# #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,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 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 "veftools --vef your file.vef --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 vcftools 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

另外,如果样本内有不同的地区和 population,请使用 pop\_freq\_pipeline.sh 脚本内第二部分,独立计算每个省份对应的民族频率信息。准备一个 samplelist。

samples\_province\_pop.txt

WGC022072D Xizang Sherpa
WGC022073D Xizang Sherpa
WGC022074D Xizang Sherpa

- # 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

## 5. 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 rs $56789\ 200\ C\ T\ 0.10\ 0.90\ MyDataset\ 100\ homozygous\_reference\ 0.01\ heterozygous\ 0.18\ homozygous\_alternative\ 0.81\ chr1:200-C-T\ global$ 

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