

# Claident を用いた定量メタバーコーディング解析

田辺晶史 (東北大学大学院生命科学研究科)

2024-01-24

## 1 Claident を用いた定量メタバーコーディング解析

Claident は、筆者が開発・メンテナンスしている、メタバーコーディングや DNA バーコーディングのための塩基配列データ解析プログラム集です。Claident の読みは「クライデン」です (末尾の t は発音しません)。名前の由来は「CLAssification」と「IDENTification」です。MiFish pipeline (Sato et al., 2018; Zhu et al., 2023) との違いは、大まかには以下の通りです。

- MiFish プライマー (Miya et al., 2020, 2015) を用いた魚類メタバーコードデータだけでなく、全生物・ウィルスのあらゆる遺伝子座のデータに対応
- 非定量および定量メタバーコーディング (Ushio, Murakami, et al., 2018) をサポート
- より柔軟で詳細な解析に対応
- Web サービスはなく、自前のコンピュータで解析を行う
- 使用のための前提知識・必要な物品は多い

ここでは、Claident のインストールから内部標準 DNA を利用した定量メタバーコーディングの方法を解説します。本章のサポートページを下記 URL に設置していますので、適宜ご参照下さい。

- <https://github.com/astanabe/eDNAManual>

サンプルデータ、サンプルファイル、本章の原稿ファイル等が置いてあります。

Claident の詳細については下記 URL をご参照下さい。

- <https://www.claident.org/>

以下では、Linux・macOS のターミナル環境での作業に習熟している方向けに解説を行っていきます。ターミナル環境での作業に不慣れな方は、予め習得しておく必要があります。

### 1.1 Claident の動作環境およびインストール方法

Claident は、以下の環境で動作するように作成されています。

- Debian 11 以降

- Ubuntu 20.04 以降 (Windows 上の WSL2 環境を含む)
- Linux Mint 20 以降
- RedHat Enterprise Linux 8 以降
- AlmaLinux 8 以降 (Windows 上の WSL2 環境を含む)
- Rocky Linux 8 以降
- Homebrew をインストールした macOS
- MacPorts をインストールした macOS

Windows をご使用の方は、Microsoft Store から「Windows Subsystem for Linux」、「Ubuntu」および「Windows Terminal」をインストールすれば、Ubuntu 環境内に Claident をインストールすることができます。ただし、Windows 上にインストールした Ubuntu は、標準では最大 250GB 程度しかディスク容量を使用できません(執筆時点)。メモリも搭載しているうちの半分しか使用できません。大きなデータ解析にはディスクやメモリの容量が不足する可能性が高いため、専用の解析マシンを用意することをお勧めします。分子同定の際に大きな参照配列データベースを使用すると膨大なメモリを必要とするため、できるだけメモリを多く搭載したマシンが望ましいでしょう。ディスクアクセス速度がボトルネックになることも多いため、高速な SSD を搭載したマシンを用意して下さい。

Debian・Ubuntu・Linux Mint および Windows 上にインストールした Ubuntu の場合、ターミナル上で以下のコマンドを実行することで Claident をインストールすることができます。

```
sudo apt install wget
mkdir temporary
cd temporary
wget https://www.claident.org/installClaident_Debian.sh
wget https://www.claident.org/installOptions_Debian.sh
wget https://www.claident.org/installUCHIMEDB_Debian.sh
wget https://www.claident.org/installlDB_Debian.sh
sh installClaident_Debian.sh
sh installOptions_Debian.sh
sh installUCHIMEDB_Debian.sh
sh installlDB_Debian.sh
cd ..
rm -rf temporary
```

Homebrew をインストールした macOS で Claident をインストールするには、ターミナル上で以下のコマンドを実行します。

```
brew install wget
mkdir temporary
cd temporary
wget https://www.claident.org/installClaident_macOSHomebrew.sh
wget https://www.claident.org/installOptions_macOSHomebrew.sh
wget https://www.claident.org/installUCHIMEDB_macOSHomebrew.sh
wget https://www.claident.org/installlDB_macOSHomebrew.sh
sh installClaident_macOSHomebrew.sh
sh installOptions_macOSHomebrew.sh
sh installUCHIMEDB_macOSHomebrew.sh
sh installlDB_macOSHomebrew.sh
cd ..
rm -rf temporary
```

なお、ファイアーウォールの内側など、プロキシサーバを通してしか外部ネットワークにアクセスできない環境では、以下のコマンドをターミナル上で実行してから前述のインストールコマンドを実行する必要があります。

```
export http_proxy=http://proxyaddress:portnumber
export https_proxy=http://proxyaddress:portnumber
export ftp_proxy=http://proxyaddress:portnumber
```

プロキシサーバがユーザー名とパスワードでの認証を要する場合、上記コマンドの代わりに以下のコマンドを実行します。

```
export http_proxy=http://username:password@proxyaddress:portnumber
export https_proxy=http://username:password@proxyaddress:portnumber
export ftp_proxy=http://username:password@proxyaddress:portnumber
```

前述のインストールコマンドでは、いずれの環境でも「/usr/local」以下にインストールされますが、インストール先を変更したい場合、インストールコマンド実行前に以下のコマンドを実行します。

```
export PREFIX=/home/tanabe/claident20240101
```

上記の例では、「/home/tanabe/claident20240101」以下に Claident はインストールされます。インストール先を変更した場合、実行コマンドが存在する「インストール先/bin」が環境変数 PATH に登録されていないため、Claident の解析コマンドが実行できません。そこで、Claident での解析を行う際には以下のコマンドを実行して環境変数 PATH に「インストール先/bin」を加えます。

```
export PATH=/home/tanabe/claident20240101/bin:$PATH
```

Claident での解析前に上記コマンドを毎回実行するのが面倒な場合、「~/.bashrc」の末尾などに上記コマンドを記述すると、ターミナル起動時に毎回自動的に実行されるようになります。

このようにインストール先を変更すれば、複数のバージョンの Claident を共存させることができます。ただし、Claident の各コマンドは設定ファイル「~/.claident」を参照していますので、使用する Claident を切り替えるには「~/.claident」も変更する必要があります。「.claident」のテンプレートは、「インストール先/share/claident/.claident」に存在していますので、このファイルを「~/.claident」に上書きコピーすれば Claident が完全に切り替わります。実際に複数のバージョンを 1 台のマシンにインストールして共存させる場合、異なるユーザーを作成してそれぞれで Claident をユーザーの所有ディレクトリ内にインストールし、ユーザーを切り替えることで使用する Claident のバージョンを切り替えるようにするのが良いでしょう。

## 1.2 データ解析全体の流れと前提条件

Claident によるデータ解析は、以下の流れで行います。

1. デマルチプレクシング
2. ペアエンド配列の連結
3. 低品質配列の除去 (Edgar and Flyvbjerg, 2015)

4. デノイジング (Callahan et al., 2016)
5. 参照配列データベースを用いないキメラ除去 (Edgar, 2016; Rognes et al., 2016)
6. 内部標準配列クラスタリング (Edgar, 2010; Rognes et al., 2016)
7. 参照配列データベースを用いたキメラ除去 (Edgar et al., 2011; Rognes et al., 2016)
8. インデックスホッピング除去 (Esling et al., 2015)
9. ネガティブコントロールを利用したデコンタミネーション
10. 分子同定 (Tanabe and Toju, 2013)
11. 群集組成表の作成・加工
12. カバレッジベースレアファクション (Chao and Jost, 2012)
13. 内部標準 DNA リード数を利用した DNA 濃度の推定 (Ushio, Murakami, et al., 2018)

最終的に得られた群集組成表を R やその他の統計解析環境で処理することで、作図や要約、仮説検証を行います。Claident 自体には統計解析機能はありません。

Claident は大抵のメタバーコードデータの解析に使用可能ですが、ここでは以下のようなデータを仮定して解説を進めます (下記を満たしていないデータを解析できないわけではありません)。

- 環境水を濾過して濾過フィルターから抽出した環境 DNA サンプルとネガティブコントロールとしてのフィールドブランクが含まれる
- 以下の方法でライブラリ調製
  - 濃度のわかっている複数の内部標準 DNA を添加して MiFish プライマーを使用して tailed PCR (1st PCR)
  - 1st PCR 産物を鋳型にしてインデックスプライマーを使用して tailed PCR (2nd PCR)
- 各サンプルの 2nd PCR 産物を混合して Illumina 社製シーケンサで 1 ランまたは 1 レーン専有で解読

したがって、サンプル・ブランクごとに以下の情報がわかっている必要があります。

- サンプル・ブランクのいずれなのか
- 濾過水量
- 抽出 DNA 溶液量 (回収液量ではなく、最後の溶出時に使用した液量)
- 内部標準 DNA 塩基配列
- 内部標準 DNA 濃度
- 1st PCR 時のプライマー配列のうち、シーケンサの読み始めになる部分配列
- 2nd PCR 時のプライマー配列のうち、インデックスとして読まれる部分配列

フィールドブランクがない、または十分な数がない場合、抽出ブランクや 1st PCR ブランクを代わりに使用可能ですが、フィールドブランクとその他のブランクの両方を併せて利用することはできません。**ブランクの数は 10 以上必要**です。繰り返しますが、フィールドブランク、抽出ブランク、1st PCR ブランクの合計ではなく、いずれかが 10 以上です。

1st PCR 用のプライマーは、MiFish (Miya et al., 2020, 2015)、MiDeca (Komai et al., 2019)、MiMammal (Ushio et al., 2017)、MiBird (Ushio, Murata, et al., 2018)、Amph16S (Sakata et al., 2022)、MtInsects-16S (Takenaka et al., 2023) などが既に開発されており、対象とする生物群に応じて適宜選択できるようになりつ

つあります。新たに開発する場合は、対象とする生物群、遺伝子座を絞り込んだ上で公共のデータベース上から塩基配列を収集し、変異の多い領域を適度な長さで挟んでいる、変異のほとんどない領域を探して設計することになります。また、1st PCR 用プライマーには、シーケンサの読み始めとなる部分に N を 6 個程度付加することがよくあります。これは、Illumina 社製シーケンサでは読み始めの塩基多様度が低いと蛍光強度が飽和して正常に解読できなくなるためです。一部のプライマー合成業者では、N のほとんどが T になってしまうため、業者の選定に注意する必要があります。

2nd PCR 用のインデックスプライマーは、Illumina 社やサードパーティから既製品が販売されています。また、筆者が開発したものを下記 URL にて公開しています。

- <https://github.com/astanabe/TruSeqStyleIndexPrimers>
- <https://github.com/astanabe/NexteraStyleIndexPrimers>

インデックス部分も塩基多様度が低いと正しく解読することができないため、使用するインデックスの組み合わせは慎重に検討する必要があります。どの位置でも AC と GT の比が 1:1 に近いことが望ましいとされています。特に、混合するサンプルが少ないときに注意が必要です。また、Claident でインデックスホッピングの検出・除去を行うには、各サンプルごとに「片方のインデックスを共有する、未使用のインデックスの組み合わせ」が 10 以上必要です。

内部標準 DNA 溶液は、合成業者から受け取った内部標準 DNA を TE バッファーなどで溶解し、蛍光色素を使用した濃度測定やデジタル PCR によって絶対定量して意図した濃度になるように希釈、混合したものを使用します。二本鎖 DNA 合成サービスとしては、ThermoFisher 社の Strings DNA Fragments や Integrated DNA Technologies 社の gBlocks といったものがあります。内部標準 DNA として使用する塩基配列は、使用するプライマーで解読できるインサート部分を公共のデータベースから収集し、変異が多い部分を GC 含量が変化しないようにしつつ無作為に 10% 以上変異させ、両端にプライマー配列を連結することで作成します。既知のどの生物からも 10% 以上、できれば 15% 以上異なるようになっていれば理想的です。MiFish プライマー用の内部標準 DNA 塩基配列であれば、Ushio et al. (2022) の Appendix S1 に掲載されています。

#### 1.2.1 Claident における「サンプル ID」について

ここで、Claident の内部処理におけるサンプル ID について説明しておきます。通常、サンプル ID はユーザーが任意に指定すればいいわけですが、メタバーコーディングでは、同一のサンプルの同一のプライマー増幅産物を複数の異なるシーケンスランでシーケンスしたり、同一のサンプルの異なる複数のプライマーの増幅産物を同一のシーケンスランでシーケンスしたりすることがあるため、これらを識別するために Claident では以下の形式でサンプル ID を記述します。

`RunID__MaterialID__PrimerID`

RunID は、後述する解析コマンドの実行オプションとして指定する任意の文字列です。シーケンスラン (またはレーン) を識別するために使用されますので、ご自分でわかりやすいものにして下さい。PrimerID は、後述するファイルの中で指定する任意の文字列です。こちらは使用したプライマーを識別するために使用されます。MiFish プライマーを使用したのなら、MiFish でいいでしょう。MaterialID は、通常はサンプル ID として扱われる、サンプル物質に対してユーザーが割り当てた任意の文字列です。RunID や PrimerID は異なる

が MaterialID が一致する場合、現物、すなわち鋳型 DNA は同一である、ということがわかります。つまり、現物サンプルと Claident でのサンプルは必ずしも 1 対 1 対応ではないため、上記のようなサンプル ID を使用することで対応する現物サンプルがサンプル ID のみでわかるように設計されています。

サンプルに反復を設けていることがあると思いますが、DNA 抽出・ライブラリ調製・シーケンスの全ての段階で区別している場合は別サンプルとして扱い、どこかの段階で区別しなく・できなくなるのであれば、同一のサンプルとして扱います。別サンプルとして扱う場合は、MaterialID の末尾に -R1 や -R2 などと付加することで、反復であることがわかるようにしておくのが良いでしょう。

なお、RunID・PrimerID・MaterialID には \_\_ (2 個以上連続するアンダーバー) を含めることはできません。また、使用できる文字列は英数字とハイフンとアンダーバーのみです。その他の文字列が使用されていた場合、予期しないエラーが起きる可能性があります。

### 1.2.2 OTU と ASV について

Amplicon Sequence Variant (ASV) あるいは Exact Sequence Variant (ESV) は、「完全一致する配列、および完全一致すると推定された配列をまとめた分類単位」です。それに対して、Operational Taxonomic Unit (OTU: 操作的分類単位) は、その名の通り、「分析者が任意に設定した分類単位」です。なお、OTU は「塩基配列の類似度でクラスタリングした分類単位」であるという誤解がよくありますが、明らかに語義に反しているので注意して下さい。分析者が ASV を分類単位として解析する、と決めたのであれば、その ASV は OTU です。Claident の中ではほとんどの場合 OTU は ASV になりますが、この先、OTU が ASV でない可能性がある処理では OTU と記述することがあります。

### 1.2.3 必要なファイル群とディレクトリ構造

ここでは、解析の前に用意する必要があるファイル群を説明します。ファイル名は任意ですが、後述するコマンドの中で仮定しているファイル名を記してあります。

1.2.3.1 ブランクリスト (blanklist.txt) 1 行に一つのブランクのサンプル ID を記述したテキストファイルです。以下のような形式で記述する必要があります。

```
RunID__BlankMaterialID1__PrimerID
RunID__BlankMaterialID2__PrimerID
RunID__BlankMaterialID3__PrimerID
```

Claident は、このファイルに記載されているものをブランクとして認識します。

1.2.3.2 濾過水量表 (watervoltable.tsv) 1 行に一つのサンプル ID とタブ文字で区切って濾過水量の数値を記述したタブ区切りテキストファイルです。濾過フィルターが複数あって区別して記述したい場合、タブ文字で区切って複数記述します (濃度推定時は合算して処理されます)。

```
RunID__SampleMaterialID1__PrimerID 1000 1000
RunID__SampleMaterialID2__PrimerID 1000 500
RunID__SampleMaterialID3__PrimerID 1500
RunID__BlankMaterialID1__PrimerID 500
RunID__BlankMaterialID2__PrimerID 500
RunID__BlankMaterialID3__PrimerID 500
```

この数値を使用して、元の環境水サンプル中における DNA 濃度が推定されます。単位は任意ですが、特段の理由がない限り mL で記述しておくのが良いでしょう。末尾にタブ文字で区切って任意の文字列を付加することはできるので、単位を書きしておくことも可能です。ただし、単位の異なる数値を換算して単位を統一するような処理には対応していません。

**1.2.3.3 抽出 DNA 溶液量表 (solutionvtable.tsv)** 1 行に一つのサンプル・ブランク ID とタブ文字で区切って抽出した DNA 溶液量の数値を記述したタブ区切りテキストファイルです。濾過フィルターが複数あり、抽出後の DNA 溶液も複数あって区別して記述したい場合、タブ文字で区切って複数記述します (濃度推定時は合算して処理されます)。

```
RunID__SampleMaterialID1__PrimerID 200 200
RunID__SampleMaterialID2__PrimerID 200 200
RunID__SampleMaterialID3__PrimerID 200
RunID__BlankMaterialID1__PrimerID 200
RunID__BlankMaterialID2__PrimerID 200
RunID__BlankMaterialID3__PrimerID 200
```

この数値を使用して、抽出した DNA 溶液中の総 DNA コピー数が推定されます。単位は任意ですが、特段の理由がない限り  $\mu\text{L}$  で記述しておくのが良いでしょう。末尾にタブ文字で区切って任意の文字列を付加することはできるので、単位を書きしておくことも可能です。ただし、単位の異なる数値を換算して単位を統一するような処理には対応していません。

なお、「DNA 抽出で回収できた液量」ではなく、「DNA 溶出に使用した液量」であることに注意して下さい。つまり、スピナラムや磁気ビーズに  $200\ \mu\text{L}$  の溶出バッファーを添加して、最終的に得られた DNA 抽出液が  $190\ \mu\text{L}$  だった場合、回収できなかっただけで実際にはさらに  $10\ \mu\text{L}$  の DNA 抽出液が存在するので、ここには  $200\ \mu\text{L}$  と書くのが正しいことになります。ただし、DNA の溶出前に使用したウォッシュバッファーは完全に除去したと仮定しています。

**1.2.3.4 内部標準 DNA 塩基配列 (standard.fasta)** FASTA 形式の内部標準 DNA 塩基配列ファイルです。複数の配列を記述することができます。以下は 4 つの内部標準 DNA 塩基配列を含む FASTA ファイルの例です。

```
>MiFish_STD_01
CACCGCGGTTATACGACAGGCCCAAGTTGAACGCAGTCGGCGTAAAGAGTGGTTAAAAG...
>MiFish_STD_02
CACCGCGGTTATACGACAGGCCCAAGTTGATCTTGAACGCAGTCGGCGTAAAGAGTGGTTAGATT...
>MiFish_STD_03
CACCGCGGTTATACGACAGGCCCAAGTTGAAGCGACGCGGCGTAAAGAGTGGTTATCAC...
```

```
>MiFish_STD_04-2
CACCGCGGTTATACGACAGGCCCAAGTTGAGATCCCACGGCGTAAAGAGTGGTTAGAAC...
```

この塩基配列に基づいて内部標準 DNA が識別されます。塩基配列は、合成サービスに対して注文時に使用したものと同一、つまりプライマーのアニールする部位を含んでいても構いませんし、含んでいなくても（つまり、インサートであっても）構いません。内部標準 DNA の配列名は、後述する内部標準 DNA 濃度表と一致している必要があります。

1.2.3.5 内部標準 DNA 濃度表 (stdconctable.tsv) サンプルごとに、1st PCR で添加した内部標準 DNA の濃度を記述したタブ区切りテキストファイルです。以下のような表形式にします。

samplename	MiFish_STD_01	MiFish_STD_02	MiFish_STD_03	MiFish_STD_04-2
RunID__SampleMaterialID1__PrimerID 5	10	20	40	
RunID__SampleMaterialID2__PrimerID 5	10	20	40	
RunID__SampleMaterialID3__PrimerID 5	10	20	40	
RunID__BlankMaterialID1__PrimerID 5	10	20	40	
RunID__BlankMaterialID2__PrimerID 5	10	20	40	
RunID__BlankMaterialID3__PrimerID 5	10	20	40	

濃度の単位は 1  $\mu$ L 当たりのコピー数です。ただし、これはサンプル DNA 溶液と等量の内部標準 DNA 溶液を添加して 1st PCR を行ったと仮定しています。したがって、サンプル DNA 溶液の 2 倍の内部標準 DNA 溶液を添加した場合は数値を 2 倍に、サンプル DNA 溶液を 10 倍希釈して希釈液と等量の内部標準 DNA 溶液を添加した場合は数値を 10 倍にします。内部標準 DNA の名前は、前述の内部標準 DNA 塩基配列の名前と一致している必要があります。

1.2.3.6 シーケンサの読み始めになる部分配列 (forwardprimer.fasta • reverseprimer.fasta) 1st PCR におけるフォワード側とリバース側のそれぞれのプライマー配列の一部を記述した FASTA 形式ファイルです。2nd PCR におけるインデックスプライマーがアニールする部位を取り除くことで、シーケンサの解読対象になる部分だけにします。つまり、1st PCR でフォワード側プライマーとして MiFish-U-F ACACCTCTTCCCTACACGACGCTCTCCGATCTNNNNNGTCGGTAAAACTCGTGCCAGC を使用した場合、NNNNNGTCGGTAAAACTCGTGCCAGC を塩基配列として記述します。いずれのファイルにも複数のプライマー配列を記述することができますが、フォワード側プライマー配列ファイルの 1 本目のプライマー配列はリバース側プライマー配列ファイルの 1 本目のプライマー配列とセットで検出されるため、リバース側プライマー配列ファイルの 2 本目以降のプライマー配列との組み合わせは検討されません。塩基配列には、R や Y や M や K や N などの、縮重塩基コードを使用可能です。MiFish のように僅かに異なる塩基配列のプライマーが提案されており、それらを複数混合して使用した場合、多重整列を行って縮重コンセンサス配列を記述します。例えば、MiFish-E-v2 と MiFish-U と MiFish-U2 を混合して使用した場合、フォワード側プライマー配列ファイル「forwardprimer.fasta」の内容は以下のようになります。



```
>MiFish
NNNNNNNGYYGGTAAAWCTCGTGCCAGC
```

上記の縮重コンセンサス配列の元になった配列は以下の通りです (見やすくするため整列してあります)。

```
>MiFish-E-F-v2
NNNNNNRGTGGTAAATCTCGTGCCAGC
>MiFish-U-F
NNNNNNGTCGGTAAACTCGTGCCAGC
>MiFish-U2-F
NNNNNNGCCGGTAAACTCGTGCCAGC
```

リバース側プライマー配列ファイル「reverseprimer.fasta」は以下のようになります。

```
>MiFish
NNNNNNNCATAGKRGGGTCTAATCCYMGTTTG
```

上記の縮重コンセンサス配列の元になった配列は以下の通りです (見やすくするため整列してあります)。

```
>MiFish-E-R-v2
NNNNNNGCATAGTGGGGTATCTAATCCTAGTTTG
>MiFish-U-R
NNNNNNCATAGTGGGGTATCTAATCCCAGTTTG
>MiFish-U2-R
NNNNNNCATAGGAGGGTGTCTAATCCCGTTTG
```

これらのファイルの塩基配列名は、Claident のサンプル ID における PrimerID として使用されますので、上述のファイル群における PrimerID と一致している必要があります。

1.2.3.7 インデックスとして読まれる部分配列 (index1.fasta・index2.fasta) 2nd PCR におけるインデックスプライマーのインデックスとして解読される部分のみを取り出した FASTA 形式のファイルです。index2 (i5 index) はフォワード側インデックスプライマー内のインデックスで、解読の向きは機種によって異なります。index1 (i7 index) はリバース側インデックスプライマー内のインデックスで、発注時のプライマー配列とは逆向きに解読されます。Illumina 社シーケンサで使用される「SampleSheet.csv」内のインデックス配列は、解読方向が標準化されたものになっているので、これを取り出せば良いはずです。リバース側インデックス配列ファイル「index1.fasta」の内容は以下のようになります。

```
>SampleMaterialID1
ACCTGCAA
>SampleMaterialID2
GTTCTTG
>SampleMaterialID3
CCAGATCT
>BlankMaterialID1
AAGTGTGA
>BlankMaterialID2
CCATGATC
>BlankMaterialID3
TCATGTCT
```

フォワード側インデックス配列ファイル「index2.fasta」も塩基配列が異なる以外は「index1.fasta」と内容は同じです。配列の名前が MaterialID と一致すること、配列の並び順が完全に同一であることが必要ですので注意して下さい。

1.2.3.8 undemultiplexed FASTQ 通常、受託解析業者に依頼すると「SampleSheet.csv」の内容に合わせてデマルチプレックス済みの FASTQ ファイルを納品されることが多いでしょう。しかし、Illumina 社製のデマルチプレックスプログラムはあまりに多くのサンプルを 1 シーケンスランや 1 レーンにマルチプレックスすると正常にデマルチプレックスできなかったり、インデックスの塩基の信頼性を考慮していなかったり、1 塩基の読み間違い (不一致) を許容する設定であったり、「未使用のインデックスの組み合わせ」の塩基配列は全て破棄されてインデックスホッピングの検出に対応できなくなるため、Claident では内蔵するデマルチプレックスプログラム clsplitseq でのデマルチプレックスを推奨しています。

clsplitseq でのデマルチプレックスを行うには、Linux マシンに Illumina 社が提供する bcl2fastq または BCL Convert というプログラムをインストールし、シーケンサのランデータからインデックス配列を含むデマルチプレックスしていない FASTQ (undemultiplexed FASTQ) を生成する必要があります。以下の作業における作業ディレクトリは、高速な SSD に設置することを強くお勧めします。

bcl2fastq は以下の URL から取得できます。

- [https://jp.support.illumina.com/sequencing/sequencing\\_software/bcl2fastq-conversion-software.html](https://jp.support.illumina.com/sequencing/sequencing_software/bcl2fastq-conversion-software.html)

執筆時点の最新版は v2.20 です。Debian・Ubuntu・Linux Mint および Windows 上にインストールした Ubuntu の場合、(Linux rpm) と書かれている配布ファイルをダウンロードして作業ディレクトリ「workingdirectory」に置き、ターミナルで以下のコマンドを実行することでインストールできます。

```
sudo apt install rpm2cpio cpio
cd workingdirectory
unzip bcl2fastq2-v2-20-0-linux-x86-64.zip
mkdir temporary
cd temporary
rpm2cpio ../bcl2fastq2-v2.20.0.422-Linux-x86_64.rpm | cpio -id
sudo mkdir -p /usr/local/bin
sudo cp usr/local/bin/bcl2fastq /usr/local/bin/
sudo cp -R usr/local/share/css /usr/local/share/
sudo cp -R usr/local/share/xsl /usr/local/share/
cd ..
rm -rf temporary bcl2fastq2-v2.20.0.422-Linux-x86_64.rpm
```

なお、このプログラムは macOS には対応していません。macOS 上で実行するには、仮想マシンプログラムをインストールして仮想マシン上に Linux をインストールし、その Linux 上に bcl2fastq をインストールする必要があります。

bcl2fastq で undemultiplexed FASTQ を生成するには、「SampleSheet.csv」をコピーして「Dummy.csv」を作成し、テキストエディタで開いて [Data] セクションを編集します。[Data] セクションには 1 行目に各

列のラベルが記されており、2 行目以降にサンプル名やインデックス配列が記されていますが、2 行目以降は削除します。FASTQ 生成の際にこのファイルをサンプルシートとして指定することで、bcl2fastq に内蔵されているデマルチプレックス機能を無効化し、undemultiplexed FASTQ を作成することができます。8 塩基長のデュアルインデックスでフォワード側 151 サイクル、リバース側 151 サイクル解読した場合、以下のコマンドで undemultiplexed FASTQ を「01\_undemultiplexed」ディレクトリに出力することができます。インデックス長やサイクル数が異なる場合は --use-bases-mask オプションを適宜変更して下さい。

```
bcl2fastq \  
--processing-threads NumberOfCPUcores \  
--create-fastq-for-index-reads \  
--use-bases-mask Y150n,I8,I8,Y150n \  
--runfolder-dir RunDataDirectory \  
--sample-sheet Dummy.csv \  
--output-dir 01_undemultiplexed
```

ここで、RunDataDirectory は、シーケンサ本体、またはシーケンサに付属の解析マシンに保存されている「BaseCalls」という名前のディレクトリを含むディレクトリです。予め bcl2fastq をインストールしたマシンにコピーしておく必要があります。NumberOfCPUcores は処理中に使用する CPU コア数の整数値で置き換えて下さい。

上記の例ではレーンが一つしかない機種のデータを想定しています。レーンが複数ある機種のデータを扱う場合、--tiles オプションを使用することで、特定のレーンのみのデータから undemultiplexed FASTQ を生成できます。1 番目のレーンのデータだけを undemultiplexed FASTQ にする場合、--tiles s\_1 とします。このオプションを指定しない場合は全レーンのデータがレーンごとに異なるファイルに出力されます。

NextSeq 1000・2000 や NovaSeq X などの新しい機種では、BCL Convert というまた別のプログラムを使用するように変更されています。BCL Convert は下記 URL からダウンロードできます。

- [https://jp.support.illumina.com/sequencing/sequencing\\_software/bcl-convert.html](https://jp.support.illumina.com/sequencing/sequencing_software/bcl-convert.html)

執筆時点での最新版は v4.2.4 です。Debian・Ubuntu・Linux Mint および Windows 上にインストールした Ubuntu の場合、(Oracle 8) と書かれている配布ファイルをダウンロードして作業ディレクトリ「workingdirectory」に置き、ターミナルで以下のコマンドを実行することでインストールできます。

```
sudo apt install rpm2cpio cpio  
cd workingdirectory  
mkdir temporary  
cd temporary  
rpm2cpio ../bcl-convert-4.2.4-2.el8.x86_64.rpm | cpio -id  
sudo mkdir -p /usr/local/bin  
sudo cp usr/bin/bcl-convert /usr/local/bin/  
sudo mkdir -p /var/log/bcl-convert  
cd ..  
rm -rf temporary bcl-convert-4.2.4-2.el8.x86_64.rpm
```

なお、このプログラムも macOS には対応していません。macOS 上で実行するには、仮想マシンプログラムをインストールして仮想マシン上に Linux をインストールし、その Linux 上に bcl2fastq をインストールする必要があります。

BCL Convert で undemultiplexed FASTQ を生成するには、「SampleSheet.csv」をコピーして「Dummy.csv」を作成し、テキストエディタで開いて [BCLConvert\_Settings] および [BCLConvert\_Data] セクションを編集します。まず、[BCLConvert\_Settings] セクションに下記の 2 行を追記します (衝突する設定がある場合には削除する必要があるかもしれません)。

```
OverrideCycles,Y150N;I8;I8;Y150N
CreateFastqForIndexReads,1
```

これは 8 塩基長のデュアルインデックスでフォワード側 151 サイクル、リバーズ側 151 サイクル解読した場合の設定ですので、インデックス長やサイクル数が異なる場合は適宜変更する必要があります。[BCLConvert\_Data] セクションでは 1 行目に各列のラベルが記されており、2 行目以降にサンプル名やインデックス配列が記されていますが、2 行目以降は削除します。FASTQ 生成の際にこのファイルをサンプルシートとして指定することで、BCL Convert に内蔵されているデマルチプレックス機能を無効化し、undemultiplexed FASTQ を作成することができます。以下のコマンドで undemultiplexed FASTQ を「01\_undemultiplexed」ディレクトリに出力することができます。

```
bcl-convert \
--bcl-input-directory RunDataDirectory \
--sample-sheet Dummy.csv \
--output-directory 01_undemultiplexed
```

ここで、RunDataDirectory は、シーケンサ本体、またはシーケンサに付属の解析マシンに保存されている「BaseCalls」という名前のディレクトリを含むディレクトリです。予め BCL Convert をインストールしたマシンにコピーしておく必要があります。使用する CPU 数はデフォルトで自動的に決定されます。

上記の例ではレーンが一つしかない機種を想定しています。レーンが複数ある機種のデータを扱う場合、--bcl-only-lane オプションを使用することで、特定のレーンのみのデータから undemultiplexed FASTQ を生成できます。1 番目のレーンのデータだけを undemultiplexed FASTQ にする場合、--bcl-only-lane 1 とします。このオプションを指定しない場合は全レーンのデータがレーンごとに異なるファイルに出力されます。

上述の通りに bcl2fastq か BCL Convert を実行すると、以下の 4 ファイルが生成されます (1 レーンのみ出力した場合)。

```
~_I1_001.fastq.gz index1 の undemultiplexed FASTQ (長さ 8 塩基)
~_I2_001.fastq.gz index2 の undemultiplexed FASTQ (長さ 8 塩基)
~_R1_001.fastq.gz インサートのフォワード側リードの undemultiplexed FASTQ (長さ 150 塩基)
~_R2_001.fastq.gz インサートのリバーズ側リードの undemultiplexed FASTQ (長さ 150 塩基)
```

1.2.3.9 ディレクトリ構造 解析開始前の作業ディレクトリ内のファイルとディレクトリは以下の通りです。

- 作業ディレクトリ
  - blanklist.txt

- watervoltable.tsv
- solutionvoltable.tsv
- standard.fasta
- stdconctable.tsv
- forwardprimer.fasta
- reverseprimer.fasta
- index1.fasta
- index2.fasta
- 01\_undemultiplexed (ディレクトリ)
  - \* ~\_I1\_001.fastq.gz
  - \* ~\_I2\_001.fastq.gz
  - \* ~\_R1\_001.fastq.gz
  - \* ~\_R2\_001.fastq.gz

### 1.3 塩基配列データ処理

ここから実際の塩基配列データ処理の方法を説明していきます。全てのコマンドはターミナル上で実行します。作業ディレクトリがカレントディレクトリになっていると仮定しています。コマンドのオプションに含まれている `NumberOfCPUcores` は処理中に使用する CPU コア数の整数値で置き換えて下さい。これ以前に説明済みのファイルに関しては改めて説明しません。また、いくつかの処理ではディスクに激しくアクセスするため、低速なディスクに作業ディレクトリを設置していると大きく影響を受けます。そのため、作業ディレクトリは高速な SSD に設置することを強くお勧めします。

#### 1.3.1 clsplitseq によるデマルチプレクシング

デマルチプレクシングを行うには、以下のコマンドを実行します。

```
clsplitseq \
--runname=RunID \
--forwardprimerfile=forwardprimer.fasta \
--reverseprimerfile=reverseprimer.fasta \
--truncateN=enable \
--index1file=index1.fasta \
--index2file=index2.fasta \
--minqualtag=30 \
--compress=xz \
--seqnamestyle=illumina \
--numthreads=NumberOfCPUcores \
01_undemultiplexed/Undemultiplexed_R1_001.fastq.gz \
01_undemultiplexed/Undemultiplexed_I1_001.fastq.gz \
01_undemultiplexed/Undemultiplexed_I2_001.fastq.gz \
01_undemultiplexed/Undemultiplexed_R2_001.fastq.gz \
02_demultiplexed
```

それぞれのコマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--runname 任意の RunID を与える  
--forwardprimerfile フォワード側プライマー配列ファイル  
--reverseprimerfile リバース側プライマー配列ファイル  
--truncateN プライマー配列の一致度を算出する際にプライマー配列先頭の N 群を除外するか否か  
--index1file リバース側インデックス配列ファイル  
--index2file フォワード側インデックス配列ファイル  
--minqualtag インデックス配列の品質値下限  
--compress 圧縮形式の指定 (GZIP | BZIP2 | XZ | DISABLE から選択)  
--seqnamestyle 塩基配列名の形式 (ILLUMINA | MGI | OTHER | NOCHANGE から選択)

コマンドラインオプション後に入力ファイル群、出力フォルダ名を与えます。

なお、入力ファイルは以下の順で指定します。

1. インサートのフォワード側リードの undemultiplexed FASTQ
2. index1 の undemultiplexed FASTQ
3. index2 の undemultiplexed FASTQ
4. インサートのリバース側リードの undemultiplexed FASTQ

これは、Illumina 社シーケンサが解読する順になっています。

このコマンドでは、インデックス配列だけでなくプライマー配列も使用してデマルチプレックスを行うため、インデックス配列のみを使う場合よりも細かくデマルチプレックスすることが可能です。したがって、他のプライマーの増幅産物が混入しているデータでも、プライマー配列が十分異なっていればそれらを分けることができます。

このコマンドでは、「未使用のインデックスの組み合わせ」を MaterialID とするサンプルの塩基配列も出力されます。後述するインデックスホッピングの検出・除去処理においてそれらのサンプルが使用されます。

出力されたファイルからは、プライマー配列のマッチした部分は除去されています。これは、その部分はプライマーの塩基配列であって、実際の生物の塩基配列ではないからです。

データサイズが大きいと、この処理は非常に長い時間がかかります。

### 1.3.2 clconcatpairv によるペアエンド配列の連結

デマルチプレックスが終わったら、以下のコマンドでペアエンド配列を連結します。

```
clconcatpairv \  
--mode=ovl \  
--compress=xz \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
02_demultiplexed \  
03_concatenated
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--mode Overlapped Paired-End か Non-overlapped Paired-End なのか (OVL | NON から選択)  
--compress 圧縮形式の指定 (GZIP | BZIP2 | XZ | DISABLE から選択)

コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

### 1.3.3 clfilterseqv による低品質配列の除去

以下のコマンドで連結した配列に対して品質値から予想される期待エラー数を算出し、低品質の配列を除去します (Edgar and Flyvbjerg, 2015)。

```
clfilterseqv \  
--maxqual=41 \  
--minlen=100 \  
--maxlen=250 \  
--maxnee=2.0 \  
--maxnNs=0 \  
--compress=xz \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
03_concatenated \  
04_filtered
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--maxqual 品質値の上限 (超えた値はこの値になる)  
--minlen 塩基配列長の下限  
--maxlen 塩基配列長の上限  
--maxnee 期待エラー数上限  
--maxnNs 塩基配列中の N の数の上限  
--compress 圧縮形式の指定 (GZIP | BZIP2 | XZ | DISABLE から選択)

コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

ここで品質値の上限を指定しているのは、後述するデノイジングの際にあまりに品質値が大きい配列があるとエラーになることがあるためです。期待エラー数の多い配列や N を含む配列を除外しているのも同じ理由です。塩基配列長の上限下限は事前に予想されるインサート長に基づいて決定します。データから期待エラー数上限や塩基配列長の上限下限を決めたい場合、clcalcfastqstatv コマンドの出力を参考にすると良いかもしれません。

### 1.3.4 cldenoiseseqd によるデノイジング

以下のコマンドで DADA2 (Callahan et al., 2016) によるデノイジング処理を適用します。

```
cldenoiseseqd \  
--pool=pseudo \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
04_filtered \  
05_denoised
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--pool サンプルのプール方法を指定 (ENABLE | DISABLE | PSEUDO から選択)

コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

サンプルのプールを有効化すると、デノイジング効率は向上しますが、サンプル数が多いほど計算量が膨大になります。無効化すればデノイジング効率が低下してしまうため、DADA2 開発者が用意している Pseudo-pooling 法をここでは使用しています (Prior は使用していません)。Pseudo-pooling 法に関しては DADA2 の公式 Web サイトをご参照下さい。

### 1.3.5 clremovechimev による参照配列データベースを用いないキメラ除去

以下のコマンドで VSEARCH (Rognes et al., 2016) に実装されている UCHIME3 アルゴリズム (Edgar, 2016) を使用したキメラ配列検出・除去を適用します。

```
clremovechimev \  
--mode=denovo \  
--uchimedenovo=3 \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
05_denoised \  
06_chimeraremoved
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--mode 動作モードを指定 (BOTH | DENOVO | REF から選択)

--uchimedenovo UCHIME de novo のバージョンを指定 (1 | 2 | 3 から選択)

コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

--mode=denovo というのは参照配列データベースを用いないキメラ除去モードのことを指します。UCHIME de novo は多少内容の異なる 3 つのバージョンがありますが、デノイジングした塩基配列に対して最適化されているのは UCHIME3 なので、それを選択しています。

### 1.3.6 clclusterstdv による内部標準配列クラスタリング

以下のコマンドで VSEARCH (Rognes et al., 2016) に実装されている UCLUST アルゴリズム (Edgar, 2010) を使用して内部標準配列にマッチする塩基配列をひとまとめにします。

```
clclusterstdv \  
--standardseq=standard.fasta \  
--minident=0.9 \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
06_chimeraremoved \  
07_stdclustered
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--standardseq 内部標準 DNA 塩基配列ファイル

--minident 内部標準 DNA と判定する類似度の下限



コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

内部標準 DNA と判定する類似度の下限は、内部標準配列と実在する生物の塩基配列の類似度最大値が低い (0.85 未満) 場合には 0.9 程度で問題ないでしょう。Ushio et al. (2022) の Appendix S1 に掲載されている MiFish 用内部標準配列はこの条件を満たしています。内部標準配列と実在する生物の塩基配列の類似度が高く (0.85 以上)、内部標準 DNA の合成エラー率が低いと期待できる場合は 0.97 程度まで値を大きくしても構いません。内部標準 DNA の合成エラー率が低いと期待できるかどうかは、合成業者の公称エラー率や合成方法などから判断します。判断が難しい場合は、値を 0.90~0.97 の範囲で 0.01 間隔で変化させ、内部標準 DNA と判定される配列数が急激に変化するところを探し、変化点の小さい方に設定します。内部標準 DNA と判定される配列数が急激に変化するところが見つからない場合、内部標準 DNA の合成エラー率が非常に高い、または内部標準配列に似た配列を持った生物の配列が含まれている、またはその両方であり定量は不可能と考えられるため、内部標準 DNA の合成を業者に依頼するところから全てやり直す必要があります。合成された内部標準 DNA と生物の DNA の区別ができないので、非定量メタバーコーディングとしてもデータを使用することはできません。

### 1.3.7 clremovechimev による参照配列データベースを用いたキメラ除去

以下のコマンドで VSEARCH (Rognes et al., 2016) に実装されている UCHIME アルゴリズム (Edgar et al., 2011) を使用したキメラ配列検出・除去を適用します。

```
clremovechimev \  
--mode=ref \  
--referencedb=cdu12s \  
--addtoref=07_stdclustered/stdvariations.fasta \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
07_stdclustered \  
08_chimeraremoved
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--mode 動作モードを指定 (BOTH | DENOVO | REF から選択)  
--referencedb 参照配列データベース  
--addtoref 参照配列データベースに追加する参照配列ファイル

コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

--mode=ref は参照配列データベースを用いたキメラ除去モードを指します。Claident のインストーラで自動インストールされる参照配列データベースは以下の通りです。

rdpgoldv9 細菌 16S 用  
dairydb3.0.0 細菌 16S 用  
unite20170628, unite20170628untrim, unite20170628its1, unite20170628its2 真菌 ITS 用  
cdu12s ミトコンドリア 12S 用  
cdu16s ミトコンドリア 16S 用  
cdcox1 ミトコンドリア COX1(COI) 用

cducytb ミトコンドリア Cyt-b 用  
cdudloop ミトコンドリア D-loop(調節領域) 用  
cdumatk 葉緑体 matK 用  
cdurbcl 葉緑体 rbcL 用  
cdutrnhpsba 葉緑体 trnH-psbA 用

キメラ除去用参照配列データベースは「インストール先/share/claident/uchimedb」にあるため、このフォルダの内容を見ればインストールされている参照配列データベースがわかります。

手動でインストールする必要がありますが、細菌 16S には SILVA の SSURef や SSUParc、真菌 ITS には UNITE の Full UNITE+INSD dataset for eukaryotes を推奨します。MiFish で増幅されるのはミトコンドリア 12S 領域の一部なので、cdu12s を使用します。名前が cdu から始まるキメラ検出用参照配列データベースは、筆者が公共データベースの完全長または完全長に近い長さのミトコンドリアゲノム・葉緑体ゲノム配列から当該領域を切り出したものです。完全長または完全長に近いデータはキメラである可能性は低いだろうという仮定に基づいています。内部標準 DNA を添加して行う PCR では、内部標準 DNA と内部標準 DNA 間のキメラや、内部標準 DNA と生物の DNA 間のキメラも形成されます。そこで、内部標準 DNA と判定された配列群 (「07\_stdclustered/stdvariations.fasta」に含まれている) を参照配列に追加することで、キメラの検出力向上を狙っています。「standard.fasta」(合成業者に依頼した際の配列、すなわち合成エラーを一切含まない配列) ではなく「07\_stdclustered/stdvariations.fasta」(不一致をある程度許容して内部標準配列と判定された配列、すなわち合成エラーを含む内部標準配列) を使用するの、合成エラーのある内部標準 DNA と合成エラーのある内部標準 DNA 間のキメラや合成エラーのある内部標準 DNA と生物の DNA 間のキメラをできるだけ検出するためです。

### 1.3.8 clremovecontam によるインデックスホッピング除去

以下のコマンドで、Esling et al. (2015) の方法に基づくインデックスホッピング除去を適用します。

```
clremovecontam \  
--test=thompson \  
--index1file=index1.fasta \  
--index2file=index2.fasta \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
08_chimeraremoved \  
09_hoppingremoved
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--test 検定方法を指定 (THOMPSON | BINOMIAL から選択)  
--index1file リバース側インデックス配列ファイル (clsplitseq に与えたものと同じ)  
--index2file フォワード側インデックス配列ファイル (clsplitseq に与えたものと同じ)

コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

このコマンドは、各サンプルに対して、「片方のインデックスを共有する、未使用のインデックスの組み合わせ」(共有していない方のインデックスのインデックスホッピングによって生じたものである可能性がある)に

おけるその ASV のリード数に対して、サンプルにおける ASV のリード数が外れ値でないのであれば、それはインデックスホッピング由来であると判定して 0 に置換します。

### 1.3.9 clremovecontam とネガティブコントロールを利用したデコンタミネーション

以下のコマンドでは、サンプルとフィールドブランクにおける環境水中の各 ASV の DNA 濃度を算出し、サンプルにおける DNA 濃度が外れ値でないならば、それはコンタミネーション由来であると判定して 0 に置換します。

```
clremovecontam \  
--test=thompson \  
--blanklist=blanklist.txt \  
--stdconctable=stdconctable.tsv \  
--solutionvoltage=solutionvoltage.tsv \  
--watervoltage=watervoltage.tsv \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
09_hoppingremoved \  
10_decontaminated
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--test 検定方法を指定 (THOMPSON | BINOMIAL から選択)  
--blanklist ブランクのサンプル ID リストを記したテキストファイル  
--stdconctable 内部標準 DNA 濃度表のタブ区切りテキスト  
--solutionvoltage 抽出 DNA 溶液量表のタブ区切りテキスト  
--watervoltage 濾過水量表のタブ区切りテキスト

コマンドラインオプションに引き続いて、入力フォルダ、出力フォルダを指定します。

なお、抽出 DNA 溶液量表と濾過水量表がなく、内部標準 DNA 濃度表のみが与えられた場合、環境水中の DNA 濃度の代わりに抽出 DNA 溶液中の DNA 濃度を算出し、その値に基づいてデコンタミネーションを行います。抽出 DNA 溶液量表も濾過水量表も内部標準 DNA 濃度表もない場合、リード数の値をそのまま使用してデコンタミネーションを行います。内部標準 DNA 濃度を使用した濃度推定値を使用する場合、ライブラリ調製において濃度均一化処理などを行っていても適用可能ですが、リード数の値をそのまま使用する場合、1) ライブラリ調製の過程で濃度均一化処理を一切行っていない、2) PCR の合計サイクル数は最小限に留めている (どのサンプルもプラトーに達していない)、必要があります。

塩基配列データ処理はここまでとなりますが、ここまでで得られた ASV をさらにクラスタリングしてまとめた場合があります。そのような場合は、clclassseqv コマンドで追加のクラスタリングを行うことができます。

デノイズング以降、以下のようなファイルが出力フォルダには作成されています (ただし～は 3 ファイルで共通)。

～.fasta この時点での ASV・OTU の塩基配列ファイル  
～.otu.gz この時点での ASV・OTU の所属を記録したファイル  
～.tsv この時点での ASV・OTU の各サンプルでのリード数表のタブ区切りテキスト

上記タブ区切りテキストの内容を追跡することで、各処理によって起きた変化がわかります。

## 1.4 分子同定

ここでは、QCauto 法と 95%-3NN 法 (Tanabe and Toju, 2013) に基づく分子同定の手順を示します。QCauto 法は誤同定の非常に少ない方法ですが、その代わり種や属などの低レベル分類階層が「unidentified」になりやすい性質があります。95%-3NN 法は種や属などの低レベル分類階層まで同定できることが多いですが、参照配列データベースの整備状況次第では誤同定が多くなってしまう性質があります。MiFish によるメタバーコーディングを日本の淡水域や日本近海のサンプルで行う場合、千葉県立博物館のグループによって参照配列データベースがよく整備されているため、95%-3NN 法でもそれほど問題は生じません。しかし、それ以外の参照配列データベースの網羅度が十分でない状況では、QCauto 法の結果を使用することを推奨します。

この先に進む前に、以下のコマンドで作業ディレクトリに分子同定の出力ディレクトリを作成しておきます。

```
mkdir 11_taxonomy
```

### 1.4.1 分子同定用参照配列データベース

Claident では、標準で多数の分子同定用参照配列データベースが添付されています。Claident に添付されているデータベースは、以下の形式で命名されています。

#### 分類群\_遺伝子座\_参照配列同定情報の分類階層

分類群\_遺伝子座 には以下のものがあります。

overall 全生物全遺伝子座  
animals\_COX1 動物 COX1(COI)  
animals\_mt 動物ミトコンドリアゲノム  
eukaryota\_LSU 真核生物 LSU(28S)  
eukaryota\_SSU 真核生物 SSU(18S)  
fungi\_all 真菌全遺伝子座  
fungi ITS 真菌 ITS  
plants\_cp 植物葉緑体ゲノム  
plants\_matK 植物 matK  
plants\_rbcL 植物 rbcL  
plants\_trnH-psbA 植物 trnH-psbA  
prokaryota\_16S 原核生物 16S  
prokaryota\_all 原核生物全遺伝子座

参照配列同定情報の分類階層 には以下のものがあります。

class 綱以下の同定情報のある参照配列を含む (overall のみ)  
order 目以下の同定情報のある参照配列を含む (overall のみ)  
family 科以下の同定情報のある参照配列を含む (overall のみ)

genus 属以下の同定情報のある参照配列を含む

species\_wsp 種以下の同定情報がある参照配列を含む。種名に「sp.」が含まれる参照配列は除外されていない

species 種以下の同定情報がある参照配列を含むが、種名の末尾に「sp.」が含まれる参照配列は除外されている

species\_wosp 種以下の同定情報がある参照配列を含むが、種名に「sp.」が含まれる参照配列は除外されている

genus\_man 属以下の同定情報があり、属名が空欄でない参照配列を含む

species\_wsp\_man 種以下の同定情報がある参照配列を含む。種名に「sp.」が含まれる参照配列は除外されていないが、属名が空欄の参照配列は除外されている

species\_man 種以下の同定情報がある参照配列を含むが、種名の末尾に「sp.」が含まれる、または属名が空欄の参照配列は除外されている

species\_wosp\_man 種以下の同定情報がある参照配列を含むが、種名に「sp.」が含まれる、または属名が空欄の参照配列は除外されている

分子同定用参照配列データベースは「**インストール先**/share/claident/blastdb」にあるため、このフォルダの内容を見ればインストールされている参照配列データベースがわかります。

データベースの種類が多すぎて使い分けが難しいのですが、どれが最適なのかは分類群や研究目的によって異なります。MiFish によるメタバーコーディングを日本の淡水域や日本近海のサンプルで行う場合、動物以外の配列やミトコンドリアゲノム以外の配列も同定したいなら、overall\_species\_wsp を推奨します。しかし、overall 系データベースは巨大で、搭載しているメモリが少ないマシンではメモリ不足になってしまいます。そのような場合、動物以外の配列やミトコンドリアゲノム以外の配列は同定できなくなりますが、animals\_mt\_species\_wsp が良いでしょう。真菌や細菌などで属レベルの同定が非常に重要なケースでは、~\_species\_wsp\_man を使うと良いかもしれません。使い分けに悩んだ場合は、各データベースを使用して同定した結果をマージしていいところ取りすることができますので、全部やってみれば良いでしょう。

#### 1.4.2 clmakecachedb によるキャッシュデータベースの生成

最初に、以下のコマンドで分子同定に用いるキャッシュデータベースの生成を行います。

```
clmakecachedb \  
--blastdb=animals_mt_species_wsp \  
--ignoreotuseq=standard.fasta \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
10_decontaminated/decontaminated.fasta \  
11_taxonomy/cachedb_species_wsp
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--blastdb 使用する分子同定用参照配列データベース

--ignoreotuseq 指定した FASTA 配列ファイルに含まれる配列名と一致する OTU は無視する

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力フォルダを指定します。

大量のメモリを使用する可能性があるため、実行中はもう一つターミナルを起動して空きメモリ量を `top` コマンドなどを実行して監視し、もし空きメモリがなくなるようであれば `Ctrl+C` キーを押して強制終了して使用するデータベースを変更したりマシンにメモリを増設することを検討して下さい。

### 1.4.3 QCauto 法による分子同定

**1.4.3.1 clidentseq による近隣配列群の取得** 以下のコマンドで、QCauto 法に基づいて近隣配列をキャッシュデータベースから取得します。

```
clidentseq \  
--method=QC \  
--blastdb=11_taxonomy/cachedb_species_wsp \  
--ignoreotuseq=standard.fasta \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
10_decontaminated/decontaminated.fasta \  
11_taxonomy/neighborhoods_qc_species_wsp.txt
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

`--method` 使用する分子同定アルゴリズム

`--blastdb` 使用する分子同定用参照配列データベースまたはキャッシュデータベース

`--ignoreotuseq` 指定した FASTA 配列ファイルに含まれる配列名と一致する OTU は無視する

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力ファイルを指定します。

**1.4.3.2 classigntax による分類群の割り当て** 以下のコマンドで、取得した近隣配列の同定情報から LCA アルゴリズム (Huson et al., 2007) を用いて各 OTU に分類群を割り当てます。

```
classigntax \  
--taxdb=animals_mt_species_wsp \  
11_taxonomy/neighborhoods_qc_species_wsp.txt \  
11_taxonomy/taxonomy_qc_species_wsp.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

`--taxdb` 使用する参照配列の同定情報データベース (`clmakecachedb` の `--blastdb` と一致させる)

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力ファイルを指定します。

出力ファイルは、OTU ごとに 1 行の同定結果を記録したタブ区切りテキストになっています。

#### 1.4.4 95%-3NN 法による分子同定

1.4.4.1 clidentseq による近隣配列群の取得 以下のコマンドで、95%-3NN 法に基づいて近隣配列をキャッシュデータベースから取得します。

```
clidentseq \  
--method=3,95% \  
--blastdb=11_taxonomy/cachedb_species_wsp \  
--ignoreotuseq=standard.fasta \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
10_decontaminated/decontaminated.fasta \  
11_taxonomy/neighborhoods_3nn_species_wsp.txt
```

1.4.4.2 classigntax による分類群の割当 以下のコマンドで、取得した近隣配列の同定情報から LCA アルゴリズム (Huson et al., 2007) を用いて各 OTU に分類群を割り当てます。

```
classigntax \  
--taxdb=animals_mt_species_wsp \  
--minnsupporter=1 \  
11_taxonomy/neighborhoods_3nn_species_wsp.txt \  
11_taxonomy/taxonomy_3nn_species_wsp.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

**--minnsupporter** 結果を支持する近隣配列数の下限

この方法では、OTU の塩基配列が 95% 以上一致する参照配列を類似度上位 3 位タイまで取得して近隣配列とし、LCA アルゴリズム (Huson et al., 2007) を用いて各 OTU に分類群を割り当てていますが、95% 以上一致する参照配列が 1~2 本であっても結果を採用するように指定しています (当然、誤同定は生じやすくなります)。

#### 1.4.5 clmakeidentdb による分子同定結果の再利用

以下のコマンドを使用して QCauto 法による分子同定結果データベースを作成することができます。

```
clmakeidentdb \  
--append \  
11_taxonomy/neighborhoods_qc_species_wsp.txt \  
11_taxonomy/qc_species_wsp.identdb
```

```
clmakeidentdb \  
--append \  
11_taxonomy/neighborhoods_3nn_species_wsp.txt \  
11_taxonomy/3nn_species_wsp.identdb
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

`--append` 出力ファイルが既に存在している場合は結果を追加する

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力ファイルを指定します。

出力ファイル内には分子同定結果 (実際には `clidentseq` の結果) が記録されており、`clmakecachedb` と `clidentseq` の実行時に `--identdb` オプションで指定することで、このデータベース内に結果が既にある OTU において参照配列データベースの検索を飛ばし、無駄な計算を省きます。なお、手法やデータベースが異なれば分子同定結果は当然ながら異なり得ます。したがって、`clmakeidentdb` を `--append` 付きで実行する際は同定手法やデータベースの異なる分子同定結果を混ぜてしまわないように注意が必要です (コマンド側で検証はしていません)。`clmakecachedb` で `--identdb` が指定されると、既に結果が存在するかどうかの確認にしか使用されませんが、`clidentseq` で `--identdb` が指定された場合、その分子同定結果データベース内の結果が使用されるため、同定手法やデータベースが一致してはなりません (コマンド側で検証はしていません)。

#### 1.4.6 `clmergeassign` による複数の分子同定結果のマージ

ここまでの解析によって、OTU ごとに少なくとも `QCauto` 法による分子同定結果と 95%-3NN 法による分子同定結果が得られているはずです。複数のデータベースでそれぞれ分子同定を行い、同一の OTU に対してより多くの分子同定結果が得られている場合もあるでしょう。そのような場合、それらの結果から OTU ごとに「最も低レベルの分類階層まで同定できているものを採用する」という形で同定結果をマージすることができます。下記コマンドを実行すると、より保守的で誤同定が少ないと考えられる `QCauto` 法の結果を優先しつつ、95%-3NN 法で `QCauto` 法の結果と矛盾せず、より低レベルの分類階層まで同定できていたら採用する、という形で結果をマージできます (95%-3NN 法の結果がより低レベルの分類階層まで同定できていても、`QCauto` 法の結果と矛盾するなら却下します)。

```
clmergeassign \  
--preferlower \  
--priority=descend \  
11_taxonomy/taxonomy_qc_species_wsp.tsv \  
11_taxonomy/taxonomy_3nn_species_wsp.tsv \  
11_taxonomy/taxonomy_merged.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

`--preferlower` より低レベルの分類階層まで同定できている結果を優先的に採用する

`--priority` 入力ファイルの優先順位 (ASCEND | DESCEND | EQUAL | 式による指定から選択)

式は、入力ファイルに 0 から始まる数値を割り振り、「 $0 < 1 = 2 < 3 < 4$ 」という風に指定します。

この優先順位は `--preferlower` よりも優先されます

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル群、出力ファイルを指定します。

`--priority=descend` を指定している場合、入力ファイル群は後の方よりも最初の方が優先されます。



#### 1.4.7 clfillassign による分子同定結果の穴埋め

classigntax の出力は、そのままでは同定情報のない分類階層は空欄のままとなっています。そこで、以下のコマンドでそのような空欄を全て埋めることができます。

```
clfillassign \  
--fullfill=enable \  
11_taxonomy/taxonomy_merged.tsv \  
11_taxonomy/taxonomy_merged_filled.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--fullfill ファイル中に存在しない分類階層も含めて Claident がサポートしている全分類階層を穴埋めするか否か (ENABLE | DISABLE から選択)

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力ファイルを指定します。

穴埋めは、より低レベルの分類階層の結果が存在する場合はその値で、より低レベルの分類階層の結果が存在しない場合は最も低レベルの分類階層の結果に「unidentified」を付加たもので行います。つまり、order が「Foo」で infraorder が「Bar」、その中間の suborder が空欄の場合、suborder は「Bar」になり、parvorder 以下の分類階層が全て空欄ならそれらは「unidentified Bar」となります。

### 1.5 群集組成表の作成

ここで言う群集組成表とは、各サンプルにおける各 OTU のリード数の表のことを指します。以下のような形式で表せるものです。

samplename	OTU1	OTU2	OTU3	OTU4
Sample1	3813	130	1949	34959
Sample2	18389	19	194	1948
Sample3	18	1	148	184

この表を元データとして、統計的な解析を行うことになります。ここでは、実際に統計的な解析に入る前に必要な前処理について説明します。

その前に、以下のコマンドで作業ディレクトリに群集組成表の出力ディレクトリを作成しておきます。

```
mkdir 12_community
```

また、加工の出発点となる群集組成表は実は既に「10\_decontaminated/decontaminated.tsv」として存在しているため、以下のコマンドでこれを先程作成したディレクトリにコピーしておきます。

```
cp \  
10_decontaminated/decontaminated.tsv \  
12_community/sample_otu_matrix_all.tsv
```

### 1.5.1 clfiltersum による群集組成表の加工

以下のコマンドで、内部標準 OTU のみの表を作成することができます (他の OTU は除外される)。

```
clfiltersum \  
--otuseq=standard.fasta \  
12_community/sample_otu_matrix_all.tsv \  
12_community/sample_otu_matrix_standard.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--otuseq 指定した FASTA 配列ファイルに含まれる配列名と一致する OTU のデータを取り出す

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力ファイルを指定します。

以下のコマンドを実行すると、分子同定結果に基づいて、--includetaxa で指定した分類群 (ここでは魚類) の OTU の表を作成することができます。

```
clfiltersum \  
--taxfile=11_taxonomy/taxonomy_merged_filled.tsv \  
--includetaxa=class,Hyperoartia,class,Myxini,class,Chondrichthyes \  
--includetaxa=superclass,Actinopterygii,order,Coelacanthiformes \  
--includetaxa=subclass,Dipnomorpha \  
12_community/sample_otu_matrix_all.tsv \  
12_community/sample_otu_matrix_fishes.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--taxfile 分子同定結果のタブ区切りテキストファイル (classigntax の出力フォーマットのもの)

--includetaxa 該当する分類群名の OTU のデータを取り出す

分類群名を検索する分類階層を限定することも可能

複数指定可能

下記のように --includetaxa を --excludetaxa に置き換えることで、魚類以外の OTU の表を作成できます。

```
clfiltersum \  
--taxfile=11_taxonomy/taxonomy_merged_filled.tsv \  
--excludetaxa=class,Hyperoartia,class,Myxini,class,Chondrichthyes \  
--excludetaxa=superclass,Actinopterygii,order,Coelacanthiformes \  
--excludetaxa=subclass,Dipnomorpha \  
12_community/sample_otu_matrix_all.tsv \  
12_community/sample_otu_matrix_nonfishes.tsv
```

同じことを別のやり方でやってみます。下記のコマンドでは、魚類の OTU の表から OTU 名だけを取り出して「12\_community/fishotus.txt」に保存しています。

```
head -n 1 12_community/sample_otu_matrix_fishes.tsv \  
| perl -ne 'row=split(/\t/);shift(@row);print(join("\n",@row)."\n");' \  
> 12_community/fishotus.txt
```

clfiltersum には、与えたテキストファイルに名前が含まれていない OTU を取り出すオプションがあるので、先程作成したファイルを使用して下記のように魚類以外の OTU の表を作成することができます。

```
clfiltersum \  
--negativeotulist=12_community/fishotus.txt \  
12_community/sample_otu_matrix_all.tsv \  
12_community/sample_otu_matrix_nonfishes2.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--negativeotulist 除外する OTU 名のリストを記したテキストファイル

### 1.5.2 clrarefysum による群集組成表のカバレッジベースレアファクション

群集組成表があれば群集生態学解析はできますが、このままではサンプル間のカバレッジ (サンプリング調査の網羅具合) にばらつきがあるため、本来種数の少ない高カバレッジのサンプルの方が本当は種数が多い低カバレッジのサンプルよりも種数が多いと誤判定してしまいかねません。そこで、サンプル間でカバレッジを揃えることで、このような問題を回避する処理がカバレッジベースレアファクションです (Chao and Jost, 2012)。なお、レアファクションが「レアファクションした群集組成表を得る」ことを指す場合と「レアファクションカーブを得る」ことを指す場合がありますが、本章では前者を指すものとお考え下さい。

カバレッジベースレアファクションを行う手法としては、「そのサンプルで一度しか観測されていない OTU (シングルトン) の数」と「そのサンプルで二度しか観測されていない OTU (ダブルトン) の数」に基づいてカバレッジを推定して行う方法があります (Chao and Jost, 2012)。しかし、メタバーコードデータではシーケンスエラーが大量に存在するために、これらの数が十分信用できるものとは考えられていません (Chiu and Chao, 2016)。デノイジングしたデータなら問題ないのではとも思えるかもしれませんが、その証拠も十分でないのが現状です。Chiu and Chao (2016) はそのようなシーケンスエラーのあるデータでもシングルトン数を修正する方法を提案しており、metagMisc という R パッケージの `phyloseq_coverage_raref()` 関数で `correct_singletons` を有効にしてレアファクションすることで、この方法が適用できます。

ここで、 $(1 - \text{レアファクションカーブの傾き})$  はカバレッジそのものと捉えることができます (Chao and Jost, 2012)。これに基づいて、Claident ではレアファクションカーブの端点の傾きをサンプル間で揃えるレアファクションをサポートしています。シングルトン数の影響が薄くなるレアファクションカーブの傾きを使用しているため、シングルトン数とダブルトン数からカバレッジを推定する方法よりもシーケンスエラーに対して頑健であると期待できます。ただし計算量は多くなるため、並列化と黄金分割探索法を用いた最適化を行っています。

以下のコマンドは、リード数 1000 未満のサンプルを除去し、残ったサンプルでそれぞれカバレッジを計算し、カバレッジが最も低いサンプルと同じカバレッジに揃うように全サンプルでレアファクションを行います。ただし、カバレッジが最も低いサンプルのカバレッジが 0.99 未満だった場合は 0.99 に揃え、カバレッジが 0.99 未満のサンプルは除去します。レアファクションの際には無作為にリードを捨てることになるため、反復すれば結果が変動する可能性があります。そこで、レアファクションを 10 反復行い、それぞれ結果を保存します。

```
clrarefysum \
--minpcov=0.99 \
--minnread=1000 \
--nreps=10 \
--numthreads=NumberOfCPUcores \
12_community/sample_otu_matrix_all.tsv \
12_community/sample_otu_matrix_all_rarefied
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--minpcov 揃えるカバレッジの下限 (下回るサンプルは捨てる)  
 --minnread レアファクション前のリード数下限 (下回るサンプルは捨てる)  
 --nreps レアファクションの反復数

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力ファイルの接頭辞を指定します。

レアファクションが終わったら、以下のコマンドにより 10 反復全てで内部標準 OTU のみを取り出します。

```
for n in `seq -w 1 10`
do clfiltersum \
--otuseq=standard.fasta \
12_community/sample_otu_matrix_all_rarefied$n.tsv \
12_community/sample_otu_matrix_standard_rarefied$n.tsv
done
```

以下のコマンドでは魚類 OTU のみを取り出します。

```
for n in `seq -w 1 10`
do clfiltersum \
--taxfile=11_taxonomy/taxonomy_merged_filled.tsv \
--includetaxa=class,Hyperoartia,class,Myxini,class,Chondrichthyes \
--includetaxa=superclass,Actinopterygii,order,Coelacanthiformes \
--includetaxa=subclass,Dipnomorpha \
12_community/sample_otu_matrix_all_rarefied$n.tsv \
12_community/sample_otu_matrix_fishes_rarefied$n.tsv
done
```

以下のコマンドでは魚類以外の OTU を取り出します。

```
for n in `seq -w 1 10`
do clfiltersum \
--taxfile=11_taxonomy/taxonomy_merged_filled.tsv \
--excludetaxa=class,Hyperoartia,class,Myxini,class,Chondrichthyes \
--excludetaxa=superclass,Actinopterygii,order,Coelacanthiformes \
--excludetaxa=subclass,Dipnomorpha \
12_community/sample_otu_matrix_all_rarefied$n.tsv \
12_community/sample_otu_matrix_nonfishes_rarefied$n.tsv
done
```

metagMisc にしろ Claident にしろ、これらのカバレッジベースレアファクションで行えるのはあくまで「群集に対するシーケンシングカバレッジの均一化」に過ぎないことは注意が必要です。「採水した水の、群集に対するカバレッジの均一化」や「濾過フィルター上に捕集した DNA の、群集に対するカバレッジの均一化」や「PCR に投入する DNA 溶液の、群集に対するカバレッジの均一化」はなされていません。メタバーコー

ディングではサンプリング、つまり「一部を取り出す」ステップが多数存在するため、均一性が問題になるのはシーケンシングカバレッジだけではありません。しかし、それらは全て飽和している (カバレッジ 1.0) という仮定のもとでこの先の解析は行われます。もし何か異常な結果が得られた際には、この仮定が満たされていない可能性について検討すべきかもしれません。

上記の例では全分類群の群集組成表を用いてカバレッジベースレアファクションを行い、レアファクション後に魚類 OTU と魚類以外の OTU に分けていますが、最初から魚類以外に興味がない場合や、事前知識により魚類以外はコンタミネーションの可能性が高いと思われる場合、魚類のみの群集組成表を用いてカバレッジベースレアファクションを行う方が良いかもしれません。

### 1.5.3 clestimateconc と内部標準 DNA リード数を用いた DNA 濃度の推定

以下のコマンドでは、予め濃度がわかっている内部標準 DNA リード数に基づいて他の OTU の環境水サンプル中の DNA 濃度を推定します。

```
clestimateconc \  
--stdtable=12_community/sample_otu_matrix_standard.tsv \  
--stdconctable=stdconctable.tsv \  
--solutionvtable=solutionvtable.tsv \  
--watervtable=watervtable.tsv \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
12_community/sample_otu_matrix_fishes.tsv \  
12_community/sample_otu_matrix_fishes_estimated.tsv
```

コマンドラインオプションの意味は以下の通りです。

--stdtable 内部標準 OTU リード数表のタブ区切りテキスト (入力ファイルに内部標準 OTU リード数が含まれている場合は不要)  
--stdconctable 内部標準 DNA 濃度表のタブ区切りテキスト  
--solutionvtable 抽出 DNA 溶液量表のタブ区切りテキスト  
--watervtable 濾過水量表のタブ区切りテキスト

コマンドラインオプションに引き続いて、入力ファイル、出力ファイルを指定します。

10 反復のレアファクションを行ったデータでもそれぞれ DNA 濃度を推定するには、以下のコマンドを実行します。

```
for n in `seq -w 1 10`  
do clestimateconc \  
--stdtable=12_community/sample_otu_matrix_standard_rarefied$n.tsv \  
--stdconctable=stdconctable.tsv \  
--solutionvtable=solutionvtable.tsv \  
--watervtable=watervtable.tsv \  
--numthreads=NumberOfCPUcores \  
12_community/sample_otu_matrix_fishes_rarefied$n.tsv \  
12_community/sample_otu_matrix_fishes_rarefied$n_estimated.tsv  
done
```

カバレッジの揃っていないデータでは、推定される DNA 濃度の信頼性がサンプル間でばらつきます。DNA

濃度情報しかないデータからは値の信頼性のばらつきを考慮した解析を行うことはできないので、DNA 濃度を利用した分析の際にはレアファクションしてから推定した DNA 濃度データを使用の方が良いことが多いのではないのでしょうか。ただ、分析方法によってはレアファクション前の元データから推定した DNA 濃度データの方が適している場合もあるかもしれません。

## 1.6 群集組成表を用いた群集生態学解析に向けて

ここまでの内容で群集生態学解析に必要な群集組成表が得られますが、未レアファクションのリード数データ、レアファクション済リード数データ、未レアファクションの DNA 濃度データ、レアファクション済 DNA 濃度データの少なくとも 4 種類があるはずです。これらは目的や解析手法に応じて適宜使い分ける必要があります。

まず、レアファクションカーブやヒル数 (有効種数) (Chao et al., 2014) の推定・描画には未レアファクションのリード数データを用います。以下の R パッケージが役に立つでしょう。

- `vegan` <https://github.com/vegandevs/vegan>
- `iNEXT` <https://github.com/JohnsonHsieh/iNEXT> (Hsieh et al., 2016)

レアファクション済リード数データはサンプル間での定量性を必要としないほとんどの分析 (クラスター分析・NMDS・PerMANOVA・群集系統学解析) に利用できます。以下の R パッケージについて調べることをお勧めします。

- `vegan` <https://github.com/vegandevs/vegan>
- `picante` <https://cran.r-project.org/web/packages/picante/> (Kembel et al., 2010)
- `MicEco` <https://github.com/Russel88/MicEco>
- `bipartite` <https://github.com/biometry/bipartite>
- `pvclust` <https://github.com/shimo-lab/pvclust>
- `mpmcorrelogram` <https://cran.r-project.org/web/packages/mpmcorrelogram/>

DNA 濃度データはサンプル間での定量性が必要な時系列因果推論に使用することができます。その代わり、整数値を要求する手法を適用することができません。以下の R パッケージで時系列因果推論を行うことができます。

- `rEDM` <https://ha0ye.github.io/rEDM/> (Ye and Sugihara, 2016)
- `rUIC` <https://github.com/yutakaos/rUIC> (Osada et al., 2023)

## 引用文献

Callahan, B.J., McMurdie, P.J., Rosen, M.J., Han, A.W., Johnson, A.J.A., Holmes, S.P., 2016. DADA2: High-resolution sample inference from Illumina amplicon data. *Nature Methods* 13, 581–583. <https://doi.org/10.1038/nmeth.3869>

Chao, A., Gotelli, N.J., Hsieh, T.C., Sander, E.L., Ma, K.H., Colwell, R.K., Ellison, A.M., 2014. Rarefaction

- and extrapolation with Hill numbers: A framework for sampling and estimation in species diversity studies. *Ecological Monographs* 84, 45–67. <https://doi.org/10.1890/13-0133.1>
- Chao, A., Jost, L., 2012. Coverage-based rarefaction and extrapolation: Standardizing samples by completeness rather than size. *Ecology* 93, 2533–2547. <https://doi.org/10.1890/11-1952.1>
- Chiu, C.-H., Chao, A., 2016. Estimating and comparing microbial diversity in the presence of sequencing errors. *PeerJ* 4, e1634. <https://doi.org/10.7717/peerj.1634>
- Edgar, R.C., 2016. UCHIME2: Improved chimera prediction for amplicon sequencing. <https://doi.org/10.1101/074252>
- Edgar, R.C., 2010. Search and clustering orders of magnitude faster than BLAST. *Bioinformatics* 26, 2460–2461. <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btq461>
- Edgar, R.C., Flyvbjerg, H., 2015. Error filtering, pair assembly and error correction for next-generation sequencing reads. *Bioinformatics* 31, 3476–3482. <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btv401>
- 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. <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btr381>
- Esling, P., Lejzerowicz, F., Pawlowski, J., 2015. Accurate multiplexing and filtering for high-throughput amplicon-sequencing. *Nucleic Acids Research* 43, 2513–2524. <https://doi.org/10.1093/nar/gkv107>
- Hsieh, T.C., Ma, K.H., Chao, A., 2016. iNEXT: An R package for rarefaction and extrapolation of species diversity (Hill numbers). *Methods in Ecology and Evolution* 7, 1451–1456. <https://doi.org/10.1111/2041-210X.12613>
- Huson, D.H., Auch, A.F., Qi, J., Schuster, S.C., 2007. MEGAN analysis of metagenomic data. *Genome Research* 17, 377–386. <https://doi.org/10.1101/gr.5969107>
- Kembel, S.W., Cowan, P.D., Helmus, M.R., Cornwell, W.K., Morlon, H., Ackerly, D.D., Blomberg, S.P., Webb, C.O., 2010. Picante: R tools for integrating phylogenies and ecology. *Bioinformatics* 26, 1463–1464. <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btq166>
- Komai, T., Gotoh, R.O., Sado, T., Miya, M., 2019. Development of a new set of PCR primers for eDNA metabarcoding decapod crustaceans. *Metabarcoding and Metagenomics* 3, e33835. <https://doi.org/10.3897/mbmg.3.33835>
- Miya, M., Gotoh, R.O., Sado, T., 2020. MiFish metabarcoding: A high-throughput approach for simultaneous detection of multiple fish species from environmental DNA and other samples. *Fisheries Science* 86, 939–970. <https://doi.org/10.1007/s12562-020-01461-x>
- Miya, M., Sato, Y., Fukunaga, T., Sado, T., Poulsen, J.Y., Sato, K., Minamoto, T., Yamamoto, S., Yamanaka, H., Araki, H., Kondoh, M., Iwasaki, W., 2015. MiFish, a set of universal PCR primers for metabarcoding

- environmental DNA from fishes: Detection of more than 230 subtropical marine species. *Royal Society Open Science* 2, 150088. <https://doi.org/10.1098/rsos.150088>
- Osada, Y., Ushio, M., Michio, K., 2023. A unified framework for nonparametric causality detection. <https://doi.org/10.1101/2023.04.20.537743>
- Rognes, T., Flouri, T., Nichols, B., Quince, C., Mahé, F., 2016. VSEARCH: A versatile open source tool for metagenomics. *PeerJ* 4, e2584. <https://doi.org/10.7717/peerj.2584>
- Sakata, M.K., Kawata, M.U., Kurabayashi, A., Kurita, T., Nakamura, M., Shirako, T., Takehashi, R., Nishikawa, K., Hossman, M.Y., Nishijima, T., Kabamoto, J., Miya, M., Minamoto, T., 2022. Development and evaluation of PCR primers for environmental DNA (eDNA) metabarcoding of Amphibia. *Metabarcoding and Metagenomics* 6, e76534. <https://doi.org/10.3897/mbmg.6.76534>
- Sato, Y., Miya, M., Fukunaga, T., Sado, T., Iwasaki, W., 2018. MitoFish and MiFish Pipeline: A Mitochondrial Genome Database of Fish with an Analysis Pipeline for Environmental DNA Metabarcoding. *Molecular Biology and Evolution* 35, 1553–1555. <https://doi.org/10.1093/molbev/msy074>
- Takenaka, M., Yano, K., Suzuki, T., Tojo, K., 2023. Development of novel PCR primer sets for DNA barcoding of aquatic insects, and the discovery of some cryptic species. *Limnology* 24, 121–136. <https://doi.org/10.1007/s10201-022-00710-5>
- 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. <https://doi.org/10.1371/journal.pone.0076910>
- Ushio, M., Fukuda, H., Inoue, T., Makoto, K., Kishida, O., Sato, K., Murata, K., Nikaido, M., Sado, T., Sato, Y., Takeshita, M., Iwasaki, W., Yamanaka, H., Kondoh, M., Miya, M., 2017. Environmental DNA enables detection of terrestrial mammals from forest pond water. *Molecular Ecology Resources* 17, e63–e75. <https://doi.org/10.1111/1755-0998.12690>
- Ushio, M., Furukawa, S., Murakami, H., Masuda, R., Nagano, A.J., 2022. An efficient early-pooling protocol for environmental DNA metabarcoding. *Environmental DNA* 4, 1212–1228. <https://doi.org/10.1002/edn3.337>
- Ushio, M., Murakami, H., Masuda, R., Sado, T., Miya, M., Sakurai, S., Yamanaka, H., Minamoto, T., Kondoh, M., 2018. Quantitative monitoring of multispecies fish environmental DNA using high-throughput sequencing. *Metabarcoding and Metagenomics* 2, e23297. <https://doi.org/10.3897/mbmg.2.23297>
- Ushio, M., Murata, K., Sado, T., Nishiumi, I., Takeshita, M., Iwasaki, W., Miya, M., 2018. Demonstration of the potential of environmental DNA as a tool for the detection of avian species. *Scientific Reports* 8, 4493. <https://doi.org/10.1038/s41598-018-22817-5>
- Ye, H., Sugihara, G., 2016. Information leverage in interconnected ecosystems: Overcoming the curse of



dimensionality. *Science* 353, 922–925. <https://doi.org/10.1126/science.aag0863>

Zhu, T., Sato, Y., Sado, T., Miya, M., Iwasaki, W., 2023. MitoFish, MitoAnnotator, and MiFish Pipeline: Updates in 10 Years. *Molecular Biology and Evolution* 40, msad035. <https://doi.org/10.1093/molbev/msad035>