# Eine Einführung in R: Hochdimensionale Daten: n << p

Bernd Klaus, Verena Zuber

Institut für Medizinische Informatik, Statistik und Epidemiologie (IMISE), Universität Leipzig

13. Januar 2011

I. Hochdimensionale Daten (n << p)

II. Analyse von Genexpressionsdaten Differentielle Expression Penalisierte Regressionsverfahren I. Hochdimensionale Daten: n << pEine Einführung in die Analyse von Genexpressionsdaten

### Hochdimensionale Datentypen

Hochdimensionale Daten zeichnen sich meist dadurch aus, dass die Anzahl der Beobachtungen (n) wesentlich kleiner ist als die Anzahl der Variablen (p) ist.

Kurz schreibt man dafür auch  $n \ll p$ . Beispielfelder sind

- Bildgebende Verfahren: FMRI, DTI
- Finanzwesen
- Recommender-Systeme: "Kunden, die Produkt XY gekauft haben, werden auch Produkt YZ kaufen"
- Genomweite Assoziationsstudien (GWAS): "Welche Genvarianten treten bei welchen Krankheiten auf?"
- Im Fokus hier: Genexpressionsdaten

## Kurze Einführung: Was sind Genexpressionsdaten?

- Genexpression bezeichnet die Ausprägung des Genotyps also der genetischen Information (Gen, DNA)
- In DNA-Microarrays kann die Menge an mRNA (Messenger RNA) einer Vielzahl von Genen simultan bestimmt werden
- ... sie gilt als Maß für die Genexpression!
- statistischer Methoden helfen dann z.B. "differentielle Expression" von Genen zu finden
- ► d.h. Unterschiede in der Expression von Genen unter verschiedenen Bedingungen (z.B. Krebs- und Normalgewebe)

## Genexpressionsdaten

- 1. Struktur der Daten:
  - n Beobachtungen oder Messungen
  - ▶ p Gene (z.B. Affy-Gene ST 1.0-Chip: 28132 Gene)
- 2. Dateneigenschaften:
  - Wichtig: Präprozessierug: Entfernung von experimentiellen Artefakten, z.B. Unterschiede zwischen verschiedenen Microarray Chips, Qualitätskontrolle uvm.
  - Nach der Präprozessierung ist die Genexpression eine metrische Größe (unser Ausgangspunkt)
  - Oft liegt eine starke Korrelation innerhalb bestimmter Gengruppen vor (Pathways, Eigengenes)
  - Durch die aufwendige und komplexe Datenerhebung sind Genexpressionsdaten anfällig gegenüber Messartefakten, Ausreißer und Ähnlichem

## Genexpressionsdaten II

- 3. Typische Fragestellungen
  - Differentielle Expression: Welche Gene unterscheiden sich zwischen bestimmten Gruppen?
  - Zusammenhang zu stetigen Merkmal: Welche Gene stehen im Zusammenhang mit einer stetigen Zielgröße (z.B.: Alter, Blutdruck, BMI, Plasmakonzentration im Blut)?
  - Gennetzwerke: Wie beeinflussen sich verschiedene Gene gegenseitig?

II. Eine Einführung in die Analyse von Genexpressionsdaten

#### Golub-Daten I

- ► Genexpressionsdaten mit n = 38 Beobachtungen (Chips) und p = 3051 Genen
- ▶ Weitere Information: Faktorvariable golub.cl beschreibt welche Form von Leukämie (k = 2) bei der entsprechenden Beobachtungen vorliegt
  - ▶ ALL: acute lymphoblastic leukemia  $(n_0 = 27)$
  - ▶ AML: acute myeloid leukemia  $(n_1 = 11)$
- Die Daten sind schon präprozessiert
- Ziel der Studie: Einen Klassifikator für die beiden Leukämiesubtypen (ALL, AML) zu finden, der auf Genexpressionsdaten basiert

#### Golub-Daten II

REPORTS

### Molecular Classification of Cancer: Class Discovery and Class Prediction by Gene Expression Monitoring

T. R. Golub, 1-2+† D. K. Slonim, 1+† P. Tamayo, 1 C. Huard, 1 M. Gaasenbeek, 1 J. P. Mesirov, 1 H. Coller, 1 M. L. Loh, 2 J. R. Downing, 3 M. A. Caligiuri, 4 C. D. Bloomfield, 4 E. S. Lander 1-5+

Although cancer dassification has improved over the past 30 years, there has been no general approach for identifying new cancer classes (class discovery) or for assigning tumors to known classes (class prediction). Here, a generic approach to cancer classification based on gene expression monitoring by Did microarrays is described and applied to human acute leukemias as a test case. A class discovery procedure automatically discovered the distinction between acute myeloid leukemia (ANH) and acute lymphoblastic leukemia (ALL) without previous knowledge of these classes. An automatically derived class predictor was able to determine the class of new leukemia cases. The results demonstrate the feasibility of cancer classification based solely on gene expression monitoring and suggest a general strategy for discovering and predicting cancer classes from the types of cancer, independent of previous biological knowledge.

1. Differentielle Expression

#### Differentielle Expression

- ▶ Gegeben:  $k \le 2$  Gruppen (Y kategorial)
- ► Frage: Welche Gene sind einer Gruppe stärker oder schwächer exprimiert als in einer anderen Gruppe?
- Wie kann man differentielle Expression quantifizieren?
  - 1. Fold Change: Mittelwertsdifferenz zwischen zwei Gruppen
  - 2. *t*-score: Mittelwertsdifferenz zwischen zwei Gruppen standardisiert mit der Standardabweichung
  - Regularisierte t-score: t-Score mit veränderter Varianzschätzung, z.B. der SAM – score ("Significance analysis of microarrays applied to the ionizing radiation response" Tusher, Tibshirani und Chu, PNAS 2000)
  - 4. Wilcoxen-score: Nonparametrisches Analogon zum t-score
- Ziel: Eine Rangliste an Genen, die die h\u00f6chste differentielle Expression aufweisen

#### Problematik: Multiples Testen

Einfacher Fall: Durchführen von zwei Tests zum Fehlerniveau 1. Art ( $H_0$  ablehnen, obwohl  $H_0$  wahr)  $\alpha=0.05$ 

Wahrscheinlichkeit in beiden Tests keinen  $\alpha$ -Fehler zu machen: 0.95 \* 0.95 = 0.9025 < 0.95

Je mehr Tests gemacht werden, desto wahrscheinlicher ist es einen Fehler zu machen!

Bei der Analyse von Genexpression besonders relevant, da sehr viele Tests durchgeführt werden (p sehr groß!)

### Problematik: Multiples Testen II

Einige Verfahren für multiples Testen

- ▶ Bonferoni Korrektur (sehr konservativ): Bei p Tests führe jeden Test zum Niveau  $\alpha/p$  durch, um das Gesamtniveau von  $\alpha$  zu halten — da p sehr groß unbrauchbar für Genexpressionsdaten
- Family Wise Error Rate (FWER):
   Kontrolle der Wahrscheinlichkeit mindestens eine wahre
   Nullhypothese fälschlicherweise abzulehnen
- ➤ False Discovery Rate (FDR):
  Kontrolle der falsch positiven Ergebnisse, d.h. bei z.B. FDR < 0.05 wird nur bei 5%, der als signifikant erkannten Tests, fälschlicherweise die Nullhypothese abgelehnt

#### Aktueller Überblicksartikel:

Benjamini: "Simultaneous and selective inference: Current successes and future challenges" Biometrical Journal, 2010

#### 2. Penalisierte Regressionsverfahren

### Penalisierte Regressionsverfahren

- Gegeben: Y metrisch
- Beispiele: Alter, BMI, Blutdruck, Plasmakonzentration im Blut
- ► Frage: Welche Gene stehen im Zusammenhang mit Y?
- Wie kann man den Zusammenhang quantifizieren?
  - 1. Marginale Korrelation
  - 2. β-Koeffizient aus dem linearen Modell

Vorsicht: Das einfache lineare Modell kann bei n << p Datensätzen nicht angepasst werden (Stichwort: Singularität).

Es muss regularisiert/penalisiert werden.

Die bekanntesten penalisierte Regressionsverfahren sind:

- ► Lasso: Tibshirani 1996
- ► Elastic Net: Zou und Hastie 2005

