Universidade Estadual de Campinas Instituto de Matemática, Estatística e Computação Científica Departamento de Estatística

Aplicação de métodos de aprendizado de máquina não-supervisionado em dados de metilação de DNA de pacientes de COVID-19

Relatório Parcial

Aluno: Guilherme Pereira de Freitas Orientadora: Samara Flamini Kiihl

 $\begin{array}{c} {\rm Campinas} \\ {\rm Março}/2022 \end{array}$

1 Resumo

O presente trabalho tem como objetivo explorar as principais técnicas de préprocessamento de dados de metilação de DNA, bem como utilizar e desenvolver métodos de Aprendizado de Máquina não Supervisionado em dados de metilação de pacientes de Covid-19 (Moura et al. 2021). Além disso, passaremos por algumas técnicas computacionais que nos ajudarão a cumprir com o objetivo, como o UMAP (Uniform Manifold Approximation and Projection for Dimension Reduction), para redução de dimensões, e o gráfico de Elbow junto a Silhueta, para definir o melhor número de clusters. Todos os códigos desenvolvidos estão expostos no repositório do Github. \par Palavras-chave: bioinformática, metilação de DNA, aprendizado de máquina não supervisionado, métodos de agrupamento, COVID-19, EWAS

2 Introdução

Embora grande parte das células de um organismo multicelular apresente o mesmo conteúdo genético, suas funções e particularidades se dão por meio do regulamento da expressão gênica. Tal regulamento ocorre por meio de mecanismos epigenéticos, como a metilação do DNA, modificação de histonas e outros processos mediados por RNA, que influenciam principalmente a expressão gênica a nível de transcrição. (Gibney and Nolan 2010)

O mecanismo estudado será a metilação da citosina (5mC), que acontece em áreas específicas de regulação, como regiões promotoras ou de heterocromatina. Esse fenômeno pode modificar, significativamente, a expressão temporal e espacial dos genes e a remodelação da cromatina (Illumina 2017). Em mamíferos, as citosinas metiladas estão restritas às CpGs (cytosine-phosphate-guanine), onde elas antecedem uma guanina (G) na direção de 5'. Vale lembrar que o DNA é formado por 4 nucleotídeos e portanto existem 16 possibilidades para se formar um par em sequência, o que ajuda a identificar as ilhas CpGs, pois estas apresentam uma frequência maior desse par (CG) quando comparadas com outras regiões arbitrárias (Gibney and Nolan 2010).

3 Microarranjos

Microarranjos de DNA são arranjos de estruturas fixas de ácido nucleico, chamadas de sondas, cujos padrões foram definidos durante a construção ou depositados em um substrato sólido e plano, geralmente de vidro ou silício. Essas plataformas são utilizadas para investigar a quantidade de mRNA, ou genes expressos, presente na amostra biológica sob o experimento (experimento de hibridização). Atualmente, existe uma tendência em usar o sequênciamento de genes com o objetivo de desenvolver sondas e possibilitar a fabricação de microarranjos. (Scherer 2009)

3.1 Infinium MethylationEPIC BeadChip

O Infinium MethylationEPIC BeadChip é o novo chip da Illumina, sucessor do Illumina HumanMethylation450 (HM450) BeadChip, que cobria aproximadamente 450.000 CpGs. O novo chip cobre mais de 90% das CpGs de HM450 e um adicional de 413.743, somando mais de 850 mil ilhas. Isso é possível devido ao uso das sondas Infinium II, que necessita apenas de 2 sondas (beads) por Locus. Além disso, das 413.743 CpGs adicionais, 95% utilizam as novas sondas. A alta proporção de sondas do tipo II ocupa menos espaço, maximizando sua quantidade, porém reduz o número de amostras mensuradas pelo chip de 12 (HM450) para 8 (EPIC). (Pidsley et al. 2016)

Para cada ilha CpG, o chipe registra suas intensidades de metilado e não metilado, de modo que os níveis de metilação são obtidos a partir da seguinte forma:

$$\beta = \frac{M}{M+U}$$

Ta que M é a proporção de metilado e U é a proporção de não metilado. Outra técnica muito utilizada para medir o nível de metilação é dada por $Mvalue = log2(\frac{M}{U})$. É muito comum somar um α ao denominador de β , para evitar cenários de divisão por zero quando $M+U\longrightarrow 0$.

4 Pré-processamento

O fluxo de pré-processamento será feito seguindo o passo a passo descrito no artigo "A cross-package Biodonductor workflow for analysing methylation array data" (Maksimovic, Phipson, and Oshlack 2016), por meio das ferramentas dispostas no pacote Bioconductor (Huber et al. 2015), disponíveis para a linguagem R (R Core Team 2020). Os agoritmos são aplicados na matriz de p-valores, cujo cálculo será descrito na seção seguinte. Vale enfatizar que o controle de qualidade das amostras é vital para a análise dos dados, pois permite minimizar enviesamentos e ter mais confiança em alguma conclusão sobre o efeito da Covid-19 nos pacientes.

4.1 Matriz de p-valores

A matriz de p-valores é obtida comparando-se a distribuição das intensidades, para cada par de indivíduos e ilhas, com a distribuição do ruído de fundo (que por sua vez, foi calculado a partir das sondas de controle). Cada um dos ensaios (combinação de canais de cores) apresenta sua distribuição própria do ruído de fundo, bem como a intensidade de metilação dos indivíduos.

Como exemplo, tomemos um indivíduo qualquer presente no banco. O primeiro passo é filtrar as sondas de controle, em cada um dos tipos de ensaios, e em seguida obter os parâmetros de três distribuições normais $\mathcal{N}(2\mu, 2\sigma^2)$ (Red, Green, Green+Red),

onde μ é a mediana e σ^2 é o desvio absoluto mediano das intensidades para essas sondas. Após isso, devemos obter a intensidade de metilação total do indivíduo em cada ilha e calcular a probabilidade de cada uma dessas intensidades ser uma amostra da distribuição normal obtida no início.

4.2 Filtro das amostras

O primeiro filtro de qualidade é aplicado com o intúito de remover as amostras de baixa qualidade. Para cada indivíduo, vemos se a média dos p-valores é menor que um nível de significância α . Aqui, adotamos $\alpha=0.05$, por recomendação do artigo de referência.

4.3 Normalização quantílica

A normalização quantílica (Touleimat and Tost 2012) é uma técnica de préprocessamento que realiza diversas correções no conjunto de dados. Sua pipeline é composta, respectivamente, pelas etapas de controle de qualidade, filtro das sondas, correção de sinais e normalização quantílica baseada em subconjuntos. A etapa de controle de qualidade estuda os efeitos de laboratório para estimar a qualidade das sondas e das amostras, já a etapa de filtro consiste em remover as sondas cuja variação do nível de metilação pode ocorrer devido a variações genéticas. A etapa de correção de sinais aplica uma normalização quantílica suave para corrigir possíveis problemas de marcação e escaneamento dos canais de cores. Por fim, a última etapa aplica uma normalização robusta para corrigir possíveis enviesamentos, nos valores de betas, causados pelo uso dos dois tipos de ensaios (Inf I e Inf II) no chip do experimento.

4.4 Filtro das sondas

Nessa etapa, aplicou-se diversos filtros diferentes. O primeiro é mais simples, e cacula a média dos p-valores dos indivíduos, fixando-se ilha por ilha, e segue apenas com as CpG's que registrarem valores inferiores a $\alpha=0.01$. O segundo filtro tem como objetivo remover as sondas dos cromossomos X e Y, para evitar possíveis tendências de metilação dadas pelo sexo do paciente.

O terceiro filtro busca remover as sondas afetadas por SNPs (Single Nucleotide Polymorphism) em seus campos, para evitar possíveis enviesamentos, pois o nível de metilação captado pelo sinal pode ser decorrente de CpGs polimórficas que sobrepuseram regiões de SNPs. Por último, é importante remover as sondas que demonstraram ser reativo-cruzadas, ou em inglês, cross-reactive, pois as mesmas se ligam a múltiplos trechos do genoma. (Chen et al. 2013)

5 Aprendizado de Máquina não Supervisionado

Falar sobre o que é aprendizado não supervisionado...

Com a matriz final dos betas pré-processados, podemos calcular a matriz de dissimilaridade entre os indivíduos por meio da distância euclidiana, dada pela fórmula $D(X,Y) = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} (x_i - y_i)^2}$, onde n é o número total de CpGs e X e Y são os vetores de betas de dois indivíduos.

Para escolher o número de grupos, em cada um dos métodos, utilizaremos as técnicas de Silhueta e Gráfico de Elbow.

- Silhueta: Dado um conjunto de clusteres Λ , temos que a silhueta da observação i presente no cluster λ_k é dada por $s_{i\lambda_k} = \frac{b_i a_i}{max(b_i, a_i)}$, onde a_i é a dissimilaridade de i com relação aos elementos do cluster λ_k (que o contém) e b_i é a menor dissimilaridade de i com relação aos elementos de outro cluster λ , ou seja, $b_i = min_{\lambda \neq \lambda_k} d(i, \lambda)$ (Rousseeuw 1986). Temos evidência de formação de clusters quando a média desse score é superior a 0.4.
- Gráfico de Elbow: O Gráfico de Elbow é uma curva construída a partir da Soma de Quadrados Intra-cluster, cuja fórmula é dada por $WSS = \sum_{k=1}^K \sum_{i \in S_k} \sum_{j=1}^p (x_{ij} \bar{x}_{kj})^2$ ("What Is "Within Cluster Sum of Squares by Cluster" in k-Means" 2015). O melhor número de clusteres é obtido no ponto de maior inclinação da curva.

5.1 KMEANS

- 2.1) Melhor número de clusters via elbow e silhueta
- 2.2) Modelagem

5.2 PAM

- 3.1) Melhor número de clusters via elbow e silhueta
- 3.2) Modelagem

Referências

- Chen, Yi-an, Mathieu Lemire, Sanaa Choufani, Darci T. Butcher, Daria Grafodatskaya, Brent W. Zanke, Steven Gallinger, Thomas J. Hudson, and Rosanna Weksberg. 2013. "Discovery of Cross-Reactive Probes and Polymorphic CpGs in the Illumina Infinium HumanMethylation450 Microarray." *Epigenetics* 8 (2): 203–9. https://doi.org/10.4161/epi.23470.
- Gibney, E R, and C M Nolan. 2010. "Epigenetics and Gene Expression" 105 (1): 4–13. https://doi.org/10.1038/hdy.2010.54.
- Huber, W., V. J. Carey, R. Gentleman, S. Anders, M. Carlson, B. S. Carvalho, H. C. Bravo, et al. 2015. "Orchestrating High-Throughput Genomic Analysis with Bioconductor." *Nature Methods* 12 (2): 115–21. http://www.nature.com/nmeth/journal/v12/n2/full/nmeth.3252.html.
- Illumina. 2017. "An Introduction to Next-Generation Sequencing Technology," 16.
- Maksimovic, Jovana, Belinda Phipson, and Alicia Oshlack. 2016. "A Cross-Package Bioconductor Workflow for Analysing Methylation Array Data." F1000Research 5 (June): 1281. https://doi.org/10.12688/f1000research.8839.1.
- Moura, Manuel Castro de, Veronica Davalos, Laura Planas-Serra, Damiana Alvarez-Errico, Carles Arribas, Montserrat Ruiz, Sergio Aguilera-Albesa, et al. 2021. "Epigenome-Wide Association Study of COVID-19 Severity with Respiratory Failure." *EBioMedicine* 66 (April): 103339. https://doi.org/10.1016/j.ebiom.2021.103339.
- Pidsley, Ruth, Elena Zotenko, Timothy J. Peters, Mitchell G. Lawrence, Gail P. Risbridger, Peter Molloy, Susan Van Djik, Beverly Muhlhausler, Clare Stirzaker, and Susan J. Clark. 2016. "Critical Evaluation of the Illumina MethylationEPIC BeadChip Microarray for Whole-Genome DNA Methylation Profiling." Genome Biology 17 (1). https://doi.org/10.1186/s13059-016-1066-1.
- R Core Team. 2020. R: A Language and Environment for Statistical Computing. Vienna, Austria: R Foundation for Statistical Computing. https://www.R-project.org/.
- Rousseeuw, Peter J. 1986. "Silhouettes: A Graphical Aid to the Interpretation and Validation of Cluster Analysis."
- Scherer, Andreas. 2009. Batch Effects and Noise in Microarray Experiments: Sources and Solutions. 1st ed. Wiley.
- Touleimat, Nizar, and Jörg Tost. 2012. "Complete Pipeline for Infinium Human Methylation 450k BeadChip Data Processing Using Subset Quantile Normalization

for Accurate DNA Methylation Estimation." Epigenomics~4~(3):~325-41.~https://doi.org/10.2217/epi.12.21.

"What Is "Within Cluster Sum of Squares by Cluster" in k-Means." 2015. *Data Science, Analytics and Big Data Discussions*. https://discuss.analyticsvidhya.com/t/what-is-within-cluster-sum-of-squares-by-cluster-in-k-means/2706.