Rを用いたメタボロームデータ解析: Metabolome data analysis using R

ヒューマン・メタボローム・テクノロジーズ株式会社山本 博之



質量分析装置





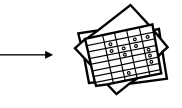
解析ソフトウェア MS-DIAL

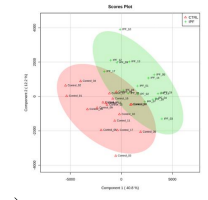
O (10 m. 10 2*

**O (1

Excelデータ

<u>MetaboAnalyst</u>





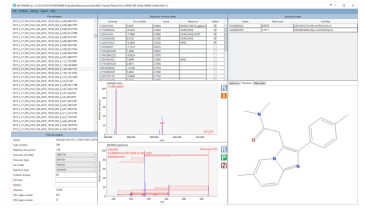
質量分析装置から得られた信号を解析

代謝物名が不明の未知ピークの 構造を推定

未知ピークの ------

<u>構造推定ソフトウェア</u> MS-FINDER





<u>リポジトリへの登録</u>

MetaboBank

Rで全て実行

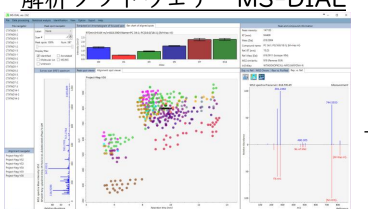


質量分析装置



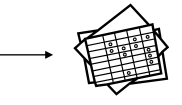


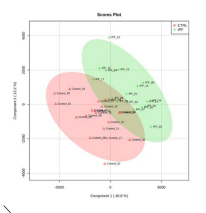
解析ソフトウェア MS-DIAL



Excelデータ

<u>MetaboAnalyst</u>



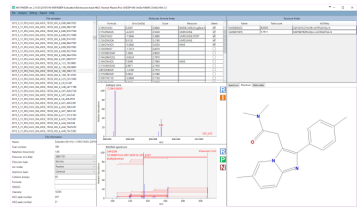


質量分析装置から得られた信号を解析

代謝物名が不明の未知ピークの 構造を推定

> <u>構造推定ソフトウェア</u> MS-FINDER





<u>リポジトリへの登録</u>

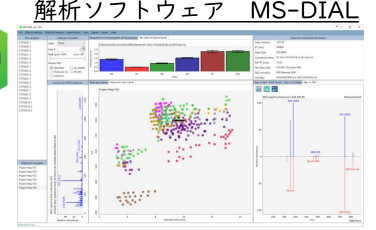
MetaboBank



質量分析装置

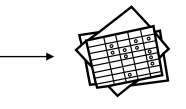


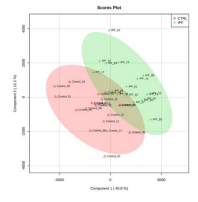




Excelデータ

<u>MetaboAnalyst</u>





質量分析装置から得られた信号を解析

MS Data Handling

mzR、Msnbase (BioConductor) rmzTab-M、MRMConverteR、 Chromatogtams、Spectraなど

<u>Peak Picking, Grouping and</u> <u>Alignment</u>

LC-MS Focussed or General

xcms、IPO、Autotuner、yamss、
cosmiq (BioConductor)
xMSanalyzer、apLCMS、warpgroup、

AMDORAP、anviGCMS、enviPick、massFlowR、KPIC2など

Statistical analysis

ChemoSpec, pcaMethods, multtest, biosigner, OmicsMarkeR, RankProd, ropls, OmicsLonDA, impute, MOFA(Bioconductor)
MetaboAnalystRなど

Stanstrup J. et al., "The metaRbolomics Toolbox in Bioconductor and beyond" Metabolites 2019, 9(10), 200より

質量分析データ処理







 Excelデータ MetaboAnalyst

Scores Plot

(Fig. 2) (A CTIPL)

(A CTIP

質量分析装置から得られた信号を解析

MS Data Handling

mzR、Msnbase (BioConductor) rmzTab-M、MRMConverteR、 Chromatogtams、Spectraなど Peak Picking, Grouping and Alignment

LC-MS Focussed or General

xcms, IPO, Autotuner, yamss, cosmiq (BioConductor)

xMSanalyzer、apLCMS、warpgroup、AMDORAP、anviGCMS、enviPick、massFlowR、KPIC2など

Statistical analysis

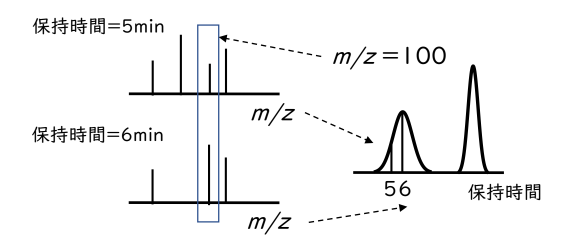
ChemoSpec、pcaMethods、multtest、biosigner、OmicsMarkeR、RankProd、ropls、OmicsLonDA、impute、MOFA(Bioconductor)
MetaboAnalystRなど

Stanstrup J. et al., "The metaRbolomics Toolbox in Bioconductor and beyond" Metabolites 2019, 9(10), 200より

質量分析データ処理(I)



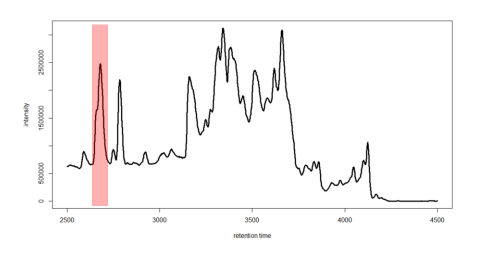
データの読み込み



マススペクトル

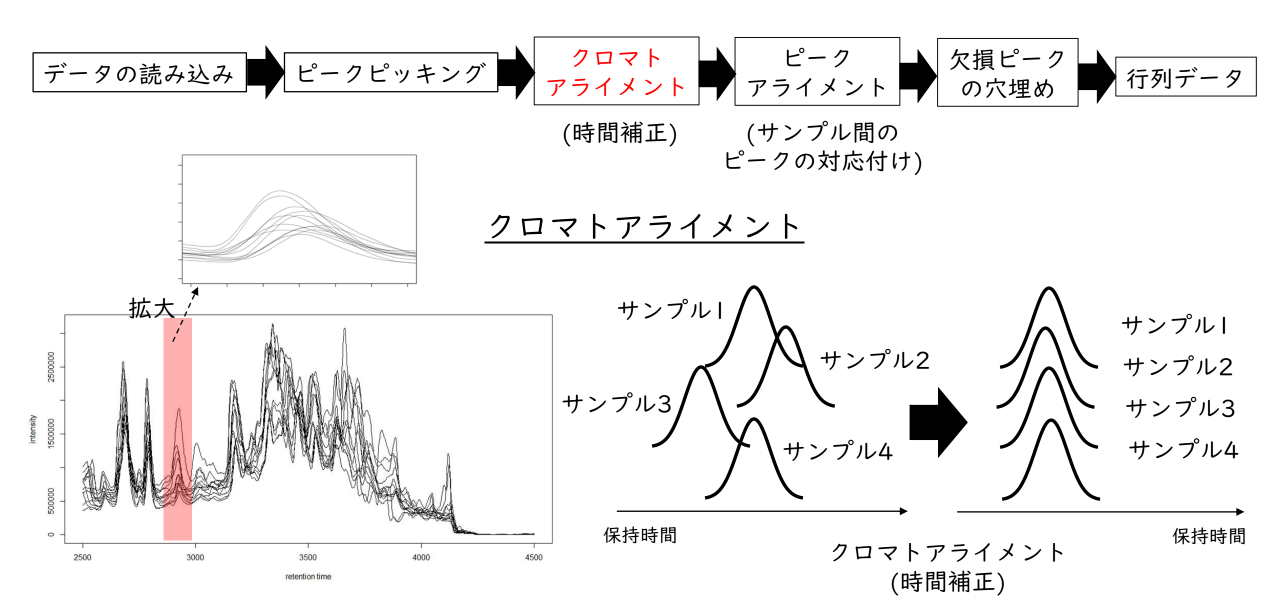
クロマトグラム

ピークピッキング



ガウス型関数に近い形状の領域を拾い上げる

質量分析データ処理(2)

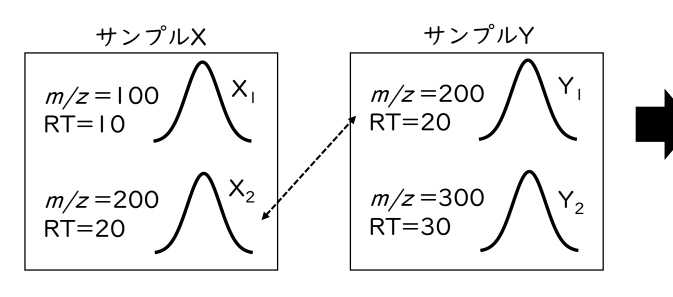


質量分析データ処理(3)



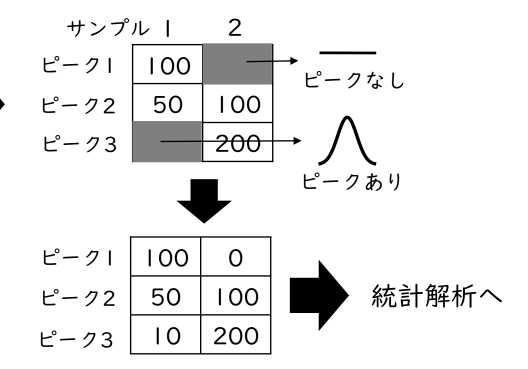
ピークの対応付け)

ピークアライメント



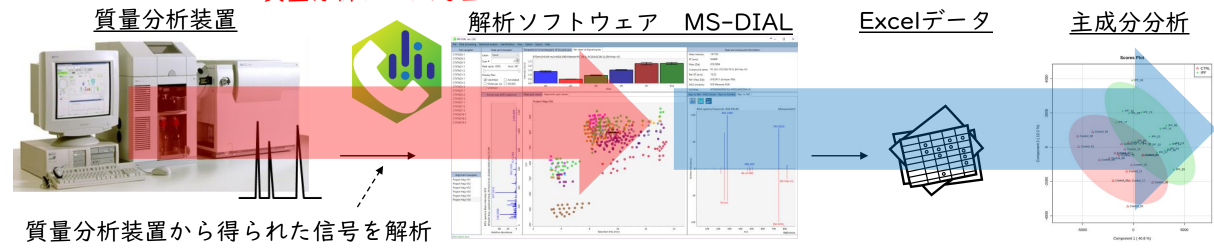
m/zとRTが同じなので、同一代謝物由来のピーク (実際は測定の誤差があるので、ある範囲に入るピーク)

欠損ピークの穴埋め



質量分析データ処理

統計解析



MS Data Handling

mzR、Msnbase (BioConductor) rmzTab-M、MRMConverteR、 Chromatogtams、Spectraなど



Peak Picking, Grouping and Alignment

LC-MS Focussed or General

xcms、IPO、Autotuner、yamss、
cosmiq (BioConductor)
xMSanalyzer、apLCMS、warpgroup、

AMDORAP、anviGCMS、warpgroup massFlowR、KPIC2など Statistical analysis

ChemoSpec、pcaMethods、multtest、biosigner、OmicsMarkeR、RankProd、ropls、OmicsLonDA、impute、MOFA(Bioconductor)
MetaboAnalystRなど

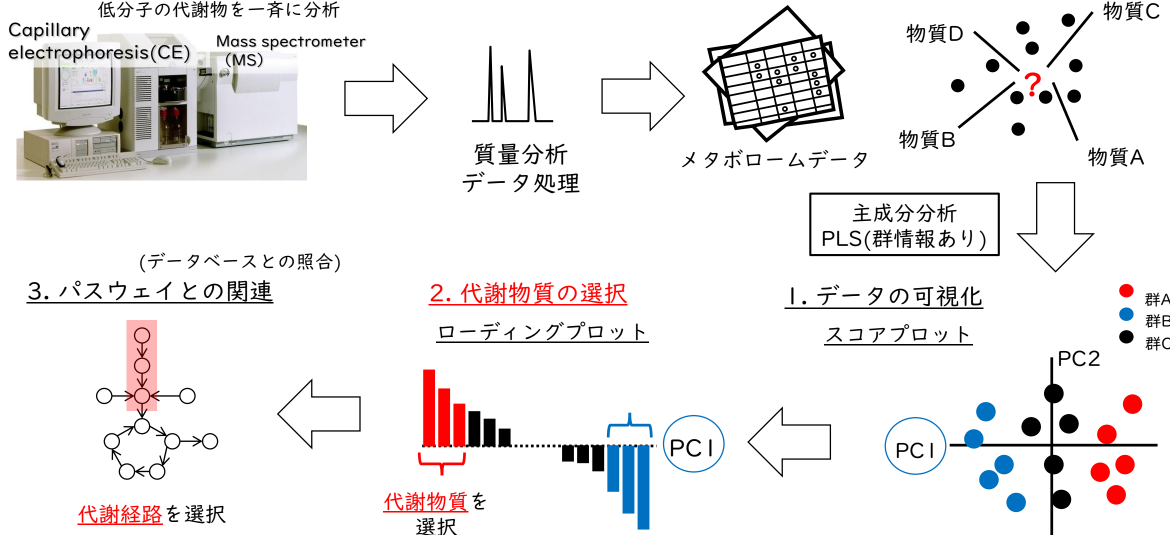
loadings (2021.9リリース)



露崎さん、西田さん、久米さんにより毎月開催されている

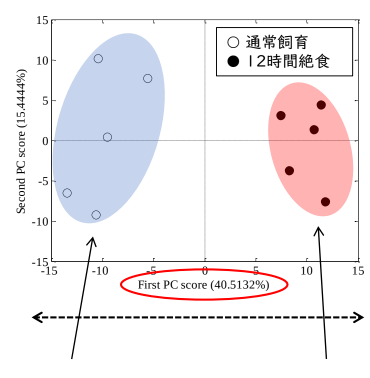
多変量解析によるメタボロームデータの解析の流れ

メタボロミクスでは、 低分子の代謝物を一斉に分析



絶食マウスでの主成分分析の解析例

データの可視化

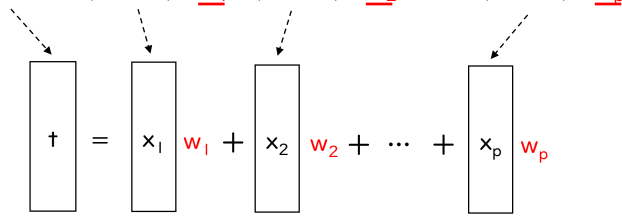


通常飼育 マウスで<u>低値(-)</u>

絶食12時間 マウスで高値(+)

重み(主成分)係数を用いて変数を選ぶ

主成分スコア=(変数 I)×w_I+(変数2)×w₂+···+(変数P)×w_p



主成分スコアは、各変数のデータを重みwを係数として足し合わせたものであり、wの値が大きい変数が主成分スコアと関連が強く、wの値が小さい変数が主成分スコアと関連が弱い



主成分係数wの値が大きい上位 I O個もしくは30個程度の代謝物を選ぶ

一般的なローディング(主成負荷量)の定義

杉山高一、多変量データ解析入門、朝倉書店(2001) 35ページ

『主成分と変数の相関係数を、主成分の因子負荷量(factor loading)という』

塩谷實、多変量解析概論、朝倉書店(2001) 114ページ

『共分散行列を用いた主成分分析の場合、第i主成分U_iとj番目の成分変数
X_jの間の<mark>相関係数</mark>をX_jのU_iへの因子負荷量という』

(その後に、相関係数行列についても同じであることが書かれている)

中村永友、Rで学ぶデータサイエンス 多次元データ解析法、

共立出版(2009) 102ページ

『得られた主成分と本来の変数の相関係数を主成分負荷量あるいは 因子負荷量という』

主成分分析の主成分負荷量といえば、「主成分スコアと各変数との相関係数」として定義され、主成分負荷量を用いて重要な代謝物が選ばれる。

主成分係数(重み、固有ベクトル)と主成分負荷量の比較

正に値が大きな上位10個

負に値が大きな上位IO個

ピーク	主成分係数	主成分負荷量	ピーク	主成分係数	主成分負荷量
384.2/3993	0.1279	0.7489	306.1/2928	-0.1132	-0.6628
491.2/3398	0.1260	0.7375	414.2/3060	-0.0943	-0.5523
449.1/3290	0.1197	0.7007	246.1/2517	-0.0939	-0.5498
322.1/3392	0.1195	0.6997	591.3/3003	-0.0926	-0.5419
439.3/4056	0.1134	0.6638	288.1/2798	-0.0923	-0.5402
438.3/4056	0.1127	0.6597	590.3/3003	-0.0916	-0.5365
301.2/3389	0.1085	0.6352	546.3/3015	-0.0888	-0.5200
354.2/3618	0.1076	0.6299	532.3/3729	-0.0884	-0.5177
300.2/3392	0.1075	0.6293	547.2/3015	-0.0881	-0.5156
410.3/3937	0.1064	0.6228	576.3/2860	-0.0844	-0.4944

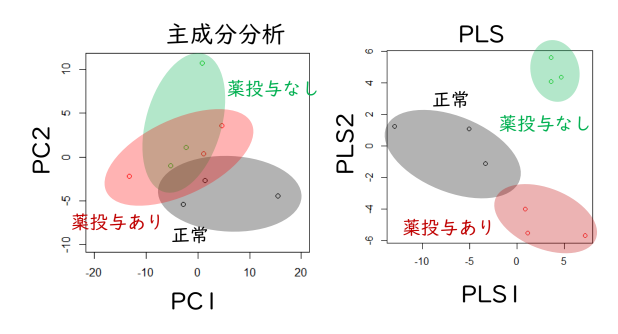
主成分負荷量(=主成分スコアと各代謝物の相関係数)の値が0.7以上が3物質であり、 -0.7以下の代謝物は確認できなかった。 ■■

主成分係数と主成分負荷量は比例関係にあり、値が大きな代謝物の並び順は変わらないが、主成分負荷量を用いて重要な代謝物を選ぶことで、統計的な基準(相関係数の値)で重要な代謝物を選ぶことが出来る。

主成分分析とPLSの解析例

高脂血症ウサギの肝臓のメタボローム解析

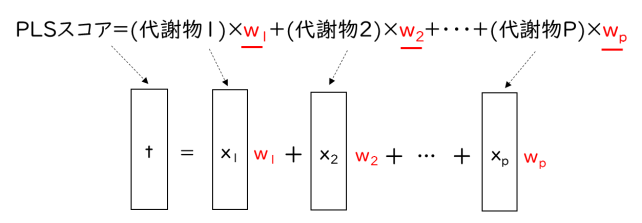
3群比較: Wild type、高脂血症ウサギ、薬剤投与後の高脂血症ウサギ



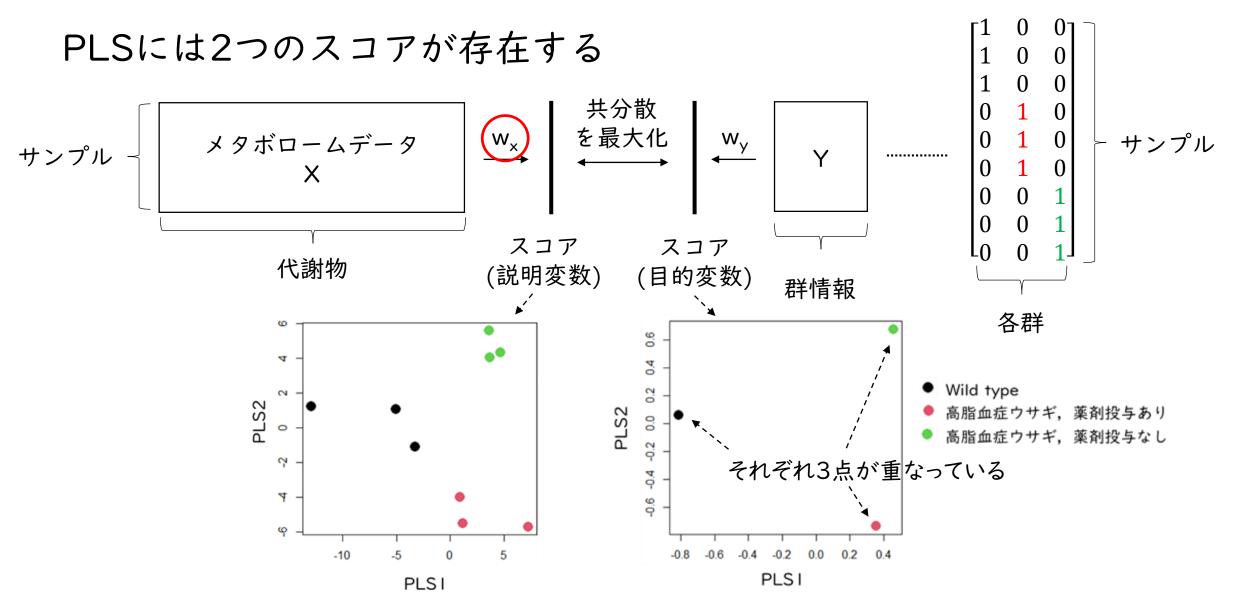
主成分分析の結果、主成分スコアで群間の差が 表れなかったとき、PLSが用いられることが多い

Yamamoto H., "PLS-ROG: Partial least squares with rank order of groups.", Journal of Chemometrics, 31(3) (2017) e2883.

重み(PLS)係数を用いて変数を選ぶ



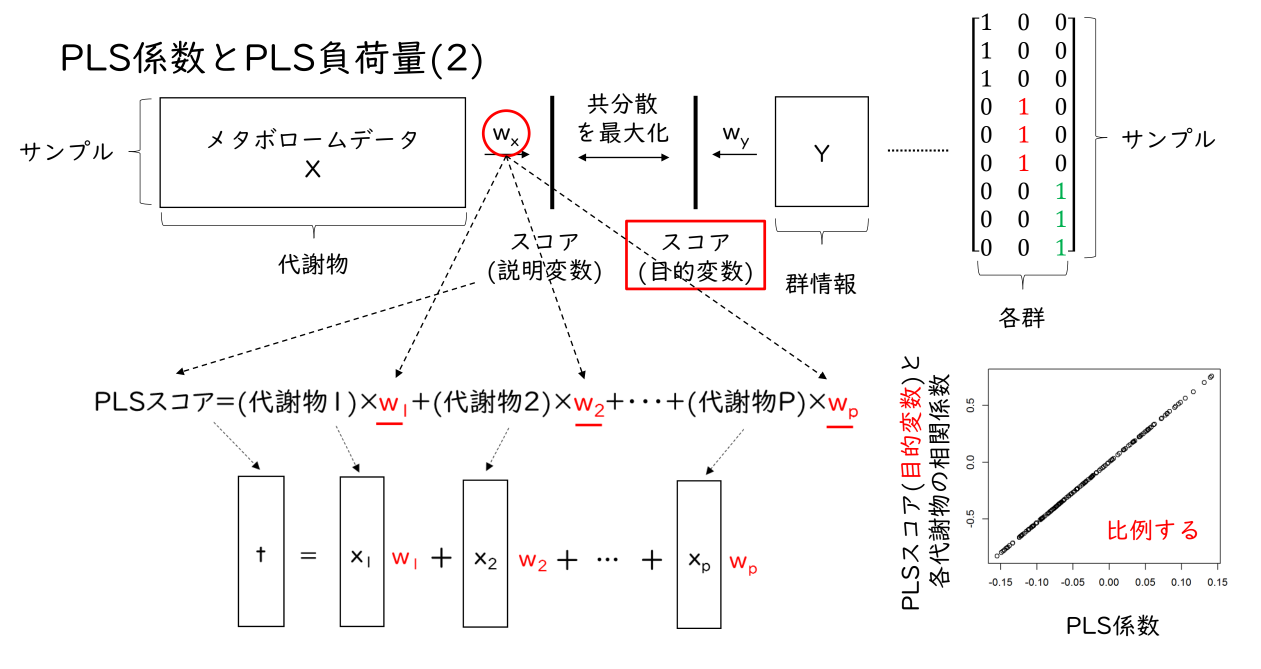
- PLS係数による変数の選び方
 - PLS係数wは、各代謝物に対する重要度を示す 重みであり、PLS係数wが大きいものが重要な 代謝物となる
 - PLS負荷量を定義し、統計的な基準で重要な代謝物を選ぶ



説明変数のスコア、目的変数のスコアいずれも同様の位置(左、右上、右下)に 配置されており、傾向が一致していることが確認できる。

PLS係数とPLS負荷量(I) 共分散 を最大化 メタボロームデータ X サンプル サンプル スロア スコア 代謝物 (説明変数) (目的変数) 群情報 各群 PLSスコア=(代謝物 I)×w_I+(代謝物2)×w₂+···+(代謝物P)×w_p 比例しない $x_2 | w_2 +$ PLS係数

PLS負荷量は、PLSスコア(説明変数)と各代謝物の相関係数として定義することが出来ない。



PLS負荷量は、PLSスコア(目的変数)と各代謝物の相関係数として定義することが出来る。

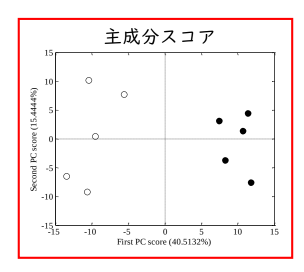
主成分係数、主成分負荷量、PLS係数、PLS負荷量

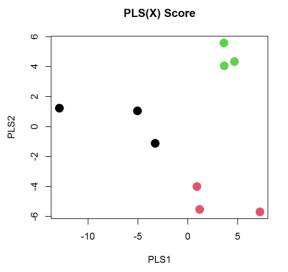
• 主成分分析の場合

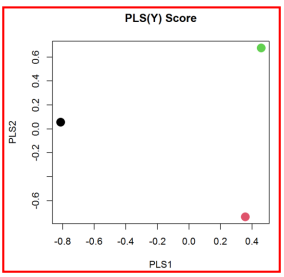
- 主成分係数は「主成分スコアと各代謝物 レベルの相関係数」に比例する
- → 主成分負荷量は「主成分スコアと各代謝 物レベルの相関係数」と定義する

• PLSの場合

- PLS係数は「PLSスコア(説明変数)と各 代謝物レベルの相関係数」に比例しない
- PLS係数は「PLSスコア(目的変数)と各 代謝物レベルの相関係数」に比例する
- → PLS負荷量は「PLSスコア(目的変数)と 各代謝物レベルの相関係数」と定義する







loadingsパッケージを用いた主成分分析、PLS

- パッケージのインストール
 - install.packages("loadings")
- ライブラリの読み込み
 - library(loadings)
- 主成分分析
 - pca <- prcomp(X)
 - pca <- pca_loadings(pca)
 - pca\$loading\$R
 - pca\$loading\$p.value

(prcomp関数はstatsのものを利用)

- PLS
 - pls <- pls_svd(X,Y)
 - pls <- pls_loadings(pls)
 - pls\$loading\$R
 - pls\$loading\$p.value

(pls_svd関数の部分は、chemometrics パッケージのpls_eigen関数も利用可能

本ワークショップの進め方

- 全体の説明 (発表資料) (15分)
 - https://github.com/hiroyukiyamamoto/metabolomeanalysisworkshop/blob/master/vig_nettes/発表資料.pdf
- ・xcmsによる質量分析データ処理(IO分)
 - https://hiroyukiyamamoto.github.io/metabolomeanalysisworkshop/articles/xcms.html
- loadingsパッケージによる主成分分析と主成分負荷量を用いた代謝物の選び方 (15分)
 - https://hiroyukiyamamoto.github.io/metabolomeanalysisworkshop/articles/pca.html
- loadingsパッケージによるPartial least squares(PLS)とPLS負荷量を用いた代謝物の選び方(20分)
 - https://hiroyukiyamamoto.github.io/metabolomeanalysisworkshop/articles/pls.html

それぞれの資料を口頭で説明する形で進めて行きます

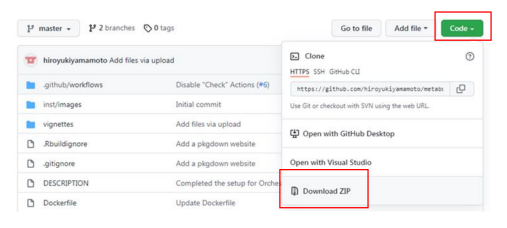
本ワークショップの楽しみ方(I)

• Githubのwebサイトからコピーして、ローカルで実行



• ワークショップのファイルを全てコピーして、ローカルで実行

https://github.com/hiroyukiyamamoto/metabolomeanalysisworkshop



Githubのツール(Github Desktopなど)で クローンして使っても良い

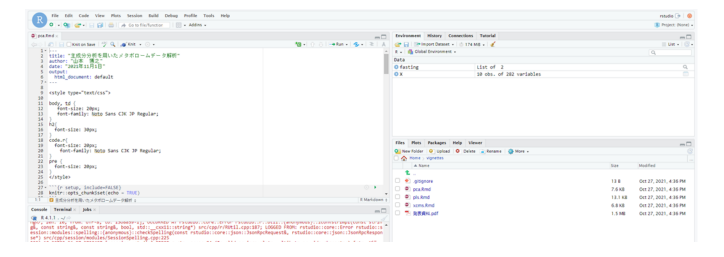
本ワークショップの楽しみ方(2)

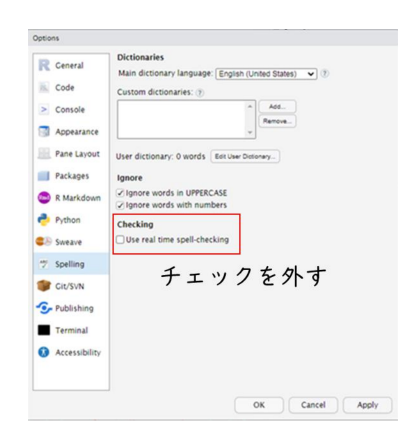
- Orchestraで実行
 - http://app.orchestra.cancerdatasci.org/ からログイン

Choose a workshop



Rstudio Serverがブラウザで利用可能





Github、DockerHubの設定、Orchestraの準備など全て西田さんにやっていただきました。