Clasificador: prueba no TCGA

Alberto Joven Álvarez

28 de noviembre, 2022

Índice

List	a de librerías empleadas	1
Ent	renamiento 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
Pre	dicción 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
Bibliografía		8
L	ista de librerías empleadas	
brar brar brar brar brar brar brar brar	y(dplyr) y(readr) y(IlluminaHumanMethylation450kanno.ilmn12.hg19) y(FDb.InfiniumMethylation.hg19) y(impute) y(SummarizedExperiment) y(GEOquery) y(caret) y(ggplot2)	
	2.1 2.2 2.3 Pre 3.1 3.2 3.3 3.4 3.5 3.6 bliog L brar brar brar brar brar brar brar br	2.2 El modelo

- 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_all_all_sd_1000.Rda")
sondas 1000
## class: RangedSummarizedExperiment
## dim: 1000 9707
## metadata(0):
## assays(1): counts
## rownames(1000): rs5931272 rs798149 ... cg13323489 cg23989821
## rowData names(11): addressA addressB ... probeTarget sd
## colnames(9707): 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
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"]</pre>
train_red_data <- train[ , tipos_sondas == "Red"]</pre>
train_both_data <- train[ , tipos_sondas =="Both"]</pre>
```

2.2 El modelo

```
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")

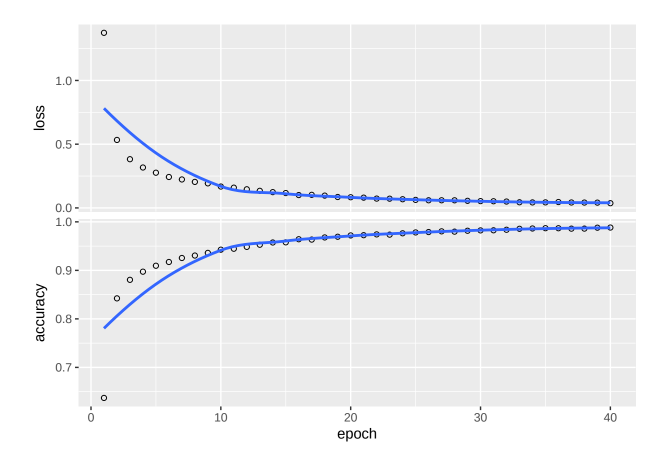
salida <- concatenated %>%
    layer_dense(units=64, activation = "relu", name="dense_conjunta") %>%
    layer_dense(units=35, activation = "softmax", name="salida")

model <- keras_model(list(green, red, both), salida)

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_all_all.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 cg00011616
                    963
                             958
                                     961
                                             939
## 2 cg00022997
                    561
                             608
                                     494
                                             489
## 3 cg00040312
                    128
                             147
                                     103
                                             116
## 4 cg00074145
                    249
                             324
                                     218
                                             330
## 5 cg00084338
                    645
                             446
                                     571
# 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
##
## rs5931272
                   NA
                           NA
                                    NA
                                            NA
## rs798149
                                                     NA
                   NA
                           NA
                                    NA
                                            NA
## rs5987737
                   NA
                           NA
                                    NA
                                            NA
                                                     NA
## rs1416770
                   NA
                           NA
                                    NA
                                            NA
                                                     NA
## rs5936512
                                                     NA
                   NA
                           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): 88 rows with more than 50 % entries missing; ## mean imputation used for these rows

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

```
## rs5931272 0.3803564 0.3949156 0.3605526 0.3536721 0.3790384

## rs798149 0.3803564 0.3949156 0.3605526 0.3536721 0.3790384

## rs5987737 0.3803564 0.3949156 0.3605526 0.3536721 0.3790384

## rs1416770 0.3803564 0.3949156 0.3605526 0.3536721 0.3790384

## rs5936512 0.3803564 0.3949156 0.3605526 0.3536721 0.3790384

## rs5936512 0.3803564 0.3949156 0.3605526 0.3536721 0.3790384
```

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()

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

```
##
              real colonomics
   prediccion Mucosa Normal Tumor
##
##
      COAD
                     0
                             5
                                   92
                    37
                                    2
##
      Control
                            91
##
      SARC
                     0
                             0
                                    1
##
      STAD
                     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.