LZ 文档

作者: 荔枝 earth_farmer@outlook.com

更新: 2023-12-22

目录

前	言	5
	为何阅读本书	5
	本书结构	5
	致谢	5
1	安装	7
	1.1 安装 R 及 Rsudio 环境	7
	1.2 安装 LZ 包	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	23
5	RNAseq 上游流程	25
6	多组学	27
7	CUT&TAG	29
8	单细胞分析	31

4		目录
9	空间转录组	33
Re	eferences	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

安装

1.1 安装 R 及 Rsudio 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 biocondutor

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")
```

8 CHAPTER 1. 安装

- 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

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 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. 差异分析 11

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,
# 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"</pre>
outdirsub <- paste0(outdir, "/",mark)</pre>
outdirsub.gsea <- paste0(outdirsub, "/gsea")
outdirsub.rich <- paste0(outdirsub, "/rich")</pre>
# 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

```
# 差异分析 deseq2 三部曲
dds <- DEG_DESeq2.dds(exprset.group=glist, batch = F)</pre>
DEG_DESeg2.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
# 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)
```

2.3. 热图 13

```
# 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',</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)
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

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(readx1)
```

```
}) })
# 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",</pre>
                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))</pre>
# 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)</pre>
KEGG_database <- 'hsa'</pre>
# 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) {</pre>
 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,</pre>
```

```
glist.save = T, 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

```
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, gvalue, Count 列。
# 读取表格
# dotDatak <- readxl::read_xlsx("./result/proinOR/kegg.xlsx", sheet = 1)</pre>
dotDatak <- enrich$KEGGDF$'2'$up</pre>
# 筛选数据(按需配合其他筛选)
pic.dotk <- DEGp_Dotplot2(dotDatak, 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)</pre>
gd <- ggplotGrob(pic.dotk)</pre>
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)
```

3.2. GSEA 分析 19

```
library(shiny)
library(ggplot2)
# 1. Gene list 排序表
genelist <- all_father$gsealist</pre>
# 2. Pathway Gene Set 表
# 内置数据集 gmt.largelist.23.12.Hs.symbols
 含 1. msigDB 数据库的全部通路大类
     2. msiqDB 的 C2.C5 的部分子集通路 [这些子集是 C2.C5 的一部分]
     3. 最新版本的 KEGG 全部通路
data("gmt.largelist.23.12.Hs.symbols")
#选择 KEGG 通路集合,把美元符号后面字符删掉,然后按 tab 键可以选择其他数据集
gmt <- gmt.largelist.23.12.Hs.symbols$kegg.all.23.12.Hs.symbols.gmt</pre>
# 全部该 GeneSet 数据的通路 GSEA 分析 -------
gsea <- DEG_runGSEA(genelist=genelist, gmt_set=gmt, pic.save=F)</pre>
#将所有的分析结果导出到本地 [qsea.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",
                x1_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"</pre>
gmt_single <- clusterProfiler::read.gmt(gmt_filename)</pre>
gsea.single <- DEG_runGSEA(genelist = genelist, gmt_set = gmt_single,</pre>
                        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 (上传表格不是必须,方式二启动就不需要) 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"

3.2. GSEA 分析 21

```
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")</pre>
gsea.single <- DEG_runGSEA(genelist = genelist, gmt_set=gmtdf.find,</pre>
                       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$YY</pre>
names(genelist) <- re$XX</pre>
genelist <- na.omit(sort(genelist, decreasing = T))</pre>
# 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)</pre>
```

3.2.4 GSEA 官方软件

自行搜素方法,网络上有大量图文教程...

差异及富集分析可视化专题

RNAseq 上游流程

多组学

On the way

CUT&TAG

单细胞分析

空间转录组

References