LZ 文档

作者: 荔枝 earth_farmer@outlook.com

更新: 2023-11-20

目录

前	言	5	
	为何阅读本书	5	
	本书结构	5	
	致谢	5	
1	安装	7	
2	RNAseq 差异分析	9	
	2.1 差异分析	9	
	2.2 火山图	12	
	2.3 热图	13	
3	富集分析	15	
	3.1 GO & KEGG 富集分析	15	
	3.2 GSEA 分析	18	
4	差异及富集分析可视化专题	19	
5	RNAseq 上游流程		
6	多组学	23	
7	CUT&TAG	25	
8	单细胞分析	27	

	目录

9 空间转录组 29

前言

本包致力于简化生信分析流程和批量分析。目前主要为 RNAseq 分析流程,后期会加入多组学联合分析流程。

为何阅读本书

本书是为 LZ R package 写的使用文档。旨在让完全没有编程基础或 R 基础的人学会使用 LZ 包来进行一些生信分析。LZ 包致力于简化生信分析流程和批量分析。目前 LZ 包已经完成了 RNAseq 下游分析流程的大部分,后期完善后还有加入更多的功能。例如 RNAseq 的上有分析流程,多组学联合分析流程,单细胞分析流程。通过学习完本书,您将会在不需要系统学习 R 语言的情况下快速分析测序数据,如有疑问请发 email 至 earth_farmer@outlook.com,尽量有答复但不予保证。

本书结构

致谢

6 目录

安装

LZ R 包可以从 Github 上安装。先安装 R 及 Rstudio, 前者是核心,后者是编辑器 (写代码的地方)。1. 安装R 最新版 2. 安装Rstudio 最新版 3. Win 电脑可以考虑安装 R 版本对应的Rtools (可选项) 4. 重要提示:请卸载或者至少退出一切杀毒软件 (微软自带的不用退出),否则安装包时可能会出现难以解决的奇怪 bug

```
# 安装 biocondutor
if (!require("BiocManager", quietly = TRUE)) {
  install.packages("BiocManager")
  # R 4.2.0
  BiocManager::install(version = "3.18") # 4.3 == 3.18
}
#设置镜像(可选)
options("repos" = c(CRAN = "https://mirrors.tuna.tsinghua.edu.cn/CRAN/"))
options(BioC_mirror="https://mirrors.tuna.tsinghua.edu.cn/bioconductor")
# 安装 LZ 依赖包
#安装 cran 包
cran_pack <- c('devtools', 'prettydoc', 'Hmisc', 'markdown',</pre>
               'Hmisc', 'tidyverse')
for (p in cran_pack) { if (!requireNamespace(p, quietly = T)) install.packages(p) }
# 安装 bioconductor 包
bioc_pack <- c("HPO.db", "DOSE", "clusterProfiler", 'DESeq2', 'edgeR',</pre>
               'limma', "topGO", 'Rgraphviz', 'org.Hs.eg.db')
for (p in bioc_pack) {
  cat(p, '======\n')
```

8 CHAPTER 1. 安装

RNAseq 差异分析

2.1 差异分析

2.1.1 加载包

```
rm(list = ls());gc()
library(LZ)
library(tibble)
library(data.table)
library(DESeq2)
library(parallel)
library(BiocParallel)
library(ggplot2)
cat(" 您电脑线程为:", detectCores())
# 如果是 12 代以后的 interCPU, 建议最高不超过 6 或 8。服务器可加大设置,但不能大于线程总数。
# 此处如果电脑性能一般,建议直接使用 n=4 或者 2。
n = 4
# register(MulticoreParam(n)) 苹果和 linux 电脑使用这句替代下句
register(SnowParam(n))
```

2.1.2 数据准备

RNAseq 下游分析必须准备两个文件:表达矩阵表格文件,分组表格文件将 gene_count.csv, group.csv 放在工作目录下

• gene count.csv 矩阵数据格式 (数值型,整型)

ID	row1	row2	row3	row4
gene1	34	23	56	23
gene2	35	23	12	23
gene3	12	78	78	78

• group.csv 分组数据格式: 需要组的行名包含于表达谱的列名 rownames(group) %in% colname(eset)

Sample	Type	BATCH
rowname1	tumor	1
rowname2	tumor	1
rowname3	normal	2
rowname4	normal	2

• 注意:表达文件中的基因名是 SYMBOL 还是 ESembleID。如为 EsembleID,要注意是有小数点的 ID 还是没有小数点的。有小数点的形式为这样: ESEM00000123.34,没有点的是 ESEM00000123。还有记住基因名这列的列名,建议统一设置为 ID。

2.1.3 文件夹准备

本文中有时也将文件夹称为目录,这两者等价。建议每个项目新建一个文件夹,例如本项目新建了一个名为 LZexample 的文件夹,然后再在这个文件夹下建了一个 data 文件夹,以后 data 目录专门用来存原始文件, 例如 RNAseq 分析所需的 eset.csv, group.csv 或者更加原始的文件。

目录结构建议:本项目的目录初始结构,建议每个项目按着这个形式来。项目文件夹 LZexample 这个文件夹名建议改成有意义的名称,一眼便能看出这个项目是什么数据或者什么目的,而 data 文件夹名不建议更改。图片

2.1.4 差异分析预设置

设置工作目录,即之后所有的操作如果不指定文件夹,都将会在这个文件夹下进行setwd("C:/data/LZexample") # 按需更改成你的项目文件夹getwd() # 检查是否更改工作目录成功了?

Windows 系统下默认的文件夹路径是 "C:/data/LZexample" 这中斜杆分隔文件夹,

2.1. 差异分析 11

```
# 如果是直接从 win 复制而来的,请将斜杠\改成反斜杠/,就如下面设置的这样。(改成\\也行)

# 设置此次分析的标记
mark <- "T_C" # 此次分析的标记 (记录谁比谁或和筛选阈值,建议设置的有意义)

# 设置结果输出的文件夹,按需设定,可保持默认,如果修改只修改此处即可,下面无需修改。

# 第一次分析可以不用改,但如是第二分析,必须改这个,否则会覆盖第一次的结果。
outdir <- "result"
outdirsub <- pasteO(outdir, "/",mark)
outdirsub.gsea <- pasteO(outdirsub, "/gsea")
outdirsub.rich <- pasteO(outdirsub, "/rich")

# 差异分析阈值设定
ffdr <- 0.1
fpval <- 0.05
flogfc <- 1
```

2.1.5 差异分析

```
# 读取并整理数据(如果都是按照上面的要求来的,不需要改这里的参数)
glist <- DEG_prepareData(eset_file = "data/eset.csv", # 表达数据的相对路径
                     group_file = "data/group.csv", # 分组文件的相对路径
                     id_{dot} = F, # ESEM 是否有点, 有点设为 T
                     col.by = "ID", #基因名列的列名
                     annot_trans = F, # 是否要注释, 如果是 EsembleID 就需要设置为 T
                     f_mark = mark)
# 差异分析 deseg2 三部曲
dds <- DEG_DESeq2.dds(exprset.group=glist, batch = F)</pre>
DEG_DESeq2.pca(dds, outdir = outdirsub) # 此处有 warning 信息, 不用管。
dds_list <- DEG_DESeq2.ana(dds)</pre>
# 差异后分析
if ( dir.exists(outdirsub.gsea) ) {
 # 如果 outdirsub.qsea 文件夹存在,清空该文件夹下所有文件
 file.remove(list.files(outdirsub.gsea, full.names = T))
# 构建 GSEA 官网软件分析所需格式文件
```

2.2 火山图

需要修改的是以下几个值: df_valcano: 文件读取时的文件路径 ffdr: FDR 阈值 fpval: PValue 阈值 flogfc: logFC 阈值 filterc: 火山图展示模式 (p,fdr 均考虑模式, 仅考虑 p 值模式, 仅考虑 fdr 值模式, 默认为第一种"fppadj") label_gene: 展示基因列表不清楚建议默认: fdr=0.1, pval=0.05, p,fdr 均考虑模式。仅修改 label_gene: 展示基因列表即可。

```
# 本流程中不需要运行,后续想再次分析时可从此步开始
# load("./result/T C/1.diff.img.RDATA")
# library(LZ)
library(ggpubr); library(ggrepel); library(ggsci); library(scales)
library(tidyverse); library(dplyr); library(pheatmap); library(RColorBrewer)
# 导入火山图需要的数据,即差异分析后的未筛选表格 (我们也称这个对象为 resdf,
# resdf 文件涵盖差异分析的所有结果信息,可以做后续所有基于差异分析或者基因列表
# 的所有分析,如果后续分析时使用其它数据,请按这个 resdf 的格式改数据,主要
# 就是把数据的列名改成和 resdf 的列名相同,即可用此包的函数分析画图)
# $\mathbb{H}$ df valcano <- readxl::read xlsx("xxx.xlsx", sheet = 1)
df_valcano <- all_father$DIFF.ALL</pre>
names(df_valcano) # 对应的列名必须为 Gene, log2FC, PValue, FDR
# 差异分析阈值设定
ffdr <- 0.1
fpval <- 0.05
flogfc <- 1
# 模式设定
filterc <- "fppadj" # pvalue, padj 均考虑模式 ("fpadj": 仅考虑 fdr 值模式, "other": 仅考虑 p 值模式)
# 设定需要标记的 marker gene
```

2.3. 热图 13

```
label_gene <- c('TFRC', 'ACSL1', 'LPCAT3', 'PCBP1', 'FTH1', 'SLC11A2',</pre>
                'SLC39A8', 'SAT1', 'FTL', 'GSS')
# 查看想展示的基因在不在差异分析总表中
# label_gene %in% df_valcano$Gene %>% all
# pic_data %>% filter(Row.names %in% label_gene)
# 火山图数据预处理
pic_data <- DEGp_prepareVolcano(df_valcano = df_valcano, filterc = filterc)</pre>
# 火山图 无标记
DEGp_Volcano(result = pic_data, logFC = flogfc,
            adj_P = ffdr, label_geneset = NULL)
ggsave(paste0(outdirsub, "/valcano.pdf"), width = 7, height = 7) #保存
# 火山图 有标记
DEGp_Volcano(result = pic_data, logFC = flogfc, # log2(2)
            adj_P = ffdr, label_geneset = label_gene) %>%
  ggplotGrob() %>% cowplot::plot_grid()
ggsave(pasteO(outdirsub, "/valcano.mark.gene.pdf"), width = 7, height = 7) #保存
```

2.3 热图

On the way ...

富集分析

3.1 GO & KEGG 富集分析

3.1.1 一键脚本 (批量处理)

这是一个一键脚本,请新建一个单独的文件写这段脚本,然后按这个脚本的顶部注释修改 resdf outd fc.list 处即可,运行即可批量出不同 FC 的富集分析结果。

```
# 此脚本为 GO、KEGG 分析 (需要一个输入文件即可, 为差异分析流程后的 resdf 文件)
# 即为第一步 (或 1 脚本) 的结果的一个结果文件 (DIFF_an_***.xlsx)
# 即为 resdf 文件, 此文件是差异分析后的总表
# 注意如果采用了其他的分析方法得到差异分析后表,运行这个脚本时可能需要更改列名
# 即我们的 resdf 对象的列名为 Gene, log2FC, PValue, FDR, 需要与这些个列名保持一致。
# 此脚本中的需要修改的位于 /// *** /// 行中, 另外还有一个 LZ::setproxy() 行,
   如果没有代理工具,或者代理工具不支持 http 代理,或者端口不通,请不要运行。
rm(list = ls());gc() # 清空所有对象, 慎用, 必要时用
suppressMessages({ suppressWarnings({
 library(LZ)
 library(tidyverse); library(data.table)
 library(clusterProfiler); library(enrichplot)
 library(topGO); library(Rgraphviz)
 library(RColorBrewer); library(ggsci); library(pheatmap)
 library(xlsx); library(readxl)
}) })
# 若无代理工具, 切勿运行
```

CHAPTER 3. 富集分析

```
# LZ::setproxy() # 高危!!! 新手不要运行此行, 会使当前窗口断网!!!
# Sys.getenv('http_proxy') Sys.setenv('http_proxy'='') Sys.setenv('https_proxy'='')
# 读取数据 resdf 存放目录
# resdf <- readxl::read xlsx("result/rnaseqOR-NC/rich/DIFF.an OR-NC.xlsx",</pre>
                 sheet = 1) %>% as.data.frame()
# 此处可能需要插入修改列名的代码,需要为标准的 resdf 格式
  标准 resdf 格式, 用列名 Gene, log2FC, PValue, FDR 来表示 gene, log2fc, p, q/fdr
resdf <- all_father$DIFF.ALL</pre>
# 输出目录
outd = "result/xx/rich"
# logFC 阈值,多个阈值的话,写成 fc.list <- list('1.2' = log2(1.2), '2' = log2(2))
# 注意!!!!!!: 括号里 log2(2) 的 2, 和引号里'2'的 2 都要需同步要改。!!!
# 否则可能会覆盖结果
# logFC 阈值,多个阈值
fc.list \leftarrow list('1.5' = log2(1.5), '2' = log2(2), '4' = log2(4) )
# logFC 阈值,单个阈值
# fc.list <- list('2'=log2(2))
# 设置物种为人类(如是人类则不需要更改)
GO_database <- 'org.Hs.eg.db' # keytypes(org.Hs.eg.db)
KEGG database <- 'hsa'
# 预处理数据符合 GOKEGG 分析的要求
# # 不同 fc 条件下的 GOgenelist list(ALL, UP, DOWN)
gogenelist <- lapply(fc.list, function(x) DEG_prepareGOglist(resdf, logfc = x,</pre>
                                                        p = 0.05, fdr = 0.1)
# gogenelist %>% length()
# 对 logFC 迭代,每个 FC 新建一个目录,用来存 upgene, downgene, allgene 的 GO 结果
enrich <- DEG_runENRICH(genelist = gogenelist, outdir = outd, glist.save = T,</pre>
                      rungo = T, runkegg = T, rapid = T)
```

3.1.2 简易 GO, KEGG 一次分析

如果已经得到了差异基因列表,且无需批量分析,可以进行这个简易分析。数据格式: head(genelist.lh) [1] "AARS1" "AATF" "ABCB7" "ABCE1" "ABHD11" "ABHD12"

3.1.3 GO、KEGG 分析结果可视化 {#enrich-visual}

```
# dotplot go
# 读取 qo 分析保存的表格
#dotData <- go$GODF$" 倍数"$ 变化趋势 (BP)
#dotData <- readxl::read_xlsx("keqq.xlsx", sheet = 1) 自定义挑选想要通路后的表格
dotData <- enrich$GODF$"2"$all</pre>
# 筛选数据(按需配合其他筛选)
dotData <- DEGp_prepareDotplot(dotData, head = 30, delete = NULL)</pre>
pic.dot <- DEGp_Dotplot(dotData, title = 'TOP of GO',</pre>
                        resultdir = "./result/proteinOR-NC", filemark = 'GO top',
                       pic.save = T)
# dotplot kegg
# 读取 keqq 分析保存的表格
\# dotDatak \leftarrow readxl::read\_xlsx("./result/proteinOR-NC/lh\_kegg.all.xlsx", sheet = 1)
# 读取 kegg 分析保存的表格
dotDatak <- enrich$KEGGDF$'2'$up</pre>
# 筛选数据(按需配合其他筛选)
dotDataK <- DEGp_prepareDotplot(dotDatak, head = 30, delete = NULL)</pre>
pic.dotk <- DEGp_Dotplot(dotDataK, title = 'TOP of KEGGpathway',</pre>
```

```
resultdir = "./result/proteinOR-NC", filemark = 'KEGG_top',
pic.save = F)

# 组合图
gh <- ggplotGrob(pic.dot)
gd <- ggplotGrob(pic.dotk)
cowplot::plot_grid(gh, gd, rel_widths = c(1, 1.25))
ggsave(pasteO(dir_out, "/GO_KEGG_top.pdf"), width = 16, height = 10)
```

3.2 GSEA 分析

3.2.1 R GSEA

On the way \dots

18

3.2.2 GSEA 官方软件

差异及富集分析可视化专题

RNAseq 上游流程

On the way ...

多组学

On the way

CUT&TAG

单细胞分析

空间转录组