

Metabarcoding and DNA barcoding for Ecologists

Matabarcoding and DNA barcoding for Ecologists

Akifumi S. Tanabe

September 24, 2016

Table of Contents

Preface			1
Legends			3
Chapter 0		ing softwares and preparing analysis environment	5
0.1	Install	ation of Claident, Assams, databases, and the other required programs	5
	0.1.1	Upgrading to new version	
	0.1.2	Installing to non-default path	
	0.1.3	How to install multiple versions in a computer	8
Chapter 1	Seque	encing of multiple samples by next-generation sequencers	9
1.1	PCR u	sing tag- and adapter-jointed-primers	10
	1.1.1	Decreasing costs by interim adapters	11
	1.1.2	Quality improvement by insertion of N	12
Chapter 2	Prepro	ocessing of nucleotide sequence data	13
2.1	Impor	ting sequence data deposited to SRA/DRA/ERA or demultiplexed FASTQ	13
2.2	For Ro	oche GS series sequencers and Ion PGM	14
	2.2.1	Converting SFF to FASTQ	14
	2.2.2	Demultiplexing of sequences	14
		If you sequenced a number of samples by multiple sequencing runs	16
		If your tag sequence lengths are unequal	16
		Recognition and elimination of reverse primer positions	17
	2.2.3	Trimming low quality tail and filtering low quality sequences	17
2.3	For Ill	umina platform sequences	18
	2.3.1	Converting from BCL to FASTQ	18
	2.3.2	Demultiplexing of sequences	19
	2.3.3	Concatenating forward and reverse sequences	21
		In the case of overlapped paired-end	21
		In the case of non-overlapped paired-end	21
		Concatenating overlapping paired-end sequences using PEAR	23
		Concatenating overlapping paired-end sequences using VSEARCH	24
	2.3.4	Filtering potentially erroneous sequences	25
2.4	If you	sequenced same PCR amplicons multiply or replicated PCR amplicons of same	
	templ	ates	26

<u>ii</u> Table of Contents

	2.4.1 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using same tags in the same run	26
	2.4.2 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using different tags in the same run	26
	2.4.3 In the case of sequencing of same PCR amplicons using same tags in different runs	26
	2.4.4 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using	
	same tags in different runs	27
	2.4.5 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using	
	different tags in different runs	27
Chapter 3	Noisy and/or chimeric sequence removal based on sequence abundance	29
3.1	VSEARCH を用いた新パイプラインの場合	29
	3.1.1 PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去	30
3.2	Assams を用いた旧パイプラインの場合	31
	3.2.1 PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去	33
Chapter 4	塩基配列クラスタリングに基づく OTU ピッキング	35
4.1	サンプル内での配列クラスタリング....................................	35
	4.1.1 VSEARCH を用いた新パイプラインの場合	35
	4.1.2 Assams を用いた旧パイプラインの場合	35
4.2	サンプル間での配列クラスタリング....................................	36
	4.2.1 VSEARCH を用いた新パイプラインの場合	36
	4.2.2 Assams を用いた旧パイプラインの場合	36
4.3	OTU 代表配列への生配列のマッピング	38
	4.3.1 VSEARCH を用いた新パイプラインの場合	38
	4.3.2 Assams を用いた旧パイプラインの場合	38
Chapter 5	OTU ピッキング結果の要約と後処理	39
5.1	集計表の作成	39
5.2	集計表からの特定の OTU・サンプルの除去	39
5.3	PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去	40
5.4	UCHIME によるキメラ配列除去	41
	5.4.1 リファレンスなしでのキメラ配列除去	42
	5.4.2 リファレンスありでのキメラ配列除去	42
	5.4.3 出力フォルダの内容について	42
5.5	配列からの低頻度出現配列の除去....................................	43
5.6	保存領域配列認識による領域分割....................................	43
5.7	ITSx や Metaxa による ITS・SSU rRNA 配列の抽出	44
5.8	非ターゲット領域の探索と削除	44
Chapter 6	DRA へのデータ登録	45
6.1	XML 作成用タブ区切りテキストの作成	46
6.2	タブ区切りテキストからの DRA 登録用 XML ファイルの生成	46
Chapter 7	DNA バーコーディングによる配列のホスト生物同定	47

		iii
7.1	BLAST 検索による近隣既知配列群の取得	47
	7.1.1 キャッシュデータベースの構築による高速化	48
	7.1.2 参照配列データベースが全種を網羅している場合	49
7.2	近隣既知配列群に基づく同定	49
7.3	複数の同定結果の統合	51
引用文献		54
Appendix A	その他のプログラム・データベースのインストール	55
A.1	bcl2fastq のインストール	55
Appendix B	ターミナルコマンド集	57
B.1	配列を数え上げる	57
B.2	配列を閲覧する	57
B.3	圧縮・展開	58
B.4	抽出・保存	58

Preface

I started the writing of this text to promote amplicon sequence assember "Assams" and utility programs package "Claident" for sequence clustering and identification. In this text, I explain not only usage of these programs but also the methods and procedures of data collection and taxonomic identification by DNA barcoding.

Metabarcoding has been already widely used in bacterial reseaches, but it's utility is not limited to bacteria. Metabarcoding is also applicable to soil fungi, fungi inhabiting the bodies of animals and plants, aquatic planktons, and environmental DNA emitted from macro-organisms. I explain the methods of amplification of barcoding locus from environmental DNA or metagenomes, sequencing by high-throughput sequencers (a.k.a next-generation sequencers), taxonomic assignment of nucleotide sequences (a.k.a. DNA barcoding), and observation of presence/absence of operational taxonomic units.

This text is distributed under Creative-Commons Attribution-ShareAlike 2.1 Japan License. You can copy, redistribute, display this text if you designate the authorship. You can also modify this text and distribute the modified version if you designate the authorship and apply this license or compatible license to the modified version. You can read the license at the following URL.

http://creativecommons.org/licenses/by-sa/2.1/jp/

You can also ask about this license to Creative-Commons, 171 Second Street, Suite 300, San Francisco, California 94105, USA.

I hope that this text helps you. I am grateful to Dr. Hirokazu Toju (Graduate Shool of Human and Environmental Sciences, Kyoto University), Dr. Satoshi Nagai (National Research Institute of Fisheries Science, Japan Fisheries Research and Education Agency), and you.

Legends

In this text, the input commands to terminals and display outputs are described as below.

```
# comments
> command argument1 \
argument2 \
argument3 ↓
output of command
> command argument1 argument2 argument3 ↓
output of command
```

In the above example, the same commands command argument1 argument2 argument3 were executed twice. The outputs output of command were displayed after execution. The characters between # and line feed were comments and needless to input. > and space of line head indicate the prompt of terminal. Do not type these characters. ↓ means the end of input commands and arguments and needless to input, but you need to type Enter key to input line feed. I use line feed within commands or arguments for viewability. Such line feed is led by \ . Therefore, the line feeds led by \ do not mean the end of commands or arguments, or designation to input Enter key. Involuntary line feeds may be generated by word wrap function depending on your read environment, but do not mean the end of commands or arguments, or designation to input Enter key.

The file content is shown as below in this text.

```
| The content of first line
| The content of second line
```

| and space of line head indicate the line head in the file, do not exist in the file and needless to input these characters. This code is written to help you to distinguish true line feeds and involuntary line feeds.

Chapter 0

Installing softwares and preparing analysis environment

In this text, I assume Debian GNU/Linux jessie (hereafter Debian) or Ubuntu Linux 14.04 LTS (hereafter Ubuntu) as operating system. If you use Windows PC, please install Debian or Ubuntu. Cygwin or Windows Subsystem for Linux provided for Windows 10 build 14393 or later can be used for the following analysis, but the programs run much more slowly. You can use CD, DVD or USB memory to boot installer of Linux. If your PC has only one storage device, you need to reduce Windows partition by using partition resizer software such as EaseUS Partition Master or using a partition resize function contained in the installer. You can also use newly added internal storage devices or external storage devices connected by USB. There are several variations of Ubuntu, and I recommend Xubuntu rather than normal Ubuntu.

Debian and Ubuntu can be installed to Mac. If there is no enough space, you need to resize OSX partition with the aid of Disk Utility or add storage device. The rEFIt or rEFInd boot selecter may be required to boot Debian, Ubuntu or the installer of them on Mac. If you install rEFIt or rEFInd to your Mac, you can boot the installer of Debian or Ubuntu from CD, DVD or USB memory. Do not delete existing partition of OSX. If you have enough free space, you don't need to use Disk Utility to resize existing partition. You can install Debian or Ubuntu to external storage devices on Mac.

I assume Intel64/AMD64 (x86_64) CPU machine as analysis environment. The other CPU machine can be used for analysis, but you need to solve problems by yourself. The 64 bits version of Debian or Ubuntu is also required because 32 bits version cannot use large memory.

0.1 Installation of Claident, Assams, databases, and the other required programs

Run the following commands in terminal or console as the user that can use sudo. Then, all of the required softwares will be installed. The installer will ask password to you when sudo is used.

```
> mkdir -p ~/workingdirectory ↓
> cd ~/workingdirectory ↓
> wget https://www.claident.org/installClaident_Debian.sh ↓
> sh installClaident_Debian.sh ↓
> wget https://www.claident.org/installOptions_Debian.sh ↓
> sh installOptions_Debian.sh ↓
> wget https://www.claident.org/installDB_Debian.sh ↓
> wget https://www.claident.org/installDB_Debian.sh ↓
> sh installDB_Debian.sh ↓
> wget https://www.claident.org/installUCHIMEDB_Debian.sh ↓
> sh installUCHIMEDB_Debian.sh ↓
> cd .. ↓
> rm -r workingdirectory ↓
```

By default, the softwares will be installed to /usr/local. In the installation, you will see Permission denied error and the installer ask password to you. If the installer continue after password input, you don't need to care about the error. The installer try to install without sudo at first and the installation output the above error. Then, the installer try to install using sudo.

If you need proxy to connect the internet, execute the following commands to set environment variables before execution of the installer.

```
> export http_proxy=http://server.address:portnumber ↓
> export https_proxy=$http_proxy ↓
> export ftp_proxy=$http_proxy ↓
> export all_proxy=$http_proxy ↓
```

If the proxy requires username and password, execute the following commands instead of the above commands.

```
> export http_proxy=http://username:password@server.address:portnumber ↓
> export https_proxy=$http_proxy ↓
> export ftp_proxy=$http_proxy ↓
> export all_proxy=$http_proxy ↓
```

0.1.1 Upgrading to new version

If you want to upgrade all of the softwares and the databases, run the same commands as initial installation. By this procedure, Assams, Claident, PEAR, VSEARCH, Metaxa and ITSx will be installed to /usr/local, and NCBI BLAST+, BLAST databases for molecular identification, taxonomy databases and the other required programs will be installed to /usr/local/share/claident. NCBI BLAST+ and BLAST databases used by Claident can co-exist system wide installation of NCBI BLAST+ and BLAST databases.

You can disable a part of upgrade like below.

```
> mkdir -p ~/workingdirectory ↓
> cd ~/workingdirectory ↓
# disable upgrade of Assams
> touch .assams ↓
```

```
# disable upgrade of Claident
> touch .claident \downarrow
# disable upgrade of PEAR
> touch .pear ↓
# disable upgrade of VSEARCH
> touch .vsearch ↓
# disable upgrade of NCBI BLAST+
> touch .blast ↓
# execute upgrade > wget https://www.claident.org/installClaident_Debian.sh ↓
> sh installClaident_Debian.sh ↓
# disable upgrade of sff_extract
> touch .sffextract ↓
# disable upgrade of HMMer
> touch .hmmer ↓
# disable upgrade of MAFFT
> touch .mafft ↓
# disable upgrade of Metaxa
> touch .metaxa ↓
# disable upgrade of ITSx
> touch .itsx ↓
# execute upgrade > wget https://www.claident.org/installOptions_Debian.sh ↓
> sh installOptions_Debian.sh ↓
# disable upgrade of ''overall'' BLAST and taxonomy databases
> touch .overall ↓
# execute upgrade > wget https://www.claident.org/installDB_Debian.sh \downarrow
> sh installDB_Debian.sh ↓
# disable upgrade of ''rdp'' reference database for chimera detection
> touch .rdp \downarrow
# disable upgrade of ''unite'' reference databases for chimera detection
> touch .unite ↓
# execute upgrade > wget https://www.claident.org/installUCHIMEDB_Debian.sh \downarrow
> sh installUCHIMEDB_Debian.sh ↓
> cd .. ↓
> rm -r workingdirectory ↓
```

0.1.2 Installing to non-default path

If you install the softwares based on the above procedure, the softwares will be installed to /usr/local. The executable commands will be installed to /usr/local/bin. You can change these install path for coexistence with the other programs such as older versions like below.

```
> mkdir -p ~/workingdirectory ↓
> cd ~/workingdirectory ↓
> export PREFIX=install_path ↓
> wget https://www.claident.org/installClaident_Debian.sh ↓
> sh installClaident_Debian.sh ↓
> wget https://www.claident.org/installOptions_Debian.sh ↓
> sh installOptions_Debian.sh ↓
> wget https://www.claident.org/installDB_Debian.sh ↓
> sh installDB_Debian.sh ↓
> sh installDB_Debian.sh ↓
> sh installUCHIMEDB_Debian.sh ↓
> cd .. ↓
```

```
> rm -r workingdirectory ↓
```

In this case, the following commands need to be executed before analysis.

```
> export PATH=install_path/bin:$PATH ↓
```

You can omit above command if the above command is added to ~/.bash_profile or ~/.bashrc.

0.1.3 How to install multiple versions in a computer

If you install Claident and the other softwares to default install path of a computer to which Claident was already installed, all softwares will be overwritten. As noted above, multiple versions of Claident can coexist if you install Claident to non-default path. Note that a configuration file .claident placed at a home directory of login user (/home/username) or /etc/claident cannot coexist at the same path. You need to replace this file before changing the version of Claident. The configuration file at the home directory of login user will be used preferentially. To use multiple version, I recommend to make user account for each version and to install Claident to the home directory of each user. Then, the version of Claident can be switched by switching login user.

Chapter 1

Sequencing of multiple samples by next-generation sequencers

In this chaper, I explain brief overview of tagged multiplex sequencing method by Roche GS series sequencers, Ion PGM and Illumina MiSeq. These sequencers can read over-400bp contiguously and are suitable for metabarcoding and DNA barcoding. Note that MiSeq requires concatenation of paired-end reads. Therefore, PCR amplicons should be 500bp or shorter (400bp is recommended) in order to concatenate paired-end reads. Forward and reverse reads can be analyzed separetely, but I cannot recommend such analysis because reverse reads are usually low quality.

The next-generation sequencers output extremely large amount of nucleotide sequences in single run. Running costs of single run is much higher than Sanger method-based sequencers. To use such sequencers efficiently, multiplex sequencing method was developed. Multiplex identifier tag sequences are added to target sequences to identify the sample of origin, and the multiple tagged samples are mixed and sequenced in single run in this method. This method can extremely reduce per-sample sequencing costs. Multiplex identifier tag is also called as "barcode". However, nucleotide sequence for DNA barcoding is called as "barcode sequence". This is very confusing and "multiplex identifier tag" is too long. Thus, I call multiplex identifier tag sequence as just "tag" in this text. Please notice that tag is often called as "index".

In the following analysis, chimera sequences constructed in PCR and erroneous sequences potentially causes misinterpretation of analysis results. If multiple PCR replicates are prepared, tagged and sequenced separately, shared sequences among all replicates can be considered as nonchimeric and less erroneous. This is because there are huge number of sequence combinations and joint points but no error sequence pattern is only one for one true sequence and nonchimeric and no error sequences likely to be observed at all replicates. Program cannot remove chimeras and errors enough but we can expect that the combination of PCR replicates and program improves removal efficiency of chimeras and errors. After removal of chimeras and errors, the number of sequences of PCR replicates can be summed up and used in subsequent analysis.

1.1 PCR using tag- and adapter-jointed-primers

In order to add tag to amplicon, PCR using tag-jointed primer is the easiest way. This method requires a set of tag-jointed primers. In addition, library preparation kits for next-generation sequencers usually presume that the adapter sequences specified by manufacturers are added to the both end of target sequences. Thus, the following tag- and adapter-jointed primer is used for PCR.

```
    5' - [adapter] - [tag] - [specific primer] - 3'
```

If this kind of primers are used for the both forward and reverse primers, the following amplicon sequences will be constructed.

```
5' — [adapter-F] — [tag-F] — [specific primer-F] — [target sequence] — [specific primer-R (reverse complement)] — [tag-R (reverse complement)] — [adapter-R (reverse complement)] — 3'
```

In the case of single-end read, tag-F leads specific primer-F and target sequence in the sequence data.

The supplement of Hamady *et al.* (2008) may be useful for picking tag sequences. In the case of single-end sequencing, 3'-side tag is not required, and tagless primer can be used for PCR. In the case of paired-end sequencing, single index (tag) can be applied, but dual index (tag) is recommended for detecting unlikely tag combinations which means that forward and reverse sequences are mispaired.

Using above primer sets for PCR, primers anneal to templates in "Y"-formation, and the amplicon sequences which have tags and adapters for both ends will be constructed. Then, the amplicon solutions are mixed in the same concentration and sequenced based on manufacturer's protocol. Spectrophotometer (including Nanodrop) is inappropreate for the measurement of the concentration of solution because measurement of dsDNA using spectrophotometer is likely to be affected by the other contaminants. I recommend Qubit (ThermoFisher) for measurement of dsDNA concentration. Quantitative PCR-based method can also be recommended but it's expensive and more time-consuming.

Primer annealing position sequence can also be used for recognizing the sample of origin. Therefore, the sequences of multiple loci, for example plant *rbcL* and *matK*, from same sample set tagged by same tag set can be multiplexed and sequenced. Of course, the sequences of multiple loci can also be recognized by themselves. Smaller number of cycles and longer extension time were recommended for PCR. Because the required amount of DNA for sequence sample preparation is not so high, the larger number of cycles of PCR amplification is not needed. The larger number of cycles and shorter extension time generates more incompletely extended amplicon sequences and the incompletely extended amplicon sequences are re-extend using different template sequences in next cycle. Such sequences are called as "chimeric DNA". Chimeric DNAs causes a discovery of non-existent novel species or a overestimation of species diversity. To reduce chimeric DNA construction, using high-fidelity DNA polymerase such as Phusion (Finnzymes) or KOD (TOYOBO) is effective. Stevens *et al.* (2013) reported that slowing cooling-down from denaturation temperature to annealing temperature reduced chimeric DNA construction. If your thermal cycler can change cooling speed, slowing cooling-down from denaturation temperature to annealing temperature can be recommended. Chimeric DNA sequences can also be eliminated by computer programs after sequencing. Because chimera removal by programs is incomplete and the nonchimeric

sequences shrink, we cannot do better than reduce chimeric DNA construction.

In the case of hardly amplifiable templates, using Ampdirect Plus (Shimadzu) for PCR buffer or crushing by homogenizer or beads before DNA extraction is recommended. Deep freezing before crushing can also be recommended. Removal of polyphenols or polysaccharides might be required if your sample contain those chemicals. If PCR amplification using tag- and adapter-jointed-primers fail, try two-step PCR that consist of primary PCR (20–30 cycles) using primers without tags and adapters, purification of amplicons by ExoSAP-IT, and secondary PCR (5–10cycles) using amplicons of primary PCR as templates and tag- and adapter-jointed-primers.

1.1.1 Decreasing costs by interim adapters

Tag- and adaper-jointed-primers are very long and expensive. In addition, we need to buy tag- and adaper-jointed-primers for each locus. To reduce cost of tag- and adaper-jointed-primers, interim adapter-jointed primers and two-step PCR is useful. The following primer set is used in primary PCR.

```
    5' − [interim adapter] − [specific primer] − 3'
```

This PCR product have interim adapter sequences at the both ends. This PCR product is used as template in secondary PCR after purification. The following primer set is used in secondary PCR.

```
■ 5' - [adapter specified by manufacturer] - [tag] - [interim adapter] - 3'
```

This two-step PCR enables us to reuse secondary PCR primers. However, this two-step PCR may increase PCR errors and PCR amplification biases, and decrease target sequence lengths. Note that final PCR product is constructed as the following style.

```
5' — [adapter-F specified by manufacturer] — [tag-F] — [interim adapter-F] — [specific primer-F] — [target sequence] — [specific primer-R (reverse complement)] — [interim adapter-R (reverse complement)] — [tag-R (reverse complement)] — [adapter-R (reverse complement) specified by manufacturer] — 3'
```

Illumina's multiplex sequencing method (Illumina corporation, 2013) using Nextera XT Index Kit is same as the above method. In the dual-index paired-end sequencing based on this method, the first read start from behind of interim adapter-F (i.e. head of specific primer-F) to target sequence. The second read start from behind of interim adapter-R and contains tag-R (index1) sequence. The third read start from behind of adapter-F and contains tag-F (index2) sequence. The last read start from ahead of interim adapter-R (i.e. tail of specific primer-R) to target sequence. The first, second, third and last reads are saved as *R1_*.fastq.gz, *R2_*.fastq.gz, *R3_*.fastq.gz and *R4_*.fastq.gz, respectively. The first, second and third reads are same strand, but last read is reverse strand. Because the sequencing primers for the first and the last reads are targeting interim adapter-F and interim adapter-R, respectively, the first and the last reads contains the sequences of specific primer-F and specific primer-R, respectively. Thus, the target sequences contained in the first and the last reads are shrinked. If the length of the target sequence is 500 bp or longer, there might be no overlap and paired-end reads cannot be concatenate. If specific primer-F and specific primer-R are used as sequencing primers for the first and the last reads, you can exclude the sequences of specific primer-F and specific primer-R from the first and the last reads. However, the following quality improvement method by insertion of N cannot be applied in such case.

1.1.2 Quality improvement by insertion of N

On the Illumina platform, luminescence of syntheses of DNA on a flowcell is detected by optical sensor. PCR amplicons of metagenomes are single locus and much more homogeneous than genome shotgun or RNA-seq library sequences. In such case, neighboring sequences on a flowcell is difficult to distinguish one from the other. In addition, if the nucleotide of the most sequences (especially first 12 nucleotides) are the same and nonluminescence, the Illumina platform sequencer will determined as failure and crash. To avoid this problem, insertion of NNNNNN between specific primer and interim adapter is effective. NNNNNN of the head of sequences enables sequencers to distinguish neighboring sequences and prevent black out, and the sequencing quality therefore will be improved (Nelson *et al.*, 2014). The varied length of NNNNNN causes artificial frameshift and also effective (Fadrosh *et al.*, 2014). PhiX control can be reduced by using the above methods, and the application sequences will increase.

Chapter 2

Preprocessing of nucleotide sequence data

Roche GS series sequencers and Ion PGM output raw sequencing data as *.sff. Illumina platform sequencers output *.fastq files. In this chapter, the procedures of demultiplexing, quality-trimming and quality-filtering. The clsplitseq command of Claident is recommended for demultiplexing because the programs provided by manufacturer ignores the quality of tag positions. The following commands should be executed in the terminal or console. Fundamental knowledge of terminal operations is required. If you are unfamiliar with terminal operations, you need to become understandable about the contents of appendix B.

2.1 Importing sequence data deposited to SRA/DRA/ERA or demultiplexed FASTQ

Claident assumes SequenceID_RunID_TagID_PrimerID for definition lines of sequences, and RunID_TagID_PrimerID for file names (without extension). Therefore, the sequence data deposited to SRA/DRA/ERA or demultiplexed FASTQ cannot be used as is. The climportfastq of Claident can convert such data. If your data is paired-end, you need to concatenate and filter the sequences before conversion (see section 2.3.3). The following plain text file is required for conversion.

```
| SequenceFileName1 RunID__TagID__PrimerID
| SequenceFileName2 RunID__TagID__PrimerID
| SequenceFileName3 RunID__TagID__PrimerID
```

Dummy RunID and PrimerID is acceptable. PrimerID need to be the same among the sample used the same primer set. TagID need to be different among the different sample files. TagID can be the same as the sequence file name.

After the above file was prepared, execute climportfastq like the following and the above file should be given as an input file.

```
> climportfastq \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfolder ↓
```

Then, you can find converted files in the output folder. If your sequence data is single-end, quality filtering explained in section 2.2.3 is recommended.

2.2 For Roche GS series sequencers and Ion PGM

2.2.1 Converting SFF to FASTQ

First of all, conversion of raw SFF format file to FASTQ file is needed like the following.

```
> sff_extract -c inputfile(SFF) ↓
```

-c argument enables trimming of TCAG at the head of sequences. If you add TCAG to the head of tag sequences, do not use this argument. Assuming your SFF file name is HOGEHOGE.sff, HOGEHOGE.fastq will be saved as FASTQ file. HOGEHOGE.xml will also be generated, but this is not required. The output sequences have tag sequences at the beginning, followed by primer-F and target sequences, and primer-R (reverse complement) at the end. Note that all sequences are not completely read from the beginning to the end, the incomplete sequences are included. The sff_extract command is used in this book, but any other programs which can clip TCAG at the beginning can be used. If the SFF to FASTQ converter program cannot clip TCAG at the beginning, adding TCAG to the beginning of tag sequences to give to clsplitseq also works well, but the quality values will be strictly checked.

2.2.2 Demultiplexing of sequences

The FASTQ file that contain the sequences from multiple samples need to be demultiplexed based on tag sequences and primer sequences before the subsequent analysis. To do this process, a FASTA file which contain tag sequences and another FASTA file which contain primer-F sequences are required.

```
| >TagID
| [tag sequence]
| >examplesample1
| ACGTACGT
```

```
| >PrimerID
| [primer sequence]
| >exampleprimer1
| ACGTACGTACGTACGT
```

Degenerate codes of nucleotides are not allowed for tag sequences, but those are allowed for primer sequences. Both of tag and primer FASTQ files can contain multiple sequences. If you use interim adapter explained in section 1.1.1, primer sequences should be written like the following.

```
| >PrimerID
| [interim adapter][primer sequence]
| >exampleprimer1
| TGATACTCGATACGTACGTACGTACGT
```

Thus, the sequences between tag and target sequences should be written in primer FASTA file.

All the above files are prepared, the following command can demultiplex nucleotide sequences to each sample FASTQ file.

```
> clsplitseq \
--runname=RunID \
--tagfile=TagSequenceFile \
--primerfile=PrimerSequenceFile \
--minqualtag=27 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfolder ↓
```

RunID must differ among different sequencing runs. RunID is given by sequencer in many cases, you can use such sequencer generated RunID. RunID is usually contained in sequence file name or sequence name in sequence file, but the naming rules are different among sequencing platforms. Therefore, clsplitseq requires RunID given by user. --minqualtag is an argument that specifies minimum quality threshold of tag position sequences. If 1 or more lower quality nucleotide than this threshold value is contained by a sequence, such sequence will be omitted from output sequences. 27 for minimum quality threshold is proposed by Kunin et al. (2010) for 3'-tail trimming of the sequences of Roche GS series sequencers. The different value might be more suitable for the other sequencers. In many cases, 30 is used for minimum quality threshold and can be recommended.

If multiplex sequencing technique is not used, --tagfile argument can be omitted. However, just omit of --tagfile generates incompatible FASTQ files for Claident. In such case, you should add identifier (dummy is acceptable) of tag sequences using --indexname=TagID argument.

The tag and primer position sequences are trimmed from the output sequences. Tag position sequence match is evaluated exactly and strictly. There are no arguments to tolerate a mismatch. Primer position sequence is aligned based on Needleman-Wunsch algorithm and evaluated allowing 14% of mismatches (the threshold can be changed). The output files are named as RunID__TagID__PrimerID.fastq.gz and saved in the output folder. clsplitseq can use multiple CPUs for faster processing. If your computer have 4 CPU cores, 4 should be speficied for --numthreads argument. Note that operating system and/or writing speed of storage devices might limit processing speed. By default, the output files are compressed by GZIP. Therefore, decompression is required to read/write by incompatible programs with GZIP-compressed FASTQ files. The commands of Claident used below can treat GZIP-compressed FASTQ files.

Before submission of manuscripts, sequence data need to be deposited to public database such as DDBJ Sequence Read Archive (DRA). GZIP-compressed FASTQ files in this step can be used for the data deposition.

If you sequenced a number of samples by multiple sequencing runs

Multiple demultiplexing by clsplitseq are required. However, clsplitseq cannot write already existing folder by default. The secondary run of clsplitseq requires --append argument like below.

```
> clsplitseq \
--runname=RunID \
--tagfile=TagSequenceFile \
--primerfile=PrimerSequenceFile \
--minqualtag=27 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
outputfolder ↓
> clsplitseq \
--runname=RunID \
--tagfile=TagSequenceFile \
--primerfile=PrimerSequenceFile \
--minqualtag=27 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
--append \
inputfile2 \
outputfolder ↓
```

If your tag sequence lengths are unequal

clsplitseq assumes that all tag sequence lengths are equal for faster processing. The unequal length tags must be splitted to multiple tag sequence files and multiple demultiplexing runs of clcplitseq are required as the following.

```
> clsplitseq \setminus
--runname=RunID \
--tagfile=TagSequenceFile1 \
--primerfile=PrimerSequenceFile \
--minqualtag=27 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfolder ↓
> clsplitseq \
--runname=RunID \
--tagfile=TagSequenceFile2 \
--primerfile=PrimerSequenceFile \
--minqualtag=27 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
--append \
inputfile \
outputfolder ↓
```

Recognition and elimination of reverse primer positions

In the above procedure, reverse primer position and subsequent sequences are not eliminated. Reverse primer position and subsequent sequences are artificial and should be eliminated if possible. To do so, reverse primer sequence file like the following is required.

```
| >PrimerID
| [primer sequence]
| >exampleprimer1
| TCAGTCAGTCAGTCAG
```

Multiple reverse primers can written in this file. Note that the N-th reverse primer sequence is assumed to associate with the N-th forward primer sequence. Therefore, the different number of primer sequences between forward and reverse primer sequence files causes an error. If there are the samples whose forward or reverse primer sequence is same but the other primer sequence is different, both combinations of forward and reverse primer sequences need to be written as different primers in the files.

After the preparation of the above file, perform clsplitseq as the following.

```
> clsplitseq \
--runname=RunID \
--tagfile=TagSequenceFile \
--primerfile=ForwardPrimerSequenceFile \
--reverseprimerfile=ReversePrimerSequenceFile \
--reversecomplement \
--minqualtag=27 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfolder ↓
```

In this processing, reverse-complement sequence of reverse primer is searched based on Needleman-Wunsch algorithm allowing 15% (this value can be changed) of mismatches and reverse primer position and subsequent sequence is eliminated in addition to the above process. If reverse-complement sequence of reverse primer is not found and the other requirement is fullfilled, the sequence will be saved to output file by default. The --needreverseprimer argument is required to filter out the sequence which does not contain reverse-complement sequence of reverse primer.

2.2.3 Trimming low quality tail and filtering low quality sequences

FASTQ sequences have read quality information. The low quality 3'-tail can be trimmed and the low quality sequences can be filtered out based on the quality values. The clfilterseq command can perform such processing as the following.

```
> clfilterseq \
--minqual=27 \
--minquallen=3 \
--minlen=350 \
--maxlen=400 \
--maxplowqual=0.1 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfile ↓
```

The values of --minqual and --minquallen indicate the minimum threshold of read quality value and size of sliding window, respectively. The above command trims 3′-tail positions until 3 bp long sequence whose read quality is 27 or higher in all 3 positions are observed. In addition, trimmed sequences shorter than --minlen will be filtered out and trimmed sequences longer than --maxlen will be trimmed to --maxlen. The remaining sequences containing --maxplowqual or more rate of lower quality positions than --minqual will also be filtered out. The output is a file by default, but can be saved to the file in the new folder using --output=folder argument. The output file name is same as the input file name in this case. If you want to save the output files to the existing folder, add --append argument.

If you want to apply clfilterseq to the all files in the output folder of clsplitseq, run the following command.

```
> for f in OutputFolderOfclsplitseq/*.fastq.gz ↓
do clfilterseq \
--output=folder \
--append \
--minqual=27 \
--minquallen=3 \
--minlen=350 \
--maxlen=400 \
--maxplowqual=0.1 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
$f \
outputfolder ↓
done ↓
```

2.3 For Illumina platform sequences

2.3.1 Converting from BCL to FASTQ

The analysis software of Illumina platform sequences can demultiplex sequencing reads, but ignores read quality of tag positions. Therefore, the sequences have low quality tag positions possibly saved to demultiplexed FASTQ. To filering out such sequences, pre-demultiplexed FASTQ files are required and can be converted from BCL files with the aid of bcl2fastq. There are 1.x and 2.x series of bcl2fastq and both series can be used for Claident. However, the sequencers may be compatible to either 1.x or 2.x, you need to select proper version. Pre-demultiplexed FASTQ can be demultiplexed by clsplitseq in Claident. See appendix to install bcl2fastq.

To convert BCL to FASTQ, run data folder (superjacent folder of BaseCalls folder) need to be copied to the PC

installed bcl2fastq. If there is SampleSheet.csv in run data folder, this file must be renamed or deleted.

In the case of bcl2fastq 1.x, the following commands make FASTQ files from BCL files of 8 bp dual indexed 300PE sequencing data.

```
> cd RunDataFolder ↓
> configureBclToFastq.pl \
--fastq-cluster-count 0 \
--use-bases-mask Y300n,Y8,Y8,Y300n \
--input-dir BaseCalls \
--output-dir outputfolder ↓
> make -j4 ↓
```

The --fastq-cluster-count 0 argument disable large output file splitting. The --use-bases-mask Y300n, Y8, Y8, Y300n is an argument to save forward 300 bp read (last base is trimmed), 8 bp index 1 (reverse-complement of tag-R), 8 bp index 2 (tag-F) and reverse 300 bp read (last base is trimmed) to *_R1_001.fastq.gz, *_R2_001.fastq.gz, *_R3_001.fastq.gz and *_R4_001.fastq.gz, respectively. The value of --use-bases-mask argument need to be changed for the other sequencing settings. For 6 bp single indexed 250SE and 8 bp dual indexed 300SE sequencing data, --use-bases-mask Y250n, Y6 and --use-bases-mask Y300n, Y8, Y8 should be suitable, respectively. make -j4 executes the conversion using 4 CPUs. The output files will be compressed by GZIP. The extension .gz of output files indicates that the file is compressed by GZIP. Claident is compliant with GZIP-compressed FASTQ files and decompression is not required.

In the case of bcl2fastq 2.x, perform the following command.

```
> bcl2fastq \
--processing-threads NumberOfCPUs \
--use-bases-mask Y300n,Y8,Y8,Y300n \
--runfolder-dir RunDataFolder \
--output-dir outputfolder ↓
```

The --processing-threads, --use-bases-mask and --runfolder-dir indicate the number of processor used in conversion, masking option in common with 1.x and run data folder, respectively.

2.3.2 Demultiplexing of sequences

FASTA files containing tag (index) sequences and primer sequences like the following are needed for demultiplexing. FASTA files containing secondary tag (index) sequences and reverse primer sequences are also required for paired-end sequencing data.

```
| >TagID
| [tag sequence]
| >examplesample1
| ACGTACGT
```

```
| >PrimerID
| [primer sequence]
| >exampleprimer1
| ACGTACGTACGTACGT
```

Degenerate code is not allowed for tag sequences, but can be used in primer sequences. Multiple tags and primers can be written in the files, but the N-th reverse tag/primer sequence is assumed to associate with the N-th forward tag/primer sequence. Therefore, the different number of tag/primer sequences between forward and reverse tag/primer sequence files causes an error. If there are the samples whose forward or reverse tag/primer sequence is same but the other tag/primer sequence is different, both combinations of forward and reverse tag/primer sequences need to be written as different tags/primers in the files. If you added N in front of primer, N need to be added in primer sequence. If your N length is unequal, only the longest N should be written in the file.

All the required files prepared, the following command demultiplex sequences to each sample file.

```
> clsplitseq \
--runname=RunID \
--index1file=Index1Sequence(tag-Rrevcomp)File \
--index2file=Index2Sequence(tag-F)File \
--primerfile=ForwardPrimerSequenceFile \
--reverseprimerfile=ReversePrimerSequenceFile \
--minqualtag=30 \
--numthreads=NumberofCPUs \
inputfile1 \
inputfile2 \
inputfile3 \
inputfile4 \
outputfolder ↓
```

The input files should be specified in the order of *R1_001.fastq.gz, *R2_001.fastq.gz, *R3_001.fastq.gz and *R4_001.fastq.gz. The --index1file and --index2file arguments requires the FASTA sequence files of index 1 (reverse-complement of tag-R) and index 2 (tag-F), respectively. By default, the acceptable mismatches are 14% and 15% for forward and reverse primers, respectively. If you added N in front of primer, the --truncateN=enable argument need to be given. This argument enables exclusion of N of primer and matched positions of sequences in calculation of the rate of mismatches. Therefore, only the longest N is required to find N-added primer even if the length of N is unequal. After the processing, the number of sequences in demultiplexed files should be compared with those in demultiplexed files generated by Illumina softwares. Correctly demultiplexed files should contain fewer sequences than demultiplexed files generated by Illumina softwares. If you used specific primers for sequencing primers, forward and reverse sequences do not contain specific primer positions. In such cases, --primerfile and --reverseprimerfile arguments are not required, but --primername=PrimerID argument need to be given for converting sequence names as compliant with Claident. Dummy PrimerID is acceptable but no PrimerID is not.

If you do not perform multiplex sequencing using tag/index, --index1file and --index2file arguments are unneeded, but --indexname=TagID argument must be given for converting sequence names as compliant with Claident. Dummy TagID is acceptable but no TagID is not.

After demultiplexing, RunID__TagID__PrimerID.forward.fastq.gz and RunID__TagID__PrimerID.reverse.fastq.gz will be generated. These GZIP-compressed FASTQ files can be used for data deposition to sequence read archive sites such as DDBJ Sequence Read Archive (DRA). In deposition process to DRA, it is required that the sequence lengths are equal or not. Because primer position sequences that can be unequal lengths even if only one primer set was used are eliminated from demultiplexed sequence files, do not specify that the sequence lengths are equal.

2.3.3 Concatenating forward and reverse sequences

In the case of overlapped paired-end

The clconcatpair command in Claident can be used for concatenating overlapped paired-end sequence data. The clconcatpair concatenate forward and reverse sequences based on overlap positions using VSEARCH by the following command.

```
> clconcatpair \
--mode=OVL \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfolder \
outputfolder ↓
```

This command finds *.forward.fastq and *.reverse.fastq in inputfolder, and concatenate the pairs automatically. GZIP-compressed .gz and/or BZIP2-compressed .bz2 files are also be found and concatenated. Concatenated sequence files will be generated as *.fastq.gz in outputfolder.

If input file names are not compliant with *.forward.fastq and *.reverse.fastq, the following command can be used for concatenating a pair of files.

```
> clconcatpair \
--mode=OVL \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
inputfile2 \
outputfile ↓
```

The forward and reverse sequence FASTQ files should be given as inputfile1 and inputfile2, respectively. Addition of .gz or .bz2 is required for output file compression.

In the case of non-overlapped paired-end

If there are no overlaps between forward and reverse sequences, quality-trimming and quality-filtering using clfilterseq like the following should be performed at first.

```
> clfilterseq \
--minqual=30 \
--minquallen=3 \
--minlen=100 \
--maxplowqual=0.1 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
inputfile2 \
outputfolder ↓
```

The values of --minqual and --minquallen indicate the minimum threshold of read quality value and size of sliding window, respectively. The above command trims 3′-tail positions until 3 bp long sequence whose read quality is 30 or higher in all 3 positions are observed. In addition, trimmed sequences shorter than --minlen will be filtered out. The remaining sequences containing --maxplowqual or more rate of lower quality positions than --minqual will also be filtered out. In this process, filtering out one of the sequence of a pair, the other sequence of the pair will also be filtered out. The output will be generated as the same name files in outputfolder. If you want to output to existing folder, you need to add --append argument. To apply the above command to all the pairs of *.forward.fastq and *.reverse.fastq in the current folder, execute the following commands.

```
> for f in 'ls *.forward.fastq.gz | grep -P -o '^[^\.]+''↓
do clfilterseq \
--minqual=30 \
--minquallen=3 \
--minlen=100 \
--maxplowqual=0.1 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
$f.forward.fastq.gz \
$f.reverse.fastq.gz \
outputfolder ↓
done ↓
```

After the quality-trimming and quality-filtering like above, perform sequence concatenation with the aid of clconcatpair like below.

```
> clconcatpair \
--mode=NON \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfolder \
outputfolder ↓
```

In this process, the forward and reverse sequences like the following are assumed as input.

```
5' — forward sequence — 3'
5' — reverse sequence — 3'
```

The clconcatpair --mode=NON command will concatenate these sequence pairs and make sequences like the following.

```
\blacksquare 5' — reverse sequence (reverse-complement) — ACGTACGTACGT — forward sequence — 3'
```

Conduct removal of noisy and/or chimeric sequences in the same way as concatenated overlapped paired-end

sequence data. In the sequence clustering by clclassseqv and the raw reads mapping to centroid sequences by clrecoverseqv, add --paddinglen=16 argument. The concatenated sequences like above causes overvaluation of sequence similarity because of artificial padding sequence ACGTACGTACGT. The --paddinglen=16 argument will offset such overvaluation by exclusion of ACGTACGTACGT from sequence similarity calculation and cluster concatenated sequences based on correct sequence similarity.

In the estimation of host organism, split concatenated sequences based on ACGTACGTACGT, assign taxonomy to forward and reverse sequences separately. Then, merge 2 taxonomy (see section 7.3). Generally speaking, forward sequences shows higher quality than reverse sequences, prefering forward sequence taxonomy is recommended if there is no *a priori* infomations about identification power and variability of forward and reverse sequences. Sequence division based on ACGTACGTACGT can be applied to the sequences by the following command.

```
>cldivseq \
--query=ACGTACGTACGT \
inputfile \
outputfile1 \
outputfile2
```

The outputfile1 and outputfile2 contain reverse-complement of reverse sequences and forward sequences, respectively.

Concatenating overlapping paired-end sequences using PEAR

PEAR (Zhang *et al.*, 2014) can also be used for concatenation of overlapped paired-end sequences. The following command will concatenate the pairs of sequences.

```
> pear \
-p 0.0001 \
-u 0 \
-j NumberOfCPUs \
-f RunID_TagID_PrimerID.forward.fastq.gz \
-r RunID_TagID_PrimerID.reverse.fastq.gz \
-o RunID_TagID_PrimerID ↓
```

If the processes correctly finished, the following files will be generated.

```
RunID_TagID_PrimerID.assembled.fastq Concatenated sequences.
RunID_TagID_PrimerID.unassembled.forward.fastq Unconcatenated forward sequences.
RunID_TagID_PrimerID.unassembled.reverse.fastq Unconcatenated reverse sequences.
RunID_TagID_PrimerID.discarded.fastq Discarded sequences by statistical test.
```

Only RunID_TagID_PrimerID.assembled.fastq is required in subsequent procedures. These output files are not compressed and consume large amount of storages, compression by GZIP or BZIP2 is recommended.

To apply concatenation to all the pairs of forward and reverse sequence files by PEAR, execute the following command.

```
> for f in 'ls *.forward.fastq.gz | grep -P -o '^[^\.]+''↓
do pear \
-p 0.0001 \
-u 0 \
-j NumberOfCPUs \
-f $f.forward.fastq.gz \
-r $f.reverse.fastq.gz \
-o $f↓
done ↓
```

Concatenating overlapping paired-end sequences using VSEARCH

VSEARCH can also be used directly for concatenation of overlapped paired-end sequences. The following command will concatenate the pairs of sequences.

```
> vsearch \
--threads NumberOfCPUs \
--fastq_mergepairs RunID__TagID__PrimerID.forward.fastq.gz \
--reverse RunID__TagID__PrimerID.reverse.fastq.gz \
--fastq_allowmergestagger \
--fastqout RunID__TagID__PrimerID.assembled.fastq ↓
```

If the amplicon sequences are shorter than read length, read tail of forward sequence possibly exceeds read head of reverse sequence or read tail of reverse sequence possibly exceeds read head of forward sequence. VSEARCH does not concatenate such sequences by default. The --fastq_allowmergestagger argument enables such sequence concatenation. The overhang positions which exceeded read head of the other sequence will be eliminated because such positions are artificial. The --fastq_allowmergestagger argument is not required if there is no such sequences. Using PEAR, the same processing as VSEARCH with --fastq_allowmergestagger will be performed. The unconcatenated forward and reverse sequences can be obtained by --fastqout_notmerged_fwd outputfile and --fastqout_notmerged_rev outputfile arguments, respectively. The minimum overlap length, the minimum length of concatenated sequence, the maximum length of concatenated sequence, the maximum number of allowed mismatches and the maximum allowed expected errors in concatenated sequence can be specified by --fastq_minovlen, --fastq_minmergelen, --fastq_maxmergelen, --fastq_maxdiffs and --fastq_maxee, respectively. In the concatenation of overlapped paired-end sequences by clconcatpair, --fastq_minovlen 20 --fastq_maxdiffs 20 is used by default, but --fastq_minovlen 10 --fastq_maxdiffs 5 is used by default of VSEARCH.

To apply concatenation by VSEARCH to all the files in current folder, execute the following command.

```
> for f in 'ls *.forward.fastq.gz | grep -P -o '^[^\.]+''↓
do vsearch \
--threads NumberOfCPUs \
--fastq_mergepairs $f.forward.fastq.gz \
--reverse $f.reverse.fastq.gz \
--fastq_allowmergestagger \
--fastqout $f.assembled.fastq ↓
done ↓
```

2.3.4 Filtering potentially erroneous sequences

There are read quality values in the FASTQ files. Therefore, we can filter out potentially erroneous sequences using these quality values. To do so, the following command can conduct such processing.

```
> clfilterseq \
--minqual=30 \
--maxplowqual=0.1 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfile ↓
```

The sequences containing --maxplowqual or more rate of lower quality positions than --minqual will also be filtered out by the above command. The output is a file by default, but adding --output=folder argument changes to save output as the same name file in the outputfolder. If you want to save output file to existing folder, --append argument is needed. In the case of concatenated sequences of overlapped paired-end sequences generated by Illumina platform sequencers, positions close to the both end is usually high quality and overlapped positions is also high quality if the same positions of forward and reverse sequences are matched. Therefore, trimming low quality positions close to the both end is needless. Filtering out sequences containing low quality positions is recommended for concatenated overlapped paired-end sequences. The existing sequence filtering programs such as FastQC (Andrews, 2010) or PRINSEQ (Schmieder & Edwards, 2011) are also recommended.

To apply the same processing to the concatenated sequences by PEAR, execute the following command.

```
> for f in *.assembled.fastq ↓
do clfilterseq \
--output=folder \
--append \
--minqual=30 \
--maxplowqual=0.1 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
$f \
outputfolder ↓
done ↓
```

Using quality values, we can calculate expected number of read errors. Quality-filtering based on the maximum allowed expected errors in input sequences can also be applied using VSEARCH. The following command can apply such quality-filtering to the input sequences.

```
> vsearch \
--threads NumberOfCPUs \
--fastq_filter inputfile \
--fastq_maxee 1.0 \
--fastqout outputfile ↓
```

For the single-end sequence data and unconcatenated sequence data, same quality-trimming and quality-filtering

as Roche GS series sequencers and Ion PGM can be recommended (see section 2.2.3). Note that thresholds for quality values and read lengths should be changed.

2.4 If you sequenced same PCR amplicons multiply or replicated PCR amplicons of same templates

Because chimeric sequences are constructed in each PCR tube, whether the sequences are came from same tube or not should be given to analysis programs. Therefore, several procedure is required to give such information to the programs in the cases of replicated sequencing of same PCR amplicons and sequencing of replicated PCR amplicons of same templates.

2.4.1 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using same tags in the same run

In this case, chimera removal based on replicates of PCR cannot be applied. This case can treat as same as unreplicated PCR.

2.4.2 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using different tags in the same run

In Claident, RunID__TagID_PrimerID is used as sample IDs. Therefore, there are multiple samples from the same templates in this case. It may be good idea that common sequences among replicated samples are treated as noiseless and nonchimeric, and uncommon sequences are treated as noisy and/or chimeric sequences if noise occurrence and chimera formation can be assumed as random. However, noise occurrence and chimera formation likely to be nonrandom. Noisy and/or chimeric sequences might be occurred across all replicates. The effectiveness of this method does not confirmed enough, and combination of noisy and/or chimeric sequence removal based on PCR replicates and algorithms can be recommended (see also Lange *et al.* (2015)). Such combination is supported in Claident, it is explained later. One of the final output of Claident is a sample x OTU table containing the number of sequences in every cell. The table modification command clfiltersum can be used for integration of multiple samples to one, and cell numbers will be summed up.

2.4.3 In the case of sequencing of same PCR amplicons using same tags in different runs

In Claident, RunID_TagID_PrimerID is used as sample IDs. Therefore, there are multiple samples from the same templates in this case. Such samples can be treated as separate or integrated to one sample. It is recommended that separate samples have been used subsequent analysis without any change and such samples are finally integrated in a sample x OTU table. The table modification command clfiltersum can be used for integration of multiple samples to one, and cell numbers will be summed up.

If you want to integrate multiple samples from the same templates at this time, execute the following commands.

```
> clsplitseq \
snip* \
--runname=F00 \
inputfile1 \
outputfolder ↓
> clsplitseq \
snip* \
--runname=F00 \
--append \
inputfile2 \
outputfolder ↓
```

The inputfile1 and inputfile2 are the FASTQ files of first and second run, respectively. The --runname argument replaces RunID of the sequence names to F00. Thus, all the sequences of both input files will be saved to F00_TagID_PrimerID.fastq.gz in the output folder.

In Claident, the sequences whose names contain the same RunID, TagID and PrimerID are treated as the sequences from the same samples. If tag and primer sequence files are the same, TagID and PrimerID of output sequences are the same. Replacing RunID to F00, all of RunID, TagID and PrimerID become the same in the sequences from the same samples.

2.4.4 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using same tags in different runs

複数ラン分の配列ファイルがあるはずですので、clsplitseqによるサンプルごとの配列の分別と clfilterseqによる低品質配列の除去を別々に実行し、別々のフォルダに出力します。この後のノイジー配列とキメラ配列の除去も別々に行い、クラスタリングの際に複数ラン分のデータをまとめて入力ファイルとして与えて下さい。そして、サンプルごとの各 OTU の配列数の集計表を作成する際に複数のサンプルを統合して 1 サンプルにまとめて下さい (各 OTU の配列数は和になります)。

2.4.5 In the case of sequencing of replicated PCR amplicons of same templates using different tags in different runs

1回のランでは、たまたま得られる配列が少ないことがあります。そのため同一サンプルを複数のランでシーケンスし、全ランのデータを使いたいことがあります。Claident ではサンプル $ID=RunID_TagID_PrimerID$ ですから、同じ鋳型由来のサンプルが複数存在するデータとなります。そのような場合はそのまま別サンプルとして解析を進めることもできますし、1 サンプルにまとめてから解析を進めることもできます。別サンプルのまま処理を進め、ノイジー配列とキメラ配列の除去の際に「同じ鋳型由来の複数の PCR 産物に共通に出現しない塩基配列はキメラもしくはノイジー配列とみなす」方法を適用することを推奨します。そして、サンプルごとの各 OTU の配列数の集計表を作成する際に複数のサンプルを統合して 1 サンプルにまとめて下さい (各 OTU の配列数は和になります)。

clsplitseq は、複数の配列ファイルがあるはずですので以下のように実行して下さい。ここではファイルが2つの場

合を示します。

```
> clsplitseq \
オプション省略 \
--tagfile=タグ配列ファイル 1 \
--primerfile=プライマー配列ファイル \
inputfile1 \
outputfolder ↓
> clsplitseq \
オプション省略 \
--tagfile=タグ配列ファイル 2 \
--primerfile=プライマー配列ファイル \
inputfile2 \
outputfolder ↓
```

プライマー配列ファイル、出力フォルダは同じものを与えて下さい。 -- runname オプションでは異なる RunID を指定します。また、タグ配列ファイルは個別に用意して与えて下さい。ただし、同じ鋳型由来の配列に付加した TagID は同じにして下さい。配列が同じタグであっても、異なる鋳型由来の配列に付加したタグの ID を同一にしてはいけません。例えば以下の2ファイルを用意したとします。

```
| >sample1
| ACGTACGT
| >sample2
| ATGCATGC
```

この場合、sample1 の鋳型には 1 ラン目には ACGTACGT を付加し、2 ラン目では ATGCATGC を付加したことになります。sample2 の鋳型では逆になります。もしも、ほぼ同じ領域を増幅してはいるがプライマー配列は異なる場合、タグと同様に同じ ID を付けた別々のファイルを用意して与えて下さい。この後の解析に関しては後述します。

Chapter 3

Noisy and/or chimeric sequence removal based on sequence abundance

Claident では、配列のクラスタリング結果から読み間違いの多いノイジーな配列を推定して除去することができます。方法は CD-HIT-OTU (Li et al., 2012) とほとんど同じです。また、旧パイプラインでは VSEARCH に実装された UCHIME (Edgar et al., 2011) アルゴリズムを呼び出して結果を受け取ることで、キメラ配列の検出・除去も可能です。 新パイプラインでは、クラスタリング処理が終わってからキメラ検出・除去処理を適用します。

3.1 VSEARCH を用いた新パイプラインの場合

以下のコマンドでノイジー配列の検出・除去が行えます。なお、多数のファイルを一度に与えることができますが、できるだけ1ラン分のファイルを与えて下さい。これは、ランごとに塩基配列決定の質にばらつきがあるためです。1ラン分の配列が非常に多く(1000万超)時間がかかってしまう場合は、1サンプルごとにこの処理を行って下さい。

```
> clcleanseqv \
--derepmode=PREFIX \
--primarymaxnmismatch=0 \
--secondarymaxnmismatch=1 \
--pnoisycluster=0.5 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder ↓
```

オプションのうち、--derepmode は前処理において全長一致 (FULLLENGTH) で配列をまとめるか、前方一致 (PREFIX) で配列をまとめるかを指定します。オーバーラップのあるペアエンド配列を連結して得られた配列を処理する場合は FULLLENGTH を、シングルエンド配列を処理する場合は PREFIX を指定して下さい。--primarymaxnmi smatch はプライマリクラスタリングで許容するミスマッチ数で通常は 0 にします。--secondarymaxnmi smatch はセカンダリクラスタリングで許容するミスマッチ数で、通常は 1 にします。ただし、「先頭から末尾までに読み間違いが全くない配列」がほとんどないと思われるようなあまりにもノイズの多いデータでは、--primarymaxnmi smatch を 1 に、--secondarymaxnmi smatch を 2 に、--secondarymaxnmi smatch を 2 に、2 に、2 に ないこのないこのでは、2 に ないこのでは、2 に ないいこのでは、2 に ないこのでは、2 に ないこのでは、2 に ないこのでは、2 に ないにない 2 に ない

--secondarymaxnmismatch を 5 にして試します。--secondarymaxnmismatch は--primarymaxnmismatch の 2 倍 より 1 大きい値に設定して下さい。--pnoisycluster はノイジー配列と判定する感度に関するオプションです。 0 以上 1 以下で指定して下さい。大きいほど感度が上がります。デフォルト値・推奨値は 0.5 です。クラスタリングを最終的に 97% 以下の閾値で行うのであればこれでいいと思いますが、99% 前後でクラスタリングする場合、--pnoisycluster は 0.9 くらいにするといいかもしれません。ただし、レア OTU を捨ててしまう可能性が高くなるので、1 サンプル当たりの配列数を多めに読んでおく必要があります。

outputfolder には、以下のファイル群が保存されます。

```
parameter.txt プライマリクラスタをノイジーと判定するのに使用した所属配列数の下限値 primarycluster.denoised.fasta.gz ノイジーと判定されなかったプライマリクラスタの代表配列 primarycluster.fasta.gz プライマリクラスタの代表配列 secondarycluster.fasta.gz セカンダリクラスタの代表配列 RunID__TagID__PrimerID.noisyreads.txt.gz ノイジー配列と判定された配列のリスト RunID__TagID__PrimerID.singletons.txt.gz プライマリクラスタリングでシングルトンになった配列のリスト
```

他にも多くのファイルが出力されますが、後の解析に必要なものもありますので削除しないようにして下さい。

3.1.1 PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去

PCR レプリケートを用意してノイジー配列・キメラ配列を検出・除去するには、まず同一鋳型 DNA 由来の PCR レプリケートはどのサンプルとどのサンプルなのかを記したファイルを用意する必要があります。以下のような内容で用意して下さい。

```
| sample1 sample2 sample3
| sample4 sample5
| sample6 sample7
```

同一の行内にタブ区切りで書かれたサンプルが、同一鋳型由来の PCR レプリケートであることを表しています。異なる鋳型由来のサンプルは別の行に記述して下さい。PCR レプリケートは3つ以上あっても構いません。また、レプリケート数が鋳型ごとに異なっても構いません。

上記ファイルが用意できたら、以下のように clcleanseqv を実行することでレプリケート間で共通しないプライマリクラスタをキメラもしくはノイジーであると判断して除去します。

```
> clcleanseqv \
--replicatelist=PCR レプリケート指示ファイル \
--derepmode=PREFIX \
--primarymaxnmismatch=0 \
--secondarymaxnmismatch=1 \
--pnoisycluster=0.5 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder ↓
```

レプリケートが3つ以上であっても、全てのレプリケートで検出されたプライマリクラスタのみがノイジーでもキメラ

でもないと判断されます。また、1つのプライマリクラスタが複数の鋳型から検出されていた場合、どれか1つの鋳型でノイジーまたはキメラと判定されていれば、他の鋳型でもノイジーまたはキメラとみなして除去します。これらの設定は以下のオプションで変更することができます。

- --minnreplicate 整数値で指定。この値以上のレプリケートで観測されたプライマリクラスタはそのサンプルではノイジーでも キメラでもないと見なす。デフォルト値は 2。
- --minpreplicate 小数値で指定。プライマリクラスタが観測されたレプリケート数/サンプルの総レプリケート数がこの値以上であれば、そのサンプルではノイジーでもキメラでもないと見なす。デフォルト値は 1。
- --minnpositive 整数値で指定。この値以上の配列 (サンプルではない) がノイジーまたはキメラと判定されていれば、全サンプルでノイジーまたはキメラと見なす。デフォルト値は 1。
- --minppositive 小数値で指定。ノイジーまたはキメラと判定された配列数/プライマリクラスタの総配列数がこの値以上であれば、全サンプルでノイジーまたはキメラと見なす。デフォルト値は **0**。
- --runname RunID を指定。サンプル名に含まれる RunID が全てこれに置換される。同一サンプル名になったサンプルは統合される。

--minnreplicate と--minpreplicate の値に基づく 1 サンプル内での判定と、--minnpositive と--minppositive の値に基づく全サンプルにまたがる判定が 2 段階で行われていることに注意して下さい。前者では 2 つの条件を両方満たすとノイジーでもキメラでもないと判定され、後者では 2 つの条件を両方満たすとノイジーまたはキメラであると判定されます。また、同一のプライマリクラスタが、あるサンプルではノイジーまたはキメラだが、別のサンプルではそうでない、といった判定は行えません。最終的な判定は全サンプル共通です。また、PCR レプリケート指示ファイルに記されていないサンプルでは判定が行われません。

上記のように clcleansegy を実行すると、以下のようなファイルも出力フォルダに保存されます。

primarycluster.chimeraremoved.fasta.gz キメラと判定されなかったプライマリクラスタの代表配列 primarycluster.cleaned.fasta.gz ノイジーでもキメラでもないと判定されたプライマリクラスタの代表配列 RunID_TagID_PrimerID.chimericreads.txt.gz キメラ配列と判定された配列のリスト

3.2 Assams を用いた旧パイプラインの場合

以下のコマンドでノイジー配列とキメラ配列の検出・除去が行えます。なお、多数のファイルを一度に与えることができますが、できるだけ 1 ラン分のファイルを与えて下さい。これは、ランごとに塩基配列決定の質にばらつきがあるためです 1 ラン分の配列が非常に多く (100 万超) 時間がかかってしまう場合は、1 サンプルごとにこの処理を行って下さい。

```
> clcleanseq \
uchime --minh 0.1 --mindiv 0.8 end \
--detectmode=N+C \
--pnoisycluster=0.5 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder ↓
```

オプションのうち、uchime から end の間は UCHIME の実行オプションです。 --minh と--mindiv はキメラ配列と 判定する感度に関するオプションです。 --minh は値が小さいほど感度が高くなります。 UCHIME の作者は 0.1 以上 5 以下の範囲にするよう推奨しています。 デフォルト値は 0.1 です。 --mindiv の指定値が 0.8 の場合、0.8% 以下の違

いしかない配列間はキメラが形成されていても無視されます。最終的に97%一致規準で配列をクラスタリングすると したら、2%程度の違いしかない配列間のキメラはクラスタリング・コンセンサス配列作成によって潰されるため、こ の値を大きくすることで計算が速くなります。また、--pnoisycluster はノイジー配列と判定する感度に関するオプ ションです。0 以上1以下で指定して下さい。大きいほど感度が上がります。デフォルト値・推奨値は 0.5 です。クラ スタリングを最終的に 97% 以下の閾値で行うのであればこれでいいと思いますが、99% 前後でクラスタリングする場 合、--pnoisycluster は 0.9 くらいにするといいかもしれません。ただし、レア OTU を捨ててしまう可能性が高く なるので、1 サンプル当たりの配列数を多めに読んでおく必要があります。

各入力ファイルは同一の鋳型を同一のチューブ内で PCR した配列群を含んでいる必要があります。Claident がキメラ 検出に利用している UCHIME では、元配列数が多いコンセンサス配列ほど PCR 当初から存在した=キメラではない と仮定し、元配列数が少ないコンセンサス配列が、より元配列数の多いコンセンサス配列の部分配列の組み合わせで説 明できるかどうかを検討します。したがって、UCHIME に「同一の鋳型を同一のチューブ内で PCR した配列群内で のコンセンサス配列の元配列数」を正確に伝える必要があるため、1ファイルは同一の鋳型を同一のチューブ内で PCR した配列群でなくてはならないのです。これは1ラン分のファイルを一度に与えることよりもはるかに優先度が高いの で、同一の鋳型を同一のチューブ内で PCR したサンプルを複数回のランで塩基配列決定した場合などは複数ラン分の データを入力しても構いません。

UCHIME によるキメラ判定はそれぞれのサンプルごとに行われ、複数のサンプルで観測されている完全一致配列の場 合、どれか1つのサンプルでキメラと判定されていれば、他のサンプルでもキメラとみなして除去します。ただし、下 記のオプションでこの動作を変更することができます。両オプションの両方を満たせばキメラと判定されます。

- --minnpositive 整数値で指定。この値以上の配列 (サンプルではない) がキメラと判定されていれば、全サンプルでキメラと見 なす。デフォルト値は 1。
- --minppositive 小数値で指定。キメラと判定された配列数/完全一致した全配列数がこの値以上であれば、全サンプルでキメラ と見なす。デフォルト値は**0**。

出力フォルダには、以下のファイル群が保存されます。

RunID_TagID_PrimerID.chimeraremoved.dereplicated.fastq.gz キメラ配列除去し完全一致配列をまとめた配列

RunID_TagID_PrimerID.chimeraremoved.fastq.gz キメラ配列除去した配列

RunID__TagID__PrimerID.denoised.dereplicated.fastq.gz ノイジー配列除去し完全一致配列をまとめた配列

RunID__TagID__PrimerID.denoised.fastq.gz ノイジー配列除去した配列

RunID_TagID_PrimerID.cleaned.dereplicated.fastq.gz キメラ配列とノイジー配列を除去し完全一致配列をまとめた配列

RunID__TagID__PrimerID.cleaned.fastq.gz キメラ配列とノイジー配列を除去した配列

RunID__TagID__PrimerID.chimericreads.txt.gz キメラ配列と判定された配列のリスト

RunID__TagID__PrimerID.noisyreads.txt.gz ノイジー配列と判定された配列のリストRunID__TagID__PrimerID.singletons.txt.gz 完全一致配列をまとめたときにシングルトンになった配列のリスト

RunID__TagID__PrimerID.uchime.txt.gz UCHIME によるキメラ判定結果のログ

RunID_TagID_PrimerID.parameter.txt まとまった完全一致配列をノイジーと判定するのに使用した所属配列数の下限値

他にも多くのファイルが出力されますが、後の解析に必要なものもありますので削除しないようにして下さい。キ メラ配列除去を無効化してノイジー配列除去のみを行う場合は--detectmode=noise、逆にノイジー配列除去を無 効化してキメラ配列除去のみを行う場合は--detectmode=chimera オプションを付けて実行して下さい。ただし、 --detectmode=noise で処理した結果を--detectmode=chimera で処理しても、一度にノイジー配列・キメラ配列除 去を行った場合 (--detectmode=N+C を指定した場合またはデフォルト設定) と結果は一致しませんのでご注意下さい。 処理する場合は同時に行う必要があります。これは、キメラ配列もノイジー配列と判定するための情報を持っており、 同時処理の場合にはそれを利用するためです。

3.2.1 PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去

PCR レプリケートを用意してノイジー配列・キメラ配列を検出・除去するには、まず同一鋳型 DNA 由来の PCR レプリケートはどのサンプルとどのサンプルなのかを記したファイルを用意する必要があります。以下のような内容で用意して下さい。

```
| sample1 sample2 sample3
| sample4 sample5
| sample6 sample7
```

同一の行内にタブ区切りで書かれたサンプルが、同一鋳型由来の PCR レプリケートであることを表しています。異なる鋳型由来のサンプルは別の行に記述して下さい。PCR レプリケートは3つ以上あっても構いません。また、レプリケート数が鋳型ごとに異なっても構いません。

上記ファイルが用意できたら、以下のように clcleanseq を実行することでレプリケート間で共通しないプライマリクラスタをキメラもしくはノイジーであると判断して除去します。

```
> clcleanseq \
--replicatelist=PCR レプリケート指示ファイル \
uchime --minh 0.1 --mindiv 0.8 end \
--detectmode=N+C \
--pnoisycluster=0.5 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder ↓
```

レプリケートが3つ以上であっても、全てのレプリケートで検出されたプライマリクラスタのみがノイジーでもキメラでもないと判断されます。また、1つのプライマリクラスタが複数の鋳型から検出されていた場合、どれか1つの鋳型でノイジーまたはキメラと判定されていれば、他の鋳型でもノイジーまたはキメラとみなして除去します。これらの設定は以下のオプションで変更することができます。

- --minnreplicate 整数値で指定。この値以上のレプリケートで観測されたプライマリクラスタはそのサンプルではノイジーでもキメラでもないと見なす。デフォルト値は 2。
- --minpreplicate 小数値で指定。プライマリクラスタが観測されたレプリケート数/サンプルの総レプリケート数がこの値以上であれば、そのサンプルではノイジーでもキメラでもないと見なす。デフォルト値は 1。
- --minnpositive 整数値で指定。この値以上の配列 (サンプルではない) がノイジーまたはキメラと判定されていれば、全サンプルでノイジーまたはキメラと見なす。デフォルト値は 1.
- ルでノイジーまたはキメラと見なす。デフォルト値は 1。
 --minppositive 小数値で指定。ノイジーまたはキメラと判定された配列数/プライマリクラスタの総配列数がこの値以上であれば、全サンプルでノイジーまたはキメラと見なす。デフォルト値は $\mathbf{0}$ 。
- --runname RunID を指定。サンプル名に含まれる RunID が全てこれに置換される。同一サンプル名になったサンプルは統合される。

--minnreplicate と--minpreplicate の値に基づく 1 サンプル内での判定と、--minnpositive と--minppositive の値に基づく全サンプルにまたがる判定が 2 段階で行われていることに注意して下さい。前者では 2 つの条件を両方満たすとノイジーでもキメラでもないと判定され、後者では 2 つの条件を両方満たすとノイジーまたはキメラであると判定されます。また、同一のプライマリクラスタが、あるサンプルではノイジーまたはキメラだが、別のサンプルでは

そうでない、といった判定は行えません。最終的な判定は全サンプル共通です。また、PCR レプリケート指示ファイルに記されていないサンプルでは判定が行われません。

Chapter 4

塩基配列クラスタリングに基づく **OTU** ピッキ ング

- 4.1 サンプル内での配列クラスタリング
- 4.1.1 VSEARCH を用いた新パイプラインの場合

新パイプラインではこのステップはありません。

4.1.2 Assams を用いた旧パイプラインの場合

以下のコマンドで、同一の鋳型を同一のチューブ内で PCR した配列群のクラスタリングを行います。前節の結果得られる、完全一致配列をまとめた結果 (RunID_TagID_PrimerID.cleaned.dereplicated.fastq.gz) を入力します。

```
> clclassseq \
--minident=0 \
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder ↓
```

前節の出力ファイルに対してこの処理を適用する場合、以下のようにコマンドを打てばいいでしょう。

```
> clclassseq \
--minident=0 \
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
"前節の出力フォルダ/*.cleaned.dereplicated.fastq.gz" \
outputfolder ↓
```

オプションのうち、--minident=0 は不一致が 1 塩基以下の配列をまとめる設定です (実際には、類似度が (最短配列の長さ-11/最短配列の長さ-10) 以上の配列をまとめます。最長配列の長さが 400bp で最短配列の長さが 350bp なら、0.997 となり、400bp の配列でも 1 塩基しか不一致は許容されませんので意図通りになりますが、最短配列と最長配列の差が大きすぎると意図した通りになりません。そのため、最短配列は最長配列の半分より 11 塩基以上長くなくてはなりません)。最終的に 97% で配列をまとめる場合もこの時点では 0 にしておくのがおすすめです。最終的に 99% でまとめる場合にもここでは 0 にしておきます。 --strand=plus は同一ストランドの比較だけでクラスタリングを行うオプションです。片側からしか読んでいないので、両ストランドの比較をする必要はなく、比較するとかえって異常なクラスタリングをしかねません。両側から読んでいる場合も、連結した後はストランドは揃っているのでこれでいいはずです。出力フォルダ内の*.assembled.fastq.gz がクラスタリング後の配列です。

4.2 サンプル間での配列クラスタリング

4.2.1 VSEARCH を用いた新パイプラインの場合

塩基配列のクラスタリングを行って OTU を作成するには、以下のコマンドを実行して下さい。

```
> clclassseqv \
--minident=0.97 \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder ↓
```

入力ファイルには、clcleanseqvの実行時に PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去を併用した場合は primarycluster.cleaned.fasta.gz を、併用しなかった場合には primarycluster.denoised.fasta.gz を与えて下さい。 オーバーラップのないペアエンドデータを clconcatpair を用いて連結した配列では、--paddinglen=16 をオプションとして加えて実行して下さい。

出力フォルダには、以下のファイルが保存されています。

clustered.otu.gz どの生配列がどの OTU に割り当てられたかを記録しているファイル **clustered.fasta.gz** OTU の代表配列

4.2.2 Assams を用いた旧パイプラインの場合

サンプル内クラスタリングデータを用いてサンプル間でのクラスタリングを行い、全体のクラスタリング結果を得るには以下のコマンドを実行します。1 サンプルしかない場合も、上記のサンプル内配列クラスタリングを行ってからこの処理を行って下さい。

```
> clclassclass \
--minident=0 \
```

```
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder1 ↓
> clreclassclass \
--minident=0.99 \
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
outputfolder1 \
outputfolder2 ↓
> clreclassclass \
--minident=0.97 \
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
outputfolder2 \
outputfolder3 ↓
```

ここでの入力ファイルは前節の出力ファイル*.assembled.fastq.gzです。したがって、実際には以下のように入力することになるでしょう。

```
> clclassclass \
--minident=0 \
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \setminus
"前節の出力フォルダ/*.assembled.fastq.gz" \
outputfolder1 ↓
> clreclassclass \
--minident=0.99 \
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
outputfolder1 \
outputfolder2 ↓
> clreclassclass \
--minident=0.97 \
--strand=plus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
outputfolder2 \
outputfolder3 ↓
```

1つ目の clclassclass でサンプル内配列クラスタリングでまとめられた配列において、不一致が 1 塩基以下の配列をまとめます。2 つ目の clreclassclass で、99% 以上一致する配列をまとめ直します。さらに 3 つ目の clreclassclass で、97% 以上一致する配列をまとめ直します。こうすることで、より高速に、より正確にクラスタリングが行われます。 clreclassclass を使用せずに clclassclass に 97% でまとめるよう指示してしまうと、アルゴリズム上「まとめすぎ」が発生しやすくなります。

出力フォルダには、以下のファイルが保存されています。

assembled.contigmembers.gz どの生配列がどの OTU に割り当てられたかを記録しているファイル assembled.fastq.gz OTU のコンセンサス配列 assembled.fasta OTU のコンセンサス配列

4.3 OTU 代表配列への生配列のマッピング

ノイジー配列・キメラ配列と判定されてしまった配列でも、OTUの代表配列に対して指定した類似度の閾値で貼り付けることが可能なのであれば、復活させることができます。これにより、データの減少を抑えることができます。

4.3.1 VSEARCH を用いた新パイプラインの場合

以下のコマンドを実行して下さい。

```
> clrecoverseqv \
--minident=0.97 \
--centroid=OTU 代表配列のファイル \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfolder ↓
```

OTU 代表配列のファイルには clclassseqv の出力した clustered.fasta.gz を用います。入力ファイルとしては、clcleanseqv の出力した primarycluster.fasta.gz または clcleanseqv での処理や低品質配列の除去を行う前の配列ファイルを使用して下さい。出力フォルダには、clclassseqv と同様のファイル群が作成されます。なお、オーバーラップのないペアエンドデータを clconcatpair を用いて連結した配列では、--paddinglen=16 をオプションとして加えて実行して下さい。

4.3.2 Assams を用いた旧パイプラインの場合

旧パイプラインではこのステップはありません。

Chapter 5

OTU ピッキング結果の要約と後処理

5.1 集計表の作成

以下のコマンドで、クラスタリング結果から各サンプルにおける各 OTU に割り当てられた生配列数を表にすることができます。

```
> clsumclass \
--output=Matrix \
inputfile \
outputfile ↓
```

ここでの入力ファイルは、クラスタリング結果の出力フォルダに保存されている、clustered.otu.gz (新パイプライン) または assembled.contigmembers.gz (旧パイプライン) というファイルです。出力されるファイルは表 5.1 のようなタブ区切りのテキストファイルで、Excel などの表計算ソフトや R で読み込むことができます。ただし、表計算ソフトは巨大な行列の全てを読み込むことができない可能性がありますので注意して下さい。このファイルに基づいて、群集生態学的な解析を行うことができます。

samplename	amongsampleotu_1	amongsampleotu_2	amongsampleotu_3
sampleA	2371	0	0
sampleB	0	1518	0
sampleC	1398	0	0
sampleD	0	1436	0
sampleE	0	0	1360
sampleF	0	0	977

Table 5.1 集計表の例 — 数値は各サンプルにおける各 OTU の観測配列数です。

5.2 集計表からの特定の OTU・サンプルの除去

clsumclass では、1 回だけ出現した配列も含めて全て出力されますが、以下のコマンドを用いてサンプルや OTU を選別することができます。入力ファイルは clsumclass の出力ファイルです。

```
> clfiltersum \
オプション \
inputfile \
outputfile ↓
```

使用できるオプションは以下の通りです。

- --minnseqotu 整数値で指定。この値に基づいて「割り当てられた生配列数がどのサンプルでも指定値未満の OTU」を除去します。
- --minpseqotu 小数値で指定。この値に基づいて「割り当てられた生配列数/サンプルの生配列総数がどのサンプルでも指定値未満のOTU」を除去します。
- --minntotalseqotu 整数値で指定。この値に基づいて「割り当てられた生配列総数が指定値未満の OTU」を除去します。
- --minnseqsample 整数値で指定。この値に基づいて「どの OTU の生配列数も指定値未満のサンプル」を除去します。
- --minpseqsample 小数値で指定。この値に基づいて「そのサンプルのその OTU に割り当てられた生配列数/OTU の生配列総数 がどの OTU でも指定値未満のサンプル」を除去します。
- --minntotalseqsample 整数値で指定。この値に基づいて「生配列総数が指定値未満のサンプル」を除去します。
- --otu 残したい OTU 名をカンマで区切って指定します。
- --negativeotu 除去したい OTU 名をカンマで区切って指定します。
- --otulist ファイル名を指定。1 行に1つの OTU 名を記したテキストファイルとして残したい OTU 名を指定します。
- --negativeotulist ファイル名を指定。1 行に 1 つの OTU 名を記したテキストファイルとして除去したい OTU 名を指定します。
- --otuseq ファイル名を指定。FASTA形式の配列ファイルとして残したいOTU名を指定します。
- --negativeotuseq ファイル名を指定。FASTA 形式の配列ファイルとして除去したい OTU 名を指定します。
- --sample 残したいサンプル名をカンマで区切って指定します。
- --negativesample 除去したいサンプル名をカンマで区切って指定します。
- --samplelist ファイル名を指定。1行に1つのサンプル名を記したテキストファイルとして残したいサンプル名を指定します。
- --negative samplelist ファイル名を指定。1 行に1 つのサンプル名を記したテキストファイルとして除去したいサンプル名を指定します。
- --replicatelist ファイル名を指定。PCR レプリケート関係にあるサンプルをタブ区切りで同一行に記述する。出力で 1 つのサンプルに統合される。
- --runname RunID を指定。集計表中のサンプル名に含まれる RunID が全てこれに置換される。同一サンプル名になったサンプルは統合される。

後述するノイジー配列・キメラ配列の除去や他領域配列の除去を行った上で、残った配列を用いて--otuseq などのオプションを用いた OTU の選別を行う場合は、他の選別より先に行って下さい。

5.3 PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去

新パイプラインでは clcleanseqv の実行時に行っていますが、旧パイプラインでも PCR レプリケートを用意してノイジー配列・キメラ配列を検出・除去することが可能です。それには、まず同一鋳型 DNA 由来の PCR レプリケートはどのサンプルとどのサンプルなのかを記したファイルを用意する必要があります。以下のような内容で用意して下さい。

```
| sample1 sample2 sample3
| sample4 sample5
| sample6 sample7
```

同一の行内にタブ区切りで書かれたサンプルが、同一鋳型由来の PCR レプリケートであることを表しています。異なる鋳型由来のサンプルは別の行に記述して下さい。 PCR レプリケートは3つ以上あっても構いません。また、レプリケート数が鋳型ごとに異なっても構いません。

上記ファイルが用意できたら、以下のコマンドでクラスタリング結果からレプリケート間で共通しない配列を除去し

ます。

```
> clfilterseg \
--contigmembers=*.contigmembers.gz \
--replicatelist=PCR レプリケート指示ファイル \
inputfile \
outputfile ↓
```

レプリケートが3つ以上であっても、全てのレプリケートで検出された配列のみがノイジーでもキメラでもないと判断 されます。また、1 つの OTU が複数の鋳型から検出されていた場合、どれか 1 つの鋳型でノイジーまたはキメラと判 定されていれば、他の鋳型でもノイジーまたはキメラとみなして除去します。これらの設定は以下のオプションで変更 することができます。

- --minnreplicate 整数値で指定。この値以上のレプリケートで観測された OTU はそのサンプルではノイジーでもキメラでもな いと見なす。デフォルト値は 2。
- -minpreplicate 小数値で指定。OTU が観測されたレプリケート数/サンプルの総レプリケート数がこの値以上であれば、その サンプルではノイジーでもキメラでもないと見なす。デフォルト値は 1。
- --minnpositive 整数値で指定。この値以上の配列 (サンプルではない) がノイジーまたはキメラと判定されていれば、全サンプ
- ルでノイジーまたはキメラと見なす。デフォルト値は 1。
 --minppositive 小数値で指定。ノイジーまたはキメラと判定された配列数/OTU の総配列数がこの値以上であれば、全サンプル でノイジーまたはキメラと見なす。デフォルト値は 0。
- --runname RunID を指定。サンプル名に含まれる RunID が全てこれに置換される。同一サンプル名になったサンプルは統合さ れる。

--minnreplicate と--minpreplicate の値に基づく 1 サンプル内での判定と、--minnpositive と--minppositive の値に基づく全サンプルにまたがる判定が2段階で行われていることに注意して下さい。前者では2つの条件を両方 満たすとノイジーでもキメラでもないと判定され、後者では2つの条件を両方満たすとノイジーまたはキメラであると 判定されます。また、同一の OTU が、あるサンプルではノイジーまたはキメラだが、別のサンプルではそうでない、 といった判定は行えません。最終的な判定は全サンプル共通です。また、PCR レプリケート指示ファイルに記されて いないサンプルでは判定が行われません。

ここで作成した FASTA 配列ファイルを第 5.2 節の clfiltersum の--otuseq オプションに指定して集計表を加工す ることで、この配列ファイルから除去された OTU を集計表からも除去することができます。また、--replicatelist オプションと--runname オプションを clfilterseq と同様に指定すれば、PCR レプリケート関係にあるサンプルは 1つのサンプルに統合されます (セルの値は合算されます)。

UCHIME によるキメラ配列除去 5.4

旧パイプラインではクラスタリング前にも UCHIME でキメラ配列除去は行っていますが、クラスタリング後の配列に 対してリファレンスなしでのキメラ配列除去とリファレンスありでのキメラ配列除去を追加で行うことができます。両 方行う場合は、リファレンスなしでのキメラ配列除去を先に行ってから、リファレンスありでのキメラ配列除去を行い ます。両方のキメラ配列除去を行う場合は、クラスタリング前のノイジー配列・キメラ配列除去において、キメラ配列 除去を無効にしてもいいかもしれません。クラスタリング後のキメラ配列除去の方がずっと高速なので、1 サンプル 当たりの配列が膨大でクラスタリング前のキメラ配列除去では長時間を要する場合には、この方法の方が適していま す。なお、PCR レプリケート法によるノイジー配列・キメラ配列の除去も併用する場合は、PCR レプリケート法によ るノイジー配列・キメラ配列の除去を最初に行います。利用するコマンドは clrunuchime です。このコマンドでは、

UCHIME アルゴリズムを実装している VSEARCH というプログラムを呼び出して、キメラ配列除去を行います。

5.4.1 リファレンスなしでのキメラ配列除去

clrunuchime を以下のように実行して下さい。

```
> clrunuchime \
  --contigmembers=*.contigmembers.gz \
  --otufile=*.otu.gz \
  inputfile \
  outputfolder ↓
```

旧パイプラインを使用した場合は--contigmembers オプションを、新パイプラインを使用した場合は--otufile オプションを使用します。上記の例は一度に説明するためのもので、両方を指定してはいけません。なお、どちらも指定しなかった場合、*.otu.gz が入力ファイルと同じフォルダに存在すればそれを、*.contigmembers.gz が存在すればそれを見つけ出して使用しますので、普段は何も指定しなくてもいいでしょう。

5.4.2 リファレンスありでのキメラ配列除去

clrunuchime を以下のように実行して下さい。リファレンスなしでのキメラ配列除去を行った場合は、nonchimeras.fastaというファイルがあるはずですので、それを入力ファイルにすればいいでしょう。

```
> clrunuchime \
--referencedb=リファレンスデータベース名 \
inputfile \
outputfolder ↓
```

UCHIME 用のリファレンスデータベース名と内容は以下の通りです。

rdpgoldv9 細菌 16S 用の RDP Gold データベース (v9 版) unite20160101 真菌 ITS 用の UNITE データベース (20160101 版) unite20160101untrim 真菌 ITS 用の UNITE データベース (20160101 トリミングなし版) unite20160101its1 真菌 ITS 用の UNITE データベース (20160101ITS1 版) unite20160101its2 真菌 ITS 用の UNITE データベース (20160101ITS2 版)

5.4.3 出力フォルダの内容について

出力フォルダに保存されるファイルは以下の4つです。

chimeras.fasta キメラと判定された配列 nonchimeras.fasta キメラでないと判定された配列 uchimealns.txt 判定時のアライメント uchimeout.txt 判定時の親配列やスコアなど uchimeout.txt の各項目の意味は http://drive5.com/usearch/manual/uchimeout.html をご覧下さい。

5.5 配列からの低頻度出現配列の除去

クラスタリングの出力フォルダには、clustered.fasta.gz (新パイプライン) または assembled.fasta (旧パイプライン) というファイルとして、最終的に得られた代表配列もしくはコンセンサス配列が保存されています。これを次章の DNA バーコーディングに用いますが、全サンプルを通して少量しか出現しないものまで含めると数が多すぎることがあります。そこで、以下のようにして 5 配列以上出現するものだけを抽出することができます。配列数の閾値を適当に変えてもいいでしょう。この閾値は慎重に決定して下さい。ノイジー配列・キメラ配列の除去を行なっている場合には必要ないかもしれません。

```
> clfilterseq \
  --contigmembers=*.contigmembers.gz \
  --otufile=*.otu.gz \
  --minnseq=5 \
  inputfile \
  outputfile ↓
```

旧パイプラインを使用した場合は--contigmembers オプションを、新パイプラインを使用した場合は--otufile オプションを使用します。上記の例は一度に説明するためのもので、両方を指定してはいけません。なお、どちらも指定しなかった場合、*.otu.gz が inputfile と同じフォルダに存在すればそれを、*.contigmembers.gz が存在すればそれを見つけ出して使用しますので、普段は何も指定しなくてもいいでしょう。ここで作成した FASTA 配列ファイルを第5.2節の clfiltersum の--otuseq オプションに指定して集計表を加工することで、この配列ファイルから除去された OTU を集計表からも除去することができます。

5.6 保存領域配列認識による領域分割

ここまでの配列が複数領域にまたがっている場合 (たとえば ITS1・5.8S rRNA・ITS2 といった風に)、領域ごとに分割した方が良いかもしれません。領域間かその付近に保存的な領域があれば、それを境界の目印として領域を分割できます。特にユニバーサルプライマー配列などを使うといいでしょう。これは以下のコマンドで行うことができます。

```
> cldivseq \
--query=保存領域の配列 \
--border=start \
inputfile \
outputfile1 \
outputfile2 ↓
```

このコマンドでは、指定された配列を Needleman-Wunsch アルゴリズムを用いたアライメントによって 15% まで不一致を許して探します。該当する部位が見つかったら、その左端を境界として配列を 2 つに分け、それぞれ出力ファイル 1 と出力ファイル 2 に保存します。該当する部位が見つからなかった場合は、そのまま出力ファイル 1 だけに保存

されます。信頼度配列ファイルがある場合には、こちらも塩基配列に合わせて分割されます。なお、指定する配列は対象配列と同一のストランドにしておいて下さい。ストランドが異なる場合は、--reversecomplement オプションを付加して実行することで、--queryに指定された配列の逆相補配列をアライメントに用いるようになります。

--border オプションを start ではなく end にすることで、検索に一致した部位の右端を境界として分割することができます。--border=both にした場合は、検索に一致した部位はどちらのファイルにも出力されません (これがデフォルト設定です)。検索した配列が見つからなかった場合は出力ファイル 1 のみに配列が保存され、出力ファイル 2 には配列が保存されませんが、これでは都合が悪い場合は--makedummy オプションを付加することでダミーの塩基配列が出力ファイル 2 に保存されます。分割した各領域の配列で別個にホスト生物を同定した上で同定結果を統合する場合など、配列間で対応がとれていないと困る場合にご利用下さい。ここでは 2 分割の例を挙げましたが、分割後にさらに分割を繰り返すことで 3 分割や 4 分割も可能です。

5.7 ITSx や Metaxa による ITS・SSU rRNA 配列の抽出

ITSx は核 ITS1・ITS2 領域を認識してその部位だけを取り出すことができるプログラムです (Bengtsson-Palme et~al., 2013)。多くの分類群で ITS は非常に変異に富んでいますが、ずっと保守的な SSU・LSU rRNA と隣接しているため、これらの配列が残っていると、その配列の影響で ITS では明確に区別できる遠縁な生物の SSU・LSU 配列が BLAST 検索時にヒットしてしまい、うまく同定できなくなってしまうことがあります。 ITSx で ITS 領域のみを切り出して同定することでこのような問題に対処できます。

Metaxa は ITSx と同様に SSU (12S/16S/18S) rRNA を区別してそれぞれの部位だけを取り出すことができるプログラムです (Bengtsson et~al., 2011)。SSU rRNA は真核生物のメタバーコーディング・DNA バーコーディングに広く利用されている領域ですが、核だけでなくミトコンドリアや葉緑体、混入した細菌にも含まれているため、核の SSU を標的とする PCR を行った場合にも多少はミトコンドリアや細菌の SSU rRNA が混入してしまいます。そのような配列は群集生態学的解析の障害となるため、このプログラムで前もって除去しておくと後の解析が楽になります。

いずれのプログラムもインストール方法、使用方法をここでは説明しません。それぞれの Web サイトとマニュアルを ご覧下さい。これらのプログラムで作成した FASTA 配列ファイルを第 5.2 節の clfiltersum の--otuseq オプションに指定して集計表を加工することで、この配列ファイルに含まれている OTU だけの集計表を作成することができます。

5.8 非ターゲット領域の探索と削除

ITSx や Metaxa は ITS と SSU rRNA 領域にしか使用できませんが、もっと汎用的な非ターゲット領域の探索方法があります。一つは BLAST などで検索して配列がどの遺伝子のものかを判定してくれるプログラムにかけることで、もう一つは多重整列プログラムを利用することです。ClustalW2・ClustalX2 (Larkin *et al.*, 2007) や MAFFT (Katoh & Standley, 2013) には、多重整列した結果を系統的に近いものが近くになるように並び替えて出力することができます。この機能を使って並び替えた上で、多重整列の閲覧ソフトで表示して目で確認すればどれが非ターゲット領域かすぐわかります。非ターゲット領域の OTU を除去した FASTA 配列ファイルを第 5.2 節の clfiltersum の--otuseq オプションに指定して集計表を加工することで、この配列ファイルに含まれている OTU だけの集計表を作成することができます。

Chapter 6

DRA へのデータ登録

クラスタリング後の配列は従来通り DDBJ などに登録すればいいですが、新型シーケンサーの生データは DDBJ Sequence Read Archive (DRA) というところへ登録することになっています (サンガー法シーケンサーの生データは Trace Archive)。本書にあるように複数サンプルからの DNA にタグを付けてシーケンスした場合、サンプルごとの データファイルに分割して登録することを求められます。これは clsplitseq によって分割した FASTQ を使えば問題ありません。同一鋳型由来配列ファイルが複数ある場合は、GZIP 圧縮を解除してから連結して再圧縮するだけで構いません。

また、サンプルについての情報 (メタデータ) を記述した XML ファイルを作成しなくてはなりません。データ登録を受け付けている側でも、XML 作成を補助するツールが用意されていますが大量サンプルを扱っている場合は用意するのは大変です。そこで、DRA 登録用 XML 作成を補助する clmaketsv および clmakexml というコマンドを用意しています。以下でこれらの使用法を説明します。

DRA への登録には、DDBJ が管理する D-way でのユーザーアカウント作成と公開鍵の登録が必要です。詳しくは DRA Handbook

http://trace.ddbj.nig.ac.jp/dra/submission.shtml

をご覧下さい。登録の際、Submission、Study、Experiment、Sample、Runの概念と対応関係を把握している必要がありますので、その部分を特に注意して読んで理解しておいて下さい。

DRA では、Study は BioProject という研究プロジェクトデータベースに登録して、それを参照することになります。 BioProject への登録は BioProject Handbook

http://trace.ddbj.nig.ac.jp/bioproject/submission.html を参照して予め済ませておいて下さい。

さらに、Sample は BioSample という研究サンプルデータベースに登録して、それを参照します。 BioSample への登録は BioSample Handbook

http://trace.ddbj.nig.ac.jp/biosample/submission.html

を参照して予め済ませておいて下さい。なお、メタゲノムを鋳型としてユニバーサルプライマーで増幅を行ったシーケンスサンプルの場合、MIMarks-Survey を MIxS のタイプとして指定します。サンプルの採集された高度、水深、温度、湿度、pH など、様々な情報を付加しておくことができます。後世のためにも、面倒がらずにできるだけ多くの情報を付加しておいて下さい。なお、各項目の意味は、Genomic Standards Consortium から提供されているチェックリスト

http://wiki.gensc.org/index.php?title=MIMARKS

を確認して下さい。これを見てもわからない場合は DDBJ に問い合わせて下さい。特に、地下や海底下のサンプルでは、平均海水面からサンプリング地点までの高さ・深さ、地面からサンプリング地点までの高さ・深さ、平均海水面から地面までの高さ・深さを入れる項目があってややこしいのでご注意下さい。

6.1 XML 作成用タブ区切りテキストの作成

DRA に登録する XML には、登録する FASTQ ファイルごとにそのファイルに含まれている配列の情報を記述します。これは非常に複雑で大変なため、一旦単純なタブ区切りテキストに書き出した上で、Excel などを用いてそれを編集し、編集後のタブ区切りテキストから XML を作成します。タブ区切りテキストを生成するコマンドは clmaketsv です。以下のように使って下さい。

```
> clmaketsv \
inputfile1 \
中略 \
inputfileN \
outputfile ↓
```

入力ファイルは登録するものを指定して下さい。ワイルドカードも使えます。タブ区切りテキストができたら、表計算ソフトなどに読み込ませて、各セルを埋めていって下さい。なお、Excel では特定の文字列を勝手に日時などと認識して変換してしまう機能 (無効にする方法はありません) がありますので、十分注意して下さい。各セル内では、[Foo,Bar] とあった場合は Foo または Bar のどちらかを選んで括弧と選ばなかったものを消して下さい。<Fill in this cell>とあった場合は、<>内の指示に従ってセルを埋めて下さい (括弧は残さない)。その他のセルは適当に自分で考えて何とかして下さい。なお、BioProject ID や BioSample ID は、正式なアクセッション番号がまだ発行されていない場合、DDBJ に申請したときの Submission ID (BioProject では PSUB から始まり、BioSample では SSUB から始まるもの)を入力しておけば問題ありません。

6.2 タブ区切りテキストからの DRA 登録用 XML ファイルの生成

タブ区切りテキストの編集が終わったら、タブ区切りテキストとして保存した上で以下のように clmakexml を実行して下さい。登録に必要な XML ファイル群が生成されます。なお、タブ区切りテキストは一度に複数指定することも可能です。ただし、各ファイルの最初の3行に記述する内容は、最初のファイルのものしか利用されません。2ファイル目以降の最初の3行は無視されます。

```
> clmakexml \
タプ区切りテキストファイル \
DRA から割り振られた submission-ID ↓
```

DRA では、「Create new submission(s)」によって submission-ID が割り振られます。ユーザー ID-0001 などとなっているはずです。DRA から割り振られた submission-ID にはこれを指定します。すると、submission-ID.*.xml という名前のファイルが 3 つ生成されます。これを DRA の XML Upload 機能を利用して送信します。その他もろもろの処理が終わると、登録してあるメールアドレスに割り振られたアクセッション番号が送られてきます。ただし、論文には BioProject ID を書くことが多いと思います。

Chapter 7

DNA バーコーディングによる配列のホスト生 物同定

DNA バーコーディングは、近年非常に多くの分野で応用が進められている、生物の同定方法です。しかし、既知配列 データベースが不十分な上、それを前提とした同定アルゴリズムが欠けていました。そこで、筆者は「問い合わせ配列 と最近隣配列との間の変異量<分類群内の最大変異量」という規準を考案し、これを実現するアルゴリズム QCauto 法 (Tanabe & Toju, 2013) を Claident に実装しました。ただし、その配列のホストの可能性がある全生物が記載済みで、しかもそのバーコード配列もデータベースに登録済みである場合には、そのような難しいことを考えずに最近隣配列と 同種とみなせばよいでしょう。そちらの方法も Claident には実装してあります。以下のコマンドは全てターミナルかコンソールで実行して下さい。基本的なターミナルの使い方の知識は持っているものとして話を進めます。

7.1 BLAST 検索による近隣既知配列群の取得

以下のコマンドで、「問い合わせ配列と最近隣配列との間の変異量<分類群内の最大変異量」という条件を満たすために検討すべき近隣既知配列群 (の GenBank ID) を取得できます。

```
> clidentseq \
--blastdb=overall_genus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfile ↓
```

入力ファイルには FASTA 形式の塩基配列ファイルを指定します。--blastdb オプションでは、BLAST 検索に用いる データベース名を指定します。筆者が用意しているデータベースは以下の通りです。

```
animals_COX1_genus 動物 (Metazoa) の mtDNA COX1 配列で属以下の情報があるもの animals_COX1_species 同上だが種以下の情報があるもの animals_mt_genus 動物 (Metazoa) の mtDNA 配列で属以下の情報があるもの animals_mt_species 同上だが種以下の情報があるもの eukaryota_LSU_genus 真核生物の LSU (28S) rRNA 配列で属以下の情報があるもの eukaryota_LSU_species 同上だが種以下の情報があるもの eukaryota_SSU_genus 真核生物の SSU (18S) rRNA 配列で属以下の情報があるもの eukaryota_SSU_species 同上だが種以下の情報があるもの
```

```
fungi_ITS_genus 真菌の ITS 配列で属以下の情報があるものfungi_ITS_species 同上だが種以下の情報があるもの
overall_class NCBI nt の中で綱以下の情報があるもの
overall_order 同上だが目以下の情報があるもの
overall_family 同上だが科以下の情報があるもの overall_genus 同上だが属以下の情報があるもの
overall_species 同上だが種以下の情報があるもの
plants_matK_genus 緑色植物の cpDNA matK 配列で属以下の情報があるもの
plants_matK_species 同上だが種以下の情報があるもの
plants_rbcL_genus 緑色植物の cpDNA rbcL 配列で属以下の情報があるもの
plants_rbcL_species 同上だが種以下の情報があるもの
plants_trnH-psbA_genus 緑色植物の cpDNA trnH-psbA 配列で属以下の情報があるもの
plants_trnH-psbA_species 同上だが種以下の情報があるもの
prokaryota_16S_genus 原核生物の 16S rRNA 配列で属以下の情報があるもの prokaryota_16S_species 同上だが種以下の情報があるもの
prokaryota_all_genus 原核生物の配列で属以下の情報があるもの
prokaryota_all_species 同上だが種以下の情報があるもの
.
semiall_class overall_class から脊椎動物と Caenorhabditis と Drosophila を除いたもの
semiall_order overall_order から脊椎動物と Caenorhabditis と Drosophila を除いたもの
semiall_family overall_family から脊椎動物と Caenorhabditis と Drosophila を除いたもの
semiall_genus overall_genus から脊椎動物と Caenorhabditis と Drosophila を除いたもの
semiall_species overall_species から脊椎動物と Caenorhabditis と Drosophila を除いたもの
```

overall_*は非常に巨大なため、多くのメモリを必要としますが、これらは万能なのでどんな配列にも使えますし、想定外の分類群や想定外の遺伝子座の配列の混入があってもとんでもない誤同定を避けることができます。overall_genusでは属以下の情報がある、つまりそれなりに分類群の情報が信頼できそうな配列を選別していますが、あまりにマイナーな分類群だとそれでは近隣配列が見つからないことがあります。その場合は、綱以下まで同定された配列のデータベース overall_class を使ってみて下さい。その他のデータベースは、overall_*よりもメモリ占有量がずっと少ないため、メモリの少ないコンピュータでも動作します。

7.1.1 キャッシュデータベースの構築による高速化

clidentseq は BLAST 検索を何度も繰り返しますが、それなりの時間と大量のメモリを必要とします。そこで、予め問い合わせ配列と類似した配列の上位 1 万本 (設定で変更可)のヒットした部位のみを BLAST データベースから取得してキャッシュとなる BLAST データベースを作成しておき、clidentseq ではこれを対象として検索することで、劇的な高速化が可能です。これを行うのが clmakecachedb で、以下のように用います。

```
> clmakecachedb \
--blastdb=overall_genus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfolder $\psi$
```

clidentseq の実行時には、--blastdb オプションに上記コマンドの出力フォルダを指定することで、キャッシュデータベースが使われます。ただし、clmakecachedb と clidentseq の入力ファイルは同一である必要があります。メモリの使用量も大幅に減少しますので、overall_*を使用してもメモリ 16GB 程度で済みます。

7.1.2 参照配列データベースが全種を網羅している場合

問い合わせ配列のホストの可能性がある全生物が記載済みで、しかもそのバーコード配列も全て参照配列データベース に登録済みである場合には、以下のようにして類似度 99% 以上の上位 1 位 (1 位タイを含む) を近隣配列とすればいいでしょう。

```
> clidentseq \
blastn -task megablast -word_size 16 end \
--method=1,99% \
--blastdb=overall_genus \
--numthreads=NumberOfCPUs \
inputfile \
outputfile ↓
```

類似度 99% 以上の上位 1 位の配列を探し出す場合、BLAST 検索オプションは-task megablast -word_size 16 としても見逃すことはまずないでしょうから、ここでは高速化のためにこのように指定しています。

7.2 近隣既知配列群に基づく同定

以下のコマンドで、近隣既知配列群の所属分類群が同一になるまで分類階層を上げていくことで配列を同定します。これは lowest common ancestor (LCA) algorithm と呼ばれています (Huson *et al.*, 2007)。

```
> classigntax \
--taxdb=overall_genus \
inputfile \
outputfile ↓
```

inputfile には前節で作成した clidentseq の出力ファイルを指定して下さい。--taxdb は既知配列の所属分類群データベース指定オプションです。BLAST データベースと同じ名前のものがインストールされていますので、それを指定して下さい。

classigntax のデフォルト設定では、少なくとも 2 本以上の近隣既知配列がないと同定することができません。第7.1.2 節のように clidentseq の実行時に--method=1,99% を指定していると、近隣既知配列が 1 本しかないためにつっも同定できないことになります。この場合は以下のようにして必要な近隣既知配列数を 1 にします。

```
> classigntax \
--taxdb=overall_genus \
--minnsupporter=1 \
inputfile \
outputfile ↓
```

出力ファイルは表 7.1 のような形のタブ区切りのテキストになっています。

classigntax のデフォルト設定では、全ての近隣既知配列の所属分類群が同一になるまで分類階層を上げていきます

query	phylum	genus	species
seqA	Ascomycota	Chloridium	Chloridium virescens
seqB	Ascomycota	Chloridium	Chloridium virescens
seqC	Ascomycota	Chloridium	Chloridium virescens
seqD	Basidiomycota	Amanita	Amanita fuliginea
seqE	Basidiomycota	Coltriciella	Coltriciella dependens
seqF	Basidiomycota	Filobasidium	Filobasidium uniguttulatum
seqG	Basidiomycota	Laccaria	Laccaria bicolor
seqH	Basidiomycota	Lactarius	Lactarius quietus
seqI	Basidiomycota	Russula	Russula densifolia
seqJ	Basidiomycota	Russula	Russula densifolia
seqK	Basidiomycota	Russula	Russula densifolia
seqL	Basidiomycota	Russula	Russula vesca
seqM	Basidiomycota	Agaricus	
seqN	Basidiomycota	Amanita	
seqO	Basidiomycota	Amanita	
seqP	Ascomycota	Bisporella	
seqQ	Ascomycota	Capronia	
seqR	Ascomycota	Capronia	
seqS	Ascomycota	Cenococcum	

Table 7.1 同定結果の例 — 空欄は unidentified、つまり不明ということです。 横幅を抑えるためいくつかの分類 階層は省いてあります。

ので、誤同定された配列が混ざっていたりした場合には下位の分類階層はほとんど不明になってしまいます。これは「ほぼ正しいと思われる」結果を得る=「間違えない」ことをデフォルト設定では優先しているためですが、近隣既知配列が多い場合、多少不一致を許容して誤同定の可能性を増やしてでもできるだけ下位の分類階層まで同定したい場合があります。そのような場合には以下のように--maxpopposerと--minsoratioを指定します。

```
> classigntax \
--taxdb=overall_genus \
--maxpopposer=0.05 \
--minsoratio=19 \
inputfile \
outputfile $\display$
```

classigntax は結果として採用する分類群に該当する配列を supporter 配列とし、該当しない配列を opposer 配列とします。--maxpopposer には opposer 配列の存在を許容する割合を百分率で指定します。--minsoratio は supporter 配列数と opposer 配列数の比の下限値を指定します。supporter 配列数と opposer 配列数がこれを下回る ような同定結果は許容せず分類階層を上げていきます。2 つのオプションが必要なのは、その分類階層の情報がない配列が存在し得るためです。そのような配列は supporter でも opposer でもないので、2 つのオプションが必要になります。上記の例では、近隣既知配列中、5% までの opposer 配列を許容し、opposer 配列の 19 倍以上の supporter 配列を必要とします。

7.3 複数の同定結果の統合 51

7.3 複数の同定結果の統合

例えば植物の rbcL と matK など、複数のバーコード領域を併用しなければ同定できないこともありますし、overall_genus と overall_class での同定結果のいいとこ取りをしたい場合があります。また、厳密な LCA による同定結果と 5% まで opposer を許容する LCA の同定結果の組み合わせでいいとこ取りしたい場合もあるでしょう。そのようなことが、複数の同定結果を統合することで可能になります。

植物の rbcL と matK を併用して同定する場合は、より深くまで同定できている方の結果を採用するのがいいでしょう。 これは以下のコマンドでできます。

```
> clmergeassign \
--priority=equal \
--preferlower \
rbcL での同定結果 \
matK での同定結果 \
outputfile ↓
```

より保守的に考えるなら、以下のようにして、両方の同定結果が同一か、一方では未同定の場合だけ採用することもできます。ただし、上の階層で不一致だった場合には、同定結果が一方で未同定でも採用されません。

```
> clmergeassign \
--priority=equal \
rbcL での同定結果 \
matK での同定結果 \
outputfile ↓
```

trnH-psbA も併用して、最も深くまで同定できているものを採用する場合は以下のようにします。

```
> clmergeassign \
--priority=equal \
--preferlower \
rbcL での同定結果 \
matK での同定結果 \
trnH-psbA での同定結果 \
outputfile ↓
```

overall_genus の結果を優先的に採用し、overall_genus で同定できている分類階層までは一致しているが overall_class の方がより下位まで同定できている場合だけ採用するには、以下のようにします。

```
> clmergeassign \
--priority=descend \
overall_genus での同定結果 \
overall_class での同定結果 \
outputfile ↓
```

同様に、厳密な LCA による結果を優先し、厳密な LCA で同定できている分類階層まで一致しているが制約を緩めた

LCA による結果の方がより下位まで同定できている場合にのみ採用するには、以下のようにします。

```
> clmergeassign \
--priority=descend \
厳密な LCA での同定結果 \
制約を緩めた LCA での同定結果 \
outputfile ↓
```

References

- Andrews, S. (2010) Software distributed by the author at http://www.bioinformatics.babraham.ac.uk/projects/fastqc/.
- Bengtsson, J., Eriksson, K. M., Hartmann, M., Wang, Z., Shenoy, B. D., Grelet, G.-A., Abarenkov, K., Petri, A., Rosenblad, M. A., Nilsson, R. H. (2011) Metaxa: a software tool for automated detection and discrimination among ribosomal small subunit (12S/16S/18S) sequences of archaea, bacteria, eukaryotes, mitochondria, and chloroplasts in metagenomes and environmental sequencing datasets. *Antonie Van Leeuwenhoek*, **100**, 471–475.
- Bengtsson-Palme, J., Ryberg, M., Hartmann, M., Branco, S., Wang, Z., Godhe, A., De Wit, P., Sánchez-García, M., Ebersberger, I., de Sousa, F., Amend, A., Jumpponen, A., Unterseher, M., Kristiansson, E., Abarenkov, K., Bertrand, Y. J. K., Sanli, K., Eriksson, K. M., Vik, U., Veldre, V., Nilsson, R. H. (2013) Improved software detection and extraction of ITS1 and ITS2 from ribosomal ITS sequences of fungi and other eukaryotes for analysis of environmental sequencing data *Methods in Ecology and Evolution*, 4, 914–919.
- Edgar, R. C., Haas, B. J., Clemente, J. C., Quince, C., Knight, R. (2011) UCHIME improves sensitivity and speed of chimera detection. *Bioinformatics*, 27, 2194–2200.
- Fadrosh, D. W., Ma, B., Gajer, P., Sengamalay, N., Ott, S., Brotman, R. M., Ravel, J. (2014) An improved dual-indexing approach for multiplexed 16S rRNA gene sequencing on the Illumina MiSeq platform. *Microbiome*, **2**, 6.
- Hamady, M., Walker, J. J., Harris, J. K., Gold, N. J., Knight, R. (2008) Error-correcting barcoded primers for pyrosequencing hundreds of samples in multiplex. *Nature Methods*, **5**, 235–237.
- Huson, D. H., Auch, A. F., Qi, J., Schuster, S. C. (2007) MEGAN analysis of metagenomic data. *Genome Research*, 17, 377–386.
- Illumina corporation (2013) 16S metagenomic sequencing library preparation.
- Katoh, K., Standley, D. M. (2013) MAFFT multiple sequence alignment software version 7: improvements in performance and usability. *Molecular Biology and Evolution*, **30**, 772–780.
- Kunin, V., Engelbrektson, A., Ochman, H., Hugenholtz, P. (2010) Wrinkles in the rare biosphere: pyrosequencing errors can lead to artificial inflation of diversity estimates. *Environmental Microbiology*, **12**, 118–123.
- Lange, A., Jost, S., Heider, D., Bock, C., Budeus, B., Schilling, E., Strittmatter, A., Boenigk, J., Hoffmann, D. (2015) AmpliconDuo: A Split-Sample Filtering Protocol for High-Throughput Amplicon Sequencing of Microbial Communities. *PLoS One*, **10**, e0141590.
- Larkin, M. A., Blackshields, G., Brown, N. P., Chenna, R., McGettigan, P. A., McWilliam, H., Valentin, F., Wallace, I. M., Wilm, A., Lopez, R., Thompson, J. D., Gibson, T. J., Higgins, D. G. (2007) Clustal W and Clustal X version 2.0. *Bioinformatics*, 23, 2947–2948.
- Li, W., Fu, L., Niu, B., Wu, S., Wooley, J. (2012) Ultrafast clustering algorithms for metagenomic sequence analysis. *Briefings in Bioinformatics*, **13**, 656–668.
- Nelson, M. C., Morrison, H. G., Benjamino, J., Grim, S. L., Graf, J. (2014) Analysis, optimization and verification of Illumina-generated 16S rRNA gene amplicon surveys. *PLoS One*, **9**, e94249.
- Schmieder, R., Edwards, R. (2011) Quality control and preprocessing of metagenomic datasets. Bioinformatics,

54 REFERENCES

27, 863–864.

Stevens, J. L., Jackson, R. L., Olson, J. B. (2013) Slowing PCR ramp speed reduces chimera formation from environmental samples. *Journal of Microbiological Methods*, **93**, 203–205.

- Tanabe, A. S., Toju, H. (2013) Two new computational methods for universal DNA barcoding: a benchmark using barcode sequences of bacteria, archaea, animals, fungi, and land plants. *PLoS One*, **8**, e76910.
- Zhang, J., Kobert, K., Flouri, T., Stamatakis, A. (2014) PEAR: a fast and accurate Illumina Paired-End reAd mergeR. *Bioinformatics*, **30**, 614–620.

Appendix A

その他のプログラム・データベースのインス トール

A.1 bcl2fastg のインストール

Illumina から提供されている、BCL 形式のベースコールデータから FASTQ を生成するプログラム bcl2fastq は MiSeq・HiSeq 用の v1.8.4 および NextSeq 500・HiSeq X 用の v2.17.1.14 が http://support.illumina.com/downloads/bcl2fastq_conversion_software.html からダウンロードできます。 v1.8.4 は以下のようにインストールできます。

```
# alienのインストール
$ sudo apt-get install alien
# bcl2fastq v1.8.4のダウンロード
$ wget \
ftp://webdata:webdata@ussd-ftp.illumina.com/Downloads/Software/bcl2fastq/bcl2fastq-1.8.4-Linux-x86_64.rpm
# .rpm から.deb への変換とインストール
$ sudo alien -i \
bcl2fastq-1.8.4-Linux-x86_64.rpm
# bcl2fastqに必要な追加パッケージのインストール
$ sudo apt-get install libxml-simple-perl xsltproc
```

Ubuntu·Xubuntu・Lubuntu の 14.04LTS では、Perl のバージョンが新しすぎ、より古いバージョンを前提として書かれた bcl2fastq が動作しません。そこで以下のようにして問題の部分を書き換えます。

```
$ sudo perl -i -npe \
's/qw\(ELAND_FASTQ_FILES_PER_PROCESS\)/\("ELAND_FASTQ_FILES_PER_PROCESS"\)/' \
/usr/local/lib/bcl2fastq-1.8.4/perl/Casava/Alignment/Config.pm
$ sudo perl -i -npe \
's/qw\(ELAND_GENOME\)/\("ELAND_GENOME"\)/' \
/usr/local/lib/bcl2fastq-1.8.4/perl/Casava/Alignment/Config.pm
```

テキストエディタで

/usr/local/lib/bcl2fastq-1.8.4/perl/Casava/Alignment/Config.pm の 747 行目と 751 行目を手動で書き換えても構いません。qw(F00) を ("F00") に書き換えて下さい。

v2.17.1.14 のインストールをする場合は以下のようにコマンドを実行して下さい。

```
# rpm2cpio と cpio のインストール
> sudo apt-get install rpm2cpio cpio ↓
# bcl2fastq2 v2.17 のダウンロード
> wget \
ftp://webdata2:webdata2@ussd-ftp.illumina.com/downloads/software/bcl2fastq/bcl2fastq2-v2.17.1.14-Linux-x86_64.zip ↓
# 圧縮ファイルの展開
> unzip -qq bcl2fastq2-v2.17.1.14-Linux-x86_64.zip ↓
# .rpm を展開してコマンドを抽出
> rpm2cpio \
bcl2fastq2-v2.17.1.14-Linux-x86_64.rpm | cpio -id ↓
# コマンドをインストール
> sudo mv usr/local/bin/bcl2fastq /usr/local/bin/↓
```

Appendix B

ターミナルコマンド集

B.1 配列を数え上げる

```
# FASTQ の場合
> grep -P -c '^\+$' inputfile ↓
# GZIP 圧縮 FASTQ の場合
> gzip -dc inputfile | grep -P -c '^\+$' ↓
# BZIP2 圧縮 FASTQ の場合
> bzip2 -dc inputfile | grep -P -c '^\+$' ↓
# XZ 圧縮 FASTQ の場合
> xz -dc inputfile | grep -P -c '^\+$'↓
# FASTA の場合
> grep -P -c '^>' inputfile ↓
# GZIP 圧縮 FASTA の場合
> gzip -dc inputfile | grep -P -c '^>' \downarrow
# BZIP2 圧縮 FASTA の場合
> bzip2 -dc inputfile | grep -P -c '^>' \downarrow
# XZ 圧縮 FASTA の場合
> xz -dc inputfile \mid grep -P -c '^>' \downarrow
```

B.2 配列を閲覧する

```
# 無圧縮ファイル内容を画面に出力
> cat inputfile ↓
# 無圧縮ファイル内容をスクロールしながら見る
> less inputfile ↓
# GZIP 圧縮ファイル内容を画面に出力
> gzip -dc inputfile ↓
# GZIP 圧縮ファイル内容をスクロールしながら見る
> gzip -dc inputfile | less ↓
# FASTQ の最初の1配列を画面に出力
> head -n 4 inputfile ↓
# GZIP 圧縮 FASTQ の最初の 1 配列を画面に出力
```

- > gzip -dc inputfile | head -n 4 ↓
- # FASTQ の特定の配列を検索して画面に出力
- > grep -P -A 3 '^\@配列名の正規表現' inputfile ↓
- # GZIP 圧縮 FASTQ の特定の配列を検索して画面に出力

```
> gzip -dc inputfile | grep -P -A 3 '^\@配列名の正規表現'↓
```

B.3 圧縮・展開

```
# フォルダ内の全.fastq.gz を展開
> for f in *.fastq.gz \downarrow
do gzip -d f \downarrow
done ↓
# フォルダ内の全.fastq.gz を展開 (サブフォルダ含む)
> for f in 'find . -name *.fastq.gz' \downarrow
do gzip -d $f↓
done ↓
# 4 つの CPU を使用してフォルダ内の全. fastq.gz を展開
> ls *.fastq.gz | xargs -L 1 -P 4 gzip -d \downarrow
# 4 つの CPU を使用してフォルダ内の全. fastq.gz を展開 (サブフォルダ含む)
> find . -name *.fastq.gz | xargs -L 1 -P 4 gzip -d \downarrow
# フォルダ内の全.fastqを圧縮
> for f in *.fastq ↓
do gzip $f↓
done 1
# フォルダ内の全.fastq を圧縮 (サブフォルダ含む)
> for f in 'find . -name *.fastq' \downarrow
do gzip $f ↓
done ↓
# 4 つの CPU を使用してフォルダ内の全. fastq を圧縮
> ls *.fastq | xargs -L 1 -P 4 gzip ↓
# 4 つの CPU を使用してフォルダ内の全. fastq を圧縮 (サブフォルダ含む)
> find . -name *.fastq | xargs -L 1 -P 4 gzip \downarrow
```

B.4 抽出·保存

```
# FASTQ から最初の 1 万配列を抽出

> head -n 40000 inputfile > outputfile ↓

# FASTQ から最後の 1 万配列を抽出

> tail -n 40000 inputfile > outputfile ↓

# GZIP 圧縮 FASTQ から最初の 1 万配列を抽出して GZIP 圧縮 FASTQ へ保存

> gzip -dc inputfile | head -n 40000 | gzip -c > outputfile ↓

# GZIP 圧縮 FASTQ から最後の 1 万配列を抽出して GZIP 圧縮 FASTQ へ保存

> gzip -dc inputfile | tail -n 40000 | gzip -c > outputfile ↓

# GZIP 圧縮 FASTQ の特定の配列を検索して GZIP 圧縮 FASTQ へ保存

> gzip -dc inputfile | grep -P -A 3 '^\@配列名の正規表現' | gzip -c > outputfile ↓
```