

#版本: PGG.Selection.Burden

1.前期准备

在进行频率数据产出之前需要对数据进行预处理和质控, 推荐使用 GATK 进行 jointcalling 和 VQSR 的过滤。

一般我们在下游遗传结构的分析中, 大多采用经过质控的 biallelic SNP, 因此还需一步操作来提取这些位点。

```
bcftools view -f PASS -m 2 -M 2 -v snps your.jointcalling.VQSR.variants.vcf.gz |bgzip -@ 16 -c >
your.jointcalling.VQSR.variants.PASS.biallelic.SNPs.vcf.gz
tabix -p vcf your.jointcalling.VQSR.variants.PASS.biallelic.SNPs.vcf.gz
```

此外, 我们还需要对数据进行 phasing, 需分染色体进行, 如用 shapeit4, 可采用以下步骤 (以 chr22 为例)。

```
1. 下载并安装 shapeit4
下载链接: https://github.com/odelaneau/shapeit4/releases/tag/v4.2.2
安装教程: https://odelaneau.github.io/shapeit4/#installation
2. 下载所需 map 文件 (需解压)
下载链接: https://github.com/odelaneau/shapeit4/tree/master/maps
3. phasing
shapeit4_d='your/shapeit/map' #替换成 shapeit4 下载路径
map_d='your/shapeit/map' #替换成 map 下载路径
k=22 #替换成不同染色体
vcf="your.chr$k.jointcalling.VQSR.variants.PASS.biallelic.SNPs.vcf.gz" #替换成不同染色体的
输入文件
output="your.chr$k.jointcalling.VQSR.variants.PASS.biallelic.SNPs.phased.vcf.gz" #替换成不
同染色体的输出文件
${shapeit4_d}/bin/shapeit4.2 -I $vcf -M ${map_d}/genetic_maps.b38/chr$k.b38.gmap.gz -R chr$k
-O $output --log chr$k.log
```

如果数据已经经过相应处理, 请忽略上述步骤。

2. 正式运算

一、准备工作

基础软件安装:

在开始前, 请先安装以下工具: bcftools, vcftools, plink, bgzip

安装 miniconda (用户目录)

```
wget https://repo.anaconda.com/miniconda/Miniconda3-latest-Linux-x86_64.sh
```

```
bash Miniconda3-latest-Linux-x86_64.sh -b -p $HOME/miniconda
```

```
source $HOME/miniconda/bin/activate
```

通过 conda 安装

```
conda install -c bioconda bcftools vcftools plink -y
```

二、流程步骤

```
# 创建项目目录并进入
mkdir PGG_selection_burden_pipeline
cd PGG_selection_burden_pipeline
```

准备输入文件

在父目录 PGG_selection_burden_pipeline 下建立输入文件的存放目录并进入

```
mkdir 00.input; cd 00.input
```

将以下文件放入'00.input':

- 样本信息文件

准备汉族样本信息文件 group.txt, 按地区分组, 第一列为地区, 第二列为样本名, 以制表符分隔, 格式如下:

```
Shanghai HG00123
Shanghai HG00124
Beijing   HG00125
Xizang    HG00126
```

- 原始 VCF 文件 (.vcf.gz)、按地区分组提取子 vcf 文件(.vcf.gz 和.vcf)及, 根据原始 vcf 按地区分组提取子 vcf 文件的脚本如下。

```
info='group.txt' #替换为你的样本信息文件
for group in `awk '{print $1}' $info|sort -u`
do
    mkdir -p $group
    for k in {1..22}
    do
        #vcf="your.chr$k.phased.vcf.gz" #替换为你的 vcf 文件
        awk '1=="$group"' {print $2}' group.txt > $group/$group.list
        bcftools view -S $group/${group}.list $vcf -Oz -o $group/${group}.chr${k}.vcf.gz
        bgzip -d -c $group/${group}.chr${k}.vcf.gz > $group/${group}.chr${k}.vcf
    done
done
```

#####以下脚本可同时运行, 无先后关系#####

2. Theta_D_H

在父目录 PGG_selection_burden_pipeline 下建立 Theta_D_H 的工作目录

```
mkdir 01.Theta_D_H; cd 01.Theta_D_H
```

将以下脚本下载到工作目录中

```
https://github.com/Shuhua-Group/Theta\_D\_H.Est/blob/master/Theta\_D\_H.Est
https://github.com/Shuhua-Group/PGG.Selection.Burden/blob/main/Theta\_D\_H.sh
```

对 chr1-22 执行脚本

```
for k in {1..22}
do
    sh Theta_D_H.sh $k
done
```

检查各个子目录中的结果文件 (*.chr*.gz) , 示例如下:

regionID	chr	start	end	#sequence	#marker	#singleton	ThetaPI	ThetaK	#segregating	#haplotype	Hap_diversity	Hfaywu	norm_Hfaywu	Ffuli	Dfuli
									Dtajima	Dtajima_P	Dtajima_adj.P				
22	22	1	50000	206	0	0	0.0	0.0	0	0	0.0	NA	NA	NA	NA
												NA			

3. IHS

软件安装

selscan 下载链接:

<https://github.com/szpiech/selscan/blob/master/releases/selscan-linux-2.0.0.tar.gz>

selscan 安装教程:

<https://github.com/szpiech/selscan/blob/master/INSTALL>

predictGMAP 下载链接:

<https://github.com/szpiech/predictGMAP/tree/master/src>

predictGMAP 安装教程:

<https://github.com/szpiech/predictGMAP/blob/master/README>

plink map 文件下载:

https://bochet.gcc.biostat.washington.edu/beagle/genetic_maps/plink.GRCh38.map.zip

在父目录 PGG_selection_burden_pipeline 下建立 ihs 的工作目录并进入

```
mkdir 02.IHS; cd 02.IHS
```

将以下脚本下载到工作目录中

<https://github.com/Shuhua-Group/PGG.Selection.Burden/blob/main/ihs.sh>

对 ihs.sh 进行编辑, 将以下四行替换为你的 predictGMAP 路径、selscan 路径、plink map 路径、vcf 文件及样本信息文件

```
predictGMAP_d='/home/sunyumeng/software/predictGMAP'
selscan_d='/home/sunyumeng/software/selscan-linux-2.0.0'
map_d='/home/sunyumeng/data/PLINK_format_genetic_map'
```

对 chr1-22 执行脚本

```
for k in {1..22}
do
    sh ihs.sh $k
done
```

检查各个子目录中的结果文件 (*.chr*.ihs.out.100bins.norm) , 示例如下:

```
chr22:10634429 10634429 0.140777 0.00360501 0.00388136 -0.0320774
```

检查各个子目录中的结果文件 (*.chr*.ihs.out.100bins.norm) , 示例如下:

```
chr22:10634429 10634429 0.140777 0.00360501 0.00388136 -0.0320774
-1.27343 0
```

检查各个子目录中的结果文件 (*.chr*.ihs.out.100bins.norm.50kb.windows) , 示例如下:

```
1 50001 0 -1 -1 NA
```

4. CLR

软件安装

```
wget http://sco.h-its.org/exelixis/resource/download/software/SweeD_v3.2.1_Linux.tar.gz
tar -xzf SweeD_v3.2.1_Linux.tar.gz
```

在父目录 PGG_selection_burden_pipeline 下建立 CLR 的工作目录并进入

```
mkdir 03.CLR; cd 03.CLR
```

将以下脚本下载到工作目录中

```
https://github.com/Shuhua-Group/PGG.Selection.Burden/blob/main/clr.sh
```

对 clr.sh 进行编辑, 将以下四行替换为你的 SweeD 下载路径

```
SweeD_d='/home/sunyumeng/software/SweeD_v3.2.1_Linux'
```

对 chr1-22 执行脚本

```
for k in {1..22}
do
    sh clr.sh $k
done
```

检查各个子目录中的结果文件 (SweeD_Report.*.chr*.50kb) , 示例如下:

```
//1
Position      Likelihood      Alpha
10522570      7.786579e-01    1.635287e-03
```

5. Genetic Burden

在父目录 PGG_selection_burden_pipeline 下 Genetic Burden 建立的工作目录并进入

```
mkdir 04.burden; cd 04.burden
```

将 22 个 DamageSnps 文件下载到工作目录中

百度网盘链接: <https://pan.baidu.com/s/1HZY9A6aSbyvGypayl0cRWw> 提取码: ky8i

将以下脚本下载到工作目录中

```
https://github.com/Shuhua-Group/PGG.Selection.Burden/blob/main/burden.sh  
https://github.com/Shuhua-Group/PGG.Selection.Burden/blob/main/burden.py
```

对 chr1-22 执行脚本

```
for k in {1..22}  
do  
    sh burden.sh $k  
done
```

检查各个子目录中的结果文件 (*.chr*.whole.burden.txt) , 示例如下:

```
##Total number of deleterious SNVs:    1  
##Total number of loss of function SNVs:    0  
#sample geo sum_Het    ... ..    CADD_weighted_Aloft_Dominant_Hom  
NA18525    test 1    ... ..    1  
... ..
```

检查各个子目录中的结果文件 (*.chr*.pathway.burden.txt) , 示例如下:

```
##Total number of deleterious SNVs of hsa00020:    1  
##Total number of deleterious SNVs of hsa00010:    1  
##Total number of deleterious SNVs of hsa00030:    0  
... ..  
##Total number of deleterious SNVs of hsa05418:    0  
#sample geo hsa00020_Het    ... ..    hsa05418_Het    hsa05418_Hom  
NA18525    test 1    ... ..    1    0  
... ..
```

检查各个子目录中的结果文件 (*.chr*.gene.burden.txt) , 示例如下:

```
##Total number of deleterious SNVs of 10327: 0
##Total number of deleterious SNVs of 124: 0
##Total number of deleterious SNVs of 125: 0
... ..
##Total number of deleterious SNVs of 57534: 0
#sample geo 10327_Het ... .. 57534_Het 57534_Hom
NA18525 test 1 ... .. 1 0
... ..
```

3.输出结果文件

将整个工作目录，除了输入文件（00.input）外，全部打包

```
rm -rf PGG_selection_burden_pipeline/00.input
tar -czvf PGG_selection_burden_results.tar PGG_selection_burden_pipeline
```