# 诺禾致源宏基因组项目信息分析

## 目 录

1. 1	测序结果预处理	. 2
2. N	Metagenome 组装	. 2
	基因预测及丰度分析	
	勿种注释	
	5用功能数据库注释	
	i性基因注释	
参考	<b>岑文献</b>	. 5

宏基因组学分析能够更真实的反应样本中微生物组成、互作情况,同时在分子水平对其代谢通路、基因功能进行研究<sup>[1-4]</sup>。

### 1. 测序结果预处理

- 1)使用 Readfq(V8 ,https://github.com/cjfields/readfq)对 Illumina HiSeq 测序平台获得的 原始数据(Raw Data)进行预处理,获取用于后续分析的有效数据(Clean Data)。具体处理 步骤如下: a)去除所含低质量碱基(默认质量阈值为≤38)超过一定比例(默认长度值为 40bp)的 reads; b)去除 N 碱基达到一定比例的 reads(默认长度值为 10bp);c)去除与 Adapter 之间 overlap 超过一定阈值(默认长度值为 15bp)的 reads。
- 2) 如果样品存在宿主污染,需与宿主数据库进行比对,过滤掉可能来源于宿主的 reads,默认采用 Bowtie2 软件(version2.2.4, http://bowtie-bio.sourceforge.net/bowtie2/index.shtml),参数设置 [14,15]: --end-to-end, --sensitive, -I 200, -X 400。

### 2. Metagenome 组装

#### 1) 单个样品组装:

对于肠道或粪便等非复杂环境样本使用SOAPdenovo软件(V2.04, http://soap.genomics.org.cn/soapdenovo.html)对Clean Data 进行组装分析<sup>[6]</sup>,参数设置 <sup>[7,8,9,10]</sup>:-d 1, -M 3, -R, -u, -F, -K 55;对于复杂环境样本如水体,土壤等,使用 MEGAHIT 软件(v1.0.4-beta)进行组装,组装参数设置<sup>[11]</sup>:--presets meta-large(--min-count 2 --k-min 27 --k-max 87 --k-step 10);然后将组装得到的Scaffolds从N连接处打断,得到不含N的Scaffigs <sup>[7,12,13]</sup>。使用Bowtie2软件(Bowtie2.2.4)将各样品的Clean Data 分别比对至其Scaftigs上,获取未被利用上的PE reads,参数设置 <sup>[7]</sup>:--end-to-end, --sensitive, -I 200, -X 400。

#### 2) 混合组装:

将各样品未被利用上的 reads 合并后,使用 SOAPdenovo( V2.04 )/MEGAHIT(v1.0.4-beta)进行混合组装 $[^{14,15,16]}$ ,参数设置同单样本组装,将混合组装的 Scaffolds 从 N 连接处打断,得到 Scaftigs。将单样品和混合组装生成的 Scaftigs,过滤掉 500bp 以下的片段 $[^{7,17,18,19]}$ ,并进行统计分析。

### 3. 基因预测及丰度分析

1) 使用 MetaGeneMark(V2.10, http://topaz.gatech.edu/GeneMark/)对各样品及混合组装的 Scaftigs(>=500bp)进行 ORF 预测<sup>[12,13,14,15,20,21]</sup>,并过滤掉预测结果中长度小于 100nt<sup>[19,7,13,16,17]</sup> 的信息,均采用默认参数。

- 2) 对 ORF 预 测 结 果 , 采 用 CD-HIT<sup>[22,23]</sup> 软 件 ( V4.5.8, http://www.bioinformatics.org/cd-hit/)进行去冗余,以获得非冗余的初始 gene catalogue (此处将非冗余的连续基因编码的核酸序列称之为 genes<sup>[18]</sup>),参数设置<sup>[17,18]</sup>: -c 0.95, -G 0, -aS 0.9, -g 1, -d 0。
- 3)使用 Bowtie2(Bowtie2.2.4)将各样品的 Clean Data 比对至初始 gene catalogue,计算得到基因在各样品中比对上的 reads 数目,参数设置<sup>[19,7]</sup>: --end-to-end, --sensitive, -I 200, -X 400。过滤掉各个样品中 reads 数目<= $2^{[19,24]}$ 的基因,获得最终用于后续分析的 gene catalogue(Unigenes)。
  - 4)从比对上的 reads 数目及基因长度出发,计算得到各基因在各样品中的丰度信息,计算公式如下所示,r 为比对上基因的 reads 数目,L 为基因的长度 [15,16,17,25,26,27]:

$$G_k = \frac{r_k}{L_k} \cdot \frac{1}{\sum_{i=1}^n \frac{r_i}{L_i}}$$

5) 基于 gene catalogue 中各基因在各样品中的丰度信息,进行基本信息统计,core-pan 基因分析,样品间相关性分析,及基因数目韦恩图分析。

### 4.物种注释

- 1)使用 DIAMOND<sup>[28]</sup> 软件(v0.9.9.110, https://github.com/bbuchfink/diamond/),将 Unigenes 与从 NCBI 的 NR 数据库(Version 2018-01-02, https://www.ncbi.nlm.nih.gov/)中 抽提出的细菌(Bacteria)、真菌(Fungi)、古菌(Archaea)和病毒(Viruses)序列进行比对,参数设置: blastp,-e 1e-5。
- 2)对于每一条序列的比对结果,选取 evalue <= 最小 evalue\*10<sup>[20]</sup> 的结果,由于每一条序列可能有多个比对结果,采取 LCA 算法(应用于 MEGAN<sup>[29]</sup> 软件的系统分类,(https://en.wikipedia.org/wiki/Lowest\_common\_ancestor)来确定该序列的物种注释信息。
- 3)从LCA 注释结果及基因丰度表出发,获得各个样品在各个分类层级(界门纲目科属种)上的丰度信息及基因数目表,对于某个物种在某个样品中的丰度,等于注释为该物种的基因丰度的加和<sup>[14,15,16]</sup>;对于某个物种在某个样品中的基因数目,等于在注释为该物种的基因中,丰度不为 0 的基因数目。
- 4) 从各个分类层级上的丰度表出发,进行 Krona 分析<sup>[30]</sup>,相对丰度概况展示,丰度聚类热图展示。并进行 PCA<sup>[31]</sup>(R ade4 package, Version 2.15.3)和 NMDS<sup>[32]</sup>(R vegan package, Version 2.15.3)降维分析;使用 Anosim 分析(R vegan package, Version 2.15.3)检验组间的差异情况;最后使用 Metastats 和 LEfSe 分析寻找组间差异物种,Metastats 分析对各个分类层级做组间的 permutation test,得到 p 值,然后利用 Benjamini and Hochberg False Discovery Rate 方法对于 p 值进行矫正,得到 q 值<sup>[33]</sup>, LEfSe 分析使用 LEfSe 软件(LDA Score 默认为 3)<sup>[34]</sup>。

#### 5.常用功能数据库注释

1) 使用 DIAMOND 软件(v0.9.9.110, https://github.com/bbuchfink/diamond/)将 Unigenes 与功能数据库进行比对,参数设置:

blastp, -e 1e-5 <sup>[19,8]</sup>。 功能数据库包括 KEGG<sup>[35,36]</sup>数据库(Version 2018-01-01, <a href="http://www.kegg.jp/kegg/">http://www.kegg.jp/kegg/</a>), eggNOG<sup>[37]</sup>数据库(Version 4.5, <a href="http://eggnogdb.embl.de/#/app/home">http://eggnogdb.embl.de/#/app/home</a>), CAZy<sup>[38]</sup>数据库(Version 20150704, <a href="http://www.cazy.org/">http://eggnogdb.embl.de/#/app/home</a>), CAZy<sup>[38]</sup>数据库(Version 4.5, <a href="http://www.cazy.org/">http://www.cazy.org/</a>)。对于每一条序列的比对结果,选取 Best Blast Hit 结果进行后续分析[19,8,39]。

- 2) 从比对结果出发,统计不同功能层级的相对丰度(各功能层级的相对丰度等于注释 为该功能层级的基因的相对丰度之和<sup>[24,14,15]</sup>)。
- 3)从功能注释结果及基因丰度表出发,获得各个样品在各个分类层级上的基因数目表,对于某个功能在某个样品中的基因数目,等于在注释为该功能的基因中,丰度不为0的基因数目。
- 4)从各个分类层级上的丰度表出发,进行注释基因数目统计,相对丰度概况展示,丰度聚类热图展示,PCA 和 NMDS 降维分析,基于功能丰度的 Anosim 组间(内)差异分析,代谢通路比较分析,组间功能差异的 Metastat 和 LEfSe 分析。

### 6.抗性基因注释

- 1)使用 CARD 数据库提供的 Resistance Gene Identifier (RGI)软件将 Unigenes 与 CARD 数据库(https://card.mcmaster.ca/)进行比对(RGI 内置 blastp,默认 evalue ≤ 1e-30)<sup>[40-42]</sup>;
- 2) 根据 RGI 的比对结果,结合 Unigenes 的丰度信息,统计出各 ARO 的相对丰度;
- 3)从ARO的丰度出发,进行丰度柱形图展示,丰度聚类热图展示,丰度分布圈图展示,组间ARO差异分析,抗性基因(注释到ARO的 unigenes)物种归属分析等(对部分名称较长的ARO,用其前三个单词与下划线缩写的形式展示)。

#### 参考文献

- [1] Handelsman, J., Rondon, M. R., Brady, S. F., Clardy, J., & Goodman, R. M. (1998). Molecular biological access to the chemistry of unknown soil microbes: a new frontier for natural products. Chemistry & biology, 5(10), R245-R249.
- [2] Chen, K., & Pachter, L. (2005). Bioinformatics for whole-genome shotgun sequencing of microbial communities. PLoS computational biology, 1(2), e24.
- [3] Tringe, S. G., & Rubin, E. M. (2005). Metagenomics: DNA sequencing of environmental samples. Nature reviews genetics, 6(11), 805-814.
- [4] Tringe, S. G., Von Mering, C., Kobayashi, A., Salamov, A. A., Chen, K., Chang, H. W., ... & Rubin, E. M. (2005). Comparative metagenomics of microbial communities. Science, 308(5721), 554-557.
- [5] Law J, Jovel J, Patterson J, Ford G, O'keefe S, Wang W, et al. (2013) Identification of Hepatotropic Viruses from Plasma Using Deep Sequencing: A Next Generation Diagnostic Tool. PLoS ONE 8(4): e60595.
- [6] Luo et al.: SOAPdenovo2: an empirically improved memory-efficient short-read de novo assembler. GigaScience 2012 1:18.
- [7] Qin N, Yang F, Li A, et al. Alterations of the human gut microbiome in liver cirrhosis[J]. Nature, 2014.
- [8] Feng Q, Liang S, Jia H, et al. Gut microbiome development along the colorectal adenomacarcinoma sequence[J]. Nature communications, 2015, 6.
- [9] Scher J U, Sczesnak A, Longman R S, et al. Expansion of intestinal Prevotella copri correlates with enhanced susceptibility to arthritis[J]. Elife, 2013, 2: e01202.
- [10] Brum J R, Ignacio-Espinoza J C, Roux S, et al. Patterns and ecological drivers of ocean viral communities[J]. Science, 2015, 348(6237): 1261498.
- [11] Li D, Liu C-M, Luo R, Sadakane K, Lam T-W. MEGAHIT: an ultra-fast single-node solution for large and complex metagenomics assembly via succinct de Bruijn graph[J]. Bioinformatics,2015, 31:1674
- -1676.
- [12] Mende D R, Waller A S, Sunagawa S, et al. Assessment of metagenomic assembly using simulated next generation sequencing data[J]. PloS one, 2012, 7(2): e31386.
- [13] Nielsen H B, Almeida M, Juncker A S, et al. Identification and assembly of genomes and genetic elements in complex metagenomic samples without using reference genomes[J]. Nature biotechnology, 2014, 32(8): 822-828.
- [14] Karlsson FH, Tremaroli V, Nookaew I, Bergstrom G, Behre CJ, Fagerberg B, Nielsen J, Backhed F: Gut metagenome in European women with normal, impaired and diabetic glucose control. Nature 2013, 498(7452):99-103.
- [15] Karlsson F H, F & F, Nookaew I, et al. Symptomatic atherosclerosis is associated with an altered gut metagenome[J]. Nature communications, 2012, 3: 1245.
- [16] Qin J, Li R, Raes J, et al. A human gut microbial gene catalogue established by metagenomic sequencing [J]. nature, 2010, 464(7285): 59-65.
- [17] Zeller G, Tap J, Voigt A Y, et al. Potential of fecal microbiota for early stage detection of colorectal cancer[J]. Molecular systems biology, 2014, 10(11): 766.
- [18] Sunagawa S, Coelho L P, Chaffron S, et al. Structure and function of the global ocean microbiome[J]. Science, 2015, 348(6237): 1261359.
- [19] Li J, Jia H, Cai X, et al. An integrated catalog of reference genes in the human gut microbiome[J]. Nature biotechnology, 2014, 32(8): 834-841.
- [20] Oh J, Byrd A L, Deming C, et al. Biogeography and individuality shape function in the human skin metagenome[J]. Nature, 2014, 514(7520): 59-64.
- [21] Zhu, Wenhan, Alexandre Lomsadze, and Mark Borodovsky. "Ab initio gene identification in metagenomic sequences." Nucleic acids research 38.12 (2010): e132-e132
- [22] Li W, Godzik A: Cd-hit: a fast program for clustering and comparing large sets of protein or nucleotide sequences. Bioinformatics 2006, 22(13):1658-1659.
- [23] Fu L, Niu B, Zhu Z, Wu S, Li W: CD-HIT: accelerated for clustering the next-generation sequencing data. Bioinformatics 2012, 28(23):3150-3152.

- [24] Qin J, Li Y, Cai Z, et al. A metagenome-wide association study of gut microbiota in type 2 diabetes[J]. Nature, 2012, 490(7418): 55-60.
- [25] Villar E, Farrant G K, Follows M, et al. Environmental characteristics of Agulhas rings affect interocean plankton transport[J]. Science, 2015, 348(6237): 1261447.
- [26] Cotillard A, Kennedy S P, Kong L C, et al. Dietary intervention impact on gut microbial gene richness[J]. Nature, 2013, 500(7464): 585-588.
- [27] Le Chatelier E, Nielsen T, Qin J, et al. Richness of human gut microbiome correlates with metabolic markers[J]. Nature, 2013, 500(7464): 541-546.
- [28] Buchfink B, Xie C, Huson DH. Fast and sensitive protein alignment using DIAMOND. Nat Methods 2015;12:59-60.
- [29] Huson, Daniel H., et al. "Integrative analysis of environmental sequences using MEGAN4." Genome research 21.9 (2011): 1552-1560.
- [30] Ondov B D, Bergman N H, Phillippy A M. Interactive metagenomic visualization in a Web browser[J]. BMC bioinformatics, 2011, 12(1): 385.
- [31] Avershina, Ekaterina, Trine Frisli, and Knut Rudi. De novo Semi-alignment of 16S rRNA Gene Sequences for Deep Phylogenetic Characterization of Next Generation Sequencing Data. Microbes and Environments 28.2 (2013): 211-216.
- [32] Rivas M N, Burton O T, Wise P, et al. A microbiota signature associated with experimental food allergy promotes allergic sensitization and anaphylaxis[J]. Journal of Allergy & Clinical Immunology, 2013, 131(1):201-212.
- [33] White J R, Nagarajan N, Pop M. Statistical methods for detecting differentially abundant features in clinical metagenomic samples[J]. PLoS Comput Biol, 2009, 5(4): e1000352.
- [34] Segata N, Izard J, Waldron L, et al. Metagenomic biomarker discovery and explanation[J]. Genome Biology, 2011, 12(6):1-18.
- [35] Kanehisa M, Goto S, Hattori M, Aoki-Kinoshita KF, Itoh M, Kawashima S, et al. (2006). From genomics to chemical genomics: new developments in KEGG. Nucleic Acids Res 34(Database issue): D354–7.
- [36] Kanehisa, M., Goto, S., Sato, Y., Kawashima, M., Furumichi, M., and Tanabe, M.; Data, information, knowledge and principle: back to metabolism in KEGG. Nucleic Acids Res. 42, D199–D205 (2014).
- [37] Powell S, Forslund K, Szklarczyk D, et al. eggNOG v4. 0: nested orthology inference across 3686 organisms[J]. Nucleic acids research, 2013: gkt1253.
- [38] Cantarel BL, Coutinho PM, Rancurel C, Bernard T, Lombard V, Henrissat B (2009) .The Carbohydrate-Active EnZymes database (CAZy): an expert resource for Glycogenomics. Nucleic Acids Res 37:D233-238.
- [39] B äckhed F, Roswall J, Peng Y, et al. Dynamics and Stabilization of the Human Gut Microbiome during the First Year of Life[J]. Cell host & microbe, 2015, 17(5): 690-703.
- [40] Mart nez J L, Coque T M, Baquero F. What is a resistance gene? Ranking risk in resistomes[J]. Nature Reviews Microbiology, 2014, 13(2):116-23.
- [41] Jia B, Raphenya A R, Alcock B, et al. CARD 2017: expansion and model-centric curation of the comprehensive antibiotic resistance database[J]. Nucleic Acids Research, 2017, 45(D1):D566.
- [42] Mcarthur A G, Waglechner N, Nizam F, et al. The Comprehensive Antibiotic Resistance Database[J]. Antimicrobial Agents & Chemotherapy, 2013, 57(7):3348.