Get MR1.0

1. 写在前面:

1.1 项目地址

github: <u>HaobinZhou/Get MR: A package for running MR In batches and in parallel quickly (github.com)</u>

如果觉得好用,可以点一下github项目上的小星星吗,这是我们继续开源的最大动力,谢谢!

1.2 R包使用方法:

R包以R脚本的形式提供, 打开R包, 全选运行, 即得到所有function

1. 进入github<u>HaobinZhou/Get_MR: A package for running MR In batches and in parallel quickly</u> (github.com),下载代码zip

```
2. 1 source("./Get_MR1.0.r") ## 填文件所在地址
2 3 ## 或者直接打开R文件,全选代码运行也可以!
```

1.3 常见问题:

- 1. **本地clump,1000G处理好的MAF文件,MRlap依赖文件如何获取**: GetScience公众号可免费获取已处理好文件,回复"依赖文件"即得链接。源文件请查看本文相应function介绍处
- 2. 输入clump文件路径后总是报错:

```
1 #尤其注意这个文件名的书写,因为他们是二进制文件,不需要写后缀! 只需要选取对应的人种即可,比如欧洲人:
2 LD_file="S:/GWAS数据/本地LD依赖文件/EUR"
3 ## 这个问题我回答好多遍啦!
```

- 3. 第一次使用如何安装关联R包: Get MR/1.0 at main · HaobinZhou/Get MR (github.com)
 - 1. 如果不需要使用 MungeSumstats 包 (相关函数包括: format_Mun, get_chr_pos, format_getmr 中 source="ukb_nosnp"),则只需要运行Get MR1.0dependence.R

- 2. 如果需要使用 MungeSumstats 包,则还需运行<u>Install Reference Genome.r</u> 这个包括了hg19和 hg38的基因组参考文件,总大小达到了5G! **如果直接安装失败,在GetScience公众号回复"基因组参考"可得下载链接,并本地安装**(推荐)
- 4. Bug反馈: 代码仅由两人编写, 难免出现错误。欢迎提交bug到GetScience公众号后台!
- 5. **感谢所有Get_MR使用的R包作者**,是因为他们我们才得以轻松实现这么多复杂的功能。他们都是开源的,因此我们承诺Get_MR将**永久免费开源**。这意味着使用者可以随意地修改,分发代码,但前提是遵守:
 - 1.本代码不得用于任何商业或盈利目的
 - 2.未经代码作者的同意,本代码不得用于任何形式的销售或商业交易
 - 3.本代码可以在非商业性的科研、学术研究和个人使用的情况下免费使用
 - 4.在使用本代码并重新打包并向公众发放时,请引用我们的公众号原文

2. 帮助文档目录

```
Get MR1.0
  1. 写在前面:
     1.1 项目地址
     1.2 R包使用方法:
     1.3 常见问题:
  2. 帮助文档目录
进阶MR分析
  LDSC rg
     用法
     参数
     返回值
     示例
  mr_lap
     描述
     语法
     参数
     值
     用法
  cause_getmr函数
     描述
     用法
     参数
     值
  RAPS_getmr
     描述
     用法
     参数
     值
  mr Presso
     描述
     语法
     参数
```

值

```
用法
  mr_presso_pval函数
     描述
     语法
     参数
     值
     用法
  mr_presso_snp函数
     描述
     语法
     参数
     值
     用法
快捷预处理及质控工具
  format_Mun
     介绍
     用法
     参数
     例子
     返回值
   format_getmr
     介绍
     用法
     参数
     例子
     返回值
   format_trait
     介绍
     用法
     参数
     例子
     返回值
   read_vcf_getmr
     介绍
     用法
     参数
     例子
     返回值
   read_easy
     介绍
     用法
     参数
     例子
     返回值
  get_eaf_from_1000G
     介绍
     用法
     参数
     值
     详细说明
     示例
  get_chr_pos
```

```
用法
   参数
  返回值
  函数说明
  示例
get_f函数
  描述
  用法
   参数
mr_dircreate_base
  描述
  用法
   参数
  值
  示例
  注意事项
clean_expo
  描述
   用法
   参数
clean_list
  描述
  用法
   参数
  返回值
  例子
clean_IV_from_outsig
  用法
   参数
  返回值
作者信息
```

进阶MR分析

LDSC_rg

用于计算两个数据框中SNP之间的遗传相关性 (rg)。

```
1 LDSC_rg(expo, outcome, an, sample_prev = NA, population_prev = NA,
2 ld, wld, chr_filter = c(1:22), n_blocks = 200)
```

- expo:一个数据框,其中包含一个遗传暴露指标的多个SNP和它们与结果变量的rg。
- outcome: 一个数据框, 其中包含一个结果变量的多个SNP和它们与遗传暴露指标的rg。
- [an]: 它是一个字符串,目前还没有作用(因为我们提供的依赖文件只有eur的,其他人种还没更新)
- sample_prev: 遗传暴露指标的样本流行病学先验患病率。默认为 NA。
- population_prev: 遗传暴露指标的人群流行病学先验患病率。默认为 NA。
- 1d:本地LD依赖文件
- wld: 本地weighted LD 依赖文件
- [chr_filter:一个整数向量,用于指定要使用的染色体。默认为包含1-22的整数向量。
- n_blocks:用于计算加权LD矩阵的块数。默认为200。

返回值

一个具有以下元素的列表:

- rg:两个数据框中SNP之间的遗传相关性 (rg)。
- pval: rg 的双侧P值。
- N_snps:参与计算rg的SNP数量。

示例

具体用法参照: mr_lap和LDSC_rg示例.r 可通过公众号GetScience回复示例获取文件

mr_lap

描述

mrlap是一种矫正样本重叠后的双样本MR方法。可用于怀疑有样本重叠的数据中。

R包官网: n-mounier/MRlap: R package to perform two-sample Mendelian Randomisation (MR) analyses using (potentially) overlapping samples (github.com)

语法

- expo:数据框,为TwoSampleMR包格式的数据
- outcome:数据框,为TwoSampleMR包格式的数据
- 1d:数据框,本地LD文件路径
- hm3:数据框,本地HapMap3文件路径
- pval:数值,MR工具变量阈值。
- r2:数值, clump阈值
- kb:数值,clump阈值
- MR_reverse:数值,MR的方向翻转阈值。
- save_logfiles:逻辑值,是否保存日志文件。

值

• res: mrlap 结果。

用法

具体用法参照: mr_lap和LDSC_rg示例.r 可通过公众号GetScience回复示例获取文件

cause_getmr函数

描述

一键式执行cause。可批量化执行多暴露对一结局或一暴露对多结局

用法

```
1 ## 不并行化运行
2 cause_getmr(expo, outcome, LD_file, r2 = 0.001, kb = 10000, pval = 1e-05)
3 ## 并行化运行
5 cl<-makeCluster(2) ## 填你想要的并行化的核数,核数越多,需要的运行内存越大
6 cause_getmr(expo, outcome, LD_file, r2 = 0.001, kb = 10000, pval = 1e-05,cl=cl)
```

参数

- expo: TwoSampleMR的暴露格式的数据。
- outcome: TwoSampleMR的暴露格式的数据。

• 注意! expo和outcome,可以是data.frame的形式,也可以是一个list (如list[[1:n]]里都包含数据的 data.frame)。但不能outcome和expo同时都是list。当expo或outcome,其中一个为list的情况下,是 批量运行一对一的cause。比如我读取了10个暴露和1个结局,将10个暴露lapply读取进来就会是一个 list。这时候 cause_cyclemr 自动运行每个暴露对结局的cause,也就是批量化执行.

```
1## 比如我这里读取3个暴露文件和1和结局文件2id<-c('a.gz','b.gz','c.gz')</td>3expo<-lapply(id,FUN=fread)</td>4outcome<-fread("outcome.gz")</td>5cl=makeCluster(4)## 内存不够的也可以不并行化运行6res<-cause_getmr(expo, outcome, LD_file, r2 = 0.001, kb = 10000, pval = 1e-05,cl=cl)</td>7stopCluster(cl)8## 这样返回的结果就是3个暴露分别对一个结局的cause结果。
```

• LD_file:包含LD信息的PLINK文件名。因为需要大批量地clump,在线clump很容易报错,因此我们采用本地clump。需要本地参考文件。下载地址: http://fileserve.mrcieu.ac.uk/ld/1kg.v3.tgz 。或关注公众号GetScience直接获取。

```
1 #尤其注意这个文件名的书写,因为他们是二进制文件,不需要写后缀! 只需要选取对应的人种即可,比如欧洲人:
2 LD_file="S:/GWAS数据/本地LD依赖文件/EUR"
3 ## 这个问题我回答好多遍啦!
```

- r2:LD的R平方阈值。默认值为0.001。
- kb: LD的距离阈值(以kb为单位)。默认值为10000。
- pval:用于LD clumping的p值阈值。默认值为1e-05。
- C1: 并行计算的cluster对象。默认值为NULL。在外部使用cl=makeCluster(n),n为你想并行化的核数。 注意核数太多不要爆内存了。

值

cause_cyclemr 函数返回cause结果

RAPS_getmr

描述

RAPS_getmr 函数执行基于RAPS的MR并返回结果,并画图

用法

```
expo<-fread('a.gz')
outcome<-fread('b.gz')
expo<-format_data(...)
outcome<-format_data(...) ## format_data是TwoSampleMR包的函数,格式化。
expo<-pblapply(expo,pval=1,kb=10000,r2=0.001,LD_file=LD_file,FUN=clean_expo) ##
数据很大,建议本地clump,在线很容易报错
dat<-harmonise(expo,outcome)
res<-RAPS_getmr(dat, dir_figure)</pre>
```

参数

- dat: TwoSampleMR包 harmonise_data后输出的数据
- dir_figure:保存结果图形的目录。

值

RAPS_getmr 函数返回一个包含基于RAPS的MR结果的数据框。

mr_Presso

描述

执行MR-PRESSO

语法

```
1 mr_Presso(dat, num = 10000)
```

参数

- dat:数据框,包含基因表达和疾病风险关联分析的数据。
- num:整数,模拟数量。

值

• mr_presso_res: MR-PRESSO 结果。

用法

```
1 dat<-harmonise_data(exposure,outcome) ## TwoSampleMR包的harmonise_data函数输出的结果
```

2 mr_presso_res <- mr_Presso(dat, num = 10000)</pre>

mr_presso_pval函数

描述

提取 MR-PRESSO 结果中的主要结果

语法

1 mr_presso_pval(mr_presso_res)

参数

• mr_presso_res: MR-PRESSO 结果。

值

• mr_presso_main: MR-PRESSO 主要结果。

用法

1 mr_presso_main <- mr_presso_pval(mr_presso_res) ##mr_Presso输出的结果

mr_presso_snp函数

描述

根据 MR-PRESSO 分析结果,将离群值剔除,返回剔除离群值后的dat(我一般称为dat_aj,也就是adjusted_data),可用于后续的IVW等分析。

语法

```
1 mr_presso_snp(mr_presso_res, mr_presso_main, dat, type = "list")
```

- mr_presso_res: MR-PRESSO 结果。
- mr_presso_main: MR-PRESSO 主要结果。
- dat:数据框或数据框列表,包含基因表达和疾病风险关联分析的数据。
- type:字符串,输入数据类型。可选值为"list"或"data"。如果是列表形式的(批量化运行后的结果),就是list,如果是普通数据框就是data

值

过滤后的数据框或数据框列表。

用法

```
dat<-harmonise_data(exposure,outcome) ## TwoSampleMR包的harmonise_data函数输出的结果
mr_presso_res <- mr_Presso(dat, num = 10000)
mr_presso_main <- mr_presso_pval(mr_presso_res)
data_aj <- mr_presso_snp(mr_presso_res, mr_presso_main, dat, type = "data")

## 用矫正的data可以用于后续的分析,例如重新计算mr
res_aj<-mr(data_aj)
```

快捷预处理及质控工具

format Mun

介绍

运用MungeSumstats包标准化GWAS 摘要统计数据(包括hg19和hg38转换)。该函数可以将来自Finngen R8和其他来源的 GWAS 摘要统计数据文件清洗为标准的GWAS文件,并可将基因组位置从 ref_genome 转换到 convert_ref_genome。

```
format_Mun(file, source = "finn_r8", save_path = NULL, lift = F, ref_genome =
    "hg38", convert_ref_genome = "hg19")
```

- file:字符向量或数据框,表示要格式化的 GWAS 摘要统计数据文件或数据框。如果输入的是字符向量,则表示文件的路径。如果输入的是数据框,则表示要格式化的数据框。
- source:字符向量,表示输入文件的来源。默认为 "finn_r8"。
- save_path:字符向量,表示格式化文件要保存的路径。默认为 NULL。
- lift:逻辑值,表示是否将基因组位置从 ref_genome 转换到 convert_ref_genome。默认为 F。
- ref_genome:字符向量,表示GWAS摘要统计数据文件使用的参考基因组。默认为"hg38"。
- convert_ref_genome:字符向量,表示要将基因组位置转换到的参考基因组。默认为 "hg19"。

例子

```
# 从文件中格式化数据
format_Mun("my_sumstats.txt", save_path = "~/formatted_sumstats", lift = F,
    ref_genome = "hg38")

# 从数据框中格式化数据
my_sumstats_df <- read.csv("my_sumstats.csv")
format_Mun(my_sumstats_df, save_path = "~/formatted_sumstats", lift = F,
    ref_genome = "hg38")

#格式化数据并升降版本
format_Mun(my_sumstats_df, save_path = "~/formatted_sumstats", lift = T,
    ref_genome = "hg38", convert_ref_genome = "hg19") ## 从hg38转为hg19</pre>
```

返回值

该函数返回格式化的数据框并将其写入磁盘文件。 save_path 指定保存的位置

format_getmr

介绍

预设的快捷格式化 GWAS 摘要统计数据,这个函数用于将来自多个数据来源的 GWAS 摘要统计数据转换为 TwoSampleMR 包所需的格式。

```
1 | format_getmr(data, type = "exposure", source = "finn_r8")
```

- data:数据框,表示要格式化的GWAS摘要统计数据。
- type:字符向量,表示数据类型,可以是 "exposure" 或 "outcome"。默认为 "exposure"。
- source:字符向量,表示数据来源。默认为"finn_r8"。目前支持的来源有:
 - o "finn_r8": <u>Data download FinnGen Documentation (gitbook.io)</u>
 - o "ukb_nosnp": 尼尔数据库 (UKB) , 因为没有rsid, 因此需要匹配 (已一键完成) 。 www.nealelab.is/uk-biobank
 - 。 "Mun": 来自MungeSumstats包格式化后的数据
 - o "covid": COVID19-hg GWAS meta-analyses round 7 (covid19hg.org)
 - "outcome": 已经格式化为TwoSampleMR包的"outcome"格式
 - 。 "exposure": 已经格式化为TwoSampleMR包的"exposure"格式
 - o "fast_ukb": fastGWA | Yang Lab (westlake.edu.cn)
 - o "bac": 2021年肠菌原文数据 <u>Large-scale association analyses identify host factors influencing human gut microbiome composition PMC (nih.gov)</u>

例子

```
1  my_data <- fread("my_data.gz")
2  format_getmr(my_data, type = "finn_r8", source = "Mun")</pre>
```

返回值

该函数返回格式化的数据框。

format trait

介绍

这个函数用于格式化 GWAS 摘要统计数据中的表型信息,使其符合命名规范,易于保存为文件(例如批量保存计算R2和F值后的文件)。

主要是为了解决,在Windows系统下,保存文件的名称中不能包含特殊字符,例如:, II。

```
1 | format_trait(list, short = FALSE, short_num = "40")
```

- list:列表,表示要格式化的GWAS摘要统计数据列表。
- short:逻辑值,表示是否要将表型名称缩短。默认为 FALSE。
- short_num:字符向量,表示缩短表型名称的长度。默认为 "40"。

例子

```
1  my_list <- list(data1, data2, data3)
2  format_trait(my_list, short = TRUE, short_num = "20")</pre>
```

返回值

该函数返回格式化后的 GWAS 摘要统计数据列表。

read_vcf_getmr

介绍

这个函数用于从 VCF 文件中读取摘要统计数据。并保存为压缩文件。默认是.gz为后缀的压缩文件。方便下次读取以及节省空间。

这是因为读取VCF文件将消耗大量电脑资源。我们建议批量读取VCF文件后储存为易于读取的压缩包形式。下次读取方便快捷。因此本函数不会直接返回数据框,而是保存为文件

用法

```
1 read_vcf_getmr(file_name, nThread = 8, type = ".gz")
```

参数

- file_name:字符向量,表示要读取的 VCF 文件名。
- nThread:整数,表示要使用的线程数。默认为8。
- type:字符向量,表示输出文件类型。默认为 ".gz"。

例子

```
1  my_file <- "my_file.vcf"
2  read_vcf_getmr(my_file, nThread = 4, type = ".gz")</pre>
```

返回值

该函数没有返回值,而是将读取的数据写入文件。

read_easy

介绍

这个函数用于从文件中读取 GWAS 摘要统计数据。并返回经过P值筛选的文件。一般用于批量读取大量文件时。比如我要批量读取100个暴露数据,每个数据占用运行内存2G。如果100个,则200G,不是一般电脑可以承受。因此每次读取将直接筛选p值,压缩大小

用法

```
1 read_easy(file_name, pval = 5e-08)
```

参数

- file_name:字符向量,表示要读取的文件名。
- pval:数字,表示筛选摘要统计数据的显著性水平。默认为 5e-08。

例子

```
1  my_file <- "my_file.csv"
2  read_easy(my_file, pval = 1e-06)</pre>
```

返回值

该函数返回摘要统计数据的数据框。

get_eaf_from_1000G

介绍

从1000G的MAF文件中提取EAF并将其与输入数据匹配。

```
get_eaf_from_1000G(dat, path, type = "exposure")
```

- dat: 一个数据框,为TwoSampleMR包格式的数据
- path: 一个字符串,表示包含1000G MAF文件 fileFrequency.frq 的目录路径。
- type:一个字符串,表示数据是"exposure"(暴露因素)还是"outcome"(结果),默认为 "exposure"。

值

一个数据框,其中包含输入数据的EAF和类型信息(原始、修正或错误)。

详细说明

该函数将读取1000G MAF文件,然后将其与输入数据进行匹配。对于每个SNP,该函数将检查输入数据中的效应等位基因与1000G中的效应等位基因是否匹配。

如果不匹配,则将EAF设置为NA并将其类型设置为"error"。对于匹配的SNP,EAF将设置为1000G MAF中的值(如果输入数据的效应等位基因是minor allele),或1-MAF(如果输入数据的效应等位基因是major allele),并将其类型设置为"raw"或"corrected"。

如果 type 参数设置为"outcome",则函数将使用输入数据中的结果等位基因来查找EAF。

在处理完所有SNP后,该函数将输出一些有关匹配成功、失败以及NA的信息,以及类型信息的说明。

示例

以下是使用该函数的示例:

```
1 dat <- get_eaf_from_1000G(dat, "S:/GWAS数据/本地LD依赖文件", type = "exposure")
2 
3 # 检查输出
4 head(dat)
```

fileFrequency.frq为PLINK1.9输出的,根据1000G数据提取的MAF数据

1000G参考文件下载地址: http://fileserve.mrcieu.ac.uk/ld/1kg.v3.tgz

可自行提取MAF数据。或从 GetScience 公众号中获取已经提取好的 fileFrequency.frq 文件

get_chr_pos

该函数利用MungeSumstats包匹配rsid的染色体位置。

```
1 | get_chr_pos(dat, type = "exposure")
```

- dat: 一个数据框, TwoSampleMR格式
- type: 一个字符串,表示要获取SNP染色体位置和参考序列的SNP类型。可选值为"exposure"或"outcome"。

返回值

一个数据框,其中包含输入数据框的信息,以及新列 chr. exposure 或 chr. outcome ,表示每个SNP的染色体编号。新列 pos. exposure 或 pos. outcome 表示每个SNP在染色体上的位置。

函数说明

该函数使用 format_sumstats 和 format_data 函数从1000G项目中获取SNP的染色体位置和参考序列信息。

示例

以下示例演示如何使用 get_chr_pos 函数:

```
1# 获取曝露变量SNP的染色体位置和参考序列2exposure_chr_pos <- get_chr_pos(dat, type = "exposure")</td>3# 获取结果变量SNP的染色体位置和参考序列5outcome_chr_pos <- get_chr_pos(dat, type = "outcome")</td>
```

get_f函数

描述

get_f函数计算样本的F统计量并返回F值大于指定阈值的样本数据。返回的数据包括每个SNP的R2和F值

用法

```
1 get_f(dat, F_value = 10)
```

参数

- dat: TwoSampleMR格式,一定要包含 eaf.exposure, beta.exposure, se.exposure,和 samplesize.exposure 的数据框。
- F_value: 指定的F统计量的阈值, F值大于该阈值的样本将被返回。默认值为10。

注,本计算公式为

F值:
$$\frac{r^2(N-2)}{(1-r^2)}$$
R2值:

$$\frac{2\hat{\beta}^2 MAF(1-MAF)}{2\hat{\beta}^2 MAF(1-MAF) + \left(\operatorname{se}(\hat{\beta})\right)^2 2NMAF(1-MAF)}.$$

公式参考文献:

A Multivariate Genome-Wide Association Analysis of 10 LDL Subfractions, and Their Response to Statin Treatment, in 1868 Caucasians - PMC (nih.gov)

<u>Large-scale association analyses identify host factors influencing human gut microbiome composition - PMC (nih.gov)</u>

mr_dircreate_base

描述

mr_dircreate_base 函数创建基本的目录结构以保存MR分析结果和图形。

用法

1 | mr_dircreate_base(root_dir, project_name, date = NULL)

参数

- root dir:保存结果文件夹的根目录。
- project_name: 项目名称,用于在根目录下创建一个以此命名的子目录。
- date:日期(可选),用于在子目录名称中添加日期以区分不同日期的结果文件夹。默认为NULL,表示不添加日期。

值

mr_dircreate_base 函数返回一个包含结果文件夹路径的列表。

示例

```
1# 创建结果文件夹2res_dir <- mr_dircreate_base("path/to/root/dir", "project_name", date = "20220327")</td>3# 打印结果文件夹路径5print(res_dir)
```

注意事项

- root_dir 参数指定保存结果文件夹的根目录。
- project_name 参数指定项目名称,用于在根目录下创建一个以此命名的子目录。
- date 参数 (可选) 用于在子目录名称中添加日期以区分不同日期的结果文件夹。默认为 NULL ,表示不添加日期。
- mr_dircreate_base 函数将在根目录下创建一个名为 project_name 的子目录,并在该子目录下创建4个子目录,分别命名为 1. figure 、 2. table 、 3. figure of sig res 和 4. snp with Fval 。函数 返回一个包含结果文件夹路径的列表。

clean expo

描述

用于快捷筛选工具变量的函数,可执行P值筛选,EAF值筛选,clump。

用法

```
1## 完整可选参数2clean_expo(expo, pval, low_af = 0.5, high_af = 0.5, clump = TRUE, kb = 10000, r2= 0.001, LD_file = NULL, af_filter = FALSE)3##不提供LD_file则自动在线clump5clean_expo(expo, pval, clump = TRUE, kb = 10000, r2 = 0.001)6##提供则本地clump7clean_expo(expo, pval, clump = TRUE, kb = 10000, r2 = 0.001, LD_file=LD_file)
```

参数

- expo: 一个数据框,其中包含遗传暴露指标的SNP名称、beta值、标准误、p值和频率。
- pval:用于筛选遗传暴露指标的p值阈值。p值小于此阈值的SNP将被保留。
- low_af: 频率过滤的下限值。默认为0.5。如果 af_filter 为TRUE,则只有遗传暴露指标的频率低于此值或高于 high_af 时,才会被保留。
- high_af: 频率过滤的上限值。默认为0.5。

- clump:一个逻辑值,指示是否使用PLINK进行SNP聚类。默认为TRUE。
- kb:聚类的窗口大小(以kb为单位)。默认为10000。
- r2:LD阈值。默认为0.001。
- LD_file: PLINK二进制文件的路径。如果未提供,则默认在线clump。
- af_filter:一个逻辑值,指示是否启用频率过滤。默认为FALSE。

clean_list

描述

用于清理列表中元素行数的R包。常用于批量化质量控制。

用法

```
1 | clean_list(list, nrow = 10)
```

参数

- list:一个列表,其中包含多个元素。
- nrow:用于筛选元素的行数阈值。如果元素的行数小于此阈值,则该元素将被删除。默认为10。

返回值

一个列表,其中仅包含行数大于 nrow 的元素。

例子

```
1 # 创建一个包含5个数据框的列表,每个数据框包含1-5行
2 set.seed(123)
3 | lst <- list(data.frame(a = rnorm(1), b = rnorm(1)),</pre>
               data.frame(a = rnorm(2), b = rnorm(2)),
4
 5
               data.frame(a = rnorm(3), b = rnorm(3)),
6
               data.frame(a = rnorm(4), b = rnorm(4)),
7
               data.frame(a = rnorm(5), b = rnorm(5)))
8
   # 运行 clean_list 函数,将阈值设置为2
9
   cleaned_lst <- clean_list(lst, nrow = 3)</pre>
10
11
12 # 查看清理后的列表
13 | cleaned_lst
```

clean_IV_from_outsig

用于从一个数据框中清理具有显著的MR反向因果效应P值的IV。

用法

1 clean_IV_from_outsig(dat, MR_reverse = 1e-03)

参数

- dat:一个数据框,其中包含每个IV和其与结果变量之间的MR反向因果效应的P值。
- MR_reverse:用于筛选IV的MR反向因果效应P值阈值。具有P值小于此阈值的IV将被保留。默认为1e-03。

返回值

一个数据框,其中包含P值大于 MR_reverse 值的IV (也就是反向不显著的IVs)。

作者信息

- 代码作者:广州医科大学 第一临床学院 周浩彬 第二临床学院 谢治鑫
- 帮助文档作者: 周浩彬
- 时间: 2023/3/27
- 适配版本: Get_MR1.0
- 开源许可证: GPL3.0
- 公众号: GetScience
- 致谢:感谢广州医科大学 第六临床学院 黄覃耀和 南山学院 林子凯在孟德尔随机化概念,代码思路等提供的重要的建设性建议。