# Clasificador: prueba no TCGA con muestras de Control

## Alberto Joven Álvarez

## 24 de noviembre, 2022

## Índice

1	List	ta de librerías empleadas	1
2	Entrenamiento del modelo red neuronal con 1.000 sondas más variables.		2
	2.1	Carga de los datos: obteto summarized Experiment y desglose por tipo de sonda	2
	2.2	El modelo	2
	2.3	Entrenamiento del modelo con todas las observaciones	3
3	Predicción con los datos de colonomics		4
	3.1	Carga de los datos	4
	3.2	Estimación de datos de las sondas que faltan en colonomics	5
	3.3	Estimación de los valores faltantes con impute	6
	3.4	Carga valores de fenotipos de colonomics	6
	3.5	Preparación de datos de colonomics	7
	3.6	predicción con las betas de colonomics	7
Bi	Bibliografía		
1	L	ista de librerías empleadas	
li li li li li li	brar brar brar brar brar brar brar brar	y(knitr) y(dplyr) y(readr) y(IlluminaHumanMethylation450kanno.ilmn12.hg19) y(FDb.InfiniumMethylation.hg19) y(impute) y(SummarizedExperiment) y(GEOquery) y(caret) y(ggplot2) y(keras)	

- 2 Entrenamiento del modelo red neuronal con 1.000 sondas más variables.
- 2.1 Carga de los datos: obteto summarizedExperiment y desglose por tipo de sonda

Se han seleccionado las 1.000 sondas más variables, una vez excluidas sondas problemáticas

```
load("G:/TFM UOC/datos/Clasificador_variabilidad/sondas_1000_all.Rda")
sondas_1000 <- data

codigos <- c("01", "03", "11")
sondas_1000 <- sondas_1000[ , sondas_1000$categoria %in% codigos]

train <- assay(sondas_1000, "counts") %>% t()
label <- sondas_1000$label %>% factor()
label_c <- to_categorical(as.integer(label))</pre>
```

## Loaded Tensorflow version 2.9.2

```
tipos_sondas <- rowData(sondas_1000)$channel %>% as.factor()
train_green_data <- train[ , tipos_sondas=="Grn"]
train_red_data <- train[ , tipos_sondas == "Red"]
train_both_data <- train[ , tipos_sondas == "Both"]
sondas_1000</pre>
```

```
## class: RangedSummarizedExperiment
## dim: 1000 9267
## metadata(0):
## assays(1): counts
## rownames(1000): cg20148575 cg04039555 ... cg27408285 cg10146929
## rowData names(10): addressA addressB ... probeEnd probeTarget
## colnames(9267): 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
```

#### 2.2 El modelo

```
build_model <- function() {
  green <- layer_input(shape= dim(train_green_data)[[2]], name="green")
  red <- layer_input(shape= dim(train_red_data)[[2]], name="red")
  both <- layer_input(shape= dim(train_both_data)[[2]], name="both")

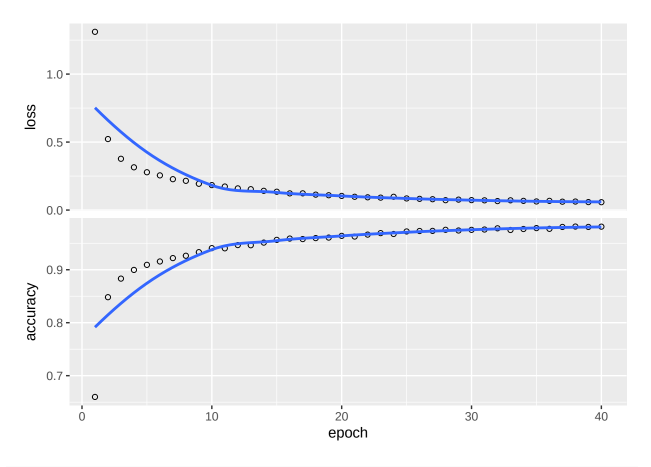
salida_green <- green %>%
  layer_dense(units=64, activation="relu", name ="dense_green")

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=35, activation = "softmax", name="salida")
 model <- keras_model(list(green, red, both), salida)</pre>
 model %>% compile(
   optimizer = "rmsprop",
    loss = "categorical_crossentropy",
    metrics = c("accuracy")
 )
}
```

#### 2.3 Entrenamiento del modelo con todas las observaciones

Solo estan las muestras de tumores primarios.



save\_model\_hdf5(modelo, "G:/TFM UOC/datos/Clasificador\_variabilidad/modelo\_1000.h5")

## 3 Predicción con los datos de colonomics

## 3.1 Carga de los datos

```
##
     <chr>>
                   <dbl>
                            <dbl>
                                     <dbl>
                                              <dbl>
## 1 cg13869341
                     888
                                       868
                                                800
                              840
## 2 cg24669183
                     855
                              838
                                       856
                                                823
## 3 cg15560884
                     817
                              818
                                       808
                                                804
## 4 cg01014490
                       69
                               48
                                        51
                                                 40
## 5 cg17505339
                     903
                              906
                                       891
                                                898
dim(betas_colonomics)
## [1] 430086
                  248
betas <- as.matrix(betas_colonomics[, 2:dim(betas_colonomics)[2]])</pre>
sondas_c <- betas_colonomics[ , 1]</pre>
row.names(betas) <- sondas_c$cpg</pre>
betas[1:3, 1:5]
##
               E2069_B K2068_B P2055_B P2078_B S2039_B
## cg13869341
                   888
                            840
                                     868
                                              800
                                                      829
## cg24669183
                   855
                            838
                                     856
                                              823
                                                      878
## cg15560884
                   817
                            818
                                     808
                                              804
                                                      832
dim(betas)
## [1] 430086
                  247
```

### 3.2 Estimación de datos de las sondas que faltan en colonomics

Primero se crea un data.frame con los nombres de las 1.000 sondas más variables, y con la función merge se le añaden los datos betas del proyecto colonomics

```
\# se crea el data frame con solo el nombre de las filas: las 1.000 sondas más variables
betas_s <- data.frame(row.names=row.names(sondas_1000))</pre>
# con merge se le añaden los valores betas de colonomics
betas_s2 <- merge(betas_s, betas, by.x=0, by.y=0, all.x=TRUE)
# Vemos que existen NAs en las sondas que faltan en colonomics
betas_s2[1:5, 1:5]
      Row.names E2069_B K2068_B P2055_B P2078_B
## 1 cg00008629
                    341
                             405
                                     628
                                             593
## 2 cg00025331
                    916
                             916
                                     918
                                             925
## 3 cg00076195
                    241
                             223
                                     165
                                             150
## 4 cg00087792
                    892
                             897
                                     888
                                             892
## 5 cg00100121
                     NA
                              NA
                                              NA
# Se nombran las filas con la primera columna
```

row.names(betas\_s2) <- betas\_s2\$Row.names</pre>

```
# Se elimina la primera columna que tenía el nombre de las sondas
betas_s2 <- betas_s2[ , 2:dim(betas_s2)[2]]

# se reordena el data.frame con las betas de colonomics para que
# las sondas estén en el mismo orden que en el modelo red_neuronal
betas_s <- betas_s2[row.names(sondas_1000), ]
dim(betas_s)</pre>
```

## [1] 1000 247

```
betas_s [1:5, 1:5]
```

```
E2069_B K2068_B P2055_B P2078_B S2039_B
##
## cg20148575
                   NA
                            NA
                                     NA
                                             NA
                                                      NA
## cg04039555
                   182
                           134
                                     70
                                             78
                                                      95
## cg23060646
                   NA
                            NA
                                    NA
                                             NA
                                                      NA
## cg26452868
                   NA
                            NA
                                     NA
                                             NA
                                                      NA
## cg08632388
                   NA
                            NΑ
                                     NA
                                             NΑ
                                                      NΑ
```

#### 3.3 Estimación de los valores faltantes con impute

Se estiman los valores faltantes con la función impute.knn y se dividen por 1.000 para obtener los valores betas en tanto por uno

```
betas_s_sna <- impute.knn(as.matrix(betas_s))$data / 1000
```

## Warning in knnimp(x, k, maxmiss = rowmax, maxp = maxp): 87 rows with more than 50 % entries missing; ## mean imputation used for these rows

```
betas_s_sna[1:5, 1:5]
```

```
## cg20148575 0.3449179 0.3583308 0.3283823 0.3282607 0.3434272 
## cg23060646 0.3449179 0.3583308 0.3283823 0.3282607 0.3434272 
## cg26452868 0.3449179 0.3583308 0.3283823 0.3282607 0.3434272 
## cg08632388 0.3449179 0.3583308 0.3283823 0.3282607 0.3434272 
## cg08632388 0.3449179 0.3583308 0.3283823 0.3282607 0.3434272
```

En el mensaje de aviso vemos que había 87 sondas en el subset de sondas más variables que no estaban en los datos de colonomics

#### 3.4 Carga valores de fenotipos de colonomics

```
fenotipos <- read_csv("G:/TFM UOC/datos/colonomics/CLX_ClinicalData.csv")</pre>
```

```
## Rows: 250 Columns: 16
## -- Column specification -----
## Delimiter: ","
## chr (10): id_clx, type, id_clx_individual, stage, sex, site, metastasis_site...
## dbl (6): age, event_free, time_free, event_global, time_global, stromal_score
##
## i Use `spec()` to retrieve the full column specification for this data.
## i Specify the column types or set `show_col_types = FALSE` to quiet this message.
# selección de los fenotipos incluidos en la matriz de valores betas de colonomics
fenotipos_s <- intersect(fenotipos$id_clx, colnames(betas_s_sna))</pre>
fenotipos_r <- fenotipos[fenotipos$id_clx %in% fenotipos_s, ]</pre>
# selección de las muestras de colonomics para las que tenemos valor de fenotipo
# y trasposición de la matriz
betas_s_sna <- betas_s_sna[ , fenotipos_s] %>% t()
dim(betas_s_sna)
## [1] 229 1000
sum(fenotipos_r$id_clx != rownames(betas_s_sna))
## [1] 0
table(fenotipos_r$type)
##
## Mucosa Normal Tumor
##
       37
              96
```

ya tenemos 229 muestras con su matriz de betas de las 1.000 sondas más variables y sus valores de fenotipos

## 3.5 Preparación de datos de colonomics

Desglose de las sondas de acuerdo al tipo de sonda

```
dim(betas_s_sna)

## [1] 229 1000

colonomics_green <- betas_s_sna[ , tipos_sondas=="Grn"]
colonomics_red <- betas_s_sna[ , tipos_sondas == "Red"]
colonomics_both <- betas_s_sna[ , tipos_sondas == "Both"]</pre>
```

#### 3.6 predicción con las betas de colonomics

```
prediccion <- modelo %>% predict(list(colonomics_green, colonomics_red, colonomics_both)) %>%
    k_argmax() %>%
    as.array() %>% as.integer()

l <- as.list(1:34)
    names(l) <- levels(label)
f <- names(l)[prediccion]
table(prediccion = f, real_colonomics= fenotipos_r$type)</pre>
```

```
##
              real colonomics
  prediccion Mucosa Normal Tumor
##
##
      BLCA
                      0
                              0
      COAD
                              8
                                    92
##
                      1
##
      Control
                    34
                             78
                                     2
##
      PRAD
                      2
                             10
                                     0
##
      SARC
                      0
                              0
                                     1
```

## 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.