

# LZ 文档

作者：荔枝 [earth\\_farmer@outlook.com](mailto:earth_farmer@outlook.com)

更新：2023-12-21



# 目录

前言	5
为何阅读本书 . . . . .	5
本书结构 . . . . .	5
致谢 . . . . .	5
<b>1 安装</b>	<b>7</b>
1.1 安装 R 及 Rsudio 环境 . . . . .	7
1.2 安装 LZ 包 . . . . .	7
<b>2 RNAseq 差异分析</b>	<b>9</b>
2.1 差异分析 . . . . .	9
2.2 火山图 . . . . .	12
2.3 热图 . . . . .	13
<b>3 富集分析</b>	<b>15</b>
3.1 GO & KEGG 富集分析 . . . . .	15
3.2 GSEA 分析 . . . . .	18
<b>4 差异及富集分析可视化专题</b>	<b>23</b>
<b>5 RNAseq 上游流程</b>	<b>25</b>
<b>6 多组学</b>	<b>27</b>
<b>7 CUT&amp;TAG</b>	<b>29</b>
<b>8 单细胞分析</b>	<b>31</b>

4	目录
9 空间转录组	33
References	35

# 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 的上游分析流程，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](mailto:earth_farmer@outlook.com)，尽量有答复但不予保证。

## 本书结构

## 致谢



# Chapter 1

## 安装

### 1.1 安装 R 及 Rstudio 环境

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, 根据系统自行选择版本, win 用户可以直接点R-4.3.2下载。2. 安装Rstudio 最新版, win 用户可直接点Rstudio Desktop下载 3. Win 电脑可以考虑安装 R 版本对应的Rtools (可选项, 新手可以不安装) 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**。

### 1.2 安装 LZ 包

1. 安装 LZ 包所需的依赖包

```
# 安装 bioconductor
if (!require("BiocManager", quietly = TRUE)) {
  install.packages("BiocManager")
  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',
               'Hmisc', 'tidyverse')
for (p in cran_pack) {
  if (!requireNamespace(p, quietly = T)) install.packages(p)
}
# 安装 bioconductor 包
bioc_pack <- c("DOSE", "clusterProfiler", 'DESeq2', 'edgeR',
               'limma', "topGO", 'Rgraphviz', 'org.Hs.eg.db')
for (p in bioc_pack) {
  cat(p, '=====\n')
  if (!requireNamespace(p, quietly = T))
    BiocManager::install(p, update = F, ask = F)
}
```

2. 安装 LZ, YZ 包 (后续更新只需要重新运行这句即可, 上面的包不需要重新安装)

- 在线安装

```
# 安装 LZ 包
devtools::install_github("ArronLZ/LZ", upgrade = "never", force = T,
                          build_vignettes = T)
# 安装 YZ 包
devtools::install_github("ArronLZ/YZ", upgrade = "never", force = T,
                          build_vignettes = T)
# 查看文档 (点击 LZ Documents 查看网页版)
vignette('LZ')
```



## Chapter 2

# RNAseq 差异分析

## 2.1 差异分析

### 2.1.1 加载包

```
rm(list = ls());gc()
library(LZ)
library(YZ)
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	sample1	sample2	sample3	sample4
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
sample1	tumor	1
sample2	tumor	1
sample3	normal	2
sample4	normal	2

- 注意: 表达文件中的基因名是 SYMBOL 还是 ESebleID。如为 ESebleID, 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

```
# 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，
# 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。
# 第一次分析可以不用改，但如是第二分析，必须至少修改 mark,outdir 其中一个，
# 否则会覆盖第一次的结果。
outdir <- "result"
outdirsub <- paste0(outdir, "/",mark)
outdirsub.gsea <- paste0(outdirsub, "/gsea")
outdirsub.rich <- paste0(outdirsub, "/rich")
# 按以上设置，结果将会保存在当前工作目录下的 result/T_C 文件夹下

# 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 EsemblID 就需要设置为
                        f_mark = mark)
```

```

# 差异分析 deseq2 三部曲
dds <- DEG_DESeq2.dds(exprset.group=glist, batch = F)
DEG_DESeq2.pca(dds, outdir = outdirsub) # 此处有 warning 信息，不用管。
dds_list <- DEG_DESeq2.ana(dds)

# 差异后分析
# 构建 GSEA 官网软件分析所需格式文件 # 此处会有 warning，不用管
DEGres_ToGSEA(diffan.obj = dds_list, outdir = outdirsub.gsea)
# all_father 中记录了
#           差异分析的总表，默认阈值的差异基因表，
#           上调基因列表，下调基因列表
#           以及 R-GSEA 分析所需要的所有 mRNA 的表达排序列表。
# 是我们后续各种分析的万恶之源（因此命名 all_father）
# 上述数据同时保存于当前工作目录/outdirsub.rich,
# 文件是一个多 sheet 的 xlsx 表
all_father <- DEGres_ToRICH(diffan.obj = dds_list, p=fpval, q=ffdr,
                             f=flogfc, mark=mark, outdir = outdirsub.rich)
save.image(file = paste0(outdirsub, "/1.diff.img.RDATA")) # 保存中间数据

```

## 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 label\_gene：展示基因列表不清楚的话按默认设置即可。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)

```

```

# 即 df_valcano <- readxl::read_xlsx("xxx.xlsx", sheet = 1)
df_valcano <- all_father$DIFF.ALL
names(df_valcano) # 对应的列名必须为 Gene, log2FC, PValue, FDR

# 模式设定
# filterc 参数设置
# "both": pvalue, padj 均考虑模式
# "fdr": 仅考虑 fdr 值模式,
# "pvalue": 仅考虑 p 值模式
# 如果火山图出现横线位置“不对”时,
# 意味着 fdr 的考虑导致大量横线上基因被判定为非差异基因
# 请将 filterc 设置为 pvalue 可以解决这个现象

# 火山图 无标记 (图片会自动保存)
DEGp_Volcano2(result = pic_data, filterc = "both",
               pvalue=0.05, fdr=0.1, logfc.p=1, logfc.n=-1,
               outdir="result", filename.base = "DEG_xx")

# 火山图 有标记 (图片会自动保存)
# 设定需要标记的 marker gene
label_gene <- c('TFRC', 'ACSL1', 'LPCAT3', 'PCBP1', 'FTH1', 'SLC11A2',
               '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)
DEGp_Volcano2(result = pic_data, filterc = "both",
               pvalue=0.05, fdr=0.1, logfc.p=1, logfc.n=-1,
               outdir="result", filename.base = "DEG_xx",
               label_geneset = NULL)

```

## 2.3 热图

On the way ...



# Chapter 3

## 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(YZ)
  library(tidyverse);library(data.table)
  library(clusterProfiler);library(enrichplot)
  library(topGO);library(Rgraphviz)
  library(RColorBrewer);library(ggsci);library(pheatmap)
  library(readxl)
```

```

}) })
# 若无代理工具，切勿运行
# 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='')

# 如果是自己提供的表格，要按需修改列名为标准的 resdf 格式的列名：
# 即：表格必须含列名 Gene, log2FC, PValue, FDR 这四列，列名必须为这四个，
# 提前在 xlsx 中修改好，然后取消下面这句的注释符，运行
# resdf <- readxl::read_xlsx("result/rnaseqOR-NC/rich/DIFF.an_OR-NC.xlsx",
#                             sheet = 1) %>% as.data.frame()

# 按流程跑下来是运行这句，注意这句和上面的注释掉的是二选一，不要重复运行
resdf <- all_father$DIFF.ALL
# 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 <- list('1.5' = log2(1.5), '2' = log2(2), '4' = log2(4))
# logFC 阈值，单个阈值运行这句，也是二选一，不要重复运行
# 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, 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,

```





```
filemark = 'GO_top', pcompress = 2,
pic.save = T)

# dotplot kegg
# 读取 kegg 分析保存的表格，格式要求
# 必须要有这 5 列 Description, GeneRatio, pvalue, qvalue, Count 列。
# 读取表格
# dotData <- readxl::read_xlsx("./result/proinOR/kegg.xlsx", sheet = 1)

dotData <- enrich$KEGGDF$'2'$up
# 筛选数据（按需配合其他筛选）
pic.dotk <- DEGp_Dotplot2(dotData, head = 20, title = 'TOP of KEGGpathway',
                           resultdir = "./result/proteinOR-NC",
                           filemark = 'KEGG_top', pcompress = 1,
                           pic.save = T)

# 组合图（可选运行，比例不是很好调整，单独出图 AI 内调整更自由）
gh <- ggplotGrob(pic.dot)
gd <- ggplotGrob(pic.dotk)
cowplot::plot_grid(gh, gd, rel_widths = c(1, 1.2))
ggsave(paste0(dir_out, "/GO_KEGG_top.pdf"), width = 16, height = 10)
```

## 3.2 GSEA 分析

### 3.2.1 R GSEA 批量分析

- GSEA 官网提供了 GSEA 分析软件和 MSigDB 数据库中的所有通路下载，如果需要更多的通路集可以自行下载，本包内置了 MSigDB 的 H,C1-8 的所有大类集及 C2,C5 的部分重要子类集，还有整理好的最新版的 KEGG 官方的 PATHWAY 通路集合。
- 本包构建了一个图形界面函数 `runAPP_GSEA()`，可在安装完 LZ 包后直接通过运行 `LZ::runAPP_GSEA()` 启动图形界面，也可在浏览器中打开。详细见 R GSEA 图形界面

```
library(LZ)
library(clusterProfiler)
library(enrichplot)
```

```
library(shiny)
library(ggplot2)

# 1. Gene list 排序表
genelist <- all_father$gsealist

# 2. Pathway Gene Set 表
# 内置数据集 gmt.largelist.23.12.Hs.symbols
# 含 1. msigDB 数据库的全部通路大类
# 2. msigDB 的 C2,C5 的部分子集通路 [这些子集是 C2,C5 的一部分]
# 3. 最新版本的 KEGG 全部通路
data("gmt.largelist.23.12.Hs.symbols")
# 选择 KEGG 通路集合, 把美元符号后面字符删掉, 然后按 tab 键可以选择其他数据集
gmt <- gmt.largelist.23.12.Hs.symbols$kegg.all.23.12.Hs.symbols.gmt

# 全部该 GeneSet 数据的通路 GSEA 分析 -----
gsea <- DEG_runGSEA(genelist=genelist, gmt_set=gmt, pic.save=F)
# 将所有的分析结果导出到本地 [gsea.result] 文件夹, 统计总结表名为 gsea_stat
# 导出文件夹名和文件名均可按需修改
DEGp_GSEA_plotALL(gsea, result_dir = "gsea.result",
                  xl_filename = "gsea_stat")

# 单个 GeneSet 数据的通路 GSEA 分析 (且从自己准备的 gmt 文件开始), 可从 MSigDB 网
# 站搜索下载
# 设定文件路径
gmt_filename <- "D:/Team/RNAseq/data/geneset/WP_FERROPTOSIS.v2022.1.Hs.gmt"
gmt_single <- clusterProfiler::read.gmt(gmt_filename)
gsea.single <- DEG_runGSEA(genelist = genelist, gmt_set = gmt_single,
                          pic.save=T, outdir = "./gsea.result2/",
                          filename = "ferr")
```

### 3.2.2 R GSEA 图形界面

图形界面可以用自己的表格数据上传来做 GSEA 分析，表格必须有且仅有两列，分别为 Gene 列和 log2FC 列，具体表格形式如下：

Gene	log2FC
geneA	9.8
geneX	4.3
geneY	1.2
...	...
geneZ	0.3
geneB	-0.8
geneZ	-5.2

注意：虽然要求第二列名为 log2FC, 但第二列只要是表示变化倍数就可以，不一定要是 log2 后数据，没有排序也没关系。

```
# 启动方法 1 (不带参数启动), 适合自己已经有了差异分析结果的表格的情况,
# 那么运行此句后, 不需要在 R 里写任何代码, 如果通过 LZ::runAPP_GSEA() 甚至
# 都不需要加载包。
# 使用这种方法, 则必须要上传上述指定的表格形式的表格后才能点击画图。
runAPP_GSEA() # 或在安装成功 LZ 包后, 直接通过 LZ::runAPP_GSEA() 来启动

# 启动方法 2 (带参数启动), 适合在 R 中已经有 genelist 的情况。
# 已在 R 里有了 genelist 的话, 运行此句启动图形界面, 这样就不需要上传表格
runAPP_GSEA(genelist = genelist)
```

### 3.2.3 一些进阶操作及技巧 (不会没有关系, 不做过多解释, 自行体会, 无 R 语言基础者慎入)

```
# 进阶操作 -----
# 1. 查找指定通路的图
# 如果自己知道通路的名字, 可以通过查找来定位到通路的位置, 然后单独画图
pathway = "^ABC"
```

```

n = grep(pathway, gsea[, "ID"])
grep(pathway, gsea[, "ID"], value = T) # 查看找到的通路名称，必须时唯一值，否则请使用
DEGp_GSEA(gsea, num = n)

# 2. 从当前的 gmt 文件中获取指定的 Pathway Gene set(gmt 对象名一定腰围 gmt 才行)
gmtdf.find <- find_pathway("^Ferr")
gsea.single <- DEG_runGSEA(genelist = genelist, gmt_set=gmtdf.find,
                           pic.save=T, outdir = "./gsea.ytb3/",
                           filename = "fer_taget")

# 3. 如果自己的分析中想将自己的数据转化为 GSEA 要求的 genelist 数据,
#     例如自己的分析项目中有一个名为 re 的对象，该对象中有
#     基因名列 xx 和 基因变化倍数列 yy
genelist <- re$yy
names(genelist) <- re$xx
genelist <- na.omit(sort(genelist, decreasing = T))

# 4. GSEA 图形界面中若使用结束按钮关闭程序，会将最后一次画图的数据保留在
#     R 会话中，具体如下：
# 最后画的一幅图
pic_gsea
# 保存图片
pdf('aaa.pdf', width = 6, height = 5)
pic_gsea
dev.off()
# 最后一次选择的通路集详细
sy_gmt_taget
# 最后一次选择的通路名称
sy_pathway_name
# 最后一次选择的大类通路集详细的前六行
sy_gmt %>% head()

# 5. 转换成宽型文件
gmt.w2 <- gmt_longTowide2(gmt)

```

### 3.2.4 GSEA 官方软件

自行搜索方法，网络上有大量图文教程 ...

## Chapter 4

# 差异及富集分析可视化专题

On the way ...





## **Chapter 5**

# **RNAseq 上游流程**

On the way ...



# Chapter 6

## 多组学

On the way



# **Chapter 7**

## **CUT&TAG**

On the way ...



## Chapter 8

# 单细胞分析

On the way ...





## Chapter 9

# 空间转录组

On the way ...



# References