多変量解析 (特徴空間分割・次元圧縮)

北海道大学 農学研究院

佐藤昌直

モチベーション:

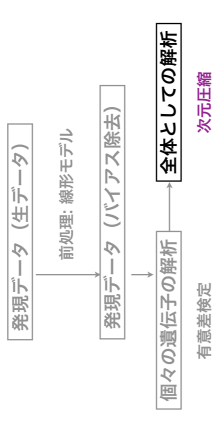
多次元 (例: 多パラメーター) をより少ない指標を使って理解する

→

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</pre>

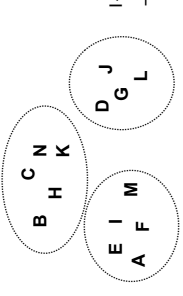
head(inputMatrix) #読み込みデータの一部を表示 :mczo/+/;zzm.+wc+zi:x)

image(t(inputMatrix)) #カラーコードによって可視化 bootman(compart) #wmmph コックロッグで紹邦!

heatmap(as.matrix(inputMatrix)) #階層クラスタリングで解析し、簡易 ==

多変量解析のポイント 高次元(多パラメーター)データの 認識における問題をどう扱うか?

クラスタリングによる分類



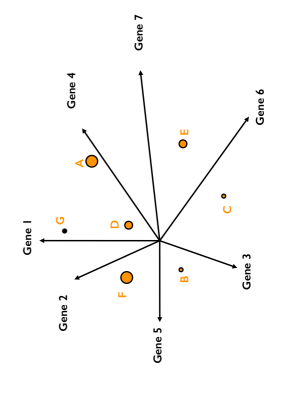
J 14プロファイル L →3クラスター

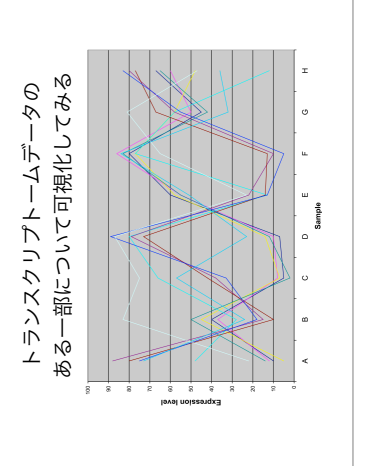
7次元の遺伝子発現データセット

どのような距離行列を使うか?

(supervised or unsupervised)?

教師有りか無しか





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?

一 三 一

遺伝子発現プロファイル間の パターンの比較

問題定義の変換(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

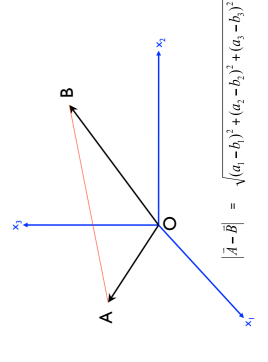
距離の基準を何にするか

距離尺度

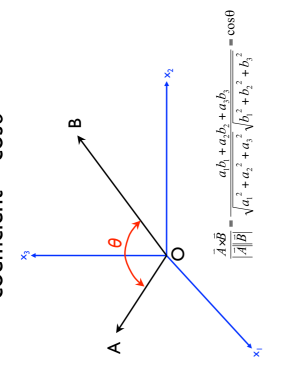
7遺伝子の発現プロファイル間の類似性は7次元空間での距離によって決まる

Gene 2 Gene 4 Gene 4 Gene 7 Gene 7 Gene 3 Gene 6

ユークリッド距離



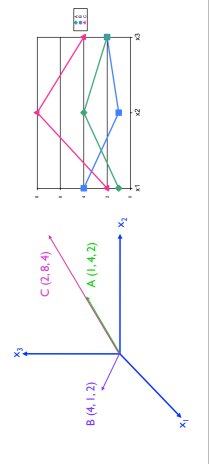
Uncentered Pearson correlation coefficient = $\cos \theta$



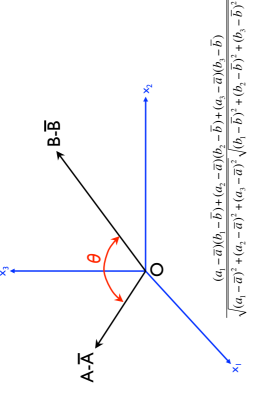
距離尺度の違い→解析対象の違い:

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

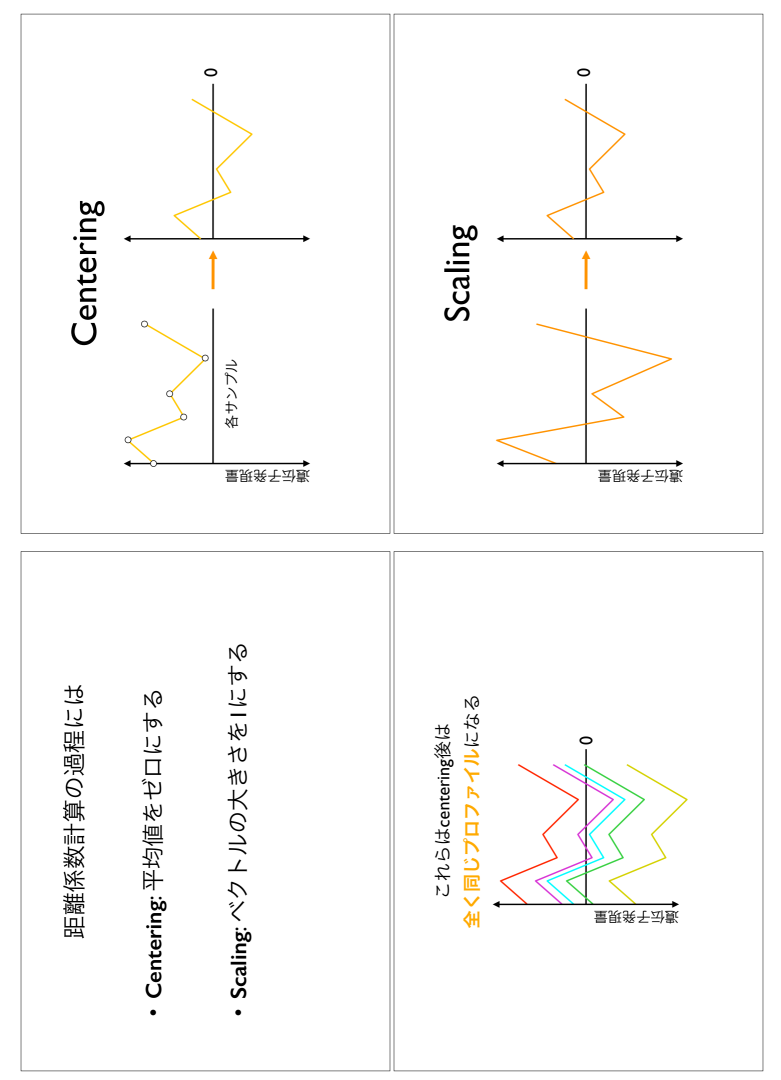


相関係数 Pearson correlation coefficient



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。



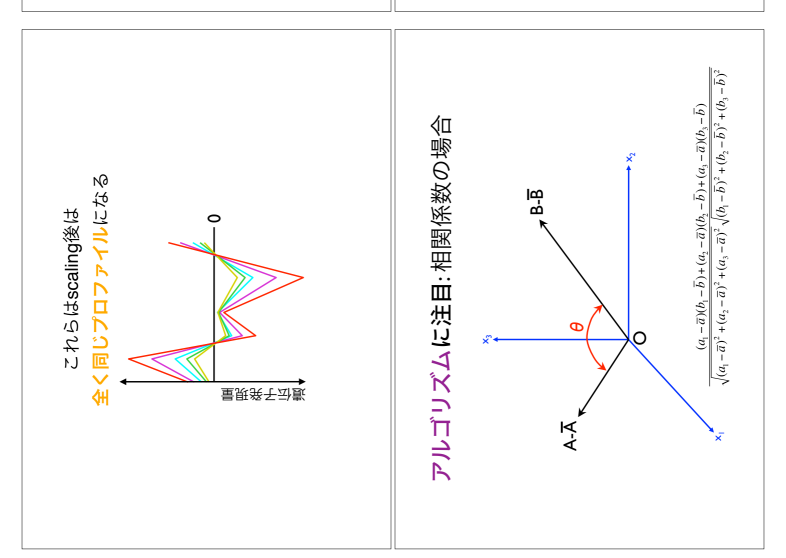
全く同じプロファイルになる これらはcentering, scaling後は 0

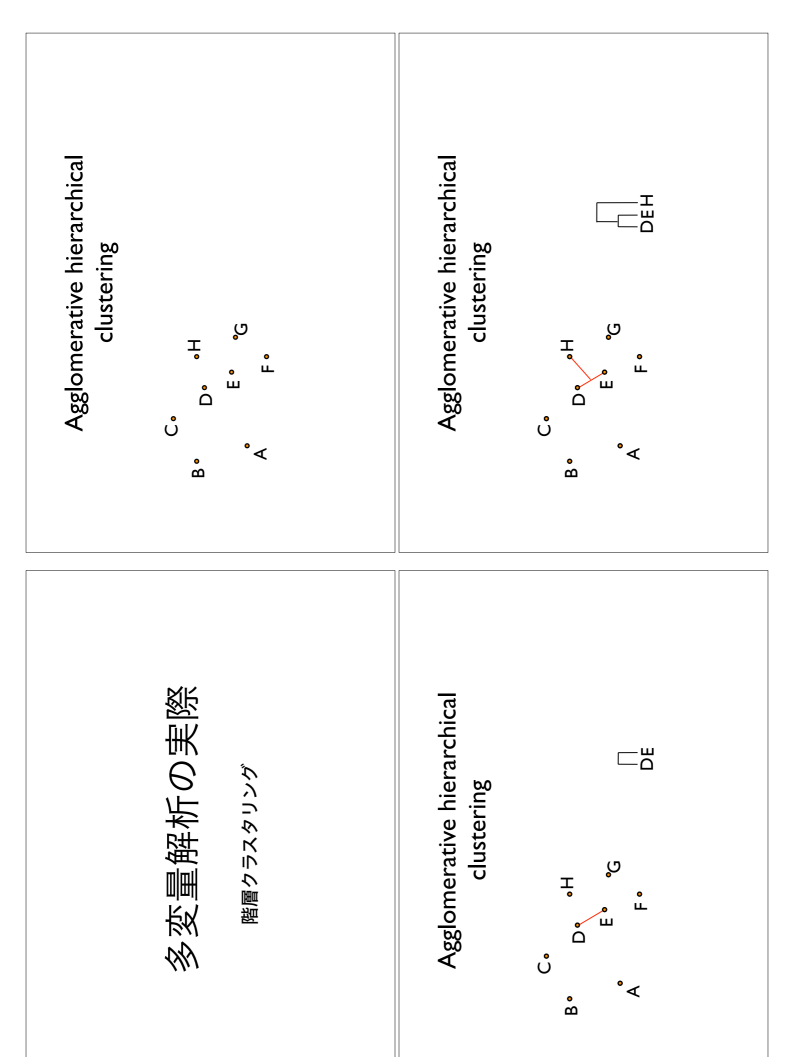
量既発子討戲

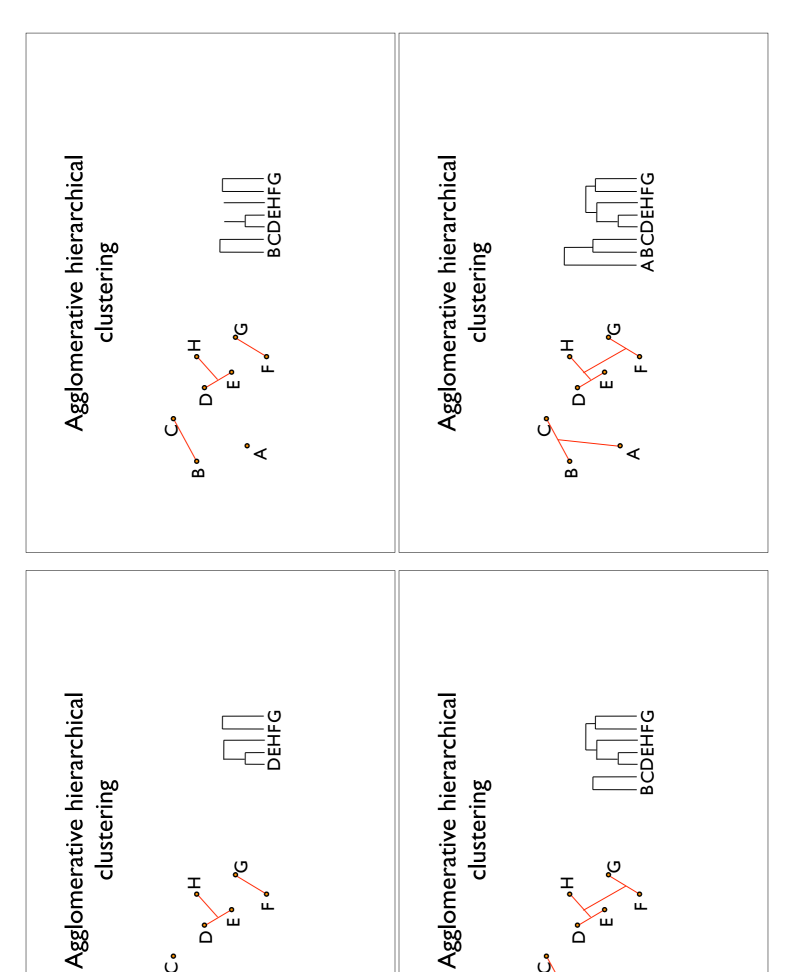
多変量解析における注意点

方法依存的に抽出される特徴:

どのような特徴を認識したいのか しているのか意識すること







クラスター定義手法 Complete linkage Furthest data point

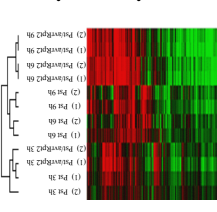
Single linkage

- •
- Closest data point

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



少数のカテゴリーを示 す

クラスター化してより

人間が認識可能なパター

「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→ クロスバリデーツョン

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?

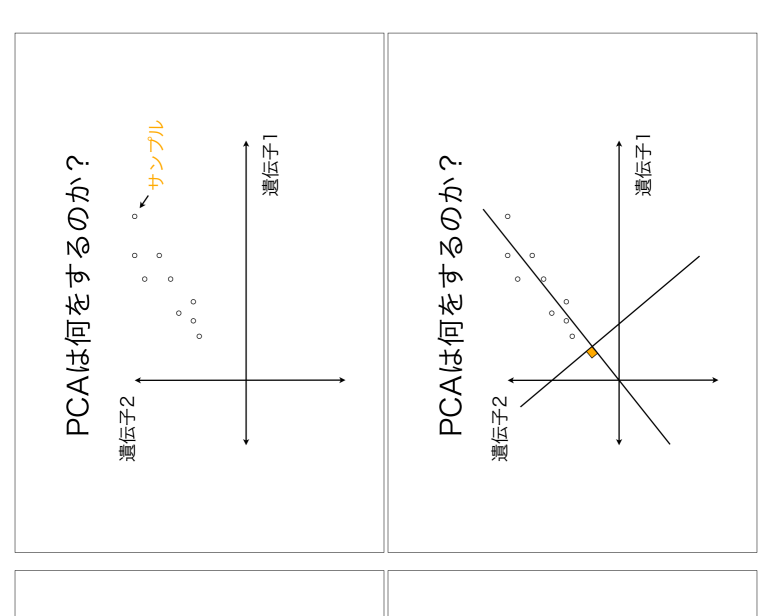
- プロファイルの大きさ
- ・プロファイルの角度 など

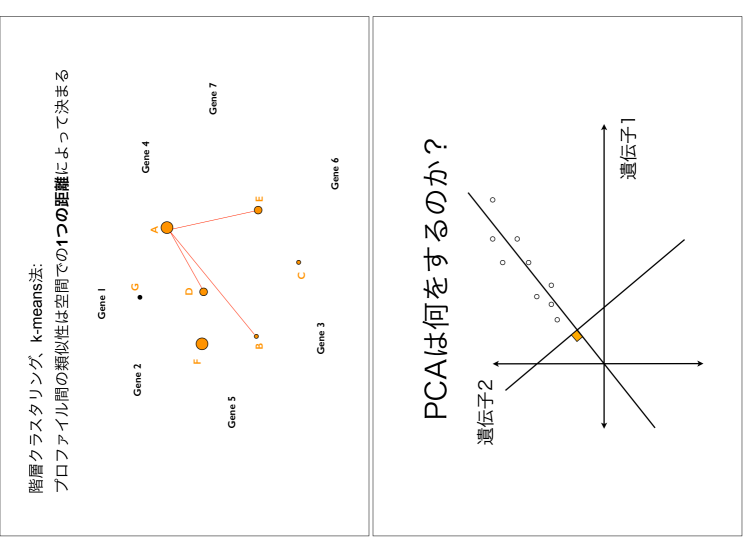
主成分分析とは?

トチバーツョン:

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の慰略(2次元)

1. 各サンプル (1..n) の観察値(x_{n, yn})を

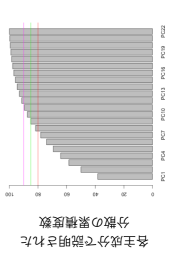
$$u_n = a_1 x_n + b_1 y_n$$
$$v_n = a_2 x_n + b_2 y_n$$

ておく

2. $a^2+b^2=1$, uと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

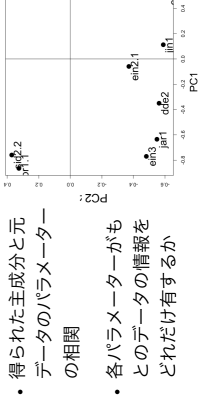
• 各主成分が説明する分散の割合



PCAで得られる重要な統計量

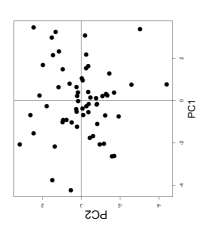
- · 略与率
- ,因子負荷量
- 主成分得点

負荷量 loadings



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

江 動 点

I.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

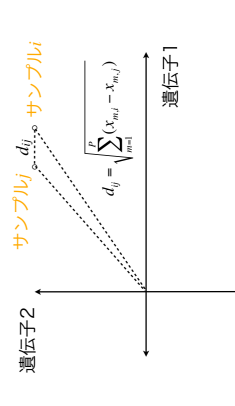
多次元尺度構成法 Multi-dimensional scaling(MDS), Principle coordinate analysis

多次元尺度構成法とは?

トチベーツョン:

多数の遺伝子で構成される多次元の中で 各サンプル間の違いを低次元で表現する 距離係数を元に次元圧縮するため、非線形の関係にも対応 (PCA: 分散を使う [線形]。計算手法によってはPCAと同義になる)

サンプル間の距離をまず計算する



MDSは何をするのか? 遺伝子2 サンプルj。d_{ij.}。サンプルi 。。。。。。 この定理はサンプルi,jに対し、どこを原

点 (点k) としても成り立つ遺伝子2 \downarrow サンプ h_j $\stackrel{d_{ij}}{\sim}$ サンプ h_i

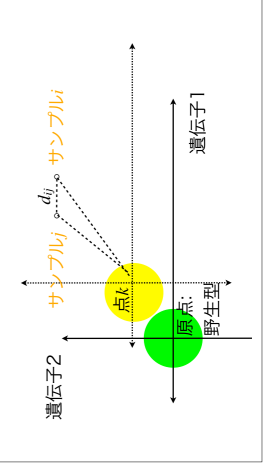
 $A_{ij} = \sqrt{\sum_{m=1}^{p} (x_{m,j} - x_{m,j})}$

遺伝子1

この定理はサンプルiがに対し、どこを原点 ($\hat{\mu}_{k}$) としても成り立つ $\hat{\mu}_{k}$ サンプルi $\hat{\mu}_{k}$ サンプルi

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

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

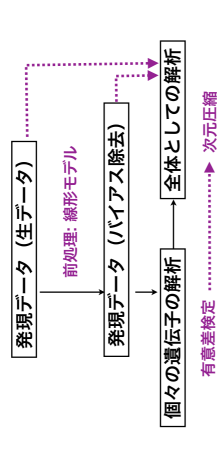
ンプルj empe サンプルi k 点kの位置が意味を 持つことはないのか?

多変量解析(2)のまとめ

PCA/MDS

- データがもつ類似性を低次元で表現し、 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

多変量解析をもう一歩進めて: 入力データは何を使うか?



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

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

コントロール、 指標サンプルは 含められるか?

実験デザイン、多変量解析 多変量解析をもう一歩進めて: 研究の目的、

•何を知りたいか

実験デザイン

多変量解析

線形モデル

• 入力データ前処理

- •比較、因子
 - 檢出力

実施の制約

明確に

光七

• 時間、 •予算

- アルゴリズム ,距離尺度

今回のトレーニングコースを 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