Instrukcja do ćwiczenia nr 3 z MBI Resekwencjonowanie genomu człowieka

Tomasz Gambin, Wiktor Kuśmirek, Robert Nowak $2024 {\rm L}$

1 Wstep

Analiza danych z resekwencjonowania genomu o znanej sekwencji referencyjnej (jak w przypadku genomu człowieka) składa się z następująctch etapów:

- \bullet mapowaniu i uliniowieniu sekewncji odczytów do genomu referencyjnego (FASTQ -> BAM)
- wykrywaniu wariantów
- adnotacji wariantów
- filtrowaniu, priorytetyzacji i interpretacji wariantów

https://docs.docker.com/engine/install/ubuntu/

2 Instalacja narzędzi i pobranie danych wejściowych

Instrukcja pokazuje poszczególne kroki na Ubuntu 20.04 w wersji 64 bitowej. Wymagania wstępne to instalacja aplikacji docker.

```
Pobierz obrazy dockerowe dla narzędzi bwa, samtools, bcftools:

sudo docker pull quay.io/biocontainers/bwa:0.7.17--hed695b0_7

sudo docker pull biocontainers/samtools:v1.9-4-deb_cv1

sudo docker pull biocontainers/bcftools:v1.9-1-deb_cv1
```

Zainstaluj program IGV:

sudo apt-get install igv

Utwórz katalog roboczy oraz pobierz dane:

```
mkdir ~/mbi_cwiczenie3/
cd ~/mbi_cwiczenie3/
wget http://hgdownload.cse.ucsc.edu/goldenPath/hg19/chromosomes/chr1.fa.gz
gunzip chr1.fa.gz
```

```
Pobierz plik coriell chr1.fq.gz:
https://drive.google.com/file/d/1UU2IlgQ58TerqkZglASchab5Iu9_kSKQ/view?usp=sharing
Rozpakuj pobrany plik:
gunzip coriell_chr1.fq.gz
i umieść w folderze mbi cwiczenie Po tej operacji plik chr1.fa powinien mieć wielkość ok.
243MB, zaś coriell chr1.fq ok. 55MB.
3
    Mapowanie
Zapoznaj się z opcjami narzędzia bwa:
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data quay.io/biocontainers/bwa:0.7.17--hed695b0_7 \
   Zaindeksuj plik fasta genomu referencyjnego (ok. 5 min):
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data quay.io/biocontainers/bwa:0.7.17--hed695b0_7 \
  bwa index /data/chr1.fa
   Zapoznaj się z opcjami algorytmu bwa mem:
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data quay.io/biocontainers/bwa:0.7.17--hed695b0_7 \
  bwa mem
   Przeprowadź mapowanie za pomocą algorytmu bwa mem i wygeneruj plik SAM:
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data quay.io/biocontainers/bwa:0.7.17--hed695b0_7 \
  bwa mem -t 4 /data/chr1.fa /data/coriell_chr1.fq -o /data/coriell_chr1.sam
   Sprawdź zawartość wygenerowango pliku SAM. Jaka jest typowa długość od-
czytów?
   Dokonaj sortowania i wygeneruj plik BAM:
```

Jak jest różnica w wielkości plików FASTQ, BAM, SAM?

samtools sort -O BAM -o coriell_chr1.bam coriell_chr1.sam

4 Wizualizacja zawartości pliku BAM w programie IGV

Przygotuj indeks dla pliku BAM (konieczny do wczytania BAM w programie IGV).

sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/samtools:v1.9-4-deb_cv1 \
 samtools index coriell_chr1.bam

sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/samtools:v1.9-4-deb_cv1 \

Uruchom program IGV (np. wywołaj w bash "igv"). Instrukcja do programu znajduje się na stronie http://software.broadinstitute.org/software/igv/.

Wybierz wersję genomu ludzkiego (hg
19) i załaduj wygenerowany plik BAM (File -> Load from file).

Wyszukaj w IGV gen IQGAP3 (wpisz nazwę genu w oknie wyszkuiwania).

Wyszukaj jeden wariant o pokryciu całkowitym powyżej 10x. Jaka jest pozycja tego wariantu? Ile odczytów wskazuje na wariant a ile na referencje? Czy jest to wariant homo czy heterozygotyczny? Załącz zrzut ekranu z programu IGV pokazujący wybrany wariant.

5 Wykrywanie wariantów

W niniejszym ćwiczeniu, wykrywanie wariantów zostanie przeprowadzone przy wykorzystaniu narzędzi samtools i bcftools. W pierwszym kroku dokonamy wyznaczenia tzw. pileup'ów zapisywanych do pliku BCF. W drugim program bcftools zostanie wykorzystany do właściwej identyfikacji listy wariantów, która zostanie zapisana do pliku VCF.

Zapoznaj się z możliwościami progamów samtools:

```
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/samtools:v1.9-4-deb_cv1 \
  samtools
  i beftools:
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/bcftools:v1.9-1-deb_cv1 \
  bcftools
   W szczególności przeczytaj instrukcję dla komendy samtools mpileup:
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/samtools:v1.9-4-deb_cv1 \
  samtools mpileup
   oraz beftools call:
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/bcftools:v1.9-1-deb_cv1 \
  bcftools call
   Wygeneruj plik BCF i przeprowadź identyfikację wariantów:
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/samtools:v1.9-4-deb_cv1 \
  samtools mpileup -Ou -f chr1.fa coriell_chr1.bam > coriell_chr1.bcf
sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/bcftools:v1.9-1-deb_cv1 \
  bcftools call -mv coriell_chr1.bcf > coriell_chr1.vcf
   Ile wariantów zawiera plik?
   Usuń warianty z całkowitym pokyciem poniżej 11x:
```

Ile wariantów zostało po filtracji? Jakich innych parametrów możemy użyć do dalszej filtracji liczby wariantów?

sudo docker run -v ~/mbi_cwiczenie3:/data biocontainers/bcftools:v1.9-1-deb_cv1 \
bcftools filter -i "INFO/DP> 10" coriell_chr1.vcf > coriell_chr1_filtered.vcf

6 Adnotacje wariantów

Przeprowadź adnotację przefiltrowanego pliku VCF wykorzystując narzędzie VEP w wersji online:

http://grch37.ensembl.org/Homo_sapiens/Tools/VEP

Załaduj plik "coriell_chr1_filtered.vcf" w polu "or upload file Choose File", a następnie naciśnij przycisk "Run" i poczekaj na zakończenie obliczeń. Po zakończeniu, kliknij przycisk "View results".

Przejrzyj statystki wariantów zaprezentowane na pierwszym wykresie typu "pie chart". Jaki typ wariantu przeważa?

Pobierz zaadnotowaną listę wariantów w formacie txt (Download TXT). Wyszukaj wariant, który wcześniej zidentyfikowałeś ręcznie w programie IGV. **Załącz do sprawozdania** wiersze odpowiadające temu wariantowi. Czy jest to wariant w części kodującej?

7 Zadanie implementacyjne

- Proszę zapoznać się z formatem pliku refFlat: https://genome.ucsc.edu/goldenPath/gbdDescriptions.html, oraz pobrać jego zawartość z: https://hgdownload.cse.ucsc.edu/goldenpath/hg19/database/refFlat.txt.gz
- Proszę napisać skrypt, który wyliczy ile wariantów (z pliku coriell_chr1.vcf) znajduje się w poszczególnych genach, których współrzędne znajdują się w pliku refFlat. Jako początek i koniec genu należy przyjąć kolumny txStart i txEnd.

Skrypt powinien zwracać tabelę z dwiema kolumnami (symbol genu, liczba wariantów). Należy dokonać implementacji w języku R z wykorzystaniem pakietu GenomicRanges https://bioconductor.org/packages/release/bioc/html/GenomicRanges.html lub w języku python z wykorzystaniem bibblioteki pyranges https://github.com/biocore-ntnu/pyranges.

8 Sposób dostarczenia wyników

Proszę załadować na serwer 'zapisy' plik w formacie pdf zawierający:

- imiona i nazwiska osób, datę wykonania badań;
- sekcje z wynikami i odpowiedziami na pytania;
- wnioski.