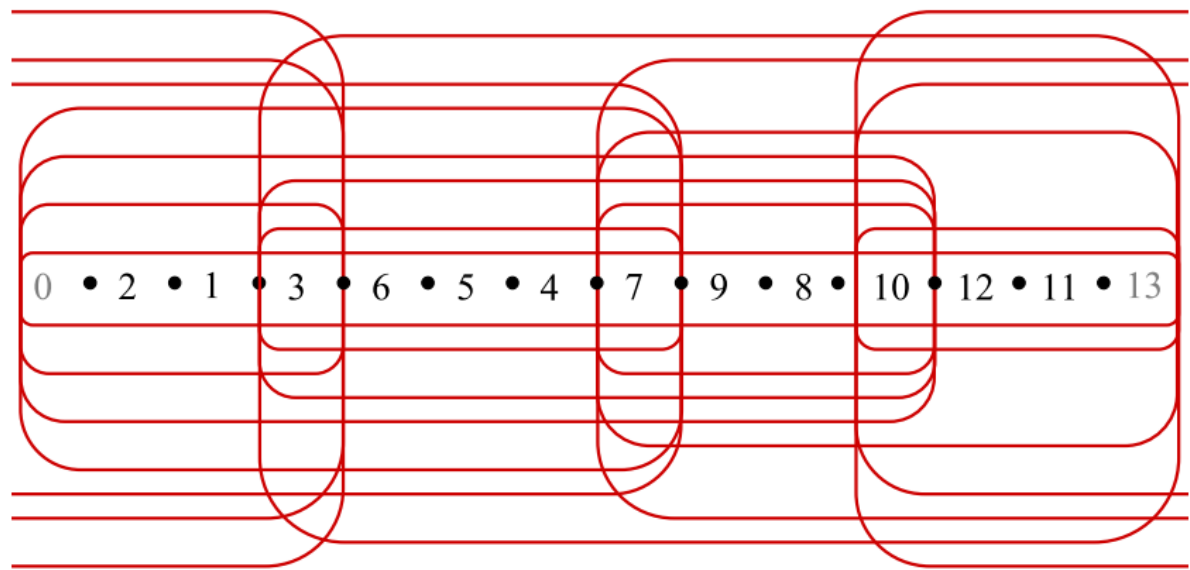
## Definição

Seja  $\pi$  uma permutação reduzida formada apenas por elementos positivos (logo, sem pares orientados). Suponha que  $\pi$  foi estendida, com  $\pi_0 = 0$  e  $\pi_{n+1} = n + 1$ , e circularizada, considerando que o elemento 0 é consecutivo ao elemento  $n + 1$ . Um framed interval em  $\pi$  é um intervalo da forma  $i \ \pi_{j+1} \ \pi_{j+2} \ \dots \ \pi_{j+k-1} \ i + k$ , tal que todos inteiros entre  $i$  e  $i + k$  pertencem ao intervalo  $[i..i + k]$  (considerado de forma circular).

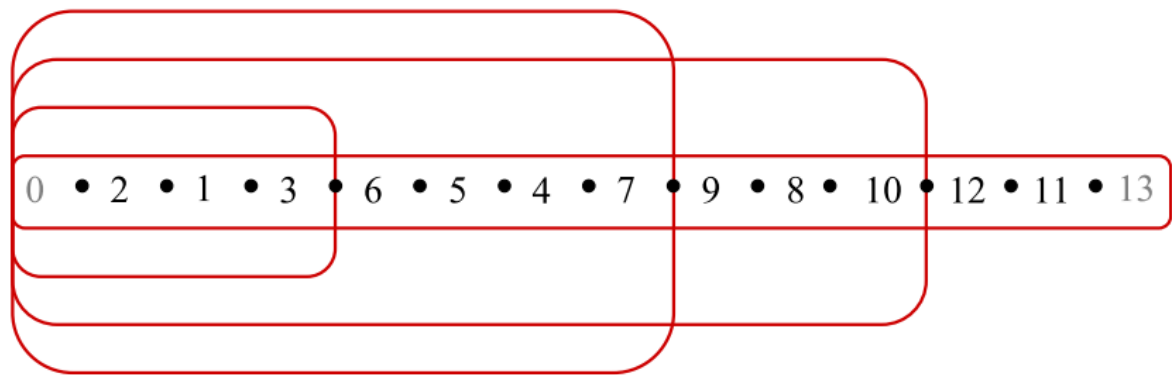
## Definição

Seja  $\pi$  uma permutação reduzida formada apenas por elementos positivos. Um hurdle em  $\pi$  é um framed interval que não contém outros framed intervals.

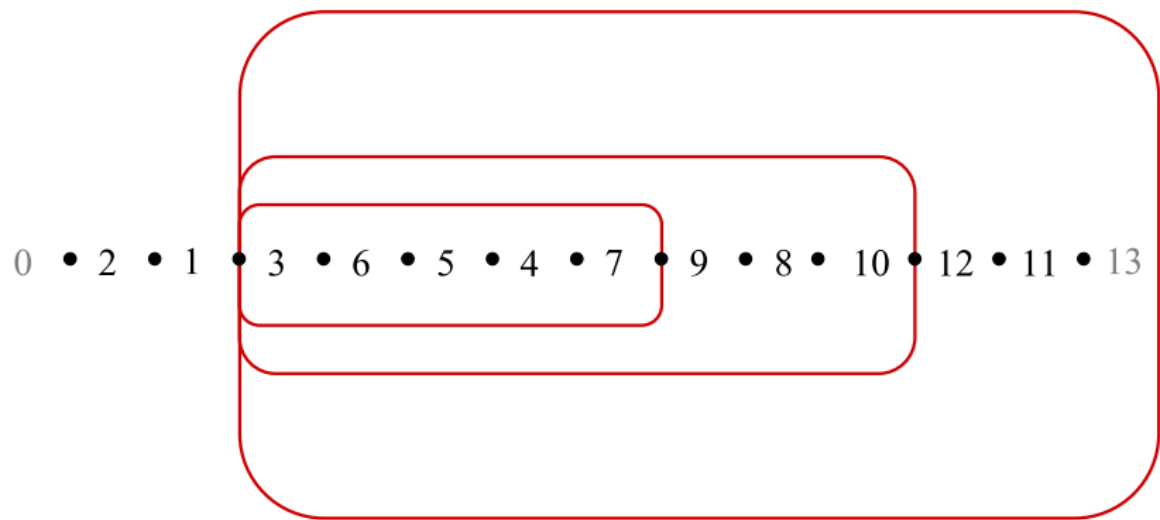
# Framed Intervals



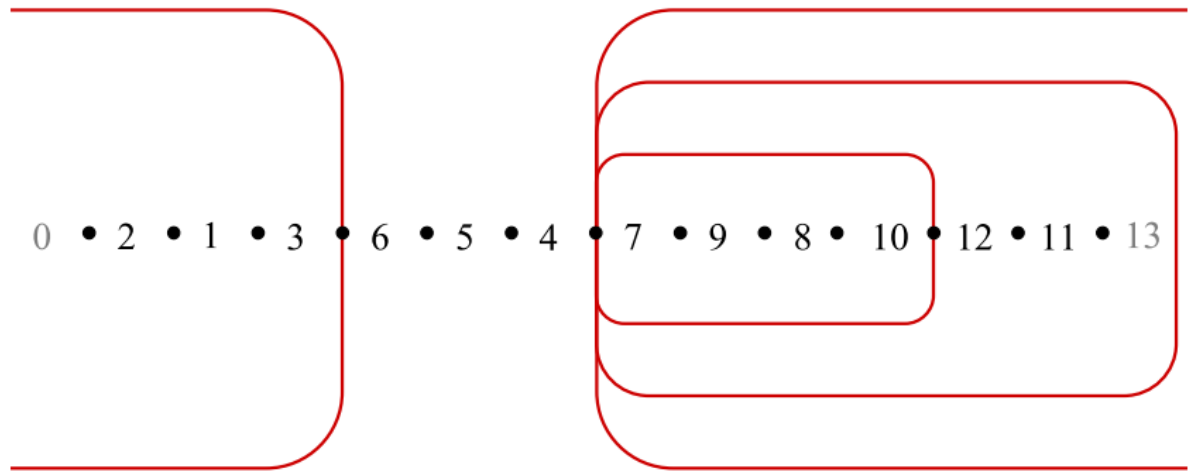
## Framed Intervals



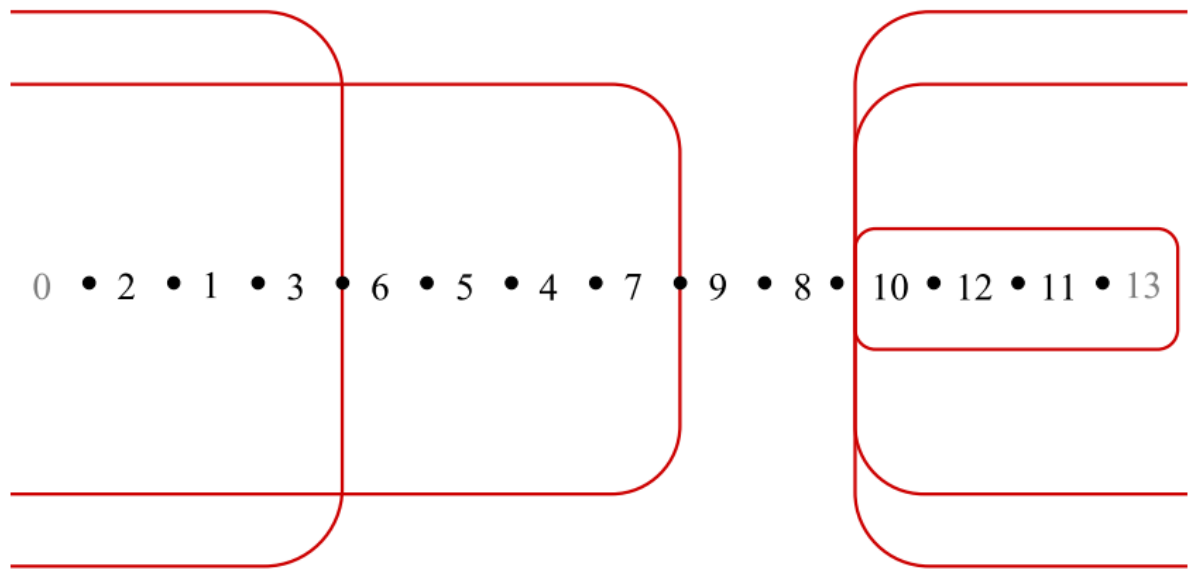
# Framed Intervals



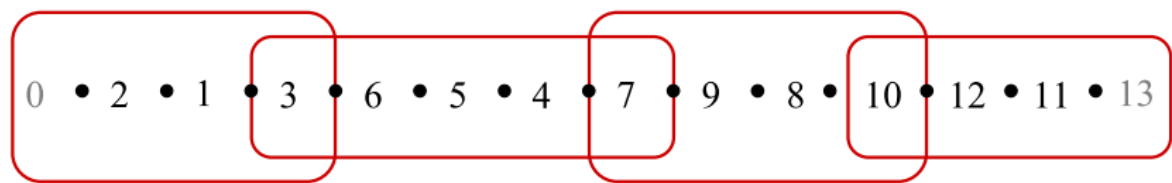
## Framed Intervals



## Framed Intervals



# Hurdles



# Hurdles

## Definição

A posição do elemento  $j$  na permutação  $\pi$  é indicada por  $\pi_j^{-1}$ .

## Definição

Uma reversão  $\rho$  corta um hurdle  $i \ \pi_{j+1} \ \pi_{j+2} \ \dots \ i+1 \dots \pi_{j+k-1} \ i+k$  se  $\rho = \rho(\pi_i^{-1} + 1, \pi_{i+1}^{-1} - 1)$ , ou seja, se reverte os elementos entre  $i$  e  $i+1$ .

## Definição

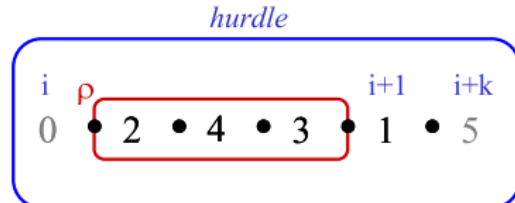
Uma reversão  $\rho$  une dois hurdles  $i \dots i+k \dots i' \dots i'+k'$  da permutação  $\pi$  se  $\rho = \rho(\pi_{i+k}^{-1}, \pi_{i'}^{-1})$ , ou seja, se reverte os elementos entre  $i+k$  e  $i'$  (inclusive ambos).

## Definição

Um hurdle é chamado de simples se quando cortado o número de hurdles diminui. Caso contrário, o hurdle é chamado de super.

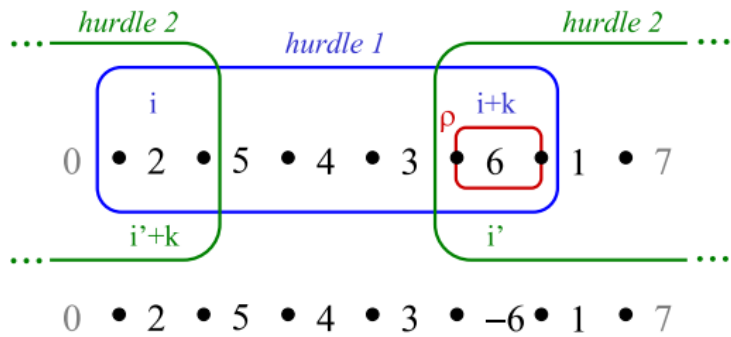
# Cutting Hurdles × Merging Hurdles

*Cutting  
Hurdles*

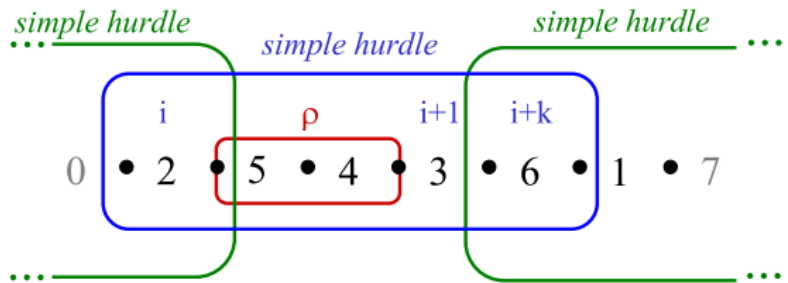


---

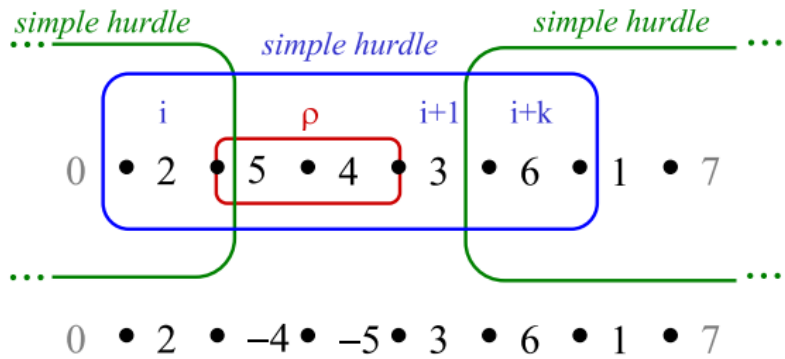
*Merging  
Hurdles*



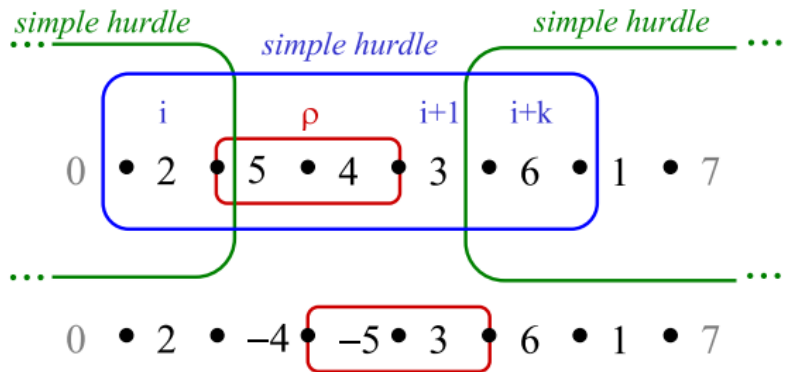
# Simple Hurdle



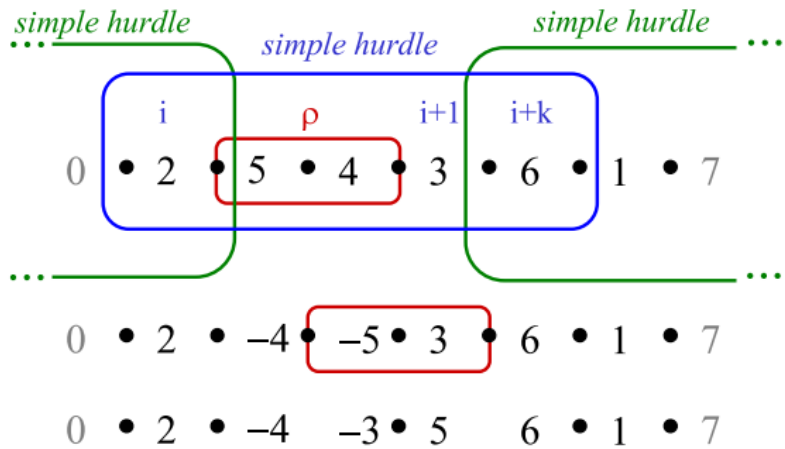
# Simple Hurdle



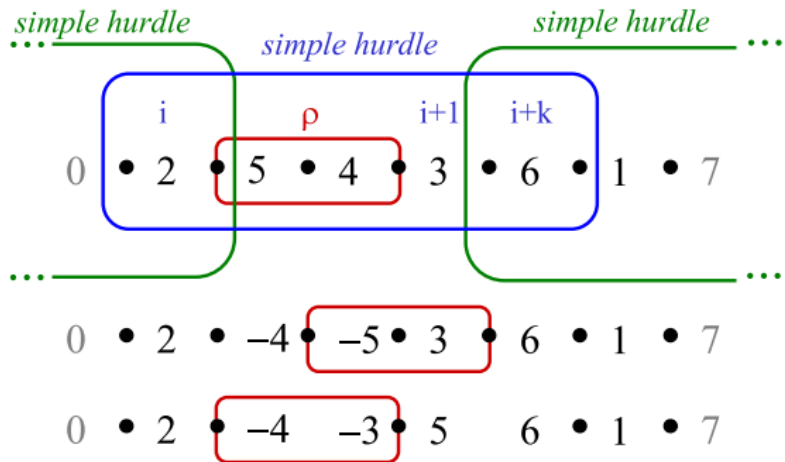
# Simple Hurdle



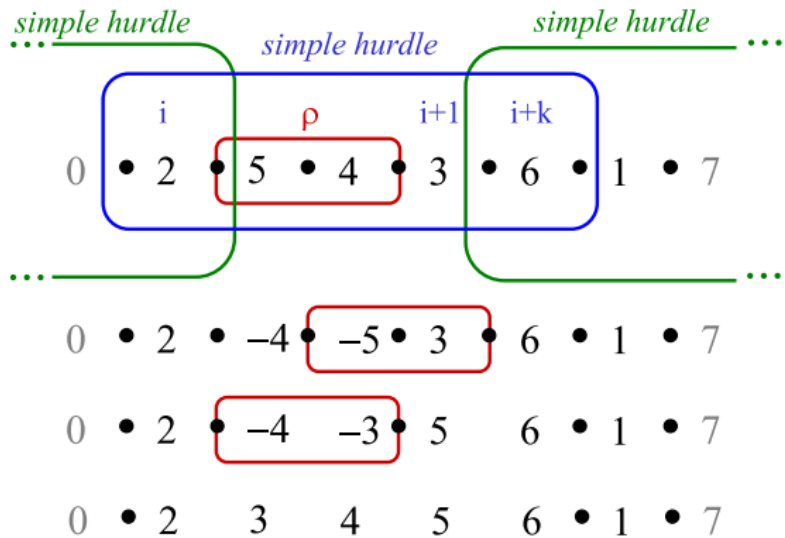
# Simple Hurdle



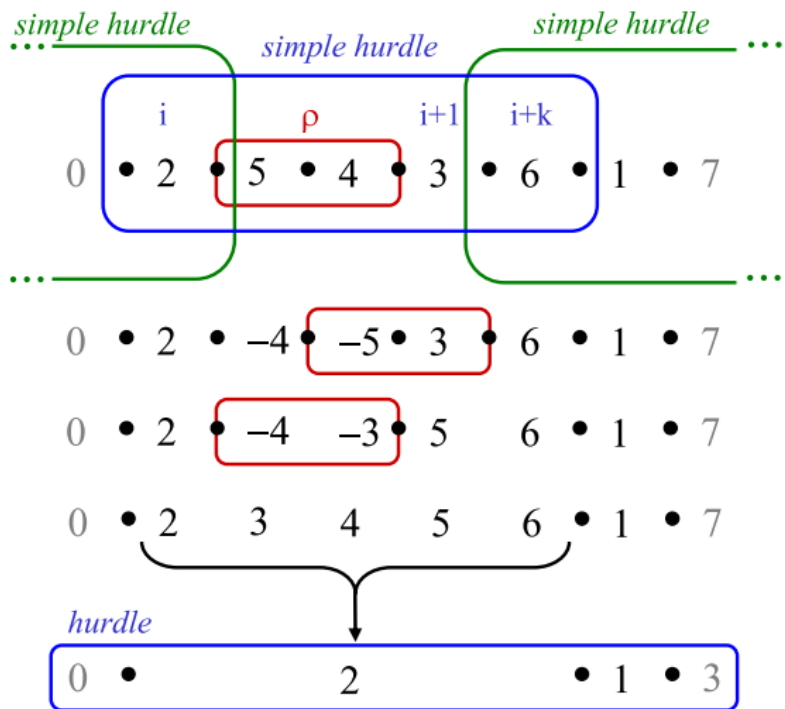
# Simple Hurdle



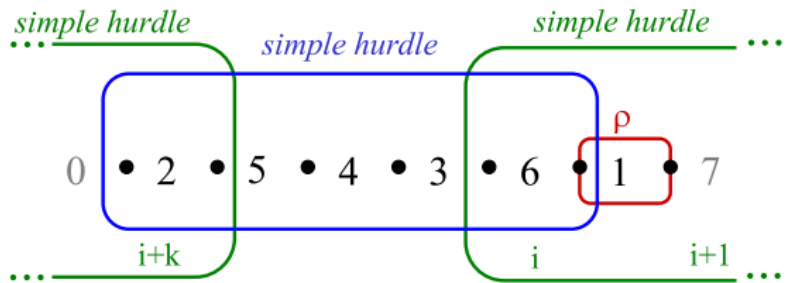
# Simple Hurdle



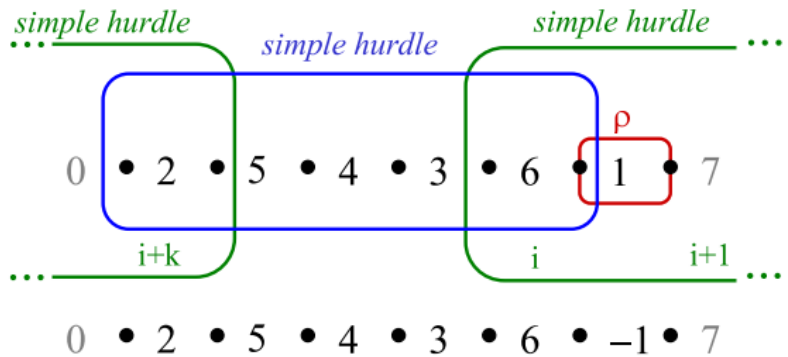
# Simple Hurdle



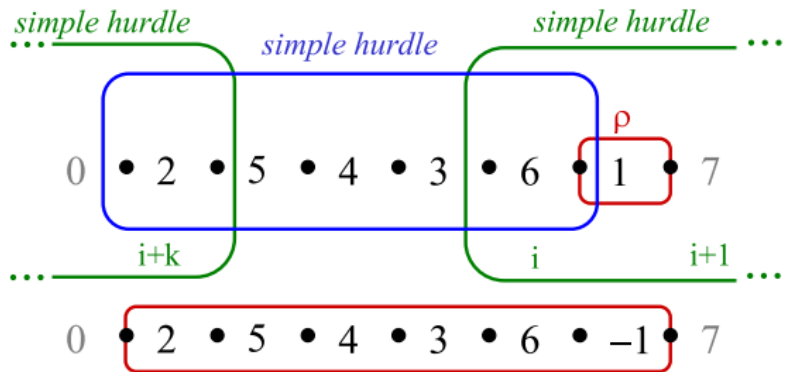
# Simple Hurdle



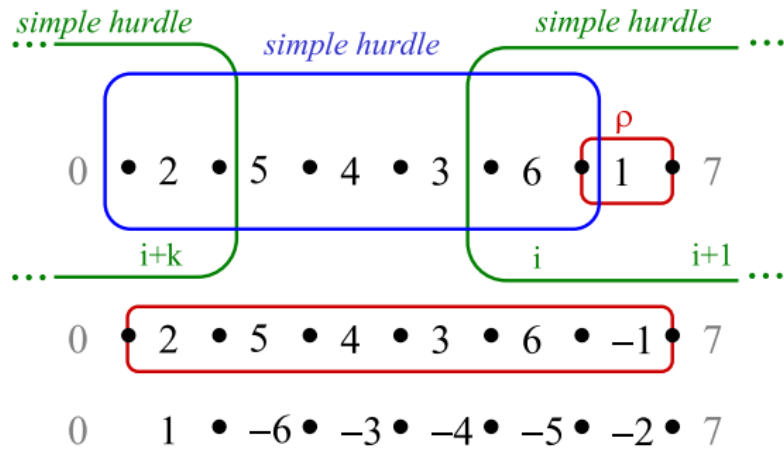
# Simple Hurdle



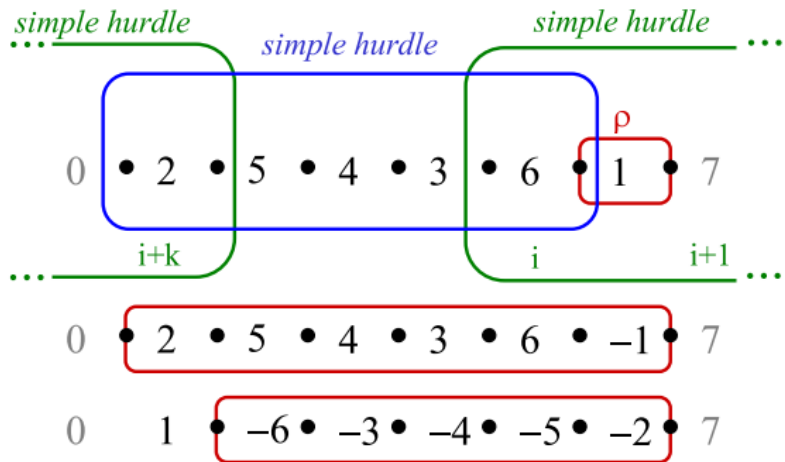
# Simple Hurdle



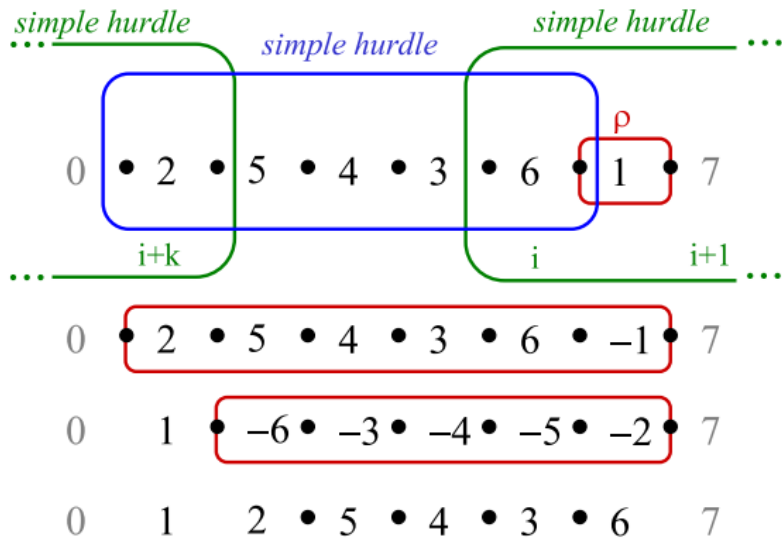
# Simple Hurdle



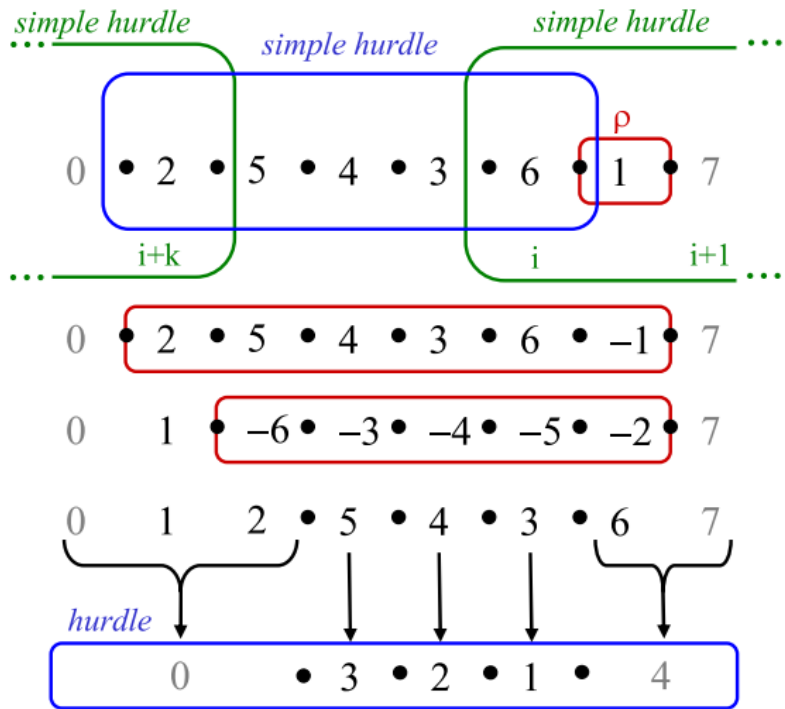
# Simple Hurdle



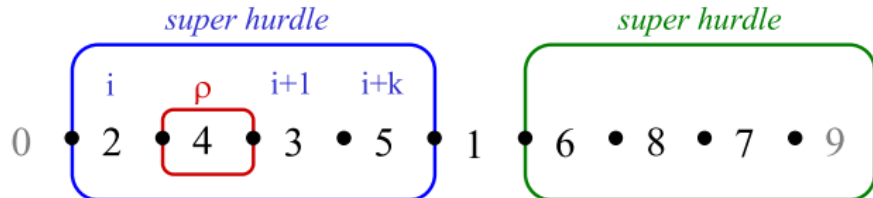
# Simple Hurdle



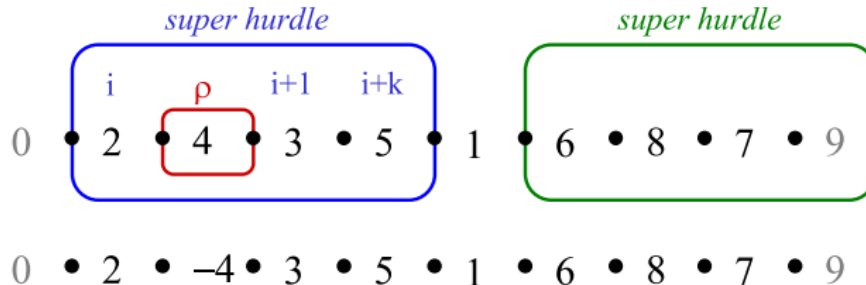
# Simple Hurdle



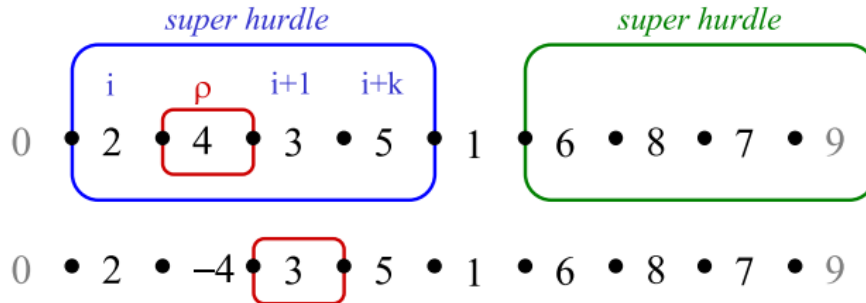
# Super Hurdle



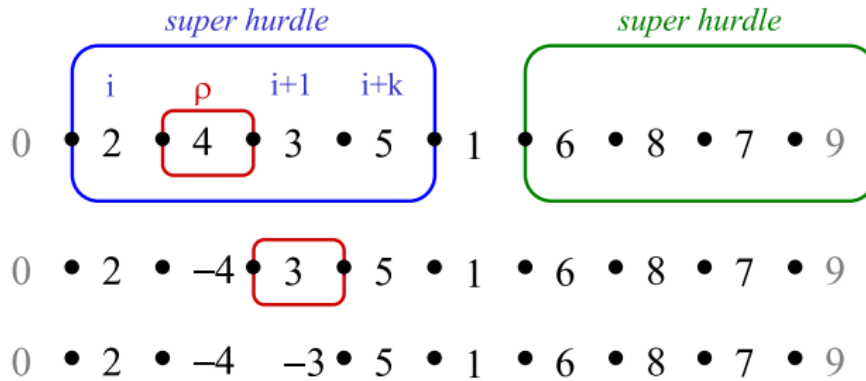
# Super Hurdle



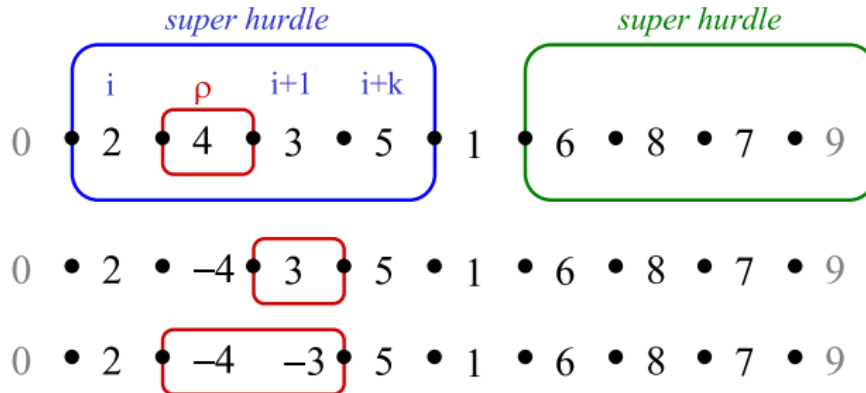
# Super Hurdle



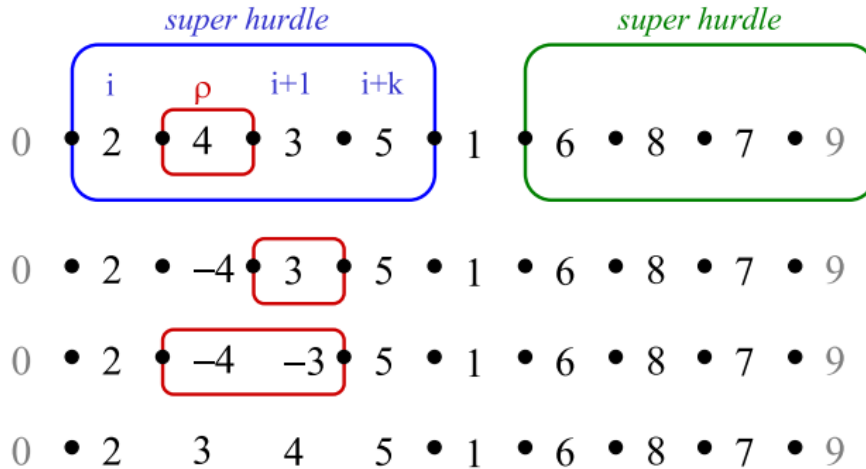
# Super Hurdle



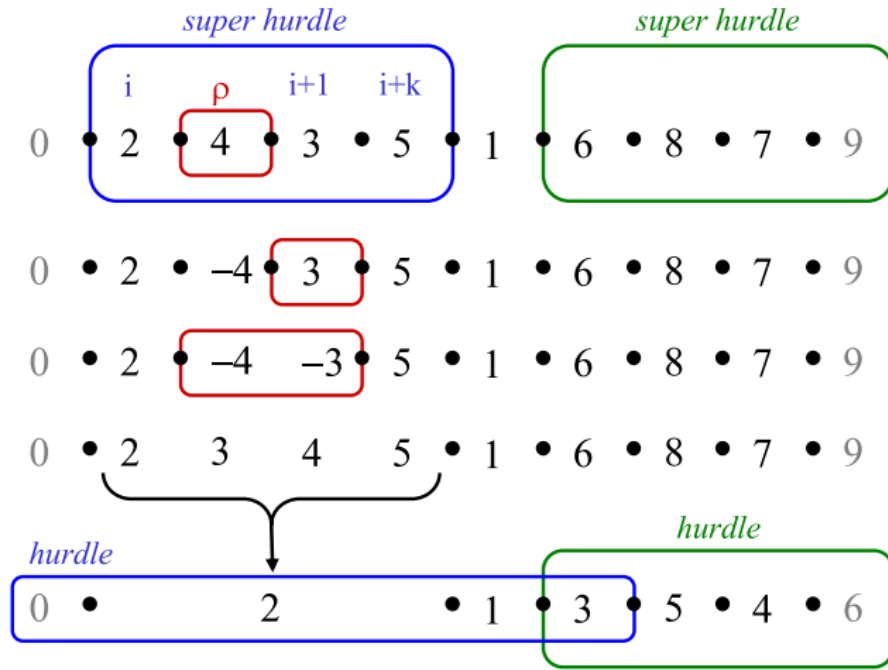
# Super Hurdle



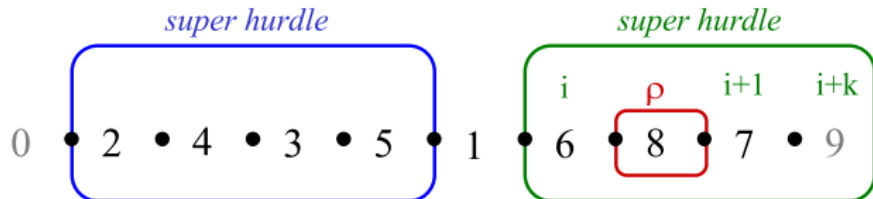
# Super Hurdle



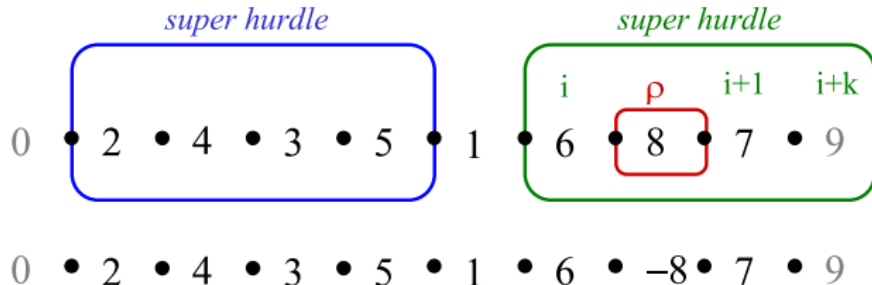
# Super Hurdle



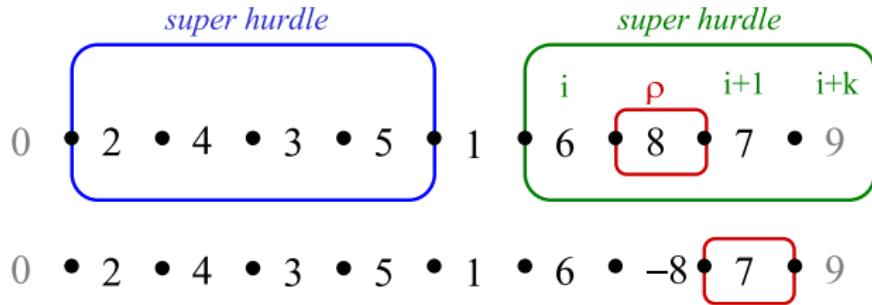
# Super Hurdle



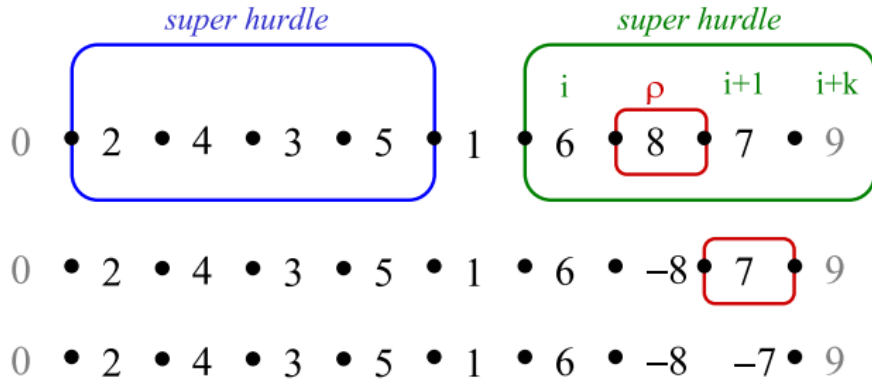
# Super Hurdle



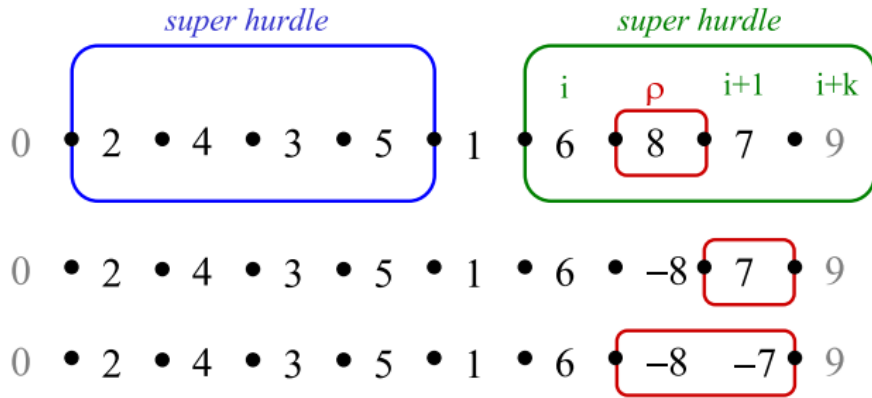
# Super Hurdle



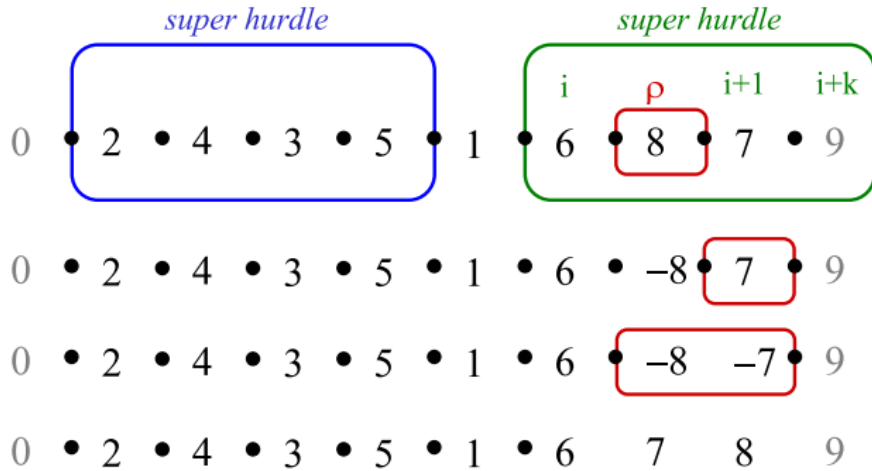
# Super Hurdle



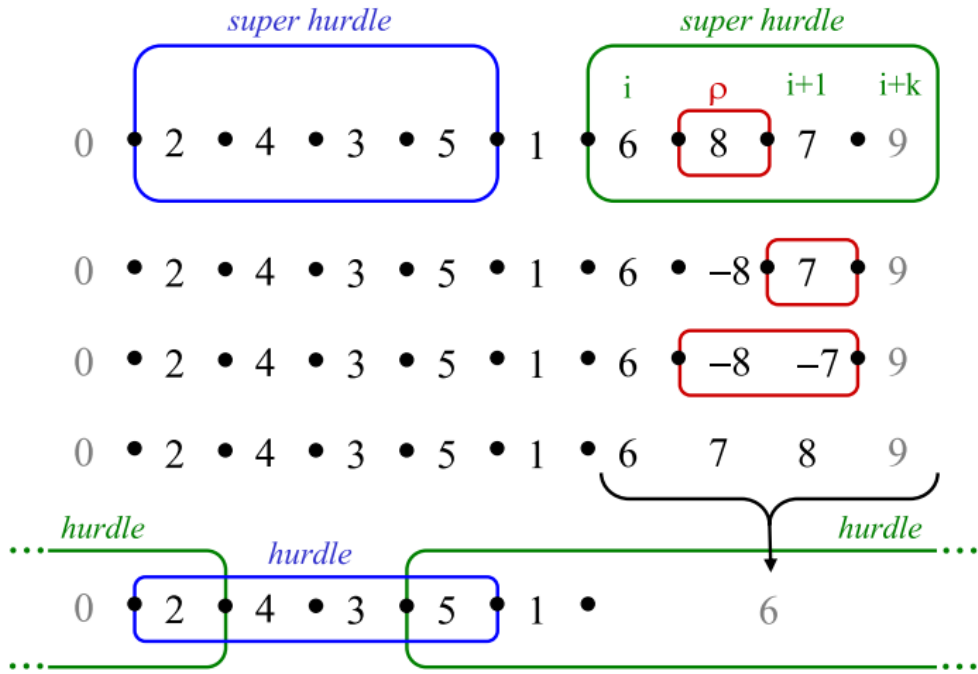
# Super Hurdle



# Super Hurdle



# Super Hurdle



# Algoritmo para Ordenação por Reversões com Orientação de Genes

---

## Algoritmo 4: Optimal Sorting by Reversal

---

**Input:**  $\pi, n$

$r \leftarrow 0$

**while**  $\pi \neq \iota$  **do**

**if**  $\pi$  has a oriented pair **then**  $\rho \leftarrow$  the reversal that has maximal score ;

**else**

**if**  $\pi$  has  $2k$  hurdles **then**

**if**  $\pi$  has 2 hurdles **then**  $\rho \leftarrow$  the reversal that merges the two hurdles ;

**else**  $\rho \leftarrow$  any reversal that merges two non-consecutives hurdles ;

**end**

**else if**  $\pi$  has only one hurdle **then**  $\rho \leftarrow$  the reversal that cuts the hurdle ;

**else if**  $\pi$  has a simple hurdle **then**  $\rho \leftarrow$  any reversal that cuts a simple hurdle ;

**else if**  $\pi$  has 3 hurdles **then**  $\rho \leftarrow$  any reversal that merges two hurdles ;

**else**  $\rho \leftarrow$  any reversal that merges two non-consecutives hurdles ;

**end**

$\pi \leftarrow \pi \cdot \rho$

$r \leftarrow r + 1$

**end**

**return**  $r$

---

# Algoritmo para Ordenação por Reversões com Orientação de Genes

- Complexidade:
  - ▶ Determinar todos os pares orientados de uma permutação:  $O(n)$ .
  - ▶ Determinar a reversão com maior score:  $O(n^2)$ .
  - ▶ Determinar todos os *hurdles*:  $O(n^2)$ .
  - ▶ Total:  $O(n) \times O(n^2) = O(n^3)$ .
- Algoritmo proposto por Anne Bergeron, em 2004.
- O problema da distância de reversão com orientação de genes foi originalmente resolvido em tempo polinomial ( $O(n^4)$ ) por Sridhar Hannenhalli e Pavel Pevzner, em 1999.
- David Bader, Bernard Moret e Mi Yan, em 2001, mostraram que é possível calcular a distância de reversão com orientação de genes conhecida (sem listar as reversões utilizadas), em  $O(n)$ .
- Em 2007, Eric Tannier, Anne Bergeron e Marie-France Sagot mostraram como computar uma sequência mínima de reversões em tempo  $O(n\sqrt{n} \lg n)$ .

# Algoritmo para Ordenação por Reversões com Orientação de Genes

- Krister Swenson, Yu Lin, Vaibhav Rajan e Bernard Moret, em 2008, provaram que a chance de uma permutação aleatória (com sinal) possuir pelo menos um *hurdle* é de  $\Theta(n^{-2})$ .

## Exercício

Mostre como determinar todos os pares ordenados de uma permutação em tempo  $O(n)$ .

## Exercício

Mostre como determinar a reversão de maior score de uma permutação em tempo  $O(n^2)$ .

## Exercício

Mostre como determinar todos os hurdles de uma permutação em tempo  $O(n^2)$ .

# Distância de Reversão, Translocação, Fusão e Fissão

- Sridhar Hannenhalli e Pavel Pevzner, em 1999, apresentaram o primeiro algoritmo polinomial para este problema.
- Pavel Pevzner e Glenn Tesler, em 2003, mostraram um cenário completo de evolução entre humanos e camundongos:
  - ▶ Eles consideraram 281 blocos conservados com pelo menos 1 Mbp.
  - ▶ Os blocos conservados no genoma humano tem tamanho médio de 9.6 Mbp, enquanto no camundongo, possuem tamanho médio de 8.5 Mbp.
  - ▶ Os blocos conservados no genoma humano cobrem 2707 Mbp (94.0% do genoma), enquanto no camundongo cobrem 2397 Mbp (95.3%).
  - ▶ Os *breakpoints* no genoma humano tem tamanho médio de 668 kbp enquanto no camundongo, possuem tamanho médio de 458 kbp.
  - ▶ Existe um cenário ótimo de evolução envolvendo 245 eventos (149 reversões, 93 translocações e 3 fissões).
  - ▶ Existem outros cenários possíveis com 245 eventos (o cenário anterior é o que apresenta o maior número de reversões).
  - ▶ Foram detectados também 3170 microrearranjos (reversões), dentro dos blocos conservados.

# Ordenação por Transposições

- A transposição  $\rho(i, j, k)$ , com  $1 \leq i < j < k \leq n + 1$ , troca os blocos  $\pi[i..j - 1]$  e  $\pi[j..k - 1]$  de lugar, ou seja,  $\pi \cdot \rho(i, j, k) = \pi_1 \pi_2 \dots \underline{\pi_j \pi_{j+1} \dots \pi_{k-1}} \underline{\pi_i \pi_{i+1} \dots \pi_{j-1}} \pi_k \dots \pi_n$ .
- *Distância de Transposição*: dados dois genomas compostos por  $n$  blocos conservados, representados pelas permutações  $\pi$  e  $\sigma$ , calcular a distância de transposição ( $d_t(\pi, \sigma)$ ) entre  $\pi$  e  $\sigma$ , ou seja, obter uma série de transposições  $\rho_1, \rho_2, \dots, \rho_t$ , de tamanho mínimo, tal que  $d_t(\pi, \sigma) = t$  e  $\pi \cdot \rho_1 \cdot \rho_2 \dots \rho_t = \sigma$ .
- *Ordenação por Transposições*: dado um genoma composto por  $n$  blocos conservados, representado pela permutação  $\pi$ , calcular a distância de transposição ( $d_t(\pi)$ ) entre  $\pi$  e a permutação identidade  $\iota = (1, 2, \dots, n)$ , ou seja,  $d_t(\pi) = d_t(\pi, \iota)$ .

## Breakpoints e Strips

- Vamos considerar a permutação estendida que pode ser obtida a partir de  $\pi$  inserindo-se dois novos elementos:  $\pi_0 = 0$  e  $\pi_{n+1} = n + 1$ .
- Um par de elementos  $\pi_i$  e  $\pi_{i+1}$ , para  $0 \leq i \leq n$ , é uma *adjacência* se  $\pi_{i+1} - \pi_i = 1$ . Caso contrário, o par de elementos é chamado de *breakpoint*.
- Uma *strip*  $\pi[i..j]$  é uma trecho maximal em  $\pi$  tal que todos os pares  $(\pi_k, \pi_{k+1})$  são adjacências, para  $i \leq k < j$ .
- O número de *breakpoints* numa permutação  $\pi$  é denotado por  $b_t(\pi)$ .
- A única permutação sem *breakpoints* é a permutação identidade.
- Seja  $\Delta_{b_t}(\pi, \rho) = b_t(\pi \cdot \rho) - b_t(\pi)$ . Logo, temos que  $\Delta_{b_t}(\pi, \rho) \in \{-3, -2, -1, 0, 1, 2, 3\}$ .
- Podemos obter o seguinte limite inferior para o valor distância de transposição ( $d_t(\pi)$ ):

$$d_t(\pi) \geq \frac{b_t(\pi)}{3}$$

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Transposições

---

## Algoritmo 5: Selection Sort using Transpositions of Strips

---

**Input:**  $\pi, n$

$t \leftarrow 0$

**while**  $\pi \neq \iota$  **do**

$i \leftarrow 1$

**while**  $\pi_i - \pi_{i-1} = 1$  **do**  $i \leftarrow i + 1$  ;

$j \leftarrow i + 1$

**while**  $\pi_j - \pi_{i-1} \neq 1$  **do**  $j \leftarrow j + 1$  ;

$k \leftarrow j + 1$

**while**  $\pi_k - \pi_{k-1} = 1$  **do**  $k \leftarrow k + 1$  ;

$t \leftarrow t + 1$

$\pi \leftarrow \pi \cdot \rho(i, j, k)$

**end**

**return**  $t$

---

# Algoritmo Ingênuo Baseado no Selection Sort para Ordenação por Transposições

- Complexidade:  $O(n^2)$ .
- Aproximação:
  - ▶ O algoritmo ingênuo remove pelo menos um *breakpoint* por transposição.
  - ▶ O algoritmo ingênuo garante o seguinte limite superior para distância de transposição:

$$d_t(\pi) \leq b_t(\pi) - 2$$

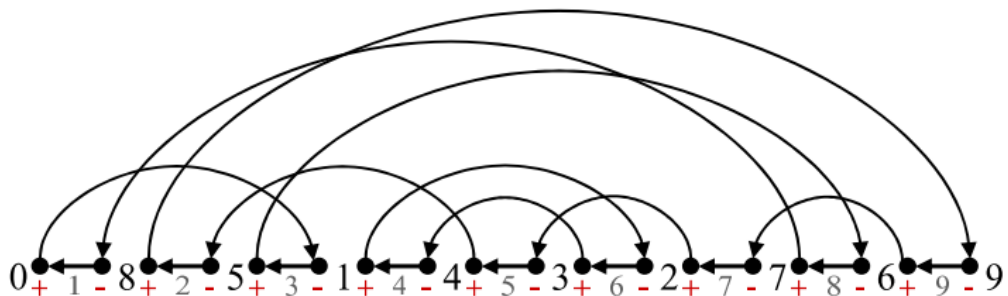
- ▶ Logo, o algoritmo ingênuo é um algoritmo de aproximação com fator:

$$\frac{b_t(\pi) - 2}{\frac{b_t(\pi)}{3}} < 3$$

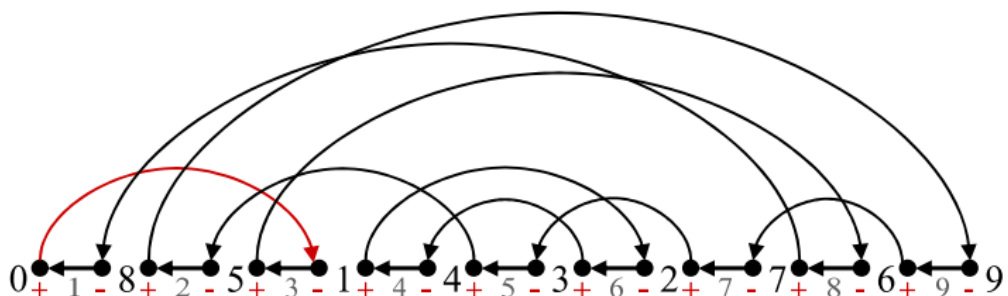
# Grafo de Ciclos Alternados

- Dada uma permutação  $\pi$  de  $n$  elementos defina o grafo de ciclos alternados como  $G(\pi) = (V, E_{black} \cup E_{gray})$ .
- Defina o conjunto de vértices como:
  - ▶  $V = \{+0, -\pi_1, +\pi_1, -\pi_2, +\pi_2, \dots, -\pi_n, +\pi_n, -(n+1)\}$ .
- Defina o conjunto de arestas pretas como:
  - ▶  $E_{black} = \{(-\pi_i, +\pi_{i-1}) \mid 1 \leq i \leq n+1\}$ .
- Defina o conjunto de arestas cinzas como:
  - ▶  $E_{gray} = \{(+(i-1), -i) \mid 1 \leq i \leq n+1\}$ .

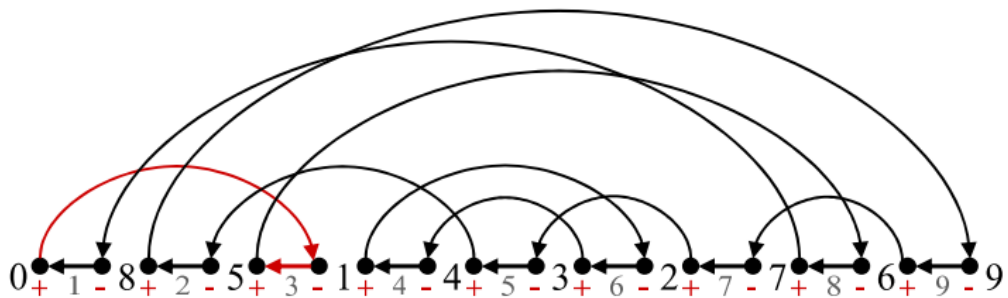
# Grafo de Ciclos Alternados



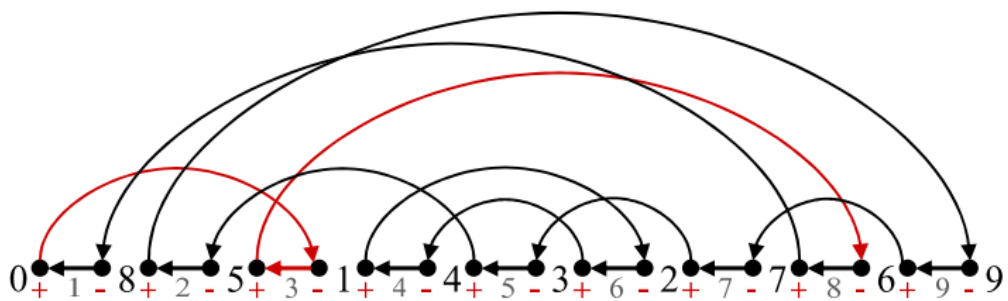
# Grafo de Ciclos Alternados



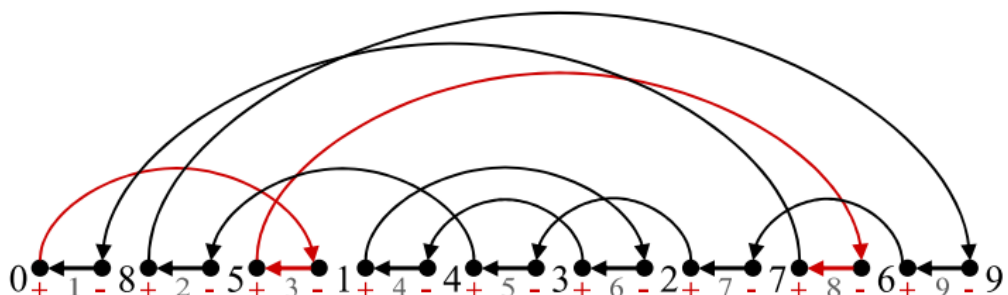
# Grafo de Ciclos Alternados



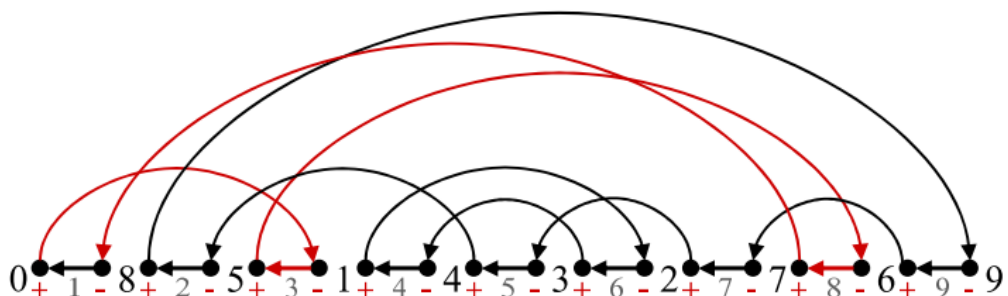
# Grafo de Ciclos Alternados



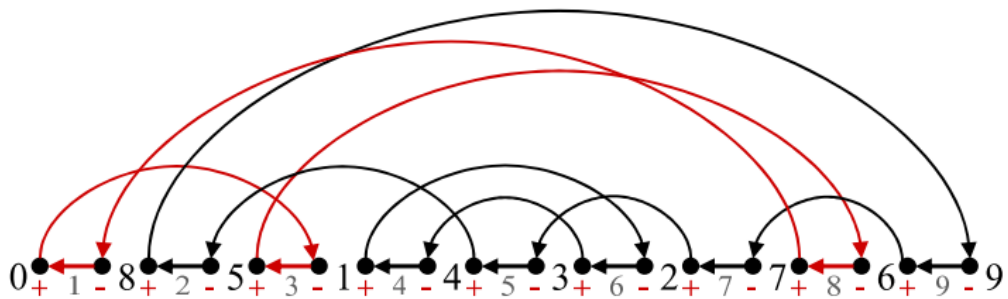
# Grafo de Ciclos Alternados



# Grafo de Ciclos Alternados

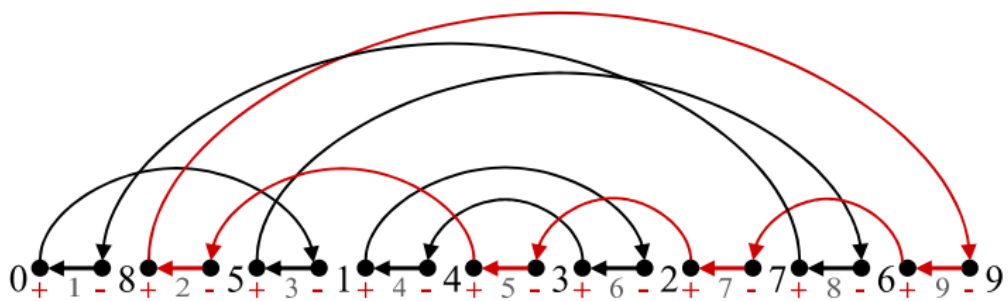


# Grafo de Ciclos Alternados



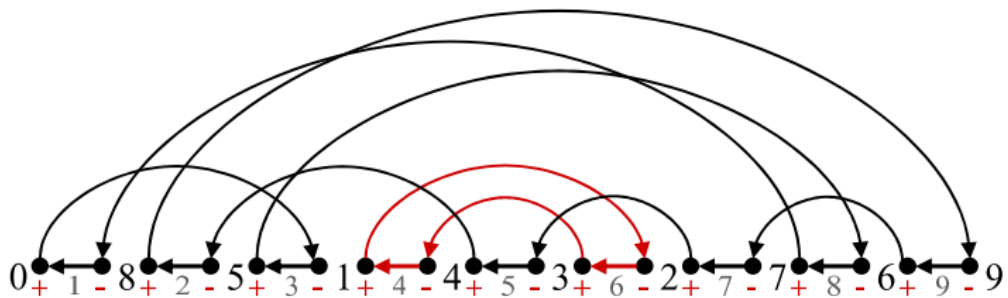
3-ciclo = (8,1,3)

# Grafo de Ciclos Alternados



$$4\text{-ciclo} = (9, 7, 5, 2)$$

# Grafo de Ciclos Alternados



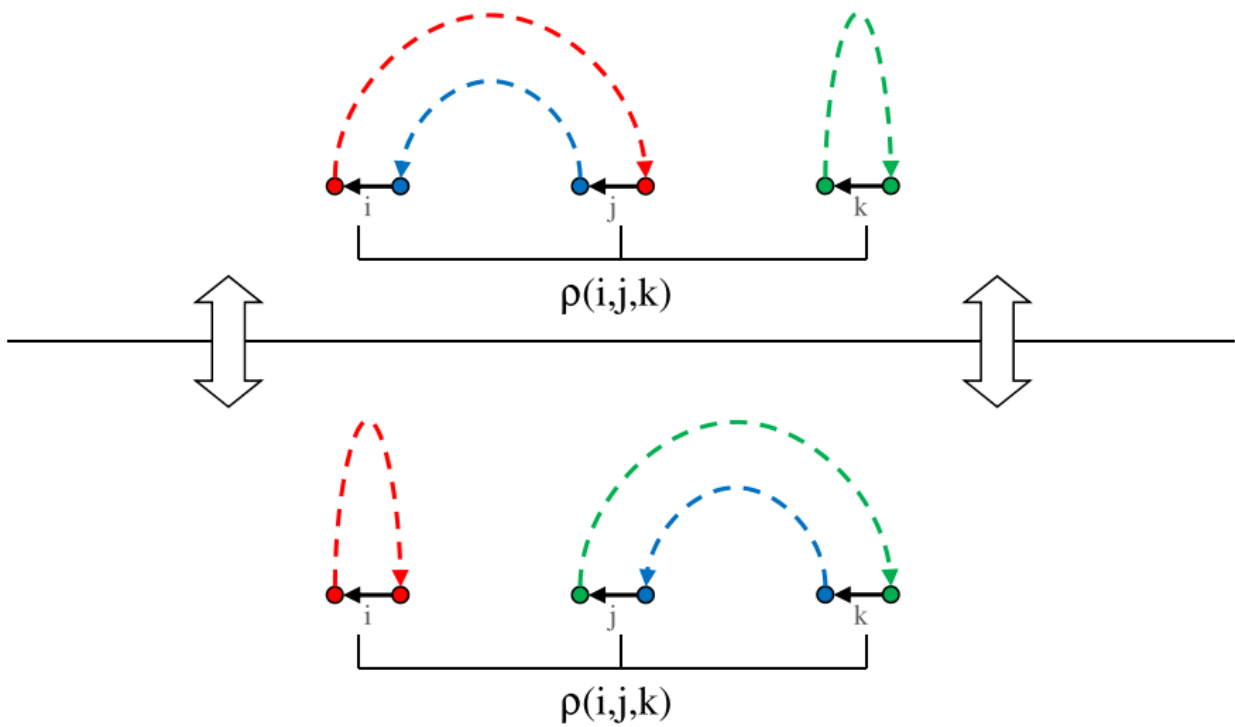
$$2\text{-ciclo} = (6,4)$$

## Grafo de Ciclos Alternados

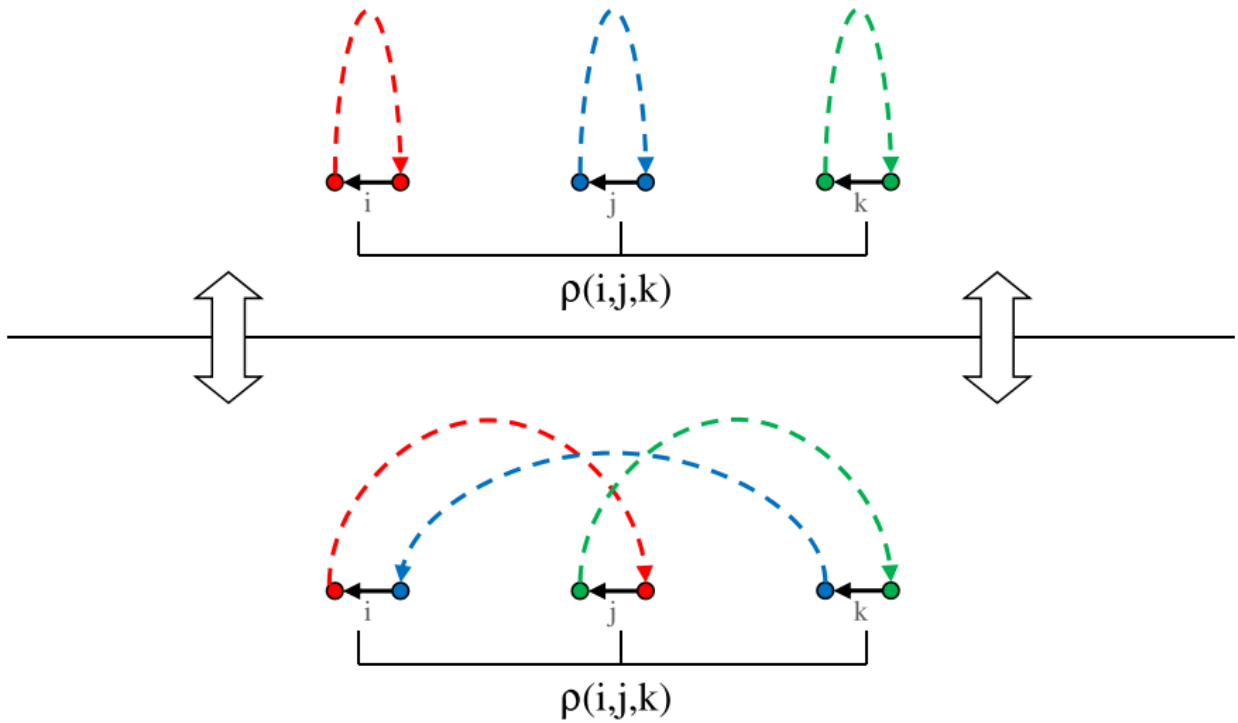
- Seja  $c(\pi)$  o número de ciclos alternados de  $G(\pi)$ .
- Seja  $c_{odd}(\pi)$  o número de ciclos alternados com número ímpar de arestas pretas de  $G(\pi)$ .
- A permutação identidade é a única cujo grafo de ciclos alternados possui  $n + 1$  ciclos, sendo todos ímpares ( $c(\iota) = c_{odd}(\iota) = n + 1$ ).
- Seja  $\Delta_c(\pi, \rho) = c(\pi \cdot \rho) - c(\pi)$ .
- Logo,  $\Delta_c(\pi, \rho) \in \{-2, 0, 2\}$ .
- Seja  $\Delta_{c_{odd}}(\pi, \rho) = c_{odd}(\pi \cdot \rho) - c_{odd}(\pi)$ . Pela paridade dos tamanhos dos ciclos, temos que  $\Delta_{c_{odd}}(\pi, \rho) \in \{-2, 0, +2\}$ .
- Usando a variação do número de ciclos (ímpares) podemos obter o seguinte limite inferior para o valor distância de transposição:

$$d_t(\pi) \geq \frac{n + 1 - c_{odd}(\pi)}{2} \geq \frac{n + 1 - c(\pi)}{2}$$

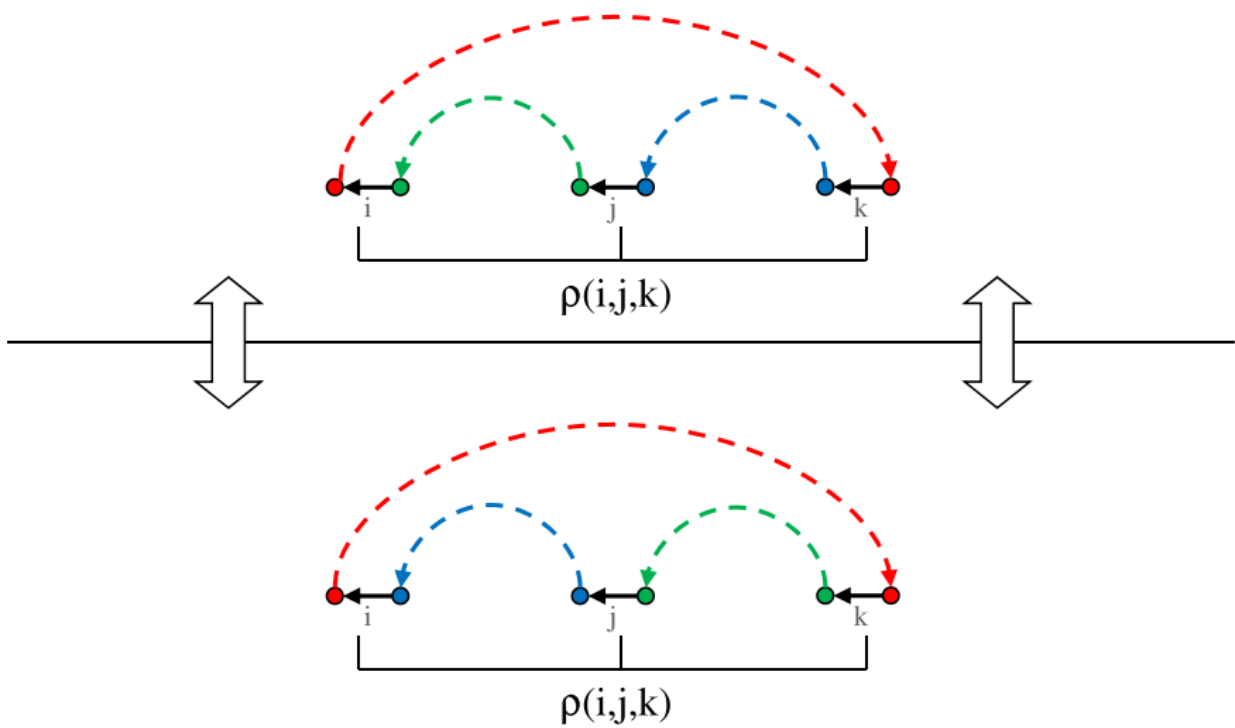
# Transposição Agindo em Ciclos Alternados



# Transposição Agindo em Ciclos Alternados



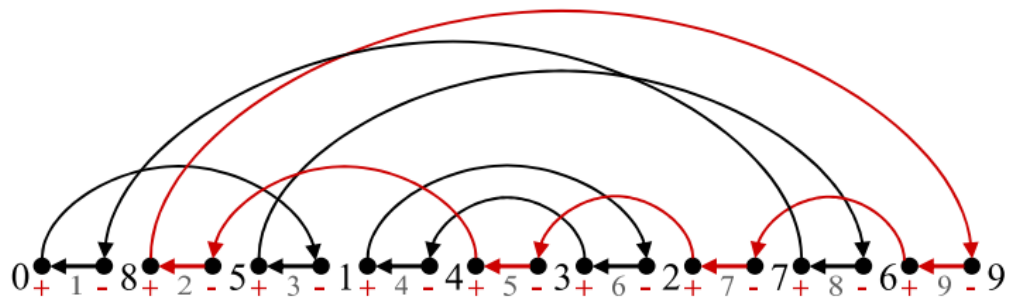
# Transposição Agindo em Ciclos Alternados



## Grafo de Ciclos Alternados

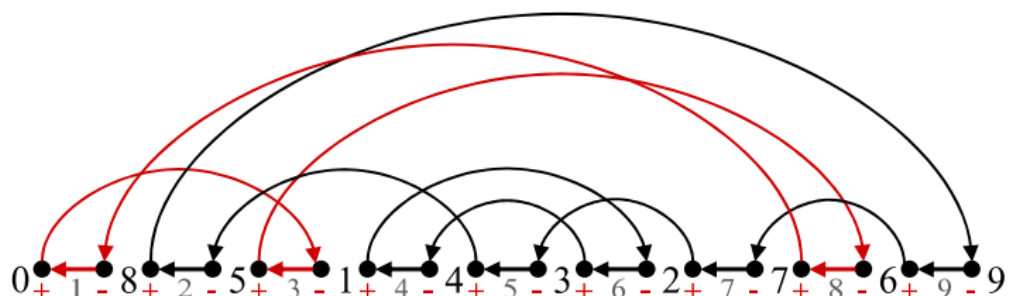
- As arestas pretas do grafo  $G(\pi)$  são numeradas de 1 a  $n + 1$ , sendo que a aresta  $(-\pi_i, +\pi_{i-1})$  recebe o rótulo  $i$ .
- Uma transposição  $\rho(i, j, k)$  age nas arestas pretas  $i, j$  e  $k$ .
- Uma transposição  $\rho$  em relação a  $\pi$  é chamada de  $x$ -move se e somente se  $\Delta_c(\pi, \rho) = x$ .
- Um ciclo alternado (ciclo de arestas de cores alternadas) é chamado  $k$ -ciclo se ele possuir  $2k$  arestas ( $k$  pretas e  $k$  cinzas).
- Um  $k$ -ciclo é identificado por suas arestas pretas, a partir da arestas de maior rótulo, de acordo com a ordem imposta pela orientação de suas arestas.
- Um  $k$ -ciclo  $C = (i_1, i_2, \dots, i_k)$  é chamado não orientado se  $i_1, i_2, \dots, i_k$  for uma sequência decrescente. Caso contrário, o ciclo é chamado de orientado.
- Uma transposição  $\rho(i, j, k)$  age num ciclo  $C$  se  $i, j, k \in C$ .

# Ciclo Não Orientado



$$4\text{-ciclo} = (9, 7, 5, 2)$$

# Ciclo Orientado



3-ciclo = (8,1,3)

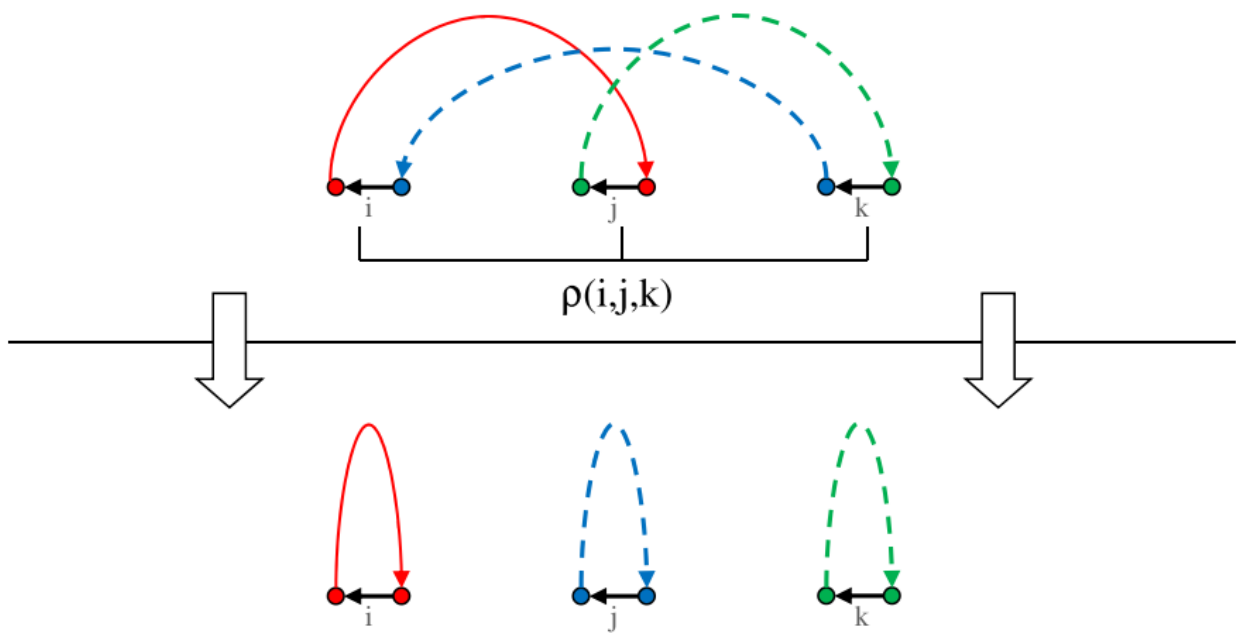
## 2-Move agindo num Ciclo Orientado

### Lema

*Se  $C$  é um ciclo orientado, então existe um 2-move que age em  $C$ .*

*Prova.* Seja  $C = (i_1, i_2, \dots, i_k)$  um ciclo orientado e seja  $3 \leq t \leq k$  um índice tal que  $i_t > i_{t-1}$ . Considere uma transposição  $\rho(i_{t-1}, i_t, i_1)$  agindo em  $C$ . Essa transposição cria um novo 1-ciclo (com os vértices  $+\pi_{i_{t-1}-1}$  e  $-\pi_{i_t}$ ), além de outros ciclos. Logo,  $\rho(i_{t-1}, i_t, i_1)$  é um 2-move.  $\square$

## 2-Move agindo num Ciclo Orientado



# Grafo de Ciclos Alternados

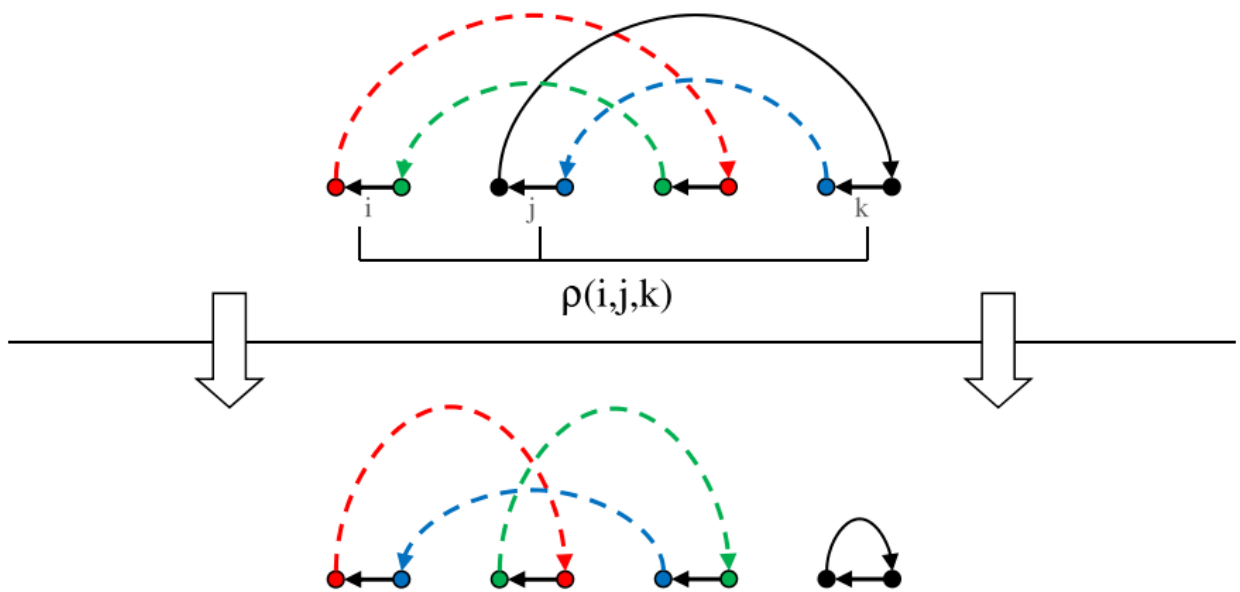
## Lema

Seja  $\pi \neq \iota$  uma permutação tal que  $G(\pi)$  não possua nenhum ciclo orientado. Logo, existe um good 0-move, ou seja, um 0-move que cria um ciclo orientado.

## Teorema

Qualquer permutação  $\pi \neq \iota$  pode ser ordenada com  $n + 1 - c(\pi)$  transposições.

## 0-Move que Cria um Ciclo Orientado



# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições

---

## Algoritmo 6: Sorting by Transpositions

---

**Input:**  $\pi, n$

$t \leftarrow 0$

**while**  $\pi \neq \iota$  **do**

**if**  $G(\pi)$  has an oriented cycle  $C$  **then**

|  $\rho \leftarrow$  a 2-move acting on  $C$

**end**

**else**

|  $\rho \leftarrow$  a good 0-move

**end**

$t \leftarrow t + 1$

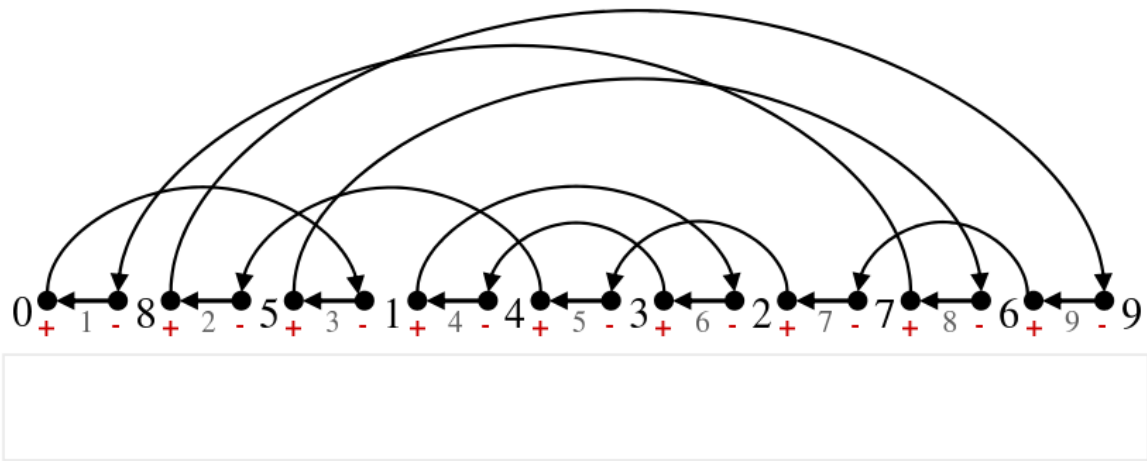
$\pi \leftarrow \pi \cdot \rho$

**end**

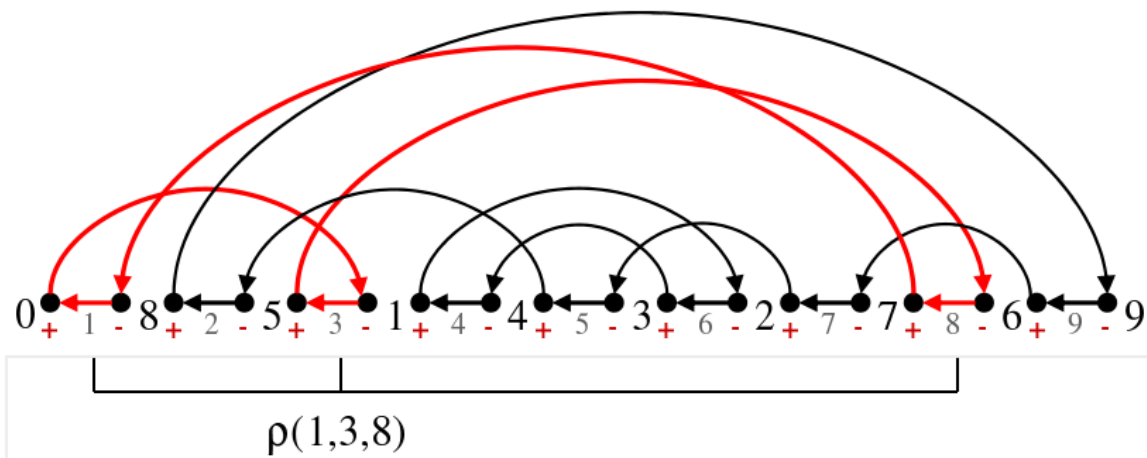
**return**  $t$

---

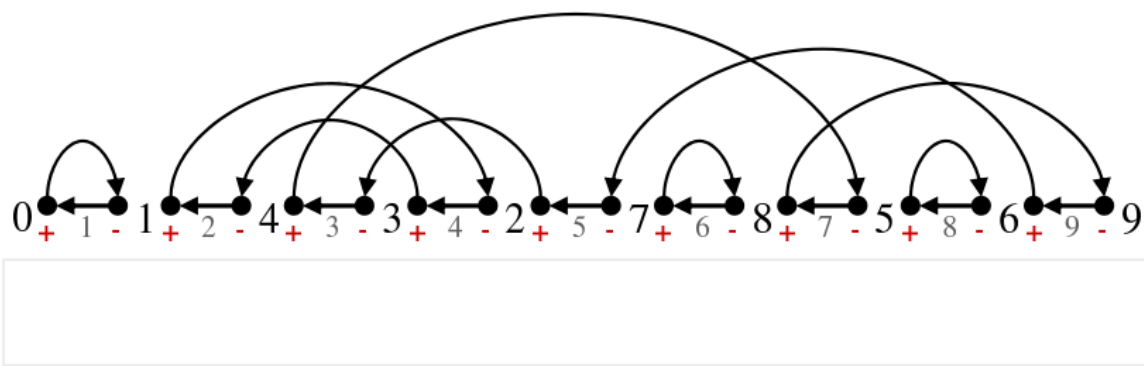
# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



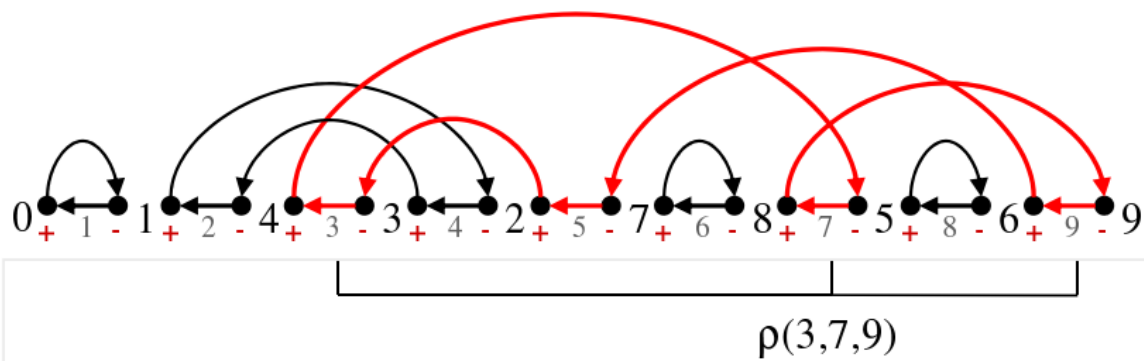
# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



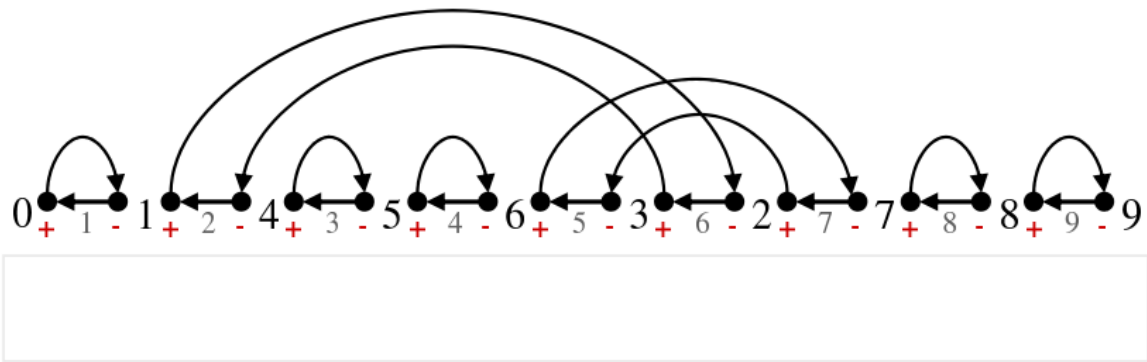
# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



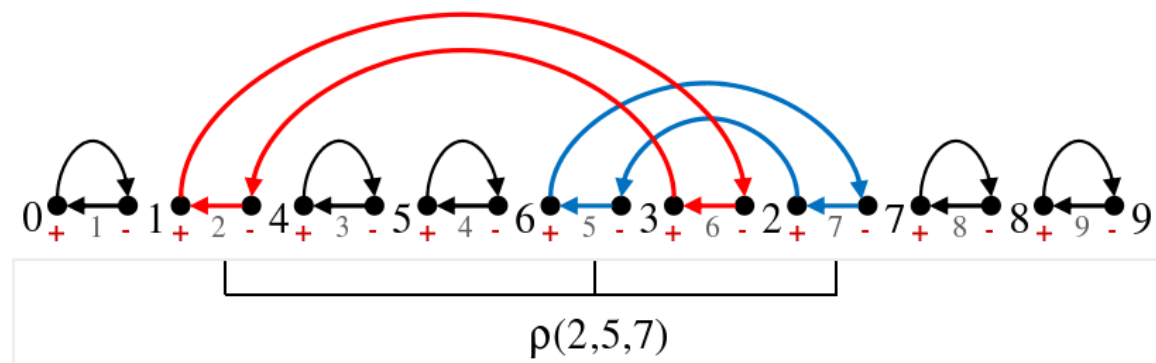
# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



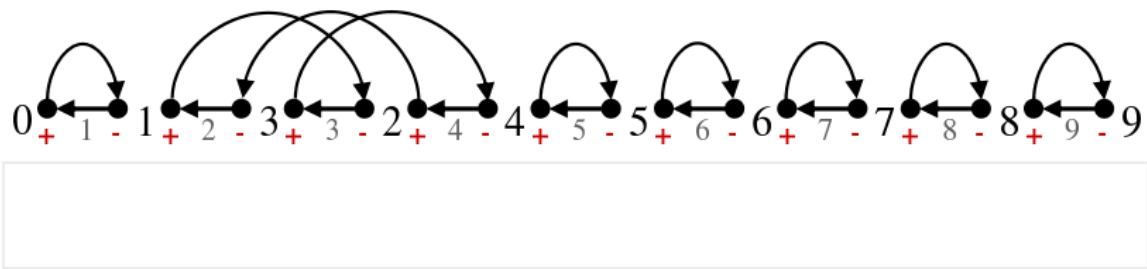
# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



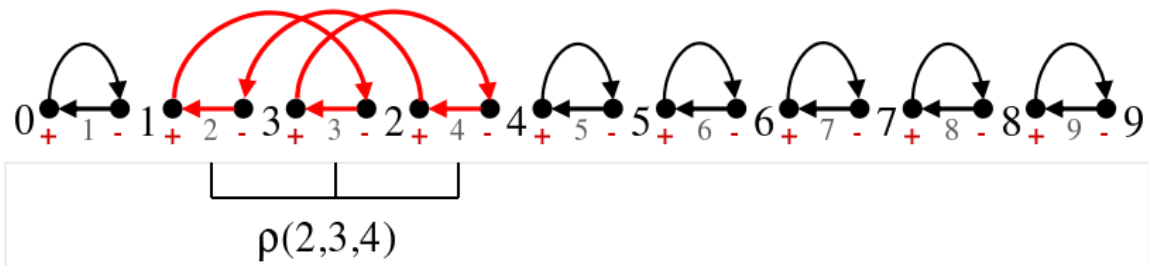
# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



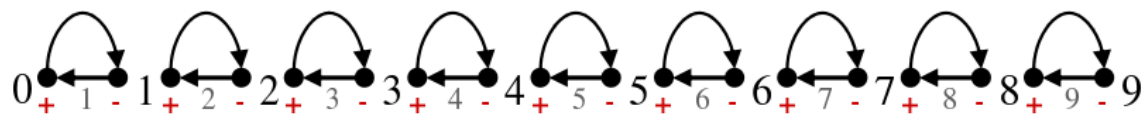
# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições



# Algoritmo de Aproximação para Ordenação por Transposições

- Complexidade:  $O(n^2)$ .
- Aproximação:

$$\frac{n + 1 - c(\pi)}{\frac{n+1-c(\pi)}{2}} = 2$$

- Vineet Bafna e Pavel Pevzner, em 1998, apresentaram algoritmos de aproximação com fatores 3, 2, 1.75 e 1.5 para o problema de ordenação por transposições.
- Isaac Elias and Tzvika Hartman, em 2005, apresentaram um algoritmo de aproximação com fator 1.375 para o problema de ordenação por transposições. A prova da corretude do algoritmo é baseada em mais de 80 mil casos, que foram verificados computacionalmente.
- Laurent Bulteau, Guillaume Fertin e Irena Rusu provaram em 2011 que o problema de ordenação por transposições é  $\mathcal{NP}$ -Difícil.

# Exercícios

## Exercício

Ordene, usando o algoritmo de 2-aproximação, as seguintes permutações:

- $\pi = (7, 1, 6, 2, 5, 3, 4)$
- $\pi = (7, 6, 5, 4, 3, 2, 1)$
- $\pi = (8, 7, 6, 5, 4, 3, 2, 1)$

## Reversões e Transposições

- Em 1998, Maria Emilia Walter, Zanoni Dias e Joao Meidanis mostraram um algoritmo de 3-aproximação para o problema de ordenação por reversões e transposições para permutações sem sinais e um algoritmo de 2-aproximação para o problema de ordenação por reversões e transposições para permutações com sinais.
- Em 2008, Atif Rahman, Swakkhar Shatabda e Masud Hasan apresentaram um algoritmo de  $2k$ -aproximação para o problema de ordenação por reversões e transposições para permutações sem sinais, onde  $k$  é a aproximação para um algoritmo para o problema de Máxima Decomposição em Ciclos.
- Em 2004, Guohui Lin e Tao Jiang mostraram um algoritmo de  $1.4193 + \epsilon$  para o problema de Máxima Decomposição em Ciclos.
- Logo, existe um algoritmo de aproximação com fator  $2.8386 + \epsilon$  para o problema de ordenação por reversões e transposições para permutações sem sinais.

# Reversões de Prefixos e Transposições de Prefixos

- Como vimos anteriormente, Johannes Fischer e Simon Ginzinger, em 2005, mostraram um algoritmo de 2-aproximação para o problema de ordenação por reversões de prefixos para permutações sem sinais.
- Em 1995, David Cohen e Manuel Blum mostraram um algoritmo de 2-aproximação para o problema de ordenação por reversões de prefixos para permutações com sinais.
- Em 2011, Laurent Bulteau, Guillaume Fertin e Irena Rusu provaram que o problema de ordenação por reversões de prefixos para permutações sem sinais é  $\mathcal{NP}$ -Difícil.
- Em 2002, Zanoni Dias e João Meidanis mostraram um algoritmo de 2-aproximação para o problema de ordenação por transposições de prefixos para permutações sem sinais.

# Reversões de Prefixos e Transposições de Prefixos

- Em 2010, Sharmin Mahfuza Sharmin, Rukhsana Yeasmin, Masud Hasan, Atif Rahman e Mohammad Sohel Rahman apresentaram um algoritmo de 3-aproximação para o problema de ordenação por reversões de prefixos e transposições de prefixos para permutações sem sinais.
- Em 2014, Zanoni Dias e Ulisses Dias apresentaram um algoritmo de 2-aproximação (assintótica) para o problema de ordenação por reversões de prefixos e transposições de prefixos para permutações sem sinais.
- Em 2014, Carla Lintzmayer e Zanoni Dias apresentaram um algoritmo de 2-aproximação (assintótica) para o problema de ordenação por reversões de prefixos e transposições de prefixos para permutações com sinais.

# Calculando Todas as Distâncias de Rearranjo para Permutações Pequenas

- Construa um grafo onde cada vértice represente uma permutação de  $S_n$  (conjunto de todas as permutações de tamanho  $n$ ).
- Para cada vértice  $\pi$ , adicione arestas para todos os vértices  $\sigma$ , tal que  $\pi \cdot \rho = \sigma$ , para todos eventos de rearranjo  $\rho$  aplicáveis a  $\pi$ .
- Para computar as distâncias, faça uma busca em largura a partir de  $\iota$  para todos os demais vértices  $\pi$  do grafo, computando o número de vértices no caminho entre  $\iota$  e  $\pi$ . Neste caso estamos supondo que se  $\pi \cdot \rho = \sigma$  então existe um evento de rearranjo  $\rho'$  tal que  $\sigma \cdot \rho' = \pi$ .
- Este algoritmo tem complexidade polinomial no número de permutações de  $S_n$ , no entanto  $|S_n| = n!$  para permutações sem sinais e  $|S_n| = 2^n n!$  para permutações com sinais.
- Rearrangement Distance Database:  
<http://mirza.ic.unicamp.br:8080/bioinfo>