Clasificador diseasecodes TCGA. Red neuronal con 1.000 sondas de mayor variabilidad

Alberto Joven Álvarez

16 de noviembre, 2022

Índice

1	List	ca de librerías empleadas	2					
2	Pla	Planteamiento general del trabajo						
	2.1	Tabla de códigos de tumor del proyecto TCGA						
	2.2	Tabla con los códigos de las muestras	4					
	2.3	Detalle de las muestras descargadas para el estudio	Ę					
3	Des	scarga de los datos	Ę					
	3.1	Obtención de los beta_values	Ę					
	3.2	Tratamiento de los datos faltantes	6					
	3.3	Construcción de Data Frame con los fenotipos de las muestras	7					
	3.4	Granges con las anotaciones de las sondas	10					
	3.5	Construcción del objeto Summarized Experiment	10					
4	Sele	ección de las 1.000 sondas con mayor variabilidad	10					
	4.1	Exclusión de sondas problemáticas de acuerdo a (Price et al. 2013) y (Zhou, Laird, y Shen 2017)	10					
	4.2	Selección de las 1.000 sondas de mayor desviación estándar	11					
	4.3	Desglose de las muestras en los grupos train y test	13					
5	Aná	álisis gráfico previo de los beta-values	15					
	5.1	Gráfico previo Rtsne	15					
	5.2	Gráfico revisión normalidad de las sondas	16					
	5.3	Histograma de los valores beta	17					

6	El clasificador RED neuronal								
	6.1	Desglose de las sondas de acuerdo al tipo de sonda	18						
	6.2	Formulación del modelo	19						
	6.3	Validación cruzada para determinar la capacidad predictiva del modelo	20						
	6.4	Predicción con lo valores test utilizando el modelo con epoch 40 seleccionado	21						
7	Ent	renamiento de la red usando las betas ajustadas con ComBat	27						
	7.1	Ajuste de los valores betas del subset train con la función Combat $\dots \dots \dots \dots$	27						
	7.2	Entrenamiento del modelo con los nuevos valores ajustados $\dots \dots \dots \dots \dots \dots$	28						
	7.3	Evaluación del modelo	28						
8	Pru	eba algoritmo randomforest	29						
	8.1	Extracción de los valores betas y fenotipos correspondientes	29						
	8.2	Algoritmo randomforest	29						
В	ibliog	grafía	33						
1	\mathbf{L}	ista de librerías empleadas							
li li li li li li	brar brar brar brar brar brar	y(knitr) y(dplyr) y(readr) y(curatedTCGAData) y(TCGAutils) y(IlluminaHumanMethylation450kanno.ilmn12.hg19) y(FDb.InfiniumMethylation.hg19) y(impute) y(SummarizedExperiment)							

2 Planteamiento general del trabajo

Se plantea como pregunta inicial de interés biológico:

library(GEOquery)
library(caret)
library(FactoMineR)
library(factoextra)
library(Rtsne)
library(ggplot2)
library(keras)
library(sva)

library(randomForest)

¿Es posible entrenar una red neuronal para que a partir de los datos de posiciones metiladas de una muestra sea capaz de identificar a qué categoría de tejido pertenece clasificándola en una de las 34 clases de tumores que establece el proyecto The Cancer Genome Atlas o bien considerarla como muestra no tumoral?

Este trabajo se inspira en el artículo (Capper et al. 2018) que propone un clasificador Machine Learning para la determinación del tipo de tumor del SNC a partir de los datos de metilación (betavalues) de las 1000 sondas del array Illumina 450k que presentan una mayor variabilidad. También ha servido de guía el planteamiento descrito en (Maros et al. 2020) que expone una aplicación general de esa metodología.

En breve síntesis el trabajo ha consistido en:

- 1. Descarga de los datos: desde el repositorio del Broad Institute GDAC Firehouse se descargaron todos los análisis del proyecto TCGA con datos de metilación obtenidos con sondas Illumina 450k.
- 2. Se construye un objeto R Summarized Experiment a partir de los valores betas de todos los estudios, una vez suprimidas las sondas con más de un 10% de muestras con valor ausente.
- 3. Se eliminan las sondas previsiblemente problemáticas de acuerdo con los trabajos (Price et al. 2013) y (Zhou, Laird, y Shen 2017).
- 4. Se seleccionan las muestras con códigos TCGA: 1 "Primary Solid Tumor" y 03 "Primary Blood Derived Cancer-Peripheral Blood" (TB).
- 5. Se desglosan las muestras en los grupos train y test (75% y 25%) utilizando la librería *caret* (Kuhn 2017).
- 6. Se calcula la desviación estándar de las sondas, seleccionándose las 1000 sondas con mayor variabilidad.
- 7. Análisis gráfico previo: se muestran los gráficos de componentes principales y la técnica t-SNE (Stochastic Neighbor Embedding), así como los histogramas las sondas con mayor variabilidad, para ello empleo el grupo de sondas de mayor variabilidad y el grupo de muestras *train*.
- 8. Se diseña el algoritmo Red Neuronal y se evalúa mediante cross-validation entrenando tan solo con las muestras *train*.
- 9. Se selecciona el algoritmo de mejor resultado y se evalúa con las muestras test.
- 10. Se entrena un algoritmo random Forest y se evalúa su grado de acierto.

2.1 Tabla de códigos de tumor del proyecto TCGA

El detalle de los códigos de tumor del TCGA usados en este cuaderno es:

read.delim("C:/TFM UOC/R/codigos_tumores.txt", sep="\t") %>% kable()

CODICO	DECCRIDCION
CODIGO	DESCRIPCION
ACC	Adrenocortical carcinoma
BLCA	Bladder Urothelial Carcinoma
BRCA	Breast invasive carcinoma
CESC	Cervical squamous cell carcinoma and endocervical adenocarcinoma
CHOL	Cholangiocarcinoma
CNTL	Controls
COAD	Colon adenocarcinoma
DLBC	Lymphoid Neoplasm Diffuse Large B-cell Lymphoma
ESCA	Esophageal carcinoma
GBM	Glioblastoma multiforme
HNSC	Head and Neck squamous cell carcinoma
KICH	Kidney Chromophobe
KIRC	Kidney renal clear cell carcinoma
KIRP	Kidney renal papillary cell carcinoma
LAML	Acute Myeloid Leukemia
LGG	Brain Lower Grade Glioma
LIHC	Liver hepatocellular carcinoma
LUAD	Lung adenocarcinoma
LUSC	Lung squamous cell carcinoma

CODIGO	DESCRIPCION
MESO	Mesothelioma
OV	Ovarian serous cystadenocarcinoma
PAAD	Pancreatic adenocarcinoma
PCPG	Pheochromocytoma and Paraganglioma
PRAD	Prostate adenocarcinoma
READ	Rectum adenocarcinoma
SARC	Sarcoma
SKCM	Skin Cutaneous Melanoma
STAD	Stomach adenocarcinoma
TGCT	Testicular Germ Cell Tumors
THCA	Thyroid carcinoma
THYM	Thymoma
UCEC	Uterine Corpus Endometrial Carcinoma
UCS	Uterine Carcinosarcoma
UVM	Uveal Melanoma

2.2 Tabla con los códigos de las muestras

El detalle de los códigos de las muestras TCGA usados en este cuaderno es:

read.table("C:/TFM UOC/R/codigos_muestras.txt", head=TRUE, sep="\t") %>% kable()

Code	Definition	Short.Letter.Code
1	Primary Solid Tumor	TP
2	Recurrent Solid Tumor	TR
3	Primary Blood Derived Cancer - Peripheral Blood	TB
4	Recurrent Blood Derived Cancer - Bone Marrow	TRBM
5	Additional - New Primary	TAP
6	Metastatic	${ m TM}$
7	Additional Metastatic	TAM
8	Human Tumor Original Cells	THOC
9	Primary Blood Derived Cancer - Bone Marrow	TBM
10	Blood Derived Normal	NB
11	Solid Tissue Normal	NT
12	Buccal Cell Normal	NBC
13	EBV Immortalized Normal	NEBV
14	Bone Marrow Normal	NBM
15	sample type 15	15SH
16	sample type 16	16SH
20	Control Analyte	CELLC
40	Recurrent Blood Derived Cancer - Peripheral Blood	TRB
50	Cell Lines	CELL
60	Primary Xenograft Tissue	XP
61	Cell Line Derived Xenograft Tissue	XCL
99	sample type 99	99SH

En este trabajo usaré solo las muestras de códigos 01 Primary Solid Tumor (TP), 03 Primary Blood Derived Cancer - Peripheral Blood (TB).

2.3 Detalle de las muestras descargadas para el estudio

```
read_delim("C:/TFM UOC/R/muestras.txt", delim = "\t",
    escape_double = FALSE, col_types = cols(TP = col_integer()),
    trim_ws = TRUE) %>% kable()
```

title assay	1-TP	3-TB	Total
ACC Methylation-20160128 assays	80	0	80
BLCA Methylation-20160128 assays	412	0	412
BRCA_Methylation_methyl450-20160128_assays	783	0	783
CESC_Methylation-20160128_assays	307	0	307
CHOL_Methylation-20160128_assays	36	0	36
COAD_Methylation_methyl450-20160128_assays	293	0	293
DLBC_Methylation-20160128_assays	48	0	48
ESCA_Methylation-20160128_assays	185	0	185
GBM_Methylation_methyl450-20160128_assays	140	0	140
HNSC_Methylation-20160128_assays	528	0	528
KICH_Methylation-20160128_assays	66	0	66
KIRC_Methylation_methyl450-20160128_assays	319	0	319
KIRP_Methylation_methyl450-20160128_assays	275	0	275
LAML_Methylation_methyl450-20160128_assays	0	194	194
LGG_Methylation-20160128_assays	516	0	516
LIHC_Methylation-20160128_assays	377	0	377
LUAD_Methylation_methyl450-20160128_assays	458	0	458
LUSC_Methylation_methyl450-20160128_assays	370	0	370
MESO_Methylation-20160128_assays	87	0	87
OV_Methylation_methyl450-20160128_assays	10	0	10
PAAD_Methylation-20160128_assays	184	0	184
PCPG_Methylation-20160128_assays	179	0	179
PRAD_Methylation-20160128_assays	498	0	498
READ_Methylation_methyl450-20160128_assays	98	0	98
SARC_Methylation-20160128_assays	261	0	261
SKCM_Methylation-20160128_assays	105	0	105
STAD_Methylation_methyl450-20160128	395	0	395
$TGCT_Methylation-20160128_assays$	134	0	134
THCA_Methylation-20160128_assays	503	0	503
THYM_Methylation-20160128_assays	124	0	124
UCEC_Methylation_methyl450-20160128_assays	431	0	431
UCS_Methylation-20160128_assays	57	0	57
${\it UVM_Methylation-20160128_assays}$	80	0	80
Total	8339	194	8533

3 Descarga de los datos

3.1 Obtención de los beta_values

El código empleado para la descarga de los datos fue:

```
estudios <- curatedTCGAData(
   diseaseCode = c("ACC", "BLCA"), assays = "Methyl*", version = "1.1.38", dry.run = FALSE
)</pre>
```

Sucesivamente se descargaron los 33 códigos de tumor que se han detallado anteriormente (en el ejemplo de código solo estan los códigos **ACC** y **BLCA**).

Con el código siguiente se extrajo uno a uno la información (objetos) contenida en las descargas anteriores. Este código se ejecuta para cada uno de los 33 assays expuestos en la primera columna de la tabla anterior:

```
matriz1 <- assays(estudios)
matriz1 <- matriz1[["BLCA_Methylation-20160128"]]
matriz1 <- as.matrix(matriz1)

matriz2 <- assays(estudios)
matriz2 <- matriz2[["ACC_Methylation-20160128"]]
matriz2 <- as.matrix(matriz2)</pre>
```

El paso siguiente fue unir sucesivamente una a una (en otro caso daba error) las matrices con los valores betas con cbind:

```
matriz <- cbind(matriz1, matriz2)
rm(matriz1, matriz2)

matriz <- cbind(matriz, matriz3)
rm(matriz3)</pre>
```

3.2 Tratamiento de los datos faltantes

Tratamiento de los valores faltantes **NAs**: se eliminaron las sondas con más del 10% de las observaciones NAs, quedan 395319:

```
matriz2 <- matriz[nas < 9707 * 0.1, ]
```

El resto de valors faltantes se imputaron con la función *impute* de la librería del mismo nombre, que utiliza el nearest neighbor averaging para su cálculo. Se divide la matriz de datos en 9 tramos para posibilitar el cálculo y, una vez calculada la estimación de lo valores faltantes, se vuelven a unir. El código utilizado fue:

```
library(impute)

matriz3 <- matriz2[ , 1:1000]
matriz4 <- matriz2[ , 1001:2000]
matriz5 <- matriz2[ , 2001:3000]
matriz6 <- matriz2[ , 3001:4000]
matriz7 <- matriz2[ , 4001:5000]
matriz8 <- matriz2[ , 5001:6000]
matriz9 <- matriz2[ , 6001:7000]
matriz10 <- matriz2[ , 7001:8000]
matriz11 <- matriz2[ , 8001:9000]
matriz12 <- matriz2[ , 9001:9707]</pre>
```

3.3 Construcción de Data Frame con los fenotipos de las muestras

El Data.Frame con los fenotipos de las muestras lo construyo manualmente. Los campos a incorporar son:

- 1. Nombre de las muestras: el bar-code que identifica cada muestra en la matriz con los beta-values.
- 2. Bar-code: El bar-code de identificación de las muestras.
- 3. El identificador de individuo (los 12 primeros caracteres del bar-code).
- 4. Categoría: es el tipo de muestra: 01 Tumor primario, 11 Tejido normal etc...
- 5. type: es la descripción del tumor extraída de los datos de fenotipos de cada ensayo: Histological Type
- 6. disease_code: tipo de tumor extraído de lkos datos de fenotipos de cada ensayo.
- 7. assay: identifica el ensayo.
- 8. label: si la muestra es tumoral, figura el identificador del ensayo. Si la muestra no es tumoral, código de muestra "11" figura la categoría "Control".

```
# Se carga la matriz con todos los datos betas de todos los ensayos descargados:
# sus columnas están rotuladas con los bar-codes.
load("G:/TFM UOC/datos/matriz.Rda")
# Se cargan los objetos MultiassayExperiment descargados anteriormente
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_1")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_2")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_3")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_4")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_5")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_6")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_7")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_8")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_9")
load(file="G:/TFM UOC/estudios/estudios_10")
# Los bar-codes y los 12 primeros caracteres de los mismos
# forman los dos primeros campos.
etiqueta <- data.frame(bar_code = colnames(matriz),</pre>
```

```
sujeto=substring(colnames(matriz), 1, 12))
etiqueta$categoria <- substring(colnames(matriz), 14,15) %>% as.factor()
# para añadir el histological_type y el disease_code
fenotipos1 <- colData(estudios)</pre>
fenotipos2 <- colData(estudios_2)</pre>
fenotipos3 <- colData(estudios 3)</pre>
fenotipos4 <- colData(estudios_4)</pre>
fenotipos5 <- colData(estudios_5)</pre>
fenotipos6 <- colData(estudios_6)</pre>
fenotipos7 <- colData(estudios_7)</pre>
fenotipos8 <- colData(estudios 8)</pre>
fenotipos9 <- colData(estudios_9)</pre>
fenotipos10 <- colData(estudios_10)</pre>
tipos1 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos1),</pre>
                      type = fenotipos1$histological_type,
                      disease_code=fenotipos1$admin.disease_code)
tipos2 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos2),</pre>
                      type = fenotipos2$histological_type,
                      disease_code=fenotipos2$admin.disease_code)
tipos3 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos3),</pre>
                      type = fenotipos3$histological_type,
                      disease_code=fenotipos3$admin.disease_code)
tipos4 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos4),</pre>
                      type = fenotipos4$histological type,
                      disease code=fenotipos4$admin.disease code)
tipos5 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos5),</pre>
                      type = fenotipos5$histological_type,
                      disease_code=fenotipos5$admin.disease_code)
tipos6 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos6),</pre>
                      type = fenotipos6$histological_type,
                      disease_code=fenotipos6$admin.disease_code)
tipos7 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos7),</pre>
                      type = fenotipos7$histological_type,
                      disease_code=fenotipos7$admin.disease_code)
tipos8 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos8),</pre>
                      type = fenotipos8$histological_type,
                      disease_code=fenotipos8$admin.disease_code)
tipos9 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos9),</pre>
                      type = fenotipos9$histological_type,
                      disease_code=fenotipos9$admin.disease_code)
tipos10 <- data.frame(sujeto = rownames(fenotipos10),</pre>
                       type = fenotipos10$histological_type,
                       disease_code=fenotipos10$admin.disease_code)
tipos <- rbind(tipos1, tipos2, tipos3, tipos4, tipos5, tipos6,
                tipos7, tipos8, tipos9, tipos10)
etiqueta <- merge(etiqueta, tipos, by="sujeto", all.x=TRUE)
# Para añadir el estudio assay
```

```
maps1 <- as.data.frame(sampleMap(estudios))</pre>
maps2 <- as.data.frame(sampleMap(estudios 2))</pre>
maps3 <- as.data.frame(sampleMap(estudios_3))</pre>
maps4 <- as.data.frame(sampleMap(estudios_4))</pre>
maps5 <- as.data.frame(sampleMap(estudios_5))</pre>
maps6 <- as.data.frame(sampleMap(estudios_6))</pre>
maps7 <- as.data.frame(sampleMap(estudios_7))</pre>
maps8 <- as.data.frame(sampleMap(estudios 8))</pre>
maps9 <- as.data.frame(sampleMap(estudios_9))</pre>
maps10 <- as.data.frame(sampleMap(estudios_10))</pre>
tipos_2 <- rbind(maps1, maps2, maps3, maps4, maps5, maps6,</pre>
                  maps7, maps8, maps9, maps10)
tipos_2$assay <- as.character(tipos_2$assay)</pre>
ensayos <- strsplit(tipos_2$assay, split="_")</pre>
ensayos <- lapply(ensayos, "[", 1) %>% unlist()
tipos_2$assay <- ensayos
# elimino duplicados en los indicadores de muestra
tipos_2 <- tipos_2[!duplicated(tipos_2$colname), c(1,3) ]</pre>
etiqueta <- merge(etiqueta, tipos_2, by.x="bar_code", by.y= "colname", all.x=TRUE)
rownames(etiqueta) <- etiqueta$bar_code</pre>
etiqueta$label <- etiqueta$assay</pre>
etiqueta$label[etiqueta$categoria == "11"] <- "Control"</pre>
# muestras puestas en el mismo orden que la matriz de expresión
etiqueta <- etiqueta[colnames(matriz), ]</pre>
table(etiqueta$assay, useNA="always")
table(etiqueta$label, useNA="always")
sum(colnames(matriz) != rownames(etiqueta))
sujetos <- unique(etiqueta$sujeto)</pre>
table(table(etiqueta$sujeto))
```

El data.frame etiqueta, al final tiene el siguiente aspecto (se traspone para mejor visualización:

```
etiqueta <- read.table("C:/TFM UOC/R/etiqueta.txt")
kable(t(etiqueta[1:2, ] ))</pre>
```

	TCGA-2F-A9KO-01A-11D-A38H-05	TCGA-2F-A9KP-01A-11D-A38H-05
bar_code	TCGA-2F-A9KO-01A-11D-A38H-05	TCGA-2F-A9KP-01A-11D-A38H-05
sujeto	TCGA-2F-A9KO	TCGA-2F-A9KP
categoria	1	1
type	muscle invasive urothelial carcinoma (pt2 or	muscle invasive urothelial carcinoma (pt2 or
	above)	above)
$disease_code$	e blca	blca
assay	BLCA	BLCA

	TCGA-2F-A9KO-01A-11D-A38H-05	TCGA-2F-A9KP-01A-11D-A38H-05					
label	BLCA	BLCA					

3.4 Granges con las anotaciones de las sondas

Se obtienen de las anotaciones de Illumina.

```
sondas <- get450k()
sondas <- sondas[rownames(matriz_sna)]</pre>
```

3.5 Construcción del objeto Summarized Experiment

```
data <- SummarizedExperiment::SummarizedExperiment(
   assays=S4Vectors::SimpleList(counts=matriz_sna),
   rowRanges = sondas,
   colData = etiqueta
)</pre>
```

4 Selección de las 1.000 sondas con mayor variabilidad

4.1 Exclusión de sondas problemáticas de acuerdo a (Price et al. 2013) y (Zhou, Laird, y Shen 2017)

4.1.1 Descarga de las anotaciones adicionales de las sondas

Se descargan las anotaciones adicionales de las sondas desde la documentación adicional de (Price et al. 2013)

```
elist <- getGEO("GSE42409")
GSE42409 <- elist[[1]] %>% featureData()
```

4.1.2 Supresión de sondas problemáticas

Se excluirán las sondas identificadas con:

- 1. Aquellas cuya denominación comienza con rs o ch: identificadas como SNP por las anotaciones de Illumina o que no están mapeadas al genoma.
- 2. Las que tienen en el fichero de anotación adicional de (Price et al. 2013) el campo Target CpG SNP no vacío.
- 3. Las que tiene más de una localización in silico de acuerdo al fichero de (Price et al. 2013).
- 4. Las que apuntan a ADN repetitivo según el fichero de (Price et al. 2013).

```
GSE42409_df <- GSE42409@data
GSE42409_df <- select(GSE42409_df, c(1,6,12,13,14))
nombres_sondas <- data.frame(sondas = row.names(data))</pre>
```

4.1.3 Selección de las muestras tipos 01 TP y 03 TB tumores primarios

```
codigos <- c("01", "03")
data_sondas_dep <- data_sondas_dep$categoria %in% codigos]</pre>
```

4.2 Selección de las 1.000 sondas de mayor desviación estándar

4.2.1 Cálculo desviaciones estandar

```
betas <- assay(data_sondas_dep, "counts")
sds <- apply(betas, 1, sd)
rowRanges(data_sondas_dep)$sd <- sds
save(data_sondas_dep, file="G:/TFM UOC/datos/Clasificador_variabilidad/data_sondas_dep_sd.Rda")</pre>
```

4.2.2 Selección de las 1000 sondas de mayor desviación estándar

```
selecciona_sondas <- function(data, n=10000){
   sds <- rowRanges(data)$sd
   orden <- order(sds, decreasing=TRUE)
   sds_o <- sds[orden][1:n]
   d <- data[names(sds_o)]
}

n = 1000

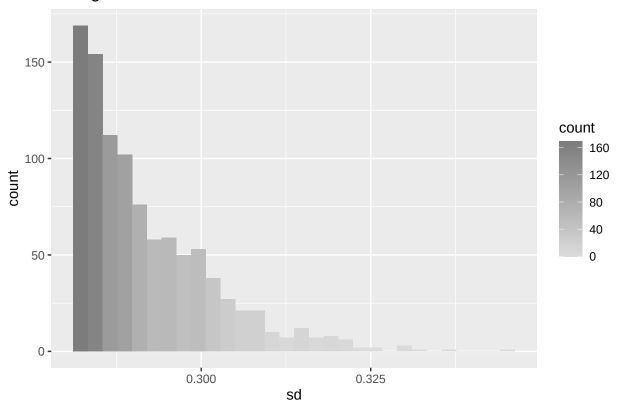
sondas_1000 <- selecciona_sondas(data_sondas_dep, n)
save(sondas_1000, file="G:/TFM UOC/datos/Clasificador_variabilidad/sondas_1000.Rda")</pre>
```

4.2.3 Distribución de las desviaciones tipicas

```
load(file="G:/TFM UOC/datos/Clasificador_variabilidad/sondas_1000.Rda")
sondas_1000
```

```
## class: RangedSummarizedExperiment
## dim: 1000 8533
## metadata(0):
## assays(1): counts
## rownames(1000): cg20148575 cg04039555 ... cg27408285 cg10146929
## rowData names(11): addressA addressB ... probeTarget sd
## colnames(8533): TCGA-2F-A9KO-01A-11D-A38H-05
     TCGA-2F-A9KP-01A-11D-A38H-05 ... TCGA-ZA-A8F6-01A-23D-A365-05
##
     TCGA-ZQ-A9CR-01A-11D-A398-05
## colData names(7): bar_code sujeto ... assay label
df <- rowRanges(sondas_1000)$sd</pre>
df <- data.frame(sd = df)</pre>
summary(df$sd)
##
      Min. 1st Qu. Median
                              Mean 3rd Qu.
                                               Max.
   0.2812 0.2843 0.2889 0.2919 0.2971 0.3441
ggplot(data = df , aes(x=sd)) +
  geom_histogram(aes( fill = ...count..), bins=30) +
  scale_fill_gradient(low="#DCDCDC", high = "#7C7C7C") +
  ggtitle("Histograma desviaciones estándar")
```

Histograma desviaciones estándar



4.3 Desglose de las muestras en los grupos train y test

Se desglosa el objeto summarized experiment que contiene todas las muestras, en dos, un grupo train con el 75 % de las muestras y un grupo test con el resto. Se usa la función createDataPartition de la librería caret.

```
set.seed(123)
etiqueta <- sondas_1000$label
in_train <- createDataPartition(etiqueta, p=0.75, list=FALSE) %>% as.vector()
train <- sondas 1000[ , in train]</pre>
test <- sondas_1000[ , -in_train]</pre>
train
## class: RangedSummarizedExperiment
## dim: 1000 6412
## metadata(0):
## assays(1): counts
## rownames(1000): cg20148575 cg04039555 ... cg27408285 cg10146929
## rowData names(11): addressA addressB ... probeTarget sd
## colnames(6412): TCGA-2F-A9KP-01A-11D-A38H-05
     TCGA-2F-A9KQ-01A-11D-A38H-05 ... TCGA-VQ-AA6K-01A-11D-A411-05
##
     TCGA-ZQ-A9CR-01A-11D-A398-05
## colData names(7): bar_code sujeto ... assay label
## class: RangedSummarizedExperiment
## dim: 1000 2121
## metadata(0):
## assays(1): counts
## rownames(1000): cg20148575 cg04039555 ... cg27408285 cg10146929
## rowData names(11): addressA addressB ... probeTarget sd
## colnames(2121): TCGA-2F-A9KO-01A-11D-A38H-05
     TCGA-2F-A9KW-01A-11D-A38H-05 ... TCGA-VQ-AA6F-01A-31D-A411-05
##
##
     TCGA-ZA-A8F6-01A-23D-A365-05
## colData names(7): bar_code sujeto ... assay label
comprueba <- function(data){</pre>
 f <- colnames(data) != data$bar_code</pre>
  sum(f)
}
comprueba(train)
## [1] 0
comprueba(test)
```

13

[1] 0

4.3.1 Tabla de distribución de muestras entre train y test

Se detalla la distribución entre los grupos train y test de las muestras.

	Train.Freq	Test.Freq	Total
ACC	60	20	80
BLCA	309	103	412
BRCA	588	195	783
CESC	231	76	307
CHOL	27	9	36
COAD	220	73	293
DLBC	36	12	48
ESCA	139	46	185
GBM	105	35	140
HNSC	396	132	528
KICH	50	16	66
KIRC	240	79	319
KIRP	207	68	275
LAML	146	48	194
LGG	387	129	516
LIHC	283	94	377
LUAD	344	114	458
LUSC	278	92	370
MESO	66	21	87
OV	8	2	10
PAAD	138	46	184
PCPG	135	44	179
PRAD	374	124	498
READ	74	24	98
SARC	196	65	261
SKCM	79	26	105
STAD	297	98	395
TGCT	101	33	134
THCA	378	125	503
THYM	93	31	124
UCEC	324	107	431
UCS	43	14	57
UVM	60	20	80

4.3.2 Tabla de ubicaciones de las sondas seleccionadas

Se detalla los cromosomas a los que se mapean las 1000 sondas seleccionadas.

```
rowRanges(train) %>% seqnames() %>% table()
```

```
##
##
                                                        chr9 chr10 chr11 chr12 chr13
          chr2
                 chr3
                       chr4
                              chr5
                                    chr6
                                           chr7
                                                 chr8
    chr1
                   52
                          36
                                                                 49
                                                                       35
                                                                              65
   chr14 chr15 chr16 chr17 chr18 chr19 chr20 chr21 chr22
                                                                     chrY
                                                              chrX
                                10
                                       25
                                             15
                                                               153
```

4.3.3 Tabla con la tipología de las sondas seleccionadas

El desglose de las sondas seleccionadas entre Tipo I (Green y Red) y Tipo II (Both)

```
rowRanges(train)$channel %>% table() %>% kable()
```

	Freq
Both	765
Grn	11
Red	224

4.3.4 Tabla con tipos de targets HIL en las sondas seleccionadas

```
elist <- getGEO("GSE42409")
GSE42409 <- elist[[1]] %>% featureData()

GSE42409$HIL_CpG_class[GSE42409$ID %in% names(train)] %>% table() %>% kable()
```

	Freq
HC	145
IC	208
ICshore	53
LC	324

5 Análisis gráfico previo de los beta-values

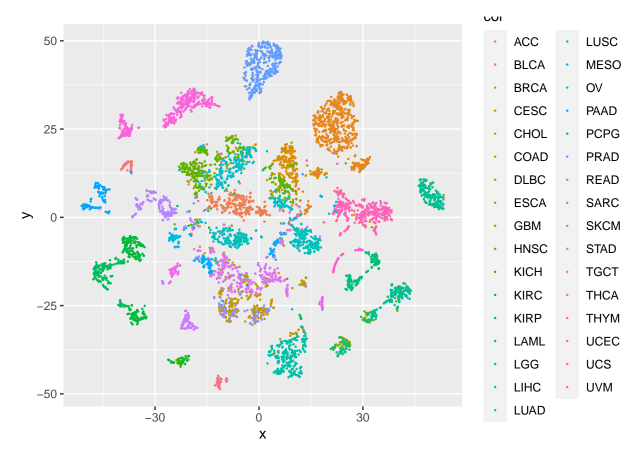
Se utilizan para construir los gráficos tan solo las muestras del grupo train.

```
train_data <- assay(train, "counts") %>% t()
label <- train$label %>% factor()
```

5.1 Gráfico previo Rtsne

Tan solo utilizaremos los datos train:

```
sed.seed=123
tsne <- Rtsne(train_data, partial_pca=TRUE, dims=2, perplexity=30, verbose =FALSE, max_iter=1000 )
# Gráfico por patologías
tsne_plot <- data.frame(x = tsne$Y[,1], y = tsne$Y[,2], col = label)
ggplot(tsne_plot) + geom_point(aes(x=x, y=y, color=col), size=0.2)</pre>
```



Muchos tumores aparecen claramente diferenciados en el gráfico, sin embargo, otros se presume que va a ser difícil de discriminar con la información contenida en los beta-values de las 1000 sondas seleccionadas.

5.2 Gráfico revisión normalidad de las sondas

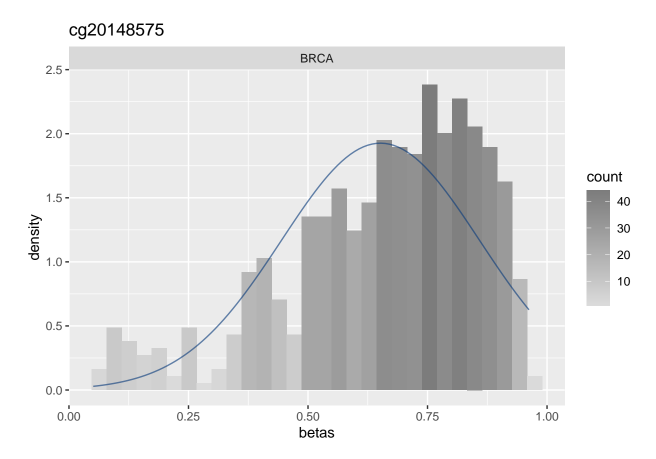
Se muestra el histograma de los valores betas de una sonda elegida aleatoriamente para las muestras del estudio BRCA

```
label_g <- as.character(label)
l <- label_g[label == "BRCA" ]

df <- data.frame(betas = train_data[ label == "BRCA" , sample(1:dim(train_data)[2], 1)], label = 1 )

ggplot(data = df , aes(x=betas)) +
    geom_histogram(aes(y=..density.., fill = ..count..)) +
    scale_fill_gradient(low="#DCDCDC", high = "#7C7C7C") +
    stat_function(fun=dnorm, colour="#0C3D7D9F", args=list(mean=mean(df$betas), sd = sd(df$betas))) +
    ggtitle(colnames(train_data)[1]) + facet_grid( . ~ df$label)</pre>
```

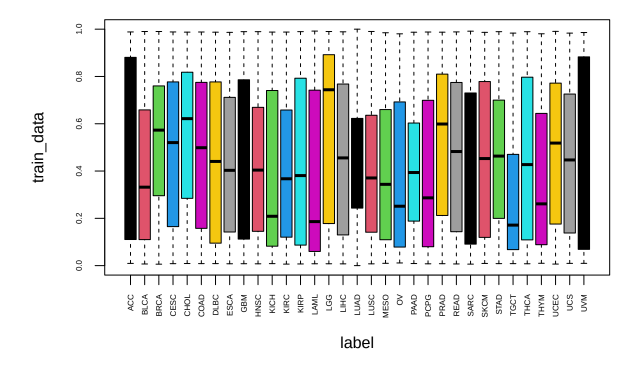
`stat_bin()` using `bins = 30`. Pick better value with `binwidth`.



No podemos presumir que los valores betas se distribuyan normalmente ni en el conjunto de todas las muestras ni dentro de cada tumor en particular. Esto sería un impedimento en una clasificador que utilizara la regresión logística, sin embargo no aparece como restricción ni en los algoritmos red neuronal ni random forest que son los que aplicaremos seguidamente.

5.3 Histograma de los valores beta

boxplot(train_data ~ label, cex.axis=0.5, las=3, col=palette("Polychrome 36"))



El histograma de valores betas por tumor (solo consideradas las 1000 sondas seleccionadas) muestra diferencias significativas entre los diferentes tumores, sin embrago el grupo de control representado en el séptimo lugar no se identifica o discrimina claramente con respecto al resto.

6 El clasificador RED neuronal

6.1 Desglose de las sondas de acuerdo al tipo de sonda

Se desglosan las sondas en los grupos "Green" y "Red", sondas tipo I y "Both" sondas tipo II de acuerdo a las anotaciones de Illumina 450k. También se preparan las etiquetas de las muestras (el tumor al que pertenecen) para poder incorporarse a la red neuronal: se convierte un factor (label) en un array con el procedimiento One-hot encoding.

```
train_data <- assay(train, "counts") %>% t()
label <- train$label %>% factor()
label_c <- to_categorical(as.integer(label))</pre>
```

Loaded Tensorflow version 2.9.2

```
tipos_sondas <- rowData(train)$channel %>% as.factor()
train_green_data <- train_data[ , tipos_sondas=="Grn"]
train_red_data <- train_data[ , tipos_sondas == "Red"]
train_both_data <- train_data[ , tipos_sondas =="Both"]</pre>
```

6.2 Formulación del modelo

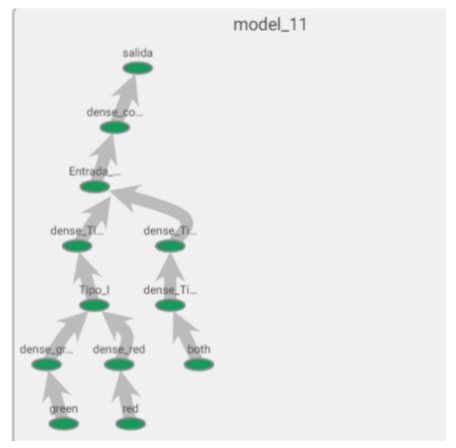
Código adaptado de (Chollet y Allaire 2018)

```
build_model <- function() {</pre>
  green <- layer_input(shape= dim(train_green_data)[[2]], name="green")</pre>
  red <- layer_input(shape= dim(train_red_data)[[2]], name="red")</pre>
  both <- layer_input(shape= dim(train_both_data)[[2]], name="both")
  salida green <- green %>%
    layer_dense(units=64, activation="relu", name ="dense_green")
  salida_red <- red %>%
    layer dense(units=64, activation="relu", name="dense red")
  salida_tipo_I <- layer_concatenate(list(salida_green, salida_red),</pre>
                                      name = "Tipo_I")
  tipo_I <- salida_tipo_I %>%
    layer_dense(units = 32, activation = "relu", name="dense_Tipo_I")
  tipo_II <- both %>%
    layer_dense(units=64, activation="relu", name="dense_Tipo_II_1") %>%
    layer_dense(units=32, activation="relu", name = "dense_Tipo_II_2")
  concatenated <- layer_concatenate(list(tipo_I, tipo_II), name="Entrada_Tipo_I_TipoII")</pre>
  salida <- concatenated %>%
    layer_dense(units=64, activation = "relu", name="dense_conjunta") %%
    layer_dense(units=34, activation = "softmax", name="salida")
  model <- keras_model(list(green, red, both), salida)</pre>
 model %>% compile(
    optimizer = "rmsprop",
    loss = "categorical_crossentropy",
    metrics = c("accuracy")
  )
}
build_model() %>% summary()
```

```
## Model: "model"
## Layer (type)
                         Output Shape
                                         Param # Connected to
## ========
                     _____
## green (InputLayer)
                         [(None, 11)]
                                         0
                                                 ## red (InputLayer)
                         [(None, 224)]
                                         0
## dense_green (Dense)
                                                 ['green[0][0]']
                         (None, 64)
                                         768
                                                 ['red[0][0]']
## dense_red (Dense)
                         (None, 64)
                                         14400
## both (InputLayer)
                         [(None, 765)]
                                         0
                                                 ## Tipo_I (Concatenate)
                         (None, 128)
                                                 ['dense green[0][0]',
##
                                                  'dense_red[0][0]']
```

```
##
   dense_Tipo_II_1 (Dense)
                          (None, 64)
                                           49024
                                                   ['both[0][0]']
##
   dense_Tipo_I (Dense)
                          (None, 32)
                                           4128
                                                   ['Tipo_I[0][0]']
                          (None, 32)
                                                   ['dense_Tipo_II_1[0][0]']
##
   dense_Tipo_II_2 (Dense)
                                           2080
   Entrada_Tipo_I_TipoII (C
                           (None, 64)
                                                   ['dense_Tipo_I[0][0]',
##
##
   oncatenate)
                                                    'dense_Tipo_II_2[0][0]']
   dense_conjunta (Dense)
                          (None, 64)
                                           4160
                                                   ['Entrada_Tipo_I_TipoII[0][
##
##
                                                   ['dense_conjunta[0][0]']
##
   salida (Dense)
                          (None, 34)
                                           2210
##
  ______
  Total params: 76,770
## Trainable params: 76,770
  Non-trainable params: 0
```

El grafo de modelo extraído de tensorboard:



6.3 Validación cruzada para determinar la capacidad predictiva del modelo

Se realiza la validación cruzada con 4 particiones, pliegues. El grupo train se divide en 4 bloques, se entrena el modelo con tres de ellos, validándose con el restante. Una vez entrenado y validado el modelo las cuatro veces, el accuracy propuesto es la media de los 4 valores obtenidos.

Código adaptado de (Chollet y Allaire 2018)

```
folds <- createFolds(label, k)</pre>
num epoch = 40
all scores = c()
for (i in 1:k) {
  cat("procesing fold #", i, "\n")
  partial_green_data <- train_green_data[ -folds[[i]] , ]</pre>
  partial_red_data <- train_red_data[ -folds[[i]] , ]</pre>
  partial_both_data <- train_both_data[ -folds[[i]] , ]</pre>
  partial_train_label <- label_c[-folds[[i]] , ]</pre>
  val_green_data <- train_green_data[folds[[i]] , ]</pre>
  val_red_data <- train_red_data[folds[[i]] , ]</pre>
  val_both_data <- train_both_data[folds[[i]] , ]</pre>
  val_label <- label_c[folds[[i]],]</pre>
  model <- build_model()</pre>
 history <- model %>% fit(list(partial_green_data, partial_red_data, partial_both_data),
                partial_train_label,
                 epoch = num_epoch
  results <- model %>% evaluate(list(val_green_data, val_red_data, val_both_data), val_label)
  all_scores <- c(all_scores, results[2])</pre>
  }
## procesing fold # 1
## procesing fold # 2
## procesing fold # 3
## procesing fold # 4
all_scores
## accuracy accuracy accuracy
## 0.9344160 0.9344569 0.9004356 0.9057428
mean(all_scores)
## [1] 0.9187628
```

6.4 Predicción con lo valores test utilizando el modelo con epoch 40 seleccionado

Una vez ajustado el parámetro **epoch** al repetir la validación cruzada con varios valores, el modelo elegido final, que se entrena con todos los valores del subset train, se evalúa con los datos de test.

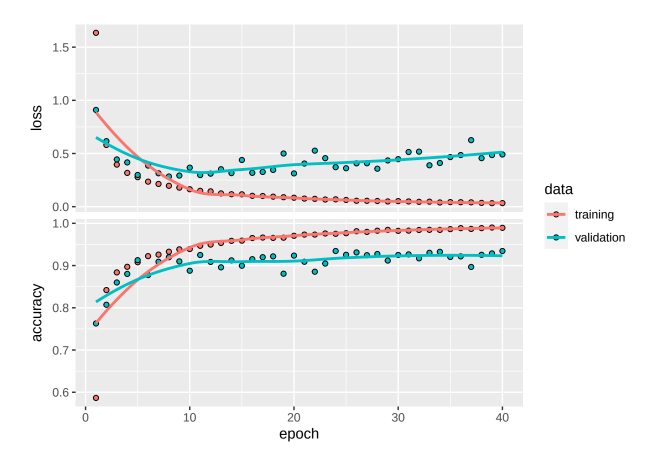
6.4.1 Preparación de los datos del subset test

```
betas_test <- assay(test, "counts") %>% t()

test_green_data <- betas_test[ , tipos_sondas=="Grn"]
test_red_data <- betas_test[ , tipos_sondas == "Red"]
test_both_data <- betas_test[ , tipos_sondas =="Both"]

fenotipos_test <- colData(test)$label %>% factor(ordered=TRUE)
test_labels <- to_categorical(as.integer(fenotipos_test))</pre>
```

6.4.2 Entrenamiento del modelo con todos los datos train



metrics <- modelo %>% evaluate(list(test_green_data, test_red_data, test_both_data), test_labels)
metrics

loss accuracy ## 0.4907486 0.9344649

6.4.3 Matriz de contingencia de los resultados

```
prediccion <- modelo %>% predict(list(test_green_data, test_red_data, test_both_data)) %>%
    k_argmax() %>%
    as.array() %>% as.integer()

l <- as.list(1:34)
names(l) <- levels(fenotipos_test)
f <- names(l)[prediccion]
lev <- levels(fenotipos_test)
prediccion <- factor(f, levels=lev)

c3 <- confusionMatrix(fenotipos_test, prediccion)
c3</pre>
```

Confusion Matrix and Statistics
##

##	F	Refe	rence												
##	Prediction	ACC	BLCA	BRCA	CESC	CHOL	COAD	DLBC	ESCA	GBM	HNSC	KICH	KIRC	KIRP	LAML
##	ACC	19	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	BLCA	0	98	0	1	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0
##	BRCA	0	0	194	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	CESC	0	2	0	66	0	0	0	0	0	3	0	0	0	0
##	CHOL	0	0	0	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	COAD	0	0	0	0	0	63	0	0	0	0	0	0	0	0
##	DLBC	0	0	0	0	0	0	11	0	0	0	0	0	0	1
##	ESCA	0	0	2	2	0	0	0	30	0	9	0	0	0	0
##	GBM	0	0	0	0	0	0	0	0	31	0	0	0	0	0
##	HNSC	0	0	1	0	0	0	0	0	0	128	0	0	0	0
##	KICH	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	13	0	2	0
##	KIRC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2	76	0	0
##	KIRP	0	2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	6	60	0
##	LAML	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	48
##	LGG	0	0	0	0	0	0	0	0	7	0	0	0	0	0
##	LIHC	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	LUAD	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	LUSC MESO	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	0	0	0	0
##	OV	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	PAAD	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	PCPG	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	PRAD	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	READ	0	0	0	0	0	4	0	0	0	0	0	0	0	0
##	SARC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0
##	SKCM	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	STAD	0	0	0	0	0	0	0	24	0	0	0	0	0	0
##	TGCT	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	THCA	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	THYM	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0
##	UCEC	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	UCS	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	UVM	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	F	Refe	rence												
##	${\tt Prediction}$	LGG	LIHC	LUAD	LUSC	MESO	OV 1	PAAD 1	PCPG 1	PRAD	READ	SARC	SKCM	STAD	TGCT
##	ACC	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	BLCA	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0
##	BRCA	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0
##	CESC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	CHOL	0	2	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	COAD	0	0	0	0	0	0	0	0	0	10	0	0	0	0
##	DLBC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	ESCA	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	3	0
##	GBM	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
## ##	HNSC KICH	0	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0 1	0	0	0 0
##	KIRC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0		0	0	
##	KIRP	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0
##	LAML	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	LGG	122	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	LIHC	0	93	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	LUAD	0	0	108	4	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0
	цопр	J	J	100	-	_	J	J	v	9	9	J	J	9	v

```
##
           LUSC
                           0
                                 7
                                      81
                                                                             0
                    0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                                    0
                                                                                          1
                                                                                                 0
                                                                                                       0
##
           MESO.
                                        0
                                             20
                                                                                    0
                    0
                           0
                                 1
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
           OV
##
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   2
                                                                0
                                                                                    0
                                                                                                 0
                           0
                                                          0
                                                                             0
                                                                                          0
                                                                                                       0
##
           PAAD
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                         45
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
                    0
           PCPG
                                 0
                                                   0
                                                          0
##
                    0
                           0
                                        0
                                              0
                                                               44
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
##
           PRAD
                    0
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                    124
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
##
           READ
                    0
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                            20
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
           SARC
##
                    0
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                  63
                                                                                                 0
                                                                                                       0
                                                                                          1
##
           SKCM
                    0
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                         25
                                                                                                 0
                                                                                                       0
##
           \mathtt{STAD}
                    0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                               72
                                                                                                       0
                           1
##
           TGCT
                    0
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                      33
##
           THCA
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
                    0
                                                                       0
##
           THYM
                    0
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
##
           UCEC
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                                0
                                                                                    1
                    0
                           0
                                                          0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
##
           UCS
                    0
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                   0
                                                          0
                                                                0
                                                                       0
                                                                             0
                                                                                    0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       1
           UVM
                    0
                                                   0
                                                                0
                                                                             0
                                                                                    0
##
                           0
                                 0
                                        0
                                              0
                                                          0
                                                                       0
                                                                                          0
                                                                                                 0
                                                                                                       0
##
```

Reference

Overall Statistics

##

##

```
##
                   Accuracy: 0.9345
##
                     95% CI: (0.9231, 0.9446)
##
       No Information Rate: 0.0929
       P-Value [Acc > NIR] : < 2.2e-16
##
##
##
                      Kappa: 0.9313
##
##
    Mcnemar's Test P-Value : NA
##
##
  Statistics by Class:
##
##
                         Class: ACC Class: BLCA Class: BRCA Class: CESC Class: CHOL
## Sensitivity
                           1,000000
                                         0.95146
                                                      0.98477
                                                                   0.94286
                                                                              0.750000
  Specificity
                           0.999524
                                         0.99752
                                                      0.99948
                                                                   0.99512
                                                                              0.998580
## Pos Pred Value
                           0.950000
                                         0.95146
                                                      0.99487
                                                                   0.86842
                                                                              0.666667
## Neg Pred Value
                           1.000000
                                         0.99752
                                                      0.99844
                                                                   0.99804
                                                                              0.999053
                                                                              0.003772
## Prevalence
                                                                   0.03300
                           0.008958
                                         0.04856
                                                      0.09288
## Detection Rate
                           0.008958
                                                                   0.03112
                                                                              0.002829
                                         0.04620
                                                      0.09147
## Detection Prevalence
                           0.009430
                                         0.04856
                                                      0.09194
                                                                   0.03583
                                                                              0.004243
## Balanced Accuracy
                           0.999762
                                         0.97449
                                                      0.99213
                                                                   0.96899
                                                                              0.874290
##
                         Class: COAD Class: DLBC Class: ESCA Class: GBM Class: HNSC
## Sensitivity
                             0.94030
                                         0.916667
                                                       0.55556
                                                                   0.81579
                                                                               0.88276
## Specificity
                                         0.999526
                                                       0.99226
                                                                               0.99798
                             0.99513
                                                                   0.99808
## Pos Pred Value
                             0.86301
                                         0.916667
                                                       0.65217
                                                                   0.88571
                                                                               0.96970
## Neg Pred Value
                             0.99805
                                         0.999526
                                                       0.98843
                                                                   0.99664
                                                                               0.99145
## Prevalence
                             0.03159
                                         0.005658
                                                       0.02546
                                                                   0.01792
                                                                               0.06836
## Detection Rate
                             0.02970
                                         0.005186
                                                       0.01414
                                                                   0.01462
                                                                               0.06035
## Detection Prevalence
                             0.03442
                                         0.005658
                                                       0.02169
                                                                   0.01650
                                                                               0.06223
                                                                   0.90693
## Balanced Accuracy
                             0.96771
                                         0.958096
                                                       0.77391
                                                                               0.94037
##
                         Class: KICH Class: KIRC Class: KIRP Class: LAML Class: LGG
## Sensitivity
                            0.866667
                                          0.92683
                                                       0.96774
                                                                   0.97959
                                                                               0.96825
## Specificity
                            0.998575
                                          0.99853
                                                       0.99611
                                                                   1.00000
                                                                               0.99649
## Pos Pred Value
                            0.812500
                                          0.96203
                                                       0.88235
                                                                   1.00000
                                                                               0.94574
## Neg Pred Value
                            0.999050
                                          0.99706
                                                       0.99903
                                                                   0.99952
                                                                               0.99799
## Prevalence
                            0.007072
                                          0.03866
                                                       0.02923
                                                                   0.02310
                                                                               0.05941
## Detection Rate
                            0.006129
                                          0.03583
                                                       0.02829
                                                                   0.02263
                                                                               0.05752
## Detection Prevalence
                            0.007544
                                          0.03725
                                                       0.03206
                                                                   0.02263
                                                                               0.06082
## Balanced Accuracy
                                                                   0.98980
                            0.932621
                                          0.96268
                                                       0.98193
                                                                               0.98237
##
                         Class: LIHC Class: LUAD Class: LUSC Class: MESO Class: OV
                                                                             1.000000
## Sensitivity
                             0.96875
                                          0.91525
                                                       0.90000
                                                                   0.952381
## Specificity
                             0.99951
                                          0.99700
                                                       0.99458
                                                                   0.999524
                                                                             1.000000
## Pos Pred Value
                                                                   0.952381
                             0.98936
                                          0.94737
                                                       0.88043
                                                                             1.000000
## Neg Pred Value
                             0.99852
                                          0.99502
                                                       0.99556
                                                                   0.999524
                                                                             1.000000
                                                                   0.009901
## Prevalence
                             0.04526
                                          0.05563
                                                       0.04243
                                                                             0.000943
## Detection Rate
                             0.04385
                                          0.05092
                                                       0.03819
                                                                   0.009430
                                                                             0.000943
## Detection Prevalence
                                                                   0.009901
                             0.04432
                                          0.05375
                                                       0.04338
                                                                             0.000943
## Balanced Accuracy
                             0.98413
                                          0.95613
                                                       0.94729
                                                                   0.975952
                                                                             1.000000
##
                         Class: PAAD Class: PCPG Class: PRAD Class: READ
## Sensitivity
                             1.00000
                                          1.00000
                                                       1.00000
                                                                   0.66667
## Specificity
                             0.99952
                                          1.00000
                                                       1.00000
                                                                   0.99809
## Pos Pred Value
                             0.97826
                                          1.00000
                                                       1.00000
                                                                   0.83333
## Neg Pred Value
                             1.00000
                                          1.00000
                                                       1.00000
                                                                   0.99523
## Prevalence
                             0.02122
                                          0.02074
                                                       0.05846
                                                                   0.01414
## Detection Rate
                             0.02122
                                          0.02074
                                                       0.05846
                                                                   0.00943
```

```
## Detection Prevalence
                             0.02169
                                         0.02074
                                                      0.05846
                                                                  0.01132
## Balanced Accuracy
                             0.99976
                                         1.00000
                                                      1.00000
                                                                  0.83238
                         Class: SARC Class: SKCM Class: STAD Class: TGCT
##
## Sensitivity
                             0.92647
                                         0.92593
                                                      0.96000
                                                                  0.97059
## Specificity
                             0.99903
                                         0.99952
                                                      0.98729
                                                                  1.00000
## Pos Pred Value
                             0.96923
                                         0.96154
                                                      0.73469
                                                                  1.00000
## Neg Pred Value
                                                                  0.99952
                             0.99757
                                         0.99905
                                                      0.99852
## Prevalence
                             0.03206
                                         0.01273
                                                      0.03536
                                                                  0.01603
## Detection Rate
                             0.02970
                                         0.01179
                                                      0.03395
                                                                  0.01556
## Detection Prevalence
                             0.03065
                                         0.01226
                                                      0.04620
                                                                  0.01556
## Balanced Accuracy
                             0.96275
                                         0.96272
                                                      0.97365
                                                                  0.98529
                         Class: THCA Class: THYM Class: UCEC Class: UCS Class: UVM
## Sensitivity
                             1.00000
                                         1,00000
                                                      0.91964
                                                                0.750000
                                                                            0.952381
## Specificity
                                                                0.997629
                             1.00000
                                         0.99952
                                                      0.99801
                                                                            1.000000
## Pos Pred Value
                             1.00000
                                                      0.96262
                                                                0.642857
                                         0.96774
                                                                            1.000000
## Neg Pred Value
                             1.00000
                                          1.00000
                                                      0.99553
                                                                0.998576
                                                                            0.999524
## Prevalence
                             0.05893
                                         0.01414
                                                      0.05281
                                                                0.005658
                                                                            0.009901
## Detection Rate
                             0.05893
                                         0.01414
                                                      0.04856
                                                                0.004243
                                                                            0.009430
                                                                            0.009430
## Detection Prevalence
                                         0.01462
                                                      0.05045
                                                                0.006601
                             0.05893
## Balanced Accuracy
                             1.00000
                                         0.99976
                                                      0.95883
                                                                0.873815
                                                                            0.976190
```

7 Entrenamiento de la red usando las betas ajustadas con ComBat

En este apartado ajustamos los valores betas por el posible efecto **batch** de la variable **plate_id**. El ajuste solo se realiza a los valores del subset train, dado que si aspiramos a emplear el algoritmo en muestras ajenas al proyecto TCGA, éstas no van a estar ajustadas por esa variable, propia delproyecto.

7.1 Ajuste de los valores betas del subset train con la función Combat

```
edata <- assay(train, "counts")
pdata <- colData(train)

nombres <- assay(train, "counts") %>% colnames()
plate_id <- TCGAbiospec(nombres)
plate_id <- plate_id$plate

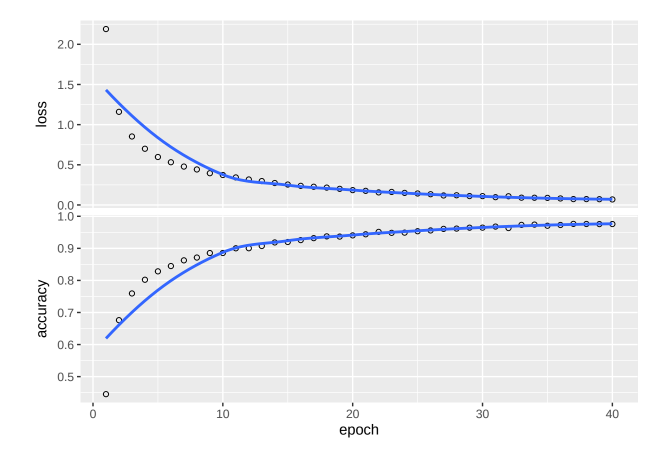
train$plate_id <- plate_id

mod0 <- model.matrix( ~ 1, data = pdata)
mod <- model.matrix( ~ as.factor(label), data = pdata)</pre>
```

```
train_data <- assay(train, "counts") %>% t()
label <- train$label %>% factor()
label_c <- to_categorical(as.integer(label))</pre>
```

```
tipos_sondas <- rowData(train)$channel %>% as.factor()
train_green_data <- train_data[ , tipos_sondas=="Grn"]
train_red_data <- train_data[ , tipos_sondas == "Red"]
train_both_data <- train_data[ , tipos_sondas == "Both"]</pre>
```

7.2 Entrenamiento del modelo con los nuevos valores ajustados



7.3 Evaluación del modelo

```
metrics <- modelo %>% evaluate(list(test_green_data, test_red_data, test_both_data), test_labels)
metrics
```

```
## loss accuracy
## 0.5551558 0.9033475
```

8 Prueba algoritmo randomforest

8.1 Extracción de los valores betas y fenotipos correspondientes

```
betas_train <- assay(train, "counts") %>% t()
fenotipos_train <- colData(train)$label %>% factor(ordered=TRUE)

be <- as.data.frame(betas_train)
be$label <- fenotipos_train

betas_test <- assay(test, "counts") %>% t()
fenotipos_test <- colData(test)$label %>% factor(ordered=TRUE)
```

8.2 Algoritmo randomforest

```
## Confusion Matrix and Statistics
##
##
             Reference
## Prediction ACC BLCA BRCA CESC CHOL COAD DLBC ESCA GBM HNSC KICH KIRC KIRP LAML
##
         ACC
                     1
                          1
                               0
                                     0
                                          0
                                               0
                                                                        0
                                                                                  0
         BLCA
                    97
                                3
                                     0
                                                    0
                                                              0
                                                                   0
                                                                        0
                                                                             0
                                                                                  0
##
                0
                          0
                                          0
                                               1
                        191
                               0
                                               0
                                                    0
##
         BRCA
               0
                     0
         CESC
                          0
                               69
                                     0
                                          0
                                               0
                                                    0
                                                        0
                                                              2
                                                                   0
                                                                        0
                                                                             0
                                                                                  0
##
               0
                     1
                               0
                                     2
                                                                   0
##
         CHOL
               0
                     1
                          0
                                         0
                                               0
                                                    0
                                                              0
                                                                                  0
                               0
##
         COAD
               0
                     0
                          0
                                     0
                                         56
                                               0
                                                    0
                                                                   0
                                                                                  0
##
         DLBC
               0
                     1
                        1
                                0
                                     0
                                         0
                                              10
                                                              0
                                                                   0
                                                                                  0
                                                    7
         ESCA
                0
                          1
                                0
                                     0
                                               0
                                                        0
                                                             11
                                                                   0
                                                                        0
                                                                             0
##
                     1
                                          1
                                                                                  0
                          0
##
         GBM
                0
                     0
                                0
                                     0
                                          0
                                               0
                                                    0
                                                        1
                                                             0
                                                                   0
                                                                        0
                                                                                  0
                        1
                                3
                                     0
                                                    5
                                                                   0
                                                                        0
##
         HNSC
                     0
                                                           116
##
         KICH
                     0
                          0
                               0
                                     0
                                          0
                                               0
                                                    0
                                                                   0
                                                                        5
                                                                             6
               0
                                                              0
                                                                                  0
##
         KIRC
                     0
                          0
                               0
                                     0
                                          0
                                               0
                                                    0
                                                        0
                                                                   0
                                                                       62
                                                                            15
                                                                                  0
                     2
                        0
                               0
                                     0
                                          0
                                               0
                                                    0
                                                        0
                                                              0
                                                                   0
                                                                        3
                                                                            62
##
         KIRP
                0
                                                                                  0
##
         LAML
                                     0
                                                                   0
         LGG
                     0
                          0
                               0
                                    0
                                         0
                                               0
                                                    0
                                                        0
                                                              0
                                                                   0
                                                                        0
                                                                             0
##
                0
                                                                                  0
##
         LIHC
                     0
                          0
                               0
                                    1
                                               0
                                                        0
                                                              0
                                                                   0
                                                                        0
                                                                                  0
                     0 0
                               0 0
                                               0
                                                    0
                                                       0
                                                                  0
                                                                     0
                                                                                  0
##
         LUAD
                1
                                          0
                                                            1
##
                     2
                                                            11
         LUSC
         MESO.
                                     0
                                               0
                                                        0
                                                                   0
                                                                        0
                                                                                  0
##
                     0
```

##	OV	0	0	0	0	0	0	0) (0	0	0	0	0
##	PAAD	0	0	1	0	0	1	. 0) () 0	0	0	0	0	0
##	PCPG	1	0	0	0	0	0	0) () 1	0	0	0	0	0
##	PRAD	0	0	0	0	0	0	0) () 0	0	0	0	0	0
##	READ	0	0	0	0	0	20	0) () 0	0	0	0	0	0
##	SARC	0	0	1	0	0	0	0) () 0	1	0	0	0	0
##	SKCM	0	0	1	0	0	0	0) () 0	0	0	0	0	0
##	STAD	0	0	1	0	0	0	0	11	. 0	2	0	0	0	0
##	TGCT	2	5	3	0	0	0				1	0	0	0	0
##	THCA	0	0	0	0	0	0) 0	0	0	0	0	0
##	THYM	0	2	2	1	0	0) 0	0	0	0	0	0
##	UCEC	0	0	0	0	0	0) 0	0	0	1	0	0
##	UCS	0	0	0	0	0	0				0	0	0	0	0
##	UVM	0	0	0	0	0	0	0) () 0	0	0	0	0	0
##	Reference														
##	${\tt Prediction}$	LGG	LIHC		LUSC	MES0	OV	PAAD		PRAD	READ	SARC	SKCM	STAD	TGCT
##	ACC	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	8	0	0	0
##	BLCA	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0
##	BRCA	0	0	1	1	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0
##	CESC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	CHOL	0	6	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	COAD	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	17	0
##	DLBC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	ESCA	0	0	0	3	0	0	0	0	0	0	0	0	22	0
##	GBM	32	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2	0	0	0
##	HNSC	0	0	0	7	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	KICH	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0	2	0	0	0
##	KIRC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	2	0	0	0
##	KIRP	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0
##	LAML	0	0	0	1	0	0	0	0	0	0	10	0	0	0
##	LGG	128	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	0	0	0
##	LIHC	0	93	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	LUAD	0	0	106	1	1	0	0	0	0	0	0	1	2	0
##	LUSC	0	0	5	71	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	MESO	0	0	1	0	10	0	0	0	0	0	10	0	0	0
##	OV	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	PAAD	0	0	0	0	0	0	42	0	0	0	0	0	2	0
##	PCPG	3	0	0	0	0	0	0	2	0	0	36	0	0	0
##	PRAD	0	0	0	0	0	0	0	0	124	0	0	0	0	0
##	READ	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0
##	SARC	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	62	0	1	0
##	SKCM	1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1	23	0	0
##	STAD	0	0	0	0	0	0	2	0	0	0	0	0	82	0
##	TGCT	2	0	0	13	0	0	0	0	0	0	1	0	1	3
##	THCA	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
##	THYM	0	0	0	2	0	0	0	0	0	0	2	0	0	0
##	UCEC	0	0	1	0	0	0	0	0			1	0		0
##	UCS	0 1	0	0	0	0	0	0	0	0	0	1 2	0	0	0
##	UVM			U	U	U	0	0	0	U	0	2	17	U	0
##	Reference Prediction THCA THYM UCEC UCS UVM														
##	ACC	THCA 0				0 V M									
##	BLCA	0				0									
##		0				0									
##	BRCA	U	U	,	, 0	U									

```
CESC
##
                        0
                              4
                                  0
                                       0
##
          CHOL
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          COAD
                              0
                                  0
                                       0
##
          DLBC
                        0
                                  0
                                       0
                   0
                              0
##
          ESCA
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          GBM
                        0
                              0
                                  0
                                       0
                   0
##
          HNSC
                                       0
                              0
##
          KICH
                   0
                        0
                              2
                                  0
                                       0
##
          KIRC
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
                        0
                                  0
                                       0
          KIRP
                   0
                              0
##
          LAML
                   0
                       17
                              0
                                       0
##
          LGG
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          LIHC
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          LUAD
                        0
                              0
                                  1
                                       0
##
          LUSC
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          MESO
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          OV
                        0
                              2
                                  0
                                       0
                   0
##
          PAAD
                                  0
                                       0
##
          PCPG
                        0
                                  0
                                       0
                   0
                              1
##
          PRAD
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          READ
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          SARC
          SKCM
##
                        0
                                  0
                   0
                              0
                                       0
##
          STAD
                   0
                        0
                              0
                                  0
                                       0
                                  0
##
          TGCT
                   0
                        1
                              1
                                       0
##
          THCA
                125
                        0
                              0
                                  0
                                       0
##
          THYM
                   0
                       22
                              0
                                  0
                                       0
##
          UCEC
                   0
                        0
                            103
                                  1
                                       0
          UCS
                        0
                                   6
##
                   0
                              7
                                       0
          UVM
                              0
##
                   0
                        0
                                   0
                                       0
##
##
   Overall Statistics
##
##
                    Accuracy : 0.7949
                      95% CI: (0.7771, 0.8119)
##
##
       No Information Rate: 0.0985
##
       P-Value [Acc > NIR] : < 2.2e-16
##
##
                       Kappa: 0.7843
##
##
    Mcnemar's Test P-Value : NA
##
## Statistics by Class:
##
##
                           Class: ACC Class: BLCA Class: BRCA Class: CESC Class: CHOL
## Sensitivity
                             0.692308
                                           0.80165
                                                         0.91388
                                                                      0.88462
                                                                                   0.666667
## Specificity
                             0.994782
                                           0.99700
                                                         0.99791
                                                                       0.99657
                                                                                   0.996695
## Pos Pred Value
                             0.450000
                                           0.94175
                                                         0.97949
                                                                       0.90789
                                                                                   0.222222
                                                                                   0.999527
## Neg Pred Value
                             0.998096
                                           0.98811
                                                         0.99065
                                                                       0.99560
## Prevalence
                             0.006129
                                           0.05705
                                                         0.09854
                                                                       0.03678
                                                                                   0.001414
## Detection Rate
                                           0.04573
                                                         0.09005
                                                                       0.03253
                                                                                   0.000943
                             0.004243
## Detection Prevalence
                             0.009430
                                           0.04856
                                                         0.09194
                                                                       0.03583
                                                                                   0.004243
## Balanced Accuracy
                             0.843545
                                           0.89933
                                                         0.95589
                                                                       0.94059
                                                                                   0.831681
##
                           Class: COAD Class: DLBC Class: ESCA Class: GBM Class: HNSC
```

```
## Sensitivity
                             0.71795
                                         0.666667
                                                       0.30435
                                                                0.5000000
                                                                               0.78378
## Specificity
                             0.99168
                                         0.999050
                                                       0.98141
                                                                0.9839547
                                                                               0.99189
## Pos Pred Value
                             0.76712
                                         0.833333
                                                       0.15217
                                                                 0.0285714
                                                                               0.87879
## Neg Pred Value
                             0.98926
                                                       0.99229
                                         0.997629
                                                                0.9995206
                                                                               0.98391
## Prevalence
                             0.03678
                                         0.007072
                                                       0.01084
                                                                 0.0009430
                                                                               0.06978
## Detection Rate
                                         0.004715
                                                       0.00330
                             0.02640
                                                                0.0004715
                                                                               0.05469
## Detection Prevalence
                             0.03442
                                         0.005658
                                                       0.02169
                                                                 0.0165017
                                                                                0.06223
## Balanced Accuracy
                             0.85481
                                         0.832858
                                                       0.64288
                                                                0.7419773
                                                                               0.88784
##
                         Class: KICH Class: KIRC Class: KIRP Class: LAML Class: LGG
## Sensitivity
                                   ΝA
                                          0.87324
                                                       0.74699
                                                                   1.000000
                                                                               0.76647
## Specificity
                            0.992456
                                          0.99171
                                                       0.99706
                                                                   0.978292
                                                                               0.99949
## Pos Pred Value
                                   ΝA
                                          0.78481
                                                       0.91176
                                                                   0.041667
                                                                               0.99225
## Neg Pred Value
                                   NA
                                          0.99559
                                                       0.98977
                                                                   1,000000
                                                                               0.98042
                                                                               0.07874
## Prevalence
                            0.000000
                                          0.03347
                                                       0.03913
                                                                   0.000943
## Detection Rate
                            0.00000
                                          0.02923
                                                       0.02923
                                                                   0.000943
                                                                               0.06035
## Detection Prevalence
                            0.007544
                                          0.03725
                                                       0.03206
                                                                   0.022631
                                                                                0.06082
## Balanced Accuracy
                                          0.93247
                                                       0.87202
                                                                   0.989146
                                                                                0.88298
                                   ΝA
##
                         Class: LIHC Class: LUAD Class: LUSC Class: MESO Class: OV
## Sensitivity
                             0.93939
                                          0.92174
                                                       0.71000
                                                                   0.833333
                                                                                    ΝA
## Specificity
                             0.99951
                                          0.99601
                                                       0.98961
                                                                   0.994784
                                                                             0.999057
## Pos Pred Value
                             0.98936
                                          0.92982
                                                       0.77174
                                                                   0.476190
                                                                                    NΔ
## Neg Pred Value
                                          0.99552
                             0.99704
                                                       0.98571
                                                                   0.999048
## Prevalence
                             0.04668
                                          0.05422
                                                       0.04715
                                                                   0.005658
                                                                             0.000000
## Detection Rate
                             0.04385
                                          0.04998
                                                       0.03347
                                                                   0.004715
                                                                             0.00000
                                                                   0.009901
## Detection Prevalence
                             0.04432
                                          0.05375
                                                       0.04338
                                                                             0.000943
  Balanced Accuracy
                             0.96945
                                          0.95888
                                                       0.84980
                                                                   0.914059
                                                                                    ΝA
##
                         Class: PAAD Class: PCPG Class: PRAD Class: READ
## Sensitivity
                             0.93333
                                         1.000000
                                                       1.00000
                                                                         NA
                                                                    0.98868
## Specificity
                             0.99807
                                         0.980179
                                                       1.00000
## Pos Pred Value
                                                       1.00000
                                                                         NA
                             0.91304
                                         0.045455
## Neg Pred Value
                             0.99855
                                         1.000000
                                                       1.00000
                                                                         NA
## Prevalence
                             0.02122
                                         0.000943
                                                       0.05846
                                                                    0.00000
## Detection Rate
                             0.01980
                                         0.000943
                                                       0.05846
                                                                    0.00000
                                                                    0.01132
## Detection Prevalence
                             0.02169
                                         0.020745
                                                       0.05846
   Balanced Accuracy
                                         0.990090
                                                       1.00000
                             0.96570
##
                         Class: SARC Class: SKCM Class: STAD Class: TGCT
## Sensitivity
                             0.43357
                                          0.56098
                                                       0.62595
                                                                   1.000000
## Specificity
                                                       0.99196
                                                                   0.985836
                             0.99848
                                          0.99856
## Pos Pred Value
                             0.95385
                                          0.88462
                                                       0.83673
                                                                   0.090909
## Neg Pred Value
                             0.96060
                                          0.99141
                                                       0.97578
                                                                   1.000000
## Prevalence
                             0.06742
                                          0.01933
                                                       0.06176
                                                                   0.001414
## Detection Rate
                             0.02923
                                          0.01084
                                                       0.03866
                                                                   0.001414
## Detection Prevalence
                             0.03065
                                          0.01226
                                                       0.04620
                                                                   0.015559
## Balanced Accuracy
                                                       0.80896
                                                                   0.992918
                             0.71602
                                          0.77977
                         Class: THCA Class: THYM Class: UCEC Class: UCS Class: UVM
## Sensitivity
                                          0.55000
                                                       0.85833
                                                                  0.750000
                             1.00000
                                                                                    NA
## Specificity
                             1.00000
                                          0.99568
                                                       0.99800
                                                                  0.996214
                                                                              0.99057
## Pos Pred Value
                             1.00000
                                          0.70968
                                                       0.96262
                                                                  0.428571
                                                                                    NA
## Neg Pred Value
                             1.00000
                                          0.99139
                                                       0.99156
                                                                  0.999051
                                                                                    NΑ
## Prevalence
                             0.05893
                                          0.01886
                                                       0.05658
                                                                  0.003772
                                                                              0.00000
## Detection Rate
                             0.05893
                                                                  0.002829
                                                                              0.00000
                                          0.01037
                                                       0.04856
## Detection Prevalence
                             0.05893
                                          0.01462
                                                       0.05045
                                                                  0.006601
                                                                              0.00943
## Balanced Accuracy
                             1.00000
                                          0.77284
                                                       0.92817
                                                                  0.873107
                                                                                    ΝA
```

Bibliografía

- Capper, David, David TW Jones, Martin Sill, Volker Hovestadt, Daniel Schrimpf, Dominik Sturm, Christian Koelsche, et al. 2018. «DNA methylation-based classification of central nervous system tumours». Nature 555 (7697): 469-74.
- Chollet, F, y JJ Allaire. 2018. «Deep Learning with R, Manning Publications».
- Kuhn, Max. 2017. A Short Introduction to the caret Package. https://cran.r-project.org/web/packages/caret/vignettes/caret.pdf.
- Lantz, Brett. 2015. Machine learning with R. Packt Publishing Ltd. http://www.packtpub.com/books/content/machine-learning-r.
- Maros, Máté E, David Capper, David TW Jones, Volker Hovestadt, Andreas von Deimling, Stefan M Pfister, Axel Benner, Manuela Zucknick, y Martin Sill. 2020. «Machine learning workflows to estimate class probabilities for precision cancer diagnostics on DNA methylation microarray data». *Nature protocols* 15 (2): 479-512.
- Price, E Magda, Allison M Cotton, Lucia L Lam, Pau Farré, Eldon Emberly, Carolyn J Brown, Wendy P Robinson, y Michael S Kobor. 2013. «Additional annotation enhances potential for biologically-relevant analysis of the Illumina Infinium HumanMethylation450 BeadChip array». *Epigenetics & chromatin* 6 (1): 1-15.
- Zhou, Wanding, Peter W Laird, y Hui Shen. 2017. «Comprehensive characterization, annotation and innovative use of Infinium DNA methylation BeadChip probes». *Nucleic acids research* 45 (4): e22-22.