

Kajian model hidden markov dengan keadaan bergantung pada observasi studi kasus terhadap prediksi barisan struktur protein sekunder = A study on hidden markov model with states depending on observations a study case on protein secondary structure prediction

Deskripsi Lengkap: <https://lib.ui.ac.id/detail?id=20368678&lokasi=lokal>

Abstrak

[Pada model hidden Markov (HMM), keadaan saat ini hanya bergantung pada keadaan tepat sebelumnya tetapi tidak bergantung pada observasi tepat sebelumnya. Pada skripsi ini dibahas mengenai tipe lain dari HMM yang disebut sebagai model hidden Markov dengan keadaan yang bergantung kepada observasi(Hidden Markov Model with States Sepending on Observations atau HMMSDO). Pada HMMSDO, keadaan saat ini bergantung pada keadaan dan observasi yang terjadi tepat sebelumnya dengan barisan keadaan tetap memenuhi sifat Markov. Tiga masalah pada HMMSDO, yaitu masalah evaluasi model, optimisasi barisan keadaan, dan estimasi parameter. Pada skripsi ini akan dibahas mengenai HMMSDO, penggunaannya dalam prediksi struktur protein sekunder, beserta analisa implementasinya. Tiga prosedur dalam implementasi adalah estimasi parameter, menghitung likelihood, dan memprediksi barisan struktur protein sekunder. Hasil implementasi menunjukkan adanya pengaruh nilai awal prosentase keakuratan prediksi dan semakin besar jumlah data training, semakin baik prosentase keakuratan yang dihasilkan. Data yang digunakan adalah data protein immunoglobulin dan dapat diunduh pada [http://swift.cmbi.ru.nl/gv/pdbfinder/.](http://swift.cmbi.ru.nl/gv/pdbfinder/), In the standard hidden Markov model (HMM), the current state depends only on the immediately preceding state, but does not depend on the immediately preceding observation. This skripsi presents a new type of hidden Markov model which is called hidden Markov model with states depending on observations (HMMSDO). In HMMSDO, the current state depends on the immediately preceding state and observation, and the state sequence has Markov property. Three problems in HMMSDO, which are model evaluation, state sequence optimization, and parameter estimation. This skripsi will gives explanation regarding HMMSDO, the implementation of it in predicting protein secondary structures, and analization of the implementation. Three procedures in the implementation are parameter estimation, computation of likelihood, and prediction of protein secondary structure. The implementation shows that initial parameter value affect the percentage accuracy of prediction and the bigger amount data training used will give better percentage accuracy of prediction. Data that is used is protein from immunoglobulin and can be downloaded at [http://swift.cmbi.ru.nl/gv/pdbfinder/.\]](http://swift.cmbi.ru.nl/gv/pdbfinder/.)