Procesamiento Masivo de Datos

Alex Di Genova

August 21, 2023

Universidad de O'higgins

Outline

Bienvenida curso de PMD

Planificación curso PMD

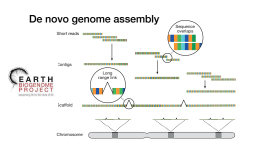
Bienvenida curso de PMD

Presentación

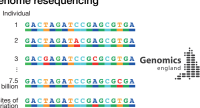
Alex Di Genova

- 2003–2008 Ingeniero en Bioinformática.
- 2013-2017 Doctor en Sistemas Complejos.
- 2017-2021 Postdoctorado en algoritmos y cáncer (Francia).
- 2022 Profesor Asistente UOH.
 - Di Genoma Lab
 - Combinamos el desarrollo de nuevos algoritmos, análisis de genomas y tecnologías ómicas de última generación para estudiar sistemas biológicos complejos.

Sequencing technologies



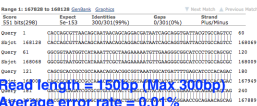
Genome resequencing



Sequencer as counting devices



Escherichia coli strain ER1709 chromosome, complete genome Sequence ID: CP030240.1 Length: 4582842 Number of Matches: 1



Sequencing technologies

Human genome (30X, BGI) = \$1990 ~\$500

Short

Escherichia coli strain ER1709 chromosome, complete genome Sequence ID: CP030240.1 Length: 4582842 Number of Matches: 1

| Score 1661 b | its(899) | 0.0 | Identities 2016/2506(80%) | Gaps 274/2506(10%) | Strand Plus/Plus | |
|-----------------|----------|-------------|------------------------------|------------------------------------|---------------------|--------------------|
| Query | 94 | CGCCACGGCT- | ACACGTCGGTAATGCA | CGGTTCGCC-ACCAGACATA | TGGCCAGAGC | 148 |
| Sbjct | 129130 | CGCCACGGCTG | CACACACGTCGGTAATGCA | CGGTTCGCCCACCGGACA | TGGCCAGAGC | 129187 |
| Query | 149 | GATGGC-A-G | GCAGTCAAGGCT-AC-A | CGCGTC-GGCCAACGGTCAT | -CCTGCCTGA | 198 |
| Sbjct | 129188 | GTCATGGCGAT | ACCTTTAACGGTCAGGCTA | CGCGTCAGCCCGGCGGTCAT | CCCTGCCTGA | 129247 |
| Query | 199 | TGCAAAAAGCT | GTCTGCC-TCACGAACAGA | TGTCTTTCAGCCCACGCGTT | TGCACT-ACT | 256 |
| Sbjct | 129248 | TGCAAAAAGCT | GTCTGCCATCACGAACAGA | TGTTTCAGCCCACGCGTT | TGCGCTTGCT | 129305 |
| Query | 257 | GT-C-CTACT- | -TCTCTGAAG-CGGAC | ATAAGCGTCTACCGGTGGAA | CGCTAAATGT | 308 |
| Sbjct | 129306 | GTCCGCAACTG | CTCACCGAGCCGGACCGC | A-AAGCGTC-ACCGGTGGAA | CGCTAAATGT | 129363 |
| PIV | 309 | TTTTACCOCTT | GCAGATTCAGGGGTATCG | ACCCCTGAAGAAAAGCCCC | TC-ACAATT | 367 |
| Sbjct | 129364 | TITTE CGTT | GCAGATTCAGGG-TATCG | ACG-CCTGAA-AGA-GCGCG | TCTGCAATT | 129419 |
| Лету | ďťac | CA-TTEGGADA | AGCCCOTEC C GCTCT | c <mark>d-cao</mark> pácgcagcg-tcg | CCAAGC-AGG | 422 |
| Sbjct | 129420 | CATTTTGCATA | TAGCCCCTCCGCTTTCTCT | | CC-AGCGGGG | 129477 |
| zu e y | mar | Troutene | STATE CO (STAN) | CACORG - OCGCC-1G-T | 9500 | 9 ~\$30 |
| Sbict | 129478 | TCAT-AAACAA | ACTGTGCTGCGGT-AAATG | CACCTGTAACGCCGGGAATT | GTTTGC-GAA | 129534 |

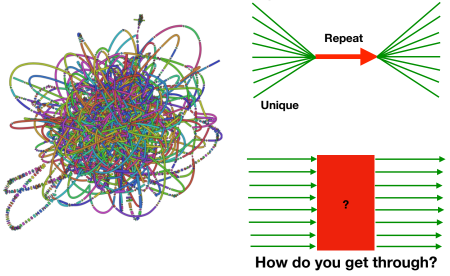
Long

Genome assembly

Genome Reads Sequencing technology **Assembler Overlaps** Assembly graph The genome path (sequence)

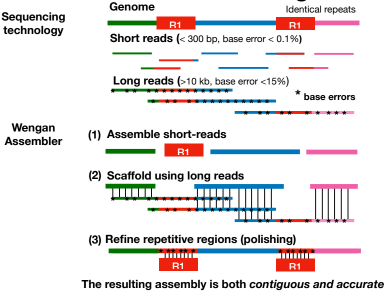
40 years of genome assembly

Genome assembly is complex



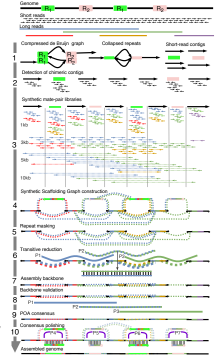
How do we make "the" genome path?

Hybrid assembly: How can we combine short and long reads?



Wengan: a new assembly paradigm

- Full hybrid assembler.
- Avoids entirely all-vs-all read comparisons (fast).
- A new assembly graph (GoogleMaps).
- 1.5 years of development.
 - ~20k lines of code (C++, PERL)
- https://github.com/adigenova/ wengan
- Di Genova, A. (2018), Fast-SG; an alignment-free algorithm for hybrid assembly. GigaScience, 7(5).
- · Di Genova, A. (2021). Wengan: Efficient and high-quality hybrid de novo assembly of human genomes. Nature Biotechnology.



Wengan



ARTICLES

https://doi.org/10.1038/s41587-020-00747-w



Check for update

OPEN

Efficient hybrid de novo assembly of human genomes with WENGAN

Alex Di Genova ^{1,2} , Elena Buena-Atienza^{3,4}, Stephan Ossowski^{3,4} and Marie-France Sagot ^{1,2}

Generating accurate genome assemblies of large, repeat-rich human genomes has proved difficult using only long, error-prone reads, and most human genomes assembled from long reads add accurate short reads to polish the consensus sequence. Here we report an algorithm for hybrid assembly, WENGAN, that provides very high quality at low computational cost. We demonstrate de now assembly of four human genomes using a combination of sequencing data generated on ONT PromethION, PacBio Sequel, Illumina and MGI technology, WENGAN implements efficient algorithms to improve assembly contiguity as well as consensus quality. The resulting genome assemblies have high contiguity focuting MGSD: 124-80.64 Mb), few assembly errors (contig NGASD: 11.8-59.59 Mb), good consensus quality (CV: 27.84-42.88) and high gene completeness (BUSCO complete: 94.6-95.25), while consuming low computational resources (CVI) butus: 1817-12/000. In particular, the WENGAN assembly of the haploid CHMI3 sample achieved a contig NGSD of 80.64 Mb (MGASD: 59.59 Mb), which surpasses the contiguity of the current human reference genome (GRCAIS donity NGSD: 73.88 Mb).

WENGAN is a Mapudungun word.

WENGAN means "Making the path".

Planificación curso PMD

Unidades

- 4 Unidades (14 semanas)
 - Distribución y Paralelismo (4 semanas)
 - Modelamiento de Procesamiento Distribuido (4 semanas)
 - Modelos de Almacenamiento Escalable (3 semanas)
 - Bases de datos Distribuidas (3 semanas)

Evaluaciones

- Controles (75%, potenciales fechas de controles):
 - Control 1: Semana del 2 Octubre.
 - Control 2: Semana del 6 Noviembre.
 - Control 3: Semana del 27 Noviembre.

Evaluaciones

- Controles (75%, potenciales fechas de controles):
 - Control 1: Semana del 2 Octubre.
 - Control 2: Semana del 6 Noviembre.
 - Control 3: Semana del 27 Noviembre.
- Tareas (25%, potenciales fechas de entrega):
 - Tarea 1: Semana del 25 Septiembre.
 - Tarea 2: Semana del 20 Noviembre.

Evaluaciones

- Controles (75%, potenciales fechas de controles):
 - Control 1: Semana del 2 Octubre.
 - Control 2: Semana del 6 Noviembre.
 - Control 3: Semana del 27 Noviembre.
- Tareas (25%, potenciales fechas de entrega):
 - Tarea 1: Semana del 25 Septiembre.
 - Tarea 2: Semana del 20 Noviembre.
- Examen (40%, potencial fecha del examen):
 - Examen : Semana del 11 Diciembre.

Condiciones y Políticas de Evaluación

- El promedio de actividades complementarias se considerará como un cuarto control (control IV) y tendrá una ponderación de 25%. El promedio de controles I,II, III, IV con sus respectivas ponderaciones corresponderán a la nota de cátedra del curso.
- Examen: Los alumnos que cuenten con una nota de cátedra menor a 5. Deberán rendir el examen.
- Nota final: Promedio ponderado del examen (40%) y promedio de los controles (60%).
- Los alumnos eximidos recibirán como nota de examen el promedio de las notas de los controles de cátedra. Si lo desean, podrán rendir el examen, en cuyo caso se considerará la nota obtenida sólo si ésta es superior al promedio de las notas de los controles.

Condiciones y Políticas de Evaluación

- Estudiantes que se ausenten a un control tendrán la oportunidad de recuperarlo con el examen. La nota del examen reemplazará la nota más baja de los controles de la asignatura, solo en caso de ser la nota de examen superior.
- Un/a estudiante que cometa plagio sobtendrá un 1,0 en la evaluación y el caso será informado a Escuela de Ingeniería.

Materiales

- Repositorio GitHub –
 https://github.com/adigenova/uohpmd
 - Clases
 - Código

Materiales

- Repositorio GitHub –
 https://github.com/adigenova/uohpmd
 - Clases
 - Código
- Ucampus https://ucampus.uoh.cl/uoh/2023/2/COM4002
 - Comunicación (Consultas, noticias, evaluaciones)
 - Planificación

Materiales

- Repositorio GitHub –
 https://github.com/adigenova/uohpmd
 - Clases
 - Código
- Ucampus –

https://ucampus.uoh.cl/uoh/2023/2/COM4002

- Comunicación (Consultas, noticias, evaluaciones)
- Planificación
- Bibliografía
 - S. Tanenbaum, M. Van Steen. Distributed Systems: Principles and Paradigms (2nd Edition). Prentice Hall, 2006
 - P. J. Sadalage, M. Fowler. NoSQL Distilled: A Brief Guide to the Emerging World of Polyglot Persistence. Addison-Wesley Professional, 2012

 Conocer los principios fundamentales de diseño de sistemas distribuidos y paralelos

- Conocer los principios fundamentales de diseño de sistemas distribuidos y paralelos
- Implementar comunicación entre procesos de una máquina (OpenMP, pthread)

- Conocer los principios fundamentales de diseño de sistemas distribuidos y paralelos
- Implementar comunicación entre procesos de una máquina (OpenMP, pthread)
- Implementar comunicación entre máquinas (MPI)

- Conocer los principios fundamentales de diseño de sistemas distribuidos y paralelos
- Implementar comunicación entre procesos de una máquina (OpenMP, pthread)
- Implementar comunicación entre máquinas (MPI)
- Utilizar Nextflow/Hadoop para distribuir tareas computacionales en un clúster.

- Conocer los principios fundamentales de diseño de sistemas distribuidos y paralelos
- Implementar comunicación entre procesos de una máquina (OpenMP, pthread)
- Implementar comunicación entre máquinas (MPI)
- Utilizar Nextflow/Hadoop para distribuir tareas computacionales en un clúster.
- Conocer la taxonomía de modelos de datos NoSQL, sus lenguajes de consulta y manipulación de datos con modelos NO-SQL.

- Conocer los principios fundamentales de diseño de sistemas distribuidos y paralelos
- Implementar comunicación entre procesos de una máquina (OpenMP, pthread)
- Implementar comunicación entre máquinas (MPI)
- Utilizar Nextflow/Hadoop para distribuir tareas computacionales en un clúster.
- Conocer la taxonomía de modelos de datos NoSQL, sus lenguajes de consulta y manipulación de datos con modelos NO-SQL.
- Construir y manipular una base de datos distribuida.

Consultas?

Consultas o comentarios? Muchas Gracias.