Gene 差异分析结果:

- |-- DEG_anno.stat.xls 差异基因的注释信息统计结果
- |-- DEG.stat.xls 差异 LncRNA 数目统计结果

|-- BMK_1_All_DEG

|-- All.DEG_final_anno.xls 所有差异基因表达信息+差异信息+注释信息(整合文件,信息

全面,使用方便,比较重要)

|-- #ID:差异基因 ID |--*:样品表达量

|-- *_vs_*.Pvalue/FDR:差异 Pvalue/FDR 值,所有组合都有列出;若无,则用"--"代替

|-- *_vs_*.log2FC:差异 log2FC 值,所有组合都有列出;若无,则用"--"代替

|-- *_vs_*.regulated:差异上下调(up/down);若无,则用"--"代替

|-- COG/KOG/GO/KEGG/NR/eggNOG/Swissport 各个数据库注释结果。

- |-- All.DEG_final.pdf 所有差异基因表达量聚类热图(PDF 格式)
- |-- All.DEG_final.png 所有差异基因表达量聚类热图(PNG格式)

横坐标代表样品名称及样品的聚类结果,纵坐标代表的差异基因及其聚类结果。图中不同的列代表不同的样品,不同的行代表不同的基因。颜色代表了基因在样品中的表达量水平log10(gene+0.000001),表达量的高低可根据色度条判断。

- |-- All.DEG_final.xls 所有差异 gene 表达量/Pvalue 或者 FDR/regulated 整合结果
- |-- Veen.pdf 不同组合差异基因数目 Venn 图 (2≤差异组合数目 <9), PDF 格式
- |-- Veen.png 不同组合差异基因数目 Venn 图 (2≤差异组合数目 <9), PNG 格式

|-- BMK_*_*_vs_* 表示条件 1 样品和条件 2 样品的差异表达分析结果目录

*表示差异分组的样本编号,如 BMK_2_L01_L02_vs_L03_L04 表示 L01, L02 与 L03, L04 做差异比较。

在注释统计表中不存在的内容表示没有对该数据库做注释,不存在的文件夹表示没有对该项内容做分析。

|-- BMK_PPI 差异 gene 蛋白互作网络分析

|-- *_vs_*.DEG.detail.xls 互作关系详细信息文件(直接从 STRING 数据库中调取)

- |-- #Query_id1
- |-- Type
- |-- Query_id2
- |-- Subject id1
- |-- Subject_id2
- I-- Mode
- |-- Score

|-- *_vs_*.ppi.cytoscapeInput.sif 可直接导入 cytoscape 中的文件

文件夹2下的内容包括差异分析的相关图表文件夹以及注释和富集结果文件夹

图表文件夹 BMK_1_Statistics_Visualization 内容如下:

|-- *_vs_*.all.xls 该组合中所有基因的表达量/log2FC/Pvalue/FDR (重要文件)

|-- *_vs_*.DEG_final.xls 差异基因信息 (经过 FC/FDR or Pvalue 筛选后的结果)(重要文件)

- |-- *_vs_*.DEG_cosmic.xls 癌症基因功能注释 (**重要文件**)
 - |-- ENSG_ID 基因 ID
 - |-- log2FC 差异 log2FC
 - |-- regulated 上下调(up/down)
 - |-- Description Cosmic 中的描述信息
 - |-- Tumour_Types(Somatic) 来自上代的突变
 - |-- Tumour_Types(Germline) 体细胞突变

|-- *_vs_*.DEG_TF.xls 转录因子注释(重要文件)

- |-- ENSG_ID
- |-- log2FC
- |-- regulated
- |-- Family 转录因子家族

|-- *_vs_*.heatmap.pdf 差异表达基因聚类热图 (PDF 格式)

|-- *_vs_*.heatmap.png 差异表达基因聚类热图 (PNG 格式)

横坐标代表样品名称及样品的聚类结果,纵坐标代表的差异 mRNA 及 mRNA 的聚类结果。图中不同的列代表不同的样品,不同的行代表不同的基因。颜色代表了基因在样品中的表达量水平 log10 (mRNA+0.000001)。

差异表达基因 MA 图中每一个点代表一个 gene。横坐标为 A 值:log2(FPKM),即两样品中表达量均值的对数值;纵坐标为 M 值:log2(FC),即两样品间 gene 表达量差异倍数的对数值,用于衡量表达量差异的大小。图中绿色的点代表显著下调的 gene,红色的点代表显著上调的 gene,黑色的点代表表达差异不显著的 gene。

|-- *_vs_*_Volcano.pdf 差异表达火山图 (PDF 格式)

差异表达火山图中的每一个点表示一个 gene,横坐标表示某一个基因在两样品中表达量差异倍数的对数值;纵坐标表示 pvalue 的负对数值。横坐标绝对值越大,说明表达量在两样品间的表达量倍数差异越大;纵坐标值越大,表明差异表达越显著,筛选得到的差异表达基因越可靠。图中绿色的点代表下调差异表达 gene,红色的点代表上调差异表达 gene,黑色代表非差异表达 gene。

注释文件夹 BMK_2_Anno_enrichment 如下:

注释文件夹下包括三个文件夹:

BMK_1_Annotation 靶基因注释和 GO 二级分类结果

BMK_2_GO_enrich GO 富集分析结果

BMK_3_KEGG_enrich KEGG 富集分析结果

BMK_4_GSEA GSEA 分析结果

详细内容如下:

件)

- |-- *_vs_*.GO_enrichment.stat.xls 差异基因 GO 二级节点注释统计
 - |-- #GO_classify1 GO 二级节点 ID;
 - |-- GO_classify2 GO 三级节点名称;
 - |-- All 注释到该节点的所有基因的数目;
 - 1-- DE 注释到该节点的差异基因的数目。
- |-- *_vs_*.GO.pdf GO 注释分类统计图 (PDF 格式)
- |-- *_vs_*.GO.png GO 注释分类统计图 (PNG 格式)

横坐标为 GO 分类,纵坐标左边为基因数目所占百分比,右边为基因数目。此图展示的是在差异表达基因背景和全部基因背景下 GO 各二级功能的基因富集情况,体现两个背景下各二级功能的地位,具有明显比例差异的二级功能说明差异表达基因与全部基因的富集趋势不同,可以重点分析此功能是否与差异相关。

富集分析采用超几何检验方法来寻找与整个基因组背景相比显著富集的 GO 条目。

此目录下的 BP/CC/MF 分别是 Biological_Process , Cellular_Component 和 Molecular_Function 的简写。

|-- *_vs_*_(BP/CC/MF)_enrich_barplot.pdf

|-- *_vs_*_(BP/CC/MF)_enrich_barplot.png 差异表达基因 GO 富集条形图

|-- *_vs_*_(BP/CC/MF)_enrich_dotplot.pdf

|-- *_vs_*_(BP/CC/MF)_enrich_dotplot.png 差异表达基因 GO 富集图

横坐标为 GeneRatio 即注释在该条目中的感兴趣基因占所有差异基因数的比例,纵坐标每一个 BP/CC/MF 条目。点的大小代表该通路中注释的差异表达基因数,点的颜色代表超几何检验的校正后的 p 值。

- |--ID GO 节点
- |--Description GO 节点名称

- |--enrich_factor 富集因子
- |--pvalue Pvalue
- |--qvalue Qvalue
- |--geneID | 富集到此通路上的差异靶基因的 ID
- |--gene_symbol 对应的 Name

富集分析采用超几何检验方法来寻找与整个基因组背景相比显著富集的 KEGG 通路。

|-- *_vs_*_KEGG_pathway_enrich_barplot.pdf

|-- *_vs_*_KEGG_pathway_enrich_barplot.png 差异表达 gene KEGG 富集条形图 (PNG 格式)

横坐标代表差异表达 IncRNA 顺式靶基因注释在通路中的基因数,纵坐标代表通路,柱的颜色代表校正后的 p 值。

- |-- *_vs_*_KEGG_pathway_enrich_dotplot.pdf
- |-- *_vs_*_KEGG_pathway_enrich_dotplot.png 差异表达 gene KEGG 富集气泡图 (PNG 格式)

|--ID ko_id;

|--Description ko 名称;

- |--enrich_factor 富集因子;
- |--pvalue Pvalue;
- |--qvalue Qvalue;
- |--geneID | 富集到此通路上的差异 gene 的 ID ;
- |--gene_symbol 对应的 Name。

|-- *_vs_*.Phase.png 差异表达基因 KEGG 通路富集散点图 (PNG 格式)

图中每一个图形表示一个 KEGG 通路,通路名称见右侧图例。横坐标为富集因子(Enrichment Factor),表示差异基因中注释到该通路的基因比例与所有基因中注释到该通路的基因比例的比值。富集因子越大,表示差异表达基因在该通路中的富集水平越显著。纵坐标为-log10(Q-value),其中Q-value为多重假设检验校正之后的P-value。因此,纵坐标越大,表示差异表达基因在该通路中的富集显著性越可靠。

|-- *_vs_*.Phase.tiff 差异表达基因 KEGG 通路富集散点图 (TIFF 格式)

|-- BMK_1_Keggmap KEGG 通路图

- |-- ko*.html (html 格式)
- |-- ko*.png KEGG 通路图

相对于对照组来说,红色框标记的酶与上调基因有关,绿色框标记的酶与下调基因有关。蓝色框标记的酶与上调和下调基因均有关,框内的数字代表酶的编号(EC number),而整个通路由多种酶催化的复杂生化反应构成,此通路图中与差异表达基因相关的酶均用不同的颜色标出,研究人员可以根据自己的研究对象间的差异,重点研究某些代谢通路相关基因的差异表达情况,通过通路解释表型差异的根源。

GSEA 的分析结果,选择富集的前5个GO节点/pathway做富集图。

图中横坐标代表排序后的基因集的位置信息,纵坐标代表打分信息。每一条竖线代表感兴趣基因集合中的基因,竖线的高低代表打分的高低。

- |-- *_vs_*_(BP/CC/MF)_GO_*.runningScore.pdf GSEA runningScore 图 (PDF 格式)

图中横坐标代表排序后的基因集的位置信息,纵坐标为动态的富集打分。图形顶部的竖线代表感兴趣基因集合中的基因。绿色的曲线代表每个位置上基因集合的富集打分。

- |-- *_vs_*_KEGG_pathway_ko*.preranked.pdf
- |-- *_vs_*_KEGG_pathway_ko*.preranked.png 同 GO
- |-- *_vs_*_KEGG_pathway_ko*.runningScore.pdf
- |-- *_vs_*_KEGG_pathway_ko*.runningScore.png 同GO
- |-- *_vs_*_(BP/CC/MF)_GSEA.xls GO 节点 GSEA 分析结果(此文件已经按照 qvalue 列升序排序)
 - |-- ID GO 节点 ID
 - |-- Description 节点描述
 - |-- setSize 基因个数
 - |-- enrichmentScore 富集分数
 - I-- NES
 - |-- pvalue
 - |-- qvalue
 - I-- rank
 - |-- core_enrichment 基因 ID
- |-- *_vs_*_KEGG_pathway_GSEA.xls KEGG 通路 GSEA 富集结果(同 GO)