Angewandte Datenanalyse mit R

Tag 1 - Einführung in Programmierung mit R

Andreas Mock

Abteilung für Medizinische Onkologie, Nationales Centrum für Tumorerkrankungen (NCT) Heidelberg

Wintersemester 2018/2019



Hands-On Praktikum: Angewandte Datenanalyse mit R

Organisatorisches - Wintersemester 2018/2019

Kursunterlagen: http://andreasmock.github.io/teaching

 $Kontakt:\ andreas.mock@med.uni-heidelberg.de$

Ort: K1, NCT 1.0G

Kurszeiten

Termin 1: 05.02.2019 - 15:30-17:00 Uhr
 Termin 2: 12.02.2019 - 15:30-17:00 Uhr

Termin 3: tba

Hands-On Praktikum: Angewandte Datenanalyse mit R

Kursinhalte

- ► Tag 1: Einführung in Programmierung mit R
- ► Tag 2: Datentransformation und -visualisierung
- ► Tag 3: Datenimport und -modellierung

Kursunterlagen

Tag 1	Tag 2	Tag 3
Präsentation	Präsentation	Präsentation
Übungen	Übungen	Übungen
Lösungen	Lösungen	Lösungen

Die Lösungen zu den Übungen werden am Ende des jeweiligen Tages online gestellt.

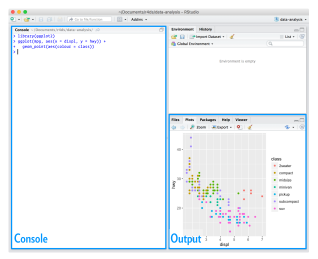


Was ist R?

- R ist eine freie Programmiersprache für statistische Berechnungen und Grafiken.
- Obwohl R bereits alt ist (Erscheinungsjahr 1993) gilt diese als Standardsprache für statistische Problemstellungen in Wirtschaft und Wissenschaft
- ightharpoonup > 11.000 Formelsammlungen für spezifische Fragestellungen (sog. Pakete)
- ► Hoch-qualitative und individuelle **Grafiken** viele Wissenschaftler benutzen R nur hierzu
- ▶ Sowohl R, als auch alle Pakete sind kostenlos!!

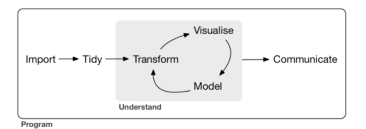
RStudio

Grafische Benutzeroberfläche und Entwicklungsumgebung für R



R for Data Science, Hadley Wickham & Garrett Grolemund 2016

Data Science



R for Data Science, Hadley Wickham & Garrett Grolemund 2016

Weiterführende Literatur

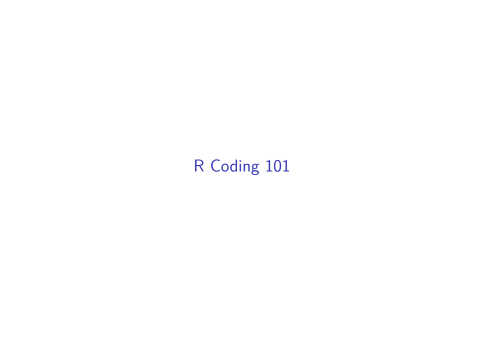
Programmieren mit R

Hands-On Programming with R, Garrett Grolemund - Kapitel 1, 2, 3, 4, 5, 7, 9 Link

Die "Bibel" für R User

R for Data Science, Hadley Wickham & Garrett Grolemund Link

Kochbuch für R Plots R Graphics Cookbock, Winston Chang Link



R Architektur

Objekt `alter` ausgeben

R ist eine Objekt-orientierte Programmiersprache. Es dreht sich daher im Grunde alles darum Objekte herzustellen, zu manipulieren und zu visualisieren.

```
# Zuweisung von Zahlen zu einem Objekt
alter <- 67
```

R ist case-sensitive - Groß- und Kleinschreibung ist wichtig!

```
alter
## [1] 67
# .. entspricht nicht
Alter
```

```
## Error in eval(expr, envir, enclos): object 'Alter' not found
```

Vektor

Def: Sammlung mehrerer Objekte gleicher Art (Länge 1 ist möglich).

```
# numerischer Vektor mit Länge 1
x1 <- 5

# Charaktervektor mit Länge 1 (Text wird in "" gesetzt)
x2 <- "green"

# Vektoren mit Länge 3
y1 <- c(1,3,9)
y2 <- c("gene1", "gene2", "gene3")</pre>
```

Subsetting:

```
# um den vollständigen Vektor y2 auszugeben
y2
```

```
## [1] "gene1" "gene2" "gene3"
# um nur die ersten beiden Einträge des Vektors y2 auszugeben
y2[1:2]
```

```
## [1] "gene1" "gene2"
```

Matrix

Kombination mehrerer Vektoren gleichen Typs (numerisch oder Charakter). Die Matrix kann Zeilen- und Spaltennamen haben.

```
matrix <- cbind(y1, y1, y1)
rownames(matrix) <- y2
colnames(matrix) <- c("sample1","sample2","sample3")
matrix</pre>
```

```
## sample1 sample2 sample3
## gene1 1 1 1
## gene2 3 3 3 3
## gene3 9 9 9
```

Matrix

Ein Subset kann man sich mit der folgenden Syntax anzeigen lassen:

```
matrix[Zeile,Spalte]
```

Bespiele hierfür sind:

Dataframe

Im Gegensatz zu Matrizen können in *Dataframes* Vektoren verschiedenen Typs (z.B. numerischer Vektor und Charaktervektor) miteinander kombiniert werden. Wichtig: Die Vektoren müssen die gleiche Länge haben.

Somit eignen sich *Dataframes* insbesondere für die Analyse von Patientenmetadaten im Rahmen von molekularbiologischen Experimenten oder klinischen Studien.

Dataframe

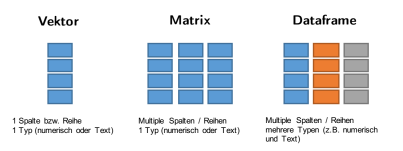
df

```
## age gender
## 1 50 male
## 2 47 male
## 3 87 female
```

Eine Besonderheit von *Dataframes* ist die Möglichkeit einzelne Spalten durch den Spaltennamen zu selektieren.

```
df$age
## [1] 50 47 87
Dies entspricht der folgenden Matrixnotation
df[,1]
```

```
## [1] 50 47 87
```



Die Funktion class ermöglicht es den Typ eines Objektes zu eruieren:

class(df)

```
## [1] "data.frame"
```

Funktionen

Die Grundsyntax einer jeden Funktion ist

```
function(Objekt, Argumente)
```

Die Argumente sind hierbei fakultativ. R besitzt eine Vielzahl von Funktionen, ohne dass zusätzliche Packete geladen werden müssen.

```
sum(y1)
## [1] 13
mean(y1)
```

```
## [1] 4.333333
```

Die Funktion help öffnet die Dokumentation in RStudio und zeigt die notwendigen Objekte und Argumente zu jeder Funktion an. Als Beispiel, was genau macht die Funktion cbind?

```
help(cbind)
```

R Packete

Ein Paket ist nicht anderes als eine wohldurchdachte Formelsammlung, die für eine spezifische wissenschaftliche Fragestellung (z.B. die Analyse von Sequenzierungsdaten) entwickelt wurde.

Installation

install.packages("tidyverse")

Ins Environment laden

library(tidyverse)



R Datenexploration 101

Bespieldaten des Kurses

Metadaten des *The Cancer Genome Atlas (TCGA)* zur Analyse von Kopf-Hals-Tumoren (head and neck squamous cell carcinoma; HNSCC). Der Datensatz fasst die wichtigsten klinisch-pathologischen Charakteristika der Studienkohorte (n=279) zusammen.

Link zur Originalpublikation

```
#Datensatz in R laden
load(url("http://andreasmock.github.io/data/hnscc.RData"))
```

Bespieldaten des Kurses

hnscc

```
## # A tibble: 279 x 11
##
      id
              age alcohol days to death gender neoplasm site grade pack years
##
      <chr> <int> <chr>
                                   <int> <chr>
                                                <chr>>
                                                              <chr>>
                                                                          <db1>
    1 TCGA~
               69 YES
                                     461 MALE
                                                Oral Tongue
                                                              G3
                                                                             51
##
    2 TCGA~
               39 YES
                                     415 MALE
                                                                             30
##
                                                Larynx
                                                              G2
    3 TCGA~
               45 YES
                                    1134 FEMALE Base of Tong~
                                                                             30
##
                                                              G2
    4 TCGA~
               83 NO
                                     276 MALE
                                                Larynx
                                                              G2
                                                                             75
##
##
    5 TCGA~
               47 YES
                                     248 MALE
                                                Floor of Mou~ G2
                                                                             60
##
    6 TCGA~
               72 YES
                                     190 MALE
                                                Buccal Mucosa G1
                                                                             20
    7 TCGA~
               56 YES
                                     845 MALE
                                                Alveolar Rid~ G2
                                                                             NA
##
    8 TCGA~
               51 YES
                                    1761 MALE
                                                Tonsil
                                                              G2
                                                                             NA
##
##
    9 TCGA~
               54 YES
                                     186 MALE
                                                Larynx
                                                              G2
                                                                             62
## 10 TCGA~
               58 YES
                                     179 FEMALE Floor of Mou~ G3
                                                                             60
## # ... with 269 more rows, and 3 more variables: tabacco_group <chr>,
## #
       tumor_stage <chr>, vital_status <chr>
```

```
colnames(hnscc)
##
   [1] "id"
                       "age"
                                       "alcohol"
                                                       "days_to_death"
##
    [5] "gender"
                       "neoplasm_site" "grade"
                                                       "pack_years"
##
    [9] "tabacco_group" "tumor_stage" "vital_status"
head(hnscc$age)
## [1] 69 39 45 83 47 72
summary(hnscc$age)
##
     Min. 1st Qu. Median
                             Mean 3rd Qu.
                                            Max.
##
    19.00
            53.00 61.00
                            61.32
                                    69.00
                                            90.00
```

```
head(hnscc$alcohol)

## [1] "YES" "YES" "NO" "YES" "YES"

table(hnscc$alcohol)

##

## NO YES

## 85 188

table(is.na(hnscc$alcohol))

##

## FALSE TRUE

## 273 6
```

```
summary(hnscc$days_to_death)
                              Mean 3rd Qu.
     Min. 1st Qu. Median
                                              Max.
                                                      NA's
##
       0.0
             218.8
                     443.0
                             789.0
                                     999.2
                                            6416.0
##
table(hnscc$gender)
##
## FEMALE
            MALE
       76
             203
##
table(hnscc$neoplasm_site)
##
  Alveolar Ridge Base of Tongue Buccal Mucosa Floor of Mouth
                                                                  Hard Palate
##
                              12
                                                             26
                                                   Oral Cavity
##
      Hypopharynx
                          Larynx
                                            Lip
                                                                  Oral Tongue
                              72
##
                                                             49
                                                                            76
##
       Oropharynx
                          Tonsil
##
                              19
table(hnscc$grade)
##
       G2
           G3
                    GX
##
    23 176
            71
                     8
```

```
summary(hnscc$pack_years)
##
        Min.
               1st Qu.
                          Median
                                       Mean
                                              3rd Qu.
                                                            Max.
                                                                      NA's
                                             60.00000 300.00000
##
     0.01685 30.00000 45.00000
                                   50.62485
                                                                       125
table(hnscc$tabacco_group)
##
  Current reformed smoker for < or = 15 years
                                             81
##
##
        Current reformed smoker for > 15 years
##
                                 Current smoker
##
                                             90
##
                            Lifelong Non-smoker
##
##
                                             52
```

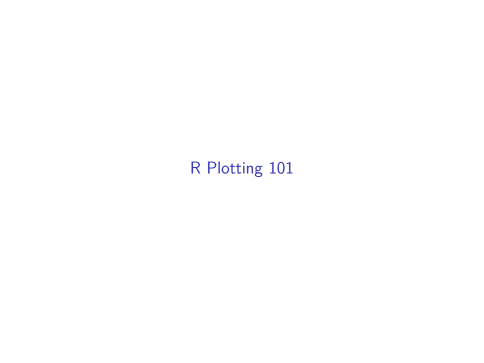
```
table(hnscc$tumor_stage)
##
    Stage I Stage II Stage IVA Stage IVB
##
         14
                   44
##
                             38
                                     139
table(hnscc$vital_status)
##
## DECEASED
            LIVING
                163
##
        116
```

Funktionen zur Exploration von Datensätzen

```
# Tabelle von kategoriellen Daten
table(<data>)

# Tabelle von fehlenden Informationen
table(is.na(<data>))

# Summary von kontinuierlichen Daten
summary(<data>)
```



ggplot2 Paket

Visualisierungen mit dem ggplot2 Paket (Teil des tidyverse Pakets) neuer Standard in R.

Prinzip: Malen eines Gemähldes - Schicht für Schicht.

Metadaten des Bespieldatensatzes, die wir explorieren können:

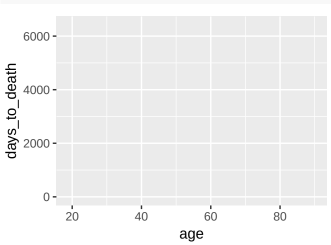
```
colnames(hnscc)
```

```
## [1] "id" "age" "alcohol" "days_to_death" ## [5] "gender" "neoplasm_site" "grade" "pack_years" ## [9] "tabacco_group" "tumor_stage" "vital_status"
```

Funktionsweise der ggplot Funktion

Leere Leinwand. age auf der x-Achse und days_to_death auf der y-Achse.

ggplot(hnscc, aes(x=age, y=days_to_death))



Funktionsweise der ggplot Funktion

Dotplot

```
ggplot(hnscc, aes(x=age, y=days_to_death)) +
   geom_point()
```

