

易扩增子: 易用、可重复和跨平台的扩增子分析流程

EasyAmplicon: An Easy-to-use, Reproducible and Cross-platform Pipeline for

Amplicon Analysis

刘永鑫 1, 2, 3, #, *, 陈同 4, #, 周欣 5, 白洋 1, 2, 3, 6, *

5

1

2

3

4

- 6 1中国科学院遗传与发育生物学研究所,植物基因组学国家重点实验室,北京;2中国科学院大学,
- 7 生物互作卓越创新中心,北京;3中国科学院遗传与发育生物学研究所,中国科学院-英国约翰英纳
- 8 斯中心植物和微生物科学联合研究中心,北京;4中国中医科学院,中药资源中心,北京;5中国科
- 9 学院微生物研究所,真菌学国家重点实验室,北京;6中国科学院大学现代农学院,北京
- 10 *通讯作者邮箱: <u>yxliu@genetics.ac.cn</u>; <u>ybai@genetics.ac.cn</u>
- 11 #共同第一作者

12

- 13 **摘要:** 扩增子测序是目前微生物组研究中最广泛的使用手段,主流的分析流程有 QIIME、
- 14 USEARCH 和 Mothur, 但仍分别存在依赖关系过多导致的安装困难、大数据收费和使
- 15 用界面不友好等问题。本文搭建了一套完整的扩增子分析流程命名为易扩增子
- 16 (EasyAmplicon),可以实现简单易用、可重复和跨平台地开展扩增子分析。流程计算核
- 17 心采用体积小、安装方便、计算速度快且跨平台的软件 USEARCH,同时整合 VSEARCH
- 18 以突破 USEARCH 免费版的限制。分析选用 RStudio 的图形界面对流程代码文档管理
- 19 和运行,实现命令行和/或鼠标点击操作方式开展扩增子可重复分析。同时流程还提供了
- 20 数 10 个脚本,实现特征表过滤、重采样、分组均值等常计算,以及为常用软件如 STAMP、
- 21 LEfSe 、 PICRUSt1/2 等提供标准的输入文件的功能。 易扩增子可以从
- 22 https://github.com/YongxinLiu/EasyAmplicon 下载轻松部署于 Windows/Mac/Linux 操
- 23 作系统,在普通个人电脑上2小时内可完成数十个样本的分析。
- 24 **关键词:** 扩增子,分析流程,16S,ITS,USEARCH

25

26 仪器设备

- 27 1. 个人电脑/服务器 (操作系统: Windows 10/Mac OS 10.12+/Linux Ubuntu 18.04+:
- 28 CPU: 2 核+; 内存: 8G+; 硬盘: > 10 GB, 且大于 10 倍原始数据大小), 网络访
- 29 问畅通。

30 软件和数据库



- 31 1. R语言环境,下载适合自己系统的 4.0.2 版: https://www.r-project.org/
- 32 2. R语言开发环境,用于执行流程,下载适合自己系统的 RStudio 1.3.1056:
- 33 https://www.rstudio.com/products/rstudio/download/#download
- 34 3. (可选) 仅 Windows 系统安装,提供 Git Bash 命令行环境的 GitForWidnows
- 35 2.28.0: http://gitforwindows.org/
- 36 4. 扩增子分析流程 USEARCH v10.0.240 (Edgar, 2010)
- 37 https://www.drive5.com/usearch/download.html
- 38 5. 扩增子分析流程 VSEARCH v2.15.0 (Rognes 等, 2016)
- 39 <u>https://github.com/torognes/vsearch/releases</u>
- 40 6. 易扩增子流程 EasyAmplicon v1.10 (Zhang 等, 2018 和 2019; Chen 等, 2019;
- 41 Huang 等, 2019; Liu 等, 2020; Qian 等, 2020a 和 2020b):
- 42 https://github.com/YongxinLiu/EasyAmplicon
- 43 7. 核糖体数据库 RDP v16 (Cole 等, 2014): http://rdp.cme.msu.edu/
- 44 8. (可选) 核糖体数据库 GreenGene 数据库(gg) 13 8(McDonald 等, 2011):
- 45 ftp://greengenes.microbio.me/greengenes_release
- 46 9. (可选)核糖体数据库 SILVA v123 (Quast 等, 2013): http://www.arb-silva.de
- 47 10. (可选) 转录间隔区(ITS)数据库 UNITE v8.2(Nilsson 等, 2019):
- 48 https://unite.ut.ee/
- 49 11. (可选) Windows 版下载工具 wget:
- 50 http://gnuwin32.sourceforge.net/packages/wget.htm

52 软件安装和数据库部署

- 53 注:以下的软件安装和使用均在 64 位 Windows 10 系统中演示,Linux/Mac 中不同的
- 54 地方会有说明,流程代码提供有 Mac 版本(pipeline_mac.sh)。
- 55 Windows 系统需要安装 GitForWindows (http://gitforwindows.org/) 提供 Git bash 环境
- 56 支持常用 Shell 命令。Linux/Mac 系统自带 Bash 命令行工作环境。
- 57 以 64 位 Windows 10 系统为例,我们先安装 R/RStudio 软件,再把本流程
- 58 (EasyAmplicon/目录)保存于C盘中,然后根据需要下载数据库至指定目录即完成部署。
- 59 注:代码行添加灰色底纹背景,其中需要根据系统环境修改的部分标为蓝色。
- 60 1. 流程运行环境 R 和 RStudio



- 61 依次安装适合系统的最新版 R 语言 (https://www.r-project.org) 和 RStudio
- 62 (https://www.rstudio.com/products/rstudio/download/)。注意操作系统用户名不要
- 63 使用中文,否则会影响 R 语言使用。
- 64 2. 批量安装依赖 R 包
- 65 流程会调用数百个 R 包,使用时可自动安装。但由于网络或系统等个性原因经常出
- 66 现下载或安装失败,可以使用中根据提示手动安装缺失 R 包。本文推荐直接下载我
- 67 们预编译好的 R 包合辑 (http://nmdc.cn/datadownload),替换至 R 包所在目录即
- 68 可,详见**常见问题 1**。
- 69 3. 易扩增子流程 EasyAmplicon
- 70 访问 https://github.com/YongxinLiu/EasyAmplicon,选择 Code—Download ZIP 下
- 对 载并解压,如保存于 C 盘并确保目录名为 EasyAmplicon。如在 RStudio 的 Terminal
- 72 中可使用 git 下载流程:
- git clone git@github.com:YongxinLiu/EasyAmplicon.git
- 74 4. (可选) 扩增子流程依赖软件
- 75 EasyAmplicon 依赖的 Windows/Mac/Linux 版本软件已经保存于 EasyAmplicon 中
- 76 的 win/mac/linux 目录中,如果出现问题,可按如下方法手动安装。
- 77 USEARCH 下载页 https://www.drive5.com/usearch/download.html,选择适合自己
- 78 系统的 10.0.240 版本 (不要下载最新版,因为有更多功能使用受限),如 Windows
- 79 版本保存至 EasyAmplicon 目录中的 win 目录中,解压后改名为 usearch.exe。
- 80 Linux/Mac 系统需下载到环境 linux/mac 目录,解压后改名为 usearch,并添加可
- 81 执行权限 (chmod +x usearch)。 VSEARCH 下载页面
- 82 https://github.com/torognes/vsearch/releases,选择适合自己系统的最新版下载,
- 83 接下来操作与 USEARCH 类似。 Windows 系统还需下载 wget 程序
- 84 (http://gnuwin32.sourceforge.net/packages/wget.htm) 至 win 目录。
- 85 5. (可选)16S 核糖体基因物种注释数据库
- 86 16S 扩增子测序分析,常用 RDP/SILVA/GreenGene 数据库进行物种注释,可以从
- 87 上述数据库官网下载并整理为 USEARCH 使用的格式,此处推荐从 USEARCH 官
- 88 网 (http://www.drive5.com/sintax) 下载 USEARCH 兼容格式的数据库。默认流程
- 89 使用体积小巧的 RDP v16 数据库(rdp_16s_v16_sp.fa.gz), 并已保存于 usearch 目



90	是中。可选	GreenGenes	13.5(gg_1	6s_13.5.fa.c	ɪz)和 SILVA	(silva_16s_	_v123.fa.gz

- 91 数据库,可根据需要下载并保存于 usearch 目录中。此外,如果要开展 PICRUSt
- 92 和 Bugbase 功能预测分析,还需要使用 GreenGenes 数据库 13.5 中按 97%聚类
- 93 的 OTU 序列(己保存于流程 gg 目录中 97_otus.fasta.gz)。可选手动下载
- 94 GreenGenes 官方数据库(ftp://greengenes.microbio.me/greengenes_release),解
- 95 压后选择其中的 97_otus.fasta 保存于 gg 目录下即可。
- 96 6. (可选)ITS 物种注释数据库
- 97 如果研究真菌或真核生物采用转录间隔区(Intergenic Transcribed Spacer)测序,需
- 98 要 使 用 UNITE 数 据 库 , 目 前 最 新 版 已 经 保 存 于 usearch 目 录
- 99 (utax_reference_dataset_all_04.02.2020.fasta.gz)。如流程中数据库没有及时更新,
- 可在 UNITE 官网(https://unite.ut.ee/)下载最新版适合 USEARCH 的注释数据库。
- 101 官方数据库存在格式问题,详细常见问题 2。

实验步骤

- 104 开始新项目分析前,我们需要在项目目录(如 c:/test)中准备三类起始文件: 1.
- 105 EasyAmplicon 流程中复制分析流程文件(pipeline.sh); 2. 编写样本元数据
- 106 (metadata.txt); 3. seq 目录存放测序数据(*.fq.gz)。然后使用 RStudio 打开 pipeline.sh,
- 107 设置分析流程(EasyAmplicon, ea)和工作目录(work directory, wd)位置,添加依赖可执
- 108 行程序至环境变量,并切换至工作目录。
- 109 注:用户请根据操作系统类型、软件和工作目录实际位置自行修改。
- 110 ea=/c/EasyAmplicon
- 111 wd=/c/test
- 112 PATH=\$PATH:\${ea}/win
- 113 cd \${wd}

- 115 1. 准备输入数据 (测试数据是流程正对照)
- 116 建议下载测试元数据和测序数据作为实验的正对照,首先完成全部流程分析,以确
- 117 定流程部署成功。将来使用自己的数据出现问题,可以与测试数据分析中对应结果
- 118 比较,以便确定问题产生的原因。
- 119 下载示例元数据用于参考编写格式(表 1)。



wget -c http://210.75.224.110/github/EasyAmplicon/data/metadata.txt

121122

120

表 1.元数据格式示例

SampleID Group		Date	Site	CRA	CRR
KO1	КО	2017/6/30	Chaoyang	CRA002352	CRR117575
KO2	КО	2017/6/30	Chaoyang	CRA002352	CRR117576
KO3	ко	2017/7/2	Changping	CRA002352	CRR117577

123

124

126

127

可用 Excel 编写,保存存为制表符分隔的的文本文件。

125 注意: 有行列标题, 行为样品名(字母开头+数字组合), 列为分组信息(至少 1 列,

可多列)、地点和时间(提交数据必须)、及其它属性,详见附表 1,或下载的

metadatat.txt 文件。

128

129

130

131

132

133

134

135

136

138

139

141

通常测序公司会返回原始数据,如Illumina 双端测序的文件,每个样本有一对文件。

本文使用的数据来自发表于 Science 杂志关于拟南芥根系微生物组研究的文章

(Huang 等, 2019), GSA 项目号为 PRJCA001296。为方便演示流程的使用, 我们

从中选取三个组(每组包括 6 个生物学重复共 18 个样本),并且随机抽取了 50000

对序列作为软件的测序数据,该数据可以从中国科学院基因组研究所的原始数据归

档库 (Genome Sequence Archive, GSA, https://bigd.big.ac.cn/gsa/) (Wang 等,

2017)中按批次编号 CRA002352 搜索并下载。本文使用 wget 根据样本元数据中批

次和样本编号批量下载至 seq 目录,代码如下。

mkdir -p seq

awk '{system("wget -c ftp://download.big.ac.cn/gsa/"\$5"/"\$6"/"\$6"_f1.fq.gz -O

 $seq/"$1"_1.fq.gz")$ <(tail -n+2 metadata.txt)

awk '{system("wget -c ftp://download.big.ac.cn/gsa/"\$5"/"\$6"/"\$6"_r2.fq.gz -O

 $seq/"$1"_2.fq.gz")}' < (tail -n+2 metadata.txt)$

awk 为 Linux 下的一种字符处理语言,可同时使用文本中的多个字段;使用 system

143 命令调用 wget,实现根据列表批量下载、改名的功能。

144 检查文件大小,确定是否下载完整或正常。

ls -lsh seq

146 数据库第一次使用需要解压



147		gunzip \${ea}/usearch/rdp_16s_v16_sp.fa.gz
148		gunzip \${ea}/gg/97_otus.fasta.gz
149		创建临时和结果目录, 临时目录分析结束可删除
150		mkdir -p temp result
151		
152	2.	合并双端序列并按样品重命名
153		依照实验设计采用 for 循环批处理样本合并(图 1)。tail -n+2 去表头, cut -f 1 取第
154		一列,即获得样本列表。vsearch 程序的fastq_mergepairs 命令实现双端序列合
155		并,接输入读长文件 1(fq/fq.gz 均可),reverse 接读长文件 2,fastqout 指定输
156		出文件,relabel 将序列按样本名进行重命名 (注:样本名后必须添加点,以分隔
157		样本名和序列 ID,同时注意样本名中不允许有点)。本示例数据包括 5 万对读长的
158		18 个样本合并计算耗时约 2 分钟。Windows 下复制命令 Ctrl+C 为 Linux 下的终止
159		命令,为防止异常中断,结尾添加&使命令转后台。注:如分析时提示文件质量值
160		问题,详见 常见问题 3 ;如输入文件为单端 FASTQ 文件,则只需序列改名即可,
161		详见 常见问题 4 。
162		for i in `tail -n+2 result/metadata.txt cut -f 1`;do
163		vsearchfastq_mergepairs seq/\${i}_1.fq.gzreverse seq/\${i}_2.fq.gz \
164		fastqout temp/\${i}.merged.fqrelabel \${i}.
165		done &
166		双端合并且重命名的序列,每条序列具有唯一且可识别样本的 ID。可以合并所有样
167		品至同一文件,方便统一操作。
168		cat temp/*.merged.fq > temp/all.fq
169		
		Illumina双端序列
		── 读长2(R2) ⑤ ⑥



图 1. 典型扩增子测序双端序列合并结构图

171172

173

170

3. 引物切除和质量控制



174		采用等长的方式切除引物,引物外侧如果有标签(Barcode),标签的长度需要计算在
175		内(图 1)。如本示例的结构为 10 bp 左端标签 + 19 bp 正向引物 V5 共计 29 bp, 18
176		bp 反向引物 V7,分别使用fastq_stripleft 和fastq_stripright 传递给程序。注意:
177		务必清楚实验设计中引物和标签长度,如果引物已经去除,可在下方参数处填0表
178		示无需去除。此外,fastq_maxee_rate 指定质量控制的错误率, 0.01 代表要求错
179		误率小于 1%。质控控制后,fastaout 输出体积更小的无质量值 fasta(fa)格式文件。
180		vsearchfastx_filter temp/all.fq \
181		fastq_stripleft 29fastq_stripright 18 \
182		fastq_maxee_rate 0.01 \
183		fastaout temp/filtered.fa
184		
185	4.	序列去冗余并挑选代表序列(OTU/ASV)
186		序列去冗余可以使总数据量降低数量级(降维),减少下游计算资源消耗和缩短等待
187		时间, 更重要的是提供序列的出现频次对鉴定真实特征序列至关重要。扩增子分析
188		中特征序列有可操作分类单元(OTUs)或扩增序列变体(ASVs)。参数miniuniqusize
189		设置使用序列的最小出现频次,默认为8,此处设置为10,推荐最小值为总数据量
190		的百万分之一(如 1 亿条序列至少需要过滤掉频次 100 以下的序列噪音),可实现去
191		除低丰度或测序噪音并极大地增加计算速度。-sizeout 输出频次,relabel 设置输
192		出序列前缀(示例输出序列 ID: >Uni1;size=17963)。
193		vsearchderep_fulllength temp/filtered.fa \
194		output temp/uniques.fa \
195		relabel Uniminuniquesize 10sizeout
196		
197		按 97%聚类生成 OTUs 和去噪挑选 ASVs 是目前挑选特征序列的两种主流方法。
198		通常两种分析方法的结果整体上比较类似,细节上会略有不同。下面按方法 1 或 2
199		分别介绍,用户可根据实际需求选择。如聚类或去噪运行中提示超过内存限制错误,
200		表明数据低丰度和/或测序噪音较多,可增加上步minuniquesize 参数(如 30,50
201		或更大),使输出非冗余序列数据小于 1 万条为宜,保证下游分析顺利且高效完成。

方法 1. 使用 UPARSE(Edgar, 2013)算法按 97%的序列相似度聚类 OTU

202



204	usearch -cluster_otus temp/uniques.fa \
205	-otus temp/otus.fa \
206	-relabel OTU_
207	此方法累计使用次数最多、分析速度快,适合大数据或 ASV 方法结果规律不明显
208	时尝试。
209	
210	方法 2. 使用 UNOISE 算法 (Edgar 和 Flyvbjerg, 2015) 去噪生成 ASV
211	此方法是当前的主流,推荐优先使用。类似于按 100%的序列相似度聚类,或不聚
212	类的方法,详见方法原始文献(Edgar 和 Flyvbjerg, 2015)或宏基因组公众号推文
213	《 <u>扩增子分析还聚 OTU</u> 就真 OUT 了》。采用更先进的方法来鉴定测序过程中可能
214	的错误,因此也需要消耗更多的计算时间。UNOISE 算法虽然慢于 UPARSE 算
215	法,但也比同类去噪算法 Deblur 和 DADA2 分别快 10 倍和 100 倍 (Amir 等,
216	2017)。此处-unoise3 去噪结果默认前缀为 Zotu,我们修改为主流使用的 ASV。
217	usearch -unoise3 temp/uniques.fa \
218	-zotus temp/zotus.fa
219	sed 's/Zotu/ASV_/g' temp/zotus.fa > temp/otus.fa
220	
221	(可选) 基于参考去嵌合。
222	全头(de novo)去嵌合时要求亲本丰度为嵌合体 16 倍以上防止造成假阴性,而参考
223	数据库无丰度信息,只需 1 条序列在参考数据中没有相似序列且与 2~3 条序列相
224	似即判定为嵌体,因此容易引起假阴性(真实序列被当作假序列丢弃),不推荐使用。
225	如果必须要使用,由于已知序列不会被去除,选择越完整的数据库可降低假阴性率。
226	
227	方法 1. VSEARCH 结合 RDP 数据库去嵌合(快但容易假阴性),推荐 SILVA 去嵌合
228	(silva_16s_v123.fa), 但计算极耗时 (本例用时 3 小时,是 RDP 计算时间的 30 倍
229	以上)。
230	vsearchuchime_ref temp/otus.fa \
231	-db \${ea}/usearch/rdp_16s_v16_sp.fa \
232	nonchimeras result/raw/otus.fa
233	Windows 系统下 vsearch 结果会添加了 windows 换行符 M 必需删除, 否则会出现

Copyright © 2020 The Authors; exclusive licensee Bio-protocol LLC.



234		换行混乱的问题。Mac/Linux 系统无须执行此命令。
235		sed -i 's/\r//g' result/raw/otus.fa
236		方法 2. 不去嵌合。
237		cp -f temp/otus.fa result/raw/otus.fa
238		
239	5.	特征表生成和筛选
240		5. 1 生成特征表
241		使用 vsearch 的usearch_global 命令比对扩增子序列(temp/filtered.fa)至特征序列
242		(result/raw/otus.fa)即可生成特征表,threads 设置整数使用计算机可用的多线程
243		加速计算。
244		vsearchusearch_global temp/filtered.fadb result/raw/otus.fa \
245		otutabout result/raw/otutab.txtid 0.97threads 4
246		sed -i 's/\r//' result/raw/otutab.txt
247		5. 2 按物种注释筛选特征表
248		基于物种注释,(可选)可以筛选质体和非细菌和非古菌去除并统计比例。
249		使用 USEARCH 的 sintax 算法进行物种注释。选择 RDP 物种注释(rdp_16s_v16_sp)
250		数据库具有体积小、分类速度极快(本例耗时 15 秒)的特点,但缺少真核数据无法注
251		释真核污染物来源详细。SILVA 数据库(silva_16s_v123.fa)可以更好地注释真核质
252		体序列来源,但速度较慢(本例耗时约 3 小时); 还可选 Greengenes 数据库
253		(gg_16s_13.5.fa), 但此数据库自 13 年起再无更新。sintax_cutoff 设置分类结果
254		的可信度阈值,范围 0~1 之间,文章中常用 0.6/0.8,取值越大注释结果越可靠同
255		时注释比例也越低。注意,结果中第三列方向正常应全为正向(+),如果全为反向(-),
256		请参考常见问题 5 中方法将第 3 步结果序列取反向互补。
257		vsearchsintax result/raw/otus.fadb \${ea}/usearch/rdp_16s_v16_sp.fa \
258		tabbedout result/raw/otus.sintaxsintax_cutoff 0.6
259		为去除 16S rDNA 测序中的非特异性扩增和质体污染,我们编写了 R 脚本
260		otutab_filter_nonBac.R 实现选择细菌和古菌(原核生物)、以及去除叶绿体和线粒体
261		并统计比例,输出筛选后并按丰度排序的特征表。输入文件为原始特征表
262		(result/raw/otutab.txt)和物种注释(result/raw/otus.sintax),输出筛选并排序的特征
263		表(result/otutab.txt)、统计污染比例文件(result/raw/otutab_nonBac.txt)和过滤细节



264	(otus.sintax.discard),特征表的格式详见文件或 <u>附表 2</u> 。注:真菌 ITS 数据,请改
265	用 otutab_filter_nonFungi.R 脚本,只筛选注释为真菌的序列。查看脚本帮助,请运
266	行 Rscript \${ea}/script/otutab_filter_nonBac.R -h。
267	Rscript \${ea}/script/otutab_filter_nonBac.R \
268	input result/raw/otutab.txt \
269	taxonomy result/raw/otus.sintax \
270	output result/otutab.txt\
271	stat result/raw/otutab_nonBac.stat \
272	discard result/raw/otus.sintax.discard
273	5. 3 筛选特征表对应序的列和物种注释
274	特征表筛选后,对应的代表序列(otus.fa或附表 3)、物种注释信息也需要对应进行
275	筛选。
276	cut -f 1 result/otutab.txt tail -n+2 > result/otutab.id
277	usearch -fastx_getseqs result/raw/otus.fa \
278	-labels result/otutab.id -fastaout result/otus.fa
279	awk 'NR==FNR{a[\$1]=\$0}NR>FNR{print a[\$1]}'\
280	result/raw/otus.sintax result/otutab.id \
281	> result/otus.sintax
282	sed -i 's/\t\$/\td:Unassigned/' result/otus.sintax
283	此外,如果上述筛选方案不适合你的研究,如去除的 Chloroplast 为你研究的对象,
284	可以跳过此步不进行筛选,运行 cp result/raw/otu* result/。
285	接下来对最终的特征表进行统计,结果有助于优化前面的分析方案,以及选择下游
286	分析合适的参数。
287	usearch -otutab_stats result/otutab.txt \
288	-output result/otutab.stat
289	cat result/otutab.stat
290	



```
645539 Reads (645.5k)

18 Samples
2903 OTUs

52254 Counts
10183 Count =0 (19.5%)
8415 Count =1 (16.1%)
9497 Count >=10 (18.2%)

832 OTUs found in all samples (28.7%)
1155 OTUs found in 90% of samples (39.8%)
2698 OTUs found in 50% of samples (92.9%)
```

Sample sizes: min 32086, lo 33267, med 36956, mean 35863.3, hi 37541, max 38967

291292

293

294

295

296

297

图 2. USEARCH 的特征表统计结果示例

统计结果显示了总读长数量、样本量、特征数量,可以了解特征表的总体数据量和维度信息;接下来是特征表中单元格数量、为 0、1 和>10 的数量和比例,了解特征中频次分布情况;然后是特征在 100%、90%和 50%样品中发现的数量,展示了特征在样本中的流行频率;最后是样本测序量的分位数,对选择合适的重采样阈值非常有帮助。

298

299

300

301

302

303

304

305

306

307

308

我们根据特征表统计结果,将选择合适的参数对特征标进行等量重抽样方式的标准化,以减小由于样本测序量不一致引起的多样性差异,可实现更准确地多样性分析。重采样使用 otutab_rare.R 脚本调用 vegan 包(Oksanen 等, 2007)实现,并计算了6 种常用 alpha 多样性(richness、chao1、ACE、shannon、simpson 和 invsimpson) 指数(vegan.txt 或表 2)。重采样深度(--depth)参考特征表统计结果(图 2)选择,一般默认按最小值重采样。提高采样深度可以保留样本中更大的测序量,但也会剔除低于阈值的样本。因此如果样本测序量波动极大,尽量选择合适的阈值重采样以最大化保留测序量。

mkdir -p result/alpha

Rscript \${ea}/script/otutab rare.R --input result/otutab.txt \

309 --depth 32086 --seed 1 \

--normalize result/otutab rare.txt \

311 --output result/alpha/vegan.txt

usearch -otutab_stats result/otutab_rare.txt \

-output result/otutab_rare.stat



cat result/otutab rare.stat

结果显示所有样本重采样后读长数量均为 **32086**。这样特征表可以最大化减少测序量的影响,以便更准确评估多样性。

317318

315

316

表 2. Alpha 多样性指数示例

SampleID	richness	chao1	ACE	shannon	simpson	invsimpson
KO1	2350	2692.008	2686.869	6.132835	0.990308	103.1788
KO2	2316	2664.35	2661.86	6.17406	0.991875	123.0733
KO3	1935	2278.252	2283.343	5.828452	0.989582	95.98662

319

320

321

由 otutab_rare.R 调用 vegan 包计算的 6 种常用 alpha 多样性指数,图中仅展示结果前 4 行作为示例。

322

323

325

326

327

328

329

330

331

332

333

334

335

336

337

338

339

6. Alpha 多样性计算

324 前面在特征表重采样标准化时,计算了 6 种常用 alpha 多样性指数。此外,

USEARCH 的-alpha_div 命令可以快速计算 18 种 alpha 多样性指数(alpha.txt), 各

种 指 数 的 计 算 公 式 和 描 述 详 见

http://www.drive5.com/usearch/manual/alpha metrics.html。这些结果我们常用于

结合样品元数据开展组间比较,或箱线图展示组间异同。

usearch -alpha div result/otutab rare.txt \

-output result/alpha/alpha.txt

由于测序数据深度对多样性影响较大,有时我们也关注不同测序样量多样性的变化,

即可以判断组间差异是否在不同测序深度下稳定存在,同时确定测序量是否饱和并

反映出结果较真实的多样性。USEARCH 的-alpha_div_rare 命令实现快速无放回

百分数重采样计算各样本的丰富度 (richness/observed feature, 详见

alpha rare.txt 或附表 4)。结果可进一步可视化为样本稀释曲线,或分组带误差棒

的稀释曲线或箱线图。

usearch -alpha div rare result/otutab rare.txt \

-output result/alpha/alpha_rare.txt \

-method without replacement

340 Alpha 多样性丰富度指数相似只代表物种数量相近,然而其中的物种种类可能完全



不同。我们需要制作记录每个组指大于定丰度的物种是否存在的数据格式(表 3 和 附表 5),用于组间比较物种共有和特有的情况。可以使用 ImageGP 在线 (http://www.ehbio.com/ImageGP/)选择维恩图(Venn diagram)、集合图(Upset view)或桑基图(Sankey diagram)等方式展示。

345346

341

342

343

344

表 3. 用于比较各组特征共有/特有的数据示例

特征 ID	分组 ID
ASV_1	All
ASV_1	КО
ASV_1	OE
ASV_1	WT
ASV_2	KO

347

348

349

350

351

352

353

354

355

356

357

358

359

360

我们通常结合元数据计算各组的丰度均值,如以 Group 列为分组信息计算原始计数的相对丰度并求组均值。

Rscript \${ea}/script/otu_mean.R --input result/otutab.txt \

--design metadata.txt \

--group Group --thre 0 \

--output result/otutab_mean.txt

因为特征的数量较大,而且低丰度的特征是否存在偶然性较大,准确性不高且与测序噪音无法区分。因此筛选大于某一丰度阈值结果,可实现数据降维并保留数据的主体,然后用于组间比较共有和特有的情况。如以平均丰度>0.1%为阈值,可选 0.5%或 0.05%,得到每个组中符合条件的特征(表 3)。

awk 'BEGIN{OFS=FS="\t"}{if(FNR==1) {for(i=2;i<=NF;i++) a[i]=\$i;} \

else {for(i=2;i<=NF;i++) if(\$i>0.1) print \$1, a[i];}}'\

result/otutab_mean.txt > result/alpha/otu_group_exist.txt

361

362

363

364

365

7. Beta 多样性计算

Beta 多样性是群落整体结构的降维分析方法,需要基于特征表计算样本间的各种 距离矩阵。常用的 Unifrac 算法(Lozupone 等, 2010)考虑物种间的进化距离,这里 我们使用 usearch 的-cluster_agg 命令基于代表序列获得进化树,然后再使用-



366		beta_div 基于特征表和进化树计算多种矩阵矩阵,包括 bray_curtis, euclidean,
367		jaccard, manhatten, unifrac 等,每类矩阵还分为有或无(binary)权重两种(附表 6 展
368		示 Bray-Curtis 距离矩阵示例)。
369		mkdir -p result/beta/
370		usearch -cluster_agg result/otus.fa -treeout result/otus.tree
371		usearch -beta_div result/otutab_rare.txt -tree result/otus.tree \
372		-filename_prefix result/beta/
373		
374	8.	物种注释分类汇总
375		前在特征表筛选时已经对特征序列完成了物种注释,并根据注释进行筛选。物种注
376		释存在命名混乱、分类级不完整和名称缺失等问题。我们先对格式进行调整方便开
377		展分析。调整物种注释为特征 ID 和 7 级分类注释的两列格式(表 4 和 附表 7)。注意
378		7级分类可能存在不完整的情况,可能是该特征没有相近种的报导,也可能是参考
379		物种注释自身不完善。
380		cut -f 1,4 result/otus.sintax \
381		sed 's/\td/\tk/;s/://g;s/,/;/g;s/\'Chloroplast//' \
382		> result/taxonomy2.txt

表 4. 物种注释 2 列格式示例

特征 ID	分组 ID
ASV_1	kBacteria;pActinobacteria;cActinobacteria;oActinomycetales;fThermo monosporaceae
ASV_2	k_Bacteria;p_Proteobacteria;c_Betaproteobacteria;o_Burkholderiales;f_Comamonadaceae;g_Pelomonas;s_Pelomonas_puraquae
ASV_3	k_Bacteria;p_Proteobacteria;c_Betaproteobacteria;o_Burkholderiales;f_Comamonadaceae;g_Pelomonas;s_Pelomonas_puraquae

385

386

387

388

389

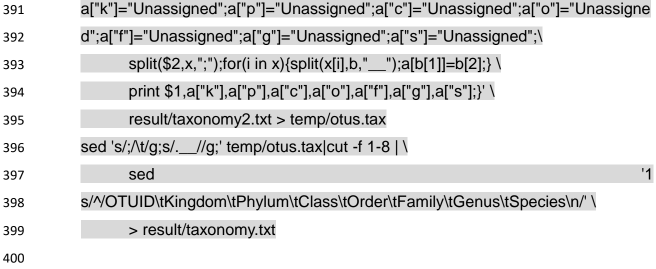
物种注释的 7 级分类,也提供了特征表多角度降维分析的可能,可以把特征表按物种注释信息合并为门、纲、目、科、属级别的表,以进行更容易与现在科学发现结合的讨论。首先将物种注释转化为 7 级分类的 8 列表格(表 5 和 附表 8),其中缺失的分类级别填充为未分类(Unassigned)。

390 awk

'BEGIN{OFS=FS="\t"}{delete

a;





402

表 5. 物种注释 8 列格式示例

OTUID	Kingdom	Phylum	Class	Order	Family	Genus	Species
ASV_1	Bacteria	Actinobacteria	Actinobacteria	Actinomycetales	Thermomonosporaceae	Unassigned	Unassigned
ASV_2	Bacteria	Proteobacteria	Betaproteobacteria	Burkholderiales	Comamonadaceae	Pelomonas	Pelomonas_puraquae
ASV_3	Bacteria	Proteobacteria	Gammaproteobacteria	Pseudomonadales	Pseudomonadaceae	Rhizobacter	Rhizobacter_bergeniae

403

404

405

406

408

409

410

接下来对特征表按各级别进行分类汇总,获得门、纲、目、科和属水平上的特征表(附表9)门水平分类汇总表),即可以直接用来绘制物种组成图,也可以进一步从更多角度分析组间差异或挖掘生物标志物。

for i in p c o f g;do

usearch -sintax_summary result/otus.sintax \

-otutabin result/otutab_rare.txt -rank \${i} \

-output result/tax/sum_\${i}.txt

411 done

sed -i 's/(//g;s/)//g;s/\"//g;s/\#//g;s/\Chloroplast//g' result/tax/sum_*.txt

413 414

412

9. 有参分析和功能预测

一些功能注释数据库,如 PICRUSt (Langille 等, 2013)、BugBase (Ward 等, 2017) 等的输入文件必须是基于 GreenGenes 数据库生成的特征表。此处采用 vsearch 的 --usearch_global 命令比对扩增子数据至 GreenGenes 数据库即可获得有参分析的 特征表(gg/otutab.txt),该结果可作为主流功能预测软件的输入文件开展分析。

vsearch --usearch_global temp/filtered.fa --db \${ea}/gg/97_otus.fasta \



420		otutabout result/gg/otutab.txtid 0.97threads 12
421		注意:如果使用 PICRUSt2 可直接使用第 4 步中的序列(otus.fa)和第 5 步中的特征
422		表(result/otutab.txt)作为输入文件开展分析。
423		
424	10.	空间清理及数据提交
425		整个分析过程会占用原始数据大小数 10 倍的空间。项目结果分析结束可以删除整
426		个 temp 文件夹。分析取得阶段性成果,也要及时清楚不常用的中间文件节省空间,
427		如 fastq 文件。这个习惯对于团队共享存储时尤其重要,否则硬盘空间耗尽,所有
428		任务都会立即停止。
429		rm -rf temp/*.fq
430		短期不用数据库压缩节省空间。
431		gzip \${ea}/usearch/rdp_16s_v16_sp.fa
432		gzip \${ea}/gg/97_otus.fasta
433		原始序列统计 md5 值,用于数据提交(<u>附表 10</u>)。
434		cd seq
435		md5sum *_1.fq.gz > md5sum1.txt
436		md5sum *_2.fq.gz > md5sum2.txt
437		paste md5sum1.txt md5sum2.txt awk '{print \$2"\t"\$1"\t"\$4"\t"\$3}' \
438		sed 's/*//g' >/result/md5sum.txt
439		rm md5sum*
440		cd
441		cat result/md5sum.txt
442		
443	11.	STAMP 和 LEfSe 软件输入文件准备
444	STA	MP 是常用的图型界面特征差异比较软件(Parks 等, 2014),操作简单,同时支持主
445	流搏	e作系统(Windows/Linux/Mac,在 Windows 中安装最方便),软件可从其主页
446	http:	s://beikolab.cs.dal.ca/software/STAMP 获取。我们提供了 format2stamp.R 脚本,
447	可以	基于特征表、物种注释信息快速获得界、门、纲、目、科、属、种、OTU/ASV 的
448	STA	PM 输入格式兼容的特征表,同时提供按丰度过滤的参数。如按万分之一相对丰度
449	过滤	生成 STAMP 输入文件的代码如下:

Rscript \${ea}/script/format2stamp.R -h
Copyright © 2020 The Authors; exclusive licensee Bio-protocol LLC.



- 451 mkdir -p result/stamp
- 452 Rscript \${ea}/script/format2stamp.R --input result/otutab.txt \
- --taxonomy result/taxonomy.txt --threshold 0.01 \
- 454 -- output result/stamp/tax
- 455 LEfSe 是常用的生物标记鉴定软件(Segata 等, 2011), 支持多组比较。其输入文件格式
- 456 是整合了样本分组信息、界、门、纲、目、科、属层面相对丰度的结果。同时为了展示
- 457 可读性的进化分枝树图形,还需要对特征表进行筛选。我们提供了format2lefse.R脚本,
- 458 可以一步生成 LEfSe 要求的输入文件,同时提供按丰度过滤的参数。如按千分之一
- 459 (threshold) 丰度筛选以控制作图中的进化分枝数量有较好的可读性,代码如下:
- 460 mkdir -p result/lefse
- 461 Rscript \${ea}/script/format2lefse.R --input result/otutab.txt \
- --taxonomy result/taxonomy.txt --design result/metadata.txt \
- --group Group --threshold 0.1 \
- 464 --output result/lefse/LEfSe
- 465 结果文件可以在软件官网(http://huttenhower.sph.harvard.edu/galaxy)或我们建立的国
- 466 内备份站 ImageGP(http://www.ehbio.com/ImageGP)开展在线分析。结果的进化分枝图
- 467 中分枝过密和/或文字重叠严重,可进一步提高丰度阈值以减少分枝数量,反之同理。
- 469 常见问题

- 470 1. 软件、数据库下载慢或无法下载
- 471 由于国际带宽和站点的速度限制等原因,很多国外数据库下载缓慢甚至无法下载。
- 472 宏基因组公众号团队建立了微生物组领域的扩增子和宏基因组常用软件和数据库
- 473 的国内备份站点,方便同行下载和使用。站点 1. 国家微生物科学数据中心的数据
- 474 下载页面—工具资源下载栏目(http://nmdc.cn/datadownload)即为宏基因组团队与
- 475 中科院微生物所共同维护的站点之一,提供宏基因组常用软件、数据库的 FTP 下
- 476 载链接。站点 2. 由刘永鑫的 GitHub 中《微生物组数据分析与可视化实战》专著的
- 477 大 数 据 下 载 页 面
- 478 (https://github.com/YongxinLiu/MicrobiomeStatPlot/blob/master/Data/BigDataDo
- 479 wnlaodList.md) 提供有常用资源下载百度云链接和 HTTP 下载链接。
- 480 R 包的批量安装,需要在 RStudio 中查看 R 包所在位置,然后替换下载的 R 包合



481		辑,详细操作见— <u>个人电脑搭建微生物组分析平台(Win/Mac)</u> 。
482		
483	2.	ITS 物种注释数据库 UNITE 使用时报错
484		UNITE 数据库官方提供的数据格式有时存在错误。主要是分类级空缺的问题,我们
485		使用 sed 命令对 utax8.2 数据库进行调整,示例如下。
486	sed	-i 's/,;/,Unnamed;/;s/:,/:Unnamed,/g' utax_reference_dataset_all_04.02.2020.fasta
487		
488	3.	文件 Phred 质量错误—Fastq 质量值 64 转 33
489		Illumina 测序的 Fastq 格式文件中序列的质量值通常为 Phred33 格式,典型特点为
490		以大写字母为主。有时测序服务提供商也会提供旧版 Phred64 格式的 Fastq 文件,
491		直接使用会提示 Phred 编码错误,我们需要使用 vsearch 的fastq_convert 转换
492		Phred64 为常用的 Phred33 格式。此外可选 fastp(Chen 等, 2018)实现格式转换。
493		vsearchfastq_convert test_64.fq \
494		fastqout test.fq \
495		fastq_ascii 64fastq_asciiout 33
496		V VIII da et la la la
497	4.	单端序列改名
498		如果是单端测序数据或已经合并后的单端 FASTQ 序列样本文件,需要按样本名重
499		命名每条序列,才能进行下游分析,否则将无法区分序列的样本来源。我们使用
500		vsearchfastq_convert 命令中的relabel 参数对序列按样本重命名,以 WT1 样
501		本为例。
502		vsearchfastq_convert test.fqfastqout WT1.fqrelabel WT1.
503		
504	5.	Fasta 序列取反向互补
505		物种注释时发现序列全为反向(-),表明序列的方向有错误,可用 vsearch 的
506		fastx_revcomp 命令调整。
507		vsearchfastx_revcomp filtered_test.fafastaout filtered.fa
508		
509	致谢	1

本项目由中国科学院前沿科学重点研究项目(编号: QYZDB-SSW-SMC021)、国家自然



- 511 科学基金面上项目(编号: 31772400) [Supported by the Key Research Program of
- Frontier Sciences of the Chinese Academy of Science (No. QYZDB-SSW-SMC021),
- the National Natural Science Foundation of China (No. 31772400)]支持。此分析流程
- 514 在我之前的综述中被提及(刘永鑫等, 2019; Liu 等, 2020), 本文是发表的详细使用方法
- 515 和常见问题解决的经验。

517

参考文献

- 518 1. 刘永鑫, 秦媛, 郭晓璇, 白洋 (2019). <u>微生物组数据分析方法与应用</u>. 遗传 41(9): 845-826.
- 2. Amir, A., McDonald, D., Navas-Molina, J. A., Kopylova, E., Morton, J. T., Zech Xu, Z., Kightley, E.
- P., Thompson, L. R., Hyde, E. R., Gonzalez, A. and Knight, R. (2017). <u>Deblur Rapidly Resolves</u>
- 521 <u>Single-Nucleotide Community Sequence Patterns.</u> *mSystems* 2(2): e00191-00116.
- 522 3. Chen, Q., Jiang, T., Liu, Y. X., Liu, H., Zhao, T., Liu, Z., Gan, X., Hallab, A., Wang, X., He, J., Ma,
- Y., Zhang, F., Jin, T., Schranz, M. E., Wang, Y., Bai, Y. and Wang, G. (2019). Recently duplicated
- 524 <u>sesterterpene (C25) gene clusters in Arabidopsis thaliana modulate root microbiota.</u> Sci China Life
- 525 Sci 62(7): 947-958.
- 526 4. Chen, S., Zhou, Y., Chen, Y. and Gu, J. (2018). fastp: an ultra-fast all-in-one FASTQ preprocessor.
- 527 Bioinformatics 34(17): i884-i890.
- 528 5. Cole, J. R., Wang, Q., Fish, J. A., Chai, B., McGarrell, D. M., Sun, Y., Brown, C. T., Porras-Alfaro,
- A., Kuske, C. R. and Tiedje, J. M. (2014). Ribosomal Database Project: data and tools for high
- 530 <u>throughput rRNA analysis.</u> *Nucleic Acids Res* 42(Database issue): D633-642.
- 6. Edgar, R. C. (2010). Search and clustering orders of magnitude faster than BLAST. Bioinformatics
- 532 26(19): 2460-2461.
- 7. Edgar, R. C. (2013). <u>UPARSE: highly accurate OTU sequences from microbial amplicon reads.</u>
- 534 Nat Methods 10(10): 996-998.
- 8. Edgar, R. C. and Flyvbjerg, H. (2015). Error filtering, pair assembly and error correction for next-
- 536 <u>generation sequencing reads.</u> *Bioinformatics* 31(21): 3476-3482.
- 537 9. Huang, A. C., Jiang, T., Liu, Y. X., Bai, Y. C., Reed, J., Qu, B., Goossens, A., Nutzmann, H. W.,
- Bai, Y. and Osbourn, A. (2019). A specialized metabolic network selectively modulates *Arabidopsis*
- 539 root microbiota. Science 364(6440): eaau6389.
- 10. Langille, M. G., Zaneveld, J., Caporaso, J. G., McDonald, D., Knights, D., Reyes, J. A., Clemente,
- J. C., Burkepile, D. E., Vega Thurber, R. L., Knight, R., Beiko, R. G. and Huttenhower, C. (2013).
- 542 <u>Predictive functional profiling of microbial communities using 16S rRNA marker gene sequences.</u>
- 543 Nat Biotechnol 31(9): 814-821.
- 11. Liu, Y. X., Qin, Y., Chen, T., Lu, M., Qian, X., Guo, X. and Bai, Y. (2020). <u>A practical guide to</u>
- 545 amplicon and metagenomic analysis of microbiome data. Protein Cell 11.
- 12. Lozupone, C., Lladser, M. E., Knights, D., Stombaugh, J. and Knight, R. (2011). <u>UniFrac: an</u>
- 547 <u>effective distance metric for microbial community comparison.</u> *ISME J* 5(2): 169-172.



- McDonald, D., Price, M. N., Goodrich, J., Nawrocki, E. P., DeSantis, T. Z., Probst, A., Andersen,
 G. L., Knight, R. and Hugenholtz, P. (2012). An improved Greengenes taxonomy with explicit ranks
- for ecological and evolutionary analyses of bacteria and archaea. ISME J 6(3): 610-618.
- 14. Nilsson, R. H., Larsson, K. H., Taylor, A. F. S., Bengtsson-Palme, J., Jeppesen, T. S., Schigel, D.,
- Kennedy, P., Picard, K., Glockner, F. O., Tedersoo, L., Saar, I., Koljalg, U. and Abarenkov, K.
- 553 (2019). The UNITE database for molecular identification of fungi: handling dark taxa and parallel
- 554 <u>taxonomic classifications.</u> *Nucleic Acids Res* 47(D1): D259-D264.
- 15. Oksanen, J., Kindt, R., Legendre, P., O'Hara, B., Stevens, M. H. H., Oksanen, M. J. and Suggests,
- 556 M. (2007). The vegan package. *Commun Ecol Pack* 10: 631-637.
- 16. Qian, X. B., Chen, T., Xu, Y. P., Chen, L., Sun, F. X., Lu, M. P. and Liu, Y. X. (2020a). A guide to
- 558 <u>human microbiome research: study design, sample collection, and bioinformatics analysis.</u> Chin
- 559 *Med J (Engl)* 133(15): 1844-1855.
- 17. Qian, X., Liu, Y. X., Ye, X., Zheng, W., Lv, S., Mo, M., Lin, J., Wang, W., Wang, W., Zhang, X. and
- Lu, M. (2020b). Gut microbiota in children with juvenile idiopathic arthritis: characteristics,
- biomarker identification, and usefulness in clinical prediction. BMC Genomics 21(1): 286.
- 18. Quast, C., Pruesse, E., Yilmaz, P., Gerken, J., Schweer, T., Yarza, P., Peplies, J. and Glockner,
- F. O. (2013). The SILVA ribosomal RNA gene database project: improved data processing and
- web-based tools. *Nucleic Acids Res* 41(Database issue): D590-596.
- 19. Rognes, T., Flouri, T., Nichols, B., Quince, C. and Mahé, F. (2016). VSEARCH: a versatile open
- 567 <u>source tool for metagenomics.</u> *PeerJ* 4: e2584.
- 568 20. Wang, Y., Song, F., Zhu, J., Zhang, S., Yang, Y., Chen, T., Tang, B., Dong, L., Ding, N., Zhang,
- 569 Q., Bai, Z., Dong, X., Chen, H., Sun, M., Zhai, S., Sun, Y., Yu, L., Lan, L., Xiao, J., Fang, X., Lei,
- H., Zhang, Z. and Zhao, W. (2017). GSA: Genome Sequence Archive*. Genomics Proteomics
- 571 Bioinformatics 15(1): 14-18.
- 572 21. Ward, T., Larson, J., Meulemans, J., Hillmann, B., Lynch, J., Sidiropoulos, D., Spear, J. R.,
- 573 Caporaso, G., Blekhman, R., Knight, R., Fink, R. and Knights, D. (2017). <u>BugBase predicts</u>
- 574 organism-level microbiome phenotypes. *bioRxiv*: 133462.
- 575 22. Zhang, J., Liu, Y.-X., Zhang, N., Hu, B., Jin, T., Xu, H., Qin, Y., Yan, P., Zhang, X., Guo, X., Hui, J.,
- Cao, S., Wang, X., Wang, C., Wang, H., Qu, B., Fan, G., Yuan, L., Garrido-Oter, R., Chu, C. and
- 577 Bai, Y. (2019). NRT1.1B is associated with root microbiota composition and nitrogen use in field-
- 578 <u>grown rice.</u> *Nat Biotechnol* 37(6): 676-684.
- 579 23. Zhang, J., Zhang, N., Liu, Y. X., Zhang, X., Hu, B., Qin, Y., Xu, H., Wang, H., Guo, X., Qian, J.,
- Wang, W., Zhang, P., Jin, T., Chu, C. and Bai, Y. (2018). Root microbiota shift in rice correlates
- with resident time in the field and developmental stage. Sci China Life Sci 61(6): 613-621.
- 582 24. Parks, D. H., Tyson, G. W., Hugenholtz, P. & Beiko, R. G. (2014). STAMP: statistical analysis of
- taxonomic and functional profiles. Bioinformatics 30(21): 3123-3124.
- 584 25. Segata, N., Izard, J., Waldron, L., Gevers, D., Miropolsky, L., Garrett, W. S. & Huttenhower, C.
- 585 (2011). Metagenomic biomarker discovery and explanation. Genome Biology 12(6): R60.