#### Genetik für Studierende der Bioinformatik

# Freie Universität Berlin, Institut für Informatik Peter Robinson Wintersemester 2014/2015

5. Übungsblatt Diskussion am 11. Dezember 2014

In dieser Übung werden Sie mit Exom-Daten arbeiten.

Wir werden eine App names fastQC verwenden, um einen typischen Exom-Datensatz zu visualisieren und die Qualität der Daten zu überprüfen.

FASTQC kann von Babraham Bioinformatics heruntergeladen werden. <sup>1</sup> Zur Installation muss das Archiv entpackt werden. Das Program kann dann von der Kommandozeile gestartet werden

#### \$ ./fastqc

Laden Sie nun Exomdaten von diesem Artikel herunter: Glusman G et al. (2012) Low budget analysis of Direct-To-Consumer genomic testing familial data.<sup>2</sup>

Suchen Sie nach Son's Exome Files und laden Sie eine FASTQ (1.fq) Datei herunter. Laden Sie auch die VCF-Datei (Son's VCF file.vcf) herunter. Als Erstes wollen wir die durchschnittliche Basenqualität der Daten untersuchen.

Das FASTQ-Format sieht wie folgt aus:

```
@My-Illu:6:73:941:1973#0/1
GATTTGGGGTTCAAAGCAGTATCGATCAAATAGTAAATCCATTTGTTCAACTCACAGTTT
+
!''*((((***+))%%%++)(%%%%).1***-+*''))**55CCF>>>>>CCCCCCC65
```

Die vier Zeilen beschreiben eine einzelne Sequent ("Read")

- 1. Read identifier
- 2. sequence reported by the machine
- 3. '+'
- 4. ASCII-kodierte Qualitätswerte (PHRED)

Der PHRED Qualitätswert wird definiert als:

$$Q_{PHRED} = -10\log_{10}p \tag{1}$$

wobei p die Wahrscheinlch bezeichnet, dass die angegebene Base falsch ist.

$Q_{PHRED}$	p	Accuracy
10	$10^{-1}$	90%
20	$10^{-2}$	99%
30	$10^{-3}$	99.9%
40	$10^{-4}$	99.99%
50	$10^{-5}$	99.999%

$Q_{PHRED}$	ASCII
2	B: Special indicator: Trim off rest of read
10	L
20	V
30	·
40	j
	• • •

Tabelle 1: ASCII Codes for Phred Scores

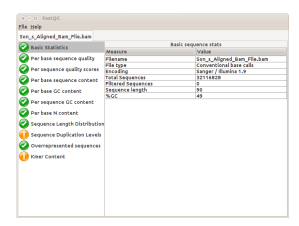


Abbildung 1: fastQC

Die PHRED Qualitätswerte werden zu ASCII Zeichen konvertiert, indem man die folgende Transformation anwendet:  $Q_{PHRED}$  +33 (ASCII 0–62).

# Aufgabe 1.

Wie viele Reads sind in 1.fq enthalten? (Hinweis, überlegen, welche Shellprogramme geeignet sind...)

#### Aufgabe 2.

Unter der Annahme, dass Q Werte zwischen 0 undf 41 annimmt, berechnen die den Wertebereich für die Fehlerwahrscheinlichkeiten der Basen? Nehmen Sie eine Sequenz aus der fastq-Datei und berechnen Sie die Qualitätswerte für alle Basen mit einem Perl oder Python-Skript.

# Aufgabe 3.

Starten Sie nun das FASTQC Programm und analysieren Sie damit die heruntergeladene FASTQ-Datei. Konsultieren Sie falls nötig die Online-Hilfe von FASTQC.

Die Analyse wird ein paar Minuten dauern und ein Ergebnis wie in Abb. 1 dargestellt erzeugen.

<sup>1</sup>http://www.bioinformatics.babraham.ac.uk/projects/fastqc/

 $<sup>^2</sup>F1000Research$ , 1:3 (http://f1000research.com/articles/1-3).

To get started with FastQC, answer the following questions.

Aufgabe 4.

Wie viele Reads enthält die Datei?

### Aufgabe 5.

Wie lang sind die Reads? Wieviel beträgt der beste durchschnittliche Qualitätswert für eine einzelne Basenposition? Was ist die entsprechende Fehlerwahrscheinlichkeit?

# Aufgabe 6.

Laden Sie die Applikation Jannovar herunter (http://charite.github.io/jannovar/). Die Applikation wird mit maven erzeugt. Falls Sie maven nicht installiert haben, können SIe die entsprechende Jar-Datei von unserer Homepage herunterladen: (http://compbio.charite.de/contao/index.php/jannovajannovar.jar). Analysieren Sie nun die heruntergeladene VCF-Datei

\$ java -jar Jannovar.jar Son.vcf

Analysieren Sie die Verteilung der Varianten in der Ausgabe-Datei. Wie viele Missense-Mutationen gibt es? Nonsense? Spleißmutation?