

Clasificador: prueba no TCGA con muestras de Control

Alberto Joven Álvarez

24 de noviembre, 2022

Índice

1	Lista de librerías empleadas	1
2	Entrenamiento del modelo red neuronal con 1.000 sondas más variables.	2
2.1	Carga de los datos: obteto summarizedExperiment 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 <code>impute</code>	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

1 Lista de librerías empleadas

```
library(knitr)
library(dplyr)
library(readr)
library(IlluminaHumanMethylation450kanno.ilmn12.hg19)
library(FDb.InfiniumMethylation.hg19)
library(impute)
library(SummarizedExperiment)
library(GEOquery)
library(caret)
library(ggplot2)
library(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))
```

```
## 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
```

```
## 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-A9K0-01A-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),
                                     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")

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.

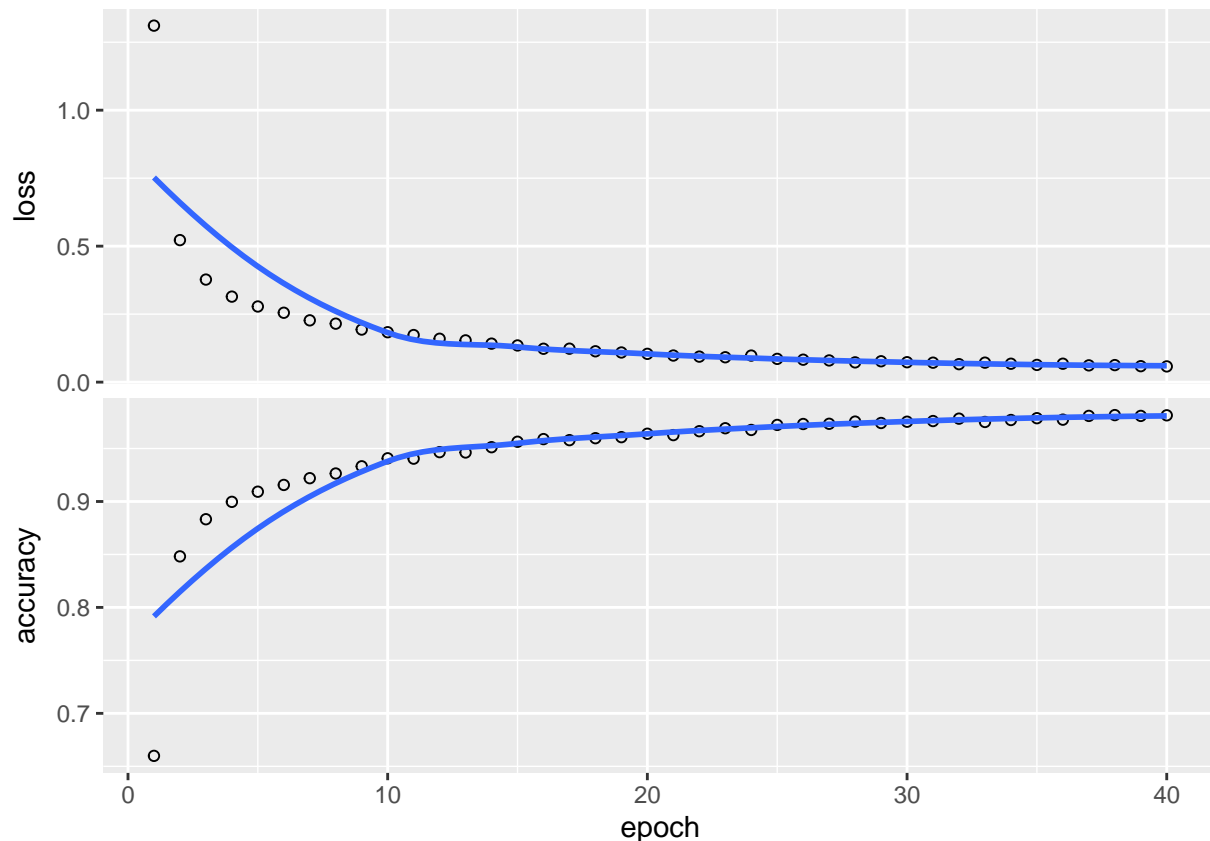
```

modelo <- build_model()

num_epoch = 40
history <- modelo %>% fit(list(train_green_data, train_red_data, train_both_data ),
                        label_c, epoch= num_epoch)

plot(history)

```



```
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

```
betas_colonomics <- read_csv("G:/TFM UOC/datos/colonomics/CLX_methylation_betas_2014Apr25.txt")
```

```
## Rows: 430086 Columns: 248
## -- Column specification -----
## Delimiter: ","
## chr (1): cpg
## dbl (247): E2069_B, K2068_B, P2055_B, P2078_B, S2039_B, W2072_B, Z2038_B, A6...
##
## 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.
```

```
betas_colonomics[1:5, 1:5]
```

```
## # A tibble: 5 x 5
##   cpg      E2069_B K2068_B P2055_B P2078_B
```

```
##      <chr>          <dbl>    <dbl>    <dbl>    <dbl>
## 1 cg13869341      888      840      868      800
## 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]])
```

```
sondas_c <- betas_colonomics[, 1]
row.names(betas) <- sondas_c$cpkg
betas[1:3, 1:5]
```

```
##      E2069_B K2068_B P2055_B P2078_B S2039_B
## 1 cg13869341  888    840    868    800    829
## 2 cg24669183  855    838    856    823    878
## 3 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))
```

```
# 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     NA
```

```
# Se nombran las filas con la primera columna
row.names(betas_s2) <- betas_s2$Row.names
```

```
# 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)
```

```
## [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      NA      NA      NA      NA
```

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]
```

```
##           E2069_B  K2068_B  P2055_B  P2078_B  S2039_B
## cg20148575  0.3449179 0.3583308 0.3283823 0.3282607 0.3434272
## cg04039555  0.1820000 0.1340000 0.0700000 0.0780000 0.0950000
## 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
```

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")
```

```
## 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$id_clx, colnames(betas_s_sna))
fenotipos_r <- fenotipos[fenotipos$id_clx %in% fenotipos_s, ]

# 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      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"]
```

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)

```

```

##           real_colonomics
## prediccion Mucosa Normal Tumor
## BLCA       0         0      1
## COAD       1         8     92
## 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.