

# Stellar Tools from raw sequencing data Analysis to variant RanKing

Introduction	1
Installation	2
Prérequis Installation Configuration	2
Get started	4
Lancer une analyse par sample Lancer une analyse par RUN Utilisation d'une application pré-configurée	5
Résultats	6
Architecture	6
Options d'analyse	8
Options d'analyse par une liste d'échantillons	8
Application	
Structure d'une application	10
Installation avancée	10
Installation des outils système	16
Création d'un nouveau design	
Fichier manifest Fichier bed Fichier genes Fichier transcripts	
Contact	

# **GUIDE UTILISATEUR**

version 0.9.16b

# INTRODUCTION

STARK est un environnement d'analyse de données de séquençage conçu pour des données de santé (recommandations ANPGM/INCa) suivant les recommandations internationales et nationales, dont l'objectif principal est l'aide à l'interprétation des résultats en vue d'un diagnostic clinique. Flexible et adapté aux besoins des biologistes, efficient en terme de consommation de ressources, sont approche « application » permet une stabilité, un suivi et une maîtrise des analyses.

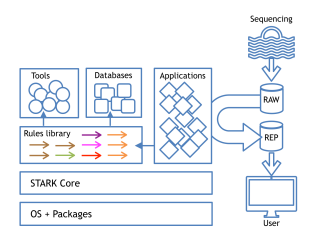
STARK permet l'analyse des données de séquençage brutes (BCL, FASTQ, BAM, SAM CRAM) et génère des fichiers résultats annotés aux formats VCF et TSV (inter-opérabilité avec des interfaces de visualisation/interprétation, tableur) et des rapports (format PDF et texte, résumé des résultats, contrôle qualité, traçabilité des analyses).

STARK peut analyser les données de séquençage de 2 façons différentes :

- L'analyse d'un séquençage Illumina (« RUN ») complet utilise les fichiers BCL générés par les séquenceurs et les fichiers de configuration (SampleSeet, fichiers de marqueurs), ainsi que le fichier contenant les régions d'intérêts (Manifest, optionnel).
- L'analyse d'échantillons indépendants à partir de fichiers contenant les reads séquencés (format standards FASTQ, BAM, SAM ou CRAM pour l'archivage), et d'un fichier contenant les régions d'intérêts (format BED ou Manifest Illumina, optionnel).

STARK effectue les étapes de demultiplexage, d'alignement, de post alignement (marquage des duplicats, réalignement et recalibration des BAM, clipping des primers), détection de variants (calling), d'annotation des variants et de priorisation des variants (en fonction de leur qualité, pathogénicité probable, intérêt dans la pathologie...). L'ensemble de ces étapes est effectué par une constellation d'outils de référence (e.g. bcl2fastq, FastQC, GATK, Picard, Samtools, Bcftools, VarScan) et complémentaires les uns des autres, pour des analyses spécifiques (application), à chaque pathologie, technologie, type de données, pratique.

Le code de STARK est développé sur le principe du Makefile, qui est de construire un graphe de dépendance des fichiers à générer, en définissant des règles permettant de générer ces fichiers. Ces règles constituent des briques indépendantes pouvant être utilisées pour définir des applications. Cette philosophie permet une utilisation simple du code une évolution facilité par l'ajout de règles supplémentaires. Également, ces règles peuvent être exécutées en parallèle sur plusieurs processeurs, permettant une exécution efficiente de l'analyse en terme de ressource (scalable et distribué). Le développement de STARK tend à suivre les bonnes pratiques de développement définies par la communauté nationale (INCa).



Les applications disponibles ont été développés et testés pour l'analyse des données générées par la technologie capture ou amplicon, avec les kits Illumina, Multiplicom et Agilent. Ces applications peuvent détecter les mutations (substitutions ou indels) constitutionnelles ou somatiques, les mosaïques à faible fréquence allélique, les CNV. Ces applications sont basées sur les recommandations de la communauté scientifique nationale (INCa et ANPGM) et les recommandations internationales (GATK).

# INSTALLATION

Afin de faciliter son déploiement, STARK est disponible en VM, en Docker, et en TARball pour une installation compète de STARK « from scratch » . Dans chacun des cas, la distribution contient la liste d'outils (binaires) et de bases de données nécessaires à sont fonctionnement.

Certains outils sont sous licence (e.g. GATK, ANNOVAR).

## **PRÉREQUIS**

CPU: Au minimum 2 CPUs sont requis et idéalement 8 CPUs sont recommandés.

RAM : Au minimum 5Go de RAM par CPU et idéalement 32Go de RAM. L'application est particulièrement gourmande en mémoire lors de l'alignement des séquences par BWA et l'annotation des variants par SnpEff, en raison de la mise en mémoire du génome et des bases de données d'annotation.

**ESPACE DISQUE**: Au minimum 500Go d'espace est nécessaire pour stocker les outils et les bases de données, pour créer un espace temporaire d'analyse, et accueillir un minimum de données brutes et de données résultats.

- Dimension du nombre de CPU, de la RAM et de l'ESPACE DISQUE en rapport avec l'activité (nombre d'échantillons, panel de gènes, exomes, genomes, ...).
- Des montages externes sont possibles, notamment pour les espaces des données brutes et des données résultats qui augmenterons au fur et à mesure de l'activité.

#### INSTALLATION

Les distributions de STARK sont disponibles en s'adressant à <u>Contact</u>. Pour plus de détails et d'autres options d'installation, se référer à <u>Installation avancée</u>.

#### Installation via VM

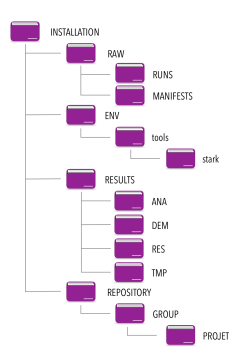
STARK est disponible via une machine virtuelle, intégrant l'ensemble du système (OS CentOS 6.7, modules système, outils d'analyse, bases de données, génomes), pré-configuré et re-configurable. Cette méthode permet de proposer un environnement stable et maîtrisé. Cette machine virtuelle peut être déployée sur un système virtualisé, sur un serveur physique, ou par l'utilisation d'outils de virtualisation (VirtualBox, VMWare).

#### Installation via Docker

STARK est disponible en Docker. Ce choix nécessite l'installation de docker sur votre machine. Le docker a été testé avec un socle CentOS 7.

Le Docker contient STARK et les outils binaires. Les génomes et bases de données (p.e. ANNOVAR et SNPEff) sont disponibles en « TARball » et sont mappés lors du lancement du docker. Un script est disponible afin de faciliter l'installation et l'utilisation de STARK en docker (cf. Contact).

#### CONFIGURATION



Les données bruts de séquençage sont déposées dans RAW. Les analyses sont traitées dans le dossier RESULTS en respectant la mise en forme suivante : ANA - log des analyses; DEM - demultiplexing; RES - résultats d'analyse; TMP - fichiers temporaires. Un espace REPOSITORY met à disposition les résultats d'analyse.

La configuration générale permet une installation des différents espaces disques.

# Le fichier de configuration par défaut :

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/current/bin/env.sh

Ce fichier contient les paramètres principaux de STARK. Il définit les chemins des outils (ENV), le dossier de traitement des résultats (RESULTS), le dossier contenant les données brutes des runs (RAW) et le dossier temporaire où travailler. Il détermine ensuite les sous-dossiers où trouver les génomes, les résultats, les logs, les manifests, etc ...

## ▶ Exemple d'installation

Modifier le fichier env.sh pour intégrer les choix d'installation :

```
# FOLDERS
############
FOLDER_ENV=<INSTALLATION>/ENV  #Emplacement du dossier ENV
FOLDER_RUN=<INSTALLATION>/RAW/RUNS  #Emplacement des données brutes
FOLDER_MANIFEST=<INSTALLATION>/RAW/MANIFESTS  #Emplacement des manifests
FOLDER_RESULTS=<INSTALLATION>/RESULTS  #Emplacement où sont généré les résultats
FOLDER_REPOSITORY=<INSTALLATION>/REPOSITORY  #Possibilité d'un repository (optionnel)
```

À ce stade la configuration de STARK est par défaut. Pour une utilisation plus approfondie, STARK permet d'utiliser des applications pré-configurées ou de créer et d'utiliser ses propres applications. Cette étape permet de redéfinir les paramètres par défaut (cf <u>Application</u>).

# **GET STARTED**

Il est possible de lancer une analyse STARK sur un ou plusieurs échantillons (FASTQ) ou bien directement sur un run. Cette dernière permettant une analyse complète des runs en sortie de séquenceur (BCL).

Les fichiers minimum requis pour lancer une analyse

Fichier	Description
fastq ou bam	STARK permet de démarrer une analyse à partir de fichiers fastq, bam, sam, cram.  Obligatoire
bed ou manifest	L'analyse STARK repose sur l'utilisation d'un manifest. Il peut également générer un manifest à partir du bed. Défaut: analyse sur génome complet.
env. <application>sh</application>	Ce fichier comporte l'ensemble des paramètres à utiliser pour démarrer une analyse avec l'application APPLICATION. Défaut: env.sh
SampleSheet.csv	Fichier à déposer dans la racine du répertoire du run.  Obligatoire uniquement dans le cas d'une analyse par run

# Les différentes options disponibles sont détaillées avec la commande suivante :

<INSTALLATION>/ENV/tools/stark/current/bin/STARK.sh -help

Fichier	Description	
-f/fastq	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des FASTQ/BAM/SAM/CRAM Formats : *fastq.gz, *fastq.gz, *bam, *ubam, *cram, *ucram, *sam, *usam
-r/runs	<string1,string2,></string1,string2,>	La liste des runs à analyser
-e/env/app	<file></file>	Le fichier envirronement à utiliser pour la configuration de l'application
-l/samplesheet	<file></file>	format SampleSheet.csv d'illumina
-i/application_infos		Informations sur les applications disponibles
-y/pipelines_infos		Informations sur les pipelines et leurs composants (e.g. aligners, callers)
-g/release_infos		Informations sur la version de STARK et des différentes étapes des pipelines
-x/-tools_infos		Informations sur les outils configuré dans STARK

# LANCER UNE ANALYSE PAR SAMPLE

#### Exemple de commande

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/current/bin/STARK.sh -f SAMPLE\_A.R1.fastq.gz,SAMPLE\_B.R1.fastq.gz -q
SAMPLE\_A.R2.fastq.gz, SAMPLE\_B.R2.fastq.gz --bed region.bed --output <OUTPUTDIR> --env
env.<APPLICATION>.sh

La configuration utilisée par défaut est celle du fichier env.sh. il est possible de configurer sa propre application ou d'utiliser une application pré-configurée (cf. Application).

#### LANCER UNE ANALYSE PAR RUN

L'analyse par run est conçue pour permettre de traiter les données brut directement en sortie de séquenceur. Dans ce cas il est nécessaire de préciser la SampleSheet ou de la déposer dans le dossier du run.

## Exemple de commande

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/current/bin/STARK.sh -r RUN

L'application peut être renseignée en paramètre de la commande

# Ou dans le fichier SampleSheet.csv du run (en en-tête par défaut, ou pour chaque échantillon)

```
[Header]
Investigator Name, APPLICATION
...

[Data]
Sample_ID,..., Sample_Project
SAMPLE1,..., APPLICATION,...
SAMPLE2,..., APPLICATION,...
SAMPLE3,..., APPLICATION,...
```

# UTILISATION D'UNE APPLICATION PRÉ-CONFIGURÉE

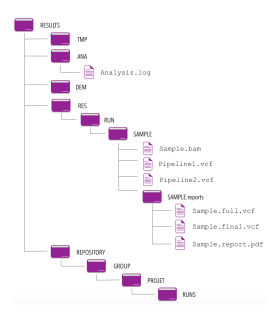
Il est également possible d'utiliser des applications pré-définies, intégrant des pipelines pré-configurés pour certaines applications (e.g. Hematologie, Tumeur Solide, BRCA Constitutionnel, BRCA somatic, Oncogénétique, Maladies Rares, Exome, Exome somatic, Genome, CNV, Mosaic, Amplicon, Capture).

Liste de certaines applications disponibles :

Fichier	Description
env.sh	Environnement par défaut avec les paramètres de base
env.CANOE.sh	L'application CANOES utilise l'outil CANOES sur un ensemble de données générées par la technologie Capture pour identifier les CNV. Cette application nécessite plusieurs échantillons (techniquement au moins 3, statistiquement au moins 30, cf publication), et a été validée sur plusieurs sets de données (identification de CNV constitutionnels)
env.ITD.sh	L'application ITD utilise le caller ITDSeek sur des données générées par la technologie Amplicon. Elle identifie les mutations dans le gène FLT3 : « Improves the detection of FLT3-internal tandem duplication (ITD) of varying length, position and at low allelic burden »
env.HEMATOLOGY.sh	Identification de mutations somatiques (peu connues), grande clonalité possible et faible quantité de cellules cancéreuses (VAF>= 2%) sur panel de gènes et données d'Amplicon (Laboratoire d'hématologie, kit Illumina - TruSight Myeloid Sequencing Panel)
env.ONCOGENET.sh	Identification des mutations constitutionnelles (SNV et CNV) sur petit panel de gènes et données de capture (Laboratoire d'oncogénétique, Cancer du sein, kit Agilent et kit SophiaGenetics)
env.EXOME.sh	Identification des mutations constitutionnelles sur panel full génome sur données de capture
env.EXOME_SOMATIC.sh	Identification des mutations constitutionnelles (SNV et CNV) sur panel full exome sur données de capture
env.GENOME.sh	Identification des mutations somatiques sur panel full exome (haute profondeur) sur données de capture
env.GERMLINE.sh	Identification des mutations constitutionnelles (SNV et CNV) sur grand panel de gènes et données de capture (Laboratoire de génétique, Maladies rares, kit Agilent)
env.SOLIDTUMOR.sh	Identification de mutations somatiques (VAF>= 4%) sur panel de gènes et données d'Amplicon (Laboratoire de biologie moléculaire, kit Illumina - TruSight Myeloid Sequencing Panel)

# **RÉSULTATS**

#### ARCHITECTURE



Les résultats d'analyse sont accessibles dans le dossier RESULTS définit dans le fichier env.sh ou dans le repertoire définit avec l'option --output. Les résultats sont déposés selon la structure suivante.

#### Structure des dossiers

# Les résultats du demultiplexing (fastq)

<INSTALLATION>/<RESULTS>/DEM

# Les résultats de l'analyse (BAM, VCF, metrics)

<INSTALLATION>/<RESULTS>/RES

#### Les fichiers log

<INSTALLATION>/<RESULTS>/ANA

# ACCÈS AUX FICHIERS

Les résultats d'analyses sont disponibles pour chaque patient dans le dossier suivant :

<installation>/<results>/<run>/<sample>/

## Les rapports d'analyses sont disponibles dans un sous-dossier :

<INSTALLATION>/<RESULTS>/<RUN>/<SAMPLE>/<SAMPLE>.reports/

Les dossiers FASTQC et METRICS permettent d'accéder aux contrôles qualité des données (qualité de séquençage, couverture, stats). Les dossiers \*.fastqc donnent accès au contrôle qualité des reads séquencés (fastq) et les dossiers \*.metrics aux contrôles qualité des BAMs et VCFs.

```
<INSTALLATION>/RESULTS/<RUN>/<SAMPLE>/*.fastqc/
<INSTALLATION>/RESULTS/<RUN>/<SAMPLE>/*.metrics/
```

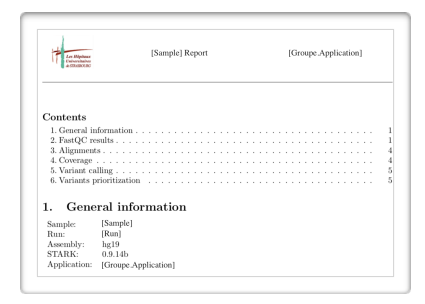
Il est également possible de déposer les résultats dans un REPOSITORY. Les résultats sont alors organisés en fonction du groupe et du projet associé à l'application. Les fichiers « final.vcf », « full.vcf » et « stark.report.pdf » sont directement accessibles dans la racine du dossier <SAMPLE>. L'ensemble des résultat est disponible dans le dossier DATA. La copie des fichiers est assurée par le programme rsync (par boucle continue) et un contrôle d'intégrité des fichiers de type checksum MD5.

```
<INSTALLATION>/<REPOSITORY>/<GROUP>/<PROJECT>/<RUN>/<SAMPLE>/<SAMPLE>.final.vcf
<INSTALLATION>/<REPOSITORY>/<GROUP>/<PROJECT>/<RUN>/<SAMPLE>/<SAMPLE>.full.vcf
<INSTALLATION>/<REPOSITORY>/<GROUP>/<PROJECT>/<RUN>/<SAMPLE>/<SAMPLE>.stark.report.pdf
<INSTALLATION>/<REPOSITORY>/<GROUP>/<PROJECT>/<RUN>/<SAMPLE>/DATA/*
```

### Les rapports en sortie d'analyse

Fichier	Description	
*.full.vcf	Le fichier VCF contenant les résultats de tous les pipelines utilisés dans l'analyse (une colonne par pipeline).	
*.final.vcf	Le fichier VCF contenant le 'merge' de tous les pipelines (une colonne unique pour tous les pipelines).	
*.stark.report.pdf	Le rapport de l'analyse	

#### RAPPORT D'ANALYSE



▶ Un rapport est généré automatiquement en fin d'analyse (ci-contre, exemple de rapport). Il donne un aperçu des données générées à chaque étape de l'analyse et une liste de variants filtrés et priorisés. Les paramètres définis par l'APPLICATION utilisée (défaut: env.sh) sont également précisés, notamment le fichier de configuration des régions d'intérêt (manifest et/ou bed).

Comment suivre le déroulement de l'analyse ?

#### Fichier l'analyse:

<INSTALLATION>/<RESULTS>/ANA/\*.log

## Suivre le démultiplexing :

<INSTALLATION>/<RESULTS>/DEM/\*.log

#### Suivre la génération des fichiers VCFs et du rapport :

<installation>/<results>/res/<run>/\*.log

▶ Faire un tail -f <log> du fichier log pour suivre l'analyse

Les fichiers .log permettent de savoir si un run s'est bien déroulé. Ils sont disponibles à plusieurs étapes de l'analyse. Une erreur fatale au pipeline est décrite par le préfixe \*\*\* .

► Faire un grep "\\*\\*" du fichier log pour identifier les erreurs

# OPTIONS D'ANALYSE

Plusieurs options sont disponibles pour démarrer une analyse par sample ou par run. L'analyse par sample est pensée pour une analyse rapide et flexible de données de séquençage (FASTQ, BAM). L'analyse par run permet une analyse complète et facilitée des données brutes en sortie de séquenceur.

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/current/bin/STARK.sh --help

# OPTIONS D'ANALYSE PAR UNE LISTE D'ÉCHANTILLONS

# Les options disponibles

Option	Description	Description
-f/fastq/fastq_R1	<string1,string2,></string1,string2,>	La liste des FASTQ/BAM/SAM/CRAM Formats : *fastq.gz, *fastq.gz, *bam, *ubam, *cram, *ucram, *sam, *usam
-q	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des fastqR2 (si $-f$ = liste de fastqR1)
-e/env/app	<file></file>	Le fichier à utiliser pour la configuration de l'application
-b/bed	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	la liste des fichier BED correspondant
-j/genes	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des "fichiers gènes" en format BED
-m/-transcripts	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des "fichiers transcripts" en format TSV
-s/sample	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des samples correspondants
-r/run	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des runs correspondants
-o/output/results	<folder></folder>	Le dossier résultats
-u/repository	<folder></folder>	Le dossier repository
-p/pipelines	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des pipelines
-t/threads	<integer></integer>	Le nombre de CPU à utiliser
-g/by_sample		parallélisation de l'analyse par échantillon
-a/adapters	<string></string>	Les adaptateurs à rétirer
-v/verbose		option verbose
-d/debug		option debug
-n/release		option release

# OPTIONS D'ANALYSE PAR RUNS

⚠ Ce choix d'analyse requiert que le fichier SampleSheet du run soit défini en paramètre ou déposée dans le dossier du run.

# Les options disponibles

Option	Format	Description
-r/runs	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des runs à analyser
-e/env/app	<file></file>	Le fichier à utiliser pour la configuration de l'application
-a/aligners	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des aligners
-c/callers	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des callers

Option	Format	Description
-k/annotators	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	La liste des annotateurs
-p/pipelines	<string1,string2,></string1,string2,>	La liste des pipelines (priorité par rapport aux listes d'aligners, callers et annotateurs)
-f/filter_samples	<pre><string1,string2,></string1,string2,></pre>	échantillons à utiliser pour l'analyse
-l/samplesheet	<file></file>	format SampleSheet.csv d'illumina
-z/parallelization		parallélisation de l'analyse par run
-b/by_sample		parallélisation de l'analyse par échantillon
-v/verbose		option verbose
-d/debug		option debug
-n/release		option release

## **APPLICATION**

Les configurations de STARK se font via des fichiers d'environnement (e.g. env.sh). STARK permet une configuration spécifique à une application (exemple : panel de gènes, exome, ...) via la création de fichiers environnements dédiés. Cette configuration permet de définir les paramètres par défaut à utiliser lors du lancement d'une analyse pour une application. Cette étape est nécessaire pour permettre l'automatisation des analyses en sortie de séquenceur.

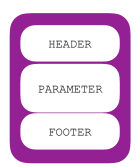
#### STRUCTURE D'UNE APPLICATION

#### Le nom du fichier:

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/current/bin/env.<APPLICATION>.sh

Il est possible de redéfinir la structure des dossiers propres à un groupe et un projet (e.g. les dossiers des résultats, des données brutes, des fichiers temporaires), ainsi que les pipelines à utiliser (aligners, callers et annotators). Ce fichier définit aussi les étapes supplémentaires à effectuer (e.g. post-alignement, marquage des duplicates, calcul des metrics), les annotations, et différentes options.

La structure d'une application est la suivante :



# Paramètres à importer :

source env header.sh

Configurations des paramètres propre à une application

#configuration de l'application

Vérification des paramètres. < Ne pas modifier>

source env footer.sh

# CRÉER SA PROPRE APPLICATION

Pour permettre une grande souplesse d'utilisation, Il est également possible de créer sa propre application pour modifier les paramètres par défaut, c'est à dire redéfinir l'ensemble des paramètres utilisés dans STARK (outils, pipelines) :

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/current/bin/env.<APPLICATION>.sh

#### A. Définir l'application

Si souhaité, il est possible de récupérer les paramètres par défaut (cf <u>Héritage des applications</u>). Par exemple :

```
source $STARK_FOLDER/env.sh
source $STARK_FOLDER/env.MY_GROUP.sh
```

Définir le nom de l'application permet de détecter l'application dans la SampleSheet à travers l'« investigator name ». APP NAME="MY APP"

Des règles spécifiques à l'application, chargées automatiquement, peuvent être créées dans le dossier :

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/current/bin/<MY APP>.rules.mk/

Définir groupe et projet permet de structurer le dépôt des données dans le REPOSITORY :

GROUP="MY\_APP"
PROJECT="2017"

#### B. Définir les dossiers

## Emplacement des données brutes (raw data)

FOLDER RUN=<INSTALLATION>/RAW/RUNS

# Emplacement des fichiers manifest et manifest.genes

FOLDER MANIFEST=<INSTALLATION>/RAW/MANIFESTS

Emplacement des résultats. Toutes les données générées vont respecter la mise en forme suivante :

- RES: les résultats d'analyses (BAM, VCF, metrics)
- DEM : les résultats du démultiplexage
- ANA: les fichiers log des analyses
- TMP: les fichiers temporaires

FOLDER RESULTS=<INSTALLATION>/RESULTS

Emplacement des outils: tous les outils utilisés par STARK et autres (dossier ENV)

FOLDER ENV=<INSTALLATION>/ENV

Emplacement du REPOSITORY. Les résultats peuvent être déposés dans un dossiers (un montage externe par exemple). Laisser vide si vous ne désirez pas faire de copie.

FOLDER REPOSITORY=<INSTALLATION>/REPOSITORY

C. Définir les pipelines

# Définir le génome de référence :

ASSEMBLY=hg19

Les pipelines à utiliser pour l'analyse :

Si les variables ALIGNERS, CALLERS et ANNOTATORS sont définies (voir ci-dessous), la variable PIPELINES est générée automatiquement. Cette variable peut également servir à ajouter un pipeline additionnel à ceux générés par la combinaison ALIGNERS, CALLERS et ANNOTATORS (cf <u>Liste des aligneurs-callers-annotateurs</u>). Si tout de même aucune variable n'est définie, le pipeline par défaut est utilisé (si défini dans env.sh).

Aligneurs utilisés pour l'analyse. (e.g. bwamem bwasw bwaaln)

ALIGNERS="bwamem"

Callers utilisés pour l'analyse. (e.g. gatkHC gatkUG VarScan samtools)

CALLERS="gatkHC\_DIAG\_IP gatkUG\_DIAG\_IP"

Annotateurs utilisés pour l'analyse. (e.g. howard snpeff)

ANNOTATORS="howard"

Il est possible de prioriser l'affichage des pipelines dans le rapport (final.vcf)

PRIORITIZE\_PIPELINES\_LIST="bwamem.gatkHC\_DIAG\_IP.howard,bwamem.gatkUG\_DIAG\_IP.howard"

D. Définir les paramètres

#### Paramètre pour le demultiplexage

BARCODE MISMATCHES=1

Génération des Bam Metrics (1/TRUE/YES/Y ou 0/FALSE/NO/N). Consommation de temps et de mémoire. Switcher entres les deux pour les exome/genome pour de meilleures performances.

BAM METRICS=0

Recalibration des variants après le Calling (1/TRUE/YES/Y or 0/FALSE/NO/N). Si la recalibration échoue (principalement due à un manque de données pour générer des statistiques), aucune action ne sera faite.

VARIANT RECALIBRATION=0

L'interval padding (par défaut 0), permet d'inclure dans l'analyse les régions autours des zones définies dans le manifest (nous recommandons environs 100 paires de bases).

INTERVAL\_PADDING=50

Le critère de couverture est utilisé pour calculer le pourcentage de bases au dessus du critère de couverture. (e.g. 1,30,100 pour calculer sur 1X, 30X et 100X).

COVERAGE CRITERIA="1,30,100"

Le nombre de bases à analyser autour des exons définis dans le fichier BED.

NB\_BASES\_AROUND=20

Pour les calcules des metrics, il est nécessaire de définir le fichier en format bed contenant 5'UTR, 3'UTR et les régions génomigues codantes.

BEDFILE GENES="project.bed"

Pour vérifier les BAMs à toutes les étapes de la manipulation (clipping, réalignement, ...). Gourmand en temps de calcul, mais stoppe l'analyse en cas de reads manquants.

BAM\_CHECK\_STEPS=1

Les étapes de post alignement (par défaut: "sorting realignment clipping compress »). Comprend toutes les étapes entre l'alignement et le calling des variants.

Format: "step1 step2 step3"

Exemple: "sorting realignment clipping compress »

Cette séquence va générer le fichier suivant: <ALIGNER>.compress.clipping.realigned.sorting.bam

Le fichier BAM va être: 1-sorted, 2-realigned, 3-clipped et 4-compressed

Les étapes sont définies par des règles makefile

L'existence des étapes peut être vérifiée avec la commande suivante:

\$STARK/STARK.sh --pipelines infos

### les étapes disponibles:

sorting: sorting du BAM

compress: compression du BAM (voir la variable \$BAM\_COMPRESSION)

realignment: réalignement local

markduplicates: BAM Mark Duplicates

clipping: Clipping des BAM par rapport aux primers définies dans le fichier manifest

Les étapes généralement utilisées:

- "sorting realignment clipping compress" pour la technologie Amplicon
- "sorting realignment markduplicates compress" pour la technologie Capture

POST ALIGNMENT STEPS="sorting markduplicates realignment compress"

Niveau de compression final du BAM (unaligned.bam, ALIGNER.bam)

BAM\_COMPRESSION=5

Le nombre de threads utilisés pour l'analyse (AUTO va considérer "CORE-1" threads). Le nombre de threads doit être compris entre 1 et le total des CPUs disponibles sur la machine (auto-ajustement si la valeur ne correspond pas).

THREADS=AUTO

#### E. Configuration HOWARD

# l'annotation par défaut d'HOWARD

ANNOTATION TYPE="core, frequency, score, annotation, prediction, snpeff, snpeff\_hgvs"

Les filtres par défauts utilisés pour prioriser/classer les variants. Cette option crée un classement par score dans les VCFs et des commentaires dans le fichier texte. Le score peut être utilisé pour trier les variants dans le fichier texte.

HOWARD\_FILTER="MY\_APP"

Liste des colonnes à montrer dans le fichier texte (ALL pour lister toutes les autres annotations non spécifiquement listées)

HOWARD\_FIELDS="NOMEN, PZFlag, PZScore, PZComment, CNOMEN, PNOMEN, location, outcome, VAF\_average, dbSNP, dbSNPNonFlagged, popfreq, ALL"

# Trier les variants dans le fichier texte en utilisant deux colonnes HOWARD\_SORT\_BY="PZFlag, PZScore"

# L'ordre des colonnes dans le classement des variants

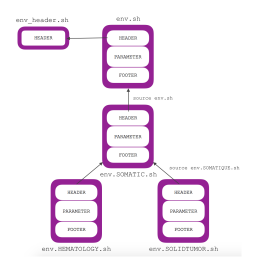
HOWARD\_ORDER\_BY="DESC, DESC"

F. Vérification des paramètres

# le fichier env\_footer.sh vérifie les paramètres saisis précédemment source \$STARK\_FOLDER/env\_footer.sh

# HÉRITAGE DES APPLICATIONS

La configuration par défaut de STARK est définie dans le fichier env.sh. Pour configurer une application sans devoir redéfinir tout les paramètres, il est possible de faire hériter les applications entres elles. La structure d'une application est identique à celle de env.sh (HEADER - PARAMETER - FOOTER).



# Exemple:

L'application par défaut (env.sh) utilise le header principal (env\_header.sh) . Une application B (env.B.sh) hérite d'une autre application A (env.A.sh) en définissant le header de l'application B comme le fichier de configuration de l'application A:

source env.A.sh

L'application SOMATIQUE (env.SOMATIC.sh) hérite de l'application par défaut (env.sh), tout en définissant ses paramètres spécifiques qui divergent de l'application par défaut. De la même manière les applications HEMATOLOGIE et TUMEUR SOLIDE héritent de l'application SOMATIQUE.

# LISTE DES ALIGNEURS-CALLERS-ANNOTATEURS

Un certain nombre d'outils sont déjà disponibles dans STARK permettant ainsi de créer ses propres pipelines.

Exemples de listes d'aligners, callers, annotateurs disponibles :

STEP TYPE	STEP NAME	STEP DESCRIPTION
ALIGNER	bowtie	BOWTIE - Bowtie alignment algorithm
	bwaaln	BWA ALN - First BWA algorithm
	bwamem	Last powerful algorithm. From FASTQ files. BAM_CHECK_STEP switched off
	bwamem_FromFASTQ	BWA MEM - Last powerful algorithm from FASTQ files. Please switch off BAM_CHECK_STEP
	bwamem_FromUBAM	BWA MEM - Last powerful algorithm from unaligned BAM files
	bwasw	BWA SW - Smith Watermann algorithm
ANNOTATOR	howard	HOWARD annotates and prioritizes variants
	snpeff	snpEff annotation
CALLER	VarScan	SAMTOOLS/VARSCAN - by default
	VarScan_EXOME_SOMATIC	SAMTOOLS/VARSCAN - design for SOMATIC mutation on WES, VAF>0.05 ALT>5 DP>50 p-
	VarScan_HEMATOLOGY	SAMTOOLS/VARSCAN - design for HEMATOLOGY mutation, VAF>0.03 ALT>4 DP>50 p-
	VarScan_SOLIDTUMOR	SAMTOOLS/VARSCAN - design for SOLIDTUMOR mutation, VAF>0.01 ALT>5 DP>30 p-
	VarScan_SOMATIC	SAMTOOLS/VARSCAN - design for SOMATIC mutation, VAF>0.01 ALT>4 DP>50 p-value<1e-1
	gatkHC	GATK Haplotype Caller - by default
	gatkHC_EXOME	GATK Haplotype Caller - designed for EXOME analysis
	gatkHC_EXOME_SOMATIC	GATK Haplotype Caller - designed for EXOME_SOMATIC analysis
	gatkHC_GENOME	GATK Haplotype Caller - designed for GENOME analysis
	gatkHC_GERMLINE	GATK Haplotype Caller - designed for GERMLINE discovery
	gatkHC_HEMATOLOGY	GATK Haplotype Caller - designed for HEMATOLOGY variant discovery

STEP TYPE	STEP NAME	STEP DESCRIPTION
	gatkHC_SOLIDTUMOR	GATK Haplotype Caller - designed for SOLIDTUMOR variant discovery
	gatkUG	GATK Unified Genotyper - by default
	gatkUG_EXOME	GATK Unified Genotyper - designed for EXOME discovery
	gatkUG_EXOME_SOMATIC	GATK Unified Genotyper - designed for EXOME_SOMATIC discovery
	gatkUG_GENOME	GATK Unified Genotyper - designed for GENOME discovery
	gatkUG_GERMLINE	GATK Unified Genotyper - designed for GERMLINE discovery
	gatkUG_HEMATOLOGY	GATK Unified Genotyper - designed for HEMATOLOGY variant discovery
	gatkUG_SOLIDTUMOR	GATK Unified Genotyper - designed for SOLIDTUMOR variant discovery
	itdseek	ITDSeek - FLT3 ITD detection
	samtools	SAMTOOLS/BCLTOOLS - by default, no filtering
	samtools_DP100	SAMTOOLS/BCLTOOLS - filtring variant depth<100
	samtools_DP10	SAMTOOLS/BCLTOOLS - filtring variant depth<10
	samtools_DP30	SAMTOOLS/BCLTOOLS - filtring variant depth<30
	canoes	CANOES - CNV caller
POST_ALIGNMENT	clipping	Prime Clipping for Amplicon sequencing
	compress	BAM compression
	markduplicates	Mark duplicated reads in BAM with PICARD MarkDuplicates
	markduplicatesSAMTOOLS	Mark duplicated reads in BAM. With SAMTOOLS rmdup
	realignment	Local Realignment of reads in BAM
	recalibration	BaseRecalibrator of reads in BAM. Warning
	sorting	BAM sorting

# INSTALLATION AVANCÉE

Si vous faites le choix d'une installation complète de STARK (sans VM ni docker), il est nécessaire d'installer tous les outils et bases de données utilisés par STARK individuellement.

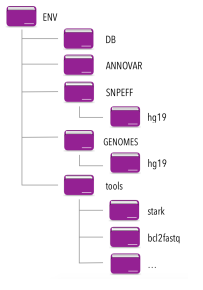
# INSTALLATION DES OUTILS SYSTÈME

Les outils suivants sont à installer sur la machine.

#### La listes des outils et des versions

Prérequis	Version	Description
make	4.1	A build automation tool that automatically builds executable programs and libraries from source code.
bc	1.06.95	A language that supports arbitrary precision numbers with interactive execution of statements
wget	1.12	retrieves content from web servers
ghostscript	9.0	an interpreter for the PostScript language an for PDF
libgomp	4.0	An offloading and multiprocessing runtime library
java	1.8.0_65	A high-level programming language developed by Sun Microsystems
rsync	3.0.6	efficiently transferring and synchronizing files across computer systems

# INSTALLATION DES OUTILS ET BASES DE DONNÉES



L'ensemble des outils et bases de données sont à installer dans un répertoire TOOLS. Il contiendra l'outil STARK et l'ensemble des outils nécessaires à sont bon fonctionnement. L'arborescence doit respecter l'architecture Galaxy (TOOL/RELEASE/BIN).

▶Installation de STARK

S'adresser à Contact pour obtenir l'outil STARK (à déposer dans le dossier tools).

À ce stade, l'arborescence devrait être la suivante:

<INSTALLATION>/<ENV>/tools/stark/0.9.16b/bin/STARK.sh

▶Installation des outils utilisés par STARK

Une fois téléchargé, il est impératif de déposer les outils ci-après dans le dossier tools : <INSTALLATION>/<ENV>/tools

## Tout les outils utilisés par STARK sont définis dans le fichier suivant:

<INSTALLATION>/ENV/tools/stark/current/bin/env\_tools.sh

Chaque outil est défini de la manière suivante (Il est impératif que chaque outil soit redéfini selon votre choix d'installation).

OUTIL="Le nom de l'outil"
OUTIL\_VERSION="La version de l'outil"
OUTIL\_DESCRIPTION"La description de l'outil"
OUTIL\_REF="La référence de l'outil (si elle existe)"

# Liste des outils et des versions

Prérequis	Version	Description
AnnotSV	1.0	
annovar	2015Mar22	An efficient software tool to utilize update-to-date information to functionally annotate genetic variants detected from diverse genomes
bcftools	1.8	Reading/writing BCF2/VCF/gVCF files and calling/filtering/summarising SNP and short indel sequence variants
bcl2fastq	2.17.1.14	BCL to FASTQ conversion
bedtools	2.17.0 2.25.0	A powerful toolset for genome arithmetic
bowtie2	2.2.8	Bowtie 2 is an ultrafast and memory-efficient tool for aligning sequencing reads to long reference sequences
bwa	0.7.17	Package for mapping low-divergent sequences against a large reference genome
Canoes	1.0.0	
fastqc	0.11.7	A quality control tool for high throughput sequence data
gatk	3.8-0	The toolkit offers a wide variety of tools, with a primary focus on variant discovery and genotyping as well as strong emphasis on data quality assurance
igvtools	2.3.98	Provides a set of tools for pre-processing data files
java	1.8.0_65	
mutect	1.1.4	A method developed at the Broad Institute for the reliable and accurate identification of somatic point mutations in next generation sequencing data of cancer genomes
picard	2.18.5	Java command line tools for manipulating high-throughput sequencing data (HTS) data and format
R	3.2.2	A Language and Environment for Statistical Computing
samtools	1.8	Reading/writing/editing/indexing/viewing SAM/BAM/CRAM format
snpeff	4.3t	Genetic variant annotation and effect prediction toolbox. It annotates and predicts the effects of variants on genes (such as amino acid changes)
tabix	1.8	Indexing VCF files
varscan	v2.3.9	Variant detection in massively parallel sequencing data
vcftools	0.1.13	Provide easily accessible methods for working with complex genetic variation data in the form of VCF files

Pour obtenir les outils développés en interne, s'adresser à <u>Contact</u>. Une fois les outils obtenus, ils sont à déposer les dans le dossier tools.

# La liste des outils développés en interne

Outil	Version	Description
FATBAM	0.9.9b	Clipping Amplicons' Primers
HOWARD	0.9.11.1b	Highly Open and Valuable tool for Variant Annotation & Ranking
COULSON	0.9b	Ajoute des commandes (analyses) en file d'attente et elles sont exécutés une par une sans problème de surcharge. Plusieurs options sont disponibles.
DAEMON	0.9b	L'outil Daemon permet d'automatiser le lancement des analyses.

Les bases de données dans la liste ci-dessous sont à installer dans les répertoire TOOLS. Une TARBall contenant toutes les DBs utilisées par STARK est disponible (cf. <u>Contact</u>). Si les DBs ne sont pas installées, HOWARD les télécharges automatiquement.

# la listes des DBs et des versions

BD	Description	
Snpeff	DB snpeff version 4.3t	
Annovar	DB annovar version 2015Mar22	
DB	DB minimum: RefSeq.hg19.bed, dbsnp_138.hg19.vcf.gz, dbsnp_138.hg19.vcf.gz.tbi	
genomes	Genome minimum: GRCH37 (fichier hg19.fa)	

# CRÉATION D'UN NOUVEAU DESIGN

Cette étape permet d'intégrer un nouveau design (panel de gènes, exome, ...) à partir du fichier bed des zones couvertes définies par le fournisseur du kit de séquençage. Les fichiers manifest (ou bed) et genes sont essentiels pour les calculs de couvertures, le fichier transcripts permet de définir les transcrits de chaque gène à utiliser par défaut. Seul le fichier manifest est conseillé (sauf pour une analyse sur l'ensemble du génome), tous les autres fichiers sont automatiquement générés à partir de celui-ci.

### Il est conseillé de respecter la mise en forme suivante :

```
<INSTALLATION>/<MANIFESTS>/[application].[librarie].[version].manifest
<INSTALLATION>/<MANIFESTS>/[application].[librarie].[version].manifest.bed
<INSTALLATION>/<MANIFESTS>/[application].[librarie].[version].manifest.genes
<INSTALLATION>/<MANIFESTS>/[application].[librarie].[version].manifest.transcripts
```

#### Exemple de mise en forme

MYOPATHIE.QXT.V1.manifest

Champ	Description
pathologie	l'application utilisée. p.e. WES dans le cas d'une exome, PATHOLOGIE dans le cas d'un panel de gène.
librarie	Kit de préparation de la librairie
version	version du design

#### FICHIER MANIFEST

Le fichier manifest définit les régions séquencées correspondant aux reads présents dans les données brutes (fastq, bam...).

Le fichier manifest peut être demandé au fournisseur du kit de séquençage ou bien être créé à partir d'un fichier bed. Seul un fichier manifest permet de définir les primers dans le cas de la technologie amplicon, contrairement au fichier bed.

# Exemple d'un fichier manifest :

```
[Header]
                    Homo sapiens\UCSC\hg19\Sequence\WholeGenomeFASTA
ReferenceGenome
[Regions]
           Chromosome Amplicon Start Amplicon End
                                                Upstream Probe Length Downstream Probe Length
Name
EGFR_ex19 chr7 55242379 55242574
                                                30
         chr7
                    55241584
                                  55241796
                                                29
                                                       30
EGFR ex18
                    55259375
          chr7
                                  55259589
EGFR_ex21
                                                3.0
                                                       21
EGFR ex20
         chr7
                   55248957
                                 55249194
                                                28
                                                       22
```

#### Génération d'un fichier manifest à partir d'un fichier bed

```
echo "[Header]" > my.manifest
echo "ReferenceGenome Homo_sapiens\UCSC\hg19\Sequence\WholeGenomeFASTA >> my.manifest
echo "[Regions] >> my.manifest
echo "Name Chromosome Amplicon Start Amplicon End" >> my.manifest
awk '{print $1_$2_$3"\t"$1"\t"$2"\t"$3}' my.bed >> my.manifest
```

#### FICHIER BED

Le fichier bed définit les régions qui seront analysées par les pipelines, notamment en limitant l'étape de calling de variants.

Dans le cas où aucun fichier bed n'est pas fourni, le fichier bed est automatiquement généré à partir d'un fichier manifest.

Dans le cas d'une analyse par run, le fichier manifest avec l'extension « .bed » est automatiquement détecté (ex: pour un fichier manifest « designA.manifest », le fichier bed « designA.manifest.bed » sera utilisé s'il existe).

## Exemple de fichier bed :

```
    chr7
    55241584
    55241796
    +
    EGFR_ex18

    chr7
    55242379
    55242574
    +
    EGFR_ex19

    chr7
    55248957
    55249194
    +
    EGFR_ex20

    chr7
    55259375
    55259589
    +
    EGFR_ex21
```

### Génération d'un fichier bed à partir d'un fichier manifest

```
awk '{print 2"\t"$3"\t"$4}' my.manifeset >> my.bed
```

#### FICHIER GENES

Le fichier genes défini précisément les régions correspondant à chaque gène. Ce fichier permet de calculer la couverture de chaque gènes, c'est à dire le pourcentage de bases séquencées pour une profondeur définie (option dans le fichier de configuration permettant de définir plusieurs profondeurs).

Dans le cas où aucun fichier genes n'est fourni, le fichier genes est automatiquement généré à partir du fichier manifest (ou bed) et de la définition des genes dans RefSeq.

Dans le cas d'une analyse par run, le fichier manifest avec l'extension « .genes » est automatiquement détecté (ex: pour un fichier manifest « designA.manifest », le fichier genes « designA.manifest.genes » sera utilisé s'il existe).

## Exemple de fichier genes :

```
    chr7
    55242419
    55242544
    EGFR

    chr7
    55241613
    55241766
    EGFR

    chr7
    55259415
    55259610
    EGFR

    chr7
    55248985
    55249216
    EGFR
```

# Génération d'un fichier genes à partir d'un fichier bed en utilisant l'annotation RefSeq (format bed) :

```
BEDTOOLS/intersectBed -a refseq.bed -b my.bed -wa | awk '{print $1"\t"$2"\t"$3"\t"$5}' | uniq > my.genes
```

## Exemple de fichier d'annotation RefSeq au format bed :

chr7	55236215	55236328	+	EGFR	NM 201282,exon16
chr7	55237999	55238738	+	EGFR	NM 201284, exon16
chr7	55238867	55238906	+	EGFR	NM 005228, exon16
chr7	55240675	55240817	+	EGFR	NM 005228, exon17
chr7	55241613	55241736	+	EGFR	NM 005228, exon18
chr7	55242414	55242513	+	EGFR	NM 005228, exon19
chr7	55248985	55249171	+	EGFR	NM 005228, exon20
chr7	55259411	55259567	+	EGFR	NM 005228, exon21
chr7	55260458	55260534	+	EGFR	NM 005228, exon22
chr7	55266409	55266556	+	EGFR	NM 005228, exon23

#### FICHIER TRANSCRIPTS

Le fichier transcripts permet de définir les transcrits (avec ou sans version) de chaque gène à utiliser par défaut. Dans le cas de multiple transcrits par défaut, le transcrit prioritaire est celui arrivant en premier dans la liste (dans le cas de l'exemple ci-dessous, le transcript « transcript2a » est prioritaire au transcript « transcript2b » pour le gène « gene2 »).

Dans le cas d'une analyse par run, le fichier manifest avec l'extension « .transcripts » est automatiquement détecté (ex: pour un fichier manifest « designA.manifest », le fichier transcripts « designA.manifest .transcripts » sera utilisé s'il existe).

## Exemple de fichier transcript :

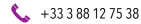
```
transcript1 gene1
transcript2a gene2
transcript2b gene2
transcript3 gene3
```

# CONTACT



Hôpitaux Universitaires de Strasbourg (UF7363)

1, place de l'hôpital, 67091 Strasbourg





# HISTORIQUE DE RÉVISION

Date de révision	Motif de la révision
17-11-2017	Création du Document
15-06-2018	Mise à jour pour la version 0.9.16b