PEC1 - Análisis de Datos Ómicos

Eva Montoliu Silvestre

2024-11-06

Contents

Selección de los datos	2
Creación del contenedor SummarizedExperiment	6
Preparación	6
Assay	
rowData	
colData	
Metadata	
Contenedor SummarizedExperiment	
Exploración del dataset	7
Pregunta biológica	11
Diseño experimental	
Obtención de datos crudos	
Control de Calidad, Preprocesado y Normalización	12
Respuesta a la Pregunta Biológica	
Repositorio GitHub	12
Preparación de los archivos	12
Creación del repositorio	

En el caso de que no tengamos instalado bioconductor, realizamos la instalación necesaria. Esto incluye tanto BiocManager como el paquete especifico para trabajar con contenedores de tipo SummarizedExperiment:

```
if (!require("BiocManager", quietly = TRUE))
    install.packages("BiocManager")
BiocManager::install(version = "3.20")
BiocManager::install("SummarizedExperiment")
```

Además, antes de empezar, cargamos todos los paquetes que vamos a necesitar a lo largo de la tarea:

```
# Carga de paquetes necesarios
library(readr) # Para leer archivos csv
library(tidyverse) # Esto incluye dplyr y otras librarias útiles
library(SummarizedExperiment)
```

Selección de los datos

Tras revisar algunas de las opciones presentes en las bases de datos indicadas, he seleccionado los datos que corresponden a un estudio llamado 'El metagenoma del rumen y su metaboloma en los yaks asociados con el régimen de alimentación'. Podemos encontrar los datos en el siguiente enlace:

https://www.ebi.ac.uk/metabolights/editor/MTBLS10856/

He descargado los 4 archivos que se encuentran en el apartado 'Files/ISA_METADATA'. A continuación incluyo una breve descripción de cada uno de los archivos:

```
\bullet \ \ m\_MTBLS10856\_LC-MS\_positive\_hilic\_metabolite\_profiling\_v2\_maf.tsv
```

Contiene la tabla de abundancias de cada metabolito en las muestras, así como otra información sobre los metabolitos como 'mass-to-charge' o 'retention time'.

• $s_MTBLS10856.txt$

Contiene información sobre las muestras como: nombre, origen, descripción, grupo al que pertenece, etc.

```
\bullet \ a\_MTBLS10856\_LC-MS\_positive\_hilic\_metabolite\_profiling.txt
```

Contiene información adicional sobre las muestras. En este caso los datos estan relacionados con el procesado de las muestras: protocolos, equipos utizados, etc.

• i_Investigation.txt

Contiene información sobre el laboratorio y el estudio, incluyendo una descripción detallada del estudio y del protocolo utilizado.

Ahora leemos todos estos datos y los guardamos para poder trabajar con ellos. El primer archivo es de tipo tsv, por lo que utilizamos read_tsv, mientras que los dos siguientes son de tipo txt aunque contienen tablas en formato tsv, por lo que los podemos leer con read.table. En cambio, el último archivo es un archivo de texto de tipo txt que contiene textos descriptivos (no en formato tabla), por lo que utilizamos readLines.

```
abundance_data <- read_tsv("data/m_MTBLS10856_LC-MS_positive_hilic_metabolite_profiling_v2_maf.tsv", sh sample_info <- read.table("data/s_MTBLS10856.txt", header = TRUE, sep = "\t") additional_sample_info <- read.table("data/a_MTBLS10856_LC-MS_positive_hilic_metabolite_profiling.txt", metadata <- readLines("data/i_Investigation.txt")
```

Vemos ahora las dimensiones y la estructura de cada elemento para comprobar que los archivos se han leído correctamente. Ahora se van a mostrar mensajes muy largos sobre cada uno de los archivos, pero es importante comprobar que se han leído correctamente:

```
# Dimensiones y estructura de cada elemento dim(abundance_data)
```

```
: chr [1:4292] "BiotreeDB" "BiotreeDB" "BiotreeDB" "BiotreeD
                                           : num [1:4292] 8.19e+06 4.39e+08 1.55e+08 2.75e+07 1.65e+07
                                           : num [1:4292] 1.14e+07 3.11e+08 2.03e+08 2.45e+07 2.31e+07
                                           : num [1:4292] 2.84e+07 3.48e+08 2.35e+08 2.25e+07 2.24e+07
                                           : num [1:4292] 2.42e+07 3.03e+08 7.48e+07 2.16e+07 2.77e+07
                                           : num [1:4292] 2.36e+07 3.60e+08 1.46e+08 2.18e+07 3.03e+07
                                           : num [1:4292] 6.99e+06 6.11e+08 9.92e+07 3.28e+07 2.14e+07
                                           : num [1:4292] 1.25e+07 1.85e+08 1.28e+08 1.06e+07 4.60e+06
                                           : num [1:4292] 1.47e+07 1.55e+08 6.44e+07 1.94e+07 2.17e+07
                                           : num [1:4292] 9.42e+06 1.14e+08 1.01e+08 1.99e+07 1.96e+07
                                           : num [1:4292] 1.93e+07 1.80e+08 6.94e+07 1.39e+07 1.77e+07
                                           : num [1:4292] 2.12e+07 1.40e+08 1.27e+08 2.00e+07 1.45e+07
                                           : num [1:4292] 2907108 40382514 59585407 6274234 2810152 ...
                                           : num [1:4292] 2.08e+07 1.54e+08 1.12e+08 2.37e+07 2.32e+07
                                           : num [1:4292] 5.03e+07 1.32e+08 1.52e+08 2.09e+07 2.04e+07
## $ QC1
                                           : num [1:4292] 1.77e+07 4.13e+08 1.40e+08 3.06e+07 1.89e+07
## $ QC2
                                           : num [1:4292] 2.04e+07 3.09e+08 1.39e+08 2.28e+07 1.47e+07
## $ QC3
                                           : num [1:4292] 1.99e+07 2.79e+08 1.15e+08 2.29e+07 1.21e+07
## $ QC4
                                           : num [1:4292] 1.94e+07 2.78e+08 1.14e+08 2.17e+07 1.76e+07
## $ QC5
                                           : num [1:4292] 1.98e+07 2.83e+08 1.37e+08 2.21e+07 1.37e+07
   - attr(*, "spec")=
##
##
     .. cols(
##
          database_identifier = col_logical(),
##
          chemical_formula = col_logical(),
##
         smiles = col_logical(),
     . .
##
       inchi = col_logical(),
##
        metabolite_identification = col_character(),
##
         mass_to_charge = col_double(),
     . .
##
       fragmentation = col_logical(),
     . .
##
     .. modifications = col_logical(),
```

```
##
          charge = col_logical(),
##
          retention_time = col_double(),
          taxid = col_logical(),
##
     . .
##
          species = col_logical(),
##
          database = col_character(),
     . .
##
          database_version = col_logical(),
##
         reliability = col_logical(),
##
          uri = col_logical(),
##
          search_engine = col_logical(),
     . .
##
          search_engine_score = col_logical(),
##
          smallmolecule_abundance_sub = col_logical(),
##
          smallmolecule_abundance_stdev_sub = col_logical(),
##
          smallmolecule_abundance_std_error_sub = col_logical(),
     . .
##
     . .
         YK.RM.1 = col_double(),
##
          YK.RM.2 = col_double(),
##
          YK.RM.3 = col_double(),
     . .
##
         YK.RM.4 = col_double(),
##
         YK.RM.5 = col_double(),
     . .
##
         YK.RM.6 = col_double(),
##
         YK.RM.7 = col_double(),
     . .
##
         YK.RM.15 = col_double(),
##
         YK.RM.16 = col_double(),
     . .
##
         YK.RM.17 = col_double(),
     . .
##
         YK.RM.18 = col_double(),
     . .
##
         YK.RM.19 = col_double(),
##
         YK.RM.20 = col_double(),
##
         YK.RM.21 = col_double(),
##
         QC1 = col_double(),
     . .
##
         QC2 = col_double(),
##
          QC3 = col_double(),
##
     . .
          QC4 = col_double(),
##
          QC5 = col_double()
##
     ..)
   - attr(*, "problems")=<externalptr>
dim(sample_info)
## [1] 19 18
str(sample_info)
## 'data.frame':
                    19 obs. of 18 variables:
                                            "QC01.mzXML" "QC02.mzXML" "QC03.mzXML" "QC04.mzXML" ...
                                    : chr
   $ Source.Name
   $ Characteristics.Organism.
                                    : chr
                                            "Bos grunniens" "Bos grunniens" "Bos grunniens" "Bos grunnie
## $ Term.Source.REF
                                    : chr
                                            "NCBITaxon" "NCBITaxon" "NCBITaxon" ...
## $ Term.Accession.Number
                                    : chr
                                            "http://purl.obolibrary.org/obo/NCBITaxon_30521" "http://pur
                                            "ruminal fluid" "ruminal fluid" "ruminal fluid" "ruminal flu
## $ Characteristics.Organism.part.: chr
                                           "BTO" "BTO" "BTO" "BTO" ...
##
   $ Term.Source.REF.1
                                    : chr
## $ Term.Accession.Number.1
                                    : chr
                                            "http://purl.obolibrary.org/obo/BTO_0004789" "http://purl.ob
                                            "Zhongdian" "Zhongdian" "Zhongdian" "Zhongdian" ...
## $ Characteristics. Variant.
                                    : chr
##
   $ Term.Source.REF.2
                                    : logi
                                            NA NA NA NA NA ...
##
   $ Term.Accession.Number.2
                                    : logi
                                            NA NA NA NA NA ...
                                            "pooled quality control sample" "pooled quality control samp
## $ Characteristics.Sample.type.
                                    : chr
                                            "" "" "" "" ...
## $ Term.Source.REF.3
                                    : chr
                                            ...
## $ Term.Accession.Number.3
                                    : chr
```

```
## $ Protocol.REF
                                  : chr "Sample collection" "Sample collection"
                                  : chr "QC1" "QC2" "QC3" "QC4" ...
## $ Sample.Name
                                 : chr "QC" "QC" "QC" "QC" ...
## $ Factor.Value.Diet.
## $ Term.Source.REF.4
                                  : logi NA NA NA NA NA NA ...
                                  : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Term.Accession.Number.4
dim(additional_sample_info)
## [1] 19 37
str(additional_sample_info)
                   19 obs. of 37 variables:
## 'data.frame':
                                                     "QC1" "QC2" "QC3" "QC4" ...
## $ Sample.Name
                                              : chr
                                                     "Extraction" "Extraction" "Extraction" "Extracti
## $ Protocol.REF
                                              : chr
## $ Parameter.Value.Post.Extraction.
                                              : chr
                                                     "acetonitrile:methanol (1:1, v/v)" "acetonitrile
## $ Parameter. Value. Derivatization.
                                              : logi NA NA NA NA NA ...
## $ Extract.Name
                                                     "QC1" "QC2" "QC3" "QC4" ...
                                              : chr
                                                     "Chromatography" "Chromatography" "Chromatograph
## $ Protocol.REF.1
                                              : chr
## $ Parameter.Value.Chromatography.Instrument.: chr
                                                     "Thermo Scientific Vanquish UHPLC System" "Therm
                                                     "MTBLS" "MTBLS" "MTBLS" ...
## $ Term.Source.REF
                                              : chr
## $ Term.Accession.Number
                                                     "http://www.ebi.ac.uk/metabolights/ontology/MTBL
                                              : chr
## $ Parameter.Value.Autosampler.model.
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Parameter.Value.Column.model.
                                                     "XBridge BEH Amide (1.7 \mu\text{m},~2.1~\text{mm}~\text{x}~100~\text{mm};~\text{Wat}
                                              : chr
## $ Parameter. Value. Column. type.
                                              : chr "HILIC" "HILIC" "HILIC" ...
## $ Parameter.Value.Guard.column.
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Labeled.Extract.Name
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Label
                                              : logi NA NA NA NA NA ...
## $ Term.Source.REF.1
                                              : logi NA NA NA NA NA ...
## $ Term.Accession.Number.1
                                             : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Protocol.REF.2
                                             : chr "Mass spectrometry" "Mass spectrometry" "Mass sp
                                                     "positive" "positive" "positive" ...
## $ Parameter.Value.Scan.polarity.
                                              : chr
## $ Parameter.Value.Scan.m.z.range.
                                              : chr "100-1000" "100-1000" "100-1000" "100-1000" ...
                                              : chr "Thermo Q Exactive HFX" "Thermo Q Exactive HFX"
## $ Parameter.Value.Instrument.
## $ Term.Source.REF.2
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Term.Accession.Number.2
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
   $ Parameter.Value.Ion.source.
                                              : chr "electrospray ionization" "electrospray ionizati
## $ Term.Source.REF.3
                                             : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Term.Accession.Number.3
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
                                              : chr "orbitrap" "orbitrap" "orbitrap" "orbitrap" ...
## $ Parameter.Value.Mass.analyzer.
## $ Term.Source.REF.4
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Term.Accession.Number.4
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ MS.Assay.Name
                                                     "QC1" "QC2" "QC3" "QC4" ...
                                              : chr
                                                     "FILES/QC01.raw" "FILES/QC02.raw" "FILES/QC03.ra"
## $ Raw.Spectral.Data.File
                                              : chr
## $ Protocol.REF.3
                                              : chr "Data transformation" "Data transformation" "Data
## $ Normalization.Name
                                             : logi NA NA NA NA NA NA ...
## $ Derived.Spectral.Data.File
                                              : logi NA NA NA NA NA NA ...
```

: chr "Metabolite identification" "Metabolite identifi

: chr "m_MTBLS10856_LC-MS_positive_hilic_metabolite_pr

: logi NA NA NA NA NA NA ...

\$ Protocol.REF.4

\$ Data.Transformation.Name

\$ Metabolite.Assignment.File

Creación del contenedor SummarizedExperiment

Preparación

Ahora vamoos a crear el contenedor para los datos con los que estamos trabajando, para ello, en primer lugar tenemos que preparar cada uno de los diferentes elementos por separado:

Assay

Empezamos por el elemento Assay, que es una matriz que tiene como filas los metabolitos y como columnas las diferentes muestras. Para crearlo, partimos de los datos que hemos guardado como abundance_data. A partir de este archivo, creamos una matriz para la cual seleccionamos las columnas que contienen los datos de abundancia de los metabolitos para cada muestra. Seguimos los siguientes pasos:

```
## Assay
# Guardar los nombres de las muestras
sample_names <- sample_info$Sample.Name
# Crea la matriz con todas las filas y solo las columnas correspondientes a las muestras
abundance_matrix <- as.matrix(abundance_data[, sample_names])
# Nombra las filas con el nombre del metabolito correspondiente
rownames(abundance_matrix) <- abundance_data$metabolite_identification</pre>
```

rowData

Este elemento contiene información sobre las filas, que en este caso son metabolitos, por lo tanto vamos a utilizar el resto de la información que encontramos en abundance_data. Para ello, eliminamos las columnas que no contienen información, es decir, que el 100% de sus casillas contienen y también las columnas que contienen los datos de abundancia que hemos tratado en el apartado anterior:

```
## rowData
# Eliminamos las columnas que no tienen información (100% de NA)
cols_borrar <- which(colMeans(is.na(abundance_data)) == 1)
rowData <- data.frame(abundance_data[, -cols_borrar])
# Eliminamos las columnas que tienen la información de abundancias (guardada en Assay)
rowData <- rowData[, 1:(ncol(rowData)-length(sample_names))]</pre>
```

En este caso, podríamos eliminar también la columna que corresponde a abundance_data\$metabolite_identification, ya que hemos incluido esta información como nombres de las filas, por lo que estará almacenada de otra manera, pero puede que tenerla también en una de estas columnas sea útil para algún análisis futuro en el caso de que se descarguen los datos y, además, el elemento tiene pocas columnas, por lo que tampoco supone una molestia para la lectura de la información.

colData

En este apartado encontramos información sobre las muestras (que se encuentran en las columnas, de ahí el nombre). Tenemos 2 archivos que contienen información sobre las muestras y podríamos incluirlos tal cual estan, ya que los hemos cargado en formato data frame, pero también podemos 'limpiarlos', ya que hay muchas columnas que no contienen ninguna información. Procesamos estos datos a continuación:

```
## colData
# Eliminamos las columnas que no tienen información (100% de NA)
cols_borrar <- which(colMeans(is.na(sample_info)) == 1)
sample_info <- sample_info[, -cols_borrar]

cols_borrar <- which(colMeans(is.na(additional_sample_info)) == 1)
additional_sample_info <- additional_sample_info[, -cols_borrar]</pre>
```

Metadata

Este último apartado contiene información relativa a los métodos experimentales y referencias a la publicación de los datos. Hemos cargado estos datos en metadata. Se trata de un archivo de texto, por lo que hemos leído el archivo por líneas, que se han almacenado en forma de lista. Esta lista es lo que a continuación utilizaremos en la creación del contenedor.

Contenedor SummarizedExperiment

Ahora que ya hemos preparado todos los elementos, podemos crear con ellos el contenedor:

Exploración del dataset

En primer lugar, comprobamos que se ha creado correctamente:

```
# Revisamos el objeto SummarizedExperiment
## class: SummarizedExperiment
## dim: 4292 19
## metadata(1): metadata
## assays(1): counts
## rownames(4292): Adenine Piperidine ... Unknown Unknown
## rowData names(4): metabolite_identification mass_to_charge
     retention_time database
## colnames(19): QC1 QC2 ... YK.RM.20 YK.RM.21
## colData names(35): sample_info.Source.Name
     sample info.Characteristics.Organism. ...
##
     additional_sample_info.Protocol.REF.4
##
##
     additional_sample_info.Metabolite.Assignment.File
```

Y ahora podemos revisar los diferentes elementos que contiene:

En primer lugar, podemos ver los datos que contiene assay(), pero se trata de una matriz de grandes dimensiones, ya que contiene dim(assay(se))[1] filas y dim(assay(se))[2] columnas, por lo que vamos a ver las primeras y las últimas filas:

head(assay(se))

```
##
                            QC1
                                      QC2
                                                QC3
                                                           QC4
                                                                     QC5
                                                                           YK.RM.1
## Adenine
                       17704093
                                 20425604
                                           19916131
                                                     19406499
                                                               19768411
                                                                           8192877
                      412733126 309444090 279134741 277655754 283405481 439238374
## Piperidine
## Hypoxanthine
                      139739042 138815058 114573540 113772679 136798975 154511975
## Bakkenolide C
                       30633540
                                 22797625
                                           22892299
                                                     21736227
                                                               22096390
                                                                          27505652
## 8-iso-15-keto-PGE2 18930898
                                14662216 12083264
                                                    17608652
                                                               13655171
                                                                         16504050
## Histamine
                      241389854 210273821 207618191 202990998 204645416 217166617
##
                        YK.RM.2
                                  YK.RM.3
                                            YK.RM.4
                                                      YK.RM.5
                                                                 YK.RM.6
                                                                           YK.RM.7
## Adenine
                       11430196
                                 28434202 24154076 23581498
                                                                 6988687
                                                                         12510584
## Piperidine
                      311177079 348327001 303167817 360319673 610548254 185183396
## Hypoxanthine
                      202648977 234858796 74784826 146002114 99171564 127701781
```

```
## Bakkenolide C
                        24467816
                                  22524075
                                             21631996
                                                       21789401
                                                                  32767883
                                                                            10597186
## 8-iso-15-keto-PGE2
                       23052916
                                  22405922
                                             27685791
                                                       30331392
                                                                  21352452
                                                                             4597619
## Histamine
                                                                  77738235 158769939
                       192810642 204055997 111249109 220885898
##
                        YK.RM.15
                                                       YK.RM.18 YK.RM.19
                                  YK.RM.16
                                             YK.RM.17
                                                                           YK.RM.20
## Adenine
                        14720360
                                   9416370
                                             19291767
                                                       21187703
                                                                  2907108
                                                                           20788579
## Piperidine
                       154968182 114425681 180484179 139793775 40382514 153716655
## Hypoxanthine
                        64411386 101060711
                                             69380944 126567057 59585407 111971920
## Bakkenolide C
                        19435529
                                  19922187
                                             13851027
                                                       19950255
                                                                  6274234
                                                                           23726021
   8-iso-15-keto-PGE2
                        21655881
                                  19595766
                                             17748350
                                                       14526095
                                                                  2810152
                                                                           23192672
## Histamine
                        58694413 148839099
                                             82330908 164881888 33200796 119286878
##
                        YK.RM.21
##
  Adenine
                        50332023
##
  Piperidine
                       132475527
## Hypoxanthine
                       152146073
## Bakkenolide C
                        20888830
## 8-iso-15-keto-PGE2
                        20388048
## Histamine
                       239923264
```

tail(assay(se))

```
##
                    QC1
                                 QC2
                                              QC3
                                                            QC4
                                                                        QC5
## Unknown 121586505.9
                        104392650.0 133378505.8 116367264.50 109053027.1
  Unknown
               571661.2
                           225633.8
                                        103651.6
                                                      88013.09
                                                                   308704.5
## Unknown
             3870544.2
                          5004404.5
                                       2810223.8
                                                    1989312.46
                                                                  2274358.6
  Unknown
            34409276.4
                          6660163.7
                                       1877470.8
                                                    1355630.92
                                                                   220377.0
##
  Unknown
             1522314.8
                           224822.5
                                       2461815.9
                                                    2191634.36
                                                                  2436016.2
  Unknown
##
             5094533.2
                          6991958.8
                                       6720314.5
                                                    4389050.85
                                                                  6738737.2
##
                YK.RM.1
                          YK.RM.2
                                       YK.RM.3
                                                   YK.RM.4
                                                               YK.RM.5
                                                                           YK.RM.6
## Unknown 102354598.5 118278059 101903640.4 95932121.8 90939437.0 102018445.3
  Unknown
               377022.2
                                      265771.0
                                                  213286.2
                                                              335143.0
                                 0
                                                                           196928.2
##
  Unknown
             2565899.4
                          3160985
                                     3411453.2
                                                 7605131.7
                                                            3707944.6
                                                                         5435504.5
  Unknown
             2925423.5
                          3796948
                                      775806.9
                                                 1049759.3
                                                              575080.2
                                                                         1535166.3
                                                 1439786.2
##
  Unknown
             3142021.1
                          3527557
                                     2799799.4
                                                            1600298.6
                                                                         2629916.1
             6403831.7
                                     7261671.7
                                                 4300590.8
                                                            6653774.9
##
   Unknown
                          4863711
                                                                         9231763.9
##
             YK.RM.7
                         YK.RM.15
                                      YK.RM.16
                                                 YK.RM.17
                                                              YK.RM.18
                                                                          YK.RM.19
  Unknown 166921268 107944654.5 169206641.5 128261927 155252639.8 174945630.4
  Unknown
                         112589.4
                                           0.0
                                                              562720.7
##
                    0
                                                        0
                                                                                0.0
## Unknown
             1290471
                        1680363.8
                                      833068.1
                                                  1077769
                                                             1024608.8
                                                                           182743.6
##
  Unknown
             1175738
                        3613532.0
                                      405695.5
                                                  2309073
                                                             1312692.3
                                                                          776143.9
  Unknown
             1609736
                        3177557.4
                                     2518599.1
                                                  2555069
                                                             2318779.2
                                                                         2850691.6
##
  Unknown
            12287575
                        5002980.1
                                     7731036.9
                                                  7845086
                                                             6165698.7
                                                                         8166188.2
##
            YK.RM.20
                        YK.RM.21
## Unknown 114818939 93152846.6
## Unknown
                    0
                         76890.9
## Unknown
             2523052
                       1179120.0
## Unknown
             1830417
                       1156443.9
## Unknown
             2280116
                       1557842.5
             8790728
## Unknown
                       5542942.4
```

Vemos que al principio del documento encontramos los nombres de los metabolitos como nombres de las filas, aunque en los últimos los metabolitos son desconocidos ('Unknown').

También podemos ver las primeras filas de la información que tenemos sobre los metabolitos:

```
head(rowData(se))
```

```
## DataFrame with 6 rows and 4 columns
##
                      metabolite_identification mass_to_charge retention_time
##
                                     <character>
                                                       <numeric>
                                                         136.062
## Adenine
                                          Adenine
                                                                        141.8480
## Piperidine
                                      Piperidine
                                                          86.097
                                                                        283.2475
## Hypoxanthine
                                    Hypoxanthine
                                                         137.046
                                                                        190.8525
## Bakkenolide C
                                   Bakkenolide C
                                                         349.199
                                                                         81.8224
## 8-iso-15-keto-PGE2
                              8-iso-15-keto-PGE2
                                                         351.214
                                                                        134.5720
## Histamine
                                       Histamine
                                                         112.087
                                                                        401.7700
##
                          database
##
                       <character>
                         BiotreeDB
## Adenine
## Piperidine
                         BiotreeDB
## Hypoxanthine
                         BiotreeDB
## Bakkenolide C
                         BiotreeDB
## 8-iso-15-keto-PGE2
                         BiotreeDB
## Histamine
                         BiotreeDB
```

Y lo mismo sobre las muestras, aunque selecciono solo algunas columnas porque hay mucha información y ocupa mucho en el documento:

head(colData(se)[1:5])

```
## DataFrame with 6 rows and 5 columns
           sample_info.Source.Name sample_info.Characteristics.Organism.
##
##
                        <character>
                                                                <character>
## QC1
                         QC01.mzXML
                                                              Bos grunniens
## QC2
                         QCO2.mzXML
                                                              Bos grunniens
## QC3
                         QCO3.mzXML
                                                              Bos grunniens
## QC4
                         QCO4.mzXML
                                                              Bos grunniens
## QC5
                         QC05.mzXML
                                                              Bos grunniens
## YK.RM.1
                       YK-R-1.mzXML
                                                              Bos grunniens
##
           sample_info.Term.Source.REF sample_info.Term.Accession.Number
##
                            <character>
                                                                <character>
## QC1
                                                    http://purl.obolibra...
                              NCBITaxon
## QC2
                              NCBITaxon
                                                    http://purl.obolibra..
## QC3
                              NCBITaxon
                                                    http://purl.obolibra..
## QC4
                              NCBITaxon
                                                    http://purl.obolibra..
## QC5
                              NCBITaxon
                                                    http://purl.obolibra..
                                                    http://purl.obolibra..
## YK.RM.1
                              NCBITaxon
##
           sample_info.Characteristics.Organism.part.
##
                                            <character>
## QC1
                                          ruminal fluid
## QC2
                                          ruminal fluid
## QC3
                                          ruminal fluid
                                          ruminal fluid
## QC4
                                          ruminal fluid
## QC5
## YK.RM.1
                                          ruminal fluid
```

También podemos ver el metadata:

head(metadata(se))

```
## $metadata
## [1] "ONTOLOGY SOURCE REFERENCE"
## [2] "Tarm Garrage Name) +FRAM + NG
```

[2] "Term Source Name\tEDAM\tNCIT\tOBI\tEFO\tVBO\tNCBITaxon"

[3] "Term Source File\t\t\thttp://data.bioontology.org/ontologies/OBI\t\thttps://www.ebi.ac.uk/ols4

```
[4] "Term Source Version\t\t\t29\t\t\t"
  [5] "Term Source Description\t\t\tOntology for Biomedical Investigations\t\t\t"
##
  [6] "INVESTIGATION"
  [7] "Investigation Identifier\tMTBLS10856"
##
   [8] "Investigation Title\tInvestigation"
## [9] "Investigation Description\tCreated using the MetaboLights Online Editor (MOE)"
## [10] "Investigation Submission Date\t2024-08-08"
## [11] "Investigation Public Release Date\t2024-10-01"
## [12] "Comment[Created With Configuration] \tMetaboLightsConfig20150707"
## [13] "Comment[Last Opened With Configuration] \tMetaboLightsConfig20150707"
## [14] "INVESTIGATION PUBLICATIONS"
## [15] "Investigation PubMed ID"
## [16] "Investigation Publication DOI"
## [17] "Investigation Publication Author List"
## [18] "Investigation Publication Title"
## [19] "Investigation Publication Status"
## [20] "Investigation Publication Status Term Accession Number"
## [21] "Investigation Publication Status Term Source REF"
## [22] "INVESTIGATION CONTACTS"
## [23] "Investigation Person Last Name"
## [24] "Investigation Person First Name"
## [25] "Investigation Person Mid Initials"
## [26] "Investigation Person Email"
## [27] "Investigation Person Phone"
## [28] "Investigation Person Fax"
## [29] "Investigation Person Address"
## [30] "Investigation Person Affiliation"
## [31] "Investigation Person Roles"
## [32] "Investigation Person Roles Term Accession Number"
## [33] "Investigation Person Roles Term Source REF"
## [34] "STUDY"
## [35] "Study Identifier\tMTBLS10856"
## [36] "Study Title\tThe rumen metagenome and its metabolome in yaks associated with feeding regime"
## [37] "Study Description\tBackground: Grazing yearly on pasture is a traditional practice for yaks
## [38] "Study Submission Date\t2024-08-08"
## [39] "Study Public Release Date\t2024-10-01"
## [40] "Study File Name\ts_MTBLS10856.txt"
## [41] "STUDY DESIGN DESCRIPTORS"
## [42] "Study Design Type\tMetabolomics\tRumen\tBos"
## [43] "Study Design Type Term Accession Number\thttp://edamontology.org/topic_3172\thttp://purl.oboli
## [44] "Study Design Type Term Source REF\tEDAM\tNCIT\tNCBITaxon"
## [45] "STUDY PUBLICATIONS"
## [46] "Study PubMed ID\t"
## [47] "Study Publication DOI\t"
## [48] "Study Publication Author List\tShuli Yang, Jieyi Zheng, Huaming Mao, Dongwang Wu, Jianmin Chai
## [49] "Study Publication Title\tMulti-omic dataset of the rumen metagenome and its metabolome and the
## [50] "Study Publication Status\tIn preparation"
## [51] "Study Publication Status Term Accession Number\thttp://www.ebi.ac.uk/efo/EF0_0001795"
## [52] "Study Publication Status Term Source REF\tEFO"
## [53] "STUDY FACTORS"
## [54] "Study Factor Name\tDiet"
## [55] "Study Factor Type\tDiet"
```

[57] "Study Factor Type Term Source REF\tNCIT"

[56] "Study Factor Type Term Accession Number\thttp://purl.obolibrary.org/obo/NCIT_C15222"

```
## [58] "STUDY ASSAYS"
  [59] "Study Assay File Name\ta_MTBLS10856_LC-MS_positive_hilic_metabolite_profiling.txt"
## [60] "Study Assay Measurement Type\tmetabolite profiling"
## [61] "Study Assay Measurement Type Term Accession Number\thttp://purl.obolibrary.org/obo/OBI_0000366
## [62] "Study Assay Measurement Type Term Source REF\tOBI"
## [63] "Study Assay Technology Type\tmass spectrometry"
## [64] "Study Assay Technology Type Term Accession Number\thttp://purl.obolibrary.org/obo/OBI_0000470"
## [65] "Study Assay Technology Type Term Source REF\tOBI"
  [66] "Study Assay Technology Platform\tLiquid Chromatography MS - positive - hilic"
  [67] "STUDY PROTOCOLS"
  [68] "Study Protocol Name\tSample collection\tExtraction\tChromatography\tMass spectrometry\tData tr
  [69] "Study Protocol Type\tSample collection\tExtraction\tChromatography\tMass spectrometry\tData tr
  [70] "Study Protocol Type Term Accession Number\t\t\t\t\t"
## [71] "Study Protocol Type Term Source REF\t\t\t\t\t\t"
## [72] "Study Protocol Description\tA total of 50 healthy Zhongdian yaks aged 3 to 4 years old were
## [73] "Study Protocol URI\t\t\t\t\t"
## [74] "Study Protocol Version\t\t\t\t\t"
  [75] "Study Protocol Parameters Name\t\tPost Extraction; Derivatization\tChromatography Instrument; Au
## [76] "Study Protocol Parameters Name Term Accession Number\t\t;\t;;;;\t\t"
## [77] "Study Protocol Parameters Name Term Source REF\t\t;\t;;;;\t;;;;\t\t"
## [78] "Study Protocol Components Name\t\t\t\t\t"
## [79] "Study Protocol Components Type\t\t\t\t\t\t"
## [80] "Study Protocol Components Type Term Accession Number\t\t\t\t\t\"
## [81] "Study Protocol Components Type Term Source REF\t\t\t\t\t\t"
## [82] "STUDY CONTACTS"
## [83] "Study Person Last Name\tchai"
## [84] "Study Person First Name\tjianmin"
## [85] "Study Person Mid Initials\t"
## [86] "Study Person Email\tjchai@uark.edu"
## [87] "Study Person Phone\t4793011636"
## [88] "Study Person Fax\t"
  [89]
       "Study Person Address\t#33 guangyun road, foshan"
  [90] "Study Person Affiliation\t"
## [91] "Study Person Roles\tPrincipal Investigator"
  [92] "Study Person Roles Term Accession Number\thttp://purl.obolibrary.org/obo/NCIT_C19924"
## [93] "Study Person Roles Term Source REF\tNCIT"
```

Viendo todos estos datos, realizamos un análisis del estudio similar al realizado en tareas anteriores. Vemos diferentes aspectos:

Pregunta biológica

La pregunta clave fue cómo el sistema de alimentación impacta sobre el microbioma ruminal, los metabolitos ruminales y el metaboloma del hospedador en yaks, y cómo esto influye en el crecimiento de los animales. La exploración de esto podría tener implicaciones para mejorar la eficiencia de producción en la industria de los yaks, optimizando su nutrición y salud a través de prácticas de alimentación más controladas.

Diseño experimental

El diseño experimental muestra dos grupos de tratamiento: uno que pastorea libremente (grupo de pastoreo, identificado como QC) y otro alimentado bajo un sistema intensivo (grupo intensivo, identificado como YK.RM). Las diferencias en la dieta y las condiciones de recolección de muestras podrían influir en la interpretación de los resultados, como la variabilidad en el microbioma ruminal y los metabolitos.

Obtención de datos crudos

La elección de técnicas tanto de recolección como de análisis, por ejemplo, el uso de LC-MS/MS para metabolómica, puede influir en la precisión y tipo de datos obtenidos, como la detección de metabolitos específicos. La técnica influye en la capacidad de detectar metabolitos volátiles o componentes microbiológicos que varían según el tratamiento.

Control de Calidad, Preprocesado y Normalización

Un desafío en la calidad de los datos crudos puede ser la variabilidad en las muestras, especialmente en metabolómica, debido a la heterogeneidad biológica de los animales. El preprocesamiento podría implicar la normalización de los datos de metabolitos y la corrección de cualquier sesgo derivado de la técnica o del manejo de las muestras.

Respuesta a la Pregunta Biológica

Los hallazgos clave incluyen el aumento en la concentración de ácidos grasos volátiles (VFA) y el crecimiento mejorado en los yaks bajo el sistema intensivo, así como cambios en el microbioma ruminal. Estos resultados responden a la pregunta biológica mostrando que el sistema de alimentación intensiva mejora la producción y la eficiencia en los yaks. Las implicaciones más amplias incluyen la potencial aplicación de este sistema de alimentación para mejorar la productividad en la industria de los yaks.

Repositorio GitHub

Preparación de los archivos

Para el repositorio necesito los siguientes elementos:

• El informe (en formato pdf)

Lo obtengo a partir de la compilación de este archivo. Llamado 'Montoliu-Silvestre-Eva-PEC1.pdf'.

• El objeto contenedor con los datos y los metadatos en formato binario

Guardamos el archivo en formato .Rda:

```
# Guardar el objeto 'SummarizedExperiment' en formato .Rda
save(se, file = "data/se_dataset.Rda")
```

• El código R para la exploración de los datos

Lo encontramos en el archivo 'Montoliu-Silvestre-Eva-PEC1.R'

• Los datos en formato texto

En la carpeta 'data'.

• Los metadatos acerca del dataset en un archivo markdown.

A continuación guardo los metadatos en formato .md.

```
# Guardar metadata en formato .md
writeLines(metadata, "data/metadata.md")
```

Creación del repositorio

Ahora que tenemos todos los archivos necesarios, podemos crear el repositorio, que encontramos en el siguiente enlace:

https://github.com/evamontolius/Montoliu-Silvestre-Eva-PEC1-ADO.git