#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 beftools veftools 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<mark>汉族</mark>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
```

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
            50000
22 22 1
                    206 0
                            0
                                0.0 0.0 0
                                            0
                                                 0.0 NA 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 DamageSnp 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_weigted_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
```