Statistische Aspekte der Analyse molekularbiologischer und genetischer Daten (WS 2016/17)

Quelle: Vorlesungsunterlagen

Inhaltsverzeichnis

1	V1	1						
	1.1	Aufbau und Struktur der DNA						
	1.2	Genetischer Code						
	1.3	Replikation / Transkription / Translation						
	1.4	Mitose						
	1.5	Nicht-kodierende RNAs						
	1.6	Aufgaben zur Übung 1						
		1.6.1 Aufgabe 1						
		1.6.2 Aufgabe 2						
		1.6.3 Aufgabe 3						
		1.6.4 Aufgabe 4						
		1.6.5 Aufgabe 5						
		1.6.6 Aufgabe 6						
2	V2	5						
	2.1	Mechanismen der epigenetischen Modifikation						
	2.2	Mechanismen der DNA Reparatur						
	2.3	Typische Mutationen						
	2.4	PCR						
	2.5	Sanger Sequenzierung						
	2.6	TagMan						
	2.7	SNP-Microarray						
	2.8	Aufgaben zur Übung 2						
		2.8.1 Aufgabe 1						
		2.8.2 Aufgabe 2						
		2.8.3 Aufgabe 3						
		2.8.4 Aufgabe 4						
3	V3	9						
•	3.1	Meiose						
	3.2	Mendelsche Gesetze						
	3.3	Erbgänge / Stammbäume						
	3.4	Gründe für Abweichungen von Mendelschen Erbgängen 9						
	3.5	Aufgaben zur Übung 3						
		3.5.1 Aufgabe 1						
		3.5.2 Aufgabe 2						
		3.5.3 Aufgabe 3						
4	V4	11						
-	4.1	Bias und Präzision						
	4.2	Frequentistischer und Bayesianischer Wahrscheinlichkeitsbegriff						
	4.2	Zufallsvariablen (Erwartungswert, Varianz, Standardabweichung,						
	1.0	Covarianz, Unabhängigkeit, Randverteilung)						

	4.4	Bedingte Wahrscheinlichkeit, Bayessche Lernformel	11
	4.5	Einige wichtige Verteilungsfunktionen	11
	4.6	Aufgaben zur Übung 4	11
5	V5		12
	5.1	Konfidenzintervall	12
	5.2	Logik des statistischen Testens, Testdurchführung und Interpretation	12
	5.3	Typ I und Typ II Fehler, Einfluß der Fallzahl	12
	5.4	Problem des multiplen Testens und Korrekturmöglichkeiten	12
	5.5	Faktoren für die Auswahl des richtigen Tests	12
	5.6	Zusammenhangsmaße auf Vierfeldertafeln	12
	5.7	Korrelation, Scheinkorrelation und Confounder	12
	5.8	Aufgaben zur Übung 5	12
6	V6		13
	6.1	Lineare Regression	13
		6.1.1 Modellannahme	13
		6.1.2 Schätzen der Betas ("Intercept" und "Slope")	13
		6.1.3 Varianzzerlegung und erklärte Varianz bei linearer Regression	13
		6.1.4 Multivariate Regression	14
		6.1.5 AIC	14
	6.2	Multivariate Regression	14
		6.2.1 Schätzen von Kontrasten	14
		6.2.2 AIC	15
		6.2.3 Interaktion	15
	6.3	Auswahl einer passenden Regressionsmethode	15
	6.4	Aufgaben zur Übung 6	16
7	V7		17
	7.1	Motivation und Ansatz für gemischte Modelle	17
	7.2	Feste und zufällige Effekte	17
	7.3	Idee der Hauptkomponentenanalyse	17
	7.4	Interpretation PCA-Plots und Eigenwerte	17
	7.5	Aufgaben zur Übung 7	17
8	V8		18
	8.1	Hardy-Weinberg Gleichgewicht incl. Test	18
	8.2	Kinship-Koeffizient, Verwandtschaftsschätzung	20
	8.3	Kopplungsungleichgewicht	21
		8.3.1 Entstehung und Entwicklung	21
		8.3.2 Bewertung (Maße)	21
		8.3.3 Bedeutung (Interpretation, Tagging, LD-Heatmaps)	22
	8.4	Aufgaben zur Übung 8	23
		8.4.1 Aufgabe 1	23
		8.4.2 Aufgabe 2	23

		8.4.3 8.4.4	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$			23 24
9	V9					25
9		Intonon	estation der Einstieneindiese E. und E			25
	9.1	_	retation der Fixationsindices F_{st} und F_{is}			
	9.2		rap, Jackknife als Schätzverfahren für Standardfehler			26
	9.3		komponentenanalyse in der Genetik (Interpretation)			27
	9.4		Definition und Interpretation $\dots \dots \dots \dots \dots$			28
	9.5		oen zur Übung 9			28
		9.5.1	Aufgabe 1			28
10	V10					30
	10.1	Herital	oilität, Definition + Möglichkeiten zur Schätzung			30
			sche Assoziation (Prinzip)			30
			kationsbias bei genetischen Studien			30
			sche Modelle und deren Schätzung			31
			k gonosomaler Markeranalysen			32
		-	weite Assoziationsstudie			33
	10.0		Ansatz			33
						33
			Replikation vs. kombinierte Analyse und Power			
			Mehrstufendesign			34
	40 -		Power			34
	10.7	Aufgab	oen zur Übung 10	•	•	34
11	V11					35
	11.1	Phänot	typ, Genotyp-Phänotyp-Beziehung			35
	11.2	Reliabi	ilität, Validität			36
			ische) Studiendesigns			36
			Querschnittstudien			36
			Kohortenstudien			37
			Fall-Kontroll-Studien			37
	11 4		nteraktion			37
			ge von Microarrays			38
			pen zur Übung 11			38
	11.0	Auigac	en zur Obung 11	•	•	30
12	V12					39
	12.1	_	g von SNP-Daten			39
			Calling-Algorithmen			39
	12.2	Cluster	$rplots + Interpretation \dots \dots \dots \dots \dots$			39
	12.3	Maße z	zur Bewertung der Clusterplotirregularität			39
			Typische SNP-QC Maße			39
			Typische Sample-QC Maße			40

13	m V13	41
	13.1 Interpretation X-Y Intensitätsplots	41
	13.2 Interpretation PCA	42
	13.3 CNV Detektion mit SNP-Array und Interpretation von R-Ratio	
	und B-Allelfrequency plots	42
14	$\sim V14$	43
	14.1 Prinzip der Genotyp-Imputation	43
	14.2 Aufbau eines HMMs	43
	14.3 Probleme des Referenzabgleichs	44
	14.4 Messen der Imputationsqualität	45
	14.5 Einflußfaktoren auf die Imputationsqualität	46
	14.6 Problematik der Assoziationsanalyse mit imputierten Genotypen .	46
15	m VL15	48
	15.1 Pedigree Format	48
	15.2 Manhattan Plots	49
	15.3 QQ-Plots	49
	15.4 Regional Association plot (RA)	50
	15.5 Genomic Control	50
1.0	- X/1.0	
ın	N N I h	51
10	m V16	51
	V16 V17	51 52
17		
17	V17	52
17	V17 V18 18.1 Fixed-effects Modell	52 53
17	V17 V18 18.1 Fixed-effects Modell	52 53 53
17	V17 V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot	52 53 53 53 54 54
17	V17 V18 18.1 Fixed-effects Modell	52 53 53 53 54
17 18	V17 V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot	52 53 53 53 54 54
17 18	V17 V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest	52 53 53 53 54 54 55
17 18	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest	52 53 53 53 54 54 55 57
17 18	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest V19 19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung	52 53 53 54 54 55 57
17 18 19	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest V19 19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung 19.2 Typische Filter / Probleme 19.3 Konzepte für Anreicherungsanalysen	52 53 53 54 54 55 57 57 59 60
17 18 19	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest V19 19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung 19.2 Typische Filter / Probleme 19.3 Konzepte für Anreicherungsanalysen	52 53 53 54 54 55 57 57 59 60 62
17 18 19	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest V19 19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung 19.2 Typische Filter / Probleme 19.3 Konzepte für Anreicherungsanalysen V20 20.1 eQTL	52 53 53 54 54 55 57 57 59 60 62 62
17 18 19	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest V19 19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung 19.2 Typische Filter / Probleme 19.3 Konzepte für Anreicherungsanalysen V20 20.1 eQTL 20.2 Cis/trans Effekte	52 53 53 54 54 55 57 57 59 60 62 62 62 62
17 18 19	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest V19 19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung 19.2 Typische Filter / Probleme 19.3 Konzepte für Anreicherungsanalysen V20 20.1 eQTL 20.2 Cis/trans Effekte 20.3 Bedeutung von eQTLs	52 53 53 53 54 54 55 57 57 59 60 62 62 62 62 63
17 18 19	V18 18.1 Fixed-effects Modell 18.2 Random-effects Modell 18.3 Fixed effect versus Random effects Modell 18.4 Forest plot 18.5 Permutationstest V19 19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung 19.2 Typische Filter / Probleme 19.3 Konzepte für Anreicherungsanalysen V20 20.1 eQTL 20.2 Cis/trans Effekte	52 53 53 54 54 55 57 57 59 60 62 62 62 62

- 1.1 Aufbau und Struktur der DNA
- 1.2 Genetischer Code
- 1.3 Replikation / Transkription / Translation
- 1.4 Mitose
- 1.5 Nicht-kodierende RNAs
- 1.6 Aufgaben zur Übung 1

1.6.1 Aufgabe 1

- zu a: siehe Codonsonne¹
 AUG (ATG) als Startcodon, UGA (TGA) als Stopcodon
 5' ATG GTT AAA CAC GTG CAC GAG TGA 3'
 3' TAC CAA TTT GTG CAC GTG CTC ACT 5'
- zu b:
 - 5' AUG GUU AAA CAC GUG CAC GAG UGA 3'
- zu c: tRNA für Valin, Lysin, Histidin, Valin, Glutamin, Glutaminsäure (das komplementäre der RNA)
- zu d: unpolar/neutral, positiv/basisch, positiv/basisch, unpolar/neutral, polar/neutral, negativ/sauer

1.6.2 Aufgabe 2

1.6.3 Aufgabe 3

- \bullet E. coli: $4,6*10^6$ Basen, 4500 Gene
- Bäckerhefe: $2 * 10^7$ Basen, 6000 Gene
- \bullet Ackerschmalwand: 10^8 Basen, 25500 Gene
- Fruchtfliege (Drosophila Melanogaster): $2 * 10^8$ Basen, 13500 Gene
- Menschen: $3,27*10^9$ Basen, 23000 Gene

¹https://de.wikipedia.org/wiki/Code-Sonne

1.6.4 Aufgabe 4

• SNP^2 :

- Single Nucleotide Polymorphism Einzelnukleotid-Polymorphismus
- Variation eines einzelnen Basenpaares in einem DNA-Strang
- SNPs sind geerbte und vererbbare genetische Varianten. Begrifflich davon abzugrenzen ist der Begriff der Mutation, der in der Regel eine neu aufgetretene Veränderung bezeichnet
- Laktosetoleranz: durch einen SNP im Intron des Gens mcm6 entwickelt, welches 5' von LCT(Lactase) liegt

• CNV^3 :

- Copy number variation Kopienzahlvariation
- struktureller Variation des Erbguts, die Abweichungen der Anzahl der Kopien eines bestimmten DNA-Abschnittes innerhalb eines Genoms erzeugt

• Chromosomen-Mutationen⁴:

- strukturelle Veränderung eines Chromosoms, 5 Arten
- Deletion: Ein Teilstück des Chromosoms (Endstück oder mittlerer Abschnitt) geht verloren
- Translokation: Chromosomen können auseinanderbrechen und dabei Teilstücke verlieren, welche in die Chromatide eines anderen Chromosoms angeheftet werden
- Duplikation: Ein Abschnitt des Chromosoms ist doppelt vorhanden, da ein auseinandergebrochenes Teilstück in die Schwesterchromatide eingegliedert wurde
- Inversion: Innerhalb eines Chromosoms kann sich nach einem doppelten Bruch ein Stück wieder umgekehrt einfügen
- Insertion (auch: Addition): Hier besitzt ein Chromosom ein zusätzliches Teilstück

1.6.5 Aufgabe 5

- PCR⁵: Polymerase-Kettenreaktion (polymerase chain reaction)
- Prozess besteht aus etwa 20–50 Zyklen, jeder Zyklus besteht aus drei Schritten

²https://de.wikipedia.org/wiki/Einzelnukleotid-Polymorphismus

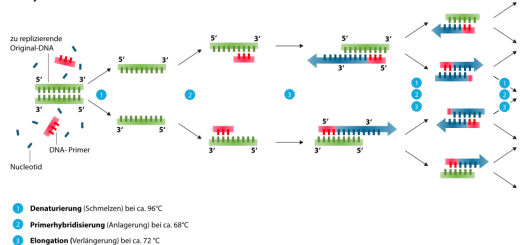
 $^{^3}$ https://de.wikipedia.org/wiki/Gene_copy_number_variants

⁴https://de.wikipedia.org/wiki/Chromosomenmutation

 $^{^5}$ https://de.wikipedia.org/wiki/Polymerase-Kettenreaktion

- 1. Denaturierung (Melting, Schmelzen): Zunächst wird die doppelsträngige DNA auf 94–96 °C erhitzt, um die Stränge zu trennen. Die Wasserstoffbrückenbindungen, die die beiden DNA-Stränge zusammenhalten, werden aufgebrochen. Im ersten Zyklus wird die DNA oft für längere Zeit erhitzt (Initialisierung), um sicherzustellen, dass sich sowohl die Ausgangs-DNA als auch die Primer vollständig voneinander getrennt haben und nur noch Einzelstränge vorliegen. Manche (sogenannte HotStart-) Polymerasen müssen durch eine noch längere anfängliche Erhitzungsphase (bis zu 15 Minuten) aktiviert werden. Danach wird schnell auf 65 °C abgekühlt, um die Rückbildung der Doppelhelix zu verhindern.
- 2. Primerhybridisierung (primer annealing): Die Temperatur wird ca. 30 Sekunden lang auf einem Wert gehalten, der eine spezifische Anlagerung der Primer an die DNA erlaubt. Die genaue Temperatur wird hierbei durch die Länge und die Sequenz der Primer bestimmt (bzw. der passenden Nukleotide im Primer, wenn durch diesen Mutationen eingeführt werden sollen = site-directed mutagenesis). Wird die Temperatur zu niedrig gewählt, können sich die Primer unter Umständen auch an nicht hundertprozentig komplementären Sequenzen anlagern und so zu unspezifischen Produkten ("Geisterbanden") führen. Wird die Temperatur zu hoch gewählt, ist die thermische Bewegung der Primer u. U. so groß, dass sie sich nicht richtig anheften können, so dass es zu gar keiner oder nur ineffizienter Produktbildung kommt. Die Temperatur, welche die beiden oben genannten Effekte weitgehend ausschließt, liegt normalerweise 5–10 °C unter dem Schmelzpunkt der Primersequenzen; dies entspricht meist einer Temperatur von 55 bis 65 °C.
- 3. Elongation (Extending, Polymerisation, Verlängerung, Amplifikation): Schließlich füllt die DNA-Polymerase die fehlenden Stränge mit freien Nukleotiden auf. Sie beginnt am 3'-Ende des angelagerten Primers und folgt dann dem DNA-Strang. Der Primer wird nicht wieder abgelöst, er bildet den Anfang des neuen Einzelstrangs. Die Temperatur hängt vom Arbeitsoptimum der verwendeten DNA-Polymerase ab (68–72 °C). Dieser Schritt dauert etwa 30 Sekunden je 500 Basenpaare, variiert aber in Abhängigkeit von der verwendeten DNA-Polymerase. Übliche Thermocycler kühlen die Reaktionsansätze nach Vollendung aller Zyklen auf 4–8 °C, so dass eine PCR am Abend angesetzt werden känn und die Proben am Morgen darauf weiterverarbeitet werden können.

Polymerasekettenreaktion - PCR



zu amplifizierende Sequenz:

5'ACCGCGGCTT AGGAAAXXXX XXXXXXCCCG GGGCGTATGC TGACGG3' 3'-CGAA TCCTTT-5' 3'-GGGC CCCGCA-5'

1.6.6 Aufgabe 6

Didesoxymethode nach Sanger⁶:

- Didesoxynukleotide weil: wird als Stopp-Nukleotiden benutzt, an Ribose (Zucker) an Position 2' und 3' desoxidiert ist. Dadurch fehlt am 3'-Kohlenstoff-Atom die Hydroxygruppe, an der bei der Polymerisation das nächste Nukleotid angehängt wird.
- auch Desoxynukleotide weil: sonst funktioniert die Verlängerung nicht
- Ergebnis nur Didesoxynukleotide: es gibt keine Verländerung

nur Didesoxynukleotide

 $^{^6} https://de.wikipedia.org/wiki/DNA-Sequenzierung \# Didesoxymethode_nach_Sanger$

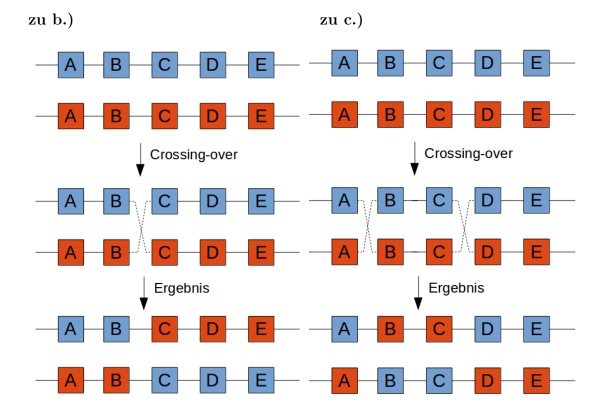
- 2 V2
- 2.1 Mechanismen der epigenetischen Modifikation
- 2.2 Mechanismen der DNA Reparatur
- 2.3 Typische Mutationen
- 2.4 PCR
- 2.5 Sanger Sequenzierung
- 2.6 TaqMan
- 2.7 SNP-Microarray
- 2.8 Aufgaben zur Übung 2
- 2.8.1 Aufgabe 1

a.)

Als Crossing-over⁷ wird in der Genetik eine kreuzweise Überlagerung zweier Chromatiden mit nachfolgendem, gegenseitigem Austausch von Abschnitten bezeichnet, wie er zwischen väterlichen und mütterlichen homologen Chromosomen bei einer Meiose auftreten kann.

- b.) A und B sind rekombiniert zu C,D,E
- c.) A, D,E sind rekombiniert mit B,C

⁷https://de.wikipedia.org/wiki/Crossing-over



2.8.2 Aufgabe 2

Gen: $ABO^8 rs8176719^9$:

- (-;-): likely to be of blood type O
- (-;G): most likely to be of blood type A or B
- (G;G): most likely to be of blood type A, B or AB

rs8176747¹⁰:

• G führt zu Blutgruppe A, C zu Blutgruppe B

rs8176750¹¹: definiert Untergruppe von A

- (-;C): A1
- (-;-): A2

Kombinationsmöglichkeiten:

• praktisch durch Allele vorgegeben: $3 \cdot 2 \cdot 2 = 12^{12}$

⁸http://www.snpedia.com/index.php/ABO

⁹http://www.snpedia.com/index.php/rs8176747

¹⁰http://www.snpedia.com/index.php/rs8176747

¹¹http://www.snpedia.com/index.php/rs8176750

 $^{^{12} \}mathtt{https://sites.google.com/site/abobloodgroup/14.aboalleles\%28oalleles\%29}$

- theoretisch: $5^3 = 125$
- \bullet Musterlösung: 3 SNPs auf einem Alle
l \to 8 Kombinationen; 2 Allele: 36 Möglichkeiten

A und B kodominant, Faktor 0 rezessiv

2.8.3 Aufgabe 3

- a.)
- **b**.)
- c.)

2.8.4 Aufgabe 4

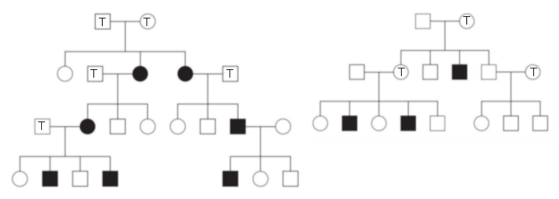
a.)

 $\rm \stackrel{'}{rezessiv:^{13}}$ bedeutet in der Genetik "zurücktretend" oder auch "nicht in Erscheinung tretend"

 $\underline{\text{dominant:}}^{14}$ ein dominantes Allel setzt sich in der Merkmalsausprägung gegenüber einem rezessiven Allel durch

<u>Penetranz</u>: ¹⁵ prozentuale Wahrscheinlichkeit, mit der ein bestimmter Genotyp zur Ausbildung des zugehörigen Phänotyps führt

b.)

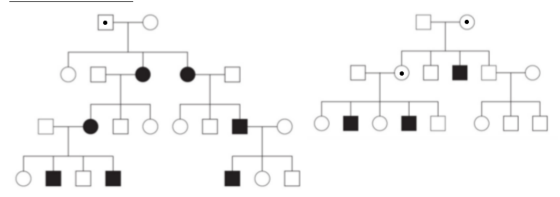


¹³https://de.wikipedia.org/wiki/Rezessiv

¹⁴https://de.wikipedia.org/wiki/Dominanz_(Genetik)

¹⁵https://de.wikipedia.org/wiki/Penetranz_(Genetik)

aus Musterlösung:



- c.) <u>links:</u> autosomal rezessiv, <u>aus Musterlösung:</u> autosomal dominat mit reduzierter Penetranz, weil:
 - beide Geschlechter betroffen
 - in jeder Generation
 - etwa die Hälfte der Kinder betroffen

rechts: genosomal rezessiv, auf einem X-Chromosom der Mutter

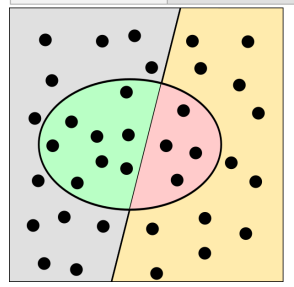
- 3 V3
- 3.1 Meiose
- 3.2 Mendelsche Gesetze
- 3.3 Erbgänge / Stammbäume
- 3.4 Gründe für Abweichungen von Mendelschen Erbgängen
- 3.5 Aufgaben zur Übung 3
- 3.5.1 Aufgabe 1

a.)

- Sensitivität: gibt den Anteil der korrekt als positiv klassifizierten Objekte an der Gesamtheit der tatsächlich positiven Objekte an $(\mathbb{P}(P|K))$
- Spezifität: gibt den Anteil der korrekt als negativ klassifizierten Objekte an der Gesamtheit der in Wirklichkeit negativen Objekte an $(\mathbb{P}(\overline{P}|\overline{K}))$
- Prävalenz: welcher Anteil der Menschen einer bestimmten Gruppe (Population) definierter Größe zu einem bestimmten Zeitpunkt an einer bestimmten Krankheit erkrankt ist
 - Prävalenz=Anzahl der zum Untersuchungszeitpunkt Kranken / Anzahl der in die Untersuchung einbezogenen Individuen

Vierfeldertafel

	Person ist krank (r _p +f _n)	Person ist gesund (f_p+r_n)	
Test positiv (r _p +f _p)	richtig positiv (r _p)	falsch positiv (f _p)	
Test negativ (f _n +r _n)	falsch negativ (f _n)	richtig negativ (r _n)	



b.)

gegeben:

- K={Patient ist krank}
- P={Test ist positiv}
- Sensitivität: $\mathbb{P}(P|K) = 0.95$
- Spezifität: $\mathbb{P}(\overline{P}|\overline{K}) = 0,90$
- Prävalenz: $\mathbb{P}(K) = 0, 1$

gesucht:

• positiv prädiktiver Wert (PPW):

$$\mathbb{P}(K|P) = \underbrace{\frac{\mathbb{P}(P|K) \cdot \mathbb{P}(K)}{\mathbb{P}(P)}}_{Satz\ von\ Bayes} = \underbrace{\frac{\mathbb{P}(P|K) \cdot \mathbb{P}(K)}{\mathbb{P}(P|\overline{K})} \cdot \mathbb{P}(\overline{K}) + \mathbb{P}(P|K) \cdot \mathbb{P}(K)}_{=1-\mathbb{P}(\overline{P}|\overline{K})}$$

totale Wahrscheinlichkeit

$$\mathbb{P}(K|P) = \frac{0.95 \cdot 0.1}{0.1 \cdot 0.9 + 0.95 \cdot 0.1} = \underbrace{0.513513514}_{total}$$

• negativ prädiktiver Wert (NPW):
$$\mathbb{P}(\overline{K}|\overline{P}) = \underbrace{\frac{\mathbb{P}(\overline{P}|\overline{K}) \cdot \mathbb{P}(\overline{K})}{\mathbb{P}(\overline{P})}}_{1-\mathbb{P}(P)} = \underbrace{\frac{\mathbb{P}(\overline{P}|\overline{K}) \cdot \mathbb{P}(\overline{K})}{1-(\mathbb{P}(P|\overline{K}) \cdot \mathbb{P}(\overline{K}) + \mathbb{P}(P|K) \cdot \mathbb{P}(K))}}_{1-\mathbb{P}(\overline{K}|\overline{P})} = \underbrace{\frac{0.993865031}{1-(0.1 \cdot 0.9 + 0.95 \cdot 0.1)}}$$

c.)

gegeben:

- Sensitivität: $\mathbb{P}(P|K) = 0.95$
- Spezifität: $\mathbb{P}(\overline{P}|\overline{K}) = 0,90$
- Prävalenz: $\mathbb{P}(K) = 0.05$

gesucht:

- positiv prädiktiver Wert (PPW)= $0.\overline{33}$
- negativ prädiktiver Wert (NPW)= 0,997084548104956
- d.) siehe R-Script
- 3.5.2Aufgabe 2
- 3.5.3 Aufgabe 3

siehe R-Script

- 4.1 Bias und Präzision
- 4.2 Frequentistischer und Bayesianischer Wahrscheinlichkeitsbegriff
- 4.3 Zufallsvariablen (Erwartungswert, Varianz, Standardabweichung, Covarianz, Unabhängigkeit, Randverteilung)
- 4.4 Bedingte Wahrscheinlichkeit, Bayessche Lernformel
- 4.5 Einige wichtige Verteilungsfunktionen
- 4.6 Aufgaben zur Übung 4

- 5 V5
- 5.1 Konfidenzintervall
- 5.2 Logik des statistischen Testens, Testdurchführung und Interpretation
- 5.3 Typ I und Typ II Fehler, Einfluß der Fallzahl
- 5.4 Problem des multiplen Testens und Korrekturmöglichkeiten
- 5.5 Faktoren für die Auswahl des richtigen Tests
- 5.6 Zusammenhangsmaße auf Vierfeldertafeln
- 5.7 Korrelation, Scheinkorrelation und Confounder
- 5.8 Aufgaben zur Übung 5

6.1 Lineare Regression

6.1.1 Modellannahme

$$y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i + \epsilon_i \text{ mit } i \in \{1, ..., n\}$$

Schätzen mit Kleinste Quadrate Methode: Regressionsgerade minimiert die Summe der quadrierten Abstände zwischen den y-Werten der Regressionsgerade und den y-Werten der Datenpunkte (Residuen)

6.1.2 Schätzen der Betas ("Intercept" und "Slope")

Ableiten der Residuenquadratsumme nach den Betas und Nullsetzen.

$$\hat{\beta}_1 = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x}_n)(y_i - \bar{y}_n)}{\sum_{i=1}^n (x_i - \bar{x}_n)^2}$$

$$\hat{\beta_0} = \bar{y}_n - \hat{\beta_1} \cdot x_n$$

Mean square error (MSE) = $\frac{1}{n} \cdot RSS$

residual sum of squares (RSS) =
$$\sum_{i=1}^{n} (y_i - f(x_i))^2$$

6.1.3 Varianzzerlegung und erklärte Varianz bei linearer Regression

$$\sum_{i=1}^{n} (y_i - \bar{y})^2 = \sum_{i=1}^{n} (y_i - \hat{y}_i)^2 + \sum_{i=1}^{n} (\hat{y}_i - \bar{y})^2$$

Erklärte Varianz (= Bestimmtheitsmaß R^2)

$$R^{2} = 1 - \frac{\text{Varianz der Residuen}}{\text{Gesamzvarianz}} = 1 - \frac{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \hat{y_{i}})^{2}}{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \bar{y})^{2}}$$

$$R^{2} = 1 - \frac{\text{Varianz der Regresswerte}}{\text{Gesamzvarianz}} = 1 - \frac{\sum_{i=1}^{n} (\hat{y_{i}} - \bar{y})^{2}}{\sum_{i=1}^{n} (y_{i} - \bar{y})^{2}}$$

Problem: Steigt die Anzahl der Parameter m im Modell, so steigt R2 unabhängig vom Einfluss der Variablen, deshalb Korrektur

korrigiertes Bestimmtheitsmaß:

$$\bar{R}^2 = 1 - \frac{\frac{1}{n-p} \sum_{i=1}^{n} (y_i - \hat{y}_i)^2}{\frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (y_i - \bar{y})^2}$$

mit p=Anzahl der unabhängigen Variablen

6.1.4 Multivariate Regression

Wie lineare, aber mehrere betas

6.1.5 AIC

AIC (Akaike Informations Kriterium): je kleiner desto besser AIC = -2L + 2m

Bayesianisches Informationskriterium (BIC): je kleiner desto besser BIC = -2L + mlog(n)

Log-Likelihood für Beide (bei linearer Regression):

$$-L = \frac{n}{2}ln(2\pi\sigma^2) + \sum_{i=1}^{n} \frac{(\hat{y_i} - y_i)^2}{2\sigma^2}$$

6.2 Multivariate Regression

6.2.1 Schätzen von Kontrasten

Was soll das sein???

6.2.2 AIC

6.2.3 Interaction

- möglich innerhalb multivariate Regression
- Berücksichtigung nicht-additiver Effekte (Modulation einer Einflußgröße durch eine andere)

z. B. multivariate lineare Regression: $Y_i = \beta_0 + \beta_1 x_i^{(1)} + \beta_2 x_i^{(2)} + \beta_3 (x_i^{(1)} \cdot x_i^{(2)}) + \epsilon_i$

$$\begin{aligned} x_i^{(1)} \cdot x_i^{(2)} &- \text{Interaktionsterm:} \\ Y_i &= \beta_0 + \underbrace{\left(\beta_1 + \beta_3 x_i^{(2)}\right)}_{=:\tilde{\beta_1} = \tilde{\beta_2}(x_i^{(2)})} x_i^{(1)} + \beta_2 x_i^{(2)} + \epsilon_i \end{aligned}$$

6.3 Auswahl einer passenden Regressionsmethode

Best-Subset-Selection

- betrachte alle $\binom{m}{k}$ Modelle
 - m: Anzahl der Einflussvariablen
 - $k \le m$: Anzahl der ausgewählten Einflussvariablen
- bestimme für jedes k das beste Modell anhand RSS, MSE oder R²
- wähle aus den k Modellen das beste Modell anhand AIC, BIC, Adjusted R²
- Problematisch für große m
- Die Regressionskoeffizienten sind bei diesem Vorgehen gebiast (vergleiche später Sequentialtest)

Vorwärts-Selektion

- Beginn mit Null-Modell (keine Einflußvariablen)
- füge diejenige Einflußsvariable hinzu, bei der RSS, MSE oder R 2 am besten ist
- wähle aus den k Modellen das beste Modell anhand AIC, BIC, Adjusted R² oder MSE

Rückwärts-Eliminierung

- Beginn mit vollständigem Modell (alle Einflußvariablen)
- entferne diejenige Ausgangsvariable, bei der RSS, MSE oder R² am besten ist

 $\bullet\,$ wähle aus den k
 Modellen das beste Modell anhand AIC, BIC, Adjusted ${\bf R}^2$ oder MSE

Idealerweise kommen hierbei die selben Modelle heraus (ist in der Praxis jedoch selten der Fall), auch hier sind die Schätzer der β_j des besten Modells gebiast

6.4 Aufgaben zur Übung 6

- 7.1 Motivation und Ansatz für gemischte Modelle
- 7.2 Feste und zufällige Effekte
- 7.3 Idee der Hauptkomponentenanalyse
- 7.4 Interpretation PCA-Plots und Eigenwerte
- 7.5 Aufgaben zur Übung 7

Ideale Population

- Modellannahmen für genetische Statistik:
- unendlich große (sehr große Individuenzahl)
- keine Selektion
- keine Mutation
- keine Migration
- zufällige Partnerwahl (random mating)
- getrennte Generationen (keine Verpaarungen zwischen z.B. Elterngeneration und Kindergeneration)

8.1 Hardy-Weinberg Gleichgewicht incl. Test

Seien an einem genetischen Lokus die Allele A und B vorhanden. Betrachte Genotyphäufigkeiten:

$$P(AA) = p_1, P(AB) = p_2, P(BB) = 1 - p_1 - p_2$$

Die Allelhäufigkeit läßt sich daraus berechnen:

$$P(A) = p_1 + \frac{p_2}{2}, P(B) = 1 - P(A)$$

Unter Annahme zufälliger Partnerwahl erhält man: $P(AA) = P(A)^2$, P(AB) = 2P(A)P(B), $P(BB) = P(B)^2$

Also eine charakteristische Verteilung der Genotypen in Abhängigkeit von der Allelfrequenz das so genannte Hardy-Weinberg-Gleichgewicht (HWE).

Test auf HWE

Chi²-Test des Hardy-Weinberg-Gleichgewichts (2 Allele, $n=n_{11}+n_{12}+n_{22}$ Beobachtungen):

$$\chi_1 \sim \sum \frac{(O-E)^2}{E} = \frac{(n_{11} - n \cdot \hat{P}(A)^2)^2}{n \cdot \hat{P}(A)^2} + \frac{(n_{12} - n \cdot 2\hat{P}(A)\hat{P}(B))^2}{n \cdot 2\hat{P}(A)\hat{P}(B)} + \frac{(n_{22} - n \cdot \hat{P}(B)^2)^2}{n \cdot \hat{P}(B)^2}$$

Erweiterungen:

- Für kleine Allelfrequenzen oder kleine Fallzahlen gibt es exakte Tests in Analogie zu Fishers exaktem Test.
- Für gemischte Populationen gibt es stratifizierte Tests.

Hypothesentest für das Hardy-Weinberg-Gleichgewicht (HWE) mit H_0 : Die beobachteten Häufigkeiten der Genotypen sind im HWE.

Verwerfe H_0 , wenn bei einem Test zum Signifikanzniveau α die Prüfgröße $\sum \frac{(O-E)^2}{E}$ größer ist als der kritische Wert $\chi^2_{df:1-\alpha}$.

Beachte: Wenn H₀ nicht abgelehnt wird, ist das kein Beweis für HWE. Wenn man HWE beweisen will, benötigt man Äquivalenztests für diese Situation.

Beispielrechnung:

Phenotype	White-spotted (AA)	Intermediate (Aa)	Little spotting (aa)	Total
Number	1469	138	5	1612

From this, allele frequencies can be calculated:

$$\begin{split} p &= \frac{2 \times \text{obs(AA)} + \text{obs(Aa)}}{2 \times (\text{obs(AA)} + \text{obs(Aa)} + \text{obs(aa)})} \\ &= \frac{1469 \times 2 + 138}{2 \times (1469 + 138 + 5)} \\ &= \frac{3076}{3224} \\ &= 0.954 \end{split}$$

and

$$q = 1 - p$$

= 1 - 0.954
= 0.046

So the Hardy-Weinberg expectation is:

$$\operatorname{Exp}(\operatorname{AA}) = p^2 n = 0.954^2 \times 1612 = 1467.4$$

 $\operatorname{Exp}(\operatorname{Aa}) = 2pqn = 2 \times 0.954 \times 0.046 \times 1612 = 141.2$
 $\operatorname{Exp}(\operatorname{aa}) = q^2 n = 0.046^2 \times 1612 = 3.4$

Pearson's chi-squared test states:

$$\chi^{2} = \sum \frac{(O - E)^{2}}{E}$$

$$= \frac{(1469 - 1467.4)^{2}}{1467.4} + \frac{(138 - 141.2)^{2}}{141.2} + \frac{(5 - 3.4)^{2}}{3.4}$$

$$= 0.001 + 0.073 + 0.756$$

$$= 0.83$$

8.2 Kinship-Koeffizient, Verwandtschaftsschätzung

Die Unabhängigkeit von Elementen einer Stichprobe ist eine grundlegende Annahme in der Statistik. Durch Verwandtschaft ist diese Annahme verletzt.

IBD: Ein Genlokus in den Individuen X und Y heißt "identical by descent", wenn er von einem gemeinsamen Vorfahren ererbt wurde.

IBS: Ein Genlokus in den Individuen X und Y heißt "identical by state", wenn er sich nicht zwischen den Individuen X und Y unterscheidet.

IBS ist leicht festzustellen. Liegen keine Familienstammbäume vor, muß IBD geschätzt werden.

Kinship-Koeffizient k_{ij} zweier Personen i und j

Ziehe an einem Genlokus von jeder Person ein Alle
l $k_{ij}{=}\mathrm{P}(\text{die Allele sind IBD}) \in$

[
$$0,\frac{1}{2}$$
] Schätzung nach Astle & Balding: $\hat{k_{ij}} = \frac{1}{L} \sum_{l=1}^{L} \frac{(g_{l,i} - 2p_{l,1})(g_{l,j} - 2p_{l,1})}{4p_{l,1}(1 - p_{l,1})}$ mit

L #Loci

g kodiert Anzahl eines bestimmten Allels (0,1,2)

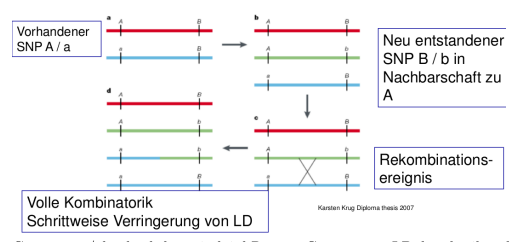
p Allelfrequenz dieses Allels

Was hier noch???

8.3 Kopplungsungleichgewicht

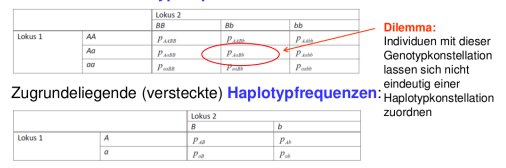
- Auf ein- und demselben Chromosom benachbarte Marker werden gemeinsam vererbt, wenn zwischen ihnen keine Rekombination stattfindet.
- Der Verteilung benachbarter Marker ist deshalb i.d.R. nicht stochastisch unabhängig. Es besteht eine Assoziation zwischen benachbarten Markern.
- Für die Wahrscheinlichkeitsverteilung der Genotypen der Marker X und Y gilt dann: $F_{X,Y}(x,y) \neq F_X(x)F_Y(y)$

8.3.1 Entstehung und Entwicklung



Gemessen / beobachtbar sind i.d.R. nur Genotypen. LD beschreibt aber den Zusammenhang auf Chromosomenebene (Haplotypen).

Beobachtbare Genotypfrequenzen:



8.3.2 Bewertung (Maße)

Alle LD-Maße können als Zusammenhangsmaße auf Vierfeldertafeln beschrieben werden. Formale Tests auf Unabhängigkeit sind i.d.R. uninteressant. Interessant ist vielmehr die Stärke des Zusammenhangs.

p_{00}	p_{01}	$p_{0.}$
p_{10}	p_{11}	$p_{1.}$
$p_{.0}$	$p_{.1}$	1

Abweichung von Unabhängigkeit

$$D = p_{00} - p_{0.}p_{.0}$$

D standardisiert auf [-1,1]

$$D' = \frac{D}{D_{max}} \text{ where } D_{max} \begin{cases} min\{p_0.p_{.1}, p_{.0}p_{1.}\} & \text{if } D \ge 0\\ min\{p_0.p_{.0}, p_{1.}p_{.1}\} & \text{if } D < 0 \end{cases}$$

Dieses Maß hängt von den Allelfrequenzen ab und ist ± 1 für Tafeln mit einer Null.

Korrelationskoeffizient r:
$$r = \frac{D}{sqrtp_0, p_{.0}p_{1.}p_{.1}}$$

Mutual information:
$$M = \sum_{i,j} p_{ij} log_2 p_{ij} - \sum_{i,j} p_{i.} log_2 p_{i.} - \sum_{i,j} p_{.j} log_2 p_{.j}$$

Odds ratio:
$$\lambda = \frac{p_{00}p_{11}}{p_{01}p_{10}}$$

Odds ratio standardisiert auf [-1,1]:

Yule's Q:
$$Q = \frac{\lambda - 1}{\lambda + 1}$$

Yule's Y: $Y = \frac{\sqrt{\lambda} - 1}{\sqrt{\lambda} + 1}$

Diese Maße sind unabhängig von der Allelfrequenzen und sind extrem für Tafeln mit einer Null. Eine interessante Eigenschaft ist, dass D', r und Y auf Diagonaltafeln übereinstimmen.

Faustregel zur Verwendung unterschiedlicher LD Maße

- D' ist ein Maß für stattgehabte Rekombinationen zwischen zwei Markern
- r, M messen den Grad der Übereinstimmung von markerbasierten Teststatistiken z.B. in Assoziationsstudien
- Odds-ratio basierte Maße sind Maße für stattgehabte Rekombinationen zwischen zwei Markern und eignen sich zum Vergleichen von Populationen (da unabhängig von Randverteilung = Allelfrequenz)
- D' wird dennoch sehr oft verwendet trotz der schlechten Eigenschaften

8.3.3 Bedeutung (Interpretation, Tagging, LD-Heatmaps)

Das mittlere LD unterscheidet sich zwischen verschiedenen genomischen Bereichen \rightarrow unterschiedliche Rekombinationswahrscheinlichkeiten. Die Bereiche sind für unterschiedliche Populationen auffällig identisch.

Die Faustregel 1cM = 1MB (gilt nur ungefähr)

Es gibt so genannte "recombination hot spots", d.h. Regionen mit hoher

Rekombinationswahrscheinlichkeit. Die Rekombinationswahrscheinlichkeit ist ein alternatives Maß zur physikalischen Positionsangabe und definiert die sogenannte Genetische Karte (genetic map) bzw. entsprechende Abstände (genetic map distance)

8.4 Aufgaben zur Übung 8

8.4.1 Aufgabe 1

8.4.2 Aufgabe 2

	LIFE-Adult (N=10000)	LIFE-Heart (N=7000)
Design	Zunächst Querschnittstudie	Kohortenstudie
Frage	Identifizierung molekulargeneti-	Identifizierung von Lebensstil-
(kon-	scher und umweltbedingter Fak-	und molekulargenetischer Modi-
kret)	toren für komplexer Erkankun-	fikatorebn des Atherosklerose-
	${ m gen} ightarrow { m Volkskrankheit}$	Risiko und verwandter
		Phänotypen (z.B. Lipidme-
		tabolismus)
Frage	Wie gesund oder Krank ist die	Was haben die Kranken gemein-
(gene-	Bevölkerung?	sam, sodass sich krankheiten
rell)		entwickeln?
Vorteil	Billig, einfach durchführbar	Erfassung der Inzidenz eines
		Endpunktes und zeitlichen Zu-
		sammenhang zwischen Risiko-
		faktor und Endpunkt
Nachteil	Ursache-Wirkung schlecht ab-	Teuer, seltene Endpunkte
	bildbar	können nicht erfasst werden,
		selection bias

8.4.3 Aufgabe 3

Sie haben in der Vorlesung den Begriff Coverage kennengelernt.

- 1. Von was hängt die Coverage einer Microarrays ab?
 - "Qualität meines Arrays", wie viel Prozent des Array-SNPs sind in hinreichend hohem LD mit den Refernz-SNPs.

 - Abhängig von Referenz, Ethnien, LD-Niveau, cutt-off für seltene Varianten
- 2. Was sind die üblichen Referenz-Panels und wie unterscheiden diese sich? international HapMap Project, 1000 Genomes Project

3. Beschreiben Sie stichpunktartig den Workflow der Affymetrix Axiom Plattform!

8.4.4 Aufgabe 4

9.1 Interpretation der Fixationsindices F_{st} und F_{is}

Fixationsindizes (F-Statistiken) sind Maße der genetischen Variabilität (Varianzkomponenten).

Verursacht durch evolutionäre Prozesse:

- Inzucht
- Migration
- Mutation
- Selektion
- Wahlund Effekt¹⁶

Fortpflanzung zwischen Verwandten Individuen führt zu einer Reduktion der Heterozygosität (im Vergleich zu HWE) und wird gemessen durch den Inzuchtskoeffizienten F

Zusammenhang zwischen F und Genotyp-Häufigkeiten für zwei Allele:

$$p(A) = p(AA) + \frac{p(AB)}{2}, \ p(B) = 1 - p(A)$$

$$p(AA) = p(A)^{2}(1 - F) + p(A)F$$

$$p(AB) = 2p(A)p(B)(1 - f)$$

$$p(BB) = p(B)^{2}(1 - F) + p(B)F$$

$$\Rightarrow F = 1 - \frac{O(AB)}{E(AB)} = 1 - \frac{p(AB)}{2p(A)p(B)}$$

F hängt offenbar von der Allelfrequenz einer Bezugs-Population ab

 $F_{IS}=$ Inzuchtkoeffizient eines Individuums I relativ zu Subpopulation S $F_{ST}=$ Maß für den genetischen Abstand einer Subpopulation S zur Gesamtpopulation T

 $F_{IT} =$ Inzuchtkoeffizient eines Individuums I relativ zur Gesamtpopulation T

¹⁶Die Vereinigung von zwei Populationen mit unterschiedlicher Allelfrequenz verringert die Heterozygosität im Vergleich zur HWE Erwartung.https://de.wikipedia.org/wiki/ Wahlund-Effekt

Man kann die Fixationsindizes auch als Varianzkomponenten modellieren:

- \bullet F_{IS} :
 - entspricht der Varianzkomponente des Innersubjektfaktors innerhalb einer Subpopulation

$$-F_{IS} = 1 - \frac{\text{observed heterocygosity}}{heterocygosityunderHWE}$$

- \bullet F_{ST}
 - entspricht der Varianzkomponente der Populationssubstruktur innerhalb der Gesamtpopulation

$$-F_{ST} = 1 - \frac{\sigma_{\text{within populations}}^2}{\sigma_{\text{between populations}}^2}$$

$$\bullet \ F_{IT} = F_{IS} + F_{ST} - F_{IS}F_{ST}$$

9.2 Bootstrap, Jackknife als Schätzverfahren für Standardfehler

Bootstrap

- Sei X eine Zufallsstichprobe, S eine interessierende Statistik auf X
- Betrachte die empirische Verteilung auf X
- Ziehe n=#X Zufallsstichproben aus X (mit Zurücklegen)
- Berechne S für diese Zufallsstichproben
- Wiederhole Ziehung der Zufallsstichproben und Berechnung von S
- Bestimme die Standardabweichung für diese Ergebnisse
- \bullet Diese Standardabweichung ist ein Schätzer des Standardfehlers von Sauf X

Jackknife

- Sei X eine Zufallsstichprobe, S eine interessierende Statistik auf X
- Betrachte die n=#X Teilstichproben X_i die man erhält, wenn man einzelne Elemente wegläßt
- Berechne S für diese Zufallsstichproben $\rightarrow S_i$
- Berechne $\hat{\mu} = \frac{\sum_{i=1}^{n} S_i}{n}$ und $\hat{\sigma} = \sqrt{\frac{n-1}{n} \sum_{i=1}^{n} (S_i \hat{\mu})^2}$
- Dies ist ein Schätzer des Standardfehlers von S auf X

9.3 Hauptkomponentenanalyse in der Genetik (Interpretation)

- "Structure" erkennt nur grobe genetische Unterschiede zwischen Populationen
- Hauptkomponentenanalyse vieler SNPs ist (viel) sensitiver
- Hauptkomponenten erlauben es, Genetische Assoziationen auf Populationsstruktur zu korrigieren

Vorgang:

- 1. Markermatrix normalisieren: $M(i,j) = \frac{C(i,j)-\mu(j)}{\sqrt{p(j)(1-p(j))}}$???
- 2. Wishart-Matrix aufstellen: $X = \frac{1}{n}MM'$
- 3. Eigenwerte berechnen und ordnen: $\lambda_1 > \lambda_2 > ... > \lambda_m$

Die hohe Empfindlichkeit der Methode erfordert eine sorgfältige Analyse:

- Angleichung der Fallzahlen der Cluster
- Sorgfältiger Umgang mit Ausreißern
- Strenge SNP-Qualitätskriterien
- SNPs vor Analyse entkorrelieren (pruning)
- Bekannte, kritische genomische Bereiche (konservierte Bereiche oder stark mit Abstammung assoziierte Bereiche) eliminieren
- Mit PCs assoziierte SNPs + Regionen eliminieren
- Funktioniert nicht ohne weiteres mit verwandten Individuen (Lösung: "Dropone-in" Prozedur, Alternative: "swap-one-in")

9.4 ROH: Definition und Interpretation

Idee: Längere homozygote Bereiche im Genom weisen auf (ent- fernte) Verwandtschaft zwischen den Eltern hin (inbreeding).

Tritt das Phänomen in einer Population gehäuft auf, so spricht dies für einen kleinen Genpool (kleine Gründerpopulation = founder), bzw. geringen Austausch mit der Umgebung = Isolation

Praktische Probleme mit der Definition (SNP-Arrays):

- Genotypisierungsprobleme: einzelne, möglicherweise falsche heterozygote oder fehlende Genotypen in einem Bereich
- Wo beginnt, wo endet ein homozygoter Bereich?
- Die Chance auf Homozygotie hängt von der Anzahl der SNPs in einem Bereich bzw. der SNP-Dichte und den Allelfrequenzen ab
- Ab welcher Entfernung "teilt" man homozygote Bereiche?
- Lösung: Hidden Markov Modelle

9.5 Aufgaben zur Übung 9

9.5.1 Aufgabe 1

- a.) Was sind Batch-Effekte? eine technische Quelle für Variation in den Daten durch die Verarbeitung¹⁷
- **b.)** Durch was können sie entstehen, wie kann man sie vermeiden? mögliche Quellen:
 - **Spotting:** Die Menge der Probe in den Nadeln des Roboters, der damit das Array behandelt, kann leicht variieren.
 - PCR Amplikation: Proben, die durch die Polymerase-Kettenreaktion(PCR) erzeugt werden, enthalten oft nicht die gleichen Vielfachen einer Sequenz, da die Amplikation der unterschiedlichen Nukleotidstränge mit unterschiedlicher Geschwindikeit verlaufen kann.
 - Probenaufbereitung: bei der Vorbereitung der Proben ist eine Vielzahl komplexer biochemischer Reaktionen, wie zum Beispiel die reverse Transkription, durchzuführen. Diese können von Labor zu Labor und innerhalb eines Experiments Unterschiede aufweisen.

¹⁷http://www.molmine.com/magma/global_analysis/batch_effect.html

- RNA-Abbau: Unterschiedliche RNA-Stränge haben aufgrund ihrer Sekundärstruktur eine unterschiedliche Halbwertszeit. Um sie zu stabilisieren, werden eine Vielzahl von Gegenmaßnahmen angewendet, die auch Nebeneffekte nach sich ziehen können.
- Array-Beschichtung: Sowohl die Effizienz der Probenfixierung auf dem Array, als auch die Intensität des Hintergrundrauschens hängt stark von der Array-Beschichtung mit der Probe ab.

Diese Probleme sollten beim Design eines Mircoarray-Experiments beachtet werden. Kann man trotz allem einen Fehler nicht verhindern, so sollten die experimentellen Bedingungen so gewählt werden, dass die biologische Fragestellung nicht beeinflusst wird. Falls zum Beispiel ein Vergleich zwischen zwei Tumorprob en durchgeführt werden soll, so ist es ratsam, beide Prob en nicht in verschiedenen Labors aufbereiten zu lassen. ¹⁸

c.) Erinnern Sie sich an Aufgabe 4 von Blatt 6. Statt verschiedener Populationen nehmen wir nun an, dass der SNP auf verschiedenen Platten gemessen wurde. Führen Sie einen Chi-Quadrat-Test durch, ob sich die Allelhäufigkeiten zwischen den Platten signifikant unterscheidet!

Ergebnisse siehe R-Skript

¹⁸http://www-stud.rbi.informatik.uni-frankfurt.de/~linhi/SeminarSS04/Ausarbeitungen/03ausarbeitung_evgenji_yusuf.pdf

10.1 Heritabilität, Definition + Möglichkeiten zur Schätzung

Erklärte Varianz eines Merkmals durch Genetik. Schätzung der Vererbbarkeit:

- 1. Zwillingsstudien: Vergleich der Merkmalskonkordanz zwischen ein- (MZ) und zweieigen Zwillingen (DZ) Falconers Gleichung: $H^2 = 2r(MZ) 2r(DZ)$
- 2. Familienstudien: Gemischte Modelle, Verwandtschaft = Kovarianz

Schätzen der Heritabilität aus genomweiten Daten gemischtes Modell:

 $y_i = \mu + G_i + e_i$ mit

 y_i : Phänoptyp Induviduum i

 μ : Mittelwert

 $G_i \sim \sigma_{Genetik}^2 N(0, \Phi)$ (Polygenetischer Effekt)

 Φ : Verwandschaftsmatrix

 $e_i \sim \sigma_{Umwelt}^2 N(0,1)$ (Umwelteffekt)

Heritabilitätsschätzung: $H^2 = \frac{\sigma_{Genetik}^2}{\sigma_{Genetik}^2 + \sigma_{Umwelt}^2}$

10.2 Genetische Assoziation (Prinzip)

SNP dient als Stellvertreter (proxy) eines Krankheitslokus. SNP muß nicht selbst kausal sein, sondern es genügt LD mit kausaler Variante.

Variante A: direkte Kausalität

Variante B: indirekte Kausalität über LD und proxy

10.3 Stratifikationsbias bei genetischen Studien

Gedankenexperiment:

- Phänotyp: Fähigkeit mit Stäbchen zu essen
- Studienpopulation: Gemisch aus Europäern und Asiaten
- Alle SNPs mit unterschiedlicher Allelfrequenz zwischen Europäern und Asiaten (viele!) sind mit dem Phänotyp assoziiert → Inflation der Teststatistiken → Stratifikationsbias

Andere Möglichkeit der Entstehung: Verwandtschaft zwischen den Individuen

Möglichkeiten der Bekämpfung von Stratifikationsbias (später genauer)

- Stratifizierte Analyse: Vorteil: funktioniert am besten, Nachteil: erfordert Kenntnis der Strata
- Adjustierung auf Hauptkomponenten: Vorteil: einfach durchführbar, Nachteil: Erhöht Freiheitsgrade der Assoziationsmodelle, beseitigt Stratifikation nicht immer vollständig, erfordert genomweite Daten (später)
- Local ancestry: Vorteil: Kann mit "Mischlingen" umgehen, Nachteile wie bei "Adjustierung auf Hauptkomponenten", erfordert genomweite Daten (später)
- Gemischte Modelle (Assoziation mit Korrelationsstruktur): Vorteil: geeignet bei Verwandtschaft, Nachteil: hohe Rechenbelastung
- Genomic Control: Einfache, phänomenologische Korrektur bei geringer Inflation, erfordert genomweite Daten (später)

10.4 Genetische Modelle und deren Schätzung

Allgemeines genetisches Modell ohne Kovariablen:

$$y_i = \mu + \beta_{AB}\chi^i_{AB} + \beta_{BB}\chi^i_{BB} + e_i$$
 mit

 y_i : Phänoptyp Induviduum i

 μ : Mittelwert

 $\chi_{XX}^i = 1$ falls Indiviuum i Genotyp XX hat, 0 sonst

 β : Regressionskoeffizienten

 $e_i \sim \sigma_{Umwelt}^2 N(0,1)$ (Residualvarianz)

Modell	Vergleich	Tests
Additiv	AA vs. AB vs. BB	$\beta_{AB} \neq 0, \beta_{BB} = 2\beta_{AB}$
Dominant B	AA vs. AB, BB	$\beta_{AB} \neq 0, \beta_{BB} = \beta_{AB}$
Rezessiv B	AA, AB vs. BB	$\beta_{AB} = 0, \beta_{BB} \neq 0$
Heterozygotenvorteil	AA, BB vs. AB	$\beta_{AB} \neq 0, \beta_{BB} = 0$

- Additives Modell am flexibelsten
- Dominat B = Rezessiv A
- Heterozygotenvorteil selten (Beispiel Sichelzellanämie / Malaria)
- Problem: Genetisches Modell i.d.R. unbekannt

Strategien

- 1. Man rechnet (trotz Unsicherheit über das tatsächliche Modell) mit nur einem (meist dem additiven) Modell
 - Rationale:
 - Modelle sind korreliert (Ausnahme Heterozygotenmodell)
 - Bsp: liegt tatsächlich eine Assoziation unter dem dominanten/rezessiven Modell vor, wird dies höchstwahrscheinlich auch im additiven Modell sichtbar
 - Diese Strategie wird überwiegend angewendet
 - Problem: Powerverlust bei falschem Modell, additives Modell erkennt Heterozygotenvorteil nicht
- 2. Man vergleicht die Paßförmigkeit der Modelle für jede Situation (z.B. AIC), sucht sich das beste heraus und nimmt dessen p-Wert
 - Problem: Dieses Verfahren inflationiert den Typ 1 Fehler \rightarrow erfordert Permutationstests, diese sind aufwendig
- 3. Man testet mehrere Modelle und korrigiert nach Bonferroni
 - Problem: Überkonservativ, da Korrelation zwischen Modellen nicht berücksichtigt
- 4. Max-Test: ...

10.5 Spezifik gonosomaler Markeranalysen

- Die nPAR-Region ist bei Frauen auf einem Chromosom häufig inaktiviert.
- Die Inaktivierung ist wahrscheinlich(?) zufällig.
- Man modelliert die Inaktivierung indem man die Codierung der Genotypen der Männer entsprechend anpaßt:

Codierung (Frau) =
$$\begin{cases} 0 & \text{für AA} \\ 1 & \text{für AB} \\ 2 & \text{für BB} \end{cases}$$
Codierung (Mann) =
$$\begin{cases} 0 & \text{für A} \\ c & \text{für B} \end{cases}$$

mit c=1: Keine Inaktivierung; c=2: Vollständige Inaktivierung; 1<c<2: Unvollständige Inaktivierung

- Der Grad der Inaktivierung kann mit geschätzt werden (kompliziert)
- Man sollte unbedingt den Haupteffekt des Geschlechts in die Regressionsmodelle des X-Chromosoms einbauen

- Speziell bei Annahme keiner Inaktivierung, sollte die IA von Marker und Geschlecht mit ins Modell gesteckt werden.
- Obwohl Geschlecht ein unabhängiger Risikofaktor vieler Erkrankungen ist, heißt es nicht, dass auf Chr. X besonders viele Assoziationen zu finden sind (Beispiel: KHK)

10.6 Genomweite Assoziationsstudie

- Ziel: Identifikation genetischer Modifikatoren beobachtbarer Phänotypen
- Hinweise für Vererbbarkeit aus z.B. Zwillingsstudien
- "Komplexe Erkrankungen" → Polygenetische Effekte: Häufige Varianten mit geringer Penetranz, seltene Varianten mit höherer (?) Penetranz
- Kandidatengenansätze häufig nicht replizierbar → hypothesenfreie Ansätze
 → Screening des Genomes mittels Marker (SNPs)
- Aktuell ca. 2240 publizierte GWAS, mehrere hundert verschiedenen Phänotypen

10.6.1 Ansatz

10.6.2 Replikation vs. kombinierte Analyse und Power

Replikation:

- Einzelanalyse der Top-Marker aus der ersten Stufe (GWAS)
- Verwendet nicht die Evidenz aus der ersten Stufe

Kombinierte Analyse:

- Kombiniert die Information aus erster und zweiter Stufe
- Achtung! Effektgrößen aus der erster Stufe sind inflationiert ("winners curse") ⇒ Korrektur (kompliziert)

Die Power der kombinierten Analyse ist immer höher als die der Replikation, aber Kombinierte Analyse hat nur dann (deutlich) höhere Power wenn:

- Mehrzahl der Samples in Stufe 1 und
- Viele Marker in der Replikation

10.6.3 Mehrstufendesign

- 1. GWAS: Genotype full set of SNP's in relatively small population at liberal p value
- 2. Replikationsstufe: Screen second, larger population at more stringent p value
- 3. optional third stage for increased stringency

10.6.4 Power

10.7 Aufgaben zur Übung 10

11.1 Phänotyp, Genotyp-Phänotyp-Beziehung

Phänotyp: Erscheinungsbild/Merkmale eines Organismus (Morphologisch, Physiologisch, Psychisch)

- ererbt (Genotyp)
- erworben (Umwelt)
- akut (auf einen äußeren Reiz)

Phänotyp - Bestimmung:

- Messbarkeit
- Reliabilität
- Validität
- Vergleichbarkeit zwischen Studien

Intermediärer Phänotyp: Liegt in der Kausalbeziehung zwischen Genetik und Zielphänotyp; Beispiel: Cholesterin = intermediärer Phänotyp für Arteriosklerose

Genotyp-Phänotyp-Beziehung

Definition:

- Eine genetische Veränderung (Mutation) ist ursächlich für den Phänotyp (Kausalität)
- Grad der Abhängigkeit des Phänotyps vom Genotyp wird gemessen durch Heritabilität

Mögliche Ursachen für Abweichungen von einer strengen Genotyp-Phänotyp Beziehung:

- Phänokopie: Merkmalsausprägung aus anderer Ursache
- Phänotypische Plastizität: Modulierbarkeit durch Umwelteinflüsse
- Unvollständige Penetranz: Nichtausprägung trotz vorhandener Mutation, Kompensation eines Mechanismus
- Dramatyp: Phänokopie als Reaktion auf akutes Geschehen

11.2 Reliabilität, Validität

Reliabilität:¹⁹

- Anteil der Varianz von Messwerten, der durch tatsächliche Unterschiede des Merkmals begründet ist
- Hängt eng mit der Reproduzierbarkeit von Messungen zusammen
- Intra-Rater (observer) Reliabilität vs. Inter-Rater (observer) Reliabilität²⁰
- grafische Darstellung mittels Bland-Altman Diagramm²¹

Konkordanz-Korrelations-Koeffizient (CCC)

geeignetes Maß zur Bewertung der Übereinstimmung zweier <u>quantitativer</u> Merkmale

$$CCC(X,Y) = \frac{2cov(X,Y)}{var(X) + var(Y) + (E(X) - E(Y))^2}$$

Cohen's Kappa

geeignetes Maß zur Bewertung der Übereinstimmung zweier
 <u>binärer</u> Merkmale $\kappa = \frac{p_{00}+p_{11}-p_{0.}p_{.0}-p_{1.}p_{.1}}{1-p_{0.}p_{.0}-p_{1.}p_{.1}}$

Validität:

- Aussage zur Belastbarkeit einer Messmethode oder Operationalisierung. Wird tatsächlich das gemessen, was gemessen werden soll?
- Vergleich mit Goldstandard

11.3 (Genetische) Studiendesigns

11.3.1 Querschnittstudien

- "Cross-Sectional Study"²²
- Untersucht gesamte Population oder repräsentative Zufallsstichprobe
- Momentaufnahme zu gegebenem Zeitpunkt: Analysiert Prävalenzen (kann nicht zwischen Effekt auf Inzidenz oder Dauer unterscheiden)
- Ungünstig für seltene Phänotypen
- Besonderheiten der Stichprobenziehung in Analysen berücksichtigen
- "Selective Survival Bias"
- Einfache Durchführbarkeit, sehr häufiger Studientyp

¹⁹https://de.wikipedia.org/wiki/Reliabilit%C3%A4t

²⁰https://de.wikipedia.org/wiki/Interrater-Reliabilit%C3%A4t

²¹https://de.wikipedia.org/wiki/Bland-Altman-Diagramm

²²https://de.wikipedia.org/wiki/Querschnitt_(empirische_Forschung)

11.3.2 Kohortenstudien

- "Cohort study"²³, Längsschnittliche Studie (longitudinal study")
- Beobachtung des Auftretens eines Zielmerkmals in einer Population über einen gewissen Zeitraum
- Population ist initial frei vom Zielmerkmal
- Exposition wird anfänglich gemessen
- Anreicherung seltener Expositionen möglich
- Analysiert Risikofaktoren für Inzidenzen
- Aufwändig (Zeit und Geld)
- Probleme mit drop-out beim follow-up

11.3.3 Fall-Kontroll-Studien

24

- Definierte Fälle (mit Merkmal) und Kontrollen (ohne Merkmal)
- Definition einheitlicher Ein- und Ausschlusskriterien sehr wichtig
- Analysiert Expositionseffekte
- Vorsicht mit Confounding und Stratifizierung!
- Selective survival bias, differential recall bias
- Keine direkte Bestimmung des Relativen Risikos
- Fall-Kontroll-Matching kann schwierig sein

11.4 GxE Interaction

Gene–environment interaction²⁵

²³https://de.wikipedia.org/wiki/Kohortenstudie

²⁴https://de.wikipedia.org/wiki/Fall-Kontroll-Studie

 $^{^{25}} https://en.wikipedia.org/wiki/Gene\%E2\%80\%93 environment_interaction$

11.5 Coverage von Microarrays

Maßzahl für die "Qualität" des Inhalts eines Microarray-Produkts Anteil der Referenz, die in hinreichend hohem LD (r^2) mit SNPs auf dem Microarray sind. Hängt ab von:

- Referenz (meist HapMap, 1000Genomes, verschiedene Panels)
- Ethnie (z.B. für afrikanische Populationen Coverage i.d.R. viel schlechter)
- gewünschtem LD-Niveau
- cut-off für seltene Varianten

11.6 Aufgaben zur Übung 11

12.1 Calling von SNP-Daten

Intensitäten lassen sich mittels bioinformatischer Methoden übersetzen in "Genotyp einer Person an einem SNP" \rightarrow "Calling"

12.1.1 Calling-Algorithmen

Bei der Genotypisierung mittels Micro-Arrays werden Hybridisierungsintensitäten gemessen, die i.d.R. mittels Clusteranalysen in Genotypen umgerechnet werden Clusterplots→Genotypen

Wichtige Algorithmen:

- DM (dynamic model)
 - Calling-Algorithmus auf Basis <u>einzelner</u> Proben/Messungen
- BRLMM (Bayesian robust linear model)
 - benötigt die Information mehrerer Proben/Messungen

Genotypisierung ist immer fehlerbehaftet

Ziel: Eliminierung/Verringerung der Fehler(quellen) durch geeignete Filter

12.2 Clusterplots + Interpretation

- nach Genotypisierung erhält man Intensitätswerte (A und B) für die beiden Allele eines SNPs (bezeichnet mit a und b)
- man plottet nun für festen SNP und jede Person
 - auf der x-Achse: log 2 (A / B)
 - -auf der y-Achse: (log 2 (A * B)) / 2
- Ergebnis: Clusterplot
- für qualitativ hochwertige SNPs sollten sich die Punktwolken gut trennen (in die Genotypen aa, ab und bb)

12.3 Maße zur Bewertung der Clusterplotirregularität

12.3.1 Typische SNP-QC Maße

- Fishers Linear Discriminant (FLD)
 - Problem:
 - Man bildet für die drei Gruppen (aa, ab und bb) jeweils die Mittelwerte der Einträge auf der x-Achse

- Filterkriterium: FLD < 3.6
- Homozygote Ratio Offset (HomRO)
 - Problem: Homozygotencluster sollte ungefähr symmetrisch liegen
 - Filterkriterium:
 - * 3 Cluster: HomRO < -0.9
 - * 2 Cluster: HomRO < 0.3
 - * 1 Cluster: HomRO < 0.6
- Heterozygous Cluster Strength Offset (HetSO)
 - Problem: Der AB-Cluster sollte h\u00f6here Intensit\u00e4t haben als von den AA / BB-Intensit\u00e4ten zu erwarten w\u00e4re
 - HetSO ist der vertikale Abstand vom Mittelpunkt des AB-Clusters zur Verbindungslinie zwischen den Mittelpunkten des AA- und BB-Clusters
 - Filterkriterium: HetSO < -0.1

12.3.2 Typische Sample-QC Maße

- Callrate
 - Problem:
 - SNP-Call-Rate = $\frac{\#Calls\ f\ddot{u}r\ SNP}{\#Individuen}$
 - Filterkriterium: SNP-Call-Rate < 97%
- Hardy-Weinberg Gleichgewicht
 - Problem: Verletzung des Hardy-Weinberg Gleichgewicht
 - Filterkriterium: $p < 10^{-6}$
- Minor allele frequency (MAF)
 - Problem: SNPs mit sehr geringer MAF sind aufgrund kleiner Cluster schlecht zu callen und haben außerdem nur geringen Informationsgehalt für Einzel-SNP-Assoziationen
 - Filterkriterium: MAF < 2
- Platten-Assoziation
 - Problem: Batcheffekte
 - mit Chi-Quadrat-Tests kann überprüft werden ob sich die Allelfrequenzen zwischen Platten unterscheiden
 - Filterkriterium: $p < 10^{-7}$

Weitere Sample-Filter beruhen auf:

- Geschlechts-Analyse
- Verwandtschafts-Analyse
- Hauptkomponenten-Analyse (PCA nach den englischen "principal component analysis")

13.1 Interpretation X-Y Intensitätsplots

Geschlechts-Analyse

- notwendig da zwei Quellen für das Geschlecht eines Probanden zur Verfügung stehen:
 - Probandendatenbank
 - Geschlechtsbestimmung beim Calling (computed gender)
 - Problem: computed gender wird (bei Affymetrix) nur über Heterozygosität des X-Chromosoms bestimmt
- Regel: DB-Geschlecht ≠ calling-Geschlecht → Proband filtern (obwohl mitunter auch DB-Eintrag falsch sein kann)
- weiteres Problem: beim Calling gibt es drei Geschlechtseinstufungen: female, male und unknown (für unknown Entscheidung anhand eines X-Y-Intensity-Plots & DB-Geschlecht)

Unregelmäßigkeiten in X-Y-Intensity-Plots

- YYX-Männer
- Frauen mit höherer Y-Intensität
- Monosomie X
- ungewöhliche X-Heterozygosität (Poly-X-Frauen)
- Geschlechtswidersprüche (gemessen vs. Datenbank)

13.2 Interpretation PCA

- vergleiche Grundlagen
- kann zur Plausibilisierung der Daten genutzt werden (Vergleich mit Referenz-Populationen)
- Identifikation von Ausreißern (ethnisch, schlechte Genotypisierung)
- Plausibilisierung von ethnischen Angaben (DB)
- Achtung PCA interagiert mit Verwandtschaft!
 - verwandte Individuen sind i.d.R. PCA Outlier
 - Lösung: "Drop one in procedure" sehr aufwendig

kann folgendes darstellen:

- Ethnische Ausreißer
- Batch-Effekte
- Plattform-Effekte
- Substrukturen in der Kohorte

13.3 CNV Detektion mit SNP-Array und Interpretation von R-Ratio und B-Allelfrequency plots

Problem

- CNV-Bestimmung aus Microarrays arbeitet direkt mit den Allel-Intensitäten
- kurze CNVs nur über spezielle CNV-Sonden detektierbar (z.B. Affymetrix SNP 6.0)
- mittellange CNVs i.d.R. auch schlecht detektierbar, Ergebnisse stark von Plattform abhängig
- nur sehr lange CNVs sind gut detektierbar (z.B. Tumor-DNA)
- SNP-Arrays nur bedingt für Keimbahn-CNV-Analyse geeignet (besser Sequenzierung)

Ratio: Beobachtete Intensität / Referenzintensität, bei höherer Intensität Duplikation, bei geringerer Deletion

B-Allelhäufigkeit: Anzahl der Banden ergeben Ordnung der CNV (z.B. Anzahl Duplikationen)

14.1 Prinzip der Genotyp-Imputation

Hintergrund: bei nichteindeutiger Clusterzuordnung der Intensitäten beider Allele wird Genotyp auf "fehlend" gesetzt \rightarrow "Löcher" im Datensatz

 \rightarrow durch Imputation können diese fehlenden Genotypen geschätzt und ersetzt werden

Mögliches Vorgehen:

- Ausfüllen der Löcher im Datensatz ohne Referenz
- Ausfüllen der Löcher im Datensatz mit Referenz
- Schätzen von nichtgemessenen Genotypen mittels Referenz

Nutzen:

- Vervollständigen der Daten für Analysezwecke
- Konstruktion einer gemeinsamen Marker-Menge für genetische Metaanalysen von Studien mit unterschiedlichen Genotypisierungsplattformen
- Erhöhung der Power
- Korrektur von Genotypisierungsfehlern (in geringem Maße)

Problem:

- Imputation ist ein Schätzverfahren
- Unsicherheit der resultierenden Genotypen muss bei der nachfolgenden Analyse geeignet berücksichtigt werden

14.2 Aufbau eines HMMs

siehe Vorlesung

14.3 Probleme des Referenzabgleichs

Problem: Die Daten müssen zur Referenz insbesondere deren Annotationen passen

Wichtige Informationen zu SNP-Daten werden mit zwei Versionsangaben versehen:

• NCBI build (reference genome)

- Angaben zur Lage der SNPs im humanem Genom
- betrifft Chromosom und Basenposition
- beides kann sich zwischen Versionen verändern

• dbSNP build

- Database of single nucleotide polymorphisms (SNPs) and multiple small-scale variations
- gelistete SNPs werden auf Referenzgenom gemappt
- alle SNPs erhalten eine offizielle "rsID" als SNP identifier (ändert sich zwischen Versionen!)

Vorgang

- 1. Eigene SNPs brauchen eine rsID: Falls keine gefunden, muss SNP gefiltert werden oder über Position auf Referenz abgebildet werden
- 2. NCBI build der eigenen Daten muss mit dem des Referenzdatensatzes übereinstimmen: Falls nicht gegebenen, muss einer der Datensätze geliftet werden (vorzugsweise der eigene Datensatz)
 - Hilfreiches Tool: LiftOver der UCSC (später)
 - Liftet SNPs anhand der gegebenen Positionen von einer Version des Human Genomes (HG-Version) zur nächsten
 - ändert nur Positionsangaben, die richtigen rsIDs für neue Positionen müssen selbst gesucht werden
 - dabei können SNPs verloren gehen
- 3. dbSNP build Identifier der eigenen Daten muss mit dem des Referenzdatensatzes übereinstimmen: Falls nicht gegeben, muss über die Positionsangaben aus dem gewünschten dbSNP build die korrekte rsID ermittelt werden
 - Achtung: für einige Positionen gibt es mehrere rsIDs
 - wenn möglich, rsID des Referenzdatensatzes übernehmen
- 4. SNP-Informationen sollten zwischen Referenz und eigenem Datensatz übereinstimmen

- identische Positionsangaben
- identische rsIDs
- identische Basenkombination (bzgl. des richtigen Strangs)
- Letzteres erfordert erfahrungsgemäß die meisten Probleme insbesondere bei A/T, C/G SNPs und Frequenzen nahe 50%
- Alle SNPs mit ungeklärten Widersprüchen sollten aus den eigenen Daten gefiltert werden, werden "mit etwas Glück" durch Imputation wieder eingebracht

14.4 Messen der Imputationsqualität

Imputation liefert zwei relevante Wahrscheinlichkeiten:

- p_1 = Wahrscheinlichkeit für Heterozygot
- p_2 = Wahrscheinlichkeit für Homozygot BB

Wenn die wahren Genotypen bekannt sind, kann man Maße der Imputationsgüte über Abstände von Verteilungen definieren: Was ist das alles???

Die wahren Genotypen sind i.d.R. jedoch nicht bekannt. Die Imputations- güte wird dann aus der Abweichung der geschätzten Genotypverteilung von der zufällig erwarteten (durch Raten) ermittelt:

Alleldodid B des i-ten Individuums des j-ten SNPs: $e_{ij} = p_{ij1} + 2p_{ij2}$

???:
$$f_{ij} = p_{ij1} + 4p_{ij2}$$

Empirische Allelfrequenz des j-ten SNPs: $\hat{\theta} = \frac{\sum_{i=1}^{N} e_{ij}}{2N}$

MaCH r²

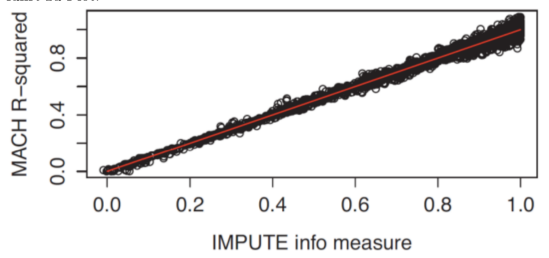
empirische Varianz der Gendosen geteilt durch die unter HWE erwartete Varianz
$$\hat{r}_j^2 = \begin{cases} \frac{\sum_{i=1}^N e_{ij}^2 - (\frac{\sum_{i=1}^N e_{ij}}{N})^2}{2\hat{\theta}(1-\hat{\theta})} & \text{when } \hat{\theta} \in (0,1) \\ 1 & \text{when } \hat{\theta} = 0, \hat{\theta} = 1 \end{cases}$$

IMPUTE info score

1-Varianz der geschätzten Genotypen / Varianz der Genotypen bei zufälliger Stichprobenziehung mit θ

$$I_A = \begin{cases} 1 - \frac{\sum_{i=1}^{N} (f_{ij} - e_{ij}^2)}{2N\hat{\theta}(1 - \hat{\theta})} & \text{when } \hat{\theta} \in (0, 1) \\ 1 & \text{when } \hat{\theta} = 0, \hat{\theta} = 1 \end{cases}$$

führt zu Plot:



14.5 Einflußfaktoren auf die Imputationsqualität

- Referenzgenom
- Software (auf Ethnien)

14.6 Problematik der Assoziationsanalyse mit imputierten Genotypen

Die Unsicherheit bei der Imputation von Genotypen muß bei der Analyse berücksichtigt werden.

Variante 1 (best-guess genotype): Man nimmt den Genotyp mit der höchsten posterior-Wahrscheinlichkeit und rechnet mit diesem weiter. Mitunter werden dabei zu geringe posterior-Wahrscheinlichkeiten auf "missing" gesetzt (=neue Löcher).

Variante 2 (Alleldosis): Man bestimmt die Erwartung der posterior-Verteilung (=Alleldosis) und rechnet mit dieser weiter.

Variante 3 (Mischmodell): Man fittet ein Mischmodell an (nicht zu verwechseln mit "mixed model"!).

z.B. Additives Modell:

$$f_k(\mu, \beta, \epsilon_i) = \begin{cases} \mu + \epsilon_i, & k = 0\\ \mu + \beta + \epsilon_i, & k = 1\\ \mu + 2\beta + \epsilon_i, & k = 2 \end{cases}$$

$$y_i = \sum_{k=0}^{2} p_{ki} f_k(\mu, \beta, \epsilon_i)$$

Erfordert numerische Optimierung der Likelihood \rightarrow Höherer Rechenaufwand

Variante 4 (Score-Test): Wird als "state of the art" angesehen Score-Funktion (L=Likelihood, θ =genetischer Effekt): $U(\theta) = \frac{\delta logL(x,\theta)}{\delta \theta}$

Fisher-Information: $I(\theta) = -E[\frac{\delta^2}{\delta\theta^2}logL(x,\theta)]$

Verteilung unter H₀: $S(\theta_0) = \frac{U(\theta_0)^2}{I(\theta_0)} \sim \chi_1^2$

Problematisch ist die mangelnde Stabilität dieses Ansatzes, bei kleinen Allelfrequenzen!

15 VL15

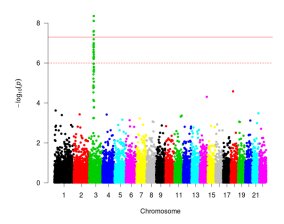
GWAS Aufgaben

- Assoziationstests
 - Einzel-SNP, verschiedene genetische Modelle
 - Scoring-Tests
 - Haplotypbasierte Analysen, Fine-Mapping
 - Metaanalyse
 - SNPxSNP, SNPxKovariablen Interaktionen
 - Subgruppenanalysen (Power-Problem)
- Post-Analyse QC
- Graphische Aufbereitung
- Extraktion von Kandidaten
- Replikation
- Vergleich mit Online Ressourcen

15.1 Pedigree Format

- Jede Zeile ein Individuum
- Vier IDs: Familie, Individuum, Vater, Mutter
- Vater, Mutter ID muß als Individuum-ID auftreten (0 = fehlend)
- Pro SNP zwei Spalten (Allele)
- Datenformat erforderlich für viele Softwarepakete
- (Gewisse) Familienstruktur ist mit gegeben

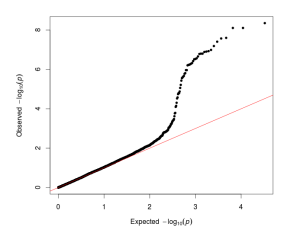
15.2 Manhattan Plots



Suggestive-Grenze= 10^{-6} Genomweite Grenze= $5 \cdot 10^{-8}$

15.3 QQ-Plots

Idee: Die Mehrzahl der SNPs sollte nicht assoziiert sein, d.h. einer Nullverteilung entsprechen

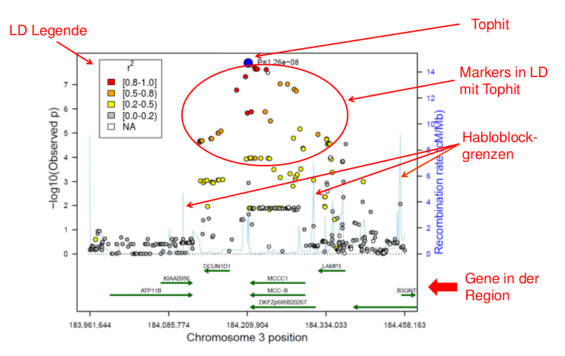


Wenn Punkte der Mittellinie bis zur Mitte folgen \to Inflation der Teststatistiken \to erfordert Korrektur

Genomic Control:

Inflationsfaktor λ berechnen, wenn $\lambda < 1.05 \rightarrow$ keine Korrektur notwendig \Rightarrow siehe **Genomic Control**

Regional Association plot (RA) 15.4



Was kann man hier so ablesen?

15.5 Genomic Control

Seien Y_1^2, \dots, Y_m^2 unabhängige, Chi-Quadrat-verteilte Zufallsvariablen (z.B. aus Fall-Kontrolltests, m = Anzahl Marker)

Unter H0 (keine Assoziationen) gilt: median $(\tilde{Y}_1^2,\dots,\tilde{Y}_m^2)=0,456$ Definiere Inflationsfaktor: $\lambda=\frac{\mathrm{median}(Y_1^2,\dots,Y_m^2)}{0,456}$ Korrigiere Teststatistiken: $(\bar{Y}_1^2,\dots,\bar{Y}_m^2)=\frac{Y_1^2,\dots,Y_m^2}{\lambda}$ Wie kommt man von p-Werten zu Chi-Quadrat-verteilte Zufallsvariablen?

Fixed-effects Modell 18.1

Schätzung (Fixed-effect Modell):

Angenommen die wahren Effekte sind zwischen den Studien homogen:

$$\theta_1 = \theta_2 = \dots = \theta_k$$

Angenommen die wahren Enekte sind zwischen den Studien nomogen.
$$\theta_1 = \theta_2 = \dots = \theta_k$$
 Dann ist $\hat{\theta} = \frac{\displaystyle\sum_{i=1}^k \hat{\theta_i} \cdot w_i}{\displaystyle\sum_{i=1}^k w_i}$ ein Schätzer des gemeinsamen Effekts θ . Ein 95%-

$$\sum_{i=1}^{w_i} w_i$$
 Konfidenzintervall kann abgeleitet werden: $\hat{\theta} \pm 1.96 \cdot \sqrt{\sum_{i=1}^{k} w_i}$

18.2 Random-effects Modell

Schätzung (Random-effects Modell):

Angenommen die Effekte sind zwischen den Studien heterogen. Nehmen hierarchisches Modell an, um die Effekte zu kombinieren. Hierzu wird angenommen, dass die wahren Effekte der Studien θ_i normalverteilt sind mit Mittelwert θ :

Das heisst $\theta_i \sim N(\theta, \tau^2)$ mit Varianz τ^2 welche die Heterogenität der Studien quantifiziert. Warum τ^2 ???

In jeder einzelnen Studie hat man $\theta_i \sim N(\theta, w_i^{-1})$ mit den Gewichten aus dem Fixed-effect Modell.

Für die Randverteilung von θ_i gilt: $\theta_i \sim N(\theta, w_i^{-1} + \tau^2)$

Deshalb hat unter einem Random-effects Modell der Fixed-effect Schätzer $\hat{\theta}$ immer noch die Erwartung θ aber eine größere Varianz

$$var(\hat{\theta}) = \frac{\sum w_i^2 \cdot var(\hat{\theta}_i)}{(\sum w_i)^2} = \frac{\sum w_i \cdot (w_i^{-1} + \tau^2)}{(\sum w_i)^2} = \frac{1}{(\sum w_i)} + \frac{\tau^2 \sum w_i^2}{(\sum w_i)^2}$$

entsprechend hat das Random-effects Modell den selben Schätzer des Meta-Effekts aber eine größere Varianz (und folglich größeres Konfidenzintervall, größere p-Werte usw.).

18.3 Fixed effect versus Random effects Modell

Fixed effect

Random effects

- Konsistent mit der globalen Nullhypothese
- Homogenitätsannahme könnte unrealistisch sein
- Vorliegende Heterogenität muss erklärt werden
- Äquivalent zu einem "random intercept"- Regressionsmodell

- Inkonsistent mit der globalen Nullhypothese
- Formale Berücksichtigung der Heterogenität
- Annahme Normalverteilung der Studieneffekte könnte auch unrealistisch sein
- Äquivalent zu einem "random slope-random-intercept" Regressionsmodell

18.4 Forest plot

zeigt:

- Effekte der einzelnen Studien + Konfidenzintervall
- Gewichte der Studien
- Meta-Effekte und qualitative Bewertung der Heterogenität

18.5 Permutationstest

- Dilemma:
 - Fixed Effect Modell berücksichtigt mögliche Heterogenität nicht
 - Random Effects Modell ist genomweit überkonservativ (λ typischerweise deutlich kleiner 1)
- Idee: Man testet auf Heterogenität und entscheidet sich dann für das "richtige" Modell
- Problem: Dieser Sequentialtest hält das Irrtumsniveau nicht ein, ein Aspekt der selbst in einigen hochrangigen Publikationen nicht ausreichend berücksichtigt wurde

• Lösung: Permutationstest

Permutationstests gehören zu den so genannten nichtparametrischen Verfahren und beruhen auf "Resampling" (Analogie zu Jackknife/Bootstrap)

• Idee:

- Bei Tests werden i.d.R. zwei (oder mehr) Größen miteinander in Beziehung gesetzt
- Unter der Nullhypothese "kein Zusammenhang" sollte die Verbindung zwischen den Größen egal sein
- Betrachte alle möglichen Verbindungen (oder eine Zufallsziehung daraus) und überprüfe, ob der vorliegende Zusammenhang extrem ist (z.B. in weniger als 5% der möglichen Fälle auftritt)

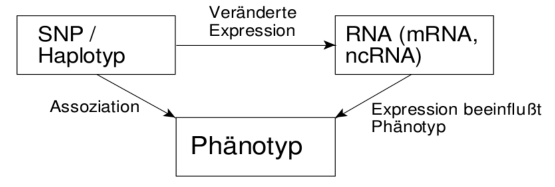
Dieses Prinzip läßt sich auf viele komplexe Situationen anwenden, ist aber auch sehr rechenintensiv

- Beispiel: Mittelwertsvergleich zwischen zwei Gruppen (Varianzgleichheit erforderlich!)
- Gruppen: 0, 1, Fallzahlen: n_0 , n_1 , Werte: x_{0i} , x_{1i} mit $i=1,...,n_0$, $j=1,...,n_1$
- Berechne die Differenz der Mittelwerte μ_0 und μ_1 der zwei Gruppen: $d = \mu_0 \mu_1$
- Lege eine Reihenfolge der Messwerte fest und permutiere die zugehörigen Gruppenlabels
- Berechne erneut die o.g. Differenz
- Wiederhole das Verfahren für alle Permutationen (exakter Test) oder für eine zufällige hinreichend große Auswahl an Permutationen

- Die so erhaltenen Differenzen liefern die Nullverteilung
- Die ursprüngliche Differenz wird mit dieser Nullverteilung verglichen (Man kann z.B. bestimmen, wieviel Prozent der Differenzen betragsmäßig größer sind als d. Dies liefert einen (empirischen) zweiseitigen Permutationstest p-Wert bezüglich der Hypothese d=0)

19.1 Typische Konzepte der Genexpressions-Präprozessierung

Motivation



Genotyp-Phänotyp Assoziationen ergänzt durch funktionelle Analysen (z.B. Genotyp-Expression oder Expression-Phänotyp Korrelationen) ergeben Hinweise auf Pathomechanismen.

Prozessierung:

- RNA Extraktion
- RNA Aufreinigung / Fällung
- Sondensynthese / Hybridisierung / Scan
- Datenpräprozessierung (Normalisierung, Varianzstabilisierung, Filterungen, Adjustierungen) → Ziel: vertrauenswürdige Daten
- Datenanalyse

Typische Designfalle

- Wenn bei einer Fall-Kontroll-Studie die Fälle und Kontrollen in verschiedenen Batches laufen, hat man hinterher kaum eine Chance, Batcheffekte von den interessanten Kontrasten zu unterscheiden
- Ideal ist eine Balancierung der Fälle und Kontrollen
- Eine gleichmäßige Verteilung ist auch ok
- Deshalb ist es wichtig, den Meßprozeß bereits aus Sicht einer späteren Auswertung zu beeinflussen

Vergleich verschiedener Normalisierungs- und Varianzstabilisierungsmethoden

- Hintergrundkorrektur: Korrektur der Kontraste innerhalb eines Arrays
- Normalisierung: Angleichung der Intensitäten unterschiedlicher Arrays
- Varianzstabilisierung: Angleichung der Streuung unterschiedlicher Transkripte

Bestes Vorgehen hängt von Technologie und Frage ab

Präprozessierung Illumina HT12v4 (Beispiel)

- 1. Ausgangspunkt: Genexpressionsintensitäten von 47.000 Sonden
- 2. Individuenfilter 1: Individuen mit geringer genomweiter Genexpression
- 3. Transkriptfilter 1: Signal-to-noise Filter
- 4. Reduktion technischer Artefakte 1: Quantilnormalisierung, Varianzstabilisierung (log2-Transformation)
- 5. Individuenfilter 2: Individuen mit atypischen technischen Qualitätsparametern
- 6. Reduktion technischer Artefakte 2: Reduktion von Batcheffekten mittels Empirical Bayes Methoden
- 7. Individuenfilter 3: Ausreißer bezüglich Genexpression
- 8. Reduktion biologischer Artefakte 3: Residualisierung bezüglich Alter, Geschlecht, Blutwerte (Mo, Ly, Gra, Ret), Rauchen, ggf. unbekannter Batch-Effekte

Resultat der Präprozessierung: 28.000 Sonden

Was heißt "exprimiert"?

- Man prüft Intensität des Transkripts im Vergleich mit Leersonden (Sequenzen die im Genom keine Entsprechung haben, d.h. nicht hybridisieren sollten)
- Detection p-value = Anteil Leersonden mit höherer Expression (kein eigentlicher p-Wert)
- 5% (andere verwenden 1%) als cut-off zur Entscheidung "exprimiert" vs. "nichtexprimiert"
- Stark gewebsabhängig
- Über alle Gene und Individuen hinweg sind ca. 60% der Gene / Transkripte in Blut (PBMCs) exprimiert

19.2 Typische Filter / Probleme

Individuenfilter 1

• Individuen mit atypischer Zahl exprimierter Gene

Transkriptfilter 1

- Transkript wird gefiltert, wenn z.B. in weniger als 5% der Individuen exprimiert
- Z.B. im Blut: Von den Genen sind ca. 60% in mehr als 5% der Individuen transkribiert, also gültig bzgl. Transkriptfilter 1

Quantilnormalisierung

• Idee: Bilde Quantile der Intensitäten aufeinander ab um Intensitätsprofile anzugleichen

Reduktion technischer Artefakte 1

- QL = Quantilnormalisierung + log2-Transformation(Varianzstabilisierung)
- Für was steht QL?

Individuenfilter 2

- Idee: Exkludiere Individuen mit atypischen Ergebnissen in speziellen Kontrollsonden
 - Filtere Individuen mit Zu großem Mahalanobis-Abstand zum Mittelwert der internen Qualitätsparameter = atypische (schlechte) Qualität
 - Mahalanobis-Abstand: Seien x,y Realisierungen einer multinominalen Normalverteilung mit Kovarianzmatrix S (in unserem Falle stellen die Qualitätsparameter für ein Sample eine solche Realisierung dar), so berechnet sich die Mahalanobisdistanz wie folgt: $d(x,y) = \sqrt{(x-y)^T S^{-1}(x-y)}$ Was ist T???

Reduktion technischer Artefakte 2

- Batch-Effekte verursacht durch Meßprozeß (hauptsächlich Hybridisierung)
- Problem: Viele Batches geringer Größe → keine klassische Adjustierung möglich (Regression)
- Lösung: Empirical Bayes Verfahren

Individuenfilter 3

• Idee: Betrachte Genexpression als multivariaten Phänotyp, Filtere Individuen mit zu großem Abstand vom Zentrum = atypisches Expressionsprofil

Reduktion technischer Artefakte 3

• Adjustierung auf biologische Faktoren

19.3 Konzepte für Anreicherungsanalysen

Anreicherungsanalysen = Überrepräsentationsanalyse

Verwendet z.B. hypergeometrische Verteilung, um die Wahrscheinlichkeit zu bestimmen, in einer Anzahl von Versuchen (Vordergrund) eine bestimmte Anzahl Treffer in der Gesamtmenge (Hintergrund) zu erzielen

Wie groß ist die Wahrscheinlichkeit (p-Wert) dass genau 260 Gene (von 747) auf die Erkrankung abbildbar sind, gegeben dass 3005 dieser Gene im Hintergrund sind (13,101 genes)? → **Hypergeometrischer Test** / **Fisher's exakter Test**

Limitationen

- Reihenfolge der Assoziationsstärke der Top-Hits wird nicht beachtet
- Richtung der Effekte wird nicht beachtet
- Richtung von Gen-Gen-Interaktionen wird nicht beachtet
- Verschiedene Cut-offs für Genlisten erzeugen unterschiedliche Ergebnisse
- Überlappungen zwischen Pathways werden nicht berücksichtigt (Unabhängigkeit der Tests ist nicht gegeben)
- Signifikanz wird tendenziell überschätzt, wenn ein Gen in vielen Pathways liegt
- P-Werte aus diesen Analysen sollten eher als qualitative Orientierung dienen und keinesfalls überbewertet werden

Functional Class Scoring: GSEA

- GSEA: gene set enrichment analysis
- Ordnung der Gene nach Signifikanz. Liegen Gene eines Subsets tendenziell weiter vorn in der Liste?
- Signifikanztest per Komolgornov Smirnov/Permutation
- Vorteile:
 - Benötigen keinen Cutoff der Topliste
 - Sensitiv zu kleineren Effekten, wenn Sie alle im gleichen Pathway liegen
- Limitationen
 - Überlappungen zwischen Pathways werden nicht beachtet
 - Richtung des Zusammenhangs wird nicht beachtet

- Richtung von Gen-Gen-Interaktionen wird nicht beachtet

Pathway Topologie

Bewertet nicht nur Vorkommen des Gens im Pathway, sondern auch Rolle des Gens: Beeinflusst es zentral mehrere Gene (a) oder weniger (b) erzeugen verschiedene Ergebnisse Wie muss ich das lesen???

Limitationen

- Überlappungen zwischen Pathways werden nicht beachtet
- Topologische Annotationen oft nur eingeschränkt verfügbar
- Verlässlichkeit des eingepreisten Wissens nicht berücksichtigt
- Verschiedene Cut-offs erzeugen verschiedene Ergebnisse

$20 \quad V20$

20.1 eQTL

- Expression Quantitativ Trait Locus
- Genetik des Transkriptoms" = GWAS für Genexpressionen
- Welche genetischen Faktoren ($\sim 10^7$) korrelieren mit welchen RNA-Transkripten ($\sim 10^4$)?
- eQTL = Schnittmenge zwischen Phänpty, genetischen Faktoren und Genexpression

Anwendung

- Funktioneller Relevanz / Validierung genetischer Hits (z.B. GWAS Hits)
- Identifizierung neuer genetischer Risikofaktoren
- Aufklärung grundlegender biologischer Zusammenhänge bzw. Krankheitsmechanismen

20.2 Cis/trans Effekte

- cis-eQTL:
 - SNP korreliert mit benachbarter Expressionssonde
 - Stärkere Effekte
 - Massenphänomen aktuell bei mehr als der Hälfte aller Gene beobachtet
 - Weniger Falschpositive Unmittelbare Hypothesen bzgl. kausalem Gen
 → besonders relevant für Follow up
- \bullet trans-eQTL:
 - SNP korreliert mit distaler Expressionssonde
 - Teilweise bedeutend geringere Effektstärke
 - Erfordern größere Studien
 - Liefern Einblicke in die genetische Regulation (nc-RNA, Epigenetik)
 - Könnten GWAS-Hits in "Genwüsten" erklären

Trennung ist schwammig und uneinheitlich, da "benachbart" schlecht definierbar ist. Wir verwenden meist 1MB.

$20.3 \quad \text{Bedeutung von eQTLs}$

20.3.1 Für Verständnis der Regulation der Genexpression

???

20.3.2 Zur Erklärung genetischer Assoziationen

???