多変量解析

(特徵空間分割・次元圧縮)

発生遺伝学研究部門•佐藤昌直

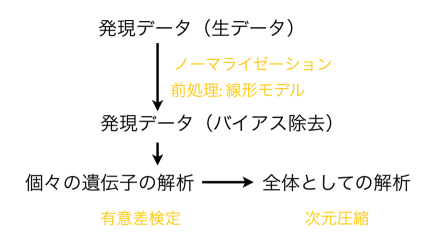
モチベーション:

多次元(例:多パラメーター)をより少ない指標を使って理解する

N個のサンプルをM個(M < N)のグループに分類する

→ 人間が新たな解釈を与える

解析の流れ

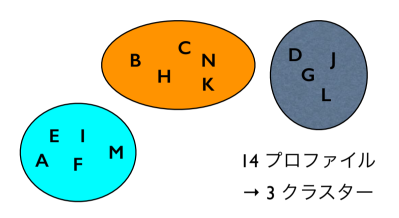


下記のデータセットに含まれる数値を俯瞰してみましょう。 データの特徴を 読み取れるでしょうか?

inputMatrix<- read.delim("~/data/MS/Sato_A_thaliana-P_syrin gae_arvRpt2_6h_expRatio_small.txt", header=TRUE, row.name=1)
head(inputMatrix) #読み込みデータの一部を表示
image(t(inputMatrix)) #カラーコードによって可視化
heatmap(as.matrix(inputMatrix)) #階層クラスタリングで解析し、簡易表示

この高次元(多パラメーター) の問題をどう扱うか?

I.クラスタリングによる分類



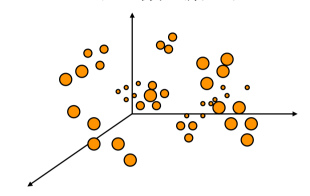
多変量解析のポイント

教師有りか無しか (supervised or unsupervised)?

どのような距離行列を使うか?

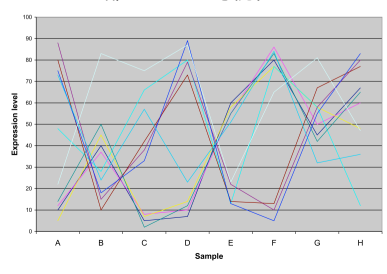
この高次元(多パラメーター) の問題をどう扱うか?

2. パラメーター数を減らす

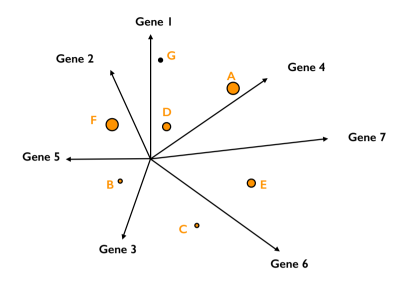


多パラメーター → 3パラメーター (次元圧縮)

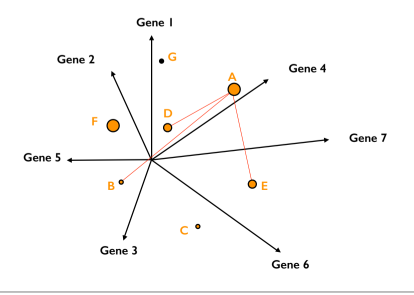
トランスクリプトームデータの ある一部について可視化してみる



7次元の遺伝子発現データセット



7遺伝子の発現プロファイル間の類似性は 7次元空間での距離によって決まる



コンピューターにどうデータを渡せば この問題をどう扱えるか?

人間

遺伝子発現プロファイル間の パターンの比較



問題の定義

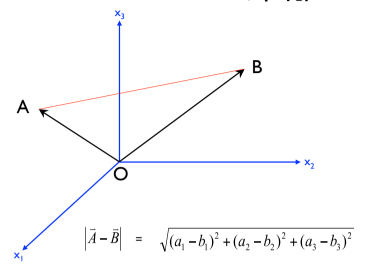
(生物学の問題を数学の問題に置き換える)

コンピューター

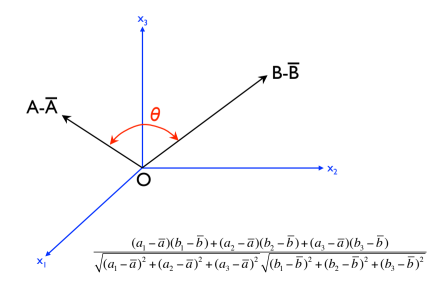
ある次元の空間における データポイントの分布の比較

距離の基準にするか? **距離尺度**

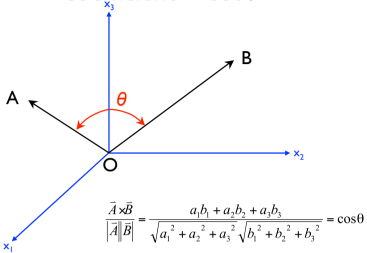
ユークリッド距離



相関係数 Pearson correlation coefficient

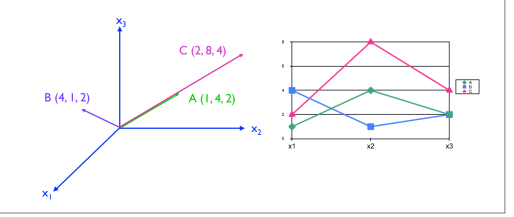


Uncentered Pearson correlation coefficient = $\cos \theta$



遺伝子発現プロファイルの形と大きさ

- ・ 形: ベクトルの方向
- 大きさ:ベクトルのサイズ



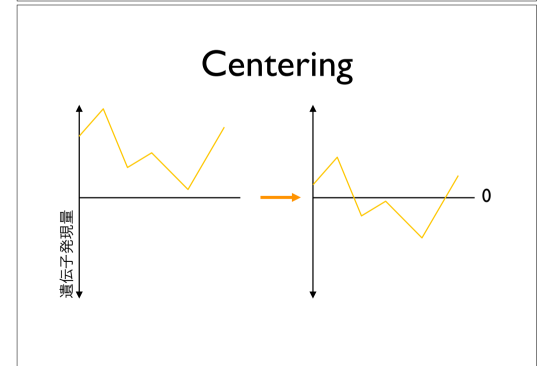
どの距離係数を使うか?

- どんなプロファイルを同じプロファイルと定義するか?
- ●距離係数計算の背後にあるものを意識 して選択する。

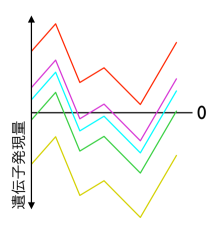
距離係数計算の過程には

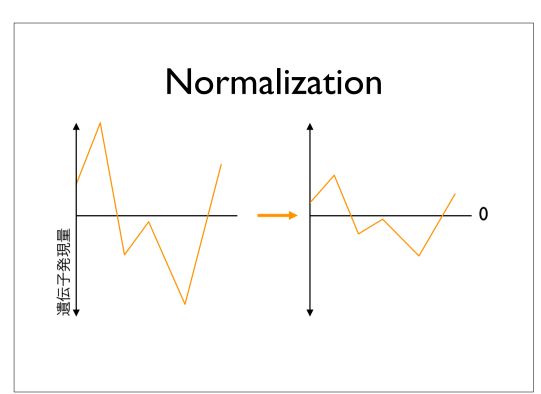
- Centering: 平均値をゼロにする
- Normalization*: ベクトルの大きさをIにする

*トランスクリプトームデータのnormalizationとは異なることに注意

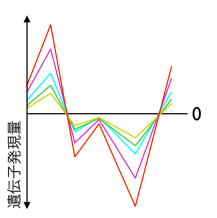




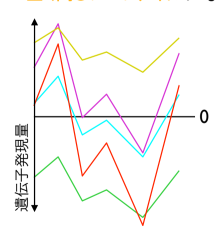








これらはcentering, normalization後は全く同じプロファイルになる



多変量解析における注意点

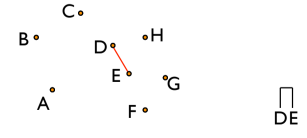
方法依存的に抽出される特徴なので、 どんな特徴を認識したいのか注意が必要

多変量解析の実際

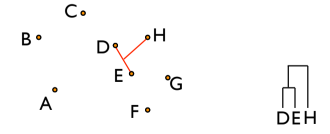
階層クラスタリング

Agglomerative hierarchical clustering

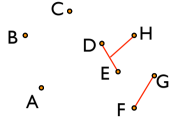
Agglomerative hierarchical clustering



Agglomerative hierarchical clustering

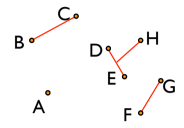


Agglomerative hierarchical clustering



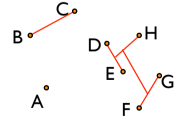


Agglomerative hierarchical clustering



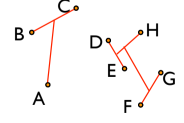


Agglomerative hierarchical clustering



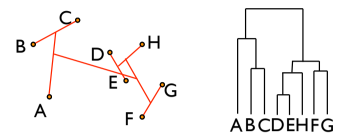


Agglomerative hierarchical clustering

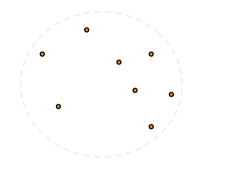




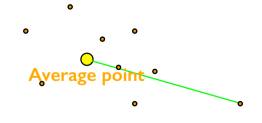
Agglomerative hierarchical clustering



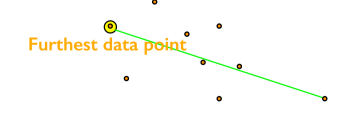
クラスター定義手法



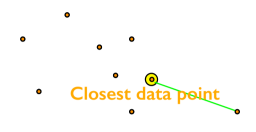
Average linkage



Complete linkage



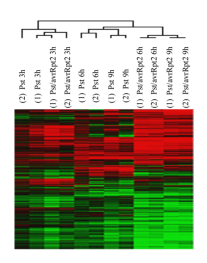
Single linkage



階層クラスタリングの欠点

- Bottom-up: 非常に「手順」依存性
- 一つの距離のみを指標とした クラスタリング

階層クラスタリングの利点



- クラスター化してより 少数のカテゴリーを示す
- 人間が認識可能なパター ンを示す

「手順依存的」な方法の欠点を 補うには?

- 偶然、観察されているクラスターを 推定する
 - → 同じ手順を繰り返す
 - **→** クロスバリデーション

クロスバリデーション

- あるクラスターは必然か偶然か?
- leave-one out validation:サンプルを一つ抜いてクラスタリングしてみる
- 少数の特定遺伝子がクラスタリングに影響 していないか?
- Bootstrap: 遺伝子サブセットでクラスリン グを繰り返してみる

主成分分析

多変量解析(I)のまとめ

教師有りか無しか

(supervised or unsupervised)?

- ・事前情報、前提はあるか?
- ある場合はk-means法などの利用を検討

どのような距離行列を使うか?

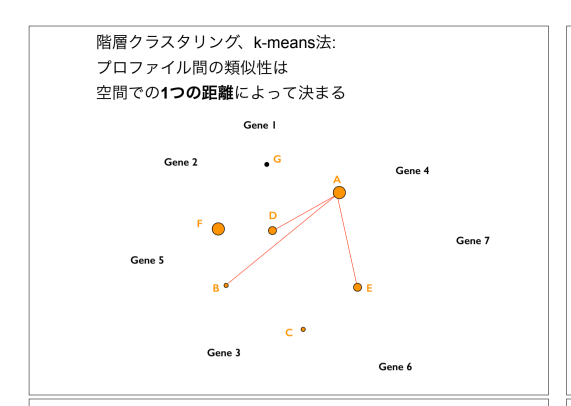
- プロファイルの大きさ
- プロファイルの角度 など

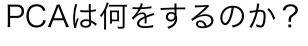
主成分分析とは?

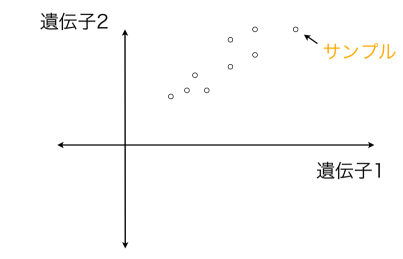
モチベーション:

多数の遺伝子で構成される多次元データ (サンプル)の中で相関のある遺伝子群を 使って**新たな軸**を作り、データを見直す

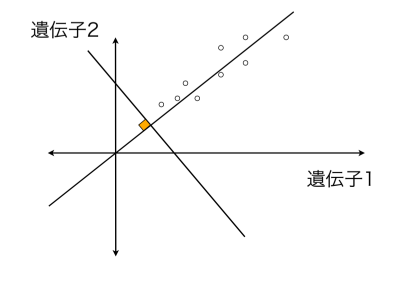
→ 人間が新たな解釈を与える



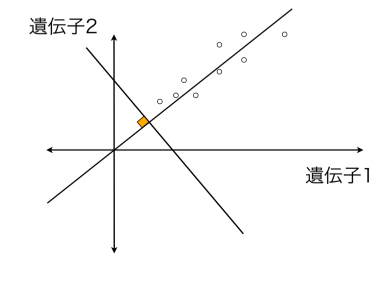




PCAは何をするのか?



PCAは何をするのか?



PCAの概略(2次元)

1. 各サンプル(1..*n*)の観察値(*x_n*, *y_n*)を

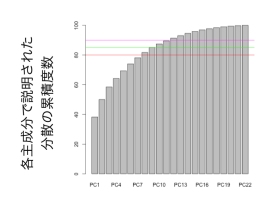
$$u_n = a_1 x_n + b_1 y_n$$
$$v_n = a_2 x_n + b_2 y_n$$

とおく

2. $a^2 + b^2 = 1$, $u \ge v$ の相関係数0という制約の下でこれを解いて a_n , b_n を求める。

寄与率

• 各主成分が説明する分散の割合

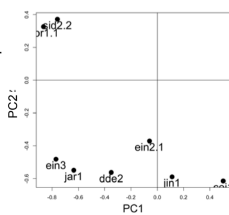


PCAで得られる重要な統計量

- 寄与率
- 因子負荷量
- 主成分得点

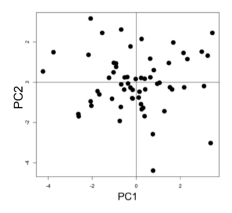
負荷量 loadings

- 得られた主成分と元 データのパラメーター の相関
- 各パラメーターがも とのデータの情報を どれだけ有するか



主成分得点 scores

各パラメーター の値を各主成分 について標準化 したもの



標準化: 平均0, SD=1

ポイント

- 1. デフォルトのprincompでは返り値 loadingsは因子負荷量ではない。
- 2. 相関を使うか、分散共分散行列を使うか

主成分分析(まとめ)

- 主成分分析はデータの分散を説明する新たな軸を計算する方法
 - 寄与率
 - 因子負荷量
 - 主成分得点

多次元尺度構成法

Multi-dimensional scaling(MDS), Principle coordinate analysis

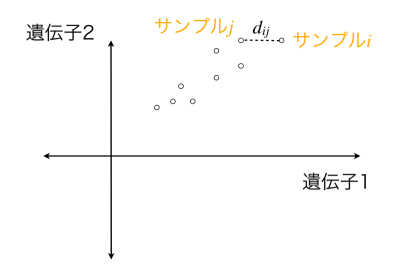
多次元尺度構成法とは?

モチベーション(PCAと同様):

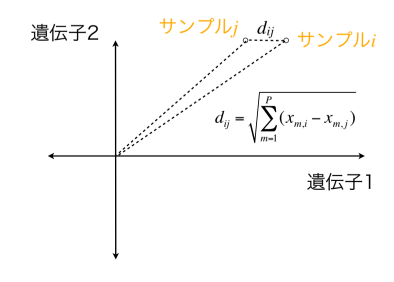
多数の遺伝子で構成される多次元データ(サンプル)の中で各サンプル間の違いを表現 する座標を作る

→ 人間が新たな解釈を与える

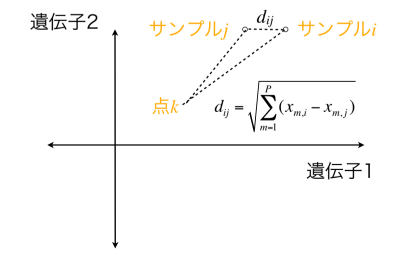
MDSは何をするのか?



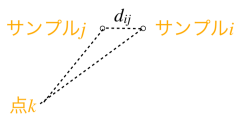
サンプル間の距離をまず計算する



この定理はサンプルi,jに対し、どこを原 点(点k)としても成り立つ

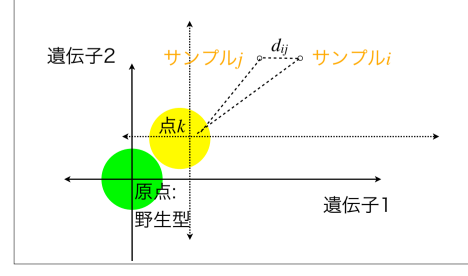


この定理はサンプルi,jに対し、どこを原 点(点k)としても成り立つ



$$d_{ij}^2 = d_{ik}^2 + d_{jk}^2 - 2d_{ik}d_{jk}\cos\theta$$

例:入力データが野生型・変異体 プロファイルの比であったら?



この定理はサンプルi,jに対し、どこを原 点(点k)としても成り立つ

サンプルj。 d_{ij} 。サンプルi $egin{aligned} eta_k & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$

多変量解析(2)のまとめ

PCA/MDS

- データをそれがもつ次元に分解して評価・可 視化する
- 重心の置き方に違い: 入力データをどのよう に前処理するか

研究の目的、実験デザイン、多変量解析

目的

- 何を知りたいか 明確に
- •実施の制約
 - •予算
 - •時間、労力

実験デザイン

- ・線形モデル
- •比較、因子
- •検出力

多変量解析

- •入力データ前処理
- •距離尺度
- •アルゴリズム

今回のトレーニングコースで 扱わなかった重要項目

- 確率分布
- 回帰、相関
- 線形モデルにおける交互作用
- 非線形クラスタリング・次元圧縮
 - self-organization mapなど

多変量解析をもう一歩進めて:

人間の解釈をアシストするデータ取得を心がける

多変量解析の枠組み

モチベーション:

多次元(例:多パラメーター)をより少ない指標を 使って理解する

Ţ

N個のサンプルをM個(M < N)のグループに分類する

→ 人間が新たな解釈を与える

コントロール、 指標サンプルは 含められるか?