多変量解析

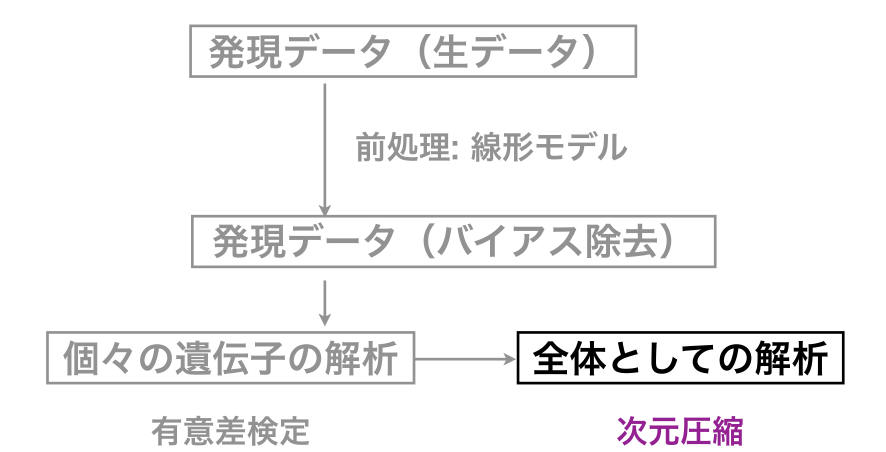
(特徴空間分割・次元圧縮)

北海道大学大学院農学院

(兼)数理・データサイエンス 教育研究センター

佐藤昌直

解析の流れ



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

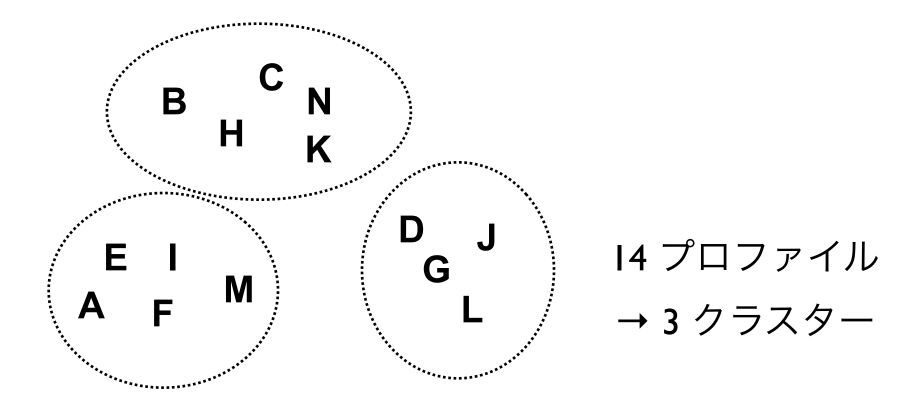
→ 人間が新たな解釈を与える

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
```

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

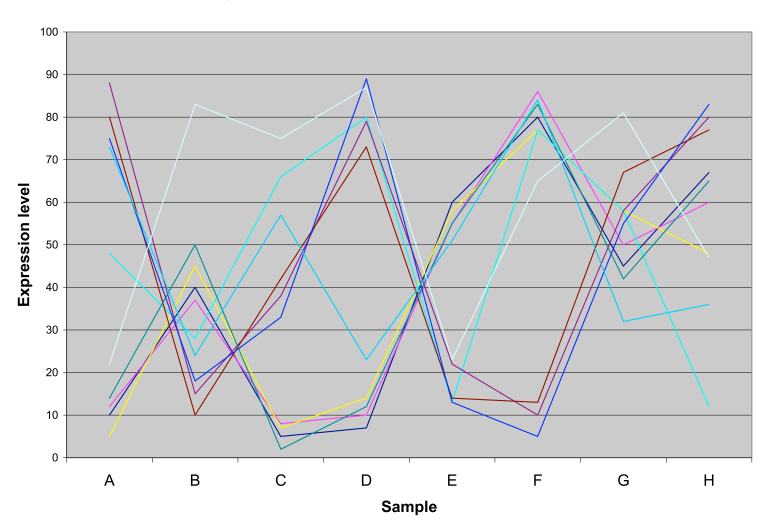


多変量解析のポイント

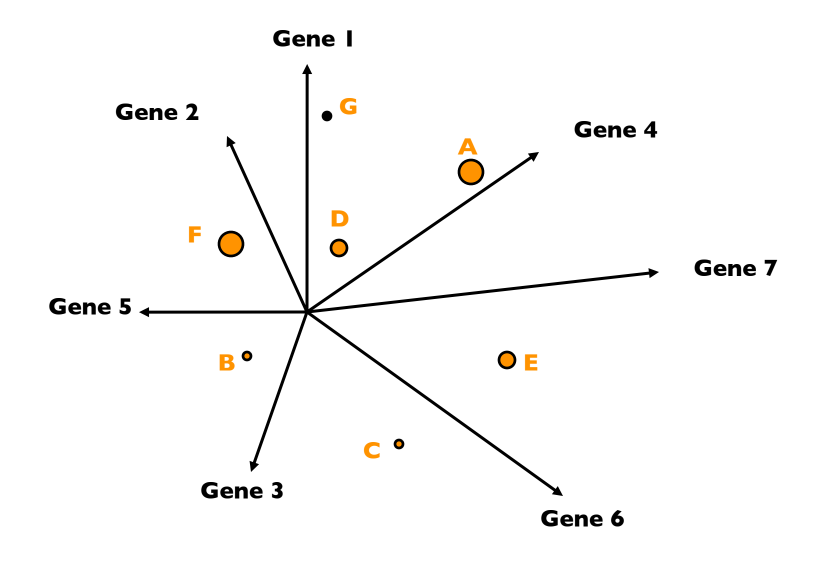
教師有りか無しか (supervised or unsupervised)?

どのような距離行列を使うか?

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



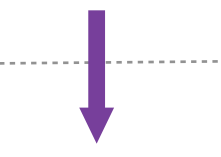
7次元の遺伝子発現データセット



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

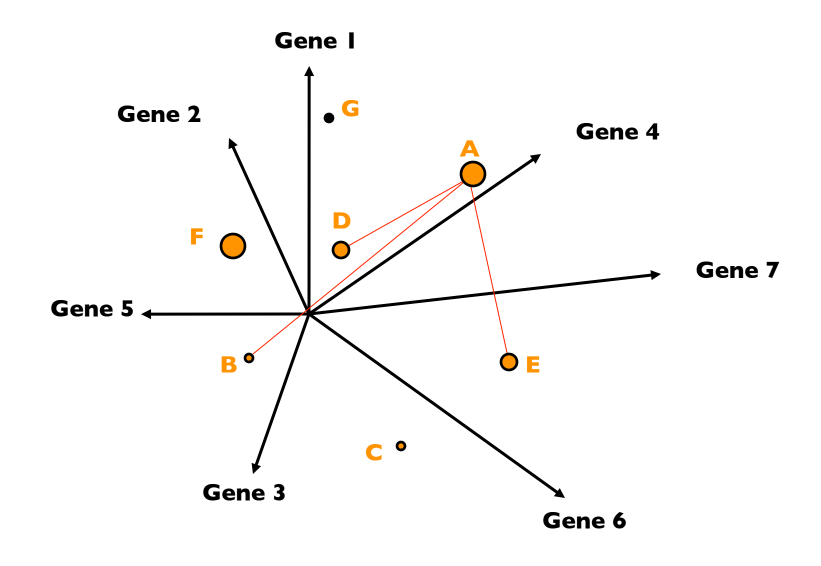
遺伝子発現プロファイル間の パターンの比較



問題定義の変換 (生物学の問題を数学の問題に置き換える)

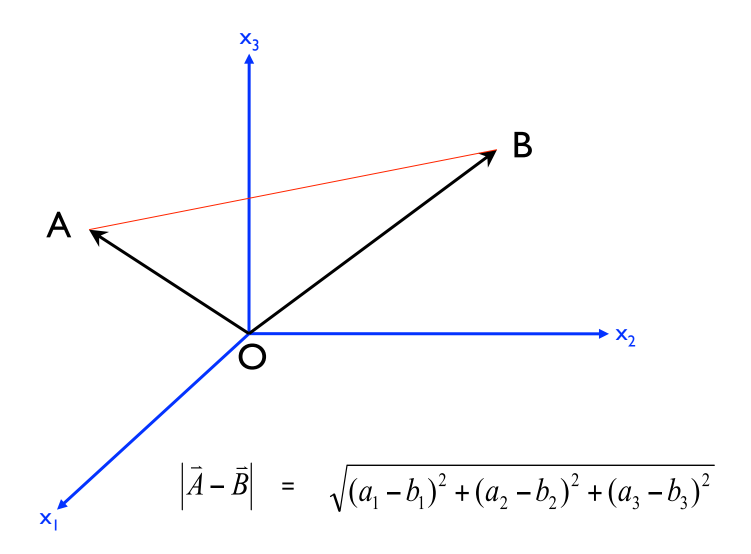
データの大きさに定義される コンピューター 次元の空間でのデータポイン トの分布の比較

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

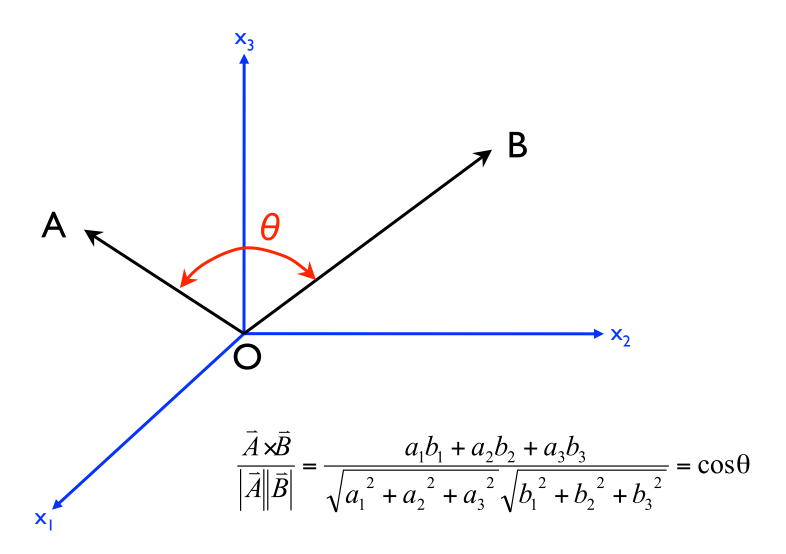


距離の基準を何にするか 距離尺度

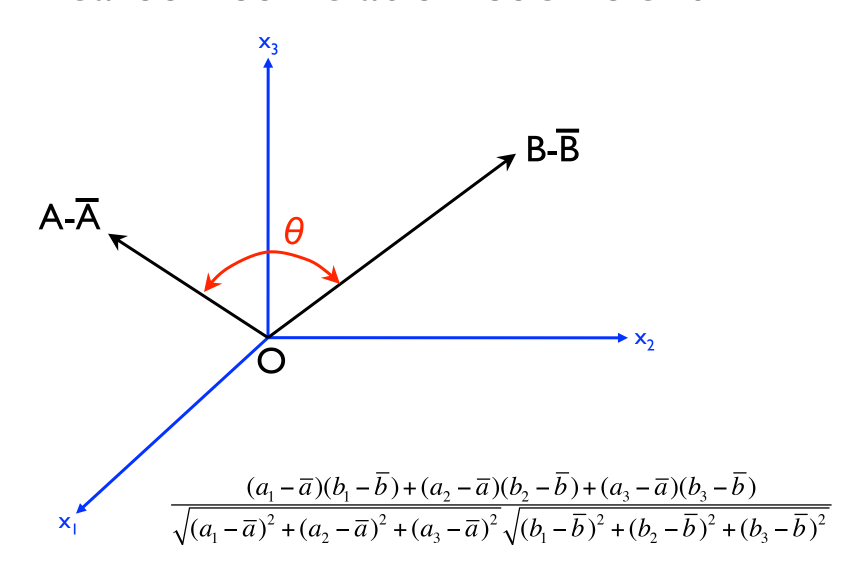
ユークリッド距離



Uncentered Pearson correlation coefficient = $\cos \theta$



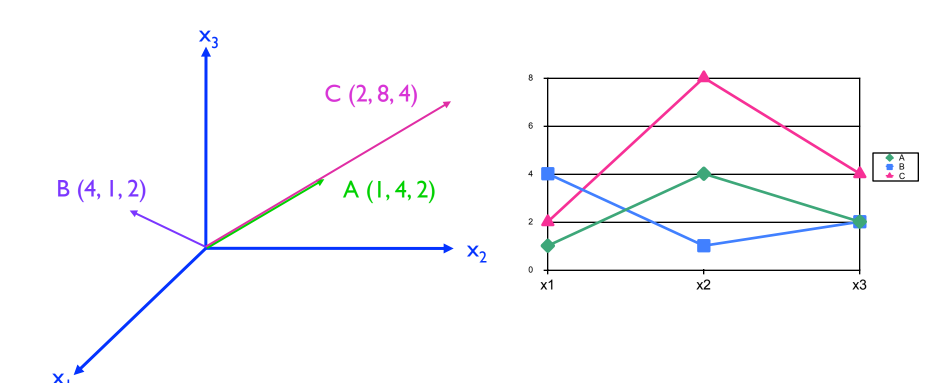
相関係数 Pearson correlation coefficient



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



どの距離係数を使うか?

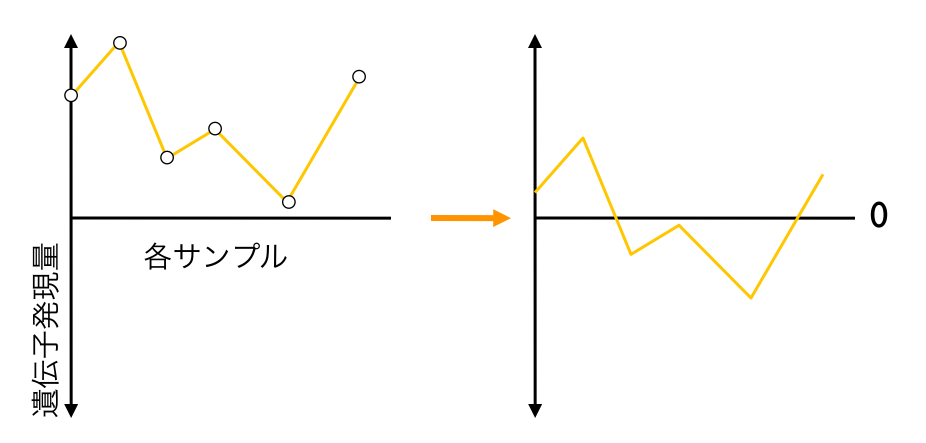
- どんなプロファイルを同じプロファイルと定義するか?
- ●距離係数計算の背後にあるものを意識 して選択する。

距離係数計算の過程には

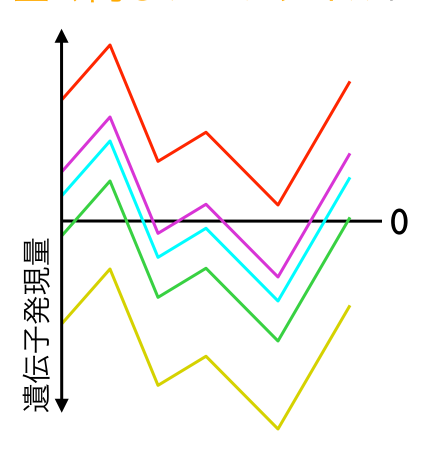
・Centering: 平均値をゼロにする

• Scaling: ベクトルの大きさをIにする

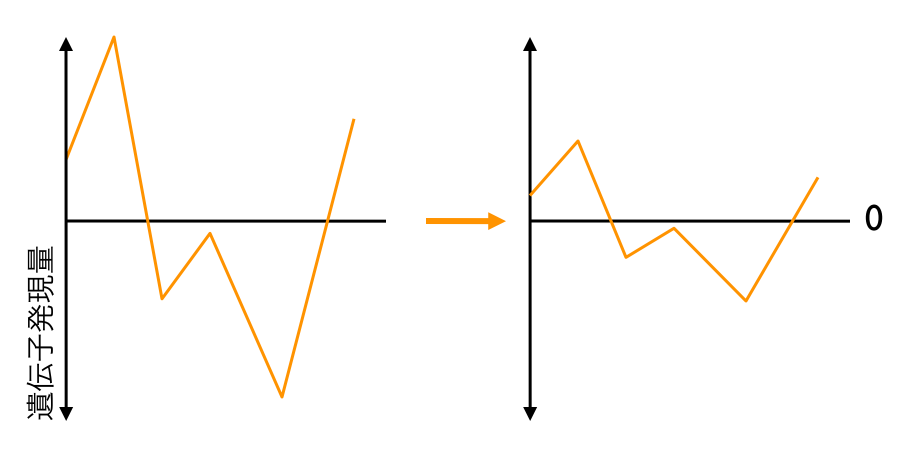
Centering



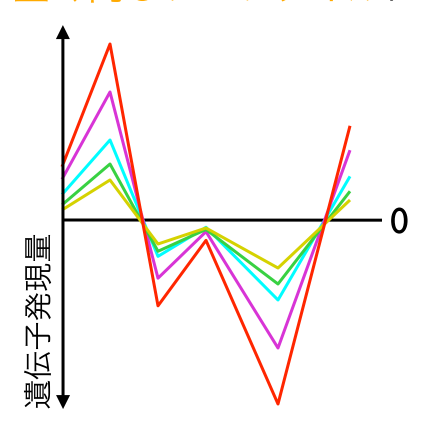
これらはcentering後は 全く同じプロファイルになる



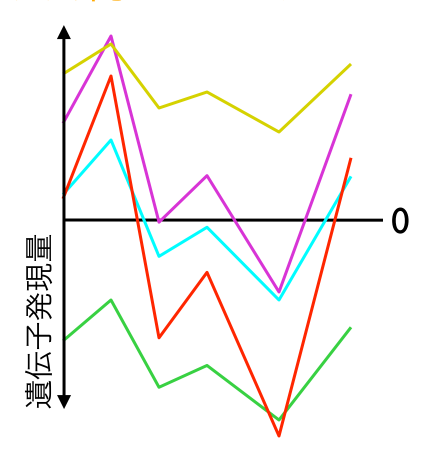
Scaling



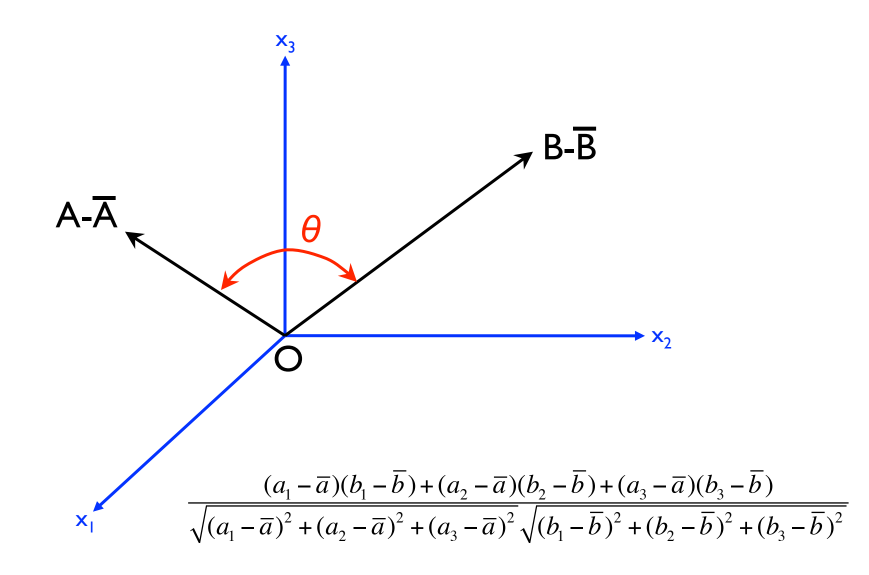
これらはscaling後は 全く同じプロファイルになる



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



アルゴリズムに注目:相関係数の場合



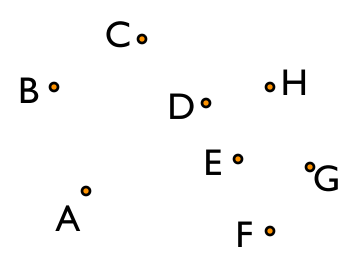
多変量解析における注意点

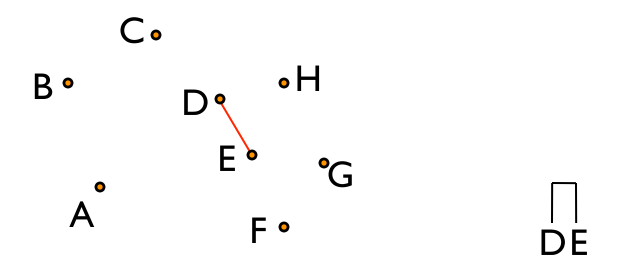
方法依存的に抽出される特徴:

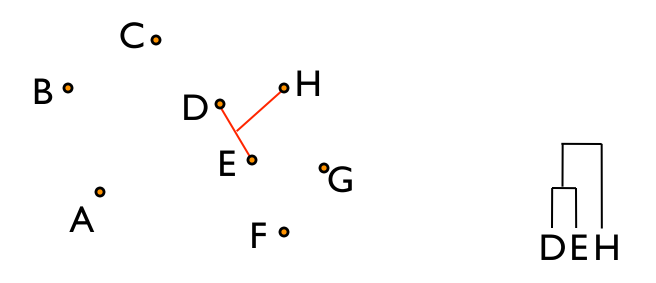
どのような特徴を認識したいのか/しているのか意識すること

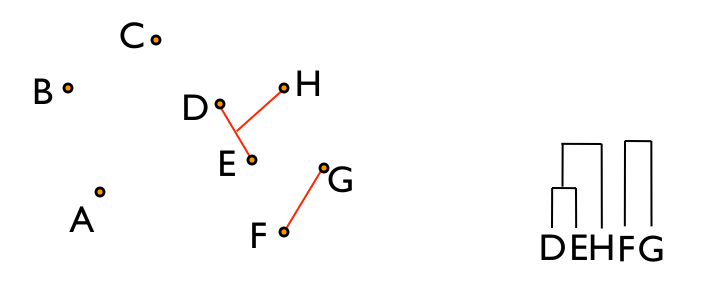
多変量解析の実際

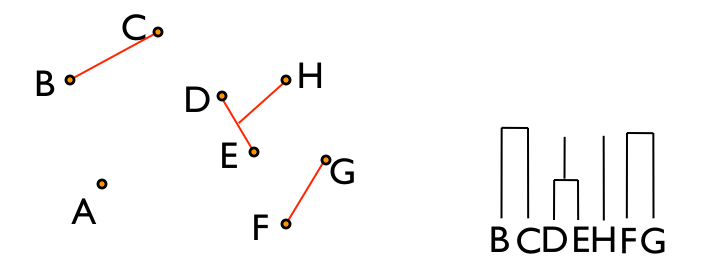
階層クラスタリング

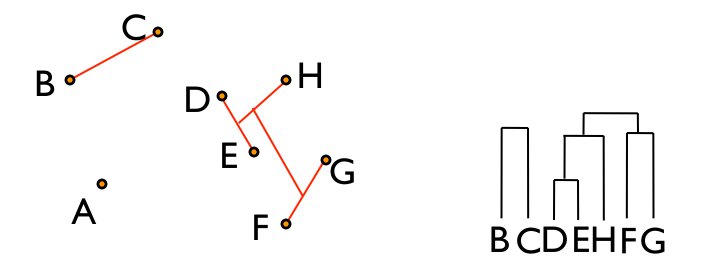


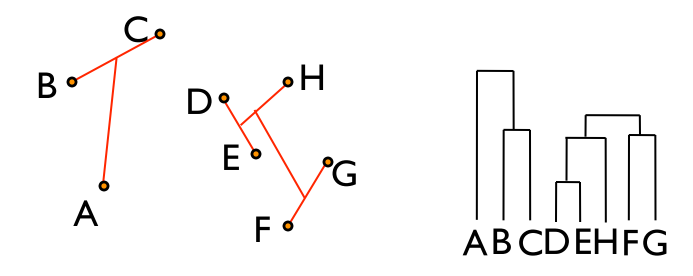


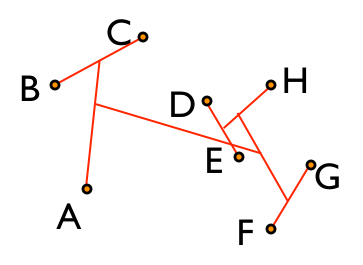


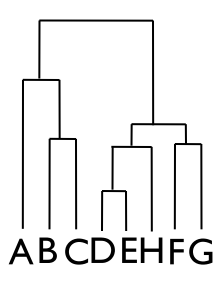




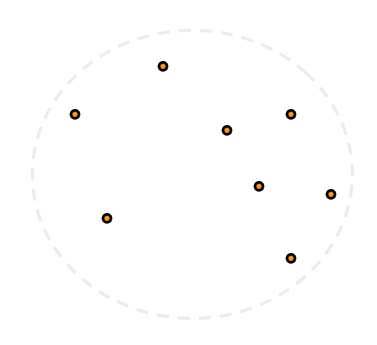




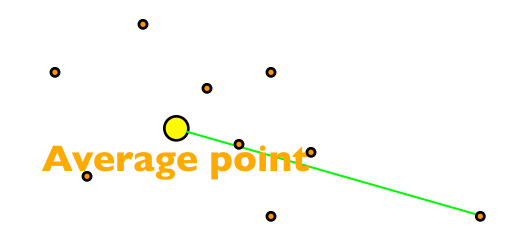




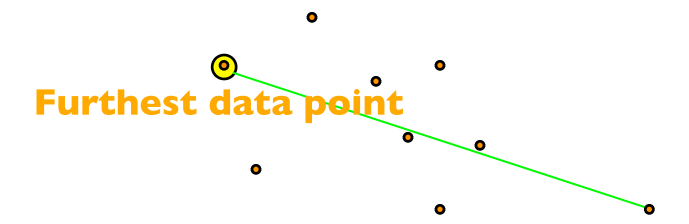
クラスター定義手法



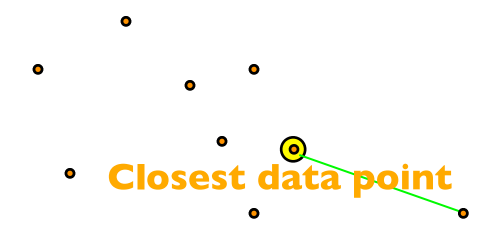
Average linkage



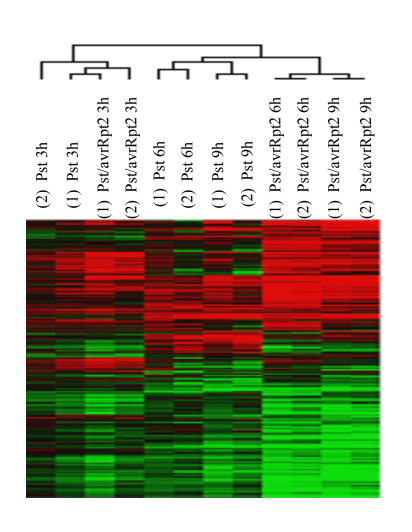
Complete linkage



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

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

「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

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

主成分分析とは?

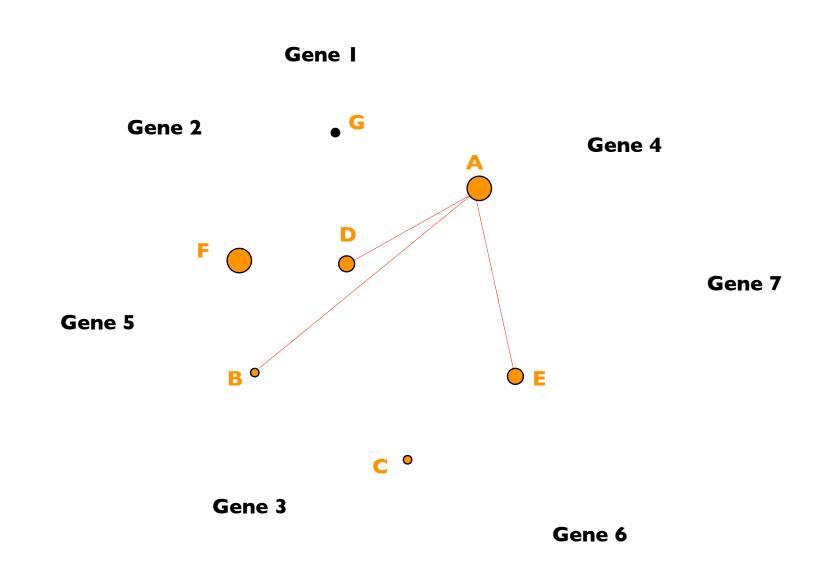
モチベーション:

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

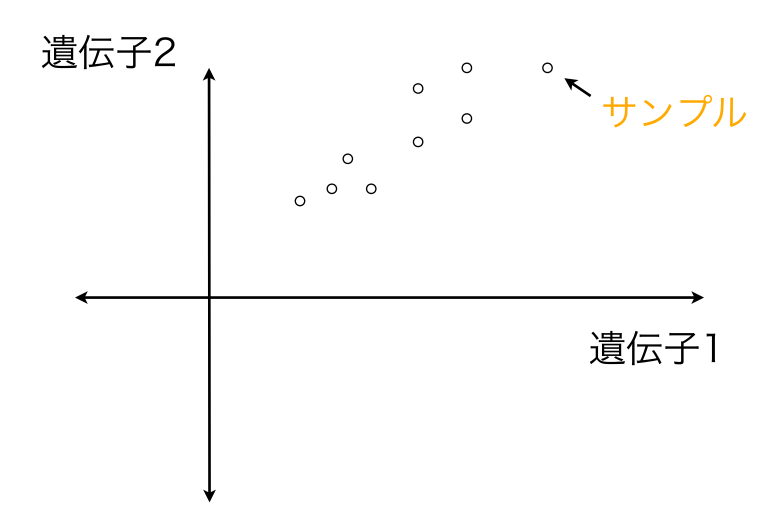
→ 人間が新たな解釈を与える

階層クラスタリング、k-means法:

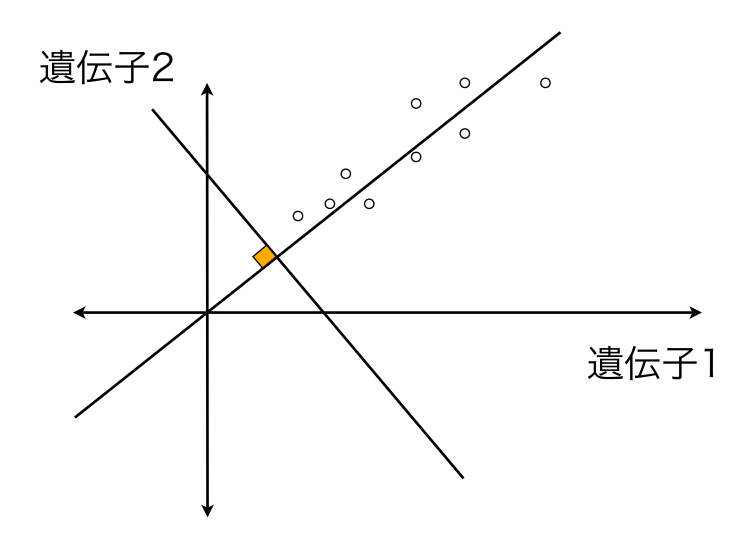
プロファイル間の類似性は空間での1つの距離によって決まる



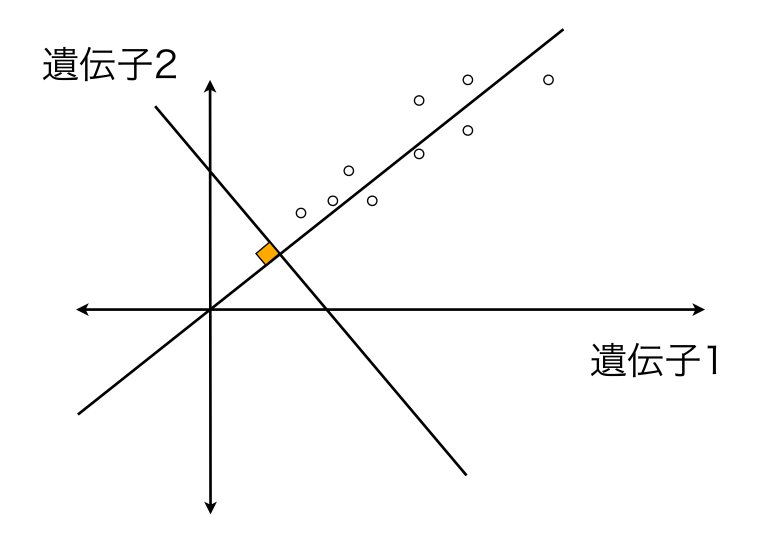
PCAは何をするのか?



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

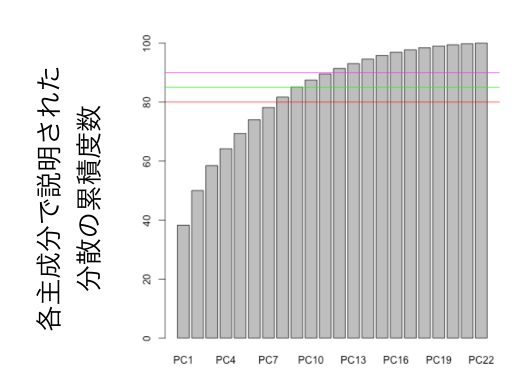
2. $a^2 + b^2 = 1$, $u \ge v$ の相関係数0という制約の下でこれを解いて a_n , b_n を求める。

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

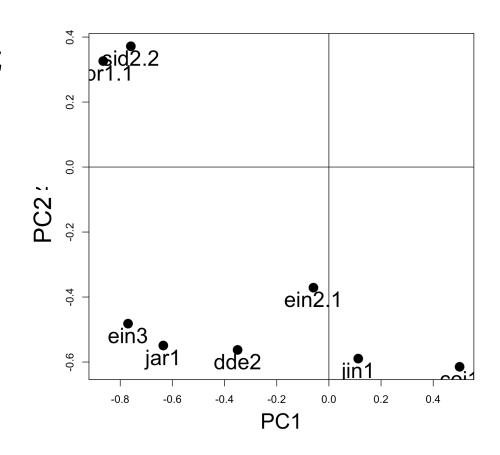
寄与率

• 各主成分が説明する分散の割合



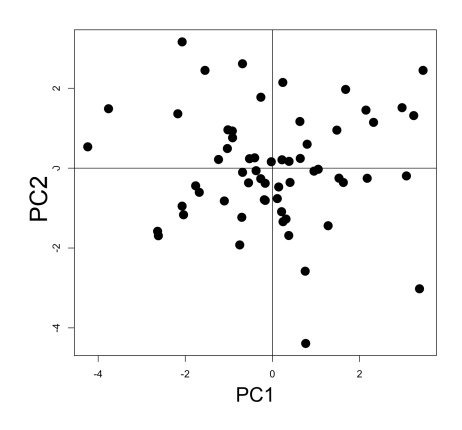
負荷量 loadings

- 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

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

注意点

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

多次元尺度構成法

Multi-dimensional scaling(MDS), Principle coordinate analysis

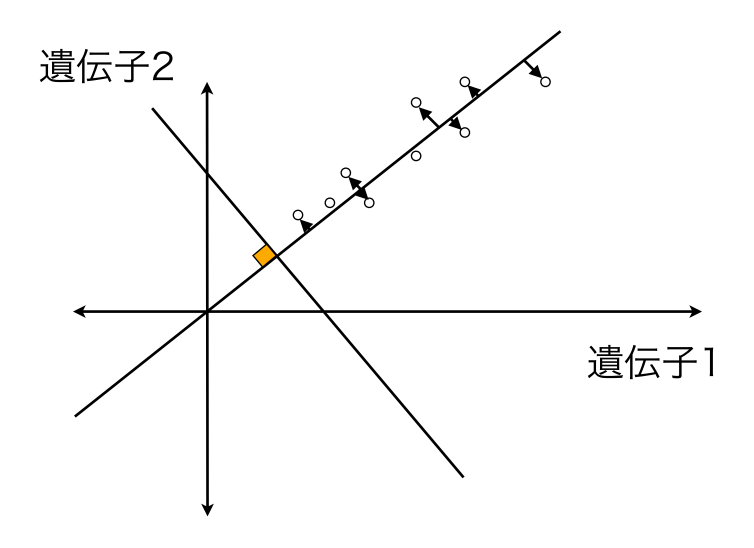
多次元尺度構成法とは?

モチベーション:

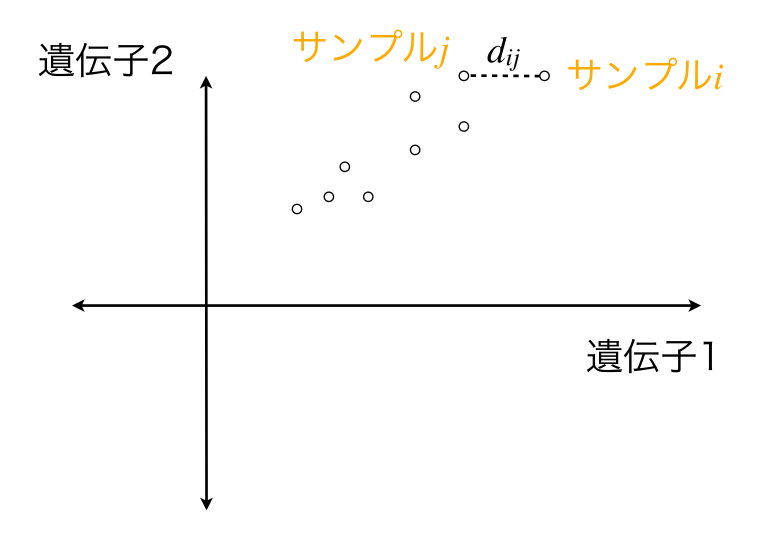
多数の遺伝子で構成される多次元の中で 各サンプル間の違いを低次元で表現する

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)

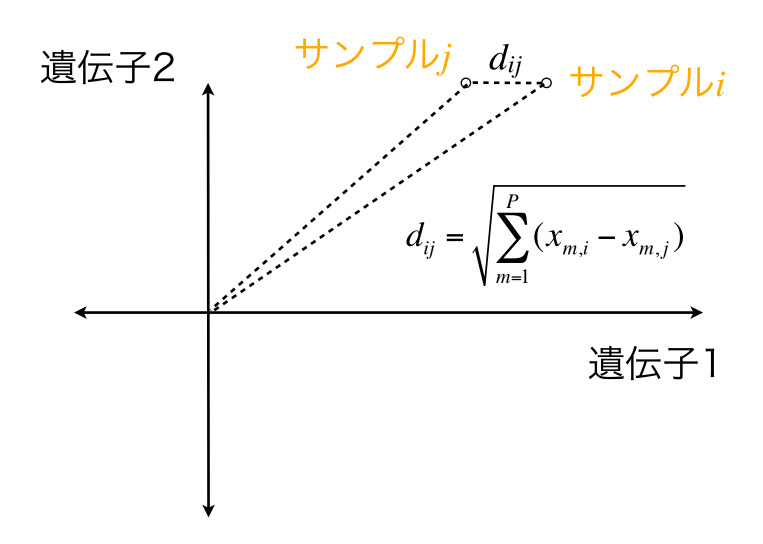
PCAが考慮する距離



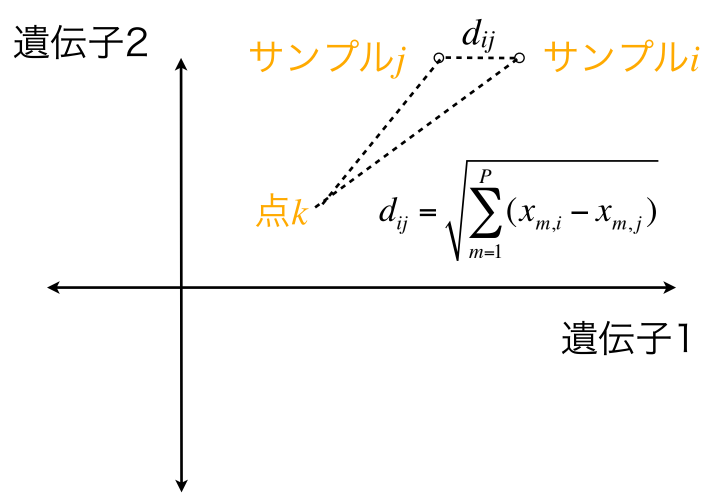
MDSは何をするのか?



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

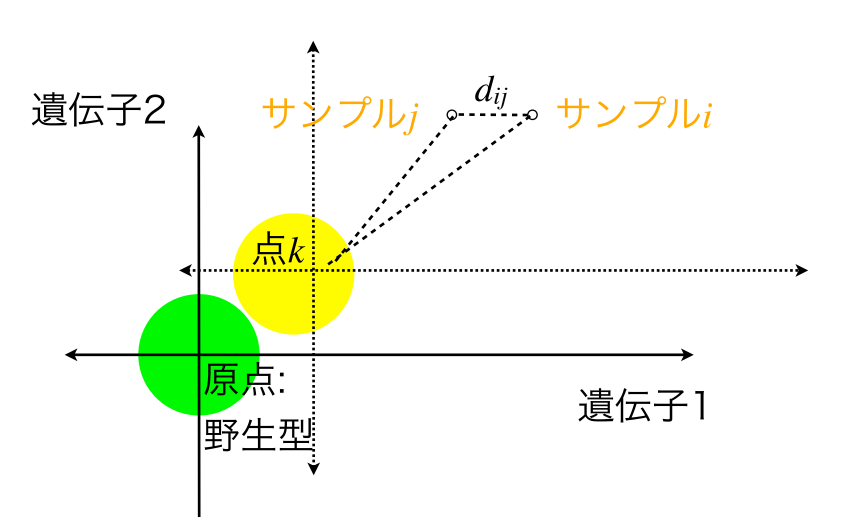
サンプルj 。 サンプルi 点k

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

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。h カンプルi 点kの位置が意味を持つことはないのか?

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?

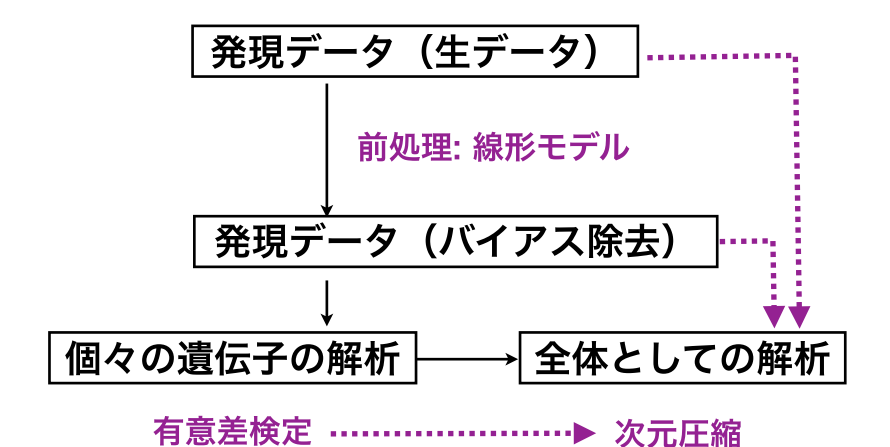


多変量解析(2)のまとめ

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
- •軸に意味がある/なし:PCA/MDS
- 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?

今回のトレーニングコースで 扱わなかった重要項目

- 回帰
- 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