# Análisis exploratorio de datos ómicos

# Cristina Juárez Alía

# 2024-11-06

# **Contents**

1	Resumen	2
2	Objetivos del estudio	2
3	Instalación de paquetes	2
4	Carga de datos 4.1 Estructura del SummarizedExperiment	<b>3</b>
5	Preprocesamiento de datos  5.1 Eliminación de metabolitos con medidas de baja calidad	
6	Análisis de calidad 6.1 Evaluación de la estabilidad de las medidas	<b>6</b>
7	Escalado de los datos.	7
8	Análisis exploratorio multivariante.	8
	8.1 Análisis de componentes principales	
	8.1.1 Metabolitos más influyentes en la variabilidad observada	
	8.1.1.1 Boxplot multivariante	
	8.2 Análisis de Clustering	
	8.2.1 Análisis jerárquico: dendograma	
	8.2.2 Heatmap	
	8.2.3 Método de k-means	13
9	Github	15
10	) Apéndice	16
	10.1 Creación del SummarizedExperiment	
	10.2 Diseño de la función imputar_medias	
	10.3 Eliminación de los QC	
	10.4 Diseño de la función scale_by_group	
	10.5 Cálculo de varianzas explicadas	
	10.6 Diseño de la función plot_pca	20

11	Fuentes	21
	10.8 Simplificación nombre de muestras	21
	10.7 Preparación de datos para boxpiot multivariante	20

#### 1 Resumen

En estudios previos, se ha descrito que el perfil metabolómico de muestras de orina de individuos con cáncer gástrico (GC) se distingue de los de individuos sanos (HE) mediante regresión LASSO, identificando tres potenciales biomarcadores de la enfermedad (1).

En este trabajo, utilizamos el mismo conjunto de datos empleado en este estudio para hacer un análisis exploratorio. El fin es estudiar los aspectos más básicos de la calidad del mismo, así como el comportamiento de los datos sobre los métodos estadísticos más populares para la búsqueda de clusters.

Los resultados demuestran que los datos obedecen a una calidad favorable según los datos de los QC y el análisis del efecto batch. Sin embargo, no observamos los agrupamientos esperados con los métodos más tradicionales de clustering. Dados estos resultados, asumimos que debido a la complejidad del conjunto de datos, probablemente sea necesario la aplicación de métodos estadísticos más avanzados, así como la integración de técnicas de machine learning; que permitan utilizar la información contenida en los datos que no es alcanzable por los métodos empleados.

# 2 Objetivos del estudio

El objetivo principal de este trabajo consiste en la realización de un análisis exploratorio de datos metabolómicos desde un objeto SummarizedExperiment, poniendo así en práctica los conocimientos adquiridos durante el R1 de la asignatura de Análisis de Datos Ómicos.

Para el dataset escogido, procedente del artículo 'H-NMR urinary metabolomic profiling for diagnosis of gastric cancer', nos proponemos los siguientes objetivos:

- 1. Evaluar la calidad de los datos:
  - Comprobar si las mediciones son estables a través de los datos QC.
  - Determinar si existe 'Efecto batch'.
- 2. Búsqueda de agrupaciones de las muestras según condición:
  - A través de PCA, incluyendo la búsqueda de metabolitos que expliquen la variabilidad observada entre grupos.
  - Utilizando diferentes métodos de clustering.

# 3 Instalación de paquetes

La ejecución de este bloque de código instala estos paquetes si aún no están instalados:

```
if (!requireNamespace("Biobase", quietly = TRUE)) {
   BiocManager::install("Biobase")
}
```

```
if (!requireNamespace("ggplot2", quietly = TRUE)) {
    install.packages("ggplot2")
}

if (!requireNamespace("scatterplot3d", quietly = TRUE)) {
    install.packages("scatterplot3d")
}

if (!requireNamespace("factoextra", quietly = TRUE)) {
    install.packages("factoextra")
}

library(SummarizedExperiment)
library(dplyr)
library(ggplot2)
library(knitr)
library(scatterplot3d)
library(factoextra)
```

# 4 Carga de datos

Los datos empleados se almacenan en un objeto de tipo SummarizedExperiment, que se encuentra descargado como archivo .Rda en el repositorio de este trabajo (consultar sección 'Repositorio en Github').

Dicho archivo se ha creado manualmente a partir de la tabla de datos original, en formato .xlsx, que se encuentra en el repositorio proporcionado en el enunciado de la actividad. Todos los pasos para el diseño del SummarizedExperiment y su descarga en .Rda se encuentran documentados en el apéndice de este informe.

Para cargar los datos en RStudio ejecutamos el siguiente comando, que supondrá la aparición de un nuevo objeto SummarizedExperiment en nuestro entorno de trabajo denominado se.

```
load("SummarizedExperiment_GCdata.Rda")
```

### 4.1 Estructura del SummarizedExperiment

A continuación se demuestra la estructura del SummarizedExperiment 'se' con el que comenzamos el análisis.

```
show(se)
```

```
## class: SummarizedExperiment
## dim: 149 140
## metadata(4): study_ID institute name email
## assays(1): data
## rownames(149): M1 M2 ... M148 M149
## rowData names(3): Label Perc_missing QC_RSD
## colnames(140): sample_1 sample_2 ... sample_139 sample_140
## colData names(2): clase batch
```

- Primeras filas de colData(se):
  - clase indica el grupo al que pertenece la muestra: QC Quality Control; GC Cáncer gástrico;
     BN Enfermedad gástrica benigna; HE Estado saludable
  - batch hace referencia a la fecha en la que se analiza la muestra. Para este dataset las muestras pertenecen a 4 fechas distintas, que se representan con valores de batch 1, 2, 3 o 4.

	clase	batch
sample_1	QC	1
sample_2	GC	1
sample_3	BN	1
sample_4	HE	1
sample_5	GC	1
sample_6	BN	1

- Primeras filas de rowData(se):
  - Perc\_missing indica el porcentaje de valores faltantes del metabolito.
  - QC\_RSD indica la variabilidad relativa de los metabolitos. Valores de RSD muy altos se asocian con mala consistencia de la señal.

	Label	Perc_missing	QC_RSD
M1	1_3-Dimethylurate	11.4285714	32.208005
M2	1_6-Anhydro-β-D-glucose	0.7142857	31.178028
M3	1_7-Dimethylxanthine	5.0000000	34.990605
M4	1-Methylnicotinamide	8.5714286	12.804201
M5	2-Aminoadipate	1.4285714	9.372664
M6	2-Aminobutyrate	5.0000000	46.977149

• Primeras filas de assay(se):

kableExtra::kable(head(assay(se)[,1:4]))

	sample_1	sample_2	sample_3	sample_4
M1	90.1	43.0	214.3	31.6
M2	491.6	525.7	10703.2	59.7
M3	202.9	130.2	104.7	86.4
M4	35.0	NA	46.8	14.0
M5	164.2	694.5	483.4	88.6
M6	19.7	114.5	152.3	10.3

• Metadatos:

metadata(se)

## \$study\_ID ## [1] "ST001047"

```
##
## $institute
## [1] "University of Alberta"
##
## $name
## [1] "David Broadhurst"
##
## $email
## [1] "d.broadhurst@ecu.edu.au"
```

# 5 Preprocesamiento de datos

### 5.1 Eliminación de metabolitos con medidas de baja calidad

El dataset cuenta originalmente con 149 metabolitos y 140 muestras.

Eliminamos del dataset aquellos metabolitos con un valor QC-RSD < 25%, tal y como se indica en el resumen del estudio original (esta información puede consultarse en el archivo Metadata.Rmd del trabajo); y que, además, el porcentaje de valores faltantes sea inferior al 20%, de acuerdo con la *regla del 80%* (2), y basándonos en el tutorial publicado sobre este dataset en Python por el *Centre for Metabolomics and Computational Biology* (3).

Esto se consigue filtrando sobre rowData(se):

```
# El se es sutituido por el subset del se filtrado.
se <-se[(rowData(se)$QC_RSD < 25) & (rowData(se)$Perc_missing < 20), ]
```

Como podemos comprobar, la matriz de datos queda con 72 metabolitos:

```
dim(se)
```

##[1] 72 140

## 5.2 Tratamiento de NA: imputación por el valor medio

La presencia de NA en el dataset puede interferir o incluso impedir la aplicación de ciertas funciones en R (como en el Análisis de Componentes Principales).

Dado que el estudio no asegura la posible causa de estos valores NA (no detectado, detección por debajo del umbral, error de medición, etc.), decidimos 'neutralizar' dichos valores por el promedio del metabolito correspondiente, y el grupo específico al que pertenece la muestra. De esta forma evitamos distorsionar los promedios originales de cada grupo, controlando así la integridad de los datos originales.

Para ello, diseño una función imputar\_medias que utiliza como argumento el SummarizedExperiment se. Esta función busca los NA en la matriz de datos, la muestra a la que pertenecen, y el metabolito. En base a esto, calcula el promedio de ese metabolito en el grupo correspondiente, y sustituye el NA por dicho valor. La función devuelve el objeto con dichas modificaciones.

El código de diseño de la función imputar\_medias no se presenta en esta sección para facilitar la lectura, pero se puede consultar en el Apéndice.

Sustituimos se por el resultado de la función:

```
se <- imputar_medias(se)
```

Podemos comprobar que la matriz de datos ya no contiene valores NA:

```
anyNA(assay(se)) # Comprobamos que ya no existen NA
```

## [1] FALSE

#### 6 Análisis de calidad

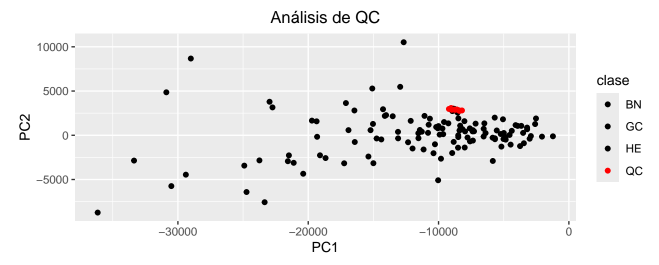
#### 6.1 Evaluación de la estabilidad de las medidas

Las muestras QC (Quality Control) en los ensayos metabolómicos permiten evaluar la calidad del mismo, en términos de estabilidad. En un Análisis de Componentes Principales, **lo ideal es que estas muestras estén bien agrupadas (2).** 

Para diseñar el gráfico utilizamos ggplot.

El código empleado para visualizar el gráfico se muestra a continuación:

```
# Representación de los datos con gaplot
# PCA con prcomp
# Utilizamos t() para organizar las muestras en filas y metabolitos en columnas
pca1 <- prcomp(t(assay(se)), center = FALSE, scale. = FALSE)</pre>
# Organizamos el dataframe con los datos de interés para representar
# Seleccionamos los dos primeros componentes principales desde la matriz de rotación $x
datos_pca1 <- as.data.frame(pca1$x[, 1:2]) %>%
cbind(clase = colData(se)$clase) # Distinguiremos las muestras por clases
# Elaboramos el gráfico mediante ggplot
pca_2d <- ggplot(datos_pca1) +
aes(PC1, PC2, color = clase) + # Los puntos se distinguirán por clase (grupo)
 geom_point(size = 1.5) +
 scale_color_manual(values = c('black', 'black', 'black', "red")) + # Los QC color rojo
 ggtitle("Análisis de QC") +
theme(plot.title = element_text(hjust = 0.5))
pca_2d
```



Podemos concluir que existe estabilidad en las mediciones.

Dado que el propósito de las muestras QC es realizar esta comprobación. Una vez concluida, **creamos un nuevo SummarizedExperiment eliminando las muestras QC de la matriz.** 

El código empleado para creación del nuevo se se muestra en el Apéndice.

Como resultado de la eliminación de los QC, se adquiere nuevas dimensiones. Trabajaremos con 123 muestras:

```
dim(se)
```

##[1] 72 123

# 7 Escalado de los datos.

Escalamos los datos de los metabolitos restando por la media y dividiendo por la desviación estándar específica del grupo al que pertenezca el dato.

Para ello diseñamos una función denominada scale\_by\_group que utiliza como argumentos el Summarized-Experiment y el nombre de grupo o clase del cual se desea extraer la matriz de datos escalada.

El diseño de la función scale\_by\_group no se presenta en esta sección, pero se puede encontrar en el Apéndice.

Ejecutamos dicha función para cada uno de los grupos:

```
# Utilizamos lapply para utilizar como argumento 'clase' cada una de las denominaciones
# de cada grupo (BN, HE, GC, QC)
# El resultado ('results') es una lista de las matrices resultantes de la función
results <- lapply(c("BN","HE","GC"), function(clase) {
    scale_by_group(se, clase)
})

# Cada uno de los elementos de 'results' se pasa como argumento a cbind().
# Así conseguimos unir todas las matrices que contienen los datos normalizados
assay_scaled <- do.call(cbind, results)
```

```
# Sustituimos el assay(se) original por 'assay_scale'

# Primero reorganizamos el assay escalado

assay_scaled <- assay_scaled[, match(colnames(assay(se)), colnames(assay_scaled)), drop = FALSE]

assay(se) = assay_scaled
```

# 8 Análisis exploratorio multivariante.

# 8.1 Análisis de componentes principales

El PCA a continuación tiene varios propósitos:

- Analizar el **efecto batch**
- Analizar la separación entre grupos de muestra según variabilidad
- Revelar cuáles son los metabolitos más influyentes en la variabilidad observada

Preparamos los datos para el PCA con los comandos explicados a continuación:

```
# PCA con prcomp

# Utilizamos t() para organizar las muestras en filas

# En este caso especificamos center = FALSE y scale.=FALSE porque ya hemos escalado los datos

# a conveniencia anteriormente

pca2 <- prcomp(t(assay(se)), center = FALSE, scale. = FALSE)

# Preparamos el dataframe con los datos a representar

# Seleccionamos los 3 primeros PC

datos_pca2 <- as.data.frame(pca2$x[, 1:3]) %>%

cbind(clase = colData(se)$clase, batch = colData(se)$batch) # Añadimos los datos clase y batch
```

Las varianzas explicadas por cada PC se muestran en la siguiente tabla (el código utilizado para realizar este cálculo se encuentra en el Apéndice).

Table 4: Varianzas Explicadas por los Componentes Principales

PC	Varianza explicada
PC1	36.05 %
PC2	6.01 %
PC3	4.82 %
Total	46.88 %

A continuación se representa el PCA en 3D, el cual recoge hasta un 46.88% de la variabilidad observada de los datos.

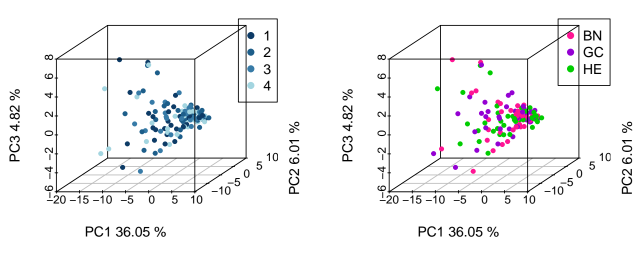
En el gráfico de la izquierda, las muestras se distinguen según batch (1, 2, 3 o 4); mientras que en el gráfico de la derecha, según el grupo al que pertenecen (BN, GC o HE).

La función plot\_pca empleada para elaborar estas gráficas se ha diseñado específicamente para crear un gráfico 3D utilizando scatterplot3d (5) con las tres primeras PC, especificando un factor mediante el cual se

desea distinguir las muestras (en este caso 'batch' y 'clase'). El diseño de esta función se muestra en el Apéndice.

# PCA según batch

# PCA según grupo de muestra



Podemos extraer las siguientes conclusiones:

- No existe efecto batch: las muestras de cada batch se distribuyen aleatoriamente. No se percibe ninguna agrupación que pueda explicarse por este factor. Este es otro aspecto que influye positivamente en la calidad del experimento.
- No se perciben agrupaciones que distingan entre distintos tipos de muestras. El análisis demuestra que las muestras no se pueden distinguir entre sí según la variabilidad observada en sus metabolitos.

#### 8.1.1 Metabolitos más influyentes en la variabilidad observada

Es común examinar las variables (en este caso, metabolitos) que mayor peso tienen en la variabilidad observada entre muestras. Esto es especialmente interesante en caso de que se observen agrupaciones asociadas a cada grupo, pues estariamos extrayendo aquellos metabolitos que permiten hacer una distinción entre diferentes grupos, y que, por tanto, podrían ser buenos candidatos como biomarcadores de la condición.

A pesar de que en el gráfico anterior no podemos ver dicha distinción, realizaremos este paso para comprobar los 15 metabolitos más influyentes en el PC1.

Para ello ejecutamos el siguiente código:

```
# Ordenamos los valores de los coeficientes asociados a cada metabolito en el PC1,
# de mayor a menor (utilizamos abs() porque no distinguimos entre valores - o +)
metabo_PC1 <- sort(abs(pca2$rotation[,1]), decreasing = TRUE)

# Extraemos los 15 primeros
metabo_PC1_r <- metabo_PC1[1:15]
nombres <- rowData(se)[names(metabo_PC1_r),]$Label
```

Resumimos los resultados en la siguiente tabla:

Table 5: Metabolitos más influyentes en PC1

	Metabolito	Coeficiente
M88	N-Acetylglutamine	0.1764818
M65	Glycylproline	0.1737720
M48	Creatinine	0.1729453
M104	Proline	0.1717931
M74	Isoleucine	0.1681942
M90	N-Acetylornithine	0.1676557
M107	Pyroglutamate	0.1630389
M149	τ-Methylhistidine	0.1584275
M25	6-Hydroxynicotinate	0.1569756
M5	2-Aminoadipate	0.1549299
M37	Azelate	0.1539151
M77	Lactulose	0.1526421
M122	Valine	0.1524309
M73	Indole-3-lactate	0.1511153
M62	Glutamine	0.1474721

**8.1.1.1 Boxplot multivariante** Elaboramos un boxplot multivariante (4) con los datos de los metabolitos seleccionados anteriormente, aquellos que más peso tienen en el PC1.

Aunque en el PCA o se observa distinción entre grupos, este gráfico nos puede ayudar a desvelar si existen diferencias en la distribución de estos metabolitos para los distintos grupos que podrían no capturarse en el PCA.

El código para la preparación de los datos para la elaboración de este boxplot no se muestran en esta sección, pero se encuentra en el Apéndice.

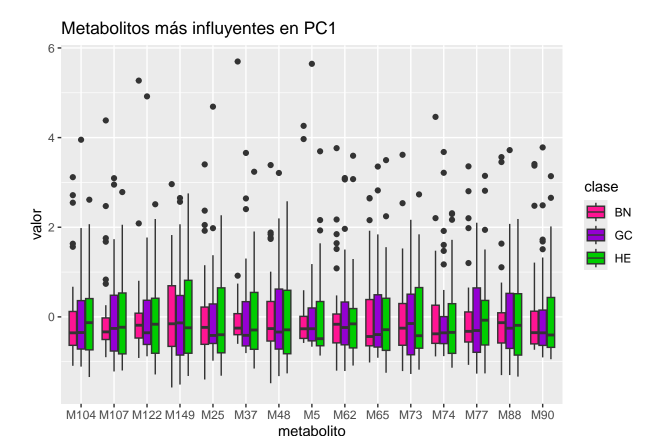
```
# df_boxplot es un dataframe preparado con todos los datos necesarios para realizar el gráfico

ggplot(df_boxplot, aes(x=metabolito, y=valor, fill=clase)) +

geom_boxplot() +

scale_fill_manual(values = c("BN" = "deeppink", "GC" = "darkviolet", "HE" = "green3"))+

ggtitle("Metabolitos más influyentes en PC1")
```



A través del gráfico no podemos observar diferencias relevantes entre los distintos grupos para ninguno de los metabolitos.

# 8.2 Análisis de Clustering

En esta sección tratamos de organizar los datos de las muestras de los grupos 'GC' (cáncer gástrico) y 'HE' (sanos) en clusteres, según su condición.

Para ello probaremos algunos de los métodos de clustering más populares.

Creamos una nueva matriz seleccionando los datos correspondientes.

```
# Seleccionamos solo dos grupos (por simplificar el análisis)

GC <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "GC", ])

HE <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "HE", ])

# Creamos la nueva matriz con los datos seleccionados

matrix = assay(se)[names(metabo_PC1),c(HE,GC)]
```

#### 8.2.1 Análisis jerárquico: dendograma

Elaboramos un análisis jerárquico y lo representamos en forma de dendograma.

Utilizamos el método de cálculo de distancias euclídeas, y como método de clustering 'ward.D2', uno de los

métodos más populares, que minimiza la varianza interna, ayudando a crear clústeres más compactos (6).

El nombre de las muestras se ha simplificado eliminando el término "sample\_" para facilitar la lectura del gráfico. El código elaborado para realizar esta modificación se encuentra en el Apéndice

```
# Matriz de distancias entre muestras.

# Utilizamos método euclídeo

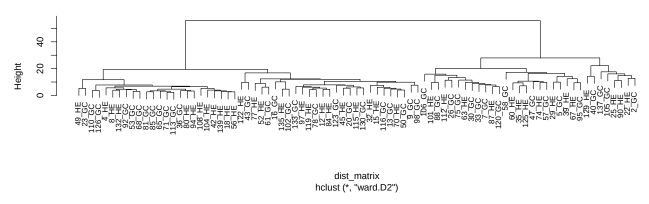
dist_matrix <- dist(t(matrix), method = "euclidean")

# Algoritmo de clustering. Método ward.D2

hc <- hclust(dist_matrix, method = "ward.D2")

plot(hc, main = "Clustering Jerárquico de muestras GC y HE", cex = 0.8)
```

#### Clustering Jerárquico de muestras GC y HE



Como se puede comprobar, el clustering jerárquico por los métodos utilizados no separa con éxito ambos grupos de muestras.

#### 8.2.2 Heatmap

Podemos representar el mismo clustering jerárquico incluyendo información sobre los niveles de cada metabolitos mediante un Heatmap (7).

El código para elaborar el Heatmap se oculta en esta sección. Para consultarlo ir al Apéndice

```
heatmap(
matrix,

Rowv = TRUE, # Reorganiza filas según agrupamiento jerárquico

Colv = TRUE, # Reorganiza columnas según agrupamiento jerárquico

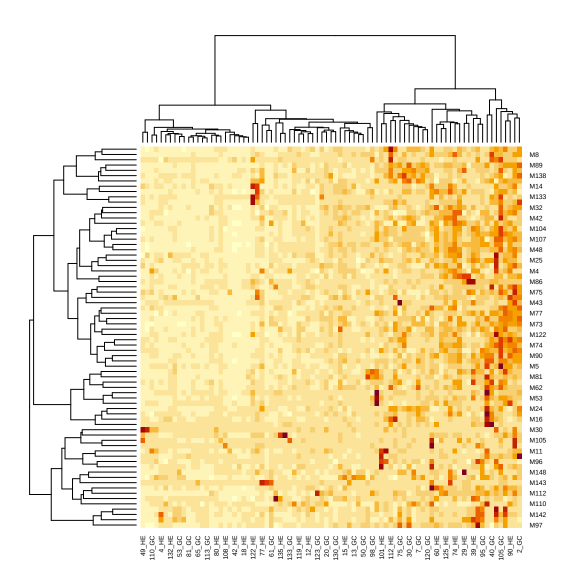
distfun = function(x) dist(x, method = "euclidean"), # Método de cálculo de distancias

hclustfun = function(x) hclust(x, method = "ward.D2"), # Método de clustering

cexRow = 0.5, # Tamaño de letra

cexCol = 0.5

)
```

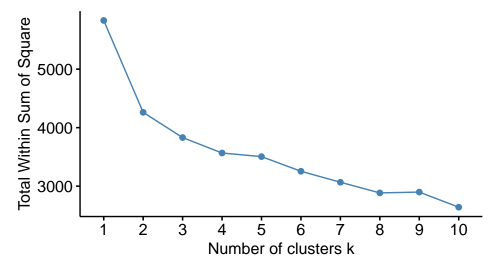


# 8.2.3 Método de k-means

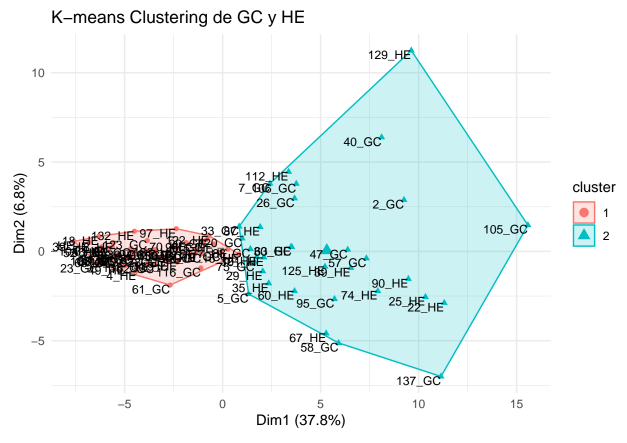
En primer lugar conviene estimar el número óptimo de clusteres (k) a asignar al algoritmo.

Para ello existen varios métodos. En este trabajo utilizaremos el Método del Codo (8):

```
fviz_nbclust(t(matrix), kmeans, method = "wss") +
labs(title = "")
```



El gráfico del Método del Codo no muestra un punto de inflexión claro. No obstante, procedemos con el análisis ajustando k = 2, según lo esperado. El resultado se presenta a continuación:



Como podemos comprobar, el método de K-Means tampoco proporciona resultados favorables para clusterizar según lo esperado.

# 9 Github

Los archivos se han subido a Github mediante los siguientes pasos:

- 1. Activación del control de versiones en RStudio: Tools > Version Control > Project Set Up > Git
- 2. Selección de los archivos 'no rastreados'. En la siguiente imagen se muestra cómo los selecciono de manera manual (ya que no son necesarios todos).
- 3. Añado un comentario en "Commit".
- 4. Ejecutamos en la terminal lo siguiente para subir los archivos al repositorio:

git push -u origin master

El link al repositorio es el siguiente:

https://github.com/cjualia/-Juarez-Alia-Cristina-PEC1/tree/master

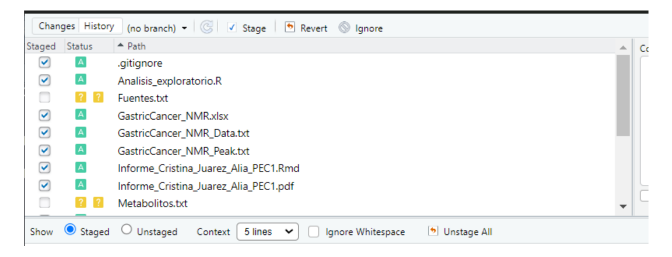


Figure 1: archivos

# 10 Apéndice

# 10.1 Creación del SummarizedExperiment

```
# Carga de datos desde el .xlsx
library(readxl)
# Datos de assay, en la pestaña "Data"
GCdata <- as.matrix(read_excel("GastricCancer_NMR.xlsx", sheet = "Data"))
# Info de metabolitos, en la pestaña "Peak"
metabolitos <- as.data.frame(read_excel("GastricCancer_NMR.xlsx", sheet = "Peak"))
# Preparación de tablas:
### rowData (muestras)
nombre_muestras <- GCdata[,2] # Extraemos el nombre de las muestras
clase <- as.factor(GCdata[,"Class"]) # Extraemos a qué clase pertenecen
batch <- as.factor(as.numeric(substr(muestras[,6],7,7))) # Extraemos el batch al que pertenecen
# substr() se utiliza para simplificar el valor en el que originalmente se muestra el batch
# ("Batch_1" cambia a 1, etc.)
muestras <- data.frame(clase,batch) # dataframe con la clase y el batch
rownames(muestras) = nombre_muestras # Asignamos el nombre de las muestras a las filas
### colData (metabolitos)
nombre_metabolitos <- metabolitos [,"Name"] # Extraemos el nombre de todos los metabolitos
rownames(metabolitos) = nombre_metabolitos # Asignamos dichos nombres a las filas
```

```
metabolitos = metabolitos[,-c(1,2)] # Ajuste para eliminar columnas no necesarias
### assay (datos experimentales)
GCdata <- GCdata[,5:153] %>% t() # Omitimos las columnas que no necesitamos
#Y transponemos la matriz para que las filas sean metabolitos y las columnas muestras
colnames(GCdata) = nombre_muestras # Asignamos nombre a columnas
rownames(GCdata) = nombre_metabolitos # Y a filas
GCdata <- apply(GCdata,2,as.numeric)
### metadata
metadatos <- list(study_ID = "ST001047",
         institute = "University of Alberta",
         name = "David Broadhurst",
         email = "d.broadhurst@ecu.edu.au")
# Creación de SummarizedExperiment:
library("SummarizedExperiment")
se <- SummarizedExperiment(assays = list(data = GCdata),
              colData = muestras,
              rowData = metabolitos,
              metadata = metadatos)
### Guardo como .Rda al objeto SummarizedExperiment
save(se, file = "SummarizedExperiment_GCdata.Rda")
```

# 10.2 Diseño de la función imputar\_medias

```
imputar_medias <- function(se){

#Recogemos los nombres de las muestras correspondientes a cada grupo

BN <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "BN", ])

HE <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "HE", ])

GC <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "GC", ])

QC <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "QC", ])

# Identificamos las posiciones en las que se encuentran los NA en la matriz

# 'indices' guarda una matriz con el nombre del metabolito, número de fila,

# y número de columna.

indices <- which(is.na(assay(se)), arr.ind = TRUE)
```

```
#'metabolitos' guarda el nombre de los metabolitos con NA
 metabolitos <- rownames(indices)
 #'ind_col' guarda las columnas donde se encuentran los NA
ind_col <- indices[,"col"]
 # Dichos números se traducen en el nombre de las muestras donde se encuentran
 # los NA
 muestras <- colnames(assay(se))[ind_col]
 # Se recorren los vectores de muestras y metabolitos a la vez
 for (i in seq_along(metabolitos)) {
  muestra <- muestras[i]
  metabolito <- metabolitos[i]
  # Se determina a qué grupo (clase) pertenece la muestra
  clase_muestra <- colData(se)[muestra,]$clase
  if (clase_muestra == "BN"){
   media = mean(assay(se)[metabolito,BN], na.rm = TRUE) # Media de los BN
  } else if (clase_muestra == "HE"){
   media = mean(assay(se)[metabolito,HE], na.rm = TRUE) # Media de los HE
  } else if (clase_muestra == "GC"){
   media = mean(assay(se)[metabolito,GC], na.rm = TRUE) # Media de los GC
 } else if (clase_muestra == "QC"){
   media = mean(assay(se)[metabolito,QC], na.rm = TRUE) # Media de los QC
  } else if (clase_muestra == "QC"){
  # El valor NA original se sustituye por la media calculada según el grupo
  # al que pertenece la muestra, directamente en la matriz de datos
  assay(se)[metabolito, muestra] = media
 return(se) # La función devuelve el SummarizedExperiment modificado
}
```

#### 10.3 Eliminación de los QC

```
# QC guarda los nombres de las muestras QC
QC <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "QC",])

# Diseño de nuevo assay: se seleccionan todas las columnas cuyo nombre no esté incluido en QC
nueva_matrix <- assay(se)[,!(colnames(assay(se)) %in% QC), drop = FALSE]

# Diseño de nuevo colData(): hacemos misma operación pero transformamos a dataframe
nuevo_colData <- as.data.frame(colData(se)[!(colnames(assay(se)) %in% QC), , drop = FALSE])
```

```
# Eliminamos los levels de 'clase' sin valores (nivel QC, porque ya hemos eliminado sus valores)
nuevo_colData$clase <- droplevels(nuevo_colData$clase)

# Creación delnuevo SummarisedExperiment
se <- SummarizedExperiment(
    assays = SimpleList(counts = nueva_matrix),
    colData = nuevo_colData,
    rowData = rowData(se)
)

rm(QC, nueva_matrix, nuevo_colData)</pre>
```

## 10.4 Diseño de la función scale\_by\_group

```
scale_by_group <- function(se, clase) {</pre>
# Guardamos los nombres de las muestras de cada grupo
 BN <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "BN", ])
 HE <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "HE", ])
 GC <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "GC", ])
 # Dependiendo de la 'clase' especificada en el argumento, 'muestras' adquiere los
 # correspondientes nombres
 if (clase == "BN") {
  muestras = BN
} else if (clase == "HE") {
  muestras = HE
} else if (clase == "GC") {
  muestras = GC
}
 # Calcular medias de cada uno de los metabolitos para las muestras del grupo ('clase') concreto
 medias = apply(assay(se)[, muestras], 1, mean, na.rm = TRUE)
 sds = apply(assay(se)[, muestras], 1, sd, na.rm = TRUE)
 # Matriz con datos escalados.
 # Operación vectorial: a los elementos de cada una de las filas se les resta la media
 # que corresponde (específica del grupo o 'clase')
 m <- ((assay(se)[,muestras] - medias)/sds)
return(m) # La función devuelve la matriz de datos escalados, sólo para el grupo especificado
```

#### 10.5 Cálculo de varianzas explicadas

```
# Calculamos las varianzas explicadas por cada componente principal

# pca2$sdev contiene las desviaciones estándar de cada PC

# La sdev^2 es igual a la varianza

var_expl1 <- round(((pca2$sdev[1])^2/sum((pca2$sdev)^2)*100),2) # De la PC1

var_expl2 <- round(((pca2$sdev[2])^2/sum((pca2$sdev)^2)*100),2) # De la PC2

var_expl3 <- round(((pca2$sdev[3])^2/sum((pca2$sdev)^2)*100),2) # De la PC3

var_expl_total <- sum(var_expl1,var_expl2,var_expl3)
```

#### 10.6 Diseño de la función plot pca

```
plot_pca <- function(df, colores, factor, titulo) {</pre>
 # Crear el gráfico 3D
 scatterplot3d(df$PC1, df$PC2, df$PC3, # Selección de los 3 PC
         color = colores[as.numeric(factor)], # Puntos coloreados según el factor indicado
         pch = 20,
         xlab = paste("PC1", var_expl1, "%"), # Incluimos en los ejes
         ylab = paste("PC2", var_expl2, "%"), # el % de varianza explicado
         zlab = paste("PC3", var_expl3, "%")) # de cada PC
 # Añadir la leyenda
 legend("topright",
     legend = levels(factor),
     col = colores[1:length(levels(factor))],
     pch = 19,
     inset = c(0.001, 0.001))
 # Añadir el título
title(main = titulo)
}
```

# 10.7 Preparación de datos para boxplot multivariante

```
valores_met <- function(se,metabolitos,clase){

# recogemos el nombre de las muestras correspondientes a cada grupo
BN <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "BN", ])
HE <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "HE", ])
GC <- rownames(colData(se)[colData(se)$clase == "GC", ])

if (clase == "BN"){ # Si el grupo especificado como argumento es "BN"
    muestras = BN  # Las muestras seleccionadas son las que están en BN
} else if (clase == "HE"){
    muestras = HE
} else if (clase == "GC"){
    muestras = GC</pre>
```

```
df = data.frame()

# Para cada uno de los metabolitos indicados en el argumento
for (metabolito in metabolitos){
    datos = data.frame(assay(se)[metabolito, muestras]) # Extraemos sus valores
    datos = cbind(datos,rep(clase,length(muestras)), rep(metabolito,length(muestras)))
    df = rbind(df, datos) # Y los vamos uniendo al df
}

colnames(df) = c("valor", "clase", "metabolito")
return(df) # Se devuelve el dataframe con los datos de los metabolitos especificados
} # del grupo (clase) especificado

# Aplica `valores_met()` para cada clase
seleccion <- lapply(c("BN", "HE", "GC"), function(clase)
{valores_met(se = se, metabolitos = names(metabo_PC1_r), clase = clase)})

# Combina los resultados en un solo dataframe,lo utilizaremos para el boxplot
df_boxplot <- do.call(rbind, seleccion)
```

# 10.8 Simplificación nombre de muestras

```
# Vamos a añadir al nombre de cada muestra la terminación GC o HE
# en función del grupo al que pertenezca.
# Esto facilita la interpretación de los próximos gráficos.

nombres_columnas <- colnames(matrix)
clases_muestras <- colData(se)[nombres_columnas, ]$clase
nuevos_nombres <- paste0(nombres_columnas, "_", clases_muestras)
colnames(matrix) = substr(nuevos_nombres, 8, nchar(nuevos_nombres))
```

#### 11 Fuentes

- H-NMR urinary metabolomic profiling for diagnosis of gastric cancer https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/a rticles/PMC4716538/
- 2. Regla del 80%

https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC4428451/#:~:text=In%20current%20study%2C%20a%20'modified,defined%20a

3. Tutorial de análisis del dataset (en Python)

https://cimcb.github.io/MetabWorkflowTutorial/Tutorial1.html

4. scatterplot3d

http://www.sthda.com/english/wiki/scatterplot3d-3d-graphics-r-software-and-data-visualization

5. Grouped boxplot

https://r-graph-gallery.com/265-grouped-boxplot-with-ggplot2.html

6. Método de clustering ward.D2

https://rstudio-pubs-static.s3.amazonaws.com/599072\_93cf94954aa64fc7a4b99ca524e5371c.html

- 7. Heatmap https://r-graph-gallery.com/heatmap
- 8. K-Clustering https://www.statology.org/elbow-method-in-r/