

大学院農学生命科学研究科 アグリバイオインフォマティクス教育研究プログラム 門田幸二(かどた こうじ) kadota@iu.a.u-tokyo.ac.jp http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/

全てPC使用予定です

講義予定

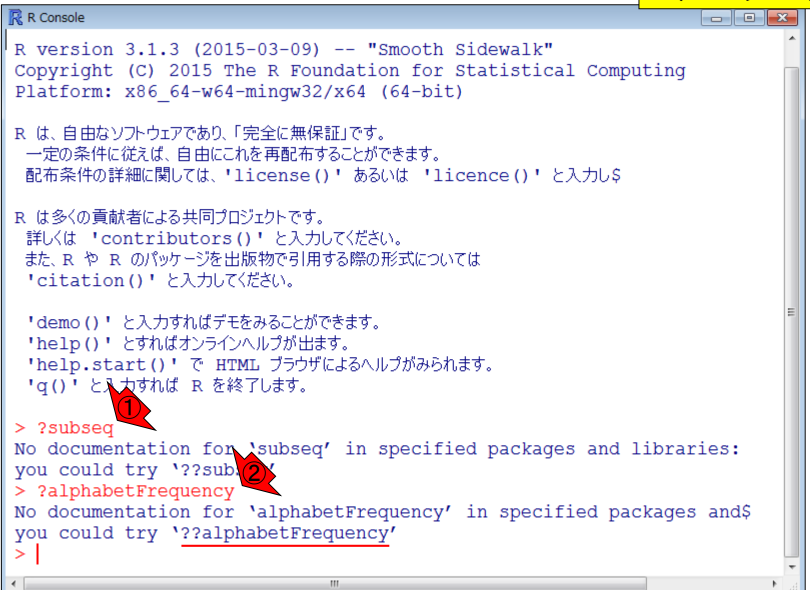
- 4月17日月曜日(17:15-20:30)
 - □ 嶋田透:ゲノムからの遺伝子予測
 - □ 門田幸二:バイオインフォマティクス基礎知識、Rのイントロダクション
- 4月18日火曜日(17:15-20:30)
 - □ 門田幸二: Rで塩基配列解析1、multi-FASTAファイルの各種解析
- 4月24日月曜日(17:15-20:30)
 - □ 嶋田透:ゲノムアノテーション、遺伝子の機能推定、RNA-seqなどによる発現解析、比較ゲノム解析
 - □ 門田幸二: Rで塩基配列解析2、Rパッケージ、k-mer解析の基礎
- 5月01日月曜日(17:15-19:00頃)
 - □ 勝間進: 非コードRNA、小分子RNA、エピジェネティクス
 - □ 講義後、小テスト

Contents

- パッケージ
 - □ CRAN ∠Bioconductor
 - □ 推奨パッケージインストール手順のおさらい
 - □ ゲノム情報パッケージBSgenomeの概観
 - □ ヒトゲノム情報パッケージの解析
- 2連続塩基出現頻度解析(CpG解析)、k-mer解析
 - □ 仮想データ
 - □ 実データ(課題)
 - □作図

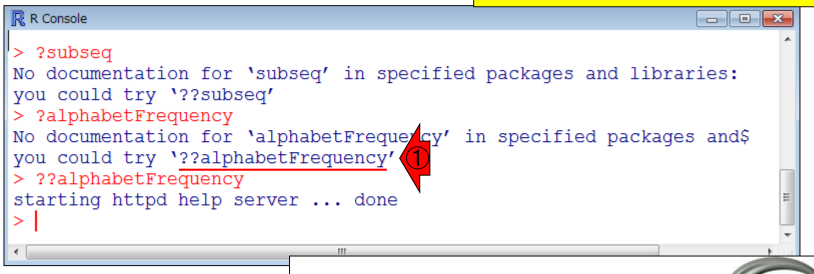
パッケージ

R起動直後に「**?関数名**」と打ち込んでも、使用法を記したウェブページが開かずにエラーが出ることがあります



パッケージ

①「??alphabetFrequency」と打ち込むように勧められているので打ってみる。検索結果のウェブページが表示されるので、②それっぽい関数名のところをクリック



Search Results



Help pages:

Biostrings::class:MultipleAlignment MultipleAlignment objects

Biostrings::letterFrequency Calculate the frequency of letters in a biological sequence, or the consensus matrix of a set of sequences

BSgenome::class:BSgenomeViews BSgenomeViews objects

GenomicAlignments::stackStringsFromBam Stack the read sequences stored in a BAM file on a region of interest

ShortRead::QualityScore-class Quality scores for short reads and their alignments



letterFrequency {Biostrings}

①alphabetFrequency関数は②Biostringsというパッケージから提供されているものだと読み解く。「??関数名」は、関数名は既知だがどのパッケージから提供されているものかを知りたい場合などに利用する

Calculate the frequency of letters in a biological sequence, or the consensus matrix of a set of sequences

Description

Given a biological sequence (or a set of biological sequences), the alphabetFrequency function computes the frequency of each letter of the relevant <u>alphabet</u>.

letterFrequency is similar, but more compact if one is only interested in certain letters. It can also tabulate letters "in common".

letterFrequencyInSlidingView is a more specialized version of letterFrequency for (non-masked) XString objects. It tallys the requested letter frequencies for a fixed-width view, or window, that is conceptually slid along the entire input sequence.

The consensusMatrix function computes the consensus matrix of a set of sequences, and the consensusString function creates the consensus sequence from the consensus matrix based upon specified criteria.

In this man page we call "DNA input" (or "RNA input") an <u>XString, XStringSet</u>, <u>XStringViews</u> or <u>MaskedXString</u> object of base type DNA (or RNA).

Usage

alphabetFrequency(x, as.prob=FALSE, ...)
hasOnlyBaseLetters(x)
uniqueLetters(x)

multi-FASTAファイルを読み込んで様々な解析がで きるのは、1 Biostringsや2 seginrなどの塩基配列 解析用パッケージのおかげです。 ③ citation("パッ ケージ名")で引用すべき論文がわかります

- イントロ | 一般 | 任意の位置の塩基を置換 (last modified 2013/09/12)
- イントロ | 一般 | 指定した範囲の配列を取得 (last modified 2015/04/06) NEW
- イントロ | 一般 | 指定したID(染色体やdescription) 取得 (last modified 2014/03/10)
- イントロ | 一般 | 翻訳配列(translate)を取得(基礎) | Biostrings (last modify 12015/03/09)
- イントロ | 一般 | 翻訳配列(translate)を取得(応用) | seqinr(Charif 2005) (2 modified 2015/03/09)
- イントロ | 一般 | 相補鎖(complement)を取得 (last modified 2013/06/14)
- イントロ | 一般 | 逆担補鎖(reverse complement)を取得 (last modified 2013)06/14)
- イントロー一般 | 逆
- イントロー一般 | 2;

イントロ | 一般 | 翻訳配列(translate)を取得(基礎) | Biostrings

・ イントロー一般 | 3 Biostringsパッケージを用いて塩基配列を読み込んでアミノ酸配列に翻訳するやり方を示します。翻訳のため

• イントロー一般 田の遺伝コード(genetic code)は、Standard Genetic Codeだそうです。もちろん生物種?!!こよって多少違い

(variants)があるようで、"Standard", "SGC0", "Vertebrate Mitochondrial", "SGC1"などいろいろ選べるようです。 「ファイル」「ディレクトリの変更」で解析したいファイルを置いてあるディレクトリに移動し以下をコピベ。

1. FASTA形式ファイル(sample1.fasta)の場合:

multi-FASTAではないsingle-F

イントロ | 一般 | 翻訳配列(translate)を取得(応用) | seqinr(Charif 2005)

in f <- "sample1.fasta"

seginrパッケージを用いて塩基配列を読み込んでアミノ酸配列に翻訳するやり方を示します。 本気で翻訳配 out_f <- "hoge1.fasta" 列を取得する場合にはこちらの利用をお勧めします。翻訳できないコドンはアミノ酸X(不明なアミノ酸)に変

late関数のオブションとしてambiguous=Tとすると、翻訳できるものは可能な限り翻訳し 氏提供情報)。lapply関数を用いるやり方(高橋 広夫 氏提供情報)とsapply関数を用

氏提供情報を示します。

リの変更」で解析したいファイルを置いてあるディレクト リ」に移動し以下をコビベ 。

レ(samplel.fasta)の場合:

いsingle-FASTA形式ファイルです。

1.fasta" .fasta"

#入力ファイル名を指定してin flc格納 #出力ファイル名を指定してout flc格納

ブをロード

#バッケージの読み込み

読み込み

hoge

Ista(in f, seqtype="DNA")#in fで指定したファイルの読み込み #確認してるだけです

R Console

- > library(seginr)
- > citation("seginr")

To cite seginR in publications use:

Charif, D. and Lobry, J.R. (2007)

A BibTeX entry for LaTeX users is

- イントロ | 一般 | 任意の位置の塩基を置換 (last modified 2013/09/12)
- イントロ | 一般 | 指定した範囲の配列を取得 (last modified 2015/04/06) NEW
- イントロ | 一般 | 指定したID(染色体やdescription)の配列を取得 (last modified 2014/03/10)
- イントロー一般 | 翻訳配列(translate)を取得(基礎) | Biostrings (last modified 2015/03/09)
- イントロ | 一般 | 翻訳配列(translate)を取得(応用) | seqinr(Charif 2005) (last modified 2015/03/09)
- イントロー一般 | 相補鎖(complement)を取得 (last modified 2013/06/14)
- イントロ | 一般 | 逆担補鎖/reverse complement を取得 (last modified 2013/06/14)
- イントロー一般 | 逆
- イントロー一般 | 2

①や②の部分でパッケージをロードし ている。これで、ロードしたパッケージ が提供する関数群を利用可能になる

イントロ | 一般 | 翻訳配列(translate)を取得(基礎) | Biostrings

・ イントロ | 一般 | 3 Biostringsパッケージを用いて塩基配列を読み込んでアミノ酸配列に翻訳するやり方を示します。翻訳のため • イントローー般 田の遺伝コード(genetic code)は、Standard Genetic Codeだそうです。もちろん生物種?!!こよって多少違い (variants)があるようで、"Standard", "SGC0", "Vertebrate Mitochondrial", "SGC1"などいろいろ選べるようです。 「ファイル」-「ディレクトリの変更」で解析したいファイルを置いてあるディレクトリに移動し以下をコビベ。

1. FASTA形式ファイル(samplel.fasta)の場合:

multi-FASTAではない single-F

イントロ | 一般 | 翻訳配列(translate)を取得(応用) | seqinr(Charif 2005)

in f <- "sample1.fasta" out f <- "hoge1.fasta"

#必要なバッケージをロート library(Biostrings)

#入力ファイルの読み込み

|seainrバッケージを用いて塩基配列を読み込んでアミノ酸配列に翻訳するやり方を示します。 本気で翻訳配 |列を取得する場合にはこちらの利用をお勧めします。翻訳できないコドンはアミノ酸x(不明なアミノ酸)に変 換してくれたり、translate関数のオブションとしてambiguous=Tとすると、翻訳できるものは可能な限り翻訳し てくれます(高橋 広夫 氏提供情報)。lapply関数を用いるやり方(高橋 広夫 氏提供情報)とsapply関数を用 いるやり方(甲斐 政親 氏提供情報)を示します。

「ファイル」「ディレクトリの変更」で解析したいファイルを置いてあるディレクトリに移動し以下をコビベ。

fasta <- readDNAString 1. FASTA形式ファイル(sample1.fasta)の場合:

multi-FASTAではないsingle-FASTA形式ファイルです。

in f <- "sample1.fasta"</pre> out f <- "hoge1.fasta"

#入力ファイル名を指定してin fに格納 #出力ファイル名を指定してout flc格納

#必要なバッケージをロード

library(seqinr)

#バッケージの読み込み

#入力ファイルの読み込み

hoge <- read.fasta(in f, seqtype="DNA")#in fで指定したファイルの読み込み #確認してるだけです hoge

パッケージ

R Console

> library(Biostrings)

要求されたパッケージ BiocGenerics をロード中です 要求されたパッケージ parallel をロード中です

次のパッケージを付け加えます: 'BiocGenerics'

The following objects are masked from 'package:parallel': letterF

clusterApply, clusterApplyLB, clusterCall, cluste
clusterExport, clusterMap, parApply, parCapply,
parLapply, parLapplyLB, parRapply, parSapply, par

The following object is masked from 'package:stats':

xtabs

The following objects are masked from 'package:base'

anyDuplicated, append, as.data.frame, as.vector, colnames, do.call, duplicated, eval, evalq, Filteget, intersect, is.unsorted, lapply, Map, mapply, mget, order, paste, pmax, pmax.int, pmin, pmin.ir Position, rank, rbind, Reduce, rep.int, rownames, setdiff, sort, table, tapply, union, unique, unliunsplit

要求されたパッケージ S4Vectors をロード中です 要求されたパッケージ stats4 をロード中です 要求されたパッケージ IRange コード中です 要求されたパッケージ XVector 2 ード中です

> library(Biostrings)

> ?alphabetFrequency

例えば①Biostringsというパッケージをlibrary関数を用いて読み込むことによって、alphabetFrequencyのようなBiostringsが提供する関数群を利用できるのです。ここでは、②意図的に「library(Biostrings)」を2回実行して、2回目は何も表示されないということを思い出させている。実際には1回のみで大丈夫。③「?alp」まで打ってからTabキーを押すなどして「タブ補完」テクを有効利用

letterFrequency {Biostrings}

R Documentation

Calculate the frequency of letters in a biological sequence, or the consensus matrix of a set of sequences

Description

Given a biological sequence (or a set of biological sequences), the alphabetFrequency function computes the frequency of each letter of the relevant alphabet.

letterFrequency is similar, but more compact if one is only interested in certain letters. It can also tabulate letters "in common".

letterFrequencyInSlidingView is a more specialized version of letterFrequency for (non-masked) XString objects. It tallys the requested letter frequencies for a fixed-width view, or window, that is conceptually slid along the entire input sequence.

The consensusMatrix function computes the consensus matrix of a set of sequences, and the consensusString function creates the consensus sequence from the consensus matrix based upon specified criteria.

In this man page we call "DNA input" (or "RNA input") an <u>XString</u>, <u>XStringSet</u>, <u>XStringViews</u> or <u>MaskedXString</u> object of base type DNA (or RNA).

Usage

alphabetFrequency(x, as.prob=FALSE, ...)
hasOnlyBaseLetters(x)
uniqueLetters(x)

R本体とパッケージの関係

「R本体とパッケージ」の関係は、「パソコンとソフト」、「Microsoft EXCELとアドイン」、「Cytoscapeとプラグイン」のようなものという理解でよい

- パソコンを購入しただけの状態では、できることが限られています。
 - □ 通常は、Officeやウイルス撃退ソフトなどをインストールして利用します。
- Linuxをインストールしただけの状態では、できることが限られています。
 - □ 通常は、マッピングなど各種プログラムをインストールして利用します。
- R本体をインストールしただけの状態では、できることが限られています。
 - □ 各種解析を行うパッケージ(またはライブラリ)をインストールして利用します。

2017年04月12日現在

CRAN & Bioconductor

■ Rパッケージの2大リポジトリ(貯蔵庫)

□ CRAN: 10,430パッケージ

□ Bioconductor: 1,294パッケージ

②CRAN (The Comprehensive R Archive Network)提供パッケージは、生命科学を含む様々な分野で利用される。NGS解析は、③主にBioconductor提供パッケージを利用

- ・ 作図 | ROC曲線 | 基礎編 | <u>7. 図の重ね書き(new)</u> (last modified 2015/02/15) NEW
- |• 作図 | ROC曲線 | 基礎編 | <u>8. 凡例を追加(legend)</u> (last modified 2015/02/15) <u>NEW</u>
- | 作図 | ROC曲線 | 応用編 (last modified 2015/02/07) NEW
- 作図 | SplicingGraphs (last modified 2013/08/07)
- バイブライン | について (last modified 2013/10/17)
- バイブライン | ゲノム | 発現変動 | 2群間 | 対応なし | 複製あり | <u>SRP017142(Neyr</u>
- バイブライン |ゲノム | 機能解析 | 2群間 | 対応なし | 複製あり | <u>SRP017142(Neyr</u>
- バイブライン | ゲノム | 機能解析 | 2群間 | 対応なし | 複製あり | SRP011435(Huan
- パイプライム | small RNA | SRP016842(Nie 2013) (last modified 2014/06
- <u>リンク集</u> modified 2012/03/29)

リンク集

- R
- Bioconductor: Gentleman et al., Genome Biol., 2004
- CRAN
- RipWi 2
- <u>R Tip () 澤様)</u>
- BioEdit(フリーの配列編集ソフト)
- BioMart Smedley et al., BMC Genomics, 2009
- DDBJ Read Annotation Pipeline: Nagasaki et al., DNA Res., 2013
- <u>EMBOSS explorer</u> (EMBOSSのウェブ版)
- Biostar Parnell et al., PLoS Comput Biol., 2011
- SEQanswers Li et al., Bioinformatics, 2012
- NGS WikiBook Li et al., Brief Bioinform., 2013
- HT Sequence Analysis with R and Bioconductor

CRAN & Bioconductor

- Rパッケージの2大リポジトリ(貯蔵庫)
 - □ CRAN: 8,000パッケージちょっと
 - □ Bioconductor: 1,104パッケージ
- 作図 | ROC曲線 | 基礎編 | 7. 図の重ね書き(new) (last modified 2015/02/15) NEW
- | ・ 作図 | ROC曲線 | 基礎編 | 8. 凡例を追加(legend) (last modified 2015/02/15) NEW
- 作図 | ROC曲線 | 応用編 (last modified 2015/02/07) NEW
- 作図 | SplicingGraphs (last modified 2013/08/07)
- バイブライン | について (last modified 2013/10/17)
- バイブライン | ゲノム | 発現変動 | 2群間 | 対応なし | 複製あり | SRP017142(Neyro
- バイブライン |ゲノム | 機能解析 | 2群間 | 対応なし | 複製あり | <u>SRP017142(Neyr</u>
- バイブライン | ゲノム | 機能解析 | 2群間 | 対応なし | 複製あり | SRP011435(Huan
- ・ パイプライン 「アンム | small RNA | SRP016842(Nie 2013) (last modified 2014/06
- 719 2 3 4 | Small KNA | <u>SKP010842(Nie 2015)</u> (last modili
- <u>リンク集</u> modified 2012/03/29)

リンク集

- R
- Bioconductor: Gentleman et al., Genome Biol., 2004
- CRAN
- RipWi 2
- R Tip (竹澤様)
- BioEdit(フリーの配列編集ソフト)
- BioMart: Smedley et al., BMC Genomics, 2009
- DDBJ Read Annotation Pipeline: Nagasaki et al., DNA Res., 2013
- EMBOSS explorer (EMBOSSのウェブ版)
- Biostar Parnell et al., PLoS Comput Biol., 2011
- SEQanswers Li et al., Bioinformatics, 2012
- NGS WikiBook Li et al., Brief Bioinform., 2013
- HT Sequence Analysis with R and Bioconductor

定期的にバージョンアップ

- 近年のリリース頻度
 - □ R本体(http://www.r-project.org/)
 - 2017-04-21にver. 3.4.0をリリース
 - 2017-03-06にver. 3.3.3をリリース
 - 2016-04-14にver. 3.2.5をリリース
 - 2015-06-18にver. 3.2.1をリリース
 -
 - □ Bioconductor(http://bioconductor.org/)は半年ごとにリリース
 - 2016-10にver. 3.4をリリース (R ver. 3.3.Xで動作確認)、提供パッケージ数: 1,294
 - 2016-05にver. 3.3をリリース (R ver. 3.3.Xで動作確認)、提供パッケージ数: 1,211
 - 2015-10にver. 3.2をリリース (R ver. 3.2.Xで動作確認)、提供パッケージ数: 1,104
 - 2015-04にver. 3.1をリリース (R ver. 3.2.Xで動作確認)、提供パッケージ数: 1,024
 - 2014-10にver. 3.0をリリース (R ver. 3.1.1で動作確認)、提供パッケージ数:934
 - 2014-04にver. 2.14をリリース (R ver. 3.1.0で動作確認)、提供パッケージ数:824
 - 2013-10にver. 2.13をリリース (R ver. 3.0で動作確認)、提供パッケージ数: 750
 - 2013-04にver. 2.12をリリース (R ver. 3.0で動作確認)、提供パッケージ数: 672

バグの修正や新たな機能がどんどん追加されている。最新版の利用をお勧め。毎年5月と11月ごろにバージョンアップするとよいだろう。



Bioconductor

Bioconductorに関する総説(Review)。ゲノム配列やアノテーションパッケージもBioconductorから提供されており、それらに関する言及もあり

Nat Methods. 2015 Feb; 12(2):115-21. doi: 10.1038/nmeth.3252.

Orchestrating high-throughput genomic analysis with Bioconductor.

Huber W¹, Carey VJ², Gentleman R³, Anders S¹, Carlson M⁴, Carvalho BS⁵, Bravo HC⁶, Davis S⁷, Gatto L⁸, Girke T⁹, Gottardo R¹⁰, Hahne F¹¹, Hansen KD¹², Irizarry RA¹³, Lawrence M³, Love MI¹³, MacDonald J¹⁴, Obenchain V⁴, Oleś AK¹, Pagès H⁴, Reyes A¹, Shannon P⁴, Smyth GK¹⁵, Tenenbaum D⁴, Waldron L¹⁶, Morgan M⁴.

Author information

Abstract

Bioconductor is an open-source, open-development software project for the analysis and comprehension of high-throughput data in genomics and molecular biology. The project aims to enable interdisciplinary research, collaboration and rapid development of scientific software. Based on the statistical programming language R, Bioconductor comprises 934 interoperable packages contributed by a large, diverse community of scientists. Packages cover a range of bioinformatic and statistical applications. They undergo formal initial review and continuous automated testing. We present an overview for prospective users and contributors.

パッケージのインストール

- <u>はじめに</u> (last modified 2015/03/31)
- |• 参考資料 | <u>書籍、学会誌</u> (last modified 2017/03/13)
- |• 参考資料 | <u>講習会、講義、講演資料</u> (last modified 2016/12/07)|
- <u>過去のお知らせ</u> (last modified 2017/04/10) NEW
- インストール [について (last modified 2015/11/12)
- |• インストール | R本体 | 最新版 | Win用 (last modified 2015/03/22)推奨
- |• インストール | R本体 | 最新版 | <u>Mac用</u> (last modified 2015/04/22)推奨
- |• インストール | R本体 | 過去版 | Win用 (last modified 2015/03/22)
- |• インストール | R本体 | 過去版 | Mac用 (last modified 2015/03/22)
- インストール | Rバッケージ | <u>Iまぼ全て(20GB以上?!)</u> (last modified 1015/05/25)
- |• インストール | Rバッケージ | <u>必要最小限プラスアルファ(数GB?!)</u> (1): modified 2017/03/13)推奨
- |• インストール | Rバッケージ | <u>必要最小限プラスアルファ(アグリバイ F 居室のみ)</u> (last modified 2015/06/16)
- インストール | Rバッケージ | <u>必要最小限(数GB?!)</u> (last modified 2015/05/25)
- |• インストール | Rバッケージ | 個別 (last modified 2015/06/10)
- (削除予定)Rのインストールと起動 (last modified 2016/02/21)
- (削除予定)個別パッケージのインストール (last modified 2015/02/20)
- <u>基本的な利用法</u> (last modified 2015/04/03)
- <u>サンブルデータ</u> (last modified 2016/10/05)
- |• バイオインフォマティクス人材育成カリキュラム(次世代シークエンサ)|NGSハンズオン講習会2016 (last mo
- |・ バイオインフォマティクス人材育成カリキュラム(次世代シークエンサ)| <u>NGSハンズオン講習会</u>2015 (last mo
- |• バイオインフォマティクス人材育成カリキュラム(次世代シークエンサ)| <u>速習コース</u>2014 (last modified 2015/
- <u>書籍 |トランスクリプトーム解析 | について</u> (last modified 2014/05/12)
- |・ 書籍 |トランスクリプトーム解析 | <u>2.3.1 RNA-seqデータ(FASTQファイル)</u> (last modified 2016/03/17)

①「必要最小限プラスアルファ」の推 奨インストール手順を行えば、「(Rで) 塩基配列解析」で利用する多くの パッケージがインストールされます

パッケージのインストール

インストール | Rパッケージ | 必要最小限プラスアルファ(数GB?!) NEW

①これらはCRANから提供されているものたち。②「バイオスタティスティクス基礎論」で利用予定のパッケージは、ここに書き込んでいる

(Rで)塩基配列解析、(Rで)マイクロアレイデータ解析中で利用するバッケージ、プラスアルファのバッケージをインストールするやり方です。 Rバッケージの2大リポジトリであるCRANとBioconductor から提供されているバッケージ 群のうち、一部のインストールに相当しますので、相当短時間でインストールが完了します。 「options(repos="http://cran.ism.ac.jp/")」が使えなくなっているという指摘を受けたので2016.04.11にコメントアウトしました。

1. R本体を記動

2. CRANから提供されているバッケージ群のインストール・

以下を「Rコンソール画面上」でコピー&ベースト。どこからタ<mark>ワンロードするか?と聞かれるので、その場合は自分の</mark> いる場所から近いサイトを指定しましょう。

```
#options(repos="http://cran.ism.ac.jp/")#利用するリポジトリを指定(統計数理研究所の場合。使え
#(Rで)塩基配列解析で主に利用
                                  #EXCELファイル(.xlsx)を直接読み込むためのバッケージ。
install.packages("openxlsx")
install.packages("PoissonSeq")
                                  #(Rで)マイクロアレイデータ解析でも利用
install.packages("samr")
install.packages("seginr")
                                  #(Rで)マイクロアレイデータ解析でも利用
#(Rで)マイクロアレイデータ解析で利用
install.packages("cclust")
install.packages("class")
install.packages("e1071")
install.packages("GeneCycle")
install.packages("gptk")
install.packages("GSA")
install.packages("mixOmics")
install.packages("pvclust")
#install.packages("RobLoxBioC")
install.packages("som")
install.packages("st")
install.packages("varSelRF")
```

Apr 24 2017

#アグリバイオの他の講義科目で利用予定

• インストール | Rパッケージ | <u>必要最小限プラスアルファ(数</u>

パッケージのイン

biocLite(DEGSeq , SuppressUpdates=TRUE)
biocLite("DESeq", suppressUpdates=TRUE)
biocLite("DESeq2", suppressUpdates=TRUE)
biocLite("DiffBind", suppressUpdates=TRUE)
biocLite("doMC", suppressUpdates=TRUE)
biocLite("EBSeq", suppressUpdates=TRUE)
biocLite("EDASeq", suppressUpdates=TRUE)
biocLite("edgeR", suppressUpdates=TRUE)
biocLite("GenomicAlignments", suppressUpdates=TRUE)

①ゲノム情報のパッケージ(BSgenome…)は
Bioconductorから提供されています。ここでは計6パッケージをインストールしています。例えば②は、マウスのmm10というバージョンのゲノム配列情報を含むパッケージの名前(BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm10)に相当します。③biocLiteという関数を用いて該当パッケージをインストールしています

4. Bioconductorから提供されているバッケージ群のインストール

ゲフム配列バッケージです。一つ一つの容量が尋常でないため、必要に応じてテキストエディタなどに予めコービべしておき、いらないゲフムバッケージを削除してからお使いください。

source("http://bioconductor.org/biocLite.R")#おまじない
biocLite("BSgenome.Athaliana.TAIR.TAIR9", suppressUpdates=TRUE)#シロイヌナズナゲノム
biocLite("BSgenome.Celegans.UCSC.ce6", suppressUpdates=TRUE)#線虫ゲノム
biocLite("BSgenome.Drerio.UCSC.danRer7", suppressUpdates=TRUE)#ゼブラフィッシュゲノム
biocLite("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38", suppressUpdates=TRUE)#ヒトゲノム(GRCh38)
biocLite("BSgenome.Hsapiens.UCSC.hg19", suppressUpdates=TRUE)#ヒトゲノム(hg19)
biocLite("BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm10", suppressUpdates=TRUE)#マウスゲノム(mm10)

Contents

- パッケージ
 - □ CRAN∠Bioconductor
 - □ 推奨パッケージインストール手順のおさらい
 - □ ゲノム情報パッケージBSgenomeの概観
 - □ ヒトゲノム情報パッケージの解析
- 2連続塩基出現頻度解析(CpG解析)、k-mer解析
 - □ 仮想データ
 - □ 実データ(課題)
 - □ 作図

genome利用の意義

機能解析 | バスウェイ(Pathway)解析 | SegGSEA(Wang 2014) (last modified

- 解析 | 菌叢解析 | について (last modified 2014/12/19)
- 菌叢解析 | phyloseq(McMurdie 2013) (last modified 2014/05/29)
- 解析 エクソーム解析 ロこつして (last modified 2f)
- ChIP-seq | について modified 2015/02
- 解析 | ChIP-seq | DiffBind(K ss-Innes 2012) (last
- 解析 | ChIP-seq | chipseq (last modified 2011/12/12015年2月に調査した結果をリストアップします。
- ChIP-seq | PICS(Zhang 2011) (last modifie

ゲノム配列情報はUCSC、Ensembl、Illumina iGenomesなどのウェブサイトから取得する のが一般的ではあるが、Rの生物種ごとに 提供されているBSgenomeで取得、あるいは 取り扱うことも可能。①ChIP-seg解析用パッ ケージの②MEDIPSは、BSgenomeを利用

解析 | ChIP-seq | につ

このあたりはほとんどノータッチです。SraTailor (Oki et al., 2014)は、実験医学2014年12月号の「Close Up • 解析 | ChIP-seq | ChIPseqR(Humburg 2011) (last 実験法」中で日本語による解説記事があります(沖真弥氏提供情報)。

R用:

- ChIPsim: Zhang et al., PLoS Comput. Biol., 2008
- PeakSeg法: Rozowsky et al., Nat Biotechnol., 2009
- CSAR: Kaufmann et al., PLoS Biol., 2009
- rMAT Droit et al., Bioinformatics, 2010
- ChIPpeakAnno Zhu et al., BMC Bioinformatics, 2010
- PICS: Zhang et al., Biometrics, 2011
- ChIPseqR. Humburg et al., BMC Bioinformatics, 2011

DiffBind: Ross-Innes et al., Nature, 2012

MEDIPS: Lienhard et al., Bioinformatics, 2014

DSS: Feng et al., Nucleic Acids Res., 2014

methylSig: Park et al., Bioinformatics, 2014

R以外:

- · bwtool: Pohl and Beato, Bioinformatics, 2014
- SraTailor Oki et al., Genes Cells., 2014

Review、ガイドライン、パイプライン系:

- ガイドライン: Bailey et al., PLoS Comput Biol., 2013
- Review: Robinson et al., Front Genet., 2014

genome

- | (削除予定)イントロ | 一般 | 任意の 長さの連続塩基の 出現頻度情報を取得 (last modified 2015/02/19)
- イントロ | 一般 | Tips | 任意の拡張子でファイルを保存 (last modified 2013/09/26)
- イントロ | 一般 | Tips | 拡張子は同じで任意の文字を追加して保存 (last modified 2013/09/26)
- |• イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | 公共DBから ←st modified 2014/05/28)
- |・イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | <u>BSgenome</u> (1) modified 2015/04/22)
- イントロ | 一般 | 配列取得 | ブロモーター配列 | BSgenomeとTxDbから(last modified 2015/02/20)
- |• イントロ | 一般 | 配列取得 | ブロモーター配列 | GenomicFeatures(Lawrence 2013)(last modified 2016/02/
- |• イントロ | 一般 | 配列取得 | トランスクリプトーム配列| | 小井 DDから / last m
- |• イントロ | 一般 | 配列取得 |トランスクリブトーム配列
- |• イントロ | 一般 | 配列取得 |トランスクリブトーム配列

イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | BSgenome NEW

• イントロ | 一般 | 読み込み | xlsx形式 | openxlsx(last | BSgenomeパッケージを用いて様々な生物種のゲノム配列を取得するやり方を示します。 ミヤマハタザオ (A. lyrata)、セイヨウミツバチ (A. mellifera)、シロイヌナズナ(A.thaliana)、ウシ(B.taurus)、線虫(C.elegans)、犬 (C.familiaris)、キイロショウジョウバエ(D.melanogaster)、ゼブラフィッシュ(D.rerio)、大腸菌(E.coli)、イトヨ (G.aculeatus)、セキショクヤケイ(G.gallus)、ヒト(H.sapiens)、アカゲザル(M.mulatta)、マウス(M.musculus)、チ ンパンジー(P.troglodytes)、ラット(R.norvegicus)、出芽酵母(S.cerevisiae)、トキソブラズマ(T.gondii)と実に様々 な生物種が利用可能であることがわかります。 getSeq関数はBSgenomeオブジェクト 中の 「single sequences」という。 あたりにリストアップされているchr...というものを全て抽出しています。 したがって、 例えばマウスゲノムは「chr1」 以外に「chr1 random」や「chrUn random」なども等価に取扱っている点に注意してください。 「ファイル」ー「ディレクトリの変更」でファイルを保存したいディレクトリに移動し以下をコピベ。

1. 利用可能な生物種とRICインストール済みの生物種をリストアップしたい場合:

#必要なバッケージをロード

library(BSgenome)

#バッケージの読み込み

#本番(利用可能なバッケージをリストアップ;インストール済みとは限らない) #このバッケージ中で利用可能なゲノムをリストアップ available.genomes()

#本番(インストール済みの生物種をリストアップ)

installed.genomes()

#インストール済みの生物種をリストアップ

#後処理(バッケージ名でだいたいわかるがproviderやversionを分割して表示したい場合) installed.genomes(splitNameParts=TRUE) #インストール済みの生物種をリストアップ

イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | BSgenome NI

①黒枠部分のコードをコピペ。R ver. 3.3.3 (Bioconductor ver. 3.4)で利用可能な生物種のパッケージ名をリストアップ。②87個あることが分かる。Rのバージョンが古いとパッケージ数は少なくなる

BSgenomeパッケージを用いて様々な生物種のゲノム配列を取得するやり方を示します。 ミヤマハタザオ (A. lyrata)、セイヨウミツバチ (A. mellifera)、シロイヌナズナ(A.thaliana)、ウシ(B.taurus)、線虫(C.elegans)、犬 (C.familiaris)、キイロショウジョウバエ(D.melanogaster)、ゼブラフィッシュ(D.rerio)、大腸菌(E.coli)、イトヨ (G.aculeatus)、セキショクヤケイ(G.gallus)、ヒト(H.sapiens)、アカゲザル(📦 R Console ンパンジー(P.troglodytes)、ラット(R.norvegicus)、出芽酵母(S.cerevisiae)、 |な生物種が利用可能であることがわかります。 getSeq関数はBSgenomeオ [68] "BSgenome.Ptroglodytes.UCSC.panTro3" |あたりにリストアップされているchr...というものを全て抽出しています。した| [69] "BSgenome.Ptroglodytes.UCSC.panTro3.masked" |以外に「chr1 random」や「chrUn random」なども等価に取扱っている点に注 "BSgenome.Ptroglodytes.UCSC.panTro5" [70] 「ファイル」-「ディレクトリの変更」でファイルを保存したいディレクトリに移動 "BSgenome.Rnorvegicus.UCSC.rn4" [71] 1. 利用可能な生物種とRにインストール済みの生物種をリストアップした! [72] "BSgenome.Rnorvegicus.UCSC.rn4.masked" [73] "BSgenome.Rnorvegicus.UCSC.rn5" #必要なバッケージをロード "BSgenome.Rnorvegicus.UCSC.rn5.masked" [74] library(BSgenome) #バッケージの読み "BSgenome.Rnorvegicus.UCSC.rn6" [75] #本番(利用可能なバッケ [76] "BSgenome.Scerevisiae.UCSC.sacCer1" available.genomes() "BSgenome.Scerevisiae.UCSC.sacCer2" [77] "BSgenome.Scerevisiae.UCSC.sacCer3" #本番(インストール済みの生物種をリストアップ) [78] installed.genomes() #インストール済み "BSgenome.Sscrofa.UCSC.susScr3" [79] "BSgenome.Sscrofa.UCSC.susScr3.masked" [80] #後処理(バッケージ名でだいたいわかるがproviderやversionを "BSgenome.Tgondii.ToxoDB.7.0" [81] installed.genomes(splitNameParts=TRUE) #インストール済み [82] "BSgenome.Tguttata.UCSC.taeGut1" "BSgenome.Tguttata.UCSC.taeGut1.masked" [83] "BSgenome.Tguttata.UCSC.taeGut2" [84] "BSgenome. Vvinifera. URGI. IGGP12Xv0" "BSgenome. Vvinifera. URGI. IGGP12Xv2" "BSgenome. Vvinifera. URGI. IGGP8X"

_ - X R Console #このパ\$ > available.genomes() "BSgenome.Alyrata.JGI.v1" "BSgenome.Amellifera.BeeBase.assembly4" "BSgenome.Amellifera.UCSC.apiMel2" "BSgenome.Amellifera.UCSC.apiMel2.masked" "BSgenome.Athaliana.TAIR.04232008" "BSgenome.Athaliana.TAIR.TAIR9" "BSgenome.Btaurus.UCSC.bosTau3" [7] "BSgenome.Btaurus.UCSC.bosTau3.masked" "BSgenome.Btaurus.UCSC.bosTau4" [10] "BSgenome.Btaurus.UCSC.bosTau4.masked" "BSgenome.Btaurus.UCSC.bosTau6" [11] "BSgenome.Btaurus.UCSC.bosTau6.masked" [12] "BSgenome.Btaurus.UCSC.bosTau8" "BSgenome.Celegans.UCSC.ce10" "BSgenome.Celegans.UCSC.cell" [15] "BSgenome.Celegans.UCSC.ce2" [16] "BSgenome.Celegans.UCSC.ce6" "BSgenome.Cfamiliaris.UCSC.canFam2" [18] "BSgenome.Cfamiliaris.UCSC.canFam2.masked" [20] "BSgenome.Cfamiliaris.UCSC.canFam3" "BSgenome.Cfamiliaris.UCSC.canFam3.masked" [21] [22] "BSgenome.Dmelanogaster.UCSC.dm2" [23] "BSgenome.Dmelanogaster.UCSC.dm2.masked" "BSgenome.Dmelanogaster.UCSC.dm3" [24] "BSgenome.Dmelanogaster.UCSC.dm3.masked" [25] "BSgenome.Dmelanogaster.UCSC.dm6" [26] [27] "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer10" [28] "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer5" [29] "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer5.masked" "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer6" [31] "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer6.masked"

①2014年4月リリースのゼブラフィッシュ(*Danio rerio*; danRer10)のパッケージもある。②ヒトゲノムはこのあたり。様々なバージョン(hg17, hg18, hg19, hg38)のゲノム配列が提供されていることがわかる

```
"BSgenome.Drerio.UCSC.danRer7"
[33] "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer7.masked"
    "BSgenome.Ecoli.NCBI.20080805"
[35]
    "BSgenome.Gaculeatus.UCSC.gasAcu1"
    "BSgenome.Gaculeatus.UCSC.gasAcu1.masked"
[36]
    "BSgenome.Ggallus.UCSC.galGal3"
[37]
    "BSgenome.Ggallus.UCSC.galGal3.masked"
    "BSgenome.Ggallus.UCSC.galGal4"
[39]
[40] "BSgenome.Ggallus.UCSC.galGal4.masked"
[41] "BSgenome.Ggallus.UCSC.galGal5"
    "BSgenome.Hsapiens.1000genomes.hs37d5"
[42]
[43] "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"
[44] "BSgenome.Hsapiens.UCSC.hg17"
[45] "BSgenome. Hsapiens. UCSC. hg17. masked"
[46] "BSgenome.Hsapiens.UCSC.hg18"
[47] "BSgenome.Hsapiens.UCSC.hq18.masked"
[48] "BSgenome.Hsapiens.UCSC.hg19"
[49] "BSgenome.Hsapiens.UCSC.hg19.masked"
[50] "BSgenome.Hsapiens.UCSC.hg38"
[51] "BSgenome.Hsapiens.UCSC.hg38.masked"
[52]
    "BSgenome.Mfascicularis.NCBI.5.0"
    "BSgenome.Mfuro.UCSC.musFur1"
[53]
    "BSgenome.Mmulatta.UCSC.rheMac2"
[55]
    "BSgenome.Mmulatta.UCSC.rheMac2.masked"
    "BSgenome.Mmulatta.UCSC.rheMac3"
[56]
    "BSgenome.Mmulatta.UCSC.rheMac3.masked"
[57]
    "BSgenome.Mmulatta.UCSC.rheMac8"
[58]
[59]
    "BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm10"
[60]
    "BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm10.masked"
[61] "BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm8"
    "BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm8.masked"
[63] "BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm9"
```

イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | BSgenom

BSgenomeパッケージを用いて様々な生物種のゲノム配列を取得するやり方lyrata)、セイヨウミツバチ (A. mellifera)、シロイヌナズナ (A. thaliana)、ウシ (I. (C.familiaris)、キイロショウジョウバエ (D.melanogaster)、 ゼブラフィッシュ (I.

(G.aculeatus)、セキショクヤケイ(G.gallus)、ヒト(H.sapiens)、アカゲザル(M.mulatta)、マウス(M.musculus)、チンパンジー(P.troglodytes)、ラット(R.norvegicus)、出芽酵母(S.cerevisiae)、トキソプラズマ(T.gondii)と実に様々な生物種が利用可能であることがわかります。getSeq関数はBSgenomeオブジェクト中の「single sequences」というあたりにリストアップされているchr...というものを全て抽出しています。したがって、例えばマウスゲノムは「chr1」以外に「chr1_random」や「chrUn_random」なども等価に取扱っている点に注意してください。「ファイル」「ディレクトリの変更」でファイルを保存したいディレクトリに移動し以下をコピベ。

1. 利用可能な生物種とRIこインストール済みの生物種をリストアップしたい場合:

#必要なパッケージをロード
library(BSgenome) #パッケージの読み込

#本番(利用可能なパッケージをリストアップ; インストール済みと
available.genomes() #このパッケージ中

#本番(インストール済みの生物種をリストアップ)
installed.genomes() #イ

#後処理(パッケージ名でだいたいわかるがproviderやversionを分
installed.genomes(splitNameParts=TRUE) #インストール済みの

R Console - - X [83] "BSgenome.Tguttata.UCSC.taeGut1.masked" "BSgenome.Tguttata.UCSC.taeGut2" [84] [85] "BSgenome. Vvinifera. URGI. IGGP12Xv0" "BSgenome. Vvinifera. URGI. IGGP12Xv2" [86] "BSgenome. Vvinifera. URGI. IGGP8X" > installed.genomes() "BSgenome.Athaliana.TAIR.TAIR9" [2] "BSgenome.Celegans.UCSC.ce2" "BSgenome.Celegans.UCSC.ce6" [3] "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer7" "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38" "BSgenome. Hsapiens. UCSC. hg19" "BSgenome.Mmusculus.UCSC.mm10"

①実際にインストール済みのものを調べる。②このPC

環境では、7パッケージであることがわかる。③植物の

シロイヌナズナ(Arabidopsis thaliana)のパッケージは、

推奨手順通りにインストール作業をしたヒトは存在する

はずです。私もインストールされてなかったりしますの

で、なければ個別インストールで対応してください

個別インストール

- インストール | R本体 | 過去版 | Win用 (last modified 2015/03/22)
- インストール | R本体 | 過去版 | Mac用 (last modified 2015/03/22)
- インストール | Rバッケージ | ほぼ全て(20GB以上?!) (last modified 2015/05/25)
- インストール | Rバッケージ | <u>必要最小限プラスアルファ(数GB?!)</u> (last modified 2
- インストール | Rバッケージ | 必要最小限プラスアルファ(アグリバイオ居室のみ)
- インストール | Rパッケージ | 個別 modified 2015/06/10)
- (削除予定)Rのインストールと起動 (ast modified 2016/02/21)
- (削除予定)個別バッケージのインストール (last modified 2015/02/20)
- <u>基本的な利用法</u> (last modified 2015/04/03)
- サンプルデータ (last modified 2015/06/15)

①パッケージの個別インストール方法。② パッケージ名部分を変更すれば、基本ど のパッケージのインストールにも対応可能。 例: BSgenome.Athaliana.TAIR.TAIR9

インストール | Rパッケージ | 個別 NEW

多くのBSgenome系バッケージやTxDb系のバッケージは、「ほぼ全て」の手順ではインストールされません。理由は、BSgenomeはゲノム配列情報のバッケージなので、ヒトゲノムの様々なバージョン、マウスゲノム、ラットゲノムなどを全部入れると大変なことになるからです。それでもビンボイントで必要に迫られる局面もあると思いますので、ここではRのバッケージを個別にインストールするやり方を示します。

1. ゼブラフィッシュゲノムのパッケージ(BSgenome.Drerio.UCSC.danRer7)をインストールしたい場合: 400MB程度あります...。

param <- "BSgenome.Drerio.UCSC.danRer7"#パッケージ名を指定

#本番



source("http://bioconductor.org/biocLite.R")#おまじないbiocLite(param, suppressUpdates=TRUE) #おまじない

Contents

- パッケージ
 - □ CRAN∠Bioconductor
 - □ 推奨パッケージインストール手順のおさらい
 - □ ゲノム情報パッケージBSgenomeの概観
 - □ ヒトゲノム情報パッケージの解析
- 2連続塩基出現頻度解析(CpG解析)、k-mer解析
 - □ 仮想データ
 - □ 実データ(課題)
 - □作図

イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | BSgenome

作が遅くなるので)テキストエディタで開かないで! BSgenomeパッケージを用いて様々な生物種のゲノム配列を取得するやり方々 lyrata)、セイヨウミツバチ (A. mellifera)、シロイヌナズナ(A.thaliana)、ウシ(B.taurus)、緑虫(C.elegans)、犬 (C.familiaris)、キイロショウジョウバエ(D.melanogaster)、ゼブラフィッシュ(D.rerio)、大腸菌(E.coli)、イトヨ (G.aculeatus)、セキショクヤケイ(G.gallus)、ヒト(H.sapiens)、アカゲザル(M.mulatta)、マウス(M.musculus)、チ ンパンジー(P.troglodytes)、ラット(R.norvegicus)、出芽酵母(S.cerevisiae)、トキソブラズマ(T.gondii)と実に様々 な生物種が利用可能であることがわかります。getSeq関数はBSgenomeオブジェクト中の「single sequences」というあたりにリストアップされているche というものを今で抽中しています。したがって、例にゴラウフゲブルは「che1」

「ファイル」ー「ディレクト」

1. 利用可能な生物種とR

#必要なバッケージ library(BSgenome

#本番(利用可能な) available.genomes

#本番(インストール installed.genomes

#後処理(バッケージ installed.genomes

以外に「chr1_random 1 9. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")のゲノム配列をmulti-FASTAファイルで保存したい場合:

2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。R ver. 3.1.0とBioconductor ver. 2.14以上の環境で 実行可能です。

#出力ファイル名を指定してout_fに格納 out f <- "hoge9.fasta" param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定

#必要なバッケージをロード

library(param, character.only=T)

#paramで指定したバッケージの読み込み

#前処理(paramで指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)

#tmp <- unlist(strsplit(param, ".", fixed=TRUE))[2]#paramで指定した文字列からオブジェクト名を取得し tmp <- ls(paste("package", param, sep=":"))#paramで指定したパッケージで利用可能なオブジェクト名を取行 #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(バッケージ中には genome <- eval(parse(text=tmp))</pre> #確認してるだけです genome

#本番

<

fasta <- getSeq(genome)</pre> names(fasta) <- segnames(genome) #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastalに格納 #description情報を追加している

①例題9。②ヒトゲノム(GRCh38)のRパッケージを入力、

③multi-FASTAファイルを出力として得る。作業ディレ

クトリはどこでもよいが基本はデスクトップ上のhoge。

数分かかるが、約3.3GBのファイルが生成される。(動

#ファイルに保存

writeXStringSet(fasta, file=out_f, format="fasta", width=50)#fastaの中身を指定したファイル名で保存

genome

①出力ファイルの内容はfastaオブジェクトに格納 されている。②慣れればfastaオブジェクトの中身 をR上で直接眺めるほうが全体像をつかみやすい

9. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")のゲノム配列をmulti-FASTAファイルで保存したい場合:

```
実行可能です。
out f <- "hoge9.fasta"
param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#/
#必要なバッケージをロード
library(param, character.only=T)
#前処理(paramで指定したパッケージ中のオブジェ
#tmp <- unlist(strsplit(param, ".", fixed=</pre>
tmp <- ls(paste("package", param, sep=": \)
genome <- eval(parse(text=tmp))</pre>
genome
#本番
fasta <- getSeq(genome)</pre>
names(fasta) <- seqnames(genome)</pre>
#ファイルに保存
```

```
2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。R ver. 3.1.0とBioconductor ver. 2.14以上の環境で
                                                                                       - - X
                                     R Console
                                     # a given sequence)
                                     > #本番
                                     > fasta <- getSeq(genome)</pre>
                                                                                #ゲノム塩基$
                                     > names(fasta) <- segnames(genome)</pre>
                                                                                #description$
                                     > #ファイルに保存
                                     > writeXStringSet(fasta, file=out f, format="fasta", $
                                     > fasta
                                       A DNAStringSet instance of length 455
                                               width sea
                                                                           names
                                       [1] 248956422 NNNNNNNN...NNNNNNNN 1
                                           242193529 NNNNNNNN...NNNNNNNN 2
                                           198295559 NNNNNNNN...NNNNNNNN 3
                                           190214555 NNNNNNNN...NNNNNNNN 4
writeXStringSet(fasta, file=out f, format=
                                       [5] 181538259 NNNNNNNN...NNNNNNNN 5
                                              200773 TCTACTCT...GGGAATTC HSCHR19KIR FH08 B$
                                     [451]
                                     [452]
                                              170148 TTTCTTTC...GGGAATTC HSCHR19KIR FH13 A$
                                     [453]
                                              215732 TGTGGTGA...GGGAATTC HSCHR19KIR FH13 B$
                                             170537 TCTACTCT...GGGAATTC HSCHR19KIR FH15 A$
                                     [454]
                                     [455]
                                              177381 GATCTATC...GGGAATTC HSCHR19KIR RP5 B $
                                     >
```

①1~22番染色体のみ取扱いたい場合。

②染色体番号の数が大きくなるほど配列長が短くなっている傾向が一目瞭然

9. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")のゲノム配列をmulti-FASTAファイルで保存したい場合: 2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。R ver. 3.1.0とBioconductor ver. 2.14以上の環境で 実行可能です。 out f <- "hoge9.fasta" #出力ファイル名を指定してout flc格納 param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#バッケージ名を指定 #必要なバッケージをロード library(param, character.only=T) R Console - - X #前処理(paramで指定したバッケージ中のオ #tmp <- unlist(strsplit(param, "</pre> [454] 170537 TCTACTCTC...GGGGAATTC HSCHR19KIR FH15 A... tmp <- ls(paste("package", param, s [455] 177381 GATCTATCT...GGGGAATTC HSCHR19KIR RP5 B ... genome <- eval(parse(text=tmp))</pre> > fasta[1:22] genome A DNAStringSet instance of length 22 width sea names #本番 248956422 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 1 [1] fasta <- getSeq(genome)</pre> names(fasta) <- seqnames(genome)</pre> [2] 242193529 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 2 198295559 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 3 [3] #ファイルに保存 [4] 190214555 NNNNNNNNNN...NNNNNNNNN 4 writeXStringSet(fasta, file=out f, fo [5] 181538259 NNNNNNNNNN...NNNNNNNNN 5 [18] 80373285 NNNNNNNNNN...NNNNNNNNN 18 58617616 NNNNNNNNNN ... NNNNNNNNN 19 [19] [20] 64444167 NNNNNNNNN...NNNNNNNNN 20 [21] 46709983 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 21 [22] 50818468 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 22

①X, Y, およびミトコンドリア配列も含めたい場合。②配列の並びの確認は試行錯誤。③最初から25番目の要素がMT(ミトコンドリア)だとわかっていたわけではありません

9. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")のゲノム配列をmulti-FASTAファイルで保存したい場合: 2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。R ver. 3.1.0とBioconductor ver. 2.14以上の環境で 実行可能です。 out f <- "hoge9.fasta" #出力ファイル名を指定してout flc格納 param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#バッケージ名を指定 #必要なバッケージをロード library(param, character.only=T) R Console _ - X #前処理(paramで指定したバッケージ中のオ [21] 46709983 NNNNNNNNNN...NNNNNNNN 21 #tmp <- unlist(strsplit(param, '</pre> tmp <- ls(paste("package", param, s [22] 50818468 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 22 genome <- eval(parse(text=tmp))</pre> > fasta[1:25] genome A DNAStringSet instance of length 25 width seq names #本番 [11 248956422 NNNNNNNNN...NNNNNNNNN fasta <- getSeq(genome)</pre> 242193529 NNNNNNNNN...NNNNNNNN names(fasta) <- seqnames(genome)</pre> [3] 198295559 NNNNNNNNN...NNNNNNNN #ファイルに保存 [4] 190214555 NNNNNNNNN...NNNNNNNN writeXStringSet(fasta, file=out f, fo [5] 181538259 NNNNNNNNN...NNNNNNNN [21] 46709983 NNNNNNNNN...NNNNNNNN [22] 50818468 NNNNNNNNN...NNNNNNNN [23] 156040895 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 57227415 NNNNNNNNNN...NNNNNNNNN Y [24] 16569 GATCACAGGT...ATCACGATG MT [25]

enome

①X, Y, およびミトコンドリア配列までのサブセットを hoge 10. fastaという名前で保存したい場合。②上矢印 キーを何回か押してファイルに保存するためのコマン 9. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")の ドを出し、3水色下線部分の2か所を変更すればよい

2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。R ver. 3.1.0とBioconductor ver. 2.14以上の環境で 実行可能です。

#出力ファイル名を指定してout_fに格納

```
out f <- "hoge9.fasta"
param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定
#必要なバッケージをロード
library(param, character.only=T)
#前処理(paramで指定したバッケージ中のオ
#tmp <- unlist(strsplit(param, '</pre>
tmp <- ls(paste("package", param, s
genome <- eval(parse(text=tmp))</pre>
genome
#本番
fasta <- getSeq(genome)</pre>
names(fasta) <- seqnames(genome)</pre>
#ファイルに保存
writeXStringSet(fasta, file=out f, fo
```

R Console [21] 46709983 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 21 50818468 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 22 [22] > fasta[1:25] A DNAStringSet instance of length 25 width seq names 248956422 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 1 242193529 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 2 198295559 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 3 [41 190214555 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 4 [5] 181538259 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 5 [21] 46709983 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 21 [22] 50818468 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 22 [23] 156040895 NNNNNNNNN...NNNNNNNN X [24] 57227415 NNNNNNNNN...NNNNNNNN Y [25] 16569 GATCACAGGT...ATCACGATG MT

> writeXStringSet(fasta, file=out f, format="fasta", widt\$

①こんな感じで変更して実行。やらなくてよい。実

行後にhoge9.fastaよりも若干ファイルサイズの小

さい2hoge10.fastaが生成されているのが確認で

genome

9. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")のゲノム きます。決してテキストエディタで開かないで!

2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。R ver. 3.1.0とBioconductor ver. 2.14以上の環境で

```
実行可能です。
out f <- "hoge9.fasta"
                                 #出力ファイル名を指定してout flc格納
param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定
#必要なバッケージをロード
library(param, character.only=T)
                                R Console
                                                                                      - - X
#前処理(paramで指定したバッケージ中のオ
                                [22]
                                      50818468 NNNNNNNNNN...NNNNNNNN 22
#tmp <- unlist(strsplit(param, ".",</pre>
tmp <- ls(paste("package", param, ser > fasta[1:25]
genome <- eval(parse(text=tmp))</pre>
                                  A DNAStringSet instance of length 25
genome
                         hoge 10. fasta
                                         2017/04/12 13:33 3,136,542 KB FASTA ファイル
#本番
fasta <- getSeq(genome)
names(fasta) <- segnames
                         hoge9.fasta 2017/04/12 13:24
                                                            3,259,441 KB FASTA ファイル
#ファイルに保存
                                  [5] 181538259 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 5
writeXStringSet(fasta, file=out f, fo
                                       46709983 NNNNNNNNN...NNNNNNNN 21
                                 [21]
                                 [22]
                                       50818468 NNNNNNNNN...NNNNNNNNN 22
                                     156040895 NNNNNNNNN...NNNNNNNNN X
                                 [24]
                                       57227415 NNNNNNNNN...NNNNNNNNN Y
                                 [25]
                                          16569 GATCACAGGT...ATCACGATG MT
                                 > writeXStringSet(fasta[1:25], file="hoge10.fasta", forma$
```

イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | BSgenome NEW

BSgenomeバッケージを用いて様々な生物種のゲノム配列を取得するやり方を示します。ミヤマハタザオ (A. lyrata)、セイヨウミッバチ (A. mellifera)、シロイヌナズナ (A.thaliana)、ウシ (B.taurus)、線虫 (C.elegans)、犬 (C.familiaris)、キイロショウジョウバエ (D.melanogaster)、 ゼブラフィッシュ (D.rerio)、大腸菌 (E.coli)、イトヨ (G.aculeatus)、セキュョクヤケイ (G.gallus)、ヒト (H.sapiens)、アカゲザル (M.mulatta)、マウス (M.musculus)、チ

ンバンジー(P.trogl な生物種が利用可 あたりにリストアップとれ 以外に「chr1_random」 「ファイル」-「ディレクト」

1. 利用可能な生物種と

#必要なバッケージ library(BSgenome

#本番(利用可能なavailable.genome

#本番(インストー installed.genome

#後処理(パッケー installed.genome

ンパンジー(P.trogi<mark>cal) 10. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")のゲノム配列のmulti-FASTAファイルで保存したい場合:</mark>な生物種が利用可能は、10. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")のゲノム配列のmulti-FASTAファイルで保存したい場合:

一部を抽出して保存するやり方です。このバッケージ中の染色体の並びが既知(chr1, 2, ..., chr22, chrX, chrY, and MT)であるという前提です。

```
out_f <- "hoge10.fasta" #出力ファイル名を指定してout_fに格納param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定param_range <- 1:25 #抽出したい範囲を指定#必要なパッケージをロードlibrary(param, character.only=T) #paramで指定したパッケージの読み込み#前処理(paramで指定したパッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)
```

#tmp <- unlist(strsplit(param, ".", fixed=TRUE))[2]#paramで指定した文字列からオブジェクト名を取得しtmp <- ls(paste("package", param, sep=":"))#paramで指定したパッケージで利用可能なオブジェクト名を取fgenome <- eval(parse(text=tmp)) #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(パッケージ中にはgenome #確認してるだけです

#本番

<

fasta <- getSeq(genome) #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastalに格納 names(fasta) <- seqnames(genome) #description情報を追加している

#後処理(フィルタリング)

obj <- param_range</th>#抽出したいリードの位置情報をobjに格納fasta <- fasta[obj]</th>#objがTRUEとなる要素のみ抽出した結果をfastalに格納fasta#確認してるだけです

9. インストール済みのヒト("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRC

2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium(実行可能です。

①26番目以降の配列は、ヒトゲノムの一部ではあるものの、 ②おそらく割り当てられる染色体が定まっていないものな どです。メタゲノム解析などでヒトゲノムにマップ**されない** リードのみ取扱いたい場合には、利用可能な全配列をマッ ピング時のリファレンスとして用いるのが自然だと思います

```
out f <- "hoge9.fasta"
                                 #出力ファイル名を指定してout flc格納
param <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定
                                   R Console
                                                                                         - - X
#必要なバッケージをロード
                                   > fasta
library(param, character.only=T)
                                     A DNAStringSet instance of length 455
#前処理(paramで指定したバッケージ中のオブジ
                                              width seq
                                                                          names
#tmp <- unlist(strsplit(param, ".", fixe
                                      [1] 248956422 NNNNNNNN...NNNNNNNN 1
tmp <- ls(paste("package", param, sep="</pre>
                                         242193529 NNNNNNNN...NNNNNNNN 2
genome <- eval(parse(text=tmp))</pre>
                                         198295559 NNNNNNN...NNNNNNNN 3
genome
                                      [4] 190214555 NNNNNNNN...NNNNNNNN 4
#本番
                                      [5] 181538259 NNNNNNNN...NNNNNNNN 5
fasta <- getSeq(genome)</pre>
names(fasta) <- seqnames(genome)</pre>
                                             200773 TCTACTCT...GGGAATTC HSCHR19KIR FH08 B...
                                   [451]
                                   [452]
                                            170148 TTTCTTTC...GGGAATTC HSCHR19KIR FH13 A...
#ファイルに保存
                                   [453]
                                             215732 TGTGGTGA...GGGAATTC HSCHR19KIR FH13 B...
writeXStringSet(fasta, file=out_f, formate)
                                   [454]
                                             170537 TCTACTCT...GGGAATTC HSCHR19KIR FH15 A...
                                             177381 GATCTATC...GGGAATTC HSCHR19KIR RP5 B ...
                                   [455]
                                   > names(fasta[26:27])
                                   [1] "HSCHR1 CTG1 UNLOCALIZED" "HSCHR1 CTG2 UNLOCALIZED"
                                   > names(fasta[454:455])
                                   [1] "HSCHR19KIR FH15 A HAP CTG3 1"
                                   [2] "HSCHR19KIR RP5 B HAP CTG3 1"
                                   >
```

Contents

- パッケージ
 - □ CRAN∠Bioconductor
 - □ 推奨パッケージインストール手順のおさらい
 - □ ゲノム情報パッケージBSgenomeの概観
 - □ ヒトゲノム情報パッケージの解析
- 2連続塩基出現頻度解析(CpG解析)、k-mer解析
 - □ 仮想データ
 - □ 実データ(課題)
 - □作図

ヒトゲノム中のCpG出現確率は低い

- 全部で16通りの2連続塩基の出現頻度分布を調べると、CGとなる確率の 実測値(0.986%)は期待値(4.2%)よりもかなり低い
- 期待値
 - □ ゲノム中のGC含量を考慮した場合:約41%(A:0.295, C:0.205, G: 0.205, T:0.295) なので、0.205 × 0.205 = 4.2%
 - □ ゲノム中のGC含量を考慮しない場合: 50%(A:0.25, C:0.25, G: 0.25, T:0.25)なので、0.25 × 0.25 = 6.25%
 - イントロー一般 | 逆相補鎖(reverse complement)を取得 (last modified 2013/06/14)
 - イントロ | 一般 | 逆鎖(reverse)を取得 (last modified 2013/06/14)
 - イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=1(塩基ごとの 出現頻度解析) | Biostrings (last modified 2016/04/27)
 - イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (1)t modified 2016/01/28)
 - イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=3(3連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (Nst modified 2016/01/28)
 - イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=n(n連続塩基の出現頻度解析) | <u>Biostrings</u> (last modified 2016/05/01)
 - (削除予定)イントロ | 一般 | 2連続塩基の出現頻度情報を取得 (last modified 2015/04/20)
 - (削除予定)イントロ | 一般 | 3連続塩基の出現頻度情報を取得 (last modified 2015/02/19)
 - (削除予定)イントロ | 一般 | <u>任意の長さの連続塩基の出現頻度情報を取得</u> (last modified 2015/02/19)
 - イントロ | 一般 | Tips | <u>任意の 拡張子でファイルを保存</u> (last modified 2013/09/26)
 - イントロ | 一般 | Tips | 拡張子は同じで任意の文字を追加して保存 (last modified 2013/09/26)
 - イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | 公共DBから (last modified 2017/04/11) NEW
 - イントロ | 一般 | 配列取得 | ゲノム配列 | <u>BSgenome</u>(last modified 2015/04/22)

2連続塩基の出現頻度

イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings

Biostringsパッケージを用いて、multi-FASTA形式ファイルを読み込んで、"AA", "AC", "AG", "AT", "CA", "CC", "CG", "CT", "GA", "GC", "GG", "GT", "TA", "TC", "TG", "TT" の計4² = 16通りの2連続塩基の出現頻度を調べるやり方を示します。k-mer解析のk=2の場合に相当します。ヒトゲノムで"CG"の割合が期待値よりも低い(Lander et al., 2001; Saxonov et al., 2006)ですが、それを簡単に検証できます。

🦳 (ル」-「ディレクトリの変更」で解析したいファイルを置いてあるディレクトリに移動し以下をコビベ。

1. 1. 1. 一般 | ランダムな塩基配列を作成の4.を実行して得られたmulti-FASTAファイル(hoge4.fa)の場合:

タイトル通りの出現頻度です。

in_f <- "hoge4.fa" #入力ファイル名を指定してin_fに格納out_f <- "hoge1.txt" #出力ファイル名を指定してout_fに格納

#必要なバッケージをロード

library(Biostrings) #パッケージ

#入力ファイルの読み込み

fasta <- readDNAStringSet(in_f, format="fasta")#in fasta #確認してる

#本番

out <- dinucleotideFrequency(fasta) #連続塩基の

#ファイルに保存

tmp <- cbind(names(fasta), out) #保存したい write.table(tmp, out_f, sep="\t", append=F, quote

続塩基の出現頻度

イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrin

①右クリックで保存し、②作業ディレ クトリ中にhoge4.faがあることを確認。 Macのヒトは、txtが付与されてしまう 拡張子問題の解決も忘れずに!

Biostringsパッケージを用いて、multi-FASTA形式ファイルを読み込んで、"AA", "AC", "AG", "AT", "CA", "CC", |"CG"、"CT"、"GA"、"GC"、"GC"、"GT"、"TA"、"TC"、"TG"、"TT"の計4² = 16通りの2連続塩基の出現頻度を調べ るやり方を示します。k-mer解析のk=2の場合に相当します。ヒトゲノムで"CG"の割合が期待値よりも低い(Lander et al., 2001; Saxonov et al., 2006)ですが、それを簡単に検証できます。 |「ファイル」=「ディレクトリの変更」で解析したいファイルを置いてあるディレクトリに移動し以下をコピベ。

|1. イントロ||一般||ランダムな塩基配列を作成の4.を実行して得られたmulti-FASTAファイル(hoge4.fa)の場合:

タイトル通りの出現頻度です。 in f <- "hoge4.fa" #入力ファイル名を指定してin fに格納 out f <- "hoge1.txt" #出力ファイル名を指定してout flc格約 #必要なバッケージをロード #バッケージの読み込み library(Biostrings) #入力ファイルの読み込み fasta <- readDNAStringSet(in f, format="fasta")#in fで指定したファイルの誘 #確認してるだけです fasta #本番 #連続塩基の出現頻度情報をoutに格納 with Ding で翻記 out <- dinucleotideFrequency(fasta)

開く(0) 新しいタブで開く(W) 新しいウィンドウで聞く(N) 対象をファイルに保存(A)... 対象を印刷(P) 切り取り □ピ-(C) ショートカットのコピー(T) 貼り付け(P)

#ファイルに保存

tmp <- cbind(names(fasta), out) #保存したい情報をtmpに格納 write.table(tmp, out f, sep="\t", append=F, quote=F, row.names

R Console - - X > getwd() [1] "C:/Users/kadota/Desktop/hoge" > list.files() [1] "hoge4.fa"

Apr 24 2017 **37**

2連続塩基の出現頻度

イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析)

Internet ExplorerのヒトはCTRLとALTキーを押しながらコードの枠内で**左クリック**すると全選択できます。基本はコピペ。①出力ファイルの中身は②tmpオブジェクトの中身と同じ

Biostringsパッケージを用いて、multi-FASTA形式ファイルを読み込んで、"AA", "AC", "AG", "AT", "CA", "CC", "CG", "CT", "GA", "GC", "GG", "GT", "TA", "TC", "TG", "TT" の計4² = 16通りの2連続塩基の出現頻度を調べるやり方を示します。k-mer解析のk=2の場合に相当します。ヒトゲノムで"CG"の割合が期待値よりも低い(Lander et al., 2001; Saxonov et al., 2006)ですが、それを簡単に検証できます。
「ファイル」「ディレクトリの変更」で解析したいファイルを置いてあるディレクトリに移動し以下をコビベ。

|1. <u>イントロ | 一般 | ランダムな塩基配列を作成</u>の4.を実行して得られたmulti-FASTAファイル(<u>hoge4.fa</u>)の場合:

```
in f <- "hoge4.fa"
                                   #入力ファイル名
                                   #出力ファイル名
out f <- "hoge1.txt"
#必要なバッケージをロー
                                   #パッケージの語
library(Biostrings)
#入力ファイルの読み込み
fasta <- readDNAStringSet(in f, format="fasta")#in
                                   #確認してる
fasta
#本番
out <- dinucleotideFrequency(fasta)</pre>
                                   #連続塩基の出現
#ファイルに保存
                                   #保存したい情報
tmp <- cbind(names(fasta), out)</pre>
write.table(tmp, out f, sep="\t", append=F, quote=F,
```

タイトル通りの出現頻度です。

```
R Console
                                               _ _ X
> out <- dinucleotideFrequency(fasta)
                                            #連続塩S
> tmp <- cbind(names(fasta), out)</pre>
                                            #保存し$
> write.table(tmp, out f, sep="\t", append=F, quo$
> tmp
                                        CC
                                             CG
                                                  CT
[1,] "contig 1" "0" "1" "1" "2" "2"
     "contig 2" "4" "6" "9" "1" "11"
      "contig 3"
                 "2" "4" "5" "4" "4"
      "contig 4"
[4,]
                    "O" "O" "3" "O" "O"
     "2" "2" "3"
      "4" "9"
[3,]
     "3" "3" "1"
                    11 211 11 211 11 11 11 11 11 11
```

2連続塩基の出現頻度

①出力ファイルは、配列ごと(この場合コンティグごと)に16種類の2連続塩基の出現頻度をカウントしたものです

イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings

hoge4.fa - メモ帳 Biostringsパッケージを用いて、multi-FASTA形式ファイルを読み込 ファイル(F) 編集(E) 書式(O) 表示(V) ヘルプ(H) "CG", "CT", "GA", "GC", "GG", "GT", "TA", "TC", "TG", "TT" の 🖺 るやり方を示します。k-mer解析のk=2の場合に相当します。ヒトゲン >contig 1 <u>et al., 2001; Saxonov et al., 2006</u>)ですが、それを簡単に検証できます CGGACAGCTCCTCGGCATCCGGAT 「ファイル」-「ディレクトリの変更」で解析したいファイルを置いてある >contig 2 |1. イントロ||一般||ランダムな塩基配列を作成の4.を実行して得られ GTCTGCCTCAAGCGCCCCAAGTGGGTTTGGAGGCCTAACATCGCAAGTCG タイトル通りの出現頻度です。 ACACTCAGTCCGGCCGTCTGGTTGGCAGGGGCAGAGACCCAGCACACCCT in f <- "hoge4.fa" #入力ファイ GTC out f <- "hoge1.txt" #出力ファイ >contig 3 #必要なバッケージをロー! TGTAGGAGAAGGGCGGTATCAGCGTCCACTTACACGATCCGTTACTAATT #バッケージ library(Biostrings) GTATGAGGTCGGGCA #入力ファイルの読み込み >contig 4 fasta <- readDNAStringSet(in f, format="fasta")#i CGTGCTGATTCCACACAGCAGTAAACGCGGACCTCTACCTATGAACATG #確認してる fasta #本番 #連続塩基の出現頻度情報をout に格納 out <- dinucleotideFrequency(fasta) #ファイルに保存 出力:hoge1.txt tmp <- cbind(na write.table(tmp AA AC AG AT CA CC CG CT GA GC GG GT TA TC TG TT 0 0 contig 1 6 6 contig 2 6 10 4 5 5 3 contig 3 5 contig 4

2連続塩基の出現確率

ンティグごと)に16種類の2連続塩基の 出現確率をカウントしたものです。② us.probオプションをTRUEにしているだけ

(1)出力ファイルは、配列ごと(この場合コ

2. <u>イントロ | 一般 | ランダムな塩基配列を作成</u>の4.を実行して得られたmulti-FASTAファイル(

in_f <- "hoge4.fa" #入力ファ out_f <- "hoge2.txt" #出力ファ

出現頻度ではなく、出現確率を得るやり方です。

#必要なパッケージをロート

library(Biostrings)

#入力ファイルの読み込み

fasta <- readDNAStringSet(in_f, format="fasta") fasta #確認して

#本番

out <- dinucleotideFrequency(fasta, as.prob=T)

#ファイルに保存

tmp <- cbind(names(fasta), out) #保存したwrite.table(tmp, out_f, sep="\t", append=F, quo

ファイル(F) 編集(E) 書式(O) 表示(V) ヘルプ(H)

>contig_1

hoge4.fa - メモ帳

CGGACAGCTCCTCGGCATCCGGAT

#パッケー >contig_2

GTCTGCCTCAAGCGCCCCAAGTGGGTTTGGAGGCCTAACATCGCAAGTCG

ACACTCAGTCCGGCCGTCTGGTTGGCAGGGCAGAGACCCAGCACCCCT

GTC

>contig 3

TGTAGGAGAGGGCGGTATCAGCGTCCACTTACACGATCCGTTACTAATT

GTATGAGGTCGGGCA

>contig 4

CGTGCTGATTCCACACAGCAGTAAACGCGGACCTCTACCTATGAACATG

出力:hoge2.txt

	AA	AC	AG	ΑT	CA	CC	CG	CT	GA	GC	GG	GT	TA	TC	TG	TT
contig_1	0.0%	4.3%	4.3%	8.7%	8.7%	8.7%	13.0%	8.7%	8.7%	8.7%	13.0%	0.0%	0.0%	13.0%	0.0%	0.0%
contig_2	3.9%	5.9%	8.8%	1.0%	10.8%	10.8%	4.9%	5.9%	3.9%	8.8%	9.8%	7.8%	1.0%	7.8%	5.9%	2.9%
contig_3	3.1%	6.3%	7.8%	6.3%	6.3%	3.1%	7.8%	3.1%	6.3%	4.7%	10.9%	9.4%	9.4%	6.3%	4.7%	4.7%
contig_4	6.3%	12.5%	4.2%	6.3%	10.4%	6.3%	6.3%	8.3%	6.3%	6.3%	2.1%	4.2%	6.3%	4.2%	8.3%	2.1%

Contents

- パッケージ
 - □ CRAN∠Bioconductor
 - □ 推奨パッケージインストール手順のおさらい
 - □ ゲノム情報パッケージBSgenomeの概観
 - □ ヒトゲノム情報パッケージの解析
- 2連続塩基出現頻度解析(CpG解析)、k-mer解析
 - □ 仮想データ
 - □ 実データ(課題)
 - □作図

2連続塩基の出現確率

2. <u>イントロ | 一般 | ランダムな塩基配列を作成</u>の4.を実行して得られたmulti-FASTAファイ 出現頻度ではなく、出現確率を得るやり方です。

```
in_f <- "hoge4.fa"
out_f <- "hoge2.txt"

#必要なパッケージをロード
library(Biostrings)

#入力ファイルの読み込み
fasta <- readDNAStringSet(in_f, fasta)

#本番
out <- dinucleotideFrequency(fast)

#ファイルに保存
tmp <- cbind(names(fasta), out)
write.table(tmp, out_f, sep="\t".
```

#入力ファイル名を指定してin_fl^C格納 #出力ファイル名を指定してout fl^C格納

#バッケージの読み込み

7.ヒトゲノム配列バッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。出力は出現確率です。

out_f <- "hoge7.txt" #出力ファイル名を指定してout_fに格納 param_bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定(BSgenome系のゲノム

①例題7。②ヒトゲノムRパッケージを入力

とすることもできます。一見ややこしいで

すが、③fastaオブジェクトの作成までを

「お約束の手順」だと思えばいいのです。

(孫 建強氏提供情報)。実行時間は約3分

#必要なバッケージをロード

library(Biostrings) #バッケージの読み込み library(param bsgenome, character.only=T)#指定したパッケージの読み込み

#前処理(指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomelに統一)

tmp <- ls(paste("package", param_bsgenome, sep=":"))#指定したバッケージで利用可能なオブgenome <- eval(parse(text=tmp)) #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(バッfasta <- getSeg(genome) #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastaに格納

fasta <- getSeq(genome) #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果 names(fasta) <- seqnames(genome) #description情報を追加している

#確認してるだけです

#本番

out {- dinucleotideFrequency(fasta, as.prob=T)#連続塩基の出現確率情報をoutに格納

#ファイルに保存

tmp <- cbind(names(fasta), out) #保存したい情報をtmpに格納write.table(tmp, out_f, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=F)#tmpの中身を指定した

①例題9は、②例題7の記述が気になるヒト用。 パッケージ名をベタで書いています。③のtmp の中身はBSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38 中で利用可能なオブジェクト名です

7.ヒトゲノム配列バッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

fasta <- getSeq(genome)</pre>

fasta

#ファイルに保存

names(fasta) <- segnames(geno

out <- dinucleotideFrequency(fas

tmp <- cbind(names(fasta), out)</pre> write.table(tmp, out_f, sep="\t"

2 年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38です。出力は出<mark>現確率です。</mark> out f <- "hoge7.txt" #出力ファイル名を指定してout fに格納 param bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定(BSgenome系のゲノム #必要なバッケージをロード #パッケージの読み込み library(Biostrings) library(param bsgenome, character.only=T)#指定したパッケージの読み込み #前処理(指定したパッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一) tmp <- ls(paste("package", param bsgenome, sep=":"))#指定したパッケージで利用可能なオブ #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(バッ genome <- eval(parse(text=tmp)

9.ヒトゲノム配列バッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

基本的に7.と同じです。7.の 手順がややこしいと思う人向けの解説用です。簡単に言えば、バッケージ名を2回書 かなくて済むテクニックを用いているだけです。もう少し詳細に書くと、BSgenomeバッケージはlibrary関数で読み 込んだ後にバッケージ名と同じ名前のオブジェクトを利用できるようになります。 例えば BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38パッケージの場合は、BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38という名前のオブ

ジェクトを利用できるようになります。ベタで書くと2回BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38を記述する必要性があ るため、間違う確率が上昇します。7.のように一見ややこしく書けば、結果的に一度のみの記述で済むのです。

out f <- "hoge9.txt" #出力ファイル名を指定してout flc格納 #必要なバッケージをロード library(Biostrings) - #バッケージの読み込み library(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38) #パッケージの読み込み #前処理(paramで指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)

tmp <- ls("package:BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")#指定したバッケージで利用可能なオブジュ genome <- eval(parse(text=tmp))</pre> #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(バック #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastalに格納 fasta <- getSeq(genome)</pre>

#description情報を追加している

#確認してるだけです

Apr 24 2017 43

names(fasta) <- seqnames(genome)

2連続塩基の出現確率

出力:hoge7.txt

	AA	AC	AG	AT	CA	CC	CG	CT	GA	GC	GG	GT	TA	TC	TG	TT
1	9.5%	5.0%	7.1%	7.4%	7.3%	5.4%	1.0%	7.1%	6.0%	4.4%	5.4%	5.0%	6.3%	6.0%	7.3%	9.6%
2	10.0%	5.0%	7.0%	7.9%	7.2%	5.0%	0.9%	7.0%	5.9%	4.1%	5.0%	5.0%	6.7%	5.9%	7.2%	10.0%
3	10.1%	5.0%	6.9%	8.0%	7.2%	4.9%	0.8%	6.9%	5.9%	4.0%	4.9%	5.0%	6.9%	5.9%	7.2%	10.2%
4	10.6%	5.0%	6.7%	8.5%	7.1%	4.5%	0.8%	6.7%	5.9%	3.8%	4.5%	5.0%	7.3%	5.8%	7.1%	10.6%
5	10.2%	5.0%	6.9%	8.1%	7.2%	4.8%	0.9%	6.9%	5.9%	4.0%	4.8%	5.1%	6.9%	5.9%	7.2%	10.3%
6	10.2%	5.0%	6.9%	8.1%	7.2%	4.8%	0.9%	6.9%	5.9%	4.0%	4.9%	5.0%	6.9%	5.9%	7.2%	10.2%
7	9.8%	5.0%	7.0%	7.7%	7.3%	5.1%	1.0%	7.0%	6.0%	4.2%	5.1%	5.1%	6.5%	5.9%	7.3%	10.0%
8	10.0%	5.1%	6.9%	7.9%	7.2%	5.0%	0.9%	6.9%	6.0%	4.1%	5.0%	5.0%	6.7%	5.9%	7.2%	10.0%
9	9.7%	5.1%	7.0%	7.6%	7.3%	5.3%	1.0%	7.0%	6.0%	4.3%	5.3%	5.0%	6.4%	6.0%	7.3%	9.7%
10	9.6%	5.0%	7.1%	7.5%	7.3%	5.3%	1.0%	7.1%	6.0%	4.4%	5.3%	5.1%	6.3%	6.0%	7.4%	9.7%
11	9.5%	5.1%	7.1%	7.5%	7.3%	5.3%	1.0%	7.1%	6.1%	4.3%	5.4%	5.0%	6.3%	6.0%	7.3%	9.6%
12	9.8%	5.0%	7.0%	7.7%	7.2%	5.1%	1.0%	7.0%	6.0%	4.2%	5.2%	5.1%	6.6%	6.0%	7.2%	9.9%
13	10.5%	5.0%	6.8%	8.4%	7.1%	4.5%	0.9%	6.7%	5.9%	3.8%	4.6%	5.0%	7.2%	5.8%	7.1%	10.6%
14	9.7%	5.0%	7.0%	7.7%	7.2%	5.1%	1.0%	7.0%	6.0%	4.2%	5.2%	5.1%	6.6%	5.9%	7.3%	9.9%
15	9.4%	5.1%	7.1%	7.3%	7.3%	5.4%	1.1%	7.1%	6.0%	4.5%	5.5%	5.1%	6.1%	6.0%	7.4%	9.5%
16	8.6%	5.1%	7.3%	6.7%	7.5%	6.1%	1.4%	7.2%	6.1%	5.0%	6.1%	5.1%	5.4%	6.1%	7.6%	8.8%
17	8.5%	5.1%	7.3%	6.4%	7.4%	6.3%	1.5%	7.4%	6.2%	5.1%	6.4%	5.0%	5.2%	6.1%	7.5%	8.6%
18	10.1%	5 1%	7.0%	7.0%	7 2%	1 7 %	0.9%	6 9%	6 1%	4.0%	1 9%	5 1%	6 7%	5.9%	7 3%	10.3%

8. BSgenomeパッケージ中のヒトゲノム配列("BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38")の場合:

全配列を合算して、連続塩基ごとの出現頻度(frequency)と出現確率(probability)を出力するやり方です。 dinucleotideFrequency関数中の「simplify.as="collapsed"」オブションでも一応実行できますが、桁が多くなり

#値の小

です。②連続塩基の出現頻度 順にソートしてCGが少ないこ とを確かめています て「整数オーバーフロー」問題が起きたのでやめてます。 #必要なバッケージをロード #パッケージの読み込み

library(Biostrings) library(param, character.only=T) #paramで指定したバッケージの読み込み #前処理(paramで指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一) tmp <- ls(paste("package", param, sep=":"))#paramで指定したパッケージで利田可能な #文字列 R Console genome <- eval(parse(text=tmp)) fasta <- getSeq(genome)</pre> names(fasta) <- seqnames(genome) #descr fasta #本番

hoge <- dinucleotideFrequency(fasta, as.prob #列ごと frequency <- colSums(hoge) probability <- frequency / sum(frequency)#出現 #中身を

frequency sort(frequency, decreasing=F)

#ファイルに保存

<

tmp <- cbind(names(frequency), frequency, pro write.table(tmp, out f, sep="\t", append=F, q 299351073

#確認 299351073 > sort(frequency, decreasing=F) #値の小さい\$ AC 30979743 130065644 153830681 154194068 158048073 GG 159302235 181782675 182772932 197567087 213517855 AG AΤ AA213785914 221181041 222266728 233904527 296763858

> > tmp <- cbind(names(frequency), frequency, probabil\$ > write.table(tmp, out f, sep="\t", append=F, quote=\$

①例題8。染色体ごとではなく、

全てをひとまとめにするやり方

- - X

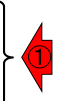
45

Apr 24 2017

#ファイルに保存

k連続塩基(k-mer)解析

- 比較ゲノム解析
 - □ k=3 or 4付近の値を用いてゲノムごとの頻度情報を取得し、類似性尺度として利用
- アセンブル(ゲノムやトランスクリプトーム)
 - □ k=25~200付近の値を用いてde Bruijnグラフを作成
 - □ k-mer頻度グラフを作成して眺め、Heterozygosityの有無などを調査



2連続塩基の解析は、k=2のときのk連続塩

基の解析(k-mer解析)と同じです。①の話

の一部は、平成28年度NGSハンズオン講

習会7月20日の講義資料中にもあります

■ モチーフ解析

- □ 転写開始点の上流配列解析。古細菌の上流50塩基に絞ってk=4で出現頻度解析 すると、おそらくTATAが上位にランクイン
- 発現量推定
 - □ RNA-seq解析で、リファレンスにリードをマップしてリード数をカウントするのが主流だが、マッピング作業をすっ飛ばしてk-merに基づく方法で定量。Sailfish (Patro et al., *Nat Biotechnol.*, 2014)やRNA-Skim (Zhang and Wang, *Bioinformatics*, 2014)。

課題

講義日程 (平成29年度)

1. 平成29年04月17日(PC使用)

講師:嶋田 透 講師:門田幸二

バイオインフォマティクス基礎知識

講義資料PDF(Win版;完全版)

講義資料PDF(Mac版; Rの説明部分のみ)

2. 平成29年04月18日 (PC使用)

講師:門田幸二 講義資料PDF

(Rで)塩基配列解析

hoge6.fa (課題用)

3. 平成29年04月24日(PC使用)

講師:嶋田 透 講師:門田幸二

講義資料PDF

(Rで)塩基配列解析

kadai_20170424.fa (1) 5 用;約1.5 MB)

4. 平成29年05月01日 (PCV用)

講師:勝間進

multi-FASTAファイル(kadai_20170424.fa)について、各種基本情報、および2連続塩基の出現確率を調べ、得られた結果について考察せよ





http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/R_seq/kadai_20170424.fa

>sea1 AAATTTACTGTCTTAACCATTTTTAAGTATATAGTTCAGTAGTGTATAGC TCAGATATCCACATTATCACACAGCGGATCCCCTGAACTTTTTCATCTTG AAAAACTGACACTGTACTCATGAACCAATTCCCTATGGATCCCTCTCCTA AGCCCCTGGTAACCACTCCTACTTCATATTTGTATGAATTTGGTTTGTT AGGTATTTCATGTAAGTGTGATCATACAGAATTTTGTCTTTTTTCACTTC ATGTAATATCCTCACTATTCATCCATGTCATAGCACATAATAGGTATTCC TTTCTTTTTATGGCTGAATAATATTCCATTGTATGTGTATATACACATT1 TACTTA GCT ATT CATCTGCCCATGGACATTT GGT TGCCACCT CCT GGCT A TTTGTGAATAGTGGTGCCATGACTGTAAATGTGCAAAAATCTCTTGGGAG ATCCTGCTTTCATTTCTTTTAGATATATTTCCAGAATTGGGATTGTGGTA TTTTCTATAGCTACTGCTCCTGTTTTAACCATCAACGCACAAGGCATCAC ATTTCTTCAGCCAGCCAACCAACCAACTGACCAGTTGCCCCTCACCAACA TTTTGTTTGTTGTAGCCATCCTTATGGAAGTGAGATGATAT -CTTCTGGTTTTGATTTGCATTTCTCTAATTAATAATGTTGAGCATCTTT1 TTAAGATACAGAAAGTACTTAAGTCTTAAGGCCCATTTT TTTTTGTTGTTGACTTGTATGAATTGTTTATATATTCTAGATACAAATC1 CTTTATCAGATGTATGAGTTGCAAATACTTTCTTTAGCATTTTTTCACAG AAGTTCTAAATTGTTTTCAGCTTTACCAGTGAATTTTATACTT TAAGTTTATTTATTTGTGGAGAGAGACAGCATGAGCAGAAGAGGGGACAGA GAGAATAGATCCCAAGCAGGCTCCATGCCCATTGCAGAGCCTGACCTGGG GCTTGAACCCATAACTGTGAGATCATGACCTGAGCCAAAATCAAGAGTTG GATGCTTATTTGATTGAGCTACTCAGGCGCCCCTGAATTTTATACTTTCC ეგებებებ ბებებებებებებები ბებები ჩვები გაცხებებებებებებებები ბ

|• イントロ | NGS | 読み込み | FASTO形式 | 応用 (<u>last modified 2015/06/18)</u>

|・イントロ | NGS | 読み込み | FASTQ形式 | descri

|• イントロ | ファイル形式の変換 | BAM --> BED

情報取得 | TxDb | について (last modified 2014/03/28) |• イントロ | NGS | アノテーション 情報取得 | TxDb | TxDb.*から (last modified 2015/02/19)| |・ イントロ | NGS | アノテーション 情報取得 | TxDb | GenomicFgatures(Lawrence 2013) (last • イントロ | NGS | 読み込み | BSgenome | 基本情報を取得 (11) modified 2015/09/12) • イントロ | NGS | 読み込み | FASTA形式 | 基本情報を取得 (ast modified 2016/04/21) ♪ | ・イントロ | NGS | 読み込み | FASTA形式 | <u>description行の記述を整形</u> (last modified 201 |• イントロ | NGS | 読み込み | FASTQ形式 | 基礎 (last modified 2015/07/26)

イントロ | NGS | 読み込み | BSgenome | 基本情報を取得 NEW

● イントロ | NGS | 読み込み | Illuminaの * seq.txt |・イントロ | NGS | 読み込み | <u>Illuminaの * gseq.tx BSgenome</u>パッケージを読み込んで、Total lengthやaverage lengthなどの各種情報取得を行うためのやり方を示しま • <u>イントロ ファイル形式の変換 | について (last n</u> す。 バッケージがインストールされていない場合は、 <u>インストール | Rバッケージ | 個別</u>を参考にしてインストールしてお く必要があります。マウスやヒトゲノム解析の場合に「整数オーバーフロー」問題が生じていましたが、Total lenのところ で「sum(width(fasta))」を「sum(as.numeric(width(fasta)))」に、そしてsortedのところで「rev(sort(width(fasta)))」を「rev(sort (as.numeric(width(fasta))))」と書き換えることで回避可能であるという情報をいただきましたので、2015年5月27日にそ のように変更しました(野間口達洋 氏提供情報)。

「ファイル」「ディレクトリの変更」で出力結果ファイルを保存したいディレクトリに移動し以下をコビベ。

1.ヒトゲノム配列パッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

GC含量は約41%となります。これは、GとCが各20.5%を占め、残りのAとTが各29.5%を占めることを意味します。

```
#出力ファイル名を指定してout flc格納
out f <- "hoge1.txt"
param bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定(BSgenome系のゲノムパー
#必要なバッケージをロード
library(Biostrings)
                               #バッケージの読み込み
library(param bsgenome, character.only=T)#指定したバッケージの読み込み
```

#前処理(指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)

tmp <- ls(paste("package", param bsgenome, sep=":"))#指定したパッケージで利用可能なオブジ: genome <- eval(parse(text=tmp))</pre> #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(バッケー #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastalに格納 fasta <- getSeq(genome)</pre> names(fasta) <- seqnames(genome)</pre> #description情報を追加している

#確認してるだけです fasta Apr 24 2017 48



ヒトゲノムの場

1. ヒトゲノム配列パッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

配列数は455個、4全体のGC含量は約41%

GC含量は約41%となります。これは、GとCが各20.5%を占め、残りのAとTが各29<mark>.5%を占めることを意味します。</mark> out f <- "hoge1.txt" #出力ファイル名を指定してout flc格納 param_bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#バッケージ名を指定(BSgenome系のゲノムバー #必要なバッケージをロード #バッケージの読み込み library(Biostrings) library(param_bsgenome, character.on]ユーエン#地字したに、ケージの読み込 R Console - - X #前処理(指定したバッケージ中のオブジェク > tmp <- rbind(tmp, c("Median length", Median len))</pre> tmp <- ls(paste("package", param bsg > tmp <- rbind(tmp, c("Max length", Max len))</pre> genome <- eval(parse(text=tmp))</pre> fasta <- getSeq(genome)</pre> > tmp <- rbind(tmp, c("Min length", Min len))</pre> names(fasta) <- segnames(genome)</pre> > tmp <- rbind(tmp, c("N50", N50))</pre> fasta > tmp <- rbind(tmp, c("GC content", GC content))</pre> > write.table(tmp, out f, sep="\t", append=F, quote=F, ro\$ #本番(基本情報取得) > tmp Total len <- sum(as.numeric(width Number of contigs <- length(fasta) [,2] Average len <- mean(width(fasta)) [1,] "Total length (bp)" "32092 105" Median len <- median(width(fasta))</pre> [2,] "Number of contigs" "455" (3) Max len <- max(width(fasta))</pre> [3,] "Average length" "7053376.05494506" Min len <- min(width(fasta)) "Median length" "161218" "Max length" "248956422" [5,] "Min length" **"970"** [6,] "145138636" "N50" [7,] [8,] "GC content" "0.409948515653618"

コピペ実行結果。①入力がBSgenomeのパッ

ケージの場合、入力"ファイル"はない。②出

カファイルの中身に相当するtmpを表示。③

Apr 24 2017 49

ヒトゲノムの場合

- (1) 配列数は455個(BSgenome…の場合)
- (2) 全体のGC含量は約41%
- (3) 各塩基(A, C, G, T)の出現確率: (0.295, 0.205, 0.205, 0.295)
- (2) 全体のGC含量は0.410だった。これはCとG の出現確率の合計が0.410ということを意味する。(3)それゆえ、各々の確率に分割すると、0.410/2 = 0.205となる。もちろん①などを参考にして塩基ごとの出現確率の実測値を求めてもよい(が結果はほぼ同じなのでやらなくてよい)

- イントロ | 一般 | 逆相補鎖(reverse complement)を取得 (last modified 2013/06/14)
- | イントロ | 一般 | <u>逆鎖(reverse)</u>を取得 (last modified 2013/06/14)
- ・ イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=1(塩基ごとの 出現頻度解析) | <u>Biostrings</u> (1) modified 2016/04/27)
- イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | <u>Biostrings</u> rast modified 2016/01/28)
- イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=3(3連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (last modified 2016/01/28)
- イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=n(n連続塩基の出現頻度解析) | <u>Biostrings</u> (last modified 2016/05/01)
- (削除予定)イントロ | 一般 | <u>2連続塩基の出現頻度情報を取得</u> (last modified 2015/04/20)
- (削除予定)イントロ | 一般 | <u>3連続塩基の出現頻度情報を取得</u> (last modified 2015/02/19)
- (削除予定)イントロ | 一般 | <u>任意の長さの連続塩基の出現頻度情報を取得</u> (last modified 2015/02/19)
- イントロ | 一般 | Tips | 任意の拡張子でファイルを保存 (last modified 2013/09/26)
- イントロ | 一般 | Tips | 拡張子は同じで任意の文字を追加して保存 (last modified 2013/09/26)

イントロ | NGS | 読み込み | BSgenome | 基本情報を取得

ヒトゲノムの場合

- (1) 配列数は455個(BSgenome…の場合)
- (2)全体のGC含量は約41%
- (3) 各塩基(A, C, G, T)の出現確率: (0.295, 0.205, 0.205, 0.295) (
- (4) AA, AT, TA, TTの出現確率の期待値 = 0.295×0.295 = 8.7%
- (5) CC, CG, GC, GGの出現確率の期待値 = 0.205 × 0.205 = 4.2%
- (6) AC, AG, CA, CT, GA, GT, TC, TGの出現確率の期待値 = 0.205×0.295 = 6.0%

①AとTの出現確率の合計は、GC含量(0.410)から、1 - 0.410 = 0.590となる。それゆえ、AとT各々の確率に分割すると、0.590/2 = 0.295となる。2連続塩基の出現確率は、各塩基の出現確率の掛け算で計算可能。AA, AT, TA, TTの出現確率の期待値(expected)は、どれも0.295×0.295 = 0.087025 (約8.7%)となる。他も同様

考察の基本的な考え方

- 目的:2連続塩基の出現頻度(or 確率)を調べ、偏りの有無を調査
 - □ ヒトゲノムはCGという連続塩基の出現頻度が他(特にCC, GC, GG)に比べて少ないと言われており、大まかにその傾向は確認済み。他の生物種ではどういう傾向にあるのか?ということに興味をもち調べようとしている。
- 注意点:生物種ごとにGC含量が異なる ①
 - □ GC含量が高いということは、CとGの出現頻度が高いことを意味する。それは、AとT の出現頻度の相対的な低下を意味する。
 - □ GC含量50%の生物種の場合、A, C, G, Tの出現確率は等しい(0.25, 0.25, 0.25, 0.25)。それゆえ、計16種類の2連続塩基の出現確率の期待値は全て0.25 × 0.25 = 1/16。(AA, AC, AG, AT, CA, CC, CG, CT, GA, GC, GG, GT, TA, TC, TG, TT)(1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16, 1/16)
 - □ 極端な例として、全てCまたはGのみからなるGC含量100%の生物種の場合、(A, C, G, T)の出現確率は(0.0, 0.5, 0.5, 0.0)となる。この2連続塩基出現確率の期待値:
 (AA, AC, AG, AT, CA, CC, CG, CT, GA, GC, GG, GT, TA, TC, TG, TT)
 (0.00, 0.00, 0.00, 0.00, 0.00, 0.25, 0.25, 0.00, 0.00, 0.25, 0.25, 0.00, 0.00, 0.00, 0.00, 0.00)

考察の基本的な考え方

- 目的:2連続塩基の出現頻度(or 確率)
 - □ ヒトゲノムはCGという連続塩基の出現頻度生物にとっ と言われており、大まかにその傾向は確認が「差分に るのか?ということに興味をもち調べようとしている。
- 注意点:生物種ごとにGC含量が異なる
 - □ GC含量が高いということは、CとGの出現頻度が高いことを意味する。それは、AとT の出現頻度の相対的な低下を意味する。

①GC含量100%の場合は、CとGの出現確率

はそれぞれ0.5。よって、②CC, CG, GC, GG

の出現確率は全て0.5×0.5 = 0.25となる。こ

れが期待値。もし出現確率の実測値が例え

ばCCのみ高い(or低い)だったら、何かその

生物にとって意味のあることなのだろう。これ

が「差分に関する議論が重要」という意味です

- □ GC含量50%の生物種の場合、A, C, G, Tの出現確率は等しい(0.25, 0.25, 0.25, 0.25)。それゆえ、計16種類の2連続塩基の出現確率の期待値は全て0.25×0.25 = 1/16。(AA, AC, AG, AT, CA, CC, CG, CT, GA, GC, GG, GT, TA, TC, TG, TT)(1/16, 1/16,
- □ 極端な例として、全てCまたはGのみからなるGC含量100%の生物種の場合、(A, C, G, T)の出現確率は(0.0, 0.5, 0.5, 0.0)となる。この2連続塩基出現確率の期待値:
 (AA, AC, AG, AT, CA, CC, CG, CT, GA, GC, GG, GT, TA, TC, TG, TT)
 (0.00, 0.00, 0.00, 0.00, 0.00, 0.25, 0.25, 0.00, 0.00, 0.25, 0.25, 0.00, 0.00, 0.00, 0.00, 0.00)

ヒトゲノムの結果

- イントロ | 一般 | 逆相補鎖(reverse complement)を取得 (last modified 2013/06/14)
 イントロ | 一般 | 逆鎖(reverse)を取得 (last modified 2013/06/14)
 イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=1(塩基ごとの 出現頻度解析) | Biostrings (last modified 2016/02/07)
 イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (last modified 2016/01/28)
 イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=3(3連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (last modified 2016/01/28)
 イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=n(n連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (last modified 2016/01/28)
 - イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings

• (削除予定)インBiostringsパッケージを用い

• イントロー一般 "CG", "CT", "GA", "GC",

・イントロー般 やり方を示します。k-mer解れ

• イントロ | 一般 | <u>al., 2001; Saxonov et al., 2006</u>)

・ イントロー一般 「ファイル」 - 「ディレクトリの変す

|• (削除予定)イン|

|• (削除予定)イン

1. イントロ | 一般 | ランダムな:

タイトル通りの出現頻度です

in_f <- "hoge4.fa"
out_f <- "hoge1.txt"</pre>

#必要なパッケージをロー library(Biostrings)

#入力ファイルの読み込み fasta <- readDNAStrin fasta

7.ヒトゲノム配列バッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

2013年12月にリリースされるenome Reference Consortium GRCh38です。出力は出現確率です。

out_f <- "hoge7.txt" #出力ファイル名を指定してout_fに格納 param_bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#バッケージ名を指定(BSgenome系のゲノム

#必要なバッケージをロード

library(Biostrings) #パッケージの読み込み library(param bsgenome, character.only=T)#指定したパッケージの読み込み

#前処理(指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)

tmp <- ls(paste("package", param_bsgenome, sep=":"))#指定したパッケージで利用可能なオラgenome <- eval(parse(text=tmp)) #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(パッfasta <- getSeq(genome) #グノム塩基配列情報を抽出した結果をfastaに格納

names(fasta) <- seqnames(genome) #description情報を追加している

fasta #確認してるだけです

#本番

out <- dinucleotideFrequency(fasta, as.prob=T)#連続塩基の出現確率情報をoutに格納

#ファイルに保存

tmp <- cbind(names(fasta), out) #保存したい情報をtmpに格納 write.table(tmp, out_f, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=F)#tmpの中身を指定した

• イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析)

ニトゲノムの結果

7. ヒトゲノム配列バッケージ(<u>BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38</u>)の場 2013年12月にリリースされたGenome Reference Consortium GRCh38で

out_f <- "hoge7.txt" 2 #出力ファイル名
param bsgenome <- "BSg mome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッ

①赤枠の数値が、②出力ファイル(hoge7.txt)中のAA, AT, TA, TTの出現確率の実測値(observed)。概ね期待値(8.7%)周辺の値になっていることがわかる。考察(discussion)としては、同一種類の連続塩基(AA and TT)のほうが、異なる種類の連続塩基(AT and TA)に比べて出現確率が高めである、が言えるのでは…。

```
#必要なパッケージをロード
library(Biostrings)
```

library(Biostrings) #パッケージの読み込み

library(param_bsgenome, character.only=T)#指定したバッケージの読み込み

#前処理(指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)

tmp <- ls(paste("package", param_bsgenome, sep=":"))#指定したバッケージで利用可能なオブgenome <- eval(parse(text=tmp)) #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(バッ

fasta <- getSeq(genome) #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastalに格納

names(fasta) <- seqnames(genome) #description情報を追加している

fasta #確認してるだけです

10000					0		1-12 - 2									
期待値	8.7	6.0	6.0	8.7	6.0	4.2	4.2	6.0	6.0	4.2	4.2	6.0	8.7	6.0	6.0	8.7
連続塩基	AA	AC	AG	AT	CA	CC	CG	CT	GA	GC	GG	GT	TA	TC	TG	TT
1	9.5%	5.0%	7.1%	7.4%	7.3%	5.4%	1.0%	7.1%	6.0%	4.4%	5.4%	5.0%	6.3%	6.0%	7.3%	9.6%
2	10.0%	5.0%	7.0%	7.9%	7.2%	5.0%	0.9%	7.0%	5.9%	4.1%	5.0%	5.0%	6.7%	5.9%	7.2%	10.0%
3	10.1%	5.0%	6.9%	8.0%	7.2%	4.9%	0.8%	6.9%	5.9%	4.0%	4.9%	5.0%	6.9%	5.9%	7.2%	10.2%
4	10.6%	5.0%	6.7%	8.5%	7.1%	4.5%	0.8%	6.7%	5.9%	3.8%	4.5%	5.0%	7.3%	5.8%	7.1%	10.6%
5	10.2%	5.0%	6.9%	8.1%	7.2%	4.8%	0.9%	6.9%	5.9%	4.0%	4.8%	5.1%	6.9%	5.9%	7.2%	10.3%
6	10.2%	5.0%	6.9%	8.1%	7.2%	4.8%	0.9%	6.9%	5.9%	4.0%	4.9%	5.0%	6.9%	5.9%	7.2%	10.2%
7	9.8%	5.0%	7.0%	7.7%	7.3%	5.1%	1.0%	7.0%	6.0%	4.2%	5.1%	5.1%	6.5%	5.9%	7.3%	10.0%
8	10.0%	5.1%	6.9%	7.9%	7.2%	5.0%	0.9%	6.9%	6.0%	4.1%	5.0%	5.0%	6.7%	5.9%	7.2%	10.0%
9	9.7%	5.1%	7.0%	7.6%	7.3%	5.3%	1.0%	7.0%	6.0%	4.3%	5.3%	5.0%	6.4%	6.0%	7.3%	9.7%
10	9.6%	5.0%	7.1%	7.5%	7.3%	5.3%	1.0%	7.1%	6.0%	4.4%	5.3%	5.1%	6.3%	6.0%	7.4%	9.7%
11	9.5%	51%	7.1%	7.5%	7.3%	5.3%	1.0%	7.1%	61%	43%	5 4%	5.0%	6.3%	6.0%	7.3%	9,6%

ヒトゲノムの場合

①CC, CG, GC, GGの出現確率の期待値は 4.2%。②CGの出現確率の実測値(約1.0%)は、 期待値(約4.2%)よりもかなり低いことは明らか 。それ以外にもいくつか考察できると思います

- (1) 配列数は455個(BSgenome…の場合)
- (2) 全体のGC含量は約41%
- (3) 各塩基(A, C, G, T)の出現確率: (0.295, 0.205, 0.205, 0.295)
- (4) AA, AT, TA, TTの出現確率の期待値 = 0.295×0.295 = 8.7%
- (5) CC, **CG**, GC, GGの出現確率の期待値 = 0.205×0.205 = 4.2% (1
- (6) AC, AG, CA, CT, GA, GT, TC, TGの出現確率の期待値 = 0.205×0.295 = 6.0%

期待値	8.7	6.0	6.0	8.7	6.0	4.2	4.2	6.0	6.0	4.2	4.2	6.0	8.7	6.0	6.0	8.7
連続塩基	AA	AC	AG	AT	CA	CC	CG	СТ	GA	GC	GG	GT	TA	TO	TG	TT
1	9.5%	5.0%	7.1%	7.4%	7.3%	5.4%	1.0%	7.1%	6.0%	4.4%	5.4%	5.0%	6.3%	6.0%	7.3%	9.6%
2	10.0%	5.0%	7.0%	7.9%	7.2%	5.0%	0.9%	7.0%	5.9%	4.1%	5.0%	5.0%	6.7%	5.9%	7.2%	10.0%
3	10.1%	5.0%	6.9%	8.0%	7.2%	4.9%	0.8%	6.9%	5.9%	4.0%	4.9%	5.0%	6.9%	5.9%	7.2%	10.2%
4	10.6%	5.0%	6.7%	8.5%	7.1%	4.5%	0.8%	6.7%	5.9%	3.8%	4.5%	5.0%	7.3%	5.8%	7.1%	10.6%
5	10.2%	5.0%	6.9%	8.1%	7.2%	4.8%	0.9%	6.9%	5.9%	4.0%	4.8%	5.1%	6.9%	5.9%	7.2%	10.3%
6	10.2%	5.0%	6.9%	8.1%	7.2%	4.8%	0.9%	6.9%	5.9%	4.0%	4.9%	5.0%	6.9%	5.9%	7.2%	10.2%
7	9.8%	5.0%	7.0%	7.7%	7.3%	5.1%	1.0%	7.0%	6.0%	4.2%	5.1%	5.1%	6.5%	5.9%	7.3%	10.0%
8	10.0%	5.1%	6.9%	7.9%	7.2%	5.0%	0.9%	6.9%	6.0%	4.1%	5.0%	5.0%	6.7%	5.9%	7.2%	10.0%
9	9.7%	5.1%	7.0%	7.6%	7.3%	5.3%	1.0%	7.0%	6.0%	4.3%	5.3%	5.0%	6.4%	6.0%	7.3%	9.7%
10	9.6%	5.0%	7.1%	7.5%	7.3%	5.3%	1.0%	7.1%	6.0%	4.4%	5.3%	5.1%	6.3%	6.0%	7.4%	9.7%
1 1	Q F3K	F-100	7.1%	7.5%	7.2%	5 3 K	1 0%	7.1%	6.1%	4.3%	5.4%	5 A&	6.3%	6.0%	7.2%	0.6%

Contents

- パッケージ
 - □ CRAN∠Bioconductor
 - □ 推奨パッケージインストール手順のおさらい
 - □ ゲノム情報パッケージBSgenomeの概観
 - □ ヒトゲノム情報パッケージの解析
- 2連続塩基出現頻度解析(CpG解析)、k-mer解析
 - □ 仮想データ
 - □ 実データ(課題)
 - □ 作図

②例題10。box plotをPNG形式ファ イルで出力するやり方の基本形

F図(box plot):基本形

- イントロー一般 | 逆相補鎖(reverse complement)を取得 (last modified 2013/06/14)
- イントロ | 一般 | 逆鎖(reverse)を取得 (last modified 2013/06/14)
- | イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=1(塩基ごとの 出現頻度解析) | Biostrings (lase modified 2016/02/07) |
- | イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (11) modified 2016/01/28) |
- | イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=3(3連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (Net modified 2016/01/28)
- |・イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=n(n連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings (last modified 2016/01/28)

|・ (削除予定)イン| イントロ | 一般 | k-mer解析 | k=2(2連続塩基の出現頻度解析) | Biostrings |• (削除予定)イン

|• (削除予定)イン|Biostringsパッケージを用いて、multi-FASTA形式ファイルを読み込んで、"AA", "AC", "AG", "AT", "CA", "CC",

- イントロ | 一般 "CG", "CT", "GA", "GC", "GG", "GT", "TA", "TC", "TG", "TT" の計4² = 16通りの2連続塩基の出現頻度を調べる
 イントロ | 一般 やり方を示します。k-meg解析のk=2の場合に相当します。ヒトゲノムで"CG"の割合が期待値よりも低い(Lander et
- イントロ | 一般 |al., 2001; Saxonov et al (006)ですが、それを簡単に検証できます。
- イントロー一般 「ファイル」 「ディレクト 2010. ヒトゲノム配列バッケージ(BSgenome. Hsapiens. NCBI. GRCh38)の場合:
 - 1. イントロ | 一般 | ランダム

タイトル通りの出現頻度で

```
in f <- "hoge4.fa"
out f <- "hoge1.tx
```

#必要なバッケージを[library(Biostrings

#入力ファイルの読み〕 fasta <- readDNASt fasta

7.と基本的に同じですが、box plotのPNGファイルも出力しています。

```
#出力ファイル名を指定してout f1に格納
out f1 <- "hoge10.txt"
out_f2 <- "hoge10.png"
                               #出力ファイル名を指定してout f2に格納
param bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定(BSgenome系のゲノ)
                               #ファイル出力時の横幅と縦幅を指定(単位はピクセル)
param fig <- c(700, 400)
```

#必要なバッケージをロード

library(Biostrings)

#バッケージの読み込み

library(param bsgenome, character.only=T)#指定したバッケージの読み込み

#前処理(指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)

tmp <- ls(paste("package", param_bsgenome, sep=":"))#指定したパッケージで利用可能なオコ genome <- eval(parse(text=tmp))</pre> #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納(バッ fasta <- getSeq(genome)</pre> #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastaに格納

names(fasta) <- seqnames(genome) #description情報を追加している

#確認してるだけです fasta

#本番

out <- dinucleotideFrequency(fasta, as.prob=T)#連続塩基の出現確率情報をoutに格納

Apr 24 2017 58

作図(box plot):基本形

10.ヒトゲノム配列バッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

```
7.と基本的に同じですが、box plotのPNGファイルも出力しています。
out f1 <- "hoge10.txt"
                                   #出力ファイル名を指定してout_f1に格納
                                   #出力ファイル名を指定してout_f2に格納
out f2 <- "hoge10.png"
param_bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定(BSgenome系のゲノ.
                                   #ファイル出力時の横幅と縦幅を指定(単位はビクセル)
param fig <- c(700, 400)
#必要なバッケージをロー
library(Biostrings)
                            hoge 10.png
library(param bsgenome, charac
#前処理(指定したバッケージ中のオ)
                                                        0
tmp <- ls(paste("package", par
                               0.20
genome <- eval(parse(text=tmp)
fasta <- getSeq(genome)</pre>
names(fasta) <- segnames(genom
                               0.15
fasta
#本番
out <- dinucleotideFrequency(f
                               0.00
                                         AC
                                                                      GC
                                            AG
                                                        CC
                                                           CG
                                                                  GΑ
                                                                         GG
                                                               CT
```

作図(box plot):色づけ

11. ヒトゲノム配列バッケージ(BSgenome. Hsapiens. NCBI. GRCh38)の場合:

10.と基本的に同じですが、連続塩基の種類ごとの期待値とボックスプロット(box plot)上でのファイル (<u>human 2mer.txt</u>)を入力として利用し、色情報のみを取り出して利用しています。

①例題11。②colorという列名のところに 2連続塩基の種類ごとに色を指定した、 ③タブ区切りファイル(human_2mer.txt) を与えて利用。④このファイルの情報を 利用しているのは、コードの下のほう

```
in f <- "human 2mer.txt"</pre>
                                #入力ファイル名を指定してin flc格納
                                #出力ファイル名を指定してout f1に格納
out f1 <- "hoge11.txt"
                                #出力ファイル名を指定してout f2に格納
out f2 <- "hoge11.png"
param_bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#パッケージ名を指定(BSgenome系の
param fig <- c(700, 400)
                                #ファイル出力時の横幅と縦幅を指定(単位はビク
#必要なバッケージをロード
library(Biostrings)
                                #パッケージの読み込み
library(param bsgenome, character.only=T)#指定したパッケージの読み込み
#入力ファイルの読み込み
data <- read.table(in f, header=TRUE, row.names=1, sep="\t", quote="")#in fで指見
#前処理(指定したバッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)
tmp <- ls(paste("package", param bsgenome, sep=":"))#指定したパッケージで利用可能な
                                #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納
genome <- eval(parse(text=tmp))</pre>
fasta <- getSeq(genome)</pre>
                                #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastaに格
names(fasta) <- seqnames(genome)
                                #description情報を追加している
                                #確認してるだけです
fasta
#本番
out <- dinucleotideFrequency(fasta, as.prob=T)#連続塩基の出現確率情報をoutに格納
```

		2
type	expected	color
ΑА	0.087025	red
AC	0.060475	skyblue
AG	0.060475	skyblue
ΑT	0.087025	red
CA	0.060475	skyblue
CC	0.042025	black
CG	0.042025	black
CT	0.060475	skyblue
GΑ	0.060475	skyblue
GC	0.042025	black
GG	0.042025	black
GT	0.060475	skyblue
TΑ	0.087025	red
TC	0.060475	skyblue
TG	0.060475	skyblue
TT	0.087025	red

作図(box plot):色づ

①boxplot関数実行時の②colオプション部分で③color列の情報を利用していることがわかる。④expected列情報は、例題11では利用していない

11.ヒトゲノム配列パッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

10.と基本的に同じですが、連続塩基の種類ごとの期待値とボックスプロット(box plot)上での色情報を含むファイル (human 2mer.txt)を入力として利用し、色情報のみを取り出して利用しています。

```
data <- read.table(in_f, header=TRUE, row.names=1, sep="\t", quote="")#in_fで指記
#前処理(指定したパッケージ中のオブジェクト名をgenomeに統一)
tmp <- ls(paste("package", param bsgenome, sep=":"))#指定したパッケージで利用可能な
genome <- eval(parse(text=tmp))</pre>
                                 #文字列tmpをRオブジェクトとしてgenomeに格納
fasta <- getSeq(genome)</pre>
                                 #ゲノム塩基配列情報を抽出した結果をfastaに格
names(fasta) <- segnames(genome)</pre>
                                 #description情報を追加している
                                 #確認してるだけです
fasta
#本番
out <- dinucleotideFrequency(fasta, as.prob=T)#連続塩基の出現確率情報をoutに格納
#ファイルに保存(テキストファイル)
tmp <- cbind(names(fasta), out) #保存したい情報をtmpに格納
write.table(tmp, out f1, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=F)#tmpの中身を指
#ファイン(pngファイル)
png(out pointsize=13, width=param_fig[1], height=param_fig[2])#出力ファイルの
boxplot(out, ylab="Probability", col=as.character(data$color))#描画
grid(col="gray", lty="dotted")
                                 #指定したバラメ:
dev.off()
                                 #おまじない
```



d color red skyblue skyblue red
5 skyblue 5 skyblue 5 red
5 skyblue 5 red
5 red
5 skyblue
5 black
5 black
5 skyblue
5 skyblue
5 black
5 black
5 skyblue
5 red
5 skyblue
5 skyblue
3 GRYDIAG



](box plot):色づけ

11.ヒトゲノム配列パッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

10.と基本的に同じですが、連続塩基の種類ごとの期待値とボックスプロット(box plot)上での色情報を含む ファイル (human 2mer.txt)を入力として利用し、色情報のみを取り出して利用しています。

#入力ファイル名を指定してin fに格納 in f <- "human 2mer.txt" #出力ファイル名を指定してout f1に格納 out f1 <- "hoge11.txt" #出力ファイル名を指定してout f2に格納 out f2 <- "hoge11.png" param bsgenome <- "BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38"#バッケージ名を指定(BSgenome系の param fig <- c(700, 400) hoge 11.png #必要なパッケージをロード library(Biostrings)

library(param bsgenome, charac

#入力ファイルの読み込み

data <- read.table(in f, heade

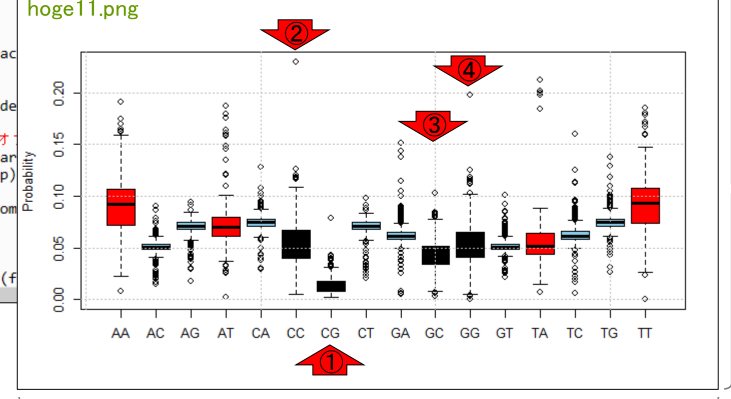
#前処理(指定したバッケージ中のオ)

tmp <- ls(paste("package", par genome <- eval(parse(text=tmp)) fasta <- getSeq(genome) names(fasta) <- seqnames(genom

fasta

#本番

out <- dinucleotideFrequency(f



700 pixels

62

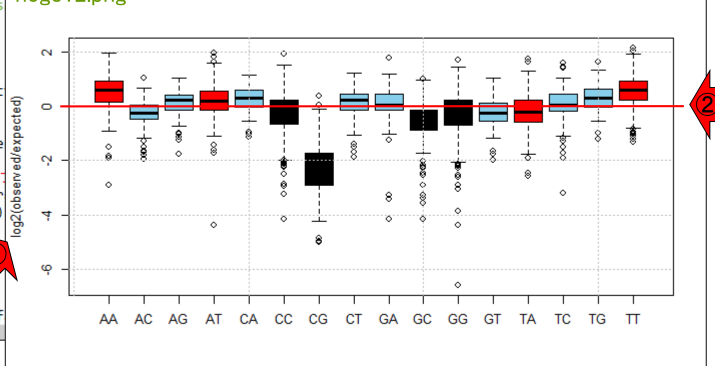
作図(box plot):発展形

12.ヒトゲノム配列パッケージ(BSgenome.Hsapiens.NCBI.GRCh38)の場合:

待値(expected)と同程度の観測値(observed)であればゼロ、観測値のほうが大きければブラス、観測値のほうが小さければマイナス」といった具合で表現したほうがスマートです。それゆえ、box plotの縦軸をlog(observed/expected)として表現しています。CG以外の連続塩基は縦軸上でが0近辺に位置していることが分かります。

in f <- "human 2mer.txt" out f1 <- "hoge12.txt" out f2 <- "hoge12.png" hoge 12.png param bsgenome <- "BSgenome.Hs param fig <- c(700, 400)#必要なバッケージをロード library(Biostrings) library(param bsgenome, charac #入力ファイルの読み込み data <- read.table(in f, heade names(fasta) <- seqnames(ge fasta #本番 out <- dinucleotideFrequency(f

#入力ファイル名を指定してin_fに格納 #出力ファイル名を指定してout f1に格納



期待値との差分を評価すべく、①縦軸を

log(観測値/期待値)としてプロット。 ②0付近

にある2連続塩基は、観測値(実測された出

現確率)が期待値とほぼ同じことを意味する。

この縦軸のような表現方法は一般的です