#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, plink

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

或者使用 wget 源码安装(见 README.md)

- 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

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

因为 veftools 计算频率会忽略 indels、多等位基因位点之外还会去掉很多的 singleton,同时考虑到数据集内的族群和省份信息是非常复杂的,所以我们需要使用 plink 额外计算一次频率。 准备两份样本基本信息的 txt 文件,格式如下

Population.pop

Han HG00123 Han HG00124 Han HG00125 Han HG00126

Province.pop

Shanghai HG00123 Shanghai HG00124 Beijing HG00125 Xizang HG00126

Simplified Population-specific Frequency Calculation

使用方法: bash pop freq pipeline.sh

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

(不推荐) 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

Plink 产生的 output 文件:

.fam/.bam/.bed/.bim

.frq