#版本: PGG. AF1M 频率数据产出

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, 然后在

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 NGS2144.jointcalling.VQSR.variants.vcf.gz |bgzip -@ 16 -c > NGS2144.jointcalling.VQSR.variants.PASS.biallelic.SNPs.vcf.gz \$ tabix -p vcf NGS2144.jointcalling.VQSR.variants.PASS.biallelic.SNPs.vcf.gz

如果数据已经经过过滤处理,请忽略上述步骤。

1. 准备工作目录

创建项目目录并进入

mkdir PGG_allele_frequency_pipeline cd PGG allele frequency pipeline

2. 准备输入文件

将以下文件放入相应目录:

- 原始 VCF 文件(gzip 压缩格式)放入`/PGG_allele_frequency_pipeline`

2. 计算频率信息

本流程将指导您如何从 VCF 文件中筛选特定基因组区域,并为不同群体计算等位基因频率,全程仅使用命令行工具。

一、准备工作

在开始前,请先安装以下工具: bcftools, vcftools

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 -y

针对防火墙限制的解决方案

无法直接 wget 的话,可以在 windows 端先下载到本地再借用第三方软件 ssh 到 linux 端再上传 # 本地电脑下载(Mac/Linux)

scp Miniconda3-latest-Linux-x86 64.sh username@cluster:/path/to/dest

二、流程步骤

1. 准备输入文件

将以下文件放入相应目录:

- 原始 VCF 文件(gzip 压缩格式)放入`input/`
- 2. 计算等位基因频率
- # 使用 vcftools 直接计算 vcftools --vcf your file.vcf --freq --out output frequency

3.性能优化建议

内存消耗: vcftools 处理大型文件会占用大量内存

先压缩 VCF 文件

bgzip your_file.vcf

tabix -p vcf your file.vcf.gz

然后使用压缩文件运行

vcftools --gzvcf your_file.vcf.gz --freq --out output_frequency

- # 对于极大文件, 可以:
- #1. 先按染色体拆分处理

for chr in {1..22} X Y; do

vcftools --vcf your_file.vcf --chr \$chr --freq --out output_chr\${chr}

done

2. 使用并行处理(需安装 GNU parallel)

 $parallel - j \ 4 \ "vcftools --vcf \ your_file.vcf --chr \ \{\} \ --freq \ --out \ output_chr \{\} " ::: \{1..22\} \ X \ Y \ --freq \ --out \ output_chr \}$

3. 频率数据处理

使用 vcftools 或者 bcftools 计算频率信息后, 我们需要更改.frq 文件的格式, 计算 genotype frequency 并输入 sample size、dataset 等基本信息, 获取所需的数据落库的文件格式。

大样本 jointcalling 文件直接使用 linux 内置的 awk 工具处理频率数据

AF-based Frequency Processing Pipeline

使用方法: bash af_processing_pipeline.sh [输入 VCF] [输出目录]

可以直接 bash 这个 shell 脚本, 在 shell 内 vim 更改输入和输出路径

4. 多族群/跨省份样本集需要分开额外计算一次频率

为了如果当前样本集内存在多个族群/省份(例如不仅有汉族,还有 Balti, Deng 或者藏族等等),需要列出 population/province 的 id list。具体格式为: (以 Han.txt 为例)

HG00123 HG00124

HG00125

HG00126

Simplified Population-specific Frequency Calculation

使用方法: bash pop_freq_pipeline.sh [输入 VCF] [population 列表目录] [输出前缀]可以直接 bash 这个 shell 脚本,在 shell 内 vim 更改输入和输出路径

5. 没有 jointcalling 的 vcf 情况下计算频率

如果没有进行 jointcalling,只有单个个体的 gvcf 文件。使用 vcftools 提取 Genotype 或者 Allele Frequency 信息,最后进行 merge。

Pipeline1: 基于 genotype 字段

GT-based Frequency Calculation Pipeline

使用方法: bash gt freq pipeline.sh [输入 VCF 目录] [输出目录]

可以直接 bash 这个 shell 脚本, 在 shell 内 vim 更改输入和输出路径

如果没有经过 phase, 通过单文件的 allele freq 也可以计算, 代码是差不多的

AF-based Frequency Calculation Pipeline

使用方法: bash af_freq_pipeline.sh [输入 VCF 目录] [输出目录]

可以直接 bash 这个 shell 脚本, 在 shell 内 vim 更改输入和输出路径

6. 可能遇到的问题

Shell 脚本在 github 端下载 code 之后如果经过 windows 端的 vscode, 可能会产生 windows 的换行符导致报错, 需要进行手动切换至 linux 端 shell 读取适配的换行符。

vim pipeline.sh

#执行转换命令

:set ff=unix

:wq

7. 输出结果检查

完成频率数据处理后, 查看该文件样式

less result.tsv

输出文件示例:

chr rs_id pos ref alt ref_allele_freq alt_allele_freq dataset sample_size homozygous_reference homozygous_reference_freq heterozygous heterozygous_freq homozygous_alternative homozygous alternative freq variant population

chr1 rs12345 100 A G 0.75 0.25 MyDataset 100 homozygous_reference 0.5625 heterozygous 0.375 homozygous_alternative 0.0625 chr1:100-A-G global

 $chr1\ rs56789\ 200\ C\ T\ 0.10\ 0.90\ MyDataset\ 100\ homozygous_reference\ 0.01\ heterozygous\ 0.18\\ homozygous_alternative\ 0.81\ chr1:200-C-T\ global$

完成群体 population 频率数据之后,检查该文件样式 less population.frq

最终需求文件:

final_result.tsv

如果有多族群样本,分开计算:

Population1.frq

Population2.frq

Population3.frq

跨省份样本,分开计算:

Shanghai.frq

Beijing.frq

Xizang.frq