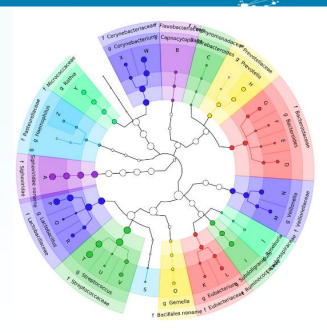
微生物组—宏基因组分析专题研讨会第22期

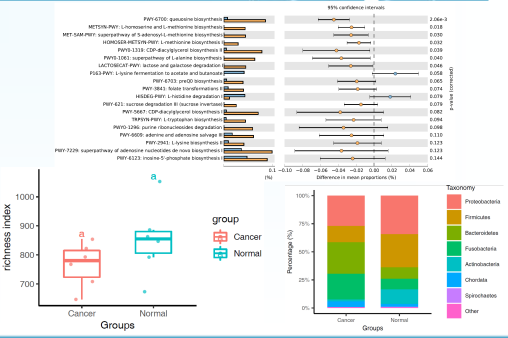




30 总结

易生信 2024年11月10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

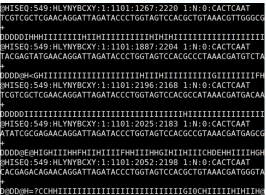


大表



小表

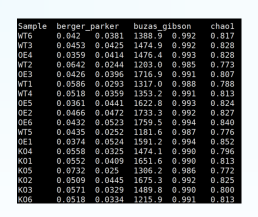


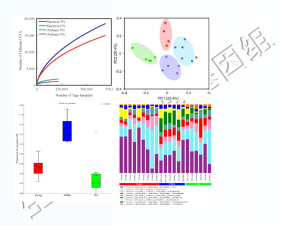


序列·	106	~	109

ID	WT6	WT3	0E4	WT2	0E3	WT1
0TU_265	18	18	6	11	20	15
0TU_36	63	77	57	194	155	163
0TU_102	20	44	18	77	18	43
0TU_49	106	92	25	137	76	65
0TU_270	9	5	22	5	22	5
0TU_186	5	0	3	0	0	2
0TU_58	77	75	28	84	53	64
OTU 111	0	6	3	3	2	2
0TU_30	100	142	78	111	124	145
0TU_51	87	79	21	38	42	102
0TU_135	3	0	1	2	0	1
0TU ⁻ 113	7	0	1	0	3	0
0TU_18	166	150	126	318	130	265
$0TU_4$	498	343	189	804	224	626
0TU ⁻ 3	459	690	340	1039	568	580
0TU_704	3	14	12	8	9	4
0TU_14	176	283	110	314	169	232
				•		

特征表: 101~3 X 103~5



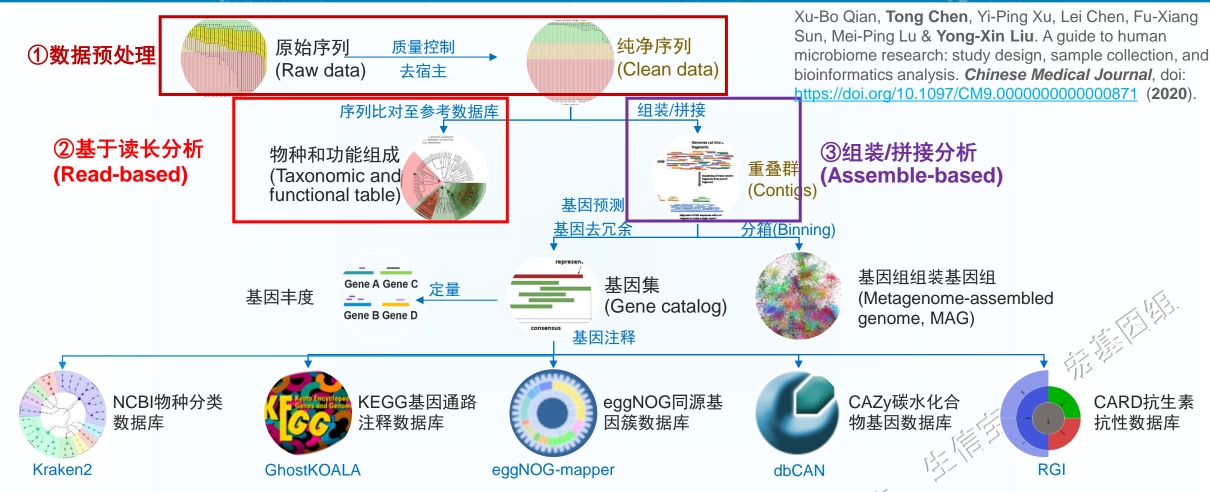


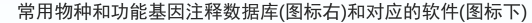
统计表: 1~N X 10^{1~3} 图: 10^{1~3}个点和统计信息



宏基因组分析流程











- Bioconda是conda系统的生物信息软件专用频道,包括4部分:
- 可用软件清单 http://bioconda.github.io/conda-package_index.html
- 软件布署系统,方便用户定制软件及依赖关系
- 8627个生物信息软件/包及多版本,如收录fastqc就有29个版本
- 超千人添加、修改、升级和维护软件清单
- o 2017年发布于bioRxiv; 2018年以通讯发表于Nature Methods, 可以优雅的引用它(吃水不忘挖井人), 六年被引1000+次
- 添加频道: conda config --add channels bioconda

 Nature Method: Bioconda解决生物软件安装的烦恼 https://bioconda.github.io/

质控软件安装



○ # 质量评估软件fastqc和汇总multiqc

conda install fastqc fastqc -v # FastQC v0.12.1 conda install multiqc multiqc --version # multiqc, version 1.14

o # 质量控制 conda install fastp

注意记录安装软件版本!

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;

b # 质量控制流程kneaddata,安装最新/指定版解决ID问题

conda install kneaddata kneaddata --version # 0.12.0

conda install kneaddata=0.12.0 # 如有问题,可用=指定版本



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~/miniconda3
- 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



fastp批量数据质量评估和质控



```
#-j2:表示同时处理2个样本
time tail -n+2 result/metadata.txt|cut -f1|rush -j 2 \
 "fastp -i seq/{1}_1.fq.gz -I seq/{1}_2.fq.gz \
  -j temp/qc/{1}_fastp.json -h temp/qc/{1}_fastp.html \
  -o temp/qc/{1}_1.fastq -O temp/qc/{1}_2.fastq \
  > temp/qc/{1}.log 2>&1 "
#质控后结果汇总
echo -e "SampleID\tRaw\tClean" > temp/fastp
for i in `tail -n+2 result/metadata.txt|cut -f1`;do
  echo -e -n "$i\t" >> temp/fastp
  grep 'total reads' temp/qc/${i}.log|uniq|cut -f2 -d ':'|tr '\n' '\t' >> temp/fastp
  echo "" >> temp/fastp
done
sed -i 's/ //g;s/\t$//' temp/fastp
```



rush并行Kneaddata去宿主



o -i输入文件,-o输出目录,-t线程数, -db 宿主基因组索引位置

```
time tail -n+2 result/metadata.txt|cut -f1|rush -j 2 \
 "sed '1~4 s/ 1:/.1:/;1~4 s/$/\/1/' temp/qc/{}_1.fastq > /tmp/{}_1.fastq; \
 sed '1~4 s/ 2:/.1:/;1~4 s/$/\/2/' temp/qc/{}_2.fastq > /tmp/{}_2.fastq; \
 kneaddata -i1 /tmp/{1}_1.fastq -i2 /tmp/{1}_2.fastq \
 -o temp/hr --output-prefix {1} --bypass-trim --bypass-trf --reorder \
 --bowtie2-options '--very-sensitive --dovetail' \
 -db ${db}/kneaddata/human/hg37dec_v0.1 --remove-intermediate-output -v -t 3; \
 rm /tmp/{}_1.fastq /tmp/{}_2.fastq"
```



2.2 HUMAnN3计算物种和功能组成



mkdir -p temp/humann3

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

DEFAULT_DB_FOLDER=~/db/metaphlan4

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

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

--output temp/humann3/'

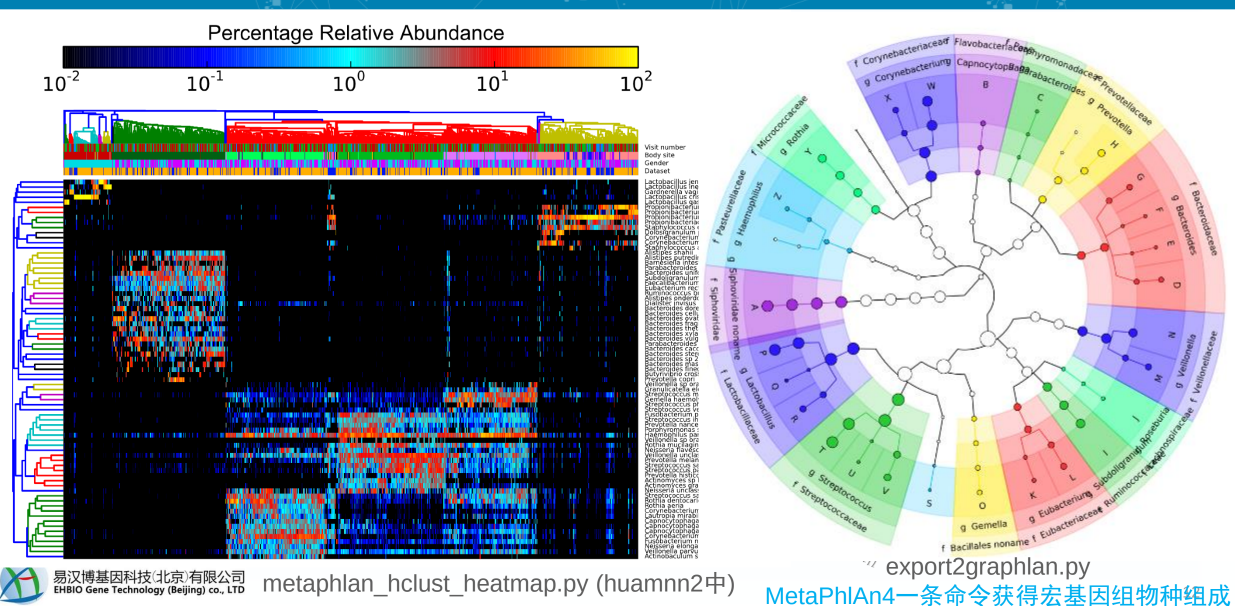
#核心步骤,测序数据2X8=16线程,用时1h,真实数据可能要几小时至几天





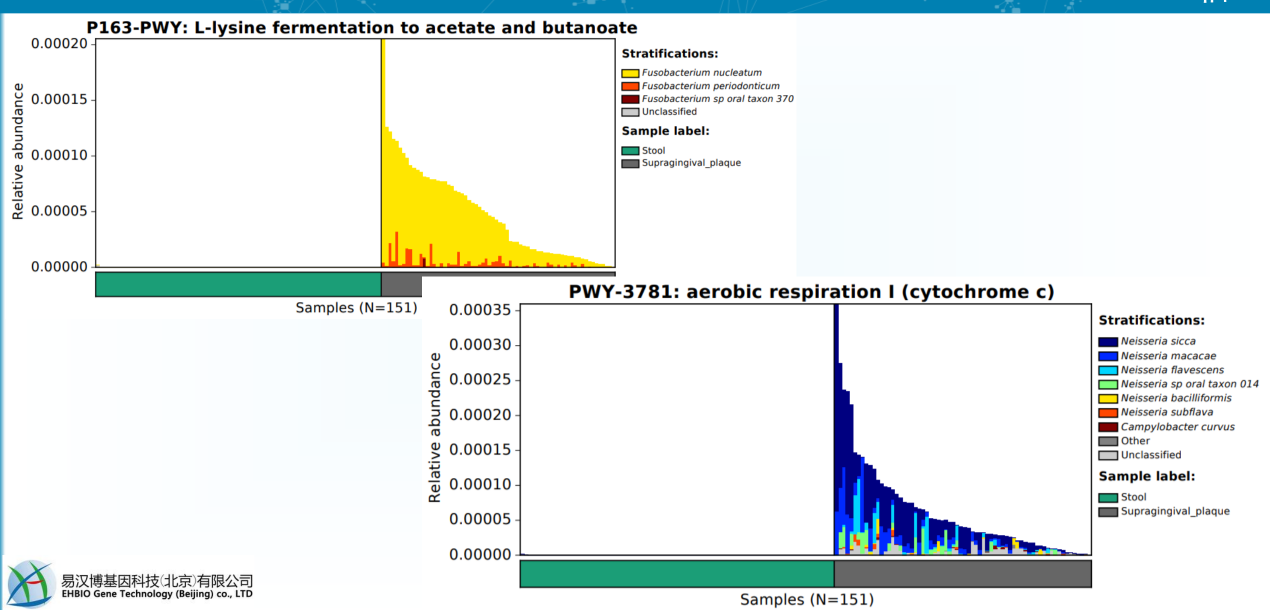
MetaPhIAn4结果常用展示方式





humann_barplot绘制功能的物种组成

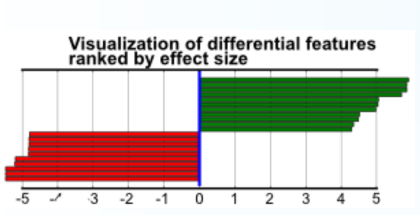




Linear discriminant analysis Effect Size (LEfSe)

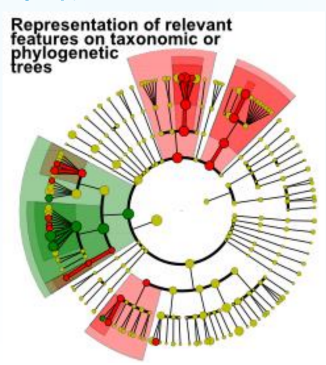


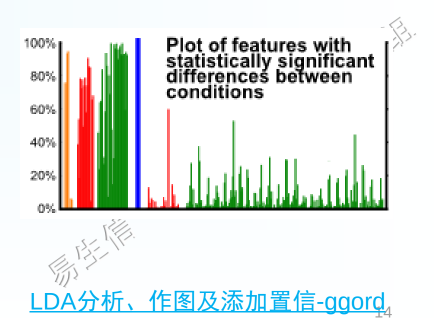
LEfSe分析即LDA Effect Size分析,是一种用于发现和解释高维度数据生物标志(基因、通路和分类单元等)的分析工具,可以进行两个或多个分组的比较,它强调统计意义和生物相关性,能够在组与组之间寻找具有统计学差异的生物标志(Biomarker)。

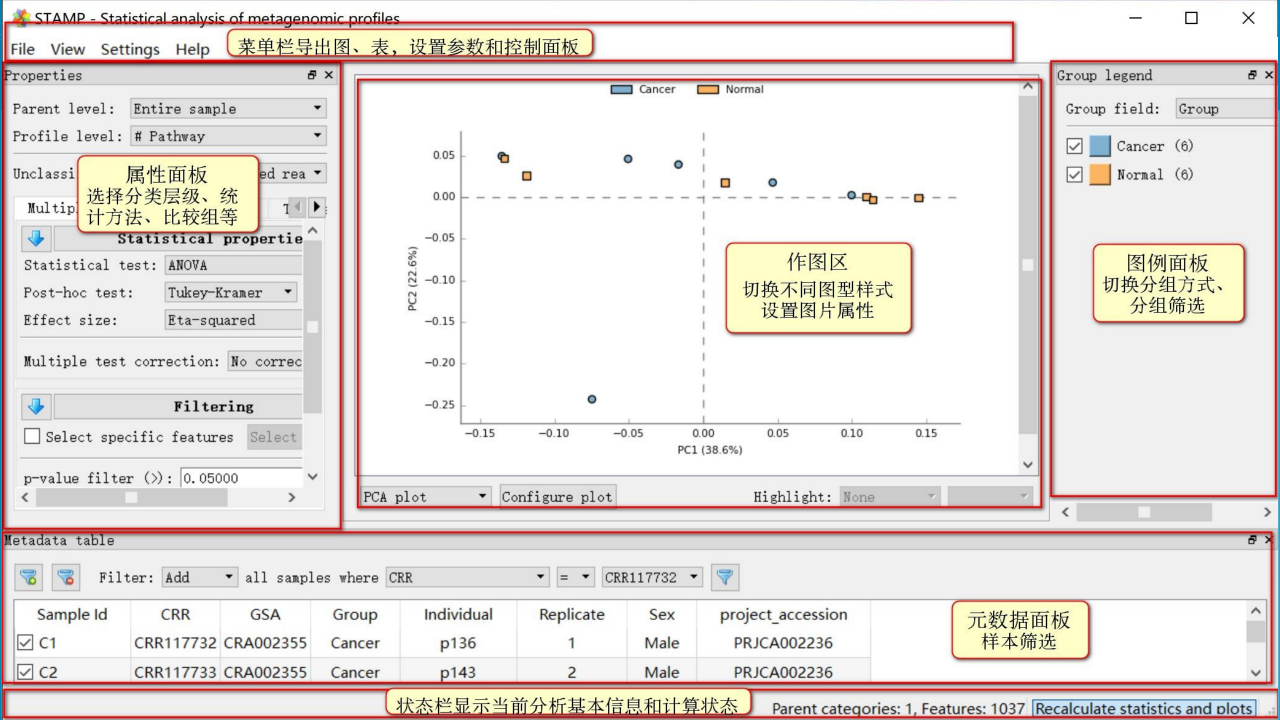


Segata, N., Izard, J., Waldron, L., Gevers, D., Miropolsky, L., Garrett, W. S., & Huttenhower, C. (2011). Metagenomic biomarker discovery and explanation. *Genome biology*, *12*(6), R60.



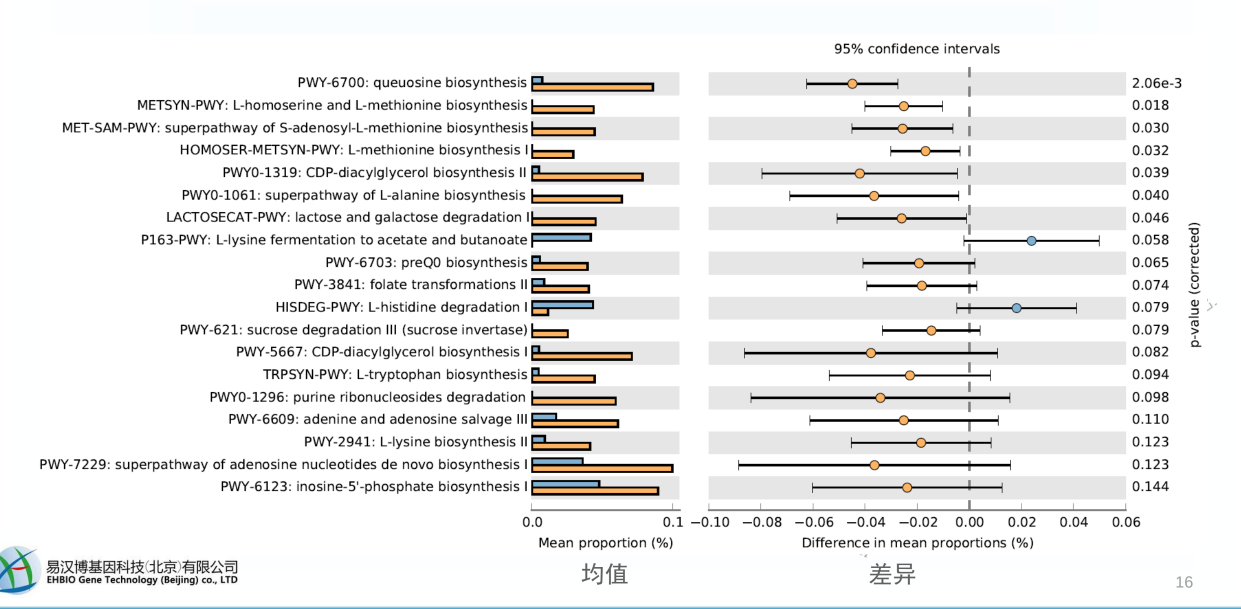






STAMP结果组间差异功能扩展柱状图





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/pluspfp16g --paired temp/qc/{1}*.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 \

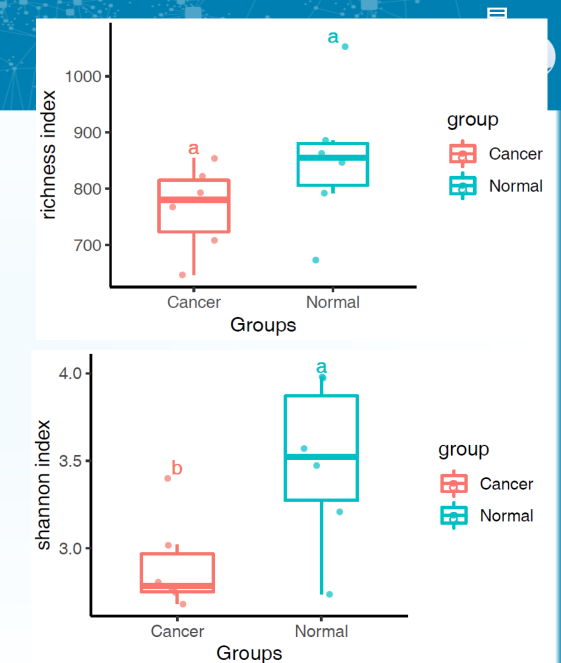
- --input result/kraken2/tax_count.mpa \
- --depth 0 \
- --species result/kraken2/tax_count.txt \
- --normalize result/kraken2/tax_count.norm \
- --output result/kraken2/tax_count.alpha

#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 \

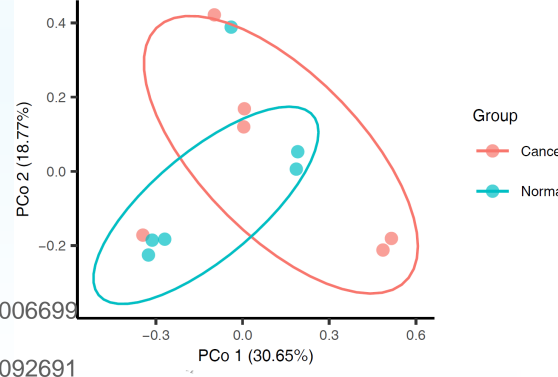
- --input result/kraken2/beta/\${dis}.txt \
- --design result/metadata.txt \
- --group Group \
- --width 89 --height 59 \
- --output result/kraken2/pcoa.\${dis}.pdf

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



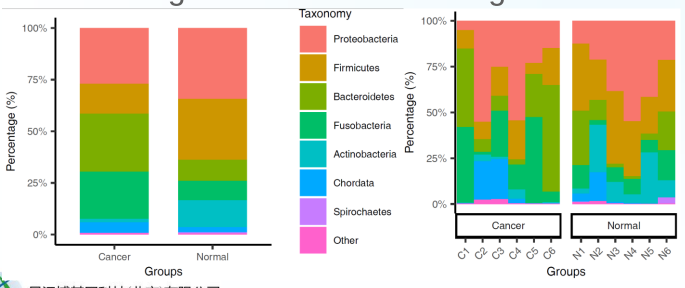
o 以门(P)/种(S)水平为例,结果包括output.sample/group.pdf两个文件

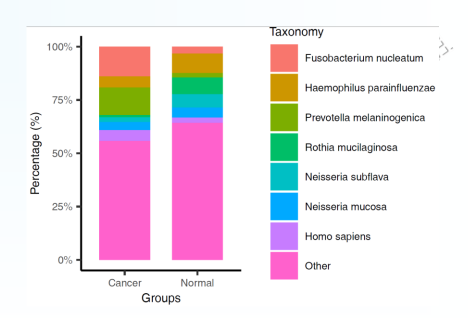
tax=S

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



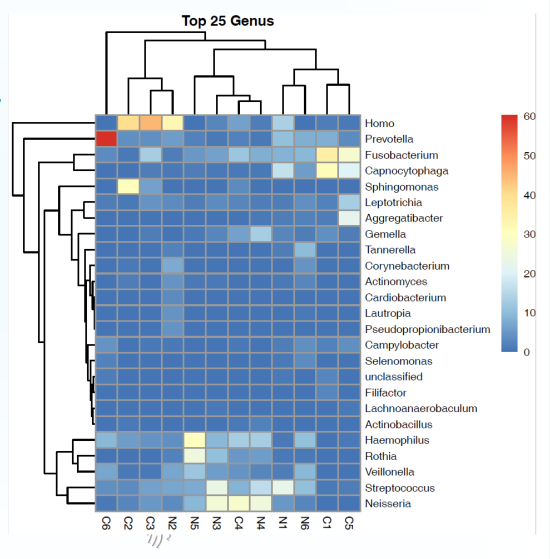
调整输入文件为spf文件,即物种丰度表格

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



o #绘制属水平Top30箱线图

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

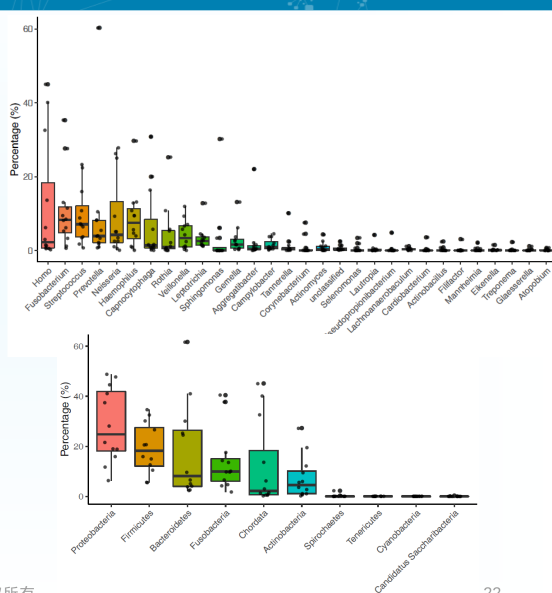
- -i result/kraken2/tax_count.spf \
- -t Genus \
- -n 30 \
- -o result/kraken2/boxplot_Genus

o #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



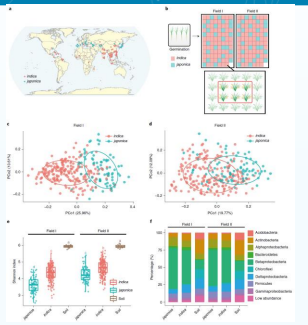


高水平文章发表前三部曲



-. 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

