Instrukcja do ćwiczenia nr 4 z MBI Analiza danych sekwencyjnych człowieka

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

1 Wstęp

Zmiany liczby kopii (delecje i duplikacje) mogą być wykryte na podstawie analizy zmian głębokości pokrycia. Zmniejszone pokrycie w zadanym regionie genomu wskazuje na delecje, natomiast zwiększone na duplikacje. Ze względu na duże fluktuacje głębokości pokrycia wynikające z występowania artefaktów technologicznych, do wykrywania zmian liczby kopii stosuje się jednoczesną analizę wielu próbek. Analiza składa się z następujących etapów:

- obliczenia głębokości pokrycia dla kolejnych regionów genomu (np. eksonów);
- kontrola jakości (usunięcie słabo pokrytych regionów oraz odstających próbek);
- normalizacji głębokości pokrycia w każdym eksonie (względem innych próbek);
- segmentacji i identyfikacji zmian liczby kopii.

2 Instalacja narzędzi i pobranie danych wejściowych

Instrukcja pokazuje poszczególne kroki na Ubuntu 20.04 w wersji 64 bitowej. Na samym początku ćwiczenia utwórz katalog roboczy i pobierz dane:

```
mkdir ~/mbi_cwiczenie_4/
cd mbi_cwiczenie_4/
mkdir data
cd data

wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/DGV.tar.gz
wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/TGP_SV.tar.gz
wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/bed.tar.gz
wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/codex_output_all.tar.gz
wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/coverage.tar.gz
wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/refFlat.tar.gz
wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/refFlat.tar.gz
wget https://github.com/NGSchoolEU/2017/raw/master/CNV_detection/data/segDups.tar.gz
```

Rozpakuj pobrane pliki, następnie przejdź do katalogu roboczego:

```
cd ~/mbi_cwiczenie_4/
```

Opis zawartości plików w folderze data:

- bed współrzędne regionów sekwencjonowanych metodą WES w projekcie 1000 Genomes (pobrane z ftp://ftp.1000genomes.ebi.ac.uk/vol1/ftp/technical/reference/exome_pull...)
- coverage przeliczone pokrycie dla 99 próbek z projektu 1000 Genomes
- codex_output wyniki analizy za pomocą programu CODEX dla 99 próbek
- segDups współrzędne segmentalnych duplikacji w genomie człowieka
- TGP_SV zmiany liczby kopii wyznaczone przez konsorcjum 1000 Genomes w wyniku jednoczesnej analizy danych z WES i WGS (pobrane z ftp://ftp.1000genomes.ebi.ac.uk/vol1/ftp/phase3/integrated_sv_map/ALL.w...)
- refFlat współrzędne genów (pobrane z ftp://hgdownload.soe.ucsc.edu/goldenPath/hg19/database/refFlat.txt.gz)
- DGV zmiany liczby kopii z repozytorium "Database of Genomic Variants" (pobrane z ftp://hgdownload.soe.ucsc.edu/goldenPath/hg19/database/dgvSupporting.tx...)

Uruchom przygotowany do ćwiczenia kontener docker:

```
sudo docker run --rm -it -v ~/mbi_cwiczenie_4:/mbi -w /mbi wkusmirek/mbi-lab-4 R
Załaduj wymagane biblioteki, ustaw katalog roboczy:
```

```
library(data.table)
library(parallel)
library(RCurl)
library(gdata)
library(matrixStats)
library(DNAcopy)
library(GenomicRanges)
library(Rsubread)
library(WES.1KG.WUGSC)
library(CODEX)

# set working directory to workDir workDir <- "/mbi/"
setwd(workDir)
#set number of available cores cores <- 4</pre>
```

Liczenie pokrycia 3

Załaduj przykładowe fragmenty plików BAM z WES oraz policz pokrycie wykorzystując metodę getcoverage() z pakietu CODEX. W pakiecie "WES.1KG.WUGSC" znajduje się 46 plików BAM z odczytami pochodzącego z niewielkiego fragmentu chromosomu 22. Odpowiadający plik bed zawiera definicję dla 100 reginów z tego chromosomu (podejrzyj zawartość pliku poleceniem fread(bedFile)).

```
dirPath <- system.file("extdata", package = "WES.1KG.WUGSC")</pre>
bamFile <- list.files(dirPath, pattern = '*.bam$')</pre>
bamdir <- file.path(dirPath, bamFile)</pre>
sampname <- as.matrix(read.table(file.path(dirPath, "sampname")))</pre>
bedFile <- file.path(dirPath, "chr22_400_to_500.bed")</pre>
chr <- 22
bambedObj <- getbambed(bamdir = bamdir, bedFile = bedFile,</pre>
                         sampname = sampname, projectname = "CODEX_demo", chr)
bamdir <- bambedObj$bamdir; sampname <- bambedObj$sampname</pre>
ref <- bambedObj$ref; projectname <- bambedObj$projectname; chr <- bambedObj$chr</pre>
coverageObj <- getcoverage(bambedObj, mapqthres = 20)</pre>
Y <- coverageObj$Y; readlength <- coverageObj$readlength
```

Objekt Y zawiera dane na temat liczby odczytów dla każdego regionu; próbki są zdefiniowane w kolejnych kolumnach; regiony w wierszach.

```
Y_ac \leftarrow apply(Y, 2,function(x){(100*x)/width(ref)})
colnames(Y_ac) <- sampname</pre>
```

Policz statystyki głębokości pokrycia:

```
summary(apply(Y_ac, 2, median))
```

Która próbka ma najmniejsze, a która największą medianę głębokości pokrycia?

Wykrywanie zmian liczby kopii DNA przy użyciu narzędzia CODEX

Zdefiniuj nazwę projektu oraz utwórz katalog wyjściowy:

```
projectname <- "TGP99"</pre>
outputDir <- pasteO(workDir, "codex_output/")</pre>
dir.create(outputDir)
```

Załaduj wstępnie przeliczone dane o głębokości pokrycia dla 99 próbek z 1000 Genomes i przygotuj dane dla chromosomu 20:

```
cfiles <- dir(pasteO(workDir, "data/coverage/"), "*bam.coverage*")
cdf <- rbindlist(mclapply(cfiles, function(f){</pre>
  print(f);
  df <- fread(pasteO(workDir, "data/coverage/",f));</pre>
  df$SampleName <- strsplit(f, "\\.")[[1]][1];df</pre>
},mc.cores=cores))
colnames(cdf) <- c("Chr", "Start", "Stop", "ReadCount", "SampleName")</pre>
cdf <- cdf[order(cdf$SampleName, cdf$Chr, cdf$Start, cdf$Stop),]</pre>
dim(cdf)
#[1] 465498
                    5
head(cdf)
  Chr Start Stop ReadCount SampleName
#1: 20 68319 68439 103
                                     NA06985
#2: 20 76611 77091
                            129
                                    NA06985
#3: 20 123208 123358
                             69
                                    NA06985
#4: 20 125995 126389
                             105
                                     NA06985
#5: 20 138119 138269
                             37
                                     NA06985
#6: 20 139359 139719
                             156
                                     NA06985
bedFile <- paste0(workDir, "data/bed/20130108.exome.targets.bed")</pre>
sampname <- unique(cdf$SampleName)</pre>
chr <- "20"
targetsChr <- cdf[which(cdf$Chr==chr & cdf$SampleName == cdf$SampleName[1]),</pre>
                    c("Chr", "Start",
                                        "Stop")]
selChr <- cdf[which(cdf$Chr==chr),]</pre>
Y <- t(do.call(rbind, lapply(sampname,
                function(s){selChr$ReadCount [which(selChr$SampleName == s)]})))
colnames(Y) <- sampname</pre>
rownames(Y) <- 1:nrow(Y)</pre>
dim(Y)
#[1] 4702
            99
dim(targetsChr)
#[1] 4702
ref <- IRanges(start = targetsChr$Start, end = targetsChr$Stop)</pre>
gc <- getgc(chr, ref)</pre>
mapp <- getmapp(chr, ref)</pre>
   Przeprowadź kontrolę jakości:
mapp_thresh <- 0.9 # remove exons with mapability < 0.9
cov_thresh_from <- 20 # remove exons covered by less than 20 reads</pre>
cov_thresh_to <- 4000 # remove exons covered by more than 4000 reads
length_thresh_from <- 20 # remove exons of size < 20</pre>
length_thresh_to <- 2000 # remove exons of size > 2000
gc\_thresh\_from <- 20 \# remove exons with GC < 20
gc_thresh_to <- 80 # or GC > 80
```

Ile eksonów (regionów) zostało usuniętych w wyniku kontroli jakości? Ile eksonów (regionów) będzie usuniętych jeżeli zmienimy progi odcięcia zawartości GC (gc thresh from, gc thresh to)? Podaj wynik dla wybranych

przez Ciebie progów.

Przeprowadź normalizację głębokości pokrycia oraz segmentację:

Przejrzyj zawatość obiektu finalcall. Poniżej informacja co zawierają kolejne kolumny:

- sampl name (sample names),
- chr (chromosome),
- cnv (deletion or duplication),
- st bp (cnv start position in base pair, the start position of the first exon in the cnv),
- ed bp (cnv end position in base pair, the end position of the last exon in the cnv),
- length kb (CNV length in kb),
- st_exon (the first exon after QC in the cnv,integer value numbered in qcObjref_qc), ed exon (the last exon after QC in the cnv, integer value numbered in qcObjref_qc),
- raw_cov (raw coverage),
- norm cov (normalized coverage),
- copy_no (copy number estimate),

- Iratio (likelihood ratio of CNV event versus copy neutral event),
- mBIC (modified BIC value, used to determine the stop point of segmentation)

Ile zmian liczby kopii wykrył CODEX? Ile wśród nich jest delecji a ile duplikacji? Czy występują jakiekolwiek homozygotyczne delecje (copy_no ==0)? Załaduj funkcję plotCall:

```
plotCall <- function(calls, i, Y_qc, Yhat_opt){</pre>
  startIdx <- as.numeric(calls$st_exon[i])</pre>
  stopIdx <- as.numeric(calls$ed_exon[i])</pre>
  sampleName <- calls$sample_name[i]</pre>
  wd <- 20
  startPos <- max(1,(startIdx-wd))</pre>
  stopPos <- min((stopIdx+wd), nrow(Y_qc))</pre>
  selQC <- Y_qc[startPos:stopPos,]</pre>
  selQC[selQC == 0] <- 0.00001
  selYhat <- Yhat_opt[startPos:stopPos,]</pre>
  png(file="cnv.png")
  matplot(matrix(rep(startPos:stopPos, ncol(selQC)),
            ncol=ncol(selQC)), log(selQC/selYhat,2),
            type="l",lty=1, col="dimgrey", lwd=1,
            xlab="exon nr", ylab="logratio(Y/Yhat)")
  lines(startPos:stopPos,log(selQC[,sampleName]/selYhat[,sampleName],2), lwd=3, col="red")
  dev.off()
}
   i wykonaj wykres dla wybranej zmiany, np:
               # indeks zmiany dla której zostanie sporządzony wykres
```

plotCall(finalcall, cnvId, Y_qc, Yhat[[optK]])

Uzyskany wykres załącz do sprawozdania.

5 Zadanie implementacyjne

- Zapoznaj się z publicznie dostępną bazą danych wariantów strukturalnych Database of Genomic Variants (http://dgv.tcag.ca/dgv/app/downloads).
- Pobierz dane o wariantach strukturalnych a następnie wykorzystaj je aby zaadnotować zmiany liczby kopii, które zostały wykryte w tym ćwiczeniu.
- Dla każdego CNV wykrytego w poprzednich krokach tego ćwiczenia podaj informację:
 - Ile delecji z DGV ma jakakolwiek część wspólną z zadanym CNV?
 - Ile duplikacji z DGV ma jakakolwiek część wspólną z zadanym CNV?

- $-\,$ Ile dowolnych zmian z DGV ma 80-procentową część wspólną z zadanym CNV?
- Dane zaprezentuj w formie tabelarycznej. Należy dokonać implementacji w języku R lub python.

6 Sposób dostarczenia wyników

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

- imiona i nazwiska osób, datę wykonania badań;
- sekcje z wynikami, które zostały opisane poprzednio;
- \bullet wnioski.