Deconvolución de datos de mealoma con Bisque: Datos bulk RNA-seq: TCGA-SKCM

Datos scRNA-seq: GSE72056

Elena Eyre Sánchez, PhD

2024-10-13

Contents

| 1 | Introducción y Objetivo | | | | | | | |
|---|---|---|--|--|--|--|--|--|
| | Paquetes y datos 2.1 Bulk RNA-seq | 1 | | | | | | |
| | scRNA-seq data 3.1. Análisis de deconvolución | 2 | | | | | | |

1 Introducción y Objetivo

2 Paquetes y datos

El paquete usado para este análisis es Bisque, el cual está diseñado para estimar proporciones celulares en datos bulk RNA-seq mediante el uso de datos scRNA-seq como referencia, cuando los datos bulk y scRNA-seq se generan con muestras con diferentes condiciones clínicas.

Repositorio GitHub de Bisque: https://github.com/cozygene/bisque

#Datos

Hay dos tipos de input data: bulk RNA-seq y scRNA-seq. Los datos bulk RNA-seq son los que queremos deconvolucionar, y los datos scRNA-seq servirán como referencia de las poblaciones celulares a consultar.

Bisque requiere datos de expresión en formato ExpressionSet del paquete Biobase, así que previamente a aplicar bisque se necesita preparar los datos.

2.1 Bulk RNA-seq

En este análisis utilizo los datos del estudio TCGA-SKCM descargados de la página oficial del portal GDC, de NIH (https://portal.gdc.cancer.gov/projects/TCGA-SKCM).

Las muestras consisten en 214 muestras tumorales metastáticas. Este estudio es de especial interés para el TFM debido a que los autores también proporcionan metadata la supervivencia de los pacientes, cosa que permitirá estudiar posibles correlaciones con las poblaciones obtenidas de la deconvolución.

```
setwd("~/Desktop/ELENA_UOC/TFM")
gex <- read_delim("Datasets/TCGA-SKCM.htseq_fpkm.tsv", delim = "\t",</pre>
                  escape_double = FALSE, trim_ws = TRUE)
bulk_metadata <- read_delim("Datasets/TCGA-SKCM.GDC_phenotype.tsv", delim = "\t",</pre>
                       escape_double = FALSE, trim_ws = TRUE)
#os_data <- read_delim("Datasets/TCGA-SKCM.survival.tsv", delim = "\t",
                       escape_double = FALSE, trim_ws = TRUE)
# Debido a que los autores proporcionan los genes con la nomeclatura de ENSEMBL, lo convierto a símbolo
mart <- useDataset("hsapiens_gene_ensembl", useMart("ensembl"))</pre>
genes <- gex$Ensembl ID
G_list <- getBM(filters= "ensembl_gene_id_version", attributes= c("ensembl_gene_id_version", "hgnc_symbo
# Para usar los símbolos en lugar de nombres de ENSEMBL:
gex2 <- merge(gex,G_list,by.x="Ensembl_ID",by.y="ensembl_gene_id_version")</pre>
gex2 < -gex2[,-1]
gex2 <- aggregate(gex2, by = list(c(gex2$hgnc_symbol)), mean) # Agrego los posibles duplicados calculan
gex2 \leftarrow gex2[,-c(ncol(gex2))]
rownames(gex2) <- gex2$Group.1 # Los nombres de genes únicos sin duplicados sirven para dar nombre a la
Probes <- gex2$Group.1
gex2$Group.1 <- NULL # Elimino las columnas usadas para conseguir los nombres
bulk.mtx <- as.data.frame(gex2) # Los datos de expresión
# Convertir los datos de expresión del bulk RNA-seq a objeto ExpressionSet:
bulk.eset <- Biobase::ExpressionSet(assayData = as.matrix(as.data.frame(bulk.mtx)))</pre>
## ExpressionSet (storageMode: lockedEnvironment)
## assayData: 16608 features, 472 samples
    element names: exprs
## protocolData: none
## phenoData: none
## featureData: none
## experimentData: use 'experimentData(object)'
## Annotation:
```

3 scRNA-seq data

Los datos de expresión single-cell RNA de secuenciación (scRNA-seq) se recogen de muestras con una única condición, por ejemplo, sanos. Los tipos celulares del scRNA-seq son pre-determinados. Estos sirven como una referencia para estimar las proporciones del tipo celular de los datos bulk.

Para este análisis he escogido los datos procedentes del estudio GSE72056, que se encuentran células tumorales y no tumorales. Por ello, uno de los pasos a dar es la selección de las células no tumorales, entre las que se encuentran las células inmunitarias, que son de nuestro interés.

De nuevo, también procesaré los datos para obtener un objeto ExpressionSet, que en este caso también contendrá información sobre los tipos celulares con los que se identifica cada célula del estudio.

```
# Carqa del fichero txt, después de descargar el archivo zip de GEO y despemaquetarlo:
GSE72056_melanoma_single_cell_revised_v2 <- read_delim("Datasets/GSE72056_melanoma_single_cell_revised_
    delim = "\t", escape double = FALSE, trim ws = TRUE)
# Proceso la información de la metadata, pues está en las primeras 3 líneas, con nombres de columnas mu
sc_metadata <- as.data.frame(t(GSE72056_melanoma_single_cell_revised_v2[1:3,]))</pre>
colnames(sc_metadata) <- sc_metadata[1,] # Los nombres de las columnas estan en la primera línea
sc_metadata <- sc_metadata[-1,] # Elimino línea de los nombres de columnas
colnames(sc_metadata)[2] <- "malignant" # Simplifico el nombre de la columna
sc_metadata$malignant <- sapply(sc_metadata$malignant, as.numeric) # Para poder seleccionar el valor qu
sc_metadata <- sc_metadata[sc_metadata$malignant == 1,] # Selecciono sólo las células no tumorales
colnames(sc_metadata)[3] <- "non_malignant" # Simplifico el nombre de la columna
sc_metadata$SampleID <- rownames(sc_metadata) # Genero una columna para identificar las células en el o
sc_metadata$non_malignant <- sapply(sc_metadata$non_malignant, as.numeric) # Para poder convertir los n
sc_metadata$Cell_type<- as.factor(if_else(sc_metadata$non_malignant == 1, "T_cell",
                                 ifelse(sc_metadata$non_malignant == 2, "B_cell",
                                       ifelse(sc_metadata$non_malignant == 3, "Macrophage",
                                              ifelse(sc_metadata$non_malignant == 4, "Endo_cell",
                                                     ifelse(sc_metadata$non_malignant == 5, "CAF",
                                                             ifelse(sc metadata$non malignant == 6, "NK"
# Preparo los apartados asociados a la metadata, y a los tipos celulares que bisque necesita saber, que
sc.pheno <- data.frame(check.names=F, check.rows=F, stringsAsFactors=F, row.names=sc_metadata$SampleID,
                       SubjectName=sc_metadata$SampleID, cellType=sc_metadata$Cell_type) # Phenodata pa
sc.meta <- data.frame(labelDescription=c("SampleID", "Cell_type"), row.names=c("SampleID", "Cell_type")) #</pre>
sc.pdata <- new("AnnotatedDataFrame",data=sc.pheno,varMetadata=sc.meta) # Este parámetro contiene ambos
# Procesamiento de los niveles de expresión de las células del scRNA-seq, que irán en el objeto Express
sc_gex <-GSE72056_melanoma_single_cell_revised_v2[GSE72056_melanoma_single_cell_revised_v2$Cell %in% ro
sc_gex2 <- sc_gex[rowSums(sc_gex[,-1]) != 0,] # También simplifico el análisis eliminando los genes que
sc_gex2$Probes <- sc_gex2$Cell # Genero una nueva columna de los símbolos de los genes para que no sea
sc_gex2$Cell <- NULL # Elimino la columna con nombre confuso</pre>
sc_gex2 <- aggregate(sc_gex2[,-ncol(sc_gex2)], by= list(c(sc_gex2$Probes)), mean) # Agrego los posibles
#dim(sc_gex2) #
rownames(sc_gex2) <- sc_gex2$Group.1 # Los nombres de genes únicos sin duplicados sirven para dar nombr
sc_gex3 <- sc_gex2[,colnames(sc_gex2) %in% sc_metadata$SampleID] # Me quedo con las columnas que aparec
# Convertir los datos de expresión del scRNA-seq a objeto ExpressionSet:
sc.eset <- Biobase::ExpressionSet(assayData=as.matrix(sc_gex3), phenoData=sc.pdata)</pre>
sc.eset
## ExpressionSet (storageMode: lockedEnvironment)
## assayData: 1460 features, 3256 samples
     element names: exprs
## protocolData: none
## phenoData
##
     sampleNames: Cy72_CD45_H02_S758_comb CY58_1_CD45_B02_S974_comb ...
       CY75_1_CD45_CD8_7__S274_comb (3256 total)
##
##
    varLabels: SubjectName cellType
##
    varMetadata: labelDescription
## featureData: none
## experimentData: use 'experimentData(object)'
```

Annotation:

3.1 Análisis de deconvolución

Por defecto, Bisque utiliza todos los genes para decomposición.

Hay que indicar que no hay solapamiento de muestras por tratarse de muestras diferentes en el bulk RNA-seq y el scRNA-seq, pues Bisque podría realizar un análisis usando las mismas muestras si lo quisiéramos: use.overlap=FALSE.

```
res <- BisqueRNA::ReferenceBasedDecomposition(bulk.eset, sc.eset, markers=NULL, use.overlap=FALSE)
```

- ## Decomposing into 7 cell types.
- ## Using 1460 genes in both bulk and single-cell expression.
- ## Converting single-cell counts to CPM and filtering zero variance genes.
- ## Filtered 59 zero variance genes.
- ## Converting bulk counts to CPM and filtering unexpressed genes.
- ## Filtered 214 unexpressed genes.
- ## Generating single-cell based reference from 3256 cells.
- ## Inferring bulk transformation from single-cell alone.
- ## Applying transformation to bulk samples and decomposing.

Encontramos las proporciones del bulk RNA-seq en el apartado bulk.props, el qual puedo integrar en la metadata que ya tenía y almacenar en un archivo para posteriores análisis.

```
ref.based.estimates <- as.data.frame(t(res$bulk.props))
ref.based.estimates$submitter_id.samples <- rownames(ref.based.estimates)
ref.based.estimates <- inner_join(ref.based.estimates, bulk_metadata, by = "submitter_id.samples")
knitr::kable(head(ref.based.estimates[,1:7]), digits=2, caption = "Sección de las primeras muestras com</pre>
```

Table 1: Sección de las primeras muestras como ejemplo del resultado

| B_cell | CAF | $\operatorname{Endo_cell}$ | Macrophage | NK | $Other_cells$ | T_cell |
|--------|------|-----------------------------|------------|------|----------------|--------|
| 0.27 | 0.04 | 0.04 | 0.06 | 0.00 | 0.00 | 0.59 |
| 0.31 | 0.00 | 0.00 | 0.14 | 0.04 | 0.00 | 0.51 |
| 0.11 | 0.00 | 0.05 | 0.00 | 0.14 | 0.07 | 0.63 |
| 0.00 | 0.09 | 0.10 | 0.04 | 0.00 | 0.11 | 0.65 |
| 0.70 | 0.00 | 0.00 | 0.07 | 0.00 | 0.00 | 0.22 |
| 0.03 | 0.04 | 0.01 | 0.00 | 0.16 | 0.12 | 0.65 |
| | | | | | | |

```
write.csv(ref.based.estimates,"./bisque_tcga_skcm.csv", row.names = FALSE)
```