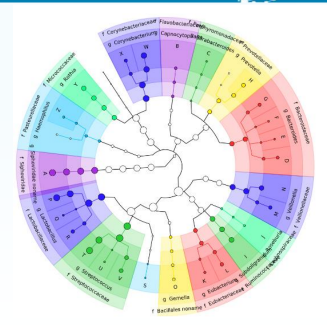
微生物组—宏基因组分析专题研讨会第14期

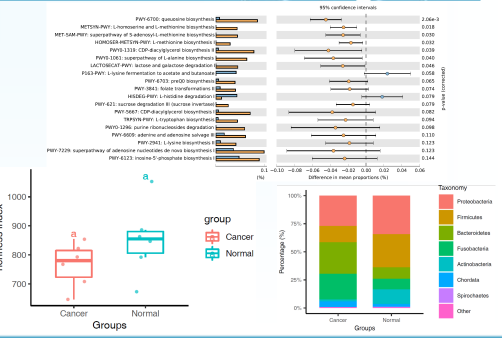




30 总结

易生信 2022年3月27日





宏基因组实验分析流程



DNA提取

随机打断 测序

质控,(组装注释)比对

物种功能 组成分析





数据分析的基本思想



大数据



大表



小表



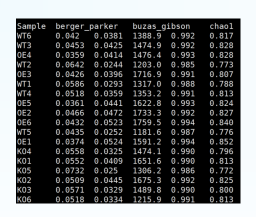
冬

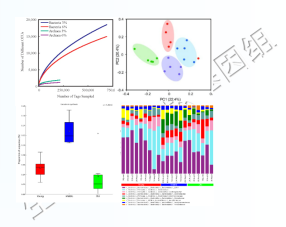
HISEQ:549:HLYNYBCXY:1:1101:1267:2220 1:N:0:CACTCAAT

序列: 106~109

OTU_265 18 18 6 11 20 15 OTU_36 63 77 57 194 155 165 OTU_102 20 44 18 77 18 43 OTU_102 20 44 18 77 18 43 OTU_270 9 5 22 5 22 5 OTU_1865 0 3 0 0 2 OTU_585 77 75 28 84 53 64 OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_51 87 69 21 38 42 102 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_4 459 690 340 1039 568 586							
OTU_36 63 77 57 194 155 163 OTU_102 20 44 18 77 18 43 OTU_49 106 92 25 137 76 65 OTU_270 9 5 22 5 22 5 OTU_1865 0 3 0 0 2 OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_704 3 14 12 8 9 4	ID	WT6	WT3	0E4	WT2	0E3	WT1
OTU_102 20 44 18 77 18 43 OTU_49 106 92 25 137 76 65 OTU_270 9 5 22 5 22 5 OTU_1865 0 3 0 0 2 OTU_58 77 75 28 84 53 64 OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 107 OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_704 3 14 12 8 9 4 <td>0TU_265</td> <td>18</td> <td>18</td> <td>6</td> <td>11</td> <td>20</td> <td>15</td>	0TU_265	18	18	6	11	20	15
OTU_49 106 92 25 137 76 65 OTU_270 9 5 22 5 22 5 OTU_1865 0 3 0 0 2 OTU_58 77 75 28 84 53 64 OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_11353 0 1 2 0 1 0 3 0 OTU_1137 0 1 0 3 0	0TU_36	63	77	57	194	155	163
OTU_270 9 5 22 5 22 5 OTU_1865 0 3 0 0 2 OTU_58 77 75 28 84 53 64 OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_1533 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 4 988 343 189 804 224 626 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_102	20	44	18	77	18	43
OTU_1865 0 3 0 0 2 OTU_58 77 75 28 84 53 64 OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_34 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_49	106	92	25	137	76	65
OTU_58 77 75 28 84 53 64 OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_270	9	5	22	5	22	5
OTU_1110 6 3 3 2 2 OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	OTU_186	5	0	3	0	0	2
OTU_30 100 142 78 111 124 145 OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_58	77	75	28	84	53	64
OTU_51 87 79 21 38 42 102 OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	OTU_1110	9	6	3	3	2	2
OTU_1353 0 1 2 0 1 OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_30	100	142	78	111	124	145
OTU_1137 0 1 0 3 0 OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_51	87	79	21	38	42	102
OTU_18 166 150 126 318 130 265 OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_1353	3	0	1	2	0	1
OTU_4 498 343 189 804 224 626 OTU_3 459 690 340 1039 568 580 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_113	7	0	1	0	3	0
OTU_3 459 690 340 1039 568 586 OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_18	166	150	126	318	130	265
OTU_704 3 14 12 8 9 4	0TU_4	498	343	189	804	224	626
_	0TU_3	459	690	340	1039	568	580
OTH 14 176 283 110 314 169 233	0TU_704	3	14	12	8	9	4
010_14 170 203 110 314 103 232	0TU_14	176	283	110	314	169	232

特征表: 101~3 X 103~5





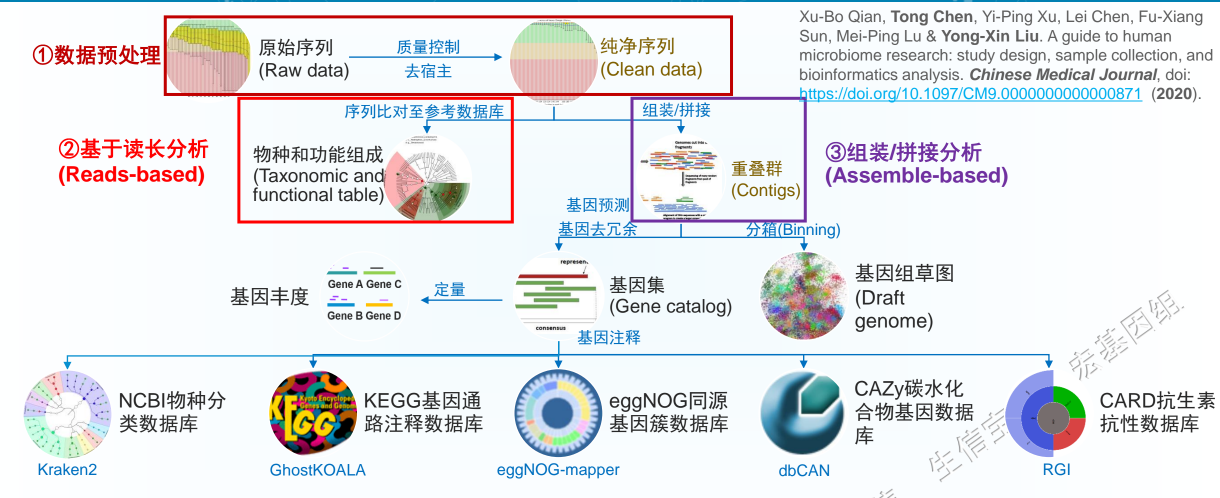
统计表: 1~N X 10^{1~3} 图: 10^{1~3}个点和统计信息

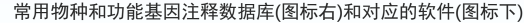




宏基因组分析流程









BIOCONDA



- o Bioconda是conda系统的生物信息软件专用频道,包括4部分:
- o 可用软件清单 http://bioconda.github.io/conda-package_index.html
- o 软件布署系统,方便用户定制软件及依赖关系
- o 7360个生物信息软件/包及多版本,如收录fastqc就有25个版本
- 超千人添加、修改、升级和维护软件清单
- 。 <u>2017年发布于bioRxiv</u>; <u>2018年以通讯发表于*Nature Methods*</u>,以后可以优雅的引用它(吃水不忘挖井人),三年内被引500+次
- o 添加频道: conda config --add channels bioconda



质控软件安装



- # 质量评估软件fastqc conda install fastqc fastqc -v # FastQC v0.11.9
- #多样品评估报告汇总multiqc conda install multiqc multigc --version # multigc, version 1.8
- 默认安装工作环境兼容的最新 版,保证可运行且功能最全

有问题时安装指定版本,确保 分析结果正确;

注意记录安装软件版本!

o # 质量控制流程kneaddata, 安装最新版如何分析出现双端序列先法 匹配问题,可选指定版本安装(如0.72版不支持我们的显例数据格式) conda install kneaddata kneaddata --version # 0.7.4



分析开始前必须设置环境变量



○ # 公共数据库database位置,如db公用可能为/db,而自己下载可能 为~/db

- o db=~/db
- # Conda软件software安装目录,如db公用可能为/conda,而自己下载可能为~/miniconda2
- o soft=~/miniconda3
- # wd为项目工作目录work directory,如meta
- o wd=~/meta





了解宏基因组分析起始文件(上传到服务器)



o 测序数据:成对测序文件seq/*.fq.gz,通常为压缩的gz格式

```
C1_1.fq.gz C3_1.fq.gz C5_1.fq.gz N1_1.fq.gz N3_1.fq.gz N5_1.fq.gz C1_2.fq.gz C3_2.fq.gz C5_2.fq.gz N1_2.fq.gz N3_2.fq.gz N5_2.fq.gz
```

@SRR3586062.883556

CTTGGGGCTGCTGAGCTTCATGCTCCCCTCCTGCCTCAAGGACAATAAGGAGATCTTCGACAAGCCTGCAGCAGCTCGCATCGACGCCTCATCGCTGAGG

+

GACGGTGTCCTCAGGACCCTTCAGTGCCTTCATGATCTGCTCAGAGGTGATGGAGTCACGGACGAGATTCGTCGTGTCAGCACGTAGGATGCGGTCGCCTG

+

o 实验设计: 样本名和分组 result/metadata.txt

SampleID	Group	Replicate	Sex	Individual	GSA	CRR
C1	Cancer	1	Male	p136	CRA002355	CRR117732
C2	Cancer	2	Male	p143	CRA002355	CRR117733
N6	Normal	6	Female	p156	CRA002355	CRR117743



并行质量控制(质控)实例



- 示例:对所有样品进行质控,同时保持最多3个样本在运行。
- o -j为任务数, --xapply是对两个参数按顺序使用而非组合方式

time parallel -j 3 --xapply \

"kneaddata -i {1} -i {2} \

-o temp/qc -v -t 3 --remove-intermediate-output \

--trimmomatic /conda2/envs/metagenome_env/share/trimmomatic/ --trimmomatic-options/ 'ILLUMINACLIP:/conda2/envs/metagenome_env/share/trimmomatic/adapters/TruSeq3-PE.fa:2:40:15 SLIDINGWINDOW:4:20 MINLEN:50' \

--bowtie2-options '--very-sensitive --dovetail' -db \$\{db\}/kneaddata/human_genome/hg37dec_v0.1" \

::: `tail -n+2 result/metadata.txt|cut -f1`



2.2 HUMAnN2计算物种和功能组成



mkdir -p temp/humann2

如果数据库位置正确,只需输入文件和输出目录,经rush管理批量任务队列

tail -n+2 result/metadata.txt|cut -f1|rush -j 2 \

'humann2 --input temp/concat/{1}.fq \

--output temp/humann2/'

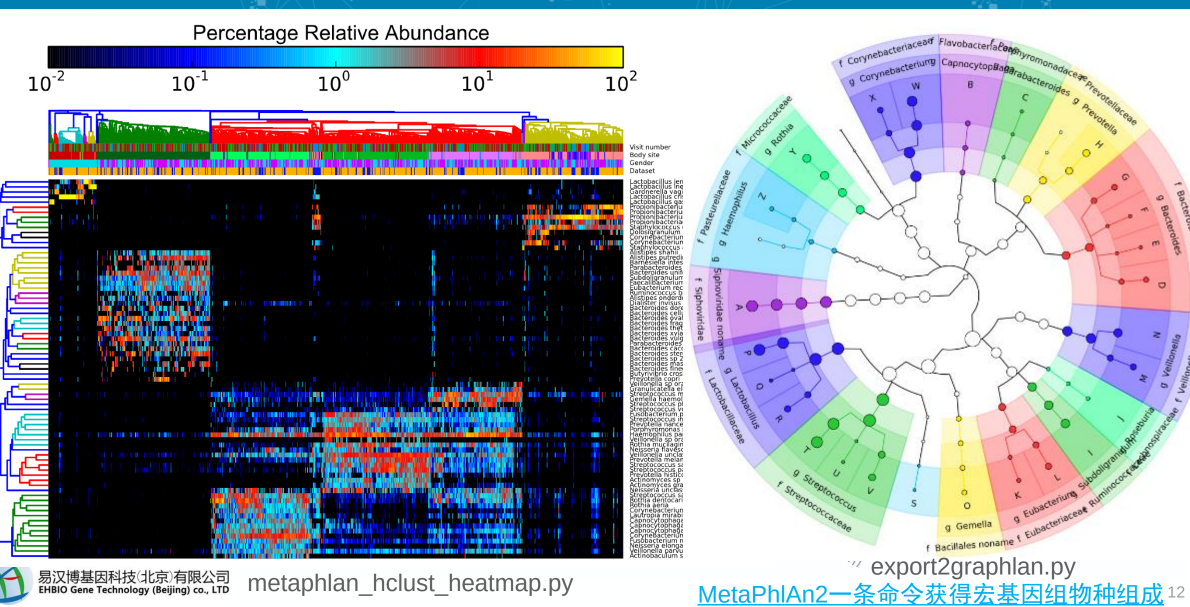
#核心步骤,测序数据2X8=16线程,用时1h,真实数据可能要几小时至几天





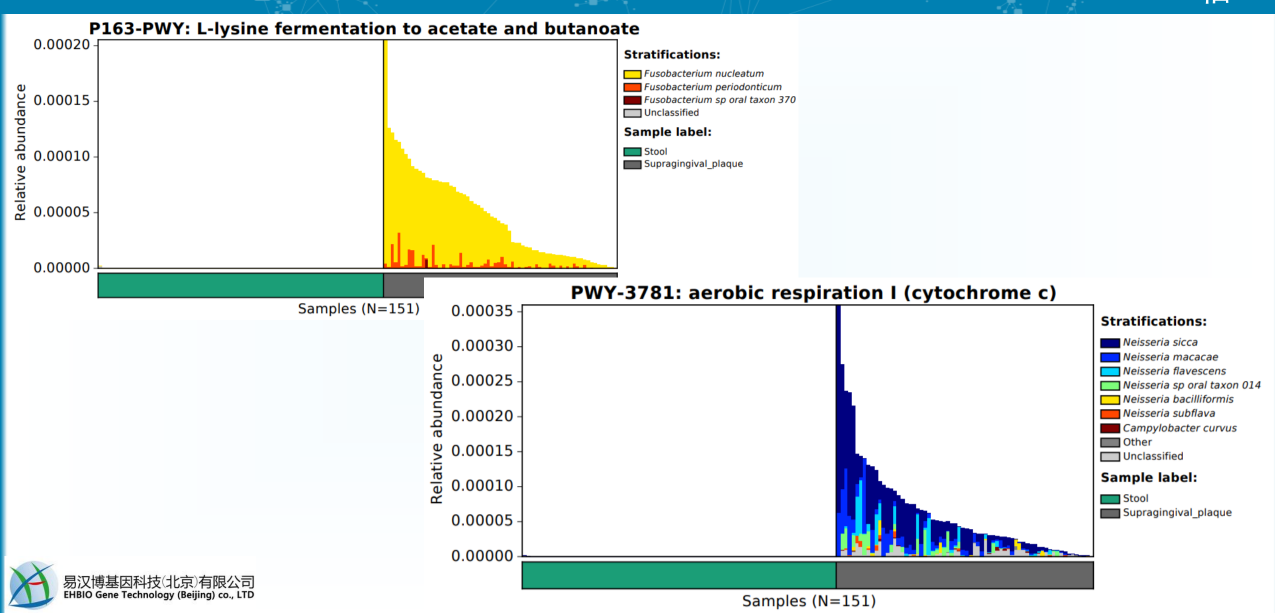
MetaPhIAn2结果常用展示方式





humann2_barplot绘制功能的物种组成

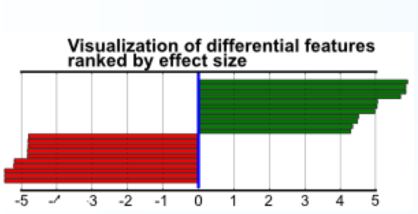




Linear discriminant analysis Effect Size (LEfSe)

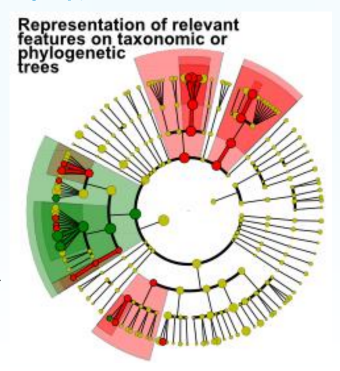


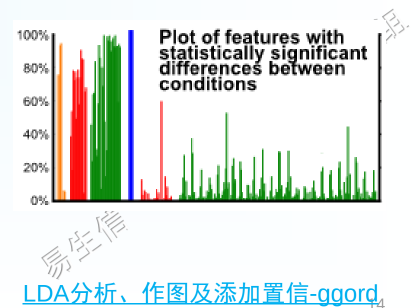
LEfSe分析即LDA Effect Size分析,是一种用于发现和解释高维度数据生物标志(基因、通路和分类单元等)的分析工具,可以进行两个或多个分组的比较,它强调统计意义和生物相关性,能够在组与组之间寻找具有统计学差异的生物标志(Biomarker)。

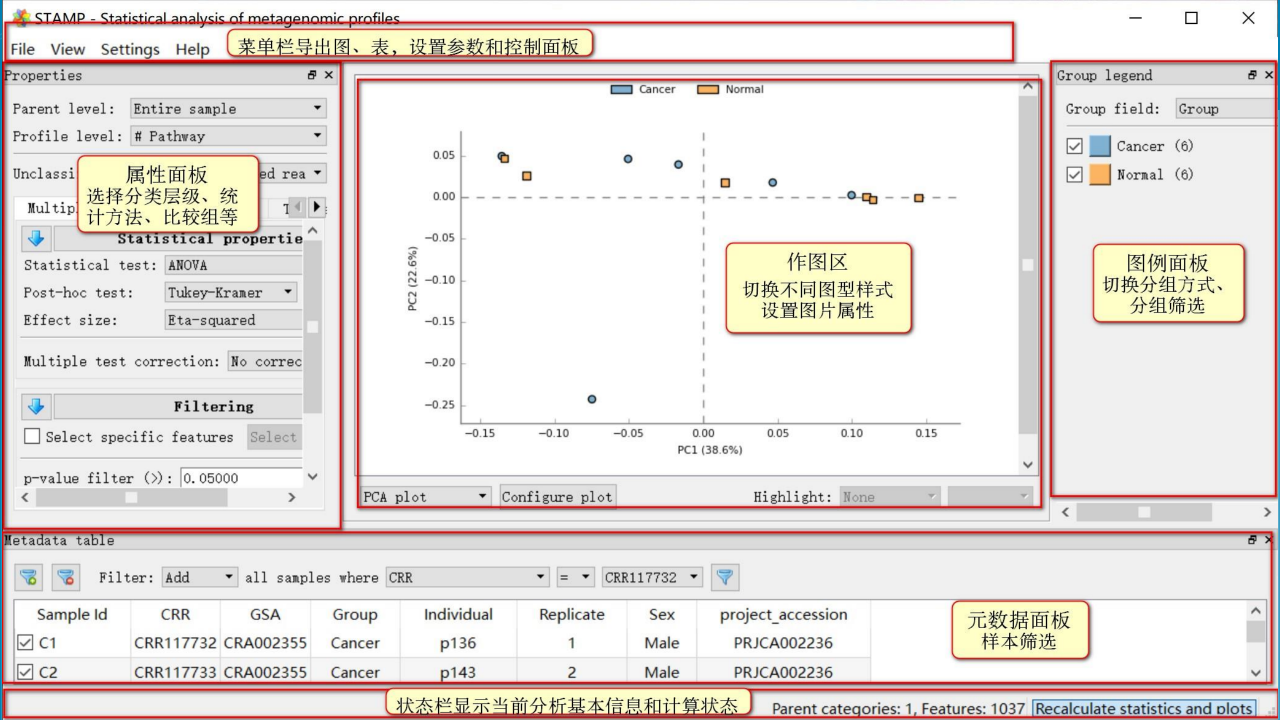


Segata, N., Izard, J., Waldron, L., Gevers, D., Miropolsky, L., Garrett, W. S., & Huttenhower, C. (2011). Metagenomic biomarker discovery and explanation. *Genome biology*, *12*(6), R60.



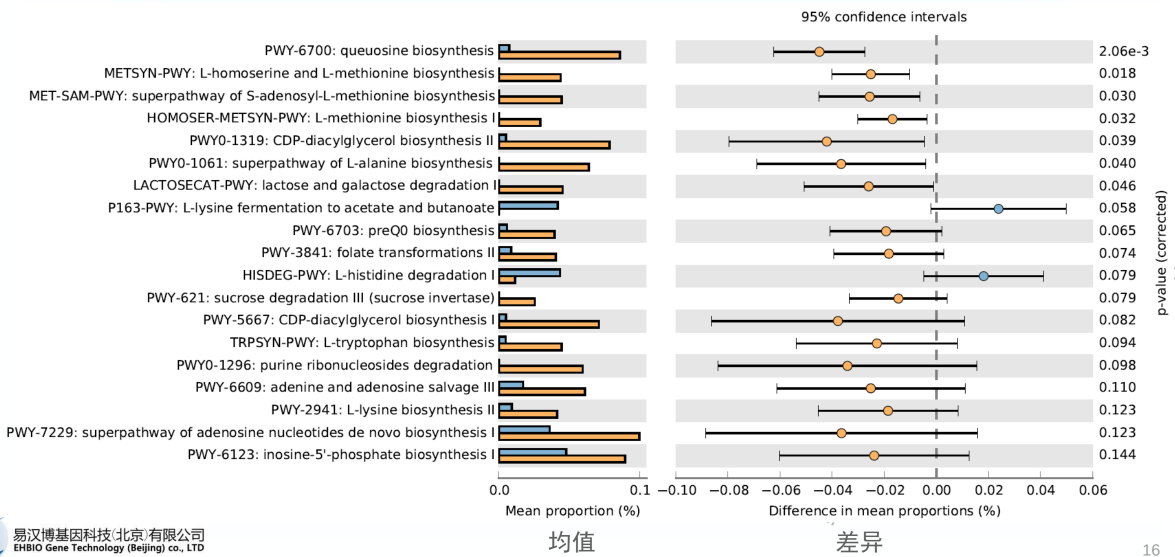






STAMP结果组间差异功能扩展柱状图





基于NCBI数据库的Kraken2物种注释



```
### 多样本并行物种注释
```

```
mkdir -p temp/kraken2
```

tail -n+2 result/metadata.txt|cut -f1|rush -j 3 \

'kraken2 --db \${db}/kraken2/mini --paired temp/qc/{1}_1_kneaddata_paired*.fastq \

- --threads 3 --use-names --report-zero-counts \
- --report temp/kraken2/{1}.report \
- --output temp/kraken2/{1}.output'
- #屏幕会输出各样品注释比例,和运行时间 10 20 min







Kraken2物种多样性分析

#提取种级别、抽平、计算6种alpha多样性指数

Rscript \$sd/kraken2alpha.R \

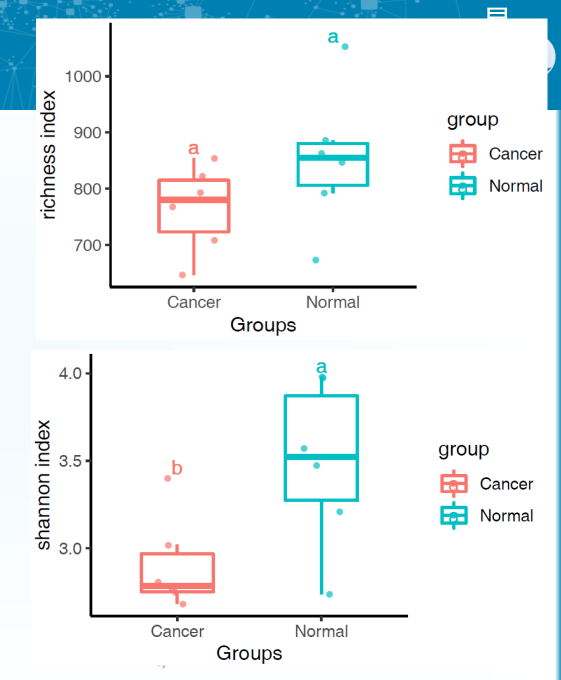
- --input result/kraken2/tax_count.mpa \
- --depth 0 \
- --species result/kraken2/tax_count.txt \
- --normalize result/kraken2/tax_count.norm \
- --output result/kraken2/tax_count.alpha

#绘制箱线图,可选richness/chao1/shannon...

Rscript \$sd/alpha_boxplot.R \

- -i result/kraken2/tax_count.alpha \
- -a shannon \
- -d result/metadata.txt \
- -n Group \
- -o result/kraken2/\
- -w 89 -e 59





多样性可视化



o Bracken的Reads更多,Alpha多样性丰富度大于Kraken2的结果

o Beta多样性可选距离有 bray_curtis, euclidean, jaccard, manhattan

dis=bray_curtis

Rscript \$sd/beta_pcoa.R \

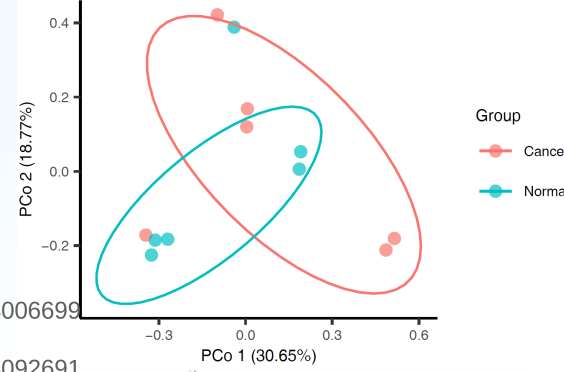
- --input result/kraken2/beta/\${dis}.txt \
- --design result/metadata.txt \
- --group Group \
- --width 89 --height 59 \
- --output result/kraken2/pcoa.\${dis}.pdf

统计结果文件: beta_pcoa_stat.txt P值有波动但比较稳定 Sun Jan 03 16:19:07 2021

Cancer Normal 0.300669933006699

P值有波动但比较稳定 Sun Jan 03 17:55:04 2021

Cancer Normal 0.309269073092691





易生信, 毕生缘; 培训版权所有。

物种组成



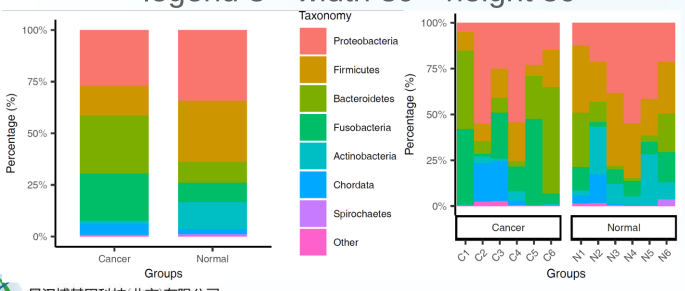
o 以门(P)/种(S)水平为例,结果包括output.sample/group.pdf两个文件

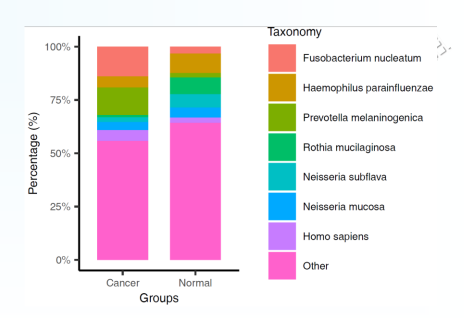
tax=S

Rscript \${sd}/tax_stackplot.R \

- --input result/kraken2/bracken.\${tax}.txt --design result/metadata.txt \
- --group Group --output result/kraken2/bracken.\${tax}.stackplot \

--legend 8 --width 89 --height 59







易生信, 毕生缘; 培训版权所有

物种组成——热图



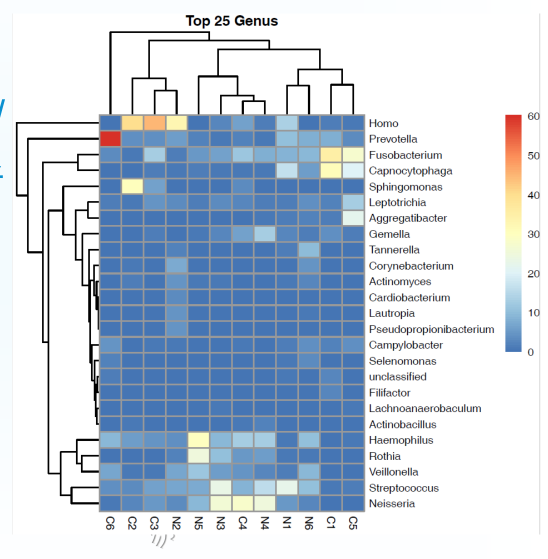
调整输入文件为spf文件,即物种丰度表格

可选分类级Kingdom / Phylum / Class / Order / Family / Genus / Species、分类显示数量

Rscript

db/script/metaphlan_hclust_heatmap.R \

- -i result/kraken2/tax_count.spf \
- -t Genus \
- -n 25 \
- -o result/kraken2/heatmap_Genus





物种组成——箱线图



#绘制属水平Top30箱线图

Rscript \${db}/script/metaphlan_boxplot.R \

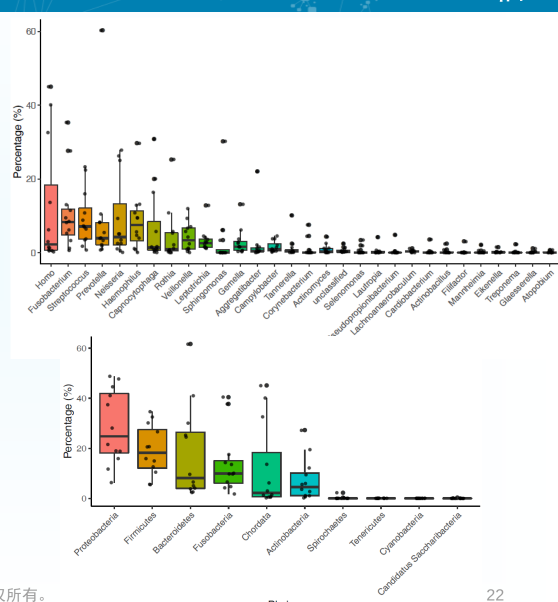
- -i result/kraken2/tax_count.spf \
- -t Genus \
- -n 30 \
- -o result/kraken2/boxplot_Genus

#绘制门水平Top10箱线图

Rscript \${db}/script/metaphlan_boxplot.R \

- -i result/kraken2/tax_count.spf \
- -t Phylum \
- -n 10 -w 4 -e 2.5 \
- -o result/kraken2/boxplot_Phylum



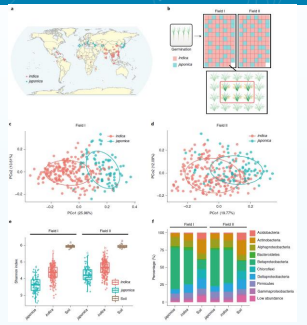


高水平文章发表前三部曲



-. 图片拼图美化

二. 原始数据上传存档







三. 整理图表对应数据和分析代码

Yong-Xin Liu, Yuan Qin, **Tong Chen**, Meiping Lu, Xubo Qian, Xiaoxuan Guo & Yang Bai. A practical guide to amplicon and metagenomic analysis of microbiome data. *Protein & Cell* **2021**,12:315, https://doi.org/10.1007/s13238-020-00724-8



Protein Cell: 扩增子和宏基因组数据分析实用指南





扫码关注生信宝典, 学习更多生信知识



扫码关注宏基因组, 获取专业学习资料

易生信, 没有难学的生信知识

