诺禾致源 元基因组交付目录说明手册 (V3.1)



2015年 09月30日

目录

(注: 单击即可跳转至相应文档的详细说明)

02.ASSEMBLY 【元基因组组装结果】	3
TOTAL.SCAFTIGS.STAT.INFO.XLS —— 【所有样品 SCAFTIGS 信息表】	3
TOTAL.SCAFSEQ.STAT.INFO.XLS —— 【所有样品 SCAFFOLD 信息表】	4
READSMAPPING 【将各样品 CLEAN DATA MAPPING 至组装 SCAFTIGS 上的结果】	5
`—SAMPLE ——【各样品 READSMAPPING 结果,文件夹以样品名称来命名】	5
SAMPLE/NOVO_MIX —— 【各样品对应的组装结果,文件夹以样品 <mark>名称来命名;</mark> NO <mark>VO</mark> _MIX 为 U <mark>N</mark> MAPPE <mark>D</mark> REA <mark>DS</mark> 混合组装的结果	具】
	8
*.SCAFSEQ.FA ——【单样品 SCAFFOLD序列,FASTA 格式】	8
-*.scafSeq.500.ss.txt【按照长度 500 进行过滤后,单样品 scaffold 序列信息统计表】	8
*.scaftigs.fa ——【单样品 Scaftigs 序列,FASTA 格式】	9
*.scaftigs.500.ss.txt【单样品 Scaftigs 序列信息统计表】	9
`*.LEN.{PNG SVG} ——【SCAFTIGS 长度分布图,PNG 或 SVG 格式】	10
` 02.ASSEMBLYREADME.PDF ——【02.ASSEMBLY 交付结果目录说明】	11

|-- 02.Assembly —— 【元基因组组装结果】

|-- total.scaftigs.stat.info.xls —— 【所有样品 Scaftigs 信息表】

该文件即对应的是结题报告中的组装结果 Scaftigs 的统计表,可以用 excel打开该文件,各列所代表的含义如下:

列数	列标题	说明
1	SampleID	样品名称
2	Total len.(bp)	组装得 到的 Scaftigs 的总长,单位为 bp
3	Num.	组装得到的 Scaftigs 总条数
4	Average len.(bp)	Scaftigs 的平均长度
5	N50 Len.(bp)	Scaftigs 的 N50
6	N90 Len.(bp)	Scaftigs 的 N90
7	Max len.(bp)	组装得到的最长 Scaftigs 的长度值

|-- total.scafSeq.stat.info.xls —— 【所有样品 Scaffold 信息表】

该文件为组装结果 Scaffold 的统计表,可以用 excel 打开该文件,各列所代表的含义如下:

列数	列标题	说明
1	SampleID	样品名称
2	Total len.(bp)	组装得 到的 Scaffold 的总长,单位为 bp
3	Num.	组装得到的 Scaffold 总条数
4	Average len.(bp)	Scaffold 的平均长度
5	N50 Len.(bp)	Scaffold 的 N50
6	N90 Len.(bp)	Scaffold 的 N90
7	Max len.(bp)	组装得到的最长 Scaffold 的长度值

|-- ReadsMapping ——【将各样品 Clean Data mapping 至组装 Scaftigs 上的结果】

`-- Sample ——【各样品 ReadsMapping结果,文件夹以样品名称来命名】

|-- coverage_depth.{png|svg} ---【覆盖深度分布图, png 和 svg 格式】

这两个文件为对应的样品的覆盖深度分布图,其横轴代表的是测序深度,纵轴代表的是属于该测序深度的序列数目。

|-- coverage.depth.table.xls ——【各 Scaftigs 覆盖度总体情况统计,包含覆盖度,覆盖长度等信息】

该文件是对 reads mapping 后的结果进行的统计,用 excel 打开该文件后,各列所代表的含义如下:

列数	列标题	说明
1	Reference_ID	Scaftigs 的编号
2	Reference_size(bp)	Scaftigs 长度
3	Covered_length(bp)	覆盖长度
4	Coverage(%)	覆盖度
5	Depth	深度
6	Depth_single	单碱基位点深度之和

| | |-- *.unmapping.{fq1|fg2}.gz ——【各样品没有 map 上 Scaftigs 的 read1 和 read2 的 FASTQ 文件】

关于 FASTQ 文件格式介绍,请参考结题报告中的常见数据格式说明文档。

| |-- Sample/NOVO_MIX —— 【各样品对应的组装结果,文件夹以样品名称来命名;NOVO_MIX 为 unmapped reads 混合组装的结果】

| | |-- *.scafSeq.fa ——【单样品 scaffold 序列,FASTA 格式】

关于 FASTA 文件格式介绍,请参考结题报告中的常见数据格式说明文档。

| |-- *.scafSeq.500.ss.txt ——【按照长度 500 进行过滤后,单样品 scaffold 序列信息统计表】

在该文件中,储存的是相应样品组装所得到的 scaffold 的平均长度, N50, N90 等基本指标,可以用写字板或记事本打开该文件。 该文件中,各列所代表的含义如下:

行数	行标题		
_		统计下方指标时的过滤阈值,例如括号中标明了 500 的即是过滤掉 500bp 以下的序列	
1	Statistical level	进行的统计	

2	Total number	序列数目
3	Total length of (bp)	序列总长度
4	Gap number (bp)	Gap 的碱基长度
5	Average length (bp)	平均长度
6	N50 Length (bp)	序列 N50
7	N90 Length (bp)	序列 N90
8	Maximum length (bp)	最长序列长度
9	Minimum length (bp)	最短序列长度
10	GC content is (%)	序列 GC 含量

|-- *.scaftigs.fa ——【单样品 Scaftigs 序列, FASTA 格式】

关于 FASTA 文件格式介绍,请参考结题报告中的常见数据格式说明文档。

|-- *.scaftigs.500.ss.txt ——【单样品 Scaftigs序列信息统计表】

在该文件中,储存的是相应样品组装所得到的 Scaftigs 的平均长度, N50, N90 等基本指标,可以用写字板或记事本打开该文件。 在该文件中,各列所代表的含义如下:

行数		 说明
	0	统计下方指标时的过滤阈值,例如括号中标明了 500 的即是过滤掉 500bp 以下的序列
1	Statistical level	进行的统计
2	Total number	序列数目
3	Total length of (bp)	序列总长度
4	Gap number (bp)	Gap 的碱基长度
5	Average length (bp)	平均长度
6	N50 Length (bp)	序列 N50
7	N90 Length (bp)	序列 N90
8	Maximum length (bp)	最长序列长度
9	Minimum length (bp)	最短序列长度
10	GC content is (%)	序列 GC 含量

`-- *.len.{png|svg} ——【Scaftigs 长度分布图, png 或 svg 格式】

这个图片展示的是某个样品中 Scaftigs 的长度分布,横轴表示 Scaftigs 的长度,第一纵轴 (Frequence(#))表示 Scaftigs 数目;第二 纵轴 (Percentage (%))表示 Scaftigs 数目的百分比,从这个图上我们可以看出,组装后得到的 Scaftigs 的长度分布情况。

坐标轴	标题	说明
横轴	Scaftig Length(bp)	Scaftigs 的长度
第一纵轴	Frequence	Scaftigs 数目
第二纵轴	Percentage(%)	Scaftigs 数目的百分比

`-- 02.Assembly--ReadMe.pdf ——【 02.Assembly 交付结果目录说明】