平成28年度NGSハンズオン講習会 NGS解析基礎

2016年7月25日

amelieff

最近のシーケンサ

illumına®



MiniSeq MiSeq NextSeq HiSeq HiSeqX







Sequel PacBio





目次

- NGSデータ解析で主に使用するファイル形式
- データの可視化
- データのクオリティチェックとクリーニング
- NGSデータのマッピング
- 【実践!】新しいソフトウェアの導入

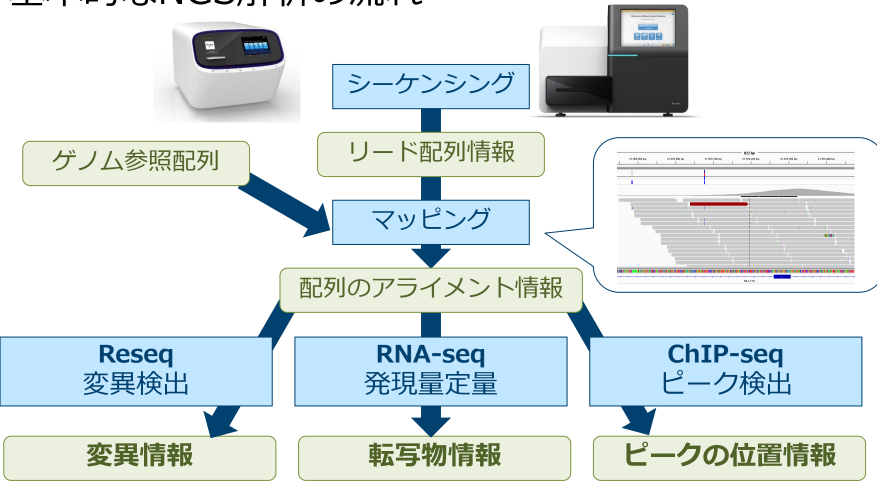
■ 資料の見方

\$ pwd

/home/user/analysis/NGShandson

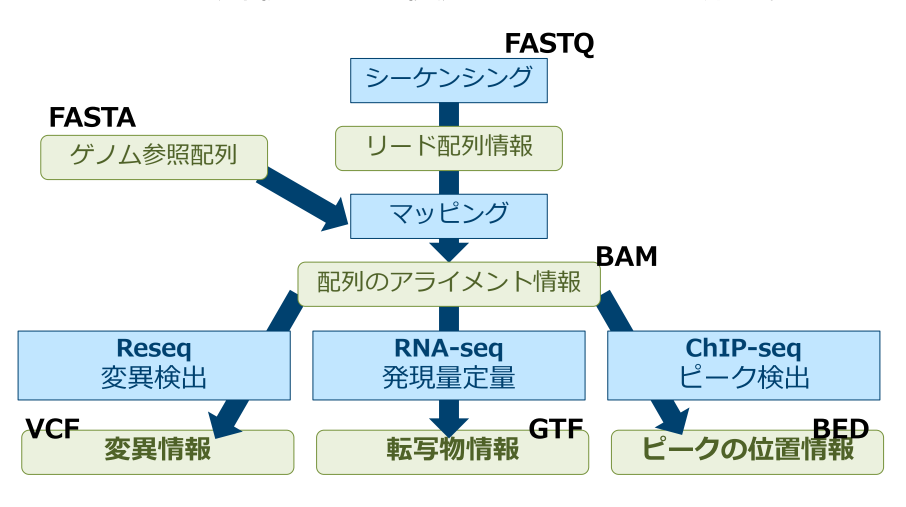
実際に入力する**コマンド**を、**紺枠の四角**の中に示します。 コマンドの**結果**を、紺枠・**グレー地の四角**の中に示します。

基本的なNGS解析の流れ



拡張子	記載されている情報	
FASTA	塩基配列やアミノ酸配列の情報	
FASTQ	シーケンサが出力するリード情報	
BAM / SAM	リードをゲノムにマッピングしたアライメント情報	
VCF	変異情報	
BED	ゲノム上の領域の情報	
GFF/GTF	ゲノム上のfeature (遺伝子、転写産物等) の情報	





■ FASTAファイル

- 塩基やアミノ酸などの**配列の情報**。ここではリファレンスゲノム の塩基配列のfastaについて説明する。
- **ヘッダ**:「>」から始まる。
- データ:塩基配列。60~80文字で折り返す。
- 拡張子が統一されておらず、.fa、.fasta、.fna、.fasなどが使われていることがある。

【例】

\$ less sacCer_chrI.fa

>I

:

■ FASTQ

- シーケンサーが読んだ**シーケンスの情報**
- 1リードの情報を4行で表したファイル
- 拡張子は fastq または fq

	必須の情報	オプション
1行	@から始まる配列ID	付加情報
2行	リードの塩基配列	
3行	+	配列ID、または1行目と同じ
4行	各塩基のクオリティ	

■ FASTQ

- ファイルサイズが大きいため、圧縮されていることが多い。
- GZ …よく使われる圧縮方法。シーケンサから出力されることが多い。
- BZ2 …圧縮・展開に時間がかかるが、高効率な圧縮方法。
- SRA …配列ファイルに特化した圧縮方法。SRA-toolkitで扱う。
- ZIP …一般的によく使われる圧縮方法。

■ Tips

ファイルの圧縮・展開コマンドを覚えておくと便利(→P.60、P.70)。

■ FASTQ

【例】

```
$ less SRR504515_R1.fastq
 @SRR504515.1 HWI-ST423_0087:2:1:1183:2098 length=101
 AAANGACGGTTGGTCCTTAAAATTCCATGGATGTAGATCTTATCCCCACACCCAGACTCTAG
 +SRR504515.1 HWI-ST423_0087:2:1:1183:2098 length=101
 @>?#>ABAA>FFHEHHEHDHHGHAHFGFDGGFGEFGE=F<D@BCA5DCB=A:@BB#######
 @SRR504515.2 HWI-ST423 0087:2:1:1192:2129 length=101
 TGGNTAGCTGAGCTTGGTGCTGTAGACTAAAGCACATTCCTTCATGGCAAATCACTTACAGT
 +SRR504515.2 HWI-ST423 0087:2:1:1192:2129 length=101
```

■ FASTQ

- FASTQのクオリティは「記号のASCIIコード - 33」と対応する

【例】クオリティ値:? → 実際のクオリティ:63-33 = 30

ASCIIコード表「

<u>-</u>	33:!	34:"	35:#	36:\$	37:%	38:&	39:'	40:(
	41:)	42:*	43:+	44:	45:-	46:.	47:/	48:0
	49:1	50:2	51:3	52:4	53:5	54:6	55:7	56:8
	57:9	58::	59:;	60:<	61:=	62:>	63:?	64:0
	65:A	66 : B	67:C	68:D	69:E	70:F	71:G	72 : H
	73 : I	74:J	75 : K	76:L	77:M	78:N	79:0	80:P
	81 : Q	82:R	83:S	84:T	85 : U	86:V	87:W	88:X
	89:Y	90:Z	91:[92:\	93:]	94:^	95:_	96:`
	97 : a	98:b	99:c	100:d	101 : e	102:f	103 : g	104:h
	105:i	106 : j	107:k	108:1	109:m	110:n	111:0	112:p
	113 : q	114:r	115:s	116:t	117:u	118:v	119:w	120:x
	121 : y	122:z	123:{	124:	125:}	126:~		

■ FASTQ

```
- P = 10-Q/10
```

$$- Q = -10 \log 10(P)$$

ASC	II_BASE=3	3 Illumina	, Io	n Torrent	, PacBio	and S	anger				
Q	P_error	ASCII	Q	P_error	ASCII	Q	P_error	ASCII	Q	P_error	ASCII
0	1.00000	33 !	11	0.07943	44 ,	22	0.00631	55 7	33	0.00050	66 B
1	0.79433	34 "	12	0.06310	45 -	23	0.00501	56 8	34	0.00040	67 C
2	0.63096	35 #	13	0.05012	46 .	24	0.00398	57 9	35	0.00032	68 D
3	0.50119	36 \$	14	0.03981	47 /	25	0.00316	58 :	36	0.00025	69 E
4	0.39811	37 %	15	0.03162	48 0	26	0.00251	59;	37	0.00020	70 F
5	0.31623	38 €	16	0.02512	49 1	27	0.00200	60 <	38	0.00016	71 G
6	0.25119	39 '	17	0.01995	50 2	28	0.00158	61 =	39	0.00013	72 H
7	0.19953	40 (18	0.01585	51 3	29	0.00126	62 >	40	0.00010	73 I
8	0.15849	41)	19	0.01259	52 4	30	0.00100	63 ?	41	0.00008	74 J
9	0.12589	42 *	20	0.01000	53 5	31	0.00079	64 @	42	0.00006	75 K
10	0.10000	43 +	21	0.00794	54 6	32	0.00063	65 A			

■ SAM / BAM

– リードをゲノムにマッピングしたアライメント情報。

SAM	テキストデータ
BAM	SAMを圧縮したバイナリデータ

- 相互変換には主に **SAMtools** というソフトを使用する。
- samからbam (-b: bamとして出力)

```
$ samtools view -b sam > bam
```

■ bamからsam (-h: ヘッダ付きで出力)

```
$ samtools view -h bam > sam
```

■ SAMファイルの中身

- ヘッダ行:@から始まる。
- データ行:タブ区切りで、1行に1リードの情報が記載されている。

【例】

```
@HD
                 GO:none SO:coordinate
        VN:1.0
                                                                              ヘッダ行
@SQ
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
        SN:chr1 LN:249250621
@SQ
        SN:chr2 LN:243199373
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
                                                                             m5:641e4
@SQ
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
        SN:chr3 LN:198022430
@SQ
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
        SN:chr4 LN:191154276
                                                                              M5:23dc
@SQ
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
                                                                              M5:07401
        SN:chr5 LN:180915260
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
@SQ
        SN:chr6 LN:171115067
                                                                              M5:1d3a9
                                                                              M5 · 6183
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
@SQ
        SN:chr7 LN:159138663
                                                                               データ行
@SO
        SN:chr8 LN:146364022
                                  UR:file:/home/genome/hg19/genome.fa
SRR504515.1962973
                       129
                               chr1
                                       10146
                                               10
                                                       7S56M5D38M
                                                                      chr14
                                                                              1349462
SRR504515.36684253
                               chr1
                                       10149
                                                                              9179520
                       129
                                                       27M1I36M
                                                                      chr15
SRR504515.12321503
                       163
                               chr1
                                       11585
                                                       101M
                                                                      11810
                                                                              292
                                       11714
                                                                              276
SRR504515.48945773
                       163
                               chr1
                                               0
                                                       101M
                                                                      11940
SRR504515.45196577
                       99
                               chr1
                                       11806
                                               0
                                                       50M
                                                                      11991
                                                                              286
SRR504515, 12321503
                       83
                               chr1
                                       11810
                                                       67M
                                                                      11585
                                                                              -292
CDDEA4515 17170453
                        \cap \cap
                                المطم
                                       11024
                                                       COM
                                                                       12101
                                                                              260
```

■ SAMファイルの中身

- データ行:最初の11列は必須。

列	項目	意味	例
1	QNAME	リード名	ERR038793.1
2	FLAG	フラグ	113
3	RNAME	染色体名	XII
4	POS	リードのスタートポジション	1065143
5	MAPQ	マッピングクオリティ	4
6	CIGAR	CIGAR (アライメントステータス)	12M4I84M
•		•	:

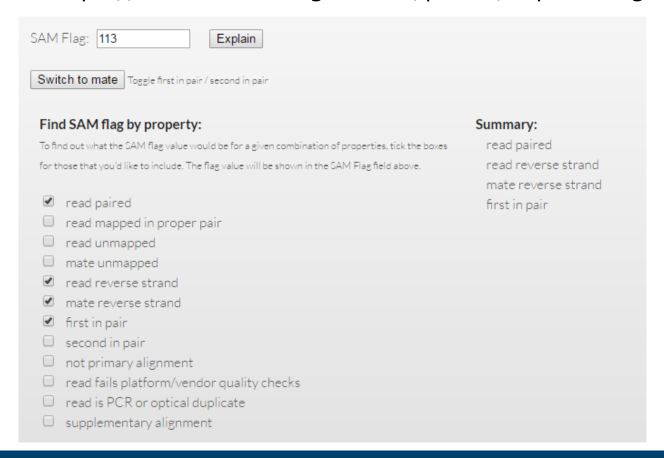
■ SAMファイルの中身

- データ行:最初の11列は必須。

列	項目	意味	例
:	•	:	:
7	RNEXT	ペアリードがある染色体名	I
8	PNEXT	ペアリードのスタート位置	150
9	TLEN	ペア間の距離+各リード長	0
10	SEQ	リード配列	AGGGTGTGTGTGTGGGTATATCTATGTCA CCTTATTGCATGCTGGATGGTGTTAGACAA GGCCGTAGGGACATATAGCATCTAGGAAGT AACCTTGTCC
11	QUAL	リードクオリティ	CD;?C@FEFEFFFFDC8=DA=?>>.EEE=B EEEBEE:EEE:?@FFBF?F@FFCF?BC> <eee A:DDDBBDEBEEEDF@FEEEEEEEFFD>B @DBDD/D</eee
:	:	:	:

■ SAMファイルの中身

フラグ自動計算: https://broadinstitute.github.io/picard/explain-flags.html



■ VCFファイル

- ゲノム上の**変異の情報**。
- ヘッダ行:「#」で始まる。

【例】

```
##fileformat=VCFv4.1
##FILTER=<ID=HARD TO VALIDATE, Description="MQ0 >= 4 && ((MQ0 / (1.0 * DP))
##FILTER=<ID=HRUN,Description="HRun > 5">
##FILTER=<ID=LowCoverage,Description="DP < 10">
##FILTER=<ID=LowQD,Description="QD < 1.5">
##FILTER=<ID=LowQual,Description="QUAL >= 30.0 && QUAL < 50.0">
##FILTER=<ID=SnpCluster,Description="SNPs found in clusters">
##FILTER=<ID=StrandBias,Description="SB > -0.1">
##FILTER=<ID=VeryLowQual,Description="QUAL < 30.0">
##FORMAT=<ID=AD, Number=., Type=Integer, Description="Allelic depths for the ref and alt all
##FORMAT=<ID=DP,Number=1,Type=Integer,Description="Approximate read depth (reads with MQ=
##FORMAT=<ID=GQ,Number=1,Type=Float,Description="Genotype Quality">
##FORMAT=<ID=GT, Number=1, Type=String, Description="Genotype">
##FORMAT=<ID=PL, Number=G, Type=Integer, Description="Normalized, Phred-scaled likelihoods f
##INFO=<ID=AC, Number=A, Type=Integer, Description="Allele count in genotypes, for each ALT
##TNFO=<TD=AF.Number=A.Type=Float.Description="Allele Frequency, for each ALT allele, in
```

■ VCFファイル

- ゲノム上の**変異の情報**。
- データ行:1行に1変異の情報が、タブ区切りで記載されている。

【例】

chr1	14522	G	Α	: 69.94	HARD TO VALIDATE;St. データ行
chr1	14542	Α	G	82.09	HARD TO VALIDATE; StrandBias
chr1	63516	Α	G	51.82	LowCoverage;StrandBias
chr1	753269	С	G	31.86	<pre>HARD_TO_VALIDATE;LowQual;StrandE</pre>
ias					
chr1	753405	C	Α	93.71	LowCoverage;StrandBias
chr1	808922	G	Α	689.48	HARD TO VALIDATE
chr1	808928	C	Т	731.06	HARD_TO_VALIDATE
chr1	887801	Α	G	37.30	LowCoverage;LowQual;StrandBias

■ VCFファイル

- ゲノム上の**変異の情報**。
- データ行:1行に1変異の情報が、タブ区切りで記載されている。

列	項目	説明	例
1	#CHROM	変異がある染色体名	I
2	POS	変異のポジション(最初のポジションは1)	111
3	ID	rsID、COSMIC IDなど	rs987324
4	REF	リファレンスゲノムのアリル	С
5	ALT	変異のアリル	Т
6	QUAL	変異のクオリティ	105.93
7	FILTER	変異検出ソフトが変異につける変異のクオ リティ	LowCoverage
:	•		:

■ VCFファイル

- ゲノム上の**変異の情報**。
- データ行:1行に1変異の情報が、タブ区切りで記載されている。

列	項目	説明	例
:		•	:
8	INFO	検出ソフトやアノテーションソフトが、「;」区切りで変異につける変異の情報やアノテーション。 記述は自由	AC=1;AF=0.50;AN=2
9	FORMAT	以降の列に「:」区切りで記載される、サンプルごとの変異情報の 書式説明	GT:AD:DP:GQ:PL
:	サンプル列	変異の情報。 書式はFORMATに従う	0/1:5,4:9:99:136,0,173

■ BEDファイル

- ゲノム上の**領域の情報**。
- ChIP-seqで検出されたピークを表したり、exome-seq、target-seqなどで解析範囲を指定するために用いられる

列	項目	説明	例
1	chrom	染色体	XII
2	chromStart	開始ポジション (最初のポジションは 0)	1065142
3	chromEnd	終了ポジション	1065238

※最初の3列はすべてのBEDに共通して必須だが、以降の列は必要ではなく、内容も自由度が高い

【例】

E 17 3	-	
chr4	103790204	103790390
chr4	103997665	103997765
chr4	106394637	106394799
chr4	110354820	110355016
chr4	111806132	111806324
chr4	113152875	113153158
chr4	114682396	114682607
chr4	114683705	114683825
chr4	120133405	120133592
chr4	120133809	120133943
chr4	120375605	120375791
chr4	120988065	120988280
chr4	121843277	121843492
chr4	122722370	122722670
chr4	123073343	123073530
chr4	123747867	123748087

■ GFF/GTFファイル

- ゲノム上の feature **の情報**。
- 遺伝子や転写産物などの情報を記載するために使用する。RNA-seqでは、既知転写産物情報がマッピング精度向上のため使用されたり、発現している転写産物情報をGTF形式にすることがある。

```
sacCer3_ensGene start_codon
chrI
                                                                                          gene_id "YAL012W"; transcript_id "YAL012W";
                                         130799
                                                 130801 0.000000
                                                                                  gene_id "YAL012W"; transcript_id "YAL012W";
chrI
        sacCer3_ensGene_CDS
                                130799 131980
                                                 0.000000
        sacCer3_ensGene stop_codon
                                                                                          gene_id "YAL012W"; transcript_id "YAL012W";
chrI
                                         131981
                                                 131983 0.000000
                                                                                  gene_id "YAL012W"; transcript_id "YAL012W";
lchrI
        sacCer3_ensGene exon
                                130799 131983
                                                 0.000000
                                                                                          gene_id "YAL069W"; transcript_id "YAL069W";
chrI
                                         335
        sacCer3_ensGene start_codon
                                                 337
                                                         0.000000
        sacCer3_ensGene CDS
                                                                                  gene_id "YAL069W"; transcript_id "YAL069W";
chrI
                                         646
                                                 0.000000
chrI
                                                                                          gene_id "YAL069W"; transcript_id "YAL069W";
        sacCer3_ensGene stop_codon
                                         647
                                                 649
                                                         0.000000
                                                                                  gene_id "YAL069W"; transcript_id "YAL069W";
chrI
                                         649
                                                 0.000000
        sacCer3 ensGene exon
                                                                                          gene_id "YAL068W-A"; transcript_id "YAL068W-A";
chrI
        sacCer3_ensGene start_codon
                                         538
                                                 540
                                                         0.000000
        sacCer3_ensGene CDS
                                                                                  gene_id "YAL068W-A"; transcript_id "YAL068W-A";
chrI
                                         789
                                                 0.000000
chrI
                                                                                          gene_id "YAL068W-A": transcript_id "YAL068W-A":
        sacCer3_ensGene stop_codon
                                         790
                                                 792
                                                         0.000000
chrI
                                         792
                                                                                  gene_id "YAL068W-A"; transcript_id "YAL068W-A";
        sacCer3_ensGene exon
                                                 0.000000
chrI
        sacCer3_ensGene stop_codon
                                         1807
                                                                                          gene_id "YAL068C"; transcript_id "YAL068C";
                                                 1809
                                                         0.000000
chrI
        sacCer3_ensGene CDS
                                         2169
                                                 0.000000
                                                                                  gene_id "YAL068C"; transcript_id "YAL068C";
                                                                                          gene_id "YAL068C"; transcript_id "YAL068C";
chrI
        sacCer3_ensGene start_codon
                                         2167
                                                 2169
                                                         0.000000
                                                                                  gene_id "YAL068C"; transcript_id "YAL068C";
chrI
        sacCer3_ensGene exon
                                1807
                                         2169
                                                 0.000000
        sacCer3_ensGene start_codon
                                                                                          gene_id "YAL067W-A"; transcript_id "YAL067W-A";
chrI
                                         2480
                                                 2482
                                                         0.000000
chrI
                                                                                  gene_id "YAL067W-A"; transcript_id "YAL067W-A";
        sacCer3_ensGene CDS
                                         2704
                                                 0.000000
chrT
        sacCer3 ensGene stop codon
                                         2705
                                                 2707
                                                         a aaaaaa
                                                                                          gene id "YAL067W-A" transcript id "YAL067W-A".
```

■ GFF/GTFファイル

- ゲノム上の feature **の情報**。
- 遺伝子や転写産物などの情報を記載するために使用する。RNA-seqでは、既知転写産物情報がマッピング精度向上のため使用されたり、発現している転写産物情報をGTF形式にすることがある。

列	項目	説明	例	
1	seqname	染色体名またはsccaffold名	I	
2	source	Featureを検出したプログラ ム・プロジェクト名	sacCer3_ensGene, unknown	
3	feature	Featureの種類	CDS, start_codon, exon あるfeatureについて、	
4	start	Featureの開始ポジション。 (最初のポジションは 1)	335 start codon、exon、CI など、複数行にわたって	
5	end	Featureの終了ポジション	646 載されることもある	
:	:	:	:	

■ GFF/GTFファイル

- ゲノム上の feature **の情報**。
- 遺伝子や転写産物などの情報を記載するために使用する。RNA-seqでは、既知転写産物情報がマッピング精度向上のため使用されたり、発現している転写産物情報をGTF形式にすることがある。

列	項目	説明	例
:	•	•	:
6	score	0-1000まで、または「.」	105.93
7	strand	ストランド	+または-、 不明な場合は「.」
8		Featureがexonのとき、最初の塩基の reading frameを表す0-2までの数字。 Exon以外の場合は「.」	2
:			

■ GFF/GTFファイル

- GTFとGFFの違い
- > GFF

列	項目	説明	例
:	•	•	:
9	Group	Group名。同じグループに属する行は、すべて同じGroup名を持つ	Transcript YAL069W

> GTF

列	項目	説明	例
:	•	•	:
9	attribute		<pre>gene_id "YAL067W- A"; transcript_id "YAL067W-A";</pre>

はじめに

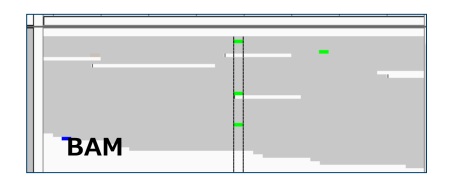
■ NGS基礎解析ディレクトリに移動してください。

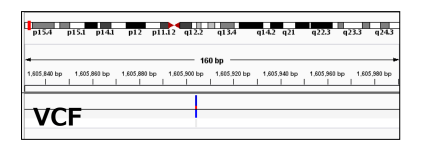
```
$ cd /home/iu/ngsbasics
$ ls

sacCer_chrI.fa
sacCer_chrI.gtf
SRR504515.bam
SRR504515.bed
SRR504515_R1.fastq
SRR504515_R2.fastq
SRR504515.vcf
Trimmomatic-0.36.zip
```

講義に使用するテストデータが置いてあります。

- Integrative Genomics Viewer (IGV)
 - 米 Broad Instituteが開発した ゲノムブラウザ
 - GUIで直感的な操作が行える
 - BAM、BED、VCFなどのファイル形式に対応 (可視化できる形式一覧は http://www.broadinstitute.org/software/igv/FileFormats)
 - Windows、MacOS、LinuxのいずれのOSでも動作する
 - クローズドな環境で使用でき、セキュリティ上安全



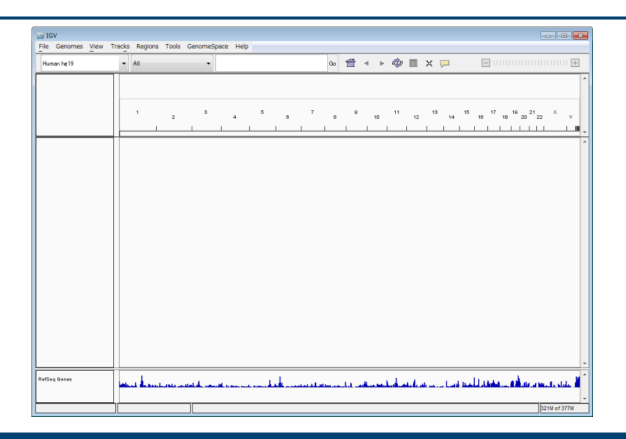


Integrative Genomics Viewer



■ IGVの起動

\$ igv.sh



- インデックスの作成
 - サイズが大きなファイルを高速に扱うため、サイズの大きなインデックス(目次)ファイルが必要なことが多い
 - BAMファイルのインデックス
 - ファイル名は「***.bai、***.bam.bai」。
 - SAMtoolsで作成する。
 - VCFファイルのインデックス
 - ファイル名は「***.vcf.idx」
 - IGV (igvtools) で作成する。

- BAMファイルのインデックス作成
- 1. BAMファイルを確認する。

```
$ 1s
```

SRR504515.bam

2. BAMファイルをソートする。(ソート済みの場合は不要)

```
$ samtools sort SRR504515.bam SRR504515_sort
$1s
```

SRR504515.bam SRR504515_sort.bam

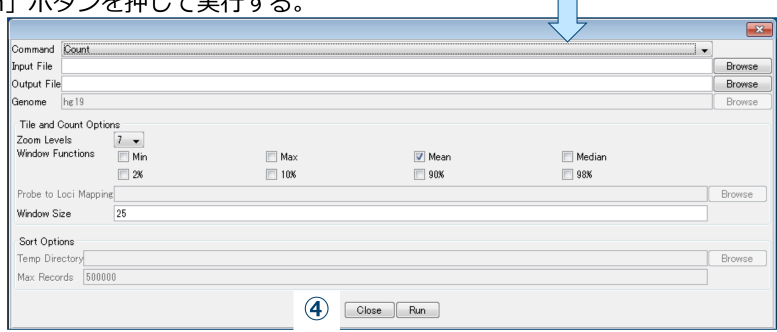
3. インデックスを作成する。

```
$ samtools index SRR504515_sort.bam
```

\$ 1s

SRR504515.bam SRR504515_sort.bam

- VCFファイルのインデックス作成
- 1. IGVからigvtoolsを起動する。
- 2. Commandを「index」に設定する。
- 3. Input Fileを選択する。
- 4. 「Run」ボタンを押して実行する。



IGV

Human hg 19

File Genomes View Tracks Regions

GenomeSpace Extras He

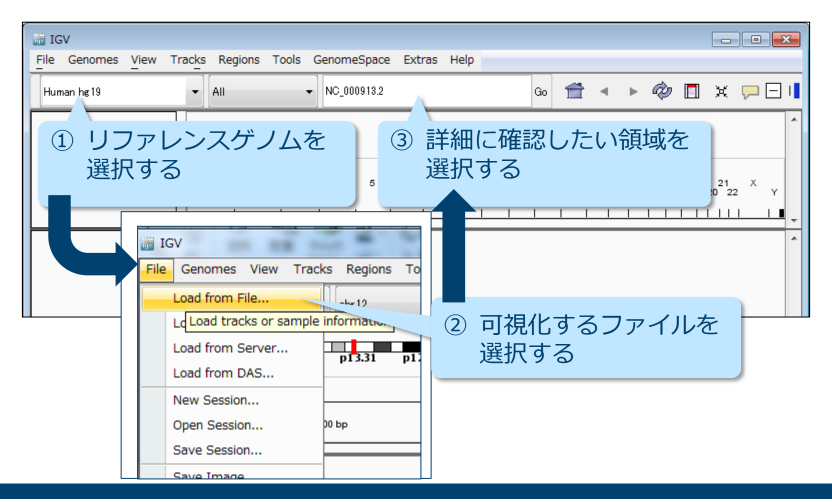
Run Batch Script...

Gitools Heatmaps

Run igvtools...

Find Motif...

■ BAM/BED/VCF/GTFをIGVで可視化する



データのクオリティチェック

データのクオリティチェックとクリーニング

■ NGSデータ解析において1番重要なことは

解析データのクオリティ

"Garbage in, garbage out"

データのクオリティが悪いと、どんなすばらしいインフォマティシャンが解析しても、**いい結果は出ない**。

- クオリティチェック
 - 低クオリティなデータは、多くの偽陽性やエラーの元となる。
 - アダプター配列の混入
 - 低クオリティ塩基・リードの混在
 - Poly-A/T tail
 - 他生物のDNAのコンタミ

- シーケンスリードのQC
- マッピング率の確認

- クオリティクリーニング
 - アダプター配列の除去
 - 低クオリティ塩基・リードの除去
 - Poly-A/T tailの除去

クリーニングのいずれか、または 複数を実行できるソフトウェアを 用途に応じて使用する

Fastx-toolkit Cutadapt

tagcleaner Prinseq

Trimmomatic seqtk

- FastQC **シーケンスリードのクオリティ**を確認するソフトウェア。FASTQまた はBAMを用いる。

- GUIで操作する場合 ■ ■ FastQC <u>F</u>ile <u>H</u>elp \$ fastqc FastQC High Throughput Sequence QC Report Version: 0.10.1 [www.bioinformatics.babraham.ac.uk/projects/] © Simon Andrews, Babraham Bioinformatics, 2011 Picard BAM/SAM reader @ The Broad Institute, 2009 BZip decompression @ Matthew J. Francis, 2011 Use File > Open to select the sequence file you want to check

- FastQC FASTQまたはBAMのクオリティを確認するソフトウェア。
 - CUIで操作する場合
- 1. Usageの確認

- FastQC FASTQまたはBAMのクオリティを確認するソフトウェア。
- 1. FASTQファイルの確認

```
$ 1s
SRR504515_R1.fastq
```

2. 実行

```
$ fastqc -f SRR504515_R1.fastq
Started analysis of SRR504515_R1.fastq
Approx 5% complete for SRR504515_R1.fastq
Approx 10% complete for SRR504515_R1.fastq
:
:
Approx 100% complete for SRR504515_R1.fastq
Analysis complete for SRR504515_R1.fastq
```

- FastQC FASTQまたはBAMのクオリティを確認するソフトウェア。
- 3. 結果:レポートがあるディレクトリと、ディレクトリの圧縮ファイル

```
$ ls

SRR504515_R1.fastq SRR504515_R1_fastqc

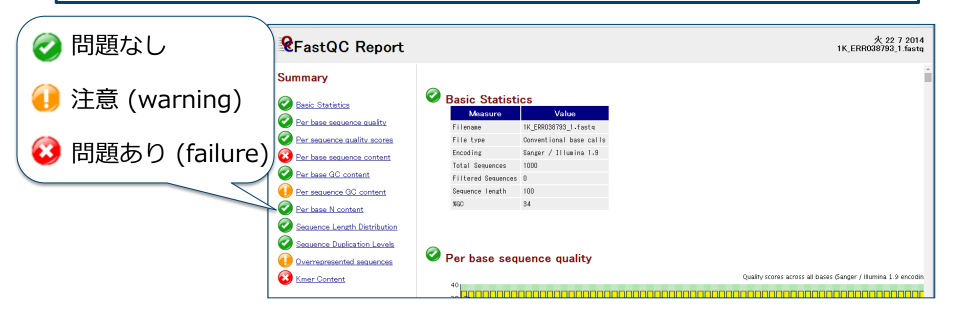
SRR504515_R1_fastqc.zip
```

4. 解析レポート

```
$ cd SRR504515_R1_fastqc
$ ls

Icons fastqc_data.txt summary.txt
Images fastqc_report.html
```

- FastQC FASTQまたはBAMのクオリティを確認するソフトウェア。
- 5. ウェブブラウザでレポートを開く
- \$ firefox fastqc_report.html



■ FastQCのレポート

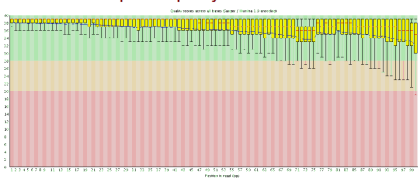


Measure	Value
Filename	1K_ERR038793_1.fastq
File type	Conventional base calls
Encoding	Sanger / Illumina 1.9
Total Sequences	1000
Filtered Sequences	0
Sequence length	100
%GC	34

Basic Statistics

ファイルの基本的な情報。 ファイルタイプや、リード数、リード長などの情報が表示される。 ここではwarning, failureは出ない。

Per base sequence quality



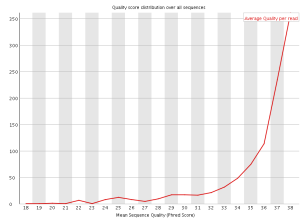
Per Base Sequence Quality

横軸はリード長、縦軸はquality valueを表す。

リードの位置における全体のクオリティの中央値や平均を確認できる。赤線は中央値、青線は平均値、黄色のボックスは25%~75%の領域を表す。上下に伸びた黒いバーが10%~90%の領域を意味する。

■ FastQCのレポート

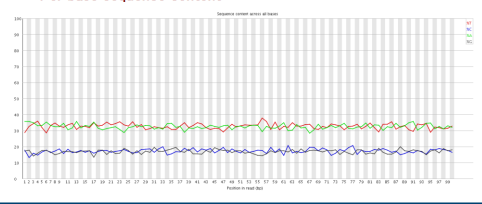




Per Sequence Quality Scores

縦軸がリード数、横軸がPhred quality score の平均値。

Per base sequence content



Per Base Sequence Content

リードにおける位置での各塩基の割 合を示す。

いずれかの位置で、AとTの割合の差、 もしくはGとCの割合の差が10%以上 だとwarning,20%以上でfailureとな る。

■ FastQCのレポート

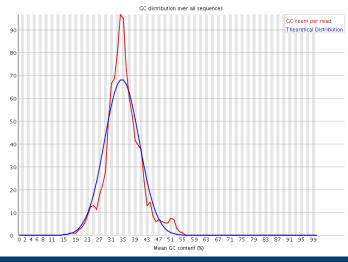




Per Base GC Content

リードにおける位置でのGC含量を表す。

いずれかの位置で、全体でのGC含量 の平均値より5%以上の差が開くと warning, 10%でfailureとなる。

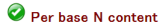


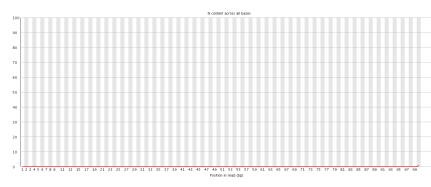
Per Sequence GC Content

各リードにおけるGC含量の平均の分布(赤線)と、理論分布(青線)。

理論分布との偏差の合計が、総リードの15% 以上でwarning, 30%以上でfailureとなる。

■ FastQCのレポート

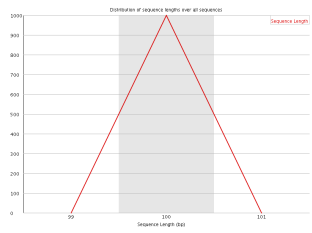




Per Base N Content

"N"はシーケンサーの問題でATGCいずれの塩基にも決定出来なかった場合に記述される。 リードのいずれかの位置で5%以上Nが存在するとwarning, 20%以上でfailureとなる。





Sequence Length Distribution

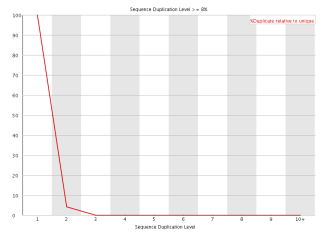
リード長の全体の分布。

全てのリードの長さが同じであることを前提としており、一定でなければwarning、ゼロのものが含まれているとfailureになる。



■ FastQCのレポート





Sequence Duplication Levels

リードの重複レベルを見ている。 1~10はそれぞれ重複のレベルで、全体の20% 以上がユニークでないものだとwarning, 50% 以上がユニークでないとfailureとなる。

Overrepresented sequences

Sequence	Count	Percentage	Possible Source
AGTATTAATATTTCACTGTCTTGATATCGTTATCCCCATCGTAACGTGAA	2	0.2	No Hit
GCTTTAAACGGCTTCCGCGGAAGAAATATTTCCATCTCTTGAATTCGTAC	2	0.2	No Hit
$\tt CTTTTACACCATATACTAACCACTCAATTTATATACACTTATGCCAATAT$	2	0.2	No Hit
CCTGTCCCATTCAACCATACCACTCCGAACCACCATCCAT	2	0.2	No Hit
$\tt AACCCGCTACGTTGACTACAAGCTCAAACCCGAATACCACATCTGCACGT$	2	0.2	No Hit
GTCAATTTCTACTTGCCTCATTAGGGAAAAATTTAATAGCAGTTGTTATA	2	0.2	No Hit
$\tt CCATTATGACAAAGTTAAGGAGTTACGCGTGCTACATCACCGTAAAAATT$	2	0.2	No Hit
CAACCTTTCAACATATAACATACCCAAATACCCCCTTCATAATTCCATCACA	0	0.0	Ma U14

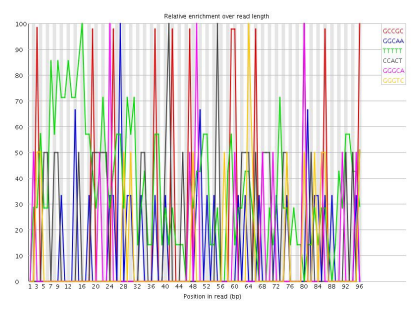
Overrepresented Sequences

重複している配列とその割合を表す。 特定の配列が全リードの0.1%を超えると warning、1%を超えるとfailureとなる。



■ FastQCのレポート

& Kmer Content



K-mer Content

5 bpの任意の配列(5mer)を考えた時、 ライブラリに含まれるATGCの割合を元 に「実際に観測された値/理論的に観測 される期待値」を計算している。 それぞれの任意の配列について、実測が 期待値を大きく上回っている時、それは ライブラリに配列的な偏りがあると解釈 される。

「実測値/期待値」は、リード長全体における計算と、リードのある位置での計算を行い、全体における値が3倍、リードのある位置における値が5倍になるとwarning、リードのある位置における値が10倍になるとfailureとなる。

- マッピング率の確認
 - リファレンスゲノムへのマッピング率が一般的な割合より著しく低い場合、他生物ゲノムのコンタミなどが疑われる。

Mapped reads / Total reads

解析	一般的なマッピング率
Reseq	90~99%
RNA-seq	約80%
ChIP-seq	約70%

■ あくまで一般的な割合。実験手法や解析手法が特殊な場合は、これらの数値から離れることがある。

- マッピング率の確認
 - マルチマップされたリードを除き、ユニークリードのみにする
- \$ samtools view -b -F 256 SRR504515.bam > SRR504515_uniq.bam
- view:sam/bamを扱うサブコマンド
- -b:出力をBAMファイルにする
- -F:指定されたフラグが付与されたリードを除外する
 - マッピング状況を確認する
- \$ samtools index SRR504515 uniq.bam
- \$ samtools idxstats SRR504515_uniq.bam > SRR504515_idxstats.txt
- index:BAMファイルのインデックスファイルを作成する
- idxstats:インデックスファイルのステータスを表示する

- マッピング率の確認
 - idxstatsの見方

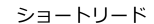
Seq name	Sequence length	Mapped reads	Unmapped reads
chr1	249250621	63735	0
chr2	243199373	0	0
:	:		
chrM	16571	0	0
*	0	0	0

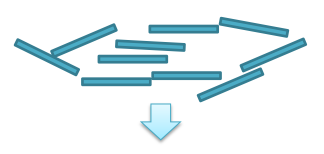
マッピング率=

マップされたリード / (マップされたリード+マップされなかったリード)

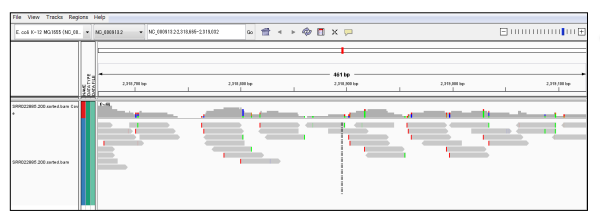
NGSデータのマッピング

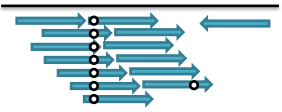
- シーケンサから得られたリード(DNA配列) を、リファレンスゲノムや転写産物上の類似 した配列に対して並べること。
- BLASTのような従来のマッピングソフトは正確だが時間がかかり、NGS解析に向かないため、NGS解析用の高速なマッピングソフトが使われる。





リファレンスゲノム





NGSデータのマッピング

解析の種類	マッピングソフトの特徴	主なマッピングソフト
Reseq	大きなゲノムファイルに対して数力 所のミスマッチを許容しながら高速 にマッピングする	BWA、Bowtie
RNA-seq	既知の転写産物やスプライシングに より生じるギャップを考慮しながら マッピングする	STAR、HISAT
Methyl-seq	メチル化を考慮してマッピングする	BSMAP、Bisulfighter

「〇〇ってソフトがいいよ!」 と勧められた

> この論文で使っているソフト、 使ってみたい

でも、使い方がわからないからあきらめよう…

新しいソフトを 使えるようになりましょう!

■ 導入の手順

- 1. 検索サイトで検索をして、ソフトウェアの配布サイトを探す。
- 2. ソフトウェアをダウンロードする。
- 3. 解凍する。
- 4. インストール方法を調べる。
- 5-1. コンパイルして実行ファイルを作成する。
- 5-2. コンパイルは必要ない。実行ファイルが配布されている。

- **Trimmomatic**: アダプターの除去、低クオリティリードの除去など、 多様なシーケンスリードクリーニング機能をもつソフトウェア
 - Bolger, A. M., Lohse, M., & Usadel, B. (2014). Trimmomatic: A flexible trimmer for Illumina Sequence Data. Bioinformatics, btu170.

以下の順番でクリーニングが実行される

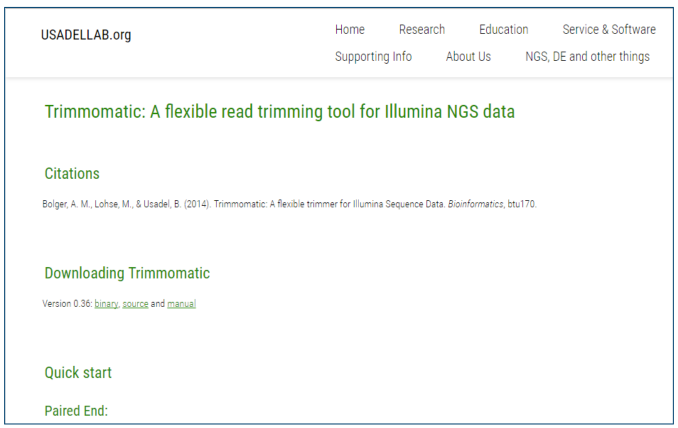
The current trimming steps are:

- ILLUMINACLIP: Cut adapter and other illumina-specific sequences from the read.
- SLIDINGWINDOW: Perform a sliding window trimming, cutting once the average quality within the window falls below a threshold.
- LEADING: Cut bases off the start of a read, if below a threshold quality
- TRAILING: Cut bases off the end of a read, if below a threshold quality
- CROP: Cut the read to a specified length
- HEADCROP: Cut the specified number of bases from the start of the read
- MINLEN: Drop the read if it is below a specified length
- TOPHRED33: Convert quality scores to Phred-33
- TOPHRED64: Convert quality scores to Phred-64



1. ソフトウェアの配布サイトを探す。

http://www.usadellab.org/cms/?page=trimmomatic





2. ソフトウェアの配布サイトを探すソフトウェアをダウンロードする。

リンクをクリックしてダウンロード、 またはソフトウェアのURLから wgetコマンドでダウンロード



\$ wget \u00e4
http://www.usadellab.org/cms/uploads/supplementary/Trimmomati
c/Trimmomatic-0.36.zip

その他にHP上で適切なダウンロード方法が指示されている場合は、その手順に従う。

3. 解凍する。

- ダウンロードしたファイルの拡張子に適した解凍方法を用いる。

拡張子	圧縮形式	コマンド
.tar.gz	gzip	\$ tar zxvf [ファイル名]
.tar.bz2	gzip2	\$ tar jxvf [ファイル名]
.gz	gzip	\$ gunzip [ファイル名]
		\$ gzip -d [ファイル名]
.bz2 bzip2		\$ bunzip2 [ファイル名]
	\$ bzip2 -d [ファイル名]	
.zip	zip	\$ unzip [ファイル名]
.tar	tar	\$ tar xvf [ファイル名]

- 3. 解凍する。
 - ダウンロードしたファイルの拡張子に適した解凍方法を用いる。

```
$ ls Trimmomatic-0.36.zip
$ unzip Trimmomatic-0.36.zip
Archive: Trimmomatic-0.36.zip
   creating: Trimmomatic-0.36/
  inflating: Trimmomatic-0.36/LICENSE
  inflating: Trimmomatic-0.36/trimmomatic-0.36.jar
   creating: Trimmomatic-0.36/adapters/
  inflating: Trimmomatic-0.36/adapters/NexteraPE-PE.fa
  inflating: Trimmomatic-0.36/adapters/TruSeq2-PE.fa
  inflating: Trimmomatic-0.36/adapters/TruSeq2-SE.fa
  inflating: Trimmomatic-0.36/adapters/TruSeq3-PE-2.fa
  inflating: Trimmomatic-0.36/adapters/TruSeq3-PE.fa
  inflating: Trimmomatic-0.36/adapters/TruSeq3-SE.fa
```

- 4. インストール方法を調べる。
 - 「README」や「INSTALL」というファイル内にインストール方法が 記載されていることが多い。

```
$ cd Trimmomatic-0.36
$ ls -ls
-rw-r--r-- 1 iu iu 35147 4月 27 10:45 2011 LICENSE
drwxr-xr-x 2 iu iu 4096 3月 21 16:27 2016 adapters
-rw-r--r-- 1 iu iu 126230 3月 21 16:27 2016 trimmomatic-0.36.jar
```

5. 実行する

「.jar」ファイルはプログラミング言語Javaで書かれたコンパイル済みのプログラム。下記のコマンドで、すぐ実行できる。

```
$ cd ../
$ java -jar Trimmomatic-0.36/trimmomatic-0.36.jar

Usage:
    PE [-version] [-threads <threads>] [-phred33|-phred64] [-trimlog <trimLogFile>] [-quiet] [-validatePairs] [-basein <inputBase> | <inputFile1> <inputFile2>] [-baseout <outputBase> | <outputFile1P> <outputFile1U> <outputFile2P> <outputFile2U>] <trimmer1>...
    or:
        SE [-version] [-threads <threads>] [-phred33|-phred64] [-trimlog <trimLogFile>] [-quiet] <inputFile> <outputFile> <trimmer1>...
    or:
        -version
```

※ 使用方法は後日の講義で説明します

疑問解決① GitHubとは?

頻繁に更新されるソフトウェアは、GitHub(ソフトウェア開発のための共有 サービス)で配布されていることも多い。

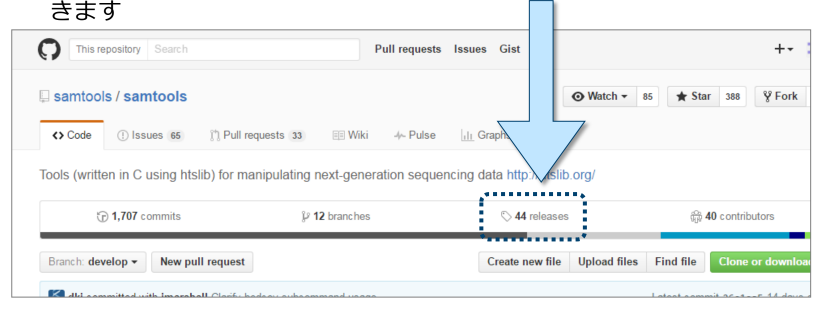
【例】SAMtools



疑問解決① GitHubとは?

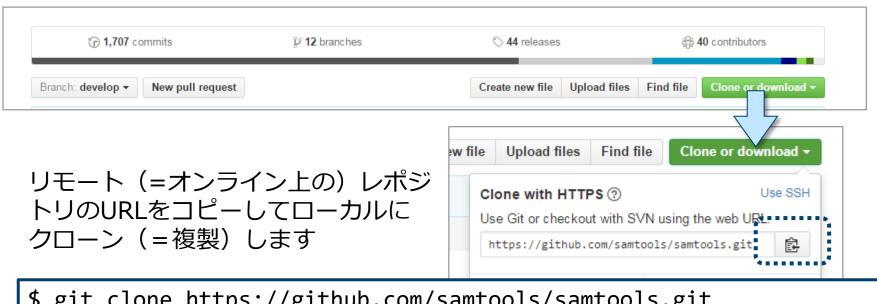
頻繁に更新されるソフトウェアは、 GitHub (ソフトウェア開発のための共有サービス) で配布されていることも多い。

■ GitHubからのダウンロード方法① GitHubのRelease機能を使って配布用 バイナリやソースコードを配布している場合は、ここからダウンロードで



疑問解決① GitHubとは?

GitHubからのダウンロード方法② GitHubのレポジトリ(ファイルなどの 管理を行う場所)をClone(コピー)する



\$ git clone https://github.com/samtools/samtools.git

疑問解決②たくさんの種類が配布されている場合、どれを選べばいい?

■ 使用する**OS**にあった**バイナリ**ファイルを選ぶ

【例】RNA-segマッピングソフトHISAT2→

Releases

version 2.0.4 5/18/2016

Source code

Linux x86_64 binary

Mac OS X x86_64 binary

Windowns binary

Tips

Source: プログラミング言語で書いたソフトウェア

Binary: プログラミング言語で書いたソフトウェアを**コンパイル**した、すぐ

実行できる状態のソフトウェア

Source codeをダウンロードしてコンパイルして使用することもできるが、 コンパイル時にエラーが起きたりしてうまくいかないこともあるため、 source codeしか配布されていない場合や、binaryを使ってみてうまくいか なかった場合を除き、binaryを使用したほうがいい。

ご聴講 ありがとうございました

おまけ・gz圧縮ファイルを扱うコマンド

■ 圧縮

```
$ gzip SRR504515_R1.fastq
$ ls

SRR504515_R1.fastq.gz
```

■ 解凍

```
$ gunzip SRR504515_R1.fastq.gz
$ ls
```

SRR504515_R1.fastq

おまけ・gz圧縮ファイルを扱うコマンド

■ 圧縮したままファイルの中を見る

```
$ zless SRR504515_R1.fastq.gz
@SRR504515.1 HWI-ST423_0087:2:1:1183:2098 length=101
AAANGACGGTTGGTCCTTAAAATTCCATGGATGTAGATCTTATCCCCACACCCAGACTCTAGTG
```

類似のコマンドに zmore がある。

■ 複数の圧縮ファイルをまとめて1つのgzファイルにする

```
$ gunzip -c SRR504515_L001_R1.fastq.gz \u2204
    SRR504515_L002_R1.fastq.gz | gzip -c > \u2204
    SRR504515_R1.fastq.gz
$ ls
```

SRR504515_R1.fastq

-c:結果をファイルではなく標準出力に出力するオプション

