テンソル同時分解の拡張によるオミクスデータの統合

東京医科歯科大学難治疾患研究所 阿部興

名古屋大学大学院医学系研究科/東京医科歯科大学難治疾患研究所 島村徹平

1 はじめに

生命科学の分野においては、生体内に存在する分子を網羅的に観測することが可能になった。これらは考察される対象の分子(これをモダリティと呼ぶことにする)が遺伝子であればゲノミクス、転写物であればトランスクリプトミクス、代謝物であればメタボロミクスといった様々な分野があり、総称としてはオミクス (omics) データと呼ばれる。中でも、ある 1 つのサンプルに対し複数のモダリティを計測するマルチオミクスデータは、生命現象についての豊富な情報を持つものとして注目されている。一方で、マルチオミクスデータをどのように分析すべきかは未だ議論が続いている。

複数のモダリティをまたいだ分析を難しくする原因の一つとして, 計測に関わる現実的な制約のために, 対応があるサンプルとないサンプルが混在する semi-paired なデータが多く見られることがあげられる [1]. また, あるモダリティは計数データ, あるモダリティは連続値のデータといった形で, データの分布が大きく変わることも統一的な分析を難しくしている.

Abe & Shimamura (2023) は NMF を拡張し、多次元のデータを柔軟に分析するモデルとして、unified non-negative matrix factorization (UNMF) を提案した [2]. しかし、UNMF ではポアソン分布を仮定していたため、本報告ではより幅広いクラスのデータを柔軟にあつかえる枠組みについて考察する.

2 モデルと推定アルゴリズム

2.1 概要

確率モデルとしての定式化の前に、まず我々が提案する手法の概要を、そのモチベーションが理解できるように述べたい。簡単のため、3 階のテンソル $Y=(y_{i,j,k})$ を考える。ここでは単に添字(i,j,k) を定めたとき値が1つに決まるような変数(多次元配列)という意味でテンソルという語を用いる。さらに $\operatorname{vec}(Y)$ を適当な順番で Y のすべての要素をベクトルに配置する作用素とする。CP 分解(正準分解や並行因子分解とも呼ばれる)では各要素が次を満たすような行列 $V^{(k)}$ (k=1,2,3) を作る。

$$y_{ijk} \approx \sum_{r} v_{ir}^{(1)} v_{jr}^{(2)} v_{kr}^{(3)}.$$

添字 i,j,k のそれぞれの作る集合, ξ_1,ξ_2,ξ_3 をそれぞれワンホットエンコーディングでダミー変数とした行列 を X, その (n,d) 成分を x_{nd} とすると, この式は次のように書き換えられる.

$$y_n \approx \sum_r \prod_{d=1}^D v_{dr}^{x_{nd}} \tag{1}$$

ここで

$$V = (v_{dl}) = \begin{pmatrix} v^{(1)} \\ v^{(2)} \\ v^{(3)} \end{pmatrix}$$

とした. この表現は図 1 に示す tidy format [3] の利便性と対応しており、添え字の数が増えた場合、または重複や欠損値が発生する場合でも一貫して扱える. 図 1 中の ξ で示した変数はすべてダミー変数化して計画行列 X を構成する.

また x_{nd} において, モダリティとの 2 次の交互作用項を考えることはモダリティごとに変化することを許すことと同値である. 例えば, 行の軸では対応があるが列の軸では対応のない行列を分析するときは, 次のように

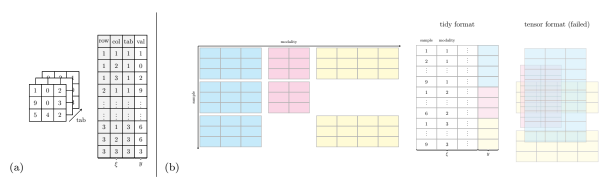


図 1 semi-pared なデータの統合. (a) 多次元配列は右に示す形式 (tidy-format) でも表現できる. (b) 多次元配列の形式での対応づけが難しいデータを tidy-format で保存できる. ここで白いセルは欠測を意味する.

列ダミーとモダリティの交互作用項を考える.

$$\begin{aligned} y_{ijk} &\approx \sum_{l} \prod_{d=1}^{D} v_{dl}^{x_{nd}} \\ &= \sum_{l} v_{il}^{(1)} v_{jkl}^{(2)} v_{kl}^{(3)} \quad \text{when } X \text{ consisiting from } \xi_1, \, \xi_2 \cdot \xi_3, \, \text{and } \xi_3 \end{aligned}$$

実際にはこれ以外にも様々な x_{nd} を考え得る. このこともまた semi-paired なデータの分析にとって有益である.

2.2 モデル

次のデータ生成過程を考える.

$$y_n = A_{m(n)}(z_n), \quad z_n \mid V, \lambda \sim \mathcal{N}\left(z_n \mid \sum_{l=1}^L \prod_{d=1}^D v_{dl}^{x_{ndm}}, \lambda_m^{-1}\right)$$

$$\lambda \sim \mathcal{G}(\lambda \mid a, b)$$
(2)

ここで $V=(v_{cll})$ は $D\times L$ 行列, $\mathcal{G}(x|a,b)$ は形状パラメータとレートパラメータがそれぞれ a と b のガンマ 分布を表す。また z_n , $A_m(z)$, m(n) という新しい記号を導入した。これらはモダリティによって y の取りうる値の範囲が明確に変わる場合を考えるためのものである。例を上げると,データに負の値が生じないことが明らかなとき 0 を 1 と予測することと-1 と予測することは対称に評価できない。そのため,分布の台の変化に対応すべく,次の中間的な変数 z_n を考える。関数 $A_m(x)$ は次のいずれかから分析者が選択する。

y_m が実数(連続)値をとるとき:

$$A_m(x) = x.$$

y_m が非負のとき:

$$A_m(x) = \begin{cases} x, & x > 0 \\ 0 & x \le 0 \end{cases}.$$

• y_m が 2 値 (0 or 1) のとき:

$$A_m(x) = 1(x).$$

m(n) は n をモダリティ m(n) にマップする関数とした。これにより複数のモダリティを考慮し、各モダリティの分布を変更できる。

また v_{dl} の事前分布については、次のように非負制約の有無によって使い分ける.

$$v_{dl} \sim \mathcal{N}(v_{dl}|0,\tau^{-1}),$$
 (非負のとき), (3)

$$v_{dl} \sim T \mathcal{N}(v_{dl}|0,\tau^{-1}),$$
 (負の値を許すとき). (4)

ここで $TN(x|\mu,\sigma^2)$ は 0 で左側を切断された正規分布である. この切断正規分布は次のように書ける.

$$\mathcal{TN}(x|\mu,\sigma^2) \propto \mathcal{N}(x|\mu,\sigma^2) \mathbb{1}(x)$$

ここで 1(x) は次の指標関数とした.

$$1 \! 1(x) = \begin{cases} 1 & x > 0 \\ 0 & x \le 0 \end{cases}.$$

非負制約の有無は v_{cl} ごとに設定できるとしてもこの節の議論に矛盾は生じないが、我々の実装では指定された 1 つの変数のみに負の値を許すことにした。これは $1=(-1)\times(-1)$ によって解釈が煩雑になるのを避けるためである。

ここまで述べたモデルに基づき v_{dl} についての対数尤度関数 $\ell(v_{dl})$ は次のように書ける.

$$\ell(v_{dl}) = \sum_{n=1}^{N} \log p(z|V, X)$$

$$= \sum_{n=1}^{N} \left(-\frac{\lambda}{2} \left\{ z_n - \sum_{l=1}^{L} \prod_{d=1}^{D} v_{dl}^{x_{nd}} \right\}^2 \right) + C$$

$$= -\sum_{n=1}^{M} \frac{h_{dlm}}{2} \left(v_{dl}^2 - 2v_{dl} \frac{\eta_{dlm}}{h_{dlm}} \right) + C.$$

ここでは v_{dl} に依存しない項を C とまとめて置き, η_{dl} と h_{dl} は次のように置いた.

$$\eta_{dl} = \sum_{n} x_{nd} \prod_{d' \neq d} v_{dl}^{x_{ndm}} \left(z_n - \sum_{l' \neq l} \prod_{d' \neq d} v_{dl}^{x_{nd}} \right)$$
 (5)

$$h_{dl} = \sum_{n} \lambda x_n \prod_{d' \neq d} v_{dl}^{2x_{nd}}.$$
 (6)

2.3 変分ベイズ法

この節では変分 EM アルゴリズム [4] に基づき、提案モデルについての推定量を導出する。本研究では平均場近似の仮定を置く。すなわち、近似事後分布が互いに独立とした下でカルバックライブラ情報量の意味で事後分布を近似する $q(v_{dl})$ と $q(\lambda)$ を求める。また変分事後分布による x の期待値を $\langle x \rangle$ と表記する。 v_{dl} についての変分事後分布として次を得る。

$$q(v_{dl}) = \begin{cases} \mathcal{N}(\mu_{dl}, \sigma_{dl}) & \text{when the prior of } v_{dl} \text{ is not truncated} \\ \mathcal{T}\mathcal{N}(\mu_{dl}, \sigma_{dl}) & \text{when the prior of } v_{dl} \text{ is truncated,} \end{cases}$$
 (7)

ここで μ_{dl} と σ_{dl} は次のように置いた.

$$\mu_{dl} = \frac{\langle \eta_{dl} \rangle}{\langle h_{dl} \rangle + \tau / \langle \lambda \rangle},$$
$$\sigma^2 = (\tau + \langle h_{dl} \rangle)^{-1}.$$

λ についての変分事後分布として次を得る.

$$q(\lambda) = \mathcal{G}\left(N/2\eta_{dl}, \left(\sum_{m} h_{dl} + \tau\right)/2\right). \tag{8}$$

変分ベイズ法の更新式で必要な各確率変数の期待値は次の通りである.

$$\langle v_{dl} \rangle = \mu_{dl} + \sigma_{dl} \phi(-\mu_{dl}/\sigma_{dl})/\Phi(-\mu_{dl}/\sigma_{dl}),$$

$$\langle v_{dl}^2 \rangle = \mu_{dl}^2 + \sigma_{dl}^2 + \mu_{dl} \sigma_{dl} \phi(-\mu_{dl}/\sigma_{dl})/\Phi(-\mu_{dl}/\sigma_{dl}),$$

$$\langle \lambda \rangle = (N\langle \eta_{dl} \rangle)/(\langle h_{dl} \rangle + \tau).$$

ここで $\phi(x)$ と $\Phi(x)$ をそれぞれ標準正規分布の確率密度関数、分布関数とした.

潜在変数 z_n , についての期待値は Monte-Carlo 積分で評価する. すなわち, z_n の Monte-Carlo サンプルを特に \tilde{z}_n と書くことにすると, \tilde{z}_n を次の変分事後分布から疑似乱数でサンプルする.

y_n が実数(連続)値をとるとき:

$$z_n = y_n$$
 (with probability 1)

y_n が非負のとき:

$$q(-z_n) = \begin{cases} \mathcal{TN}(-z_n | -f_n, \sigma_n^2) & y_n = 0, \\ z_n = y_n \text{ with probability } 1 & y_n > 0 \end{cases}$$
 (9)

• y_n が 2 値 (0 or 1) のとき:

$$q(-z_n) = \begin{cases} \mathcal{T}\mathcal{N}(-z_n|-f_n,\sigma_n^2) & y_n = 0, \\ \mathcal{T}\mathcal{N}(z_n|f_n,\sigma_n^2) & y_n = 1 \end{cases}$$
(10)

要約すると, 近似事後分布を実現するアルゴリズムは次のようになる

- 変分 E ステップ: 式 9–10 を用いて \tilde{z}_n をサンプルする
- 変分 M ステップ: 式 7 を用いて $q(v_{dl})$ を,式 8 を用いて $q(\lambda)$ を更新する.

当日は推定量の性質を評価するシミュレーションと, 実際的なデータ分析事例をあわせて報告する.

参考文献

- [1] Heumos L, Schaar AC, Lance C, et al. (2023). Best practices for single cell analysis across modalities. Nature Review Genetics, 24, 550-572.
- [2] Abe K & Shimamura T. (2023). UNMF: A unified non-negative matrix factorization for multidimensional omics data. *Briefings in Bioinformatics*. 24 (5), bbad253.
- [3] Wickham H. (2019). Advanced R, second edition. Chapman and Hall/CRC.
- [4] Jordan MI, Ghahramani Z, Jaakkola TS & Saul LK. (1999). An introduction to variational methods for graphical models. *Machine learning*, 37(2), 183-233.