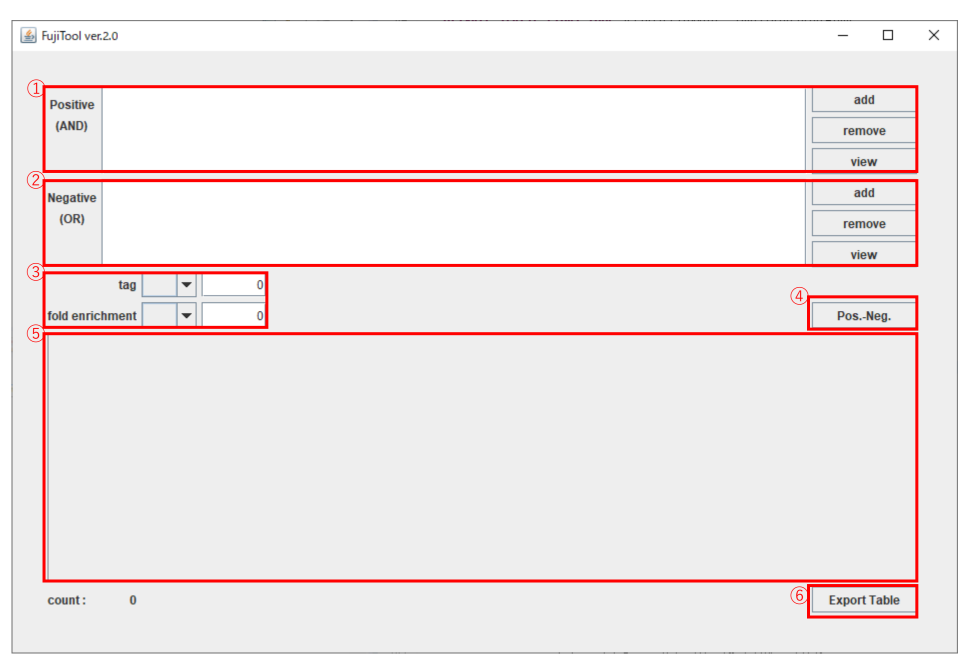
# enChIP-Seq Analyzer 仕様書 ver. 2.0

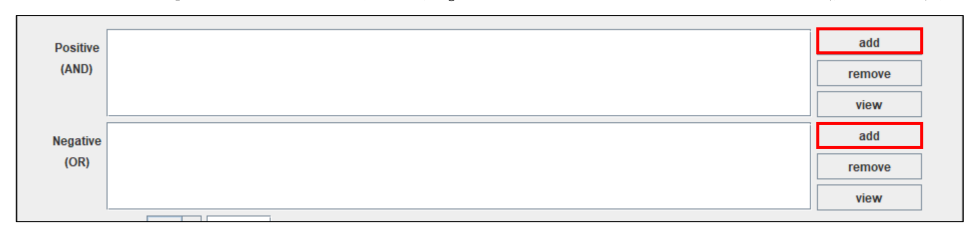
弘前大学大学院医学研究科 ゲノム生化学講座

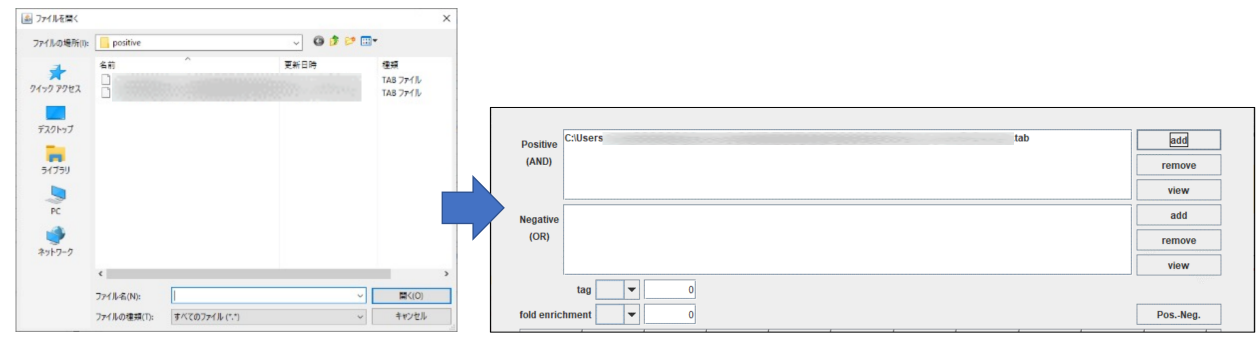


- ① ゲノム領域間の相互作用の存在を検出したい「ポジティブ」サンプルの追加・削除・表示ができます。 (例: B細胞特異的なゲノム領域間相互作用を示したい場合には、B細胞データ。) レプリケートや異なるガイドRNAサンプル等の複数のサンプルを入れた場合には、共通集合が出力されます(p.6参照)。
- ② 陰性対照の「ネガティブ」サンプルの追加・削除・表示ができます。(例:B細胞特異的なゲノム領域間相互作用を示したい場合には、例えば陰性対照であるマクロファージのデータ。)レプリケートや異なるガイドRNAサンプル等の複数のサンプルを入れた場合には、**和集合**が除外されます(p.6参照)。
- ③ tag数およびfold enrichmentの数値でフィルタリングができます。
- ④ ポジティブファイル群①のシグナルから ネガティブファイル群②のシグナルを除 外します。
- ⑤ ①と②のview、または④を実行した際、 テーブルを表示します。左下にはテーブ ル内の行カウントが表示されます。
- ⑤ ⑤に表示されているテーブルをCSVファイル (カンマ区切り) として出力します。1

## 解析したいファイルの追加

解析したいファイルは「add」ボタンをクリックすることで、Positive/Negativeそれぞれ追加したいファイルを選択することができます(複数同時選択可)。





#### 解析対象ファイルの仕様

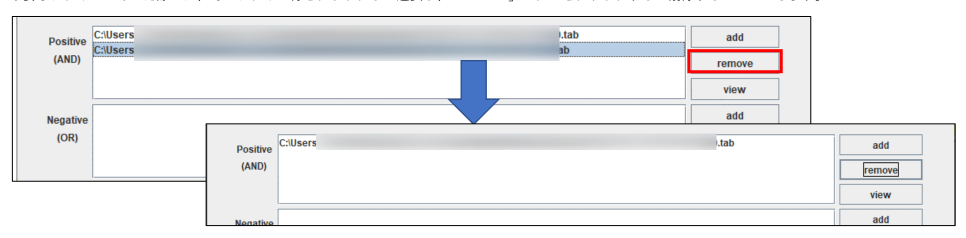
```
This file is generated by MACS version 1.4.2 20120305 - +
 ARGUMENTS LIST: → ↓
# name = MACS14_HS5_6_NaB_IP。 → ↓
 format = BED - 1
#ChIP-seafile
# control file =
 effective genome size = 2.70e+09
# band width = 300 - - 1
# model fold = 10,30 → → ↓
# pvalue cutoff = 1.00e-05
🛱 Large dataset will be scaled towards smaller dataset. 💀 ↓
# Range for calculating regional lambda is: 1000 bps and 10000 bps - 👊
# tag size is determined as 35 bps 🕟 ↓
# total tags in treatment: 25696905 - +
# tags after filtering in treatment: 23889895 🕟 🎍
# maximum duplicate tags at the same position in treatment = 1 🕟 🦠 🎍
# Redundant rate in treatment: 0.07 💀 🎍
# total tags in control: 33148962 - 🗸
# tags after filtering in control: 31888685 → ↓
# maximum duplicate tags at the same position in control = 1 - - 💵
# Redundant rate in control: 0.04 → ↓
# d = 35 · · 1
|chr∘start∘end∘length∘summit∘tags。-10*log10(pvalue)∘fold_enrichment∘FDR(%)。-↓↓
     - 2053504-2053594-91- 24- 8-67.20-22.60-1.79-
      2298994-2299079-86- 52- 7-50.95-10.17-3.67- - +
      5731697 • 5731849 • 153 • 79 • 16 • 54.61 • 6.02 • 3.14 • • ↓ 7347532 • 7347648 • 117 • 64 • 10 • 78.46 • 19.37 • 1.66 • • ↓
     7347671 • 7347770 • 100 • 67 • 8 • 63 · 83 • 19 · 37 • 1 · 88 • • • • 7626357 • 7626443 • 87 • 22 • 7 • 58 · 10 • 19 · 37 • 2 · 91 • • • • 7812202 • 7812293 • 92 • 30 • 10 • 66 · 14 • 13 · 35 • 1 · 84 • • • • 9292338 • 9292423 • 86 • 31 • 7 • 56 · 42 • 15 · 13 • 2 · 91 • 2525 : NM_004285 : H6PD | • • 10286082 • 10286164 • 83 • 60 • 10 • 75 · 07 • 14 · 83 • 1 · 72 • • • • 14270000 • 14070000 • 04 • 22 • 7 · 52 · 04 · 18 · 24 · 2 · 48 • - 204 · NM_007375 • TARDE
                  7-53.84-16.34-3.48- -204:NM_007375:TARDBP|- ↓
      11072883
      11610725
                  11611206 482 216 78 580 85 29 87 0 00 1
     - 11696034 - 11696148 - 115 -57 - 8 -57.17 -18.45 -3.03 - - J
chrl- 11919451- 11919604- 154-64- 14- 90.93-14.86-1.05- - 613:NM_002521:NPPB|↓
```

「#」で始まる行(コメントアウト)は読み取りません。

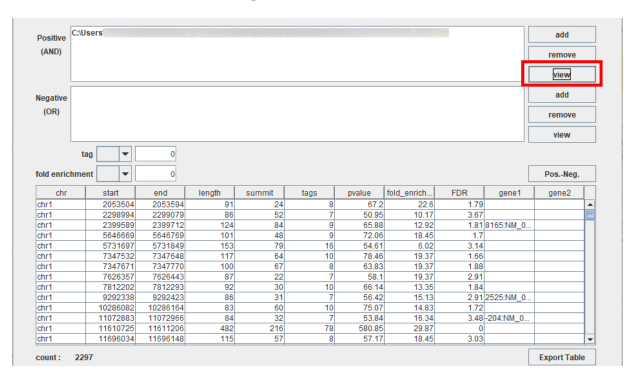
データ部分はタグ区切りのものを対象にしています。

### ファイルの削除、表示

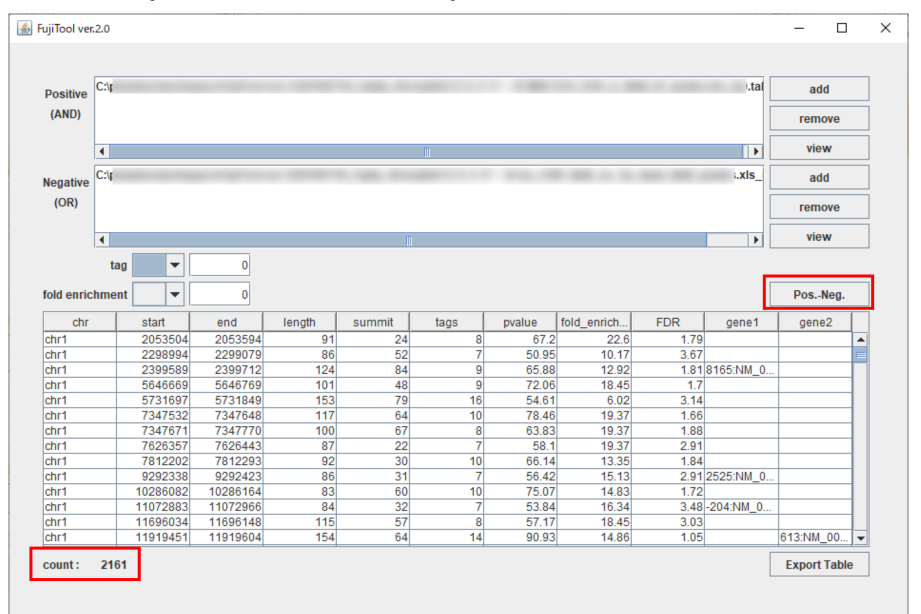
不要なファイルがあった際には、そのファイル行をクリックして選択し、「remove」ボタンをクリックすると削除することができます。



ファイルが追加されている状態で「view」ボタンをクリックすると、下の領域にテーブルが表示されます。



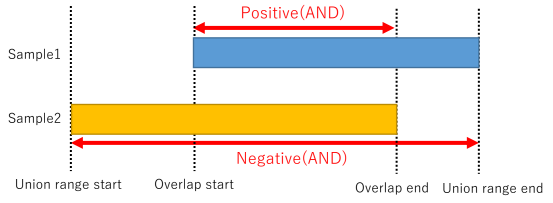
解析はPositiveおよびNegativeファイルを読み込んでいる状態で「Pos.-Neg.」ボタンをクリックすることで実行できます。

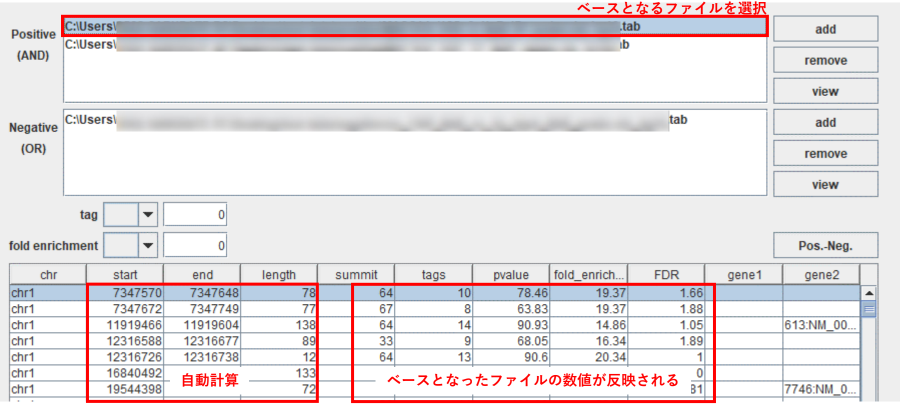


テーブルの左下には行数カウントがあり、ピークの数がわかるようになっています。

#### ファイルが複数の場合の解析

ファイルが複数の場合、Positiveに入力した場合にはピーク位置は重なった領域、Negativeに入力した場合にはピーク位置は全領域となります。



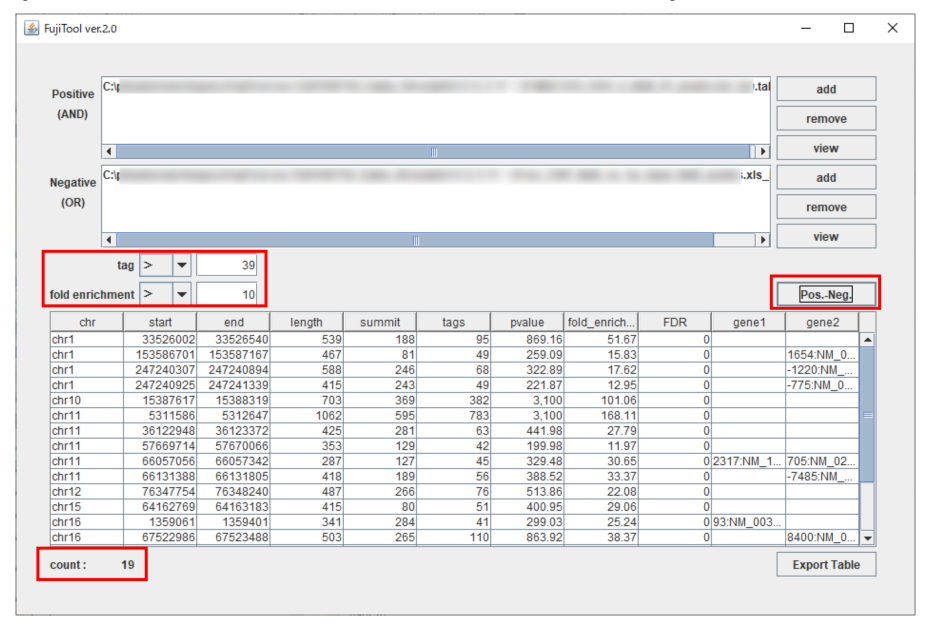


start、end position、lengthはそれぞれ自動的に計算され、解析結果に反映されますが、tagsやfold\_enrichment等はベースとなるファイルを選択するとそのファイルの値が反映されます。

ベースとなるファイルはPositiveのボックス 内の一覧の中から選択します。

#### tag、fold enrichmentによるフィルタ

tagおよびfold enrichmentの値でフィルタリングが可能です。数値を入力し、等号、不等号を選択後「Pos.-Neg.」ボタンをクリックすることでフィルタがテーブルに反映されます。



# テーブルの出力

「view」または「Pos.-Neg.」によりテーブルに表示されたデータはcsvファイル(タブ区切り)として出力することができます。

	[.										<u> </u>								
chr	start	end	length	summit	tags	pvalue	fold_enrich	FDR	gene1	gene2									
chr1	33526002	33526540	539	188	95	869.16	51.67	(											
chr1	153586701	153587167	467	81	49	259.09	15.83	(		1654:NM_0									
chr1	247240307	247240894	588	246	68	322.89	17.62	(		-1220:NM_									
chr1	247240925	247241339	415	243	49	221.87	12.95	(		-775:NM_0									
chr10	15387617	15388319	703	369	382	3,100	101.06	(											
chr11	5311586	5312647	1062	595	783	3,100	168.11	(											
chr11	36122948	36123372	425	281	63	441.98	27.79	(											
chr11	57669714	57670066	353	129	42	199.98	11.97	(											
chr11	66057056	66057342	287	127	45	329.48	30.65	(	2317:NM_1	705:NM_02									
chr11	66131388	66131805	418	189	56	388.52	33.37	(	)	-7485:NM									
chr12	76347754	76348240	487	266	76	513.86	22.08	(	)										
chr15	64162769	64163183	415	80	51	400.95	29.06	(	)										
chr16	1359061	1359401	341	284	41	299.03	25.24	(	93:NM_003										
chr16	67522986	67523488	503	265	110	863.92	38.37	(	)	8400:NM_0	🔻								
イル出力例										/2 //2		k-A 相及	K-9 LA F	7ウト 数式	<i>7−9</i>	E .	表示 ア	RY ALT	7-A
test4.csv - メモ帳				-	-		-		-		A	В	C		E	F	G	H I	
'ル( <u>F</u> ) 編集( <u>E</u> ) 書式( <u>C</u>	<u>)</u> ) 表示( <u>V</u> ) ヘルプ( <u>H</u> )										chr			_	mmit tags			old_enric FDR	genel
start end	length sum	mit tags p	value folder	nrichment FDR	gene1 gene	2					chr16 chr5	1359061 1.17E+08		341 405	284 138		299.03 208.29	25.24 13.35	0 93:NM_003345,NM_ 0 982:NM_001010919:
16 1359061 135	9401 341 284	41 2	<u> 199.03 25.24</u>	nrichment FDR 0.0 93:NM_	_003345,NM_1942	59,NM_194260	,NM_194261:UBE2	I			chr9	1.09E+08		430	283		171.13	14.3	0
6 116781574 9 108639933	116781978 108640362	405 1 430 2	38 41 283 41	208.29 13.35 171.13 14.3	0.0 982: 0.0	NM_00T010919	:FAMZ6F			5	chr11	57669714	57670055	353	129		199.98	11.97	0
11 57669714	57670066	353 ]	29 42	199.98 11.97	0.0					6	chr5	1.19E+08		299	163		318.58	31.93	0 3285:NM_000414,NM
5 118784853 11 66057056	118785151 66057342	430 2 353 1 299 1 287 1	83 41 29 42 63 44 27 45 90 46	318.58 31.93 329.48 30.65	0.0 3285 0.0 2317	:NM_UUU414,N :NM 153266:T	M_001199291,NM_ MEM151Al	001199292:HSD  705:NM 02047	/B4  ∩·VIE1∆	100	chr11	66057056		287	127		329.48	30.55	0 2317:NM_153266:TN
4 81093373	81093786	414 1	90 46	266.82 19.07	0.0			_	·		chr4 chr1	81093373 1.54E+08		414 467	190 81		266.82 259.09	19.07 15.83	0
1 153586701 1 247240925	153587167 247241339	467 8 415 2	11 49 143 49	259.09 15.83 221.87 12.95	0.0 0.0	1654:NM_	080388:S100A16  001204220,NM_03	-1640:NM_0206	72:S100A1 <u>4 </u>		chr1	2.47E+08		415	243		221.87	12.95	0
15 64162769	64163183	415 8	:43 49 :0 51	400.95 29.06	0.0	-775.IVIVI_	001204220,1999_03	3213.ZNF07U		Excelで	15	64162769		415	80	51	400.95	29.08	0
11 66131388	66131805	418 1	89 56	388.52 33.37	0.0	-7485:NM	L_001532:SLC29A2		Ī	読み込み	11	66131388		418	189		388.52	33.37	0
11 36122948 1 247240307	36123372 247240894	425 2 588 2	781 63 746 68	441.98 27.79 322.89 17.62	0.0 0.0	-1220:NM	001204220,NM 0	33213:7NF670L			chr11	36122948		425	281		441.98	27.79	0
7 132001863	132002364	425 588 2 502 2 487 2	43 49 0 51 89 56 81 63 46 68 72 71 66 76 88 95 65 110	488.49 27.24	0.0						chr1 chr7	2.47E+08 1.32E+08		588 502	246 272	68 71	322.89 488.49	17.52 27.24	0
12 76347754 1 33526002	76348240 33526540	487 2 539 1	:66 /6 88 95	513.86 22.08 869.16 51.67	0.0 0.0						chr12	76347754		487	766		513.86	27.08	0
16 67522986	67523488	539 1 503 2 703 3	88 95 95 110	863.92 38.37	0.0	8400:NM_	004691:ATP6V0D1	5773:NM_0011	38:AGRP	17	chr1	33526002		539	188		869.16	51.57	0
10 15387617 11 5311586 531	15388319 2647 1062 595	703 3 783 3	969 382 1100.0 168.11	3100.0 101.06 0.0	0.0						chr16	67522986		503	265		863.92	38.37	0 8
11 2211200 221	2047 1002 333	700 0	100.0 100.11	0.0						19	chr10	15387617	15388319	703	369	382	3100	101.05	0 0

5311586 5312647