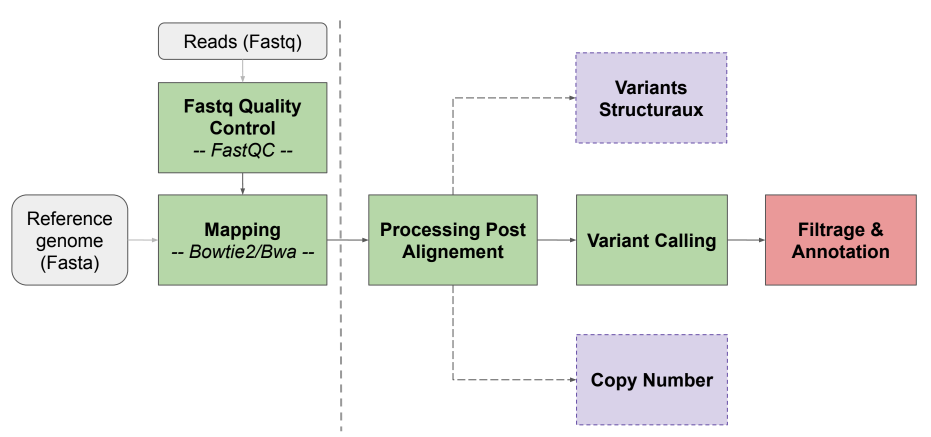




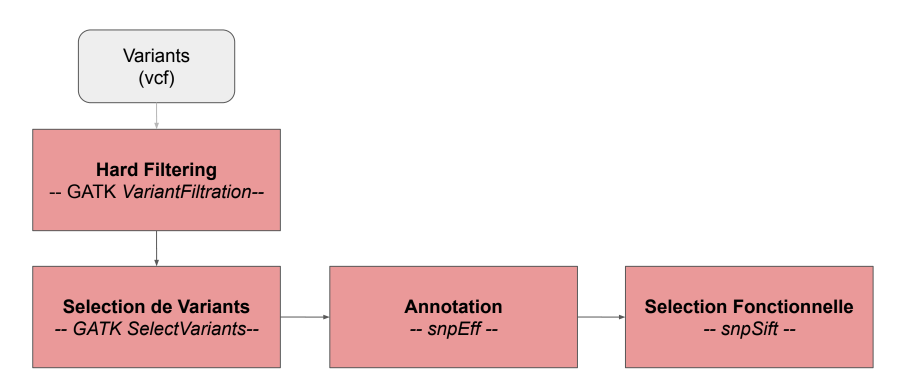
# Filtrage & Annotation

Olivier Rué - INRAE

## Workflow



## Workflow - Filtrage et Annotation



#### Filtres des variants

- De **nombreux filtres** peuvent être appliqués sur le VCF
  - → type de variants à garder (SNVs seulement, Indels...)
  - → région d'intérêt
  - → seuils arbitraires : profondeur, génotype (0/1, 1/1), ratio allélique...

- Filtres difficilement transposables entre analyse :
  - → dépendent de la question biologique
  - → dépendent des outils utilisés

 GATK Bests Practices: recommendations selon des métriques spécifiques à GATK, différentes pour les SNVs des Indels

## SelectVariants et Hard filtering

```
# Préparation d'un nouveau répertoire de résultats
$ mkdir -p ~/tp variant/filter and annot/logs
$ cd ~/tp variant/filter and annot
# Extraction des SNVs dans un fichier séparé pour GATK
$ sbatch -J GATK SNP -o logs/GATK SNP.out -e logs/GATK SNP.err --mem=8G --wrap=" \
    gatk SelectVariants --java-options '-Xmx8G' \
    -R ~/tp variant/genome/Bos taurus.UMD3.1.dna.toplevel.6.fa \
    -V ~/tp variant/GATK/vcf/pool GATK.vcf \
    --select-type SNP -0 pool GATK.SNP.vcf"
# Extraction des SNVs dans un fichier séparé pour Varscan
$ sbatch -J Varscan SNP -o logs/Varscan SNP.out -e logs/Varscan SNP.err --mem=8G
--wrap="gatk SelectVariants --java-options '-Xmx8G' \
    -R ~/tp variant/genome/Bos taurus.UMD3.1.dna.toplevel.6.fa \
    -V ~/tp variant/Varscan/pool Varscan dict.vcf \
    --select-type SNP -0 pool Varscan.SNP.vcf"
```

## SelectVariants et Hard filtering

- QD QualByDepth : Score QUAL / AD [profondeur allélique]
- FS FisherStrand :
- **SOR** StrandOddsRatio:

Score estimant un éventuel biais de brin

- MQ MappingQuality : Qualité de mapping moyenne sur l'ensemble du read
- MQRankSum : Teste un biais de différence de qualité de mapping entre allèles
- ReadPosRankSum : Teste un biais de position des allèles le long du read

HowTo: Apply hard filters to a call set

doc GATK

I am unable to use VQSR (recalibration) to filter variants

how to understand and improve upon the generic hard filtering recommendations.

## SelectVariants et Hard filtering

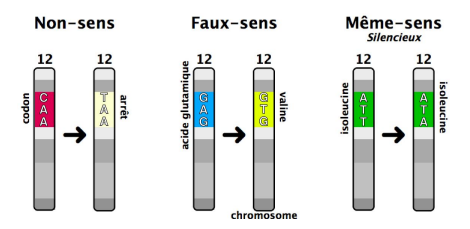
```
# Filtrage des SNVs selon les filtres recommandés par GATK
$ sbatch -J GATK SNP filter -o logs/GATK SNP filter.out -e logs/GATK SNP filter.err
--mem=8G --wrap="gatk VariantFiltration --java-options '-Xmx8G' \
  -R ~/tp variant/genome/Bos taurus.UMD3.1.dna.toplevel.6.fa \
  -V pool GATK.SNP.vcf -O pool GATK.SNP.prefilt.vcf \
  -filter 'QD < 2.0' --filter-name 'QD2' -filter 'SOR > 3.0' --filter-name 'SOR3' \
  -filter 'FS > 60.0' --filter-name 'FS60' -filter 'MQ < 40.0' --filter-name 'MQ40'
  -filter 'MQRankSum < -12.5' --filter-name 'MQRankSum-12.5' \
  -filter 'ReadPosRankSum < -8.0' --filter-name 'ReadPosRankSum-8'"</pre>
# Sélection des variants passant ce filtre
$ sbatch -J GATK SNP PASS -o logs/GATK SNP PASS.out -e logs/GATK SNP PASS.err
--mem=8G --wrap="gatk SelectVariants --java-options '-Xmx8G' \
    -R ~/tp variant/genome/Bos taurus.UMD3.1.dna.toplevel.6.fa \
    -V pool GATK.SNP.prefilt.vcf \
    --exclude-filtered \
    -0 pool GATK.SNP.filtered.vcf"
```

#### Intersection des résultats des variant callers

```
# Intersection des variants obtenus avec Varscan et avec GATK post filtering
# Compression et indexation des fichiers vcfs
$ bgzip -c pool GATK.SNP.filtered.vcf > pool GATK.SNP.filtered.vcf.gz
$ tabix -p vcf pool GATK.SNP.filtered.vcf.gz
$ bgzip -c pool Varscan.SNP.vcf > pool Varscan.SNP.vcf.gz
$ tabix -p vcf pool Varscan.SNP.vcf.gz
$ sbatch -J GATK varscan isec -o logs/GATK varscan isec.out \
    -e logs/GATK varscan isec.err --mem=8G --wrap=" \
    bcftools isec -f PASS -n +2 -w 1 -0 v \
    pool GATK.SNP.filtered.vcf.gz pool Varscan.SNP.vcf.gz \
    > GATK varscan inter.vcf "
```

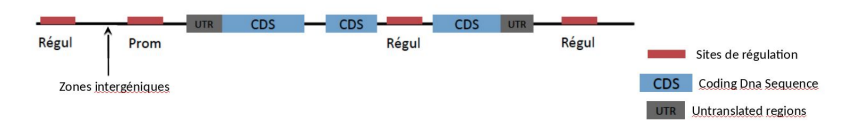
### Annotation des variants

- Ajout d'informations biologiques pertinentes aux variants :
  - → Est-ce que mes variants sont connus ?
  - → Où se positionnent mes variants?
  - → Quel est l'effet d'une mutation sur le CDS qui le contient?



#### Annotation des variants

- Annotation structurale :
  - → Mon variant se trouve-t-il dans un intron, un exon?
- Annotation fonctionnelle :
  - → Informations sur la région ? Exemple : CDS codant pour une protéine
- Impacts potentiels:
  - → Dans le cas d'un CDS, protéine produite tronquée, allongée, décalée... ou silencieuse (redondance du code génétique)



#### Annotation des variants

 Nécessité d'avoir des bases de données associées aux organismes étudiés (Ensembl, Refseq...)

- Exemples d'outils/algorithmes :
  - $\rightarrow$  SnpEff
  - $\rightarrow$  VEP
  - → Annovar
  - → SIFT, POLYPHEN2, CADD...

# SnpEff

```
# Création de la base de données SnpEff
$ module load snpeff/4.3.1t
$ snpEff -version
                 # affiche la version (v4.3t)
$ echo BosTaurus.genome >> snpeff.config # <genome name>.genome
$ mkdir -p BosTaurus
$ cp ~/tp variant/genome/Bos taurus.UMD3.1.dna.toplevel.6.fa BosTaurus/sequences.fa
$ cp ~/tp variant/genome/Bos taurus.UMD3.1.93.chromosome.6.gff3 BosTaurus/genes.gff
$ echo -e "BosTaurus\nSnpEff4.3t" > BosTaurus.db
$ sbatch -J snpeffBuild -o logs/snpeffBuild.out -e logs/snpeffBuild.err --mem=8G \
--wrap="snpEff build -c snpeff.config -gff3 -v BosTaurus -dataDir ."
```

```
# Annotation avec notre base de données
$ sbatch -J snpeffAnnot -o logs/snpeffAnnot.out -e logs/snpeffAnnot.err --mem=8G \
--wrap="snpEff eff -c snpeff.config -dataDir . BosTaurus -s snpeff_res.html \
GATK_varscan_inter.vcf > GATK_varscan_inter.annot.vcf"
```

# SnpSift

```
$ module load snpsift/4.3.1t
$ SnpSift filter -h  # affiche l'aide (v 4.3t)

# Garder les variants codant qui ne sont pas des synonymes :
$ sbatch -J snpsift1 -o logs/snpsift1.out -e logs/snpsift1.err --mem=8G --wrap=" \
cat GATK_varscan_inter.annot.vcf | SnpSift filter -Xmx8G \
\"(ANN[*].EFFECT != 'synonymous_variant') && (ANN[*].BIOTYPE = 'protein_coding')\" \
> GATK_varscan_inter.annot.coding.nosyn.vcf"
```

```
# Sélectionner notre variant d'intérêt parmi les variants hétérozygotes ayant un
impact (missense)
$ sbatch -J snpsift2 -o logs/snpsift2.out -e logs/snpsift2.err --mem=8G --wrap=" \
    cat GATK_varscan_inter.annot.coding.nosyn.vcf | SnpSift filter -Xmx8G \
    \"ANN[*].EFFECT = 'missense_variant' & isHet( GEN[2] ) & isVariant( GEN[2] ) \
    & isRef( GEN[0] ) & isRef( GEN[1] ) \" \
    > GATK_varscan_inter.annot.coding.nosyn.filtered.vcf"
```

#### Variant d'intérêt

- Quelle type de mutation est impliquée dans notre phénotype d'intérêt pour l'individu SRR1262731 ?
- Quel est son génotype ? Sur quel gène se situe-elle ?
- Qu'en est-il pour les autres individus?

- $\rightarrow$  Le variant est **hétérozygote ALT (0/1)** pour l'individu SRR1262731, il comporte une mutation de type SNP (A  $\rightarrow$  C) située sur le gène **ABCG2**, en position **38027010 du chromosome 6**.
- → Pour les deux autres individus, ils ne comportent pas cette mutation : il sont homozygote référence (GT: 0/0).

Zinder *et al.*, 2005