





# Atelier Variant Introduction

Nadia Bessoltane - INRAE Elodie Girard - Institut Curie (Maria Bernard - INRAE) (Olivier Rué - INRAE) Olivier Quenez - INSERM Mathieu Charles - INRAE Odile Rogier - INRAE

École de bioinformatique AVIESAN-IFB-INSERM 2021

# **Objectifs**

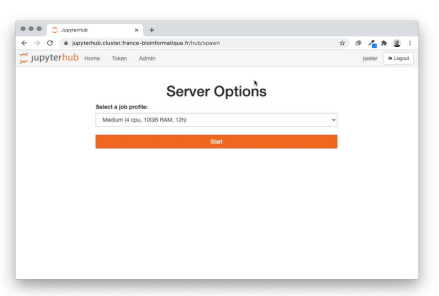
- Introduction, qualité de lectures et alignement (Elodie)
- Utilisation du visualiseur IGV (Olivier Q.)
- Pré- processing des alignements (Nadia)
- SNVs et indels de petite taille, à l'aide de 3 outils : GATK, Mpileup/Varscan et discoSNP (Nadia, Mathieu)
- Introduction à R (Nadia)
- Variations Structurales (SV) (Olivier Q.)
- Utilisation de R pour visualiser des métriques obtenus (Elodie)
- Workflow/Conclusion (Odile)

#### Cluster de l'IFB



#### JupyterHub @ IFB

https://jupyterhub.cluster.france-bioinformatique.fr



#### Cluster de l'IFB



L'Institut Français de Bioinformatique met à disposition de la communauté un cluster de calculs

#### Your turn! Se connecter au cluster

#### # Sous Windows avec MobaXterm

Session: ssh

<u>Host</u>: core.cluster.france-bioinformatique.fr

Specify username: coché et complété

#### **# Sous Mac avec Cyberduck**

Open connexion: SFTP

<u>Server</u>: core.cluster.france-bioinformatique.fr

<u>Username/Password</u>: à compléter

## Cluster de l'IFB

- /!\ Connexion initiale: tout le monde sur le noeud maître sur lequel il ne faut pas travailler /!\
- Lancement de "jobs" ou d'une session interactive sur le cluster
- [Vidéo]: The 5 minutes IFB Core Cluster tutorial

Remember: Tous les jobs doivent être lancés sur un noeud du cluster!

- # Chargement de l'environnement dédié à chaque outil (exemple pour varscan)
- \$ module avail -1 | grep varscan

```
$ module load varscan/2.4.3 # ou module load varscan
```

- # Nous aurons besoin au cours du TP de ressources CPU et mémoire (RAM) \$ sbatch --cpus=4 --mem=16G -J toolName\_<user\_name> --wrap="tool command line"
- # Pour suivre vos "jobs" soumis sur le cluster, 2 solutions
- \$ scontrol show job <job id> \$ squeue -u <user name>

### Jeux de données #1 : SNVs/Indels

Depuis que l'homme fait de l'élevage, il essaie de faire en sorte de toujours améliorer sa production, que ce soit en quantité ou en qualité.

Les technologies de génotypage permettent maintenant de sélectionner les mâles reproducteurs en fonction du fond génétique qu'ils vont pouvoir transmettre à leur descendance.

Chez le bovin, il existe un locus de caractères quantitatifs (QTL) lié à la production de lait, situé sur le chromosome 6, et plus exactement sur une région de 700 kb, composée de 7 gènes.

## Jeux de données #1 : SNVs/Indels

Les échantillons QTL+ sont caractérisés par une diminution de la production en lait et une augmentation des concentrations en protéine et lipide.

#### Vous aurez à votre disposition :

- Un extrait des données de séquences d'un échantillon du projet 1000 génomes bovins, phénotypé comme QTL-: SRR1262731
- Les résultats du variant calling pour deux échantillons phénotypés QTL+ :
   SRR1205992 et SRR1205973

Your turn!
Quelle mutation est responsable de ce QTL?

## Jeux de données #2 : SVs

Zymoseptoria tritici: Champignon ascomycète, pathogène du blé tendre, responsable d'une maladie foliaire (septoriose).

- Principale maladie du blé (jusqu'à 50% de perte de rendement).
- Haploïde, génome de 40 Mb séquencé en 2011 : 13 chromosomes essentiels
  - + 8 chromosomes accessoires
- Souche séquencée avec deux technologies : Illumina et Minlon

Your turn !
Retrouvez les délétions de grande taille



# Emplacement des données brutes

Jeux de données #1 : SNVs/Indels

```
→ /shared/projects/form_2021_26/data/atelier_variant/variants
```

- Jeux de données #2 : SVs
  - → /shared/projects/form\_2021\_26/data/atelier\_variant/sv

#### **Cheatsheet:**

 $\rightarrow$  Version <u>html</u>:

/shared/projects/form\_2021\_26/data/atelier\_variant/EBAII2021\_variant s.html