LZ 文档

作者: 荔枝 earth_farmer@outlook.com

更新: 2023-11-17

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	11
	2.3 热图	12
3	富集分析	13
	3.1 GO & KEGG 富集分析	13
	3.2 GSEA 分析	16
4	差异及富集分析可视化专题	17
5	RNAseq 上游流程	19
6	多组学	21
7	CUT&TAG	23
8	单细胞分析	25

4		目录

9 空间转录组 27

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)

```
# 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')</pre>
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')</pre>
for (p in bioc_pack) {
  cat(p, '======\n')
  if (!requireNamespace(p, quietly = T)) BiocManager::install(p, update = F, ask =F)
# 安装 LZ 包
devtools::install_github("ArronLZ/LZ", upgrade ="never", force = T,
                         build vignettes = T)
```

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(parallel)
library(DESeq2)
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。
# 此处如果电脑一般,建议直接使用 n=4 或者 2。
n = 6
# register(MulticoreParam(n)) 苹果和 linux 电脑使用这句替代下句
register(SnowParam(n))
```

2.1.2 设置输出文件夹

结果数据均在 result 文件夹下,如果不懂,不要修改。但是如果多次运行的话,第二次及以后请务必修改 outdir,例如可改为 outdir <- "result2",其余后面不需要修改。

```
mark <- "OR-NC" # 此次差异分析的标记 (记录谁比谁或和筛选阈值)
outdir <- "result/rnaseq" # 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)
outdirsub <- pasteO(outdir, mark)
outdirsub.gsea <- pasteO(outdirsub, "/gsea")
outdirsub.rich <- pasteO(outdirsub, "/rich")
```

2.1.3 差异分析

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)

gene	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

2.2. 火山图 11

```
if ( dir.exists(outdirsub.gsea) ) {
 # 如果 outdirsub.gsea 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
#此处有 warning 信息,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)
   上述数据同时被保存在本地硬盘的到一个多 sheet 的 xlsx 表中【outdirsub.rich 目录中】
all_father <- DEGres_ToRICH(diffan.obj = dds_list, p=0.05, q=0.1, f=1,
                       mark=mark, outdir = outdirsub.rich)
save.image(file = paste0(outdirsub, "/1.diff.img.RDATA"))
```

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=0.2, pval=0.05, p-fdr 均考虑模式。仅修改 label_gene: 展示基因列表即可。

```
# 阈值设定
ffdr <- 0.2
fpval <- 0.05
flogfc <- 1
#模式设定
# pvalue, padj 均考虑模式 ("fpadj": 仅考虑 fdr 值模式, "other": 仅考虑 p 值模式)
filterc <- "fppadj"</pre>
# 火山图数据预处理
pic_data <- DEG_prepareVolcano(df_valcano = df_valcano, filterc = filterc)</pre>
# 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_qene)
# 火山图 无标记
DEGplot_Volcano(result = pic_data, logFC = flogfc,
              adj_P = ffdr, label_geneset = NULL)
#保存图片
# ggsave("./valcano.pdf", width = 7, height = 7)
# 火山图 有标记
DEGplot_Volcano(result = pic_data, logFC = flogfc, # log2(2)
              adj_P = ffdr, label_geneset = label_gene) %>%
 ggplotGrob() %>% cowplot::plot_grid()
#保存图片
# ggsave("./result/1.diff/valcano.mark.gene.pdf", width = 7, height = 7)
```

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
```

```
# 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'='')
# /// 1,2,3 均需按实际改写
# 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
#输出目录
outd = "result/rnaseqOR-NC/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
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'
# ///
# 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>
# 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
go <- DEG_runGO(outdir = outd, genelist = gogenelist)</pre>
# 对 logFC 迭代, 每个 FC 新建一个目录, 用来存 upgene, downgene, allgene 的 KEGG 结果
kegg <- DEG_runKEGG(outdir = outd, genelist = gogenelist)</pre>
```

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}

16 CHAPTER 3. 富集分析

3.2 GSEA 分析

3.2.1 R GSEA

On the way ...

3.2.2 GSEA 官方软件

On the way ...

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