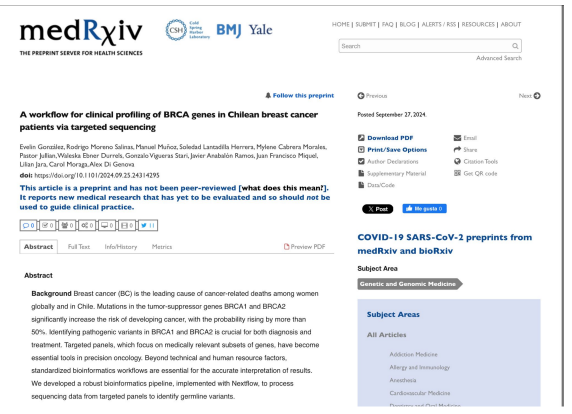


Preprocesamiento de los datos y reportes de calidad.

Evelin González F. evelyn.gonzalez@uoh.cl

Replicar - Análisis de datos pacientes con cáncer mama



doi:

https://doi.org/10.1101/2024.09.25.2 4314295

Organización de las clases: Parte 1

- Clase 1: Preprocesamiento de los datos y reportes de calidad.
- Clase 2: Llamado de variantes y visualización con IGV
- Clase 3: Anotación de variantes (uso de bases de datos y clasificación de variantes patogénicas).
- Clase 4: Netflow y automatización de pipeline de análisis, uso de pipeline y reproducibilidad. Taller Práctico.

Organización de las clases: Parte 2

Clase 5: Introducción de R.

Clase 6: Librería Maftools para interpretación de variantes.

Clase 7: Análisis de clustering/PCA y categorización de variantes patogénicas, visualización de los datos.

¿Qué es NGS? (Secuenciación de Nueva Generación)

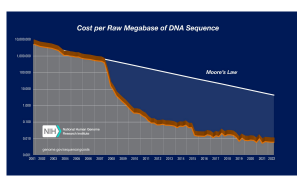
- Tecnología de secuenciación masiva y paralela.
- Permite la secuenciación de millones de fragmentos de ADN simultáneamente.

Ventajas:

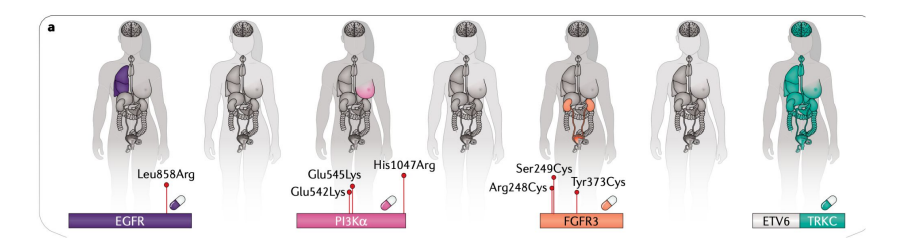
- Escalabilidad: Alta capacidad de datos.
- Rapidez: Secuenciación de genomas completos en días.
- Precisión: Alta cobertura y profundidad de lectura

Principales aplicaciones:

- **Diagnóstico genético:** Detección de mutaciones causantes de enfermedades.
- **Investigación de cáncer:** Identificación de mutaciones somáticas y fusiones genéticas.
- Medicina personalizada: Terapias dirigidas basadas en el perfil genético.
- Estudios de metagenómica: Análisis de microbiomas.



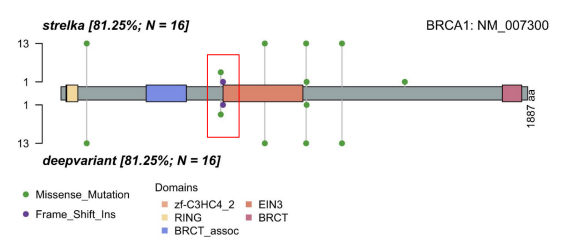
Aplicaciones principales: investigación genética, diagnóstico clínico



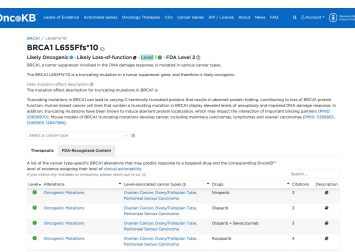
El perfil tumoral puede mejorar la atención del paciente al identificar mutaciones o variantes estructurales que actúan como biomarcadores predictivos de la respuesta a los medicamentos.

Medicina de precisión: Inhibidores de PARP

Los inhibidores de PARP, como **olaparib** y **rucaparib**, han mostrado eficacia en pacientes con cánceres asociados a mutaciones en BRCA.



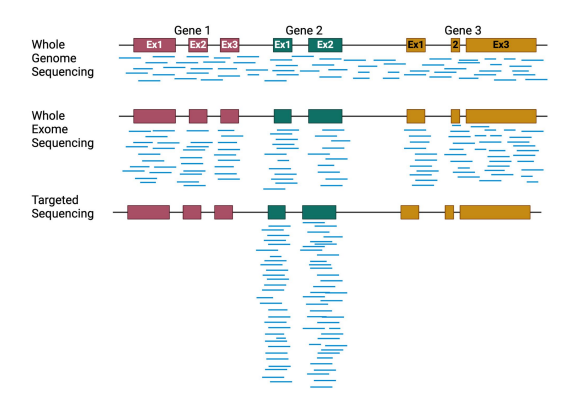
According to the OncoKB database (Chakravarty et al. 2017), this variant is classified as likely oncogenic with a Level 1 evidence classification, indicating that it is an FDA-recognized biomarker predictive of response to several FDA-approved drugs, including PARP inhibitors.



https://www.oncokb.org/gene/BR CA1/L655Ffs*10

Next Generation Sequencing Genome Sequencing Exome Sequencing Targeted Gene Panel Whole genome Gene 1 Gene 2 · · · Gene N Exon 1 ... Exon N PROPORTION MODODO MODOROGO **Fragments Fragments Fragments** Reads Reads Reads >500x >30x >50-100x Coverage: All genes and non-coding DNA Coverage: Entire exome (20-25k genes) Coverage: 10-500 genes Accuracy: Low Accuracy: Good Accuracy: High Time: Longest turnaround time Time: Long turnaround time Time: Rapid turnaround time (few days) Cost: Most expensive Cost: Cost-effective Cost: Most cost-effective Depth: >30X **Depth:** >50-100X **Depth:** >500X

Targeted Sequencing



Definición: Técnica que se centra en secuenciar regiones específicas del genoma, previamente seleccionadas.

Objetivo: Obtener información detallada de genes o regiones de interés, como genes asociados a enfermedades, sin necesidad de secuenciar el genoma completo.

Métodos comunes:

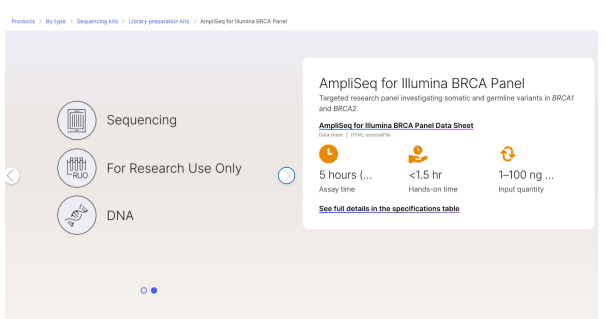
Captura por hibridación: Uso de sondas para capturar regiones objetivo.

Amplificación por PCR: Multiplicación de regiones específicas para secuenciar.

Ventajas:

- Mayor profundidad de cobertura en regiones clave.
- Menor costo y tiempo que la secuenciación de genoma completo.

Panel BRCA1/2, regiones codificantes



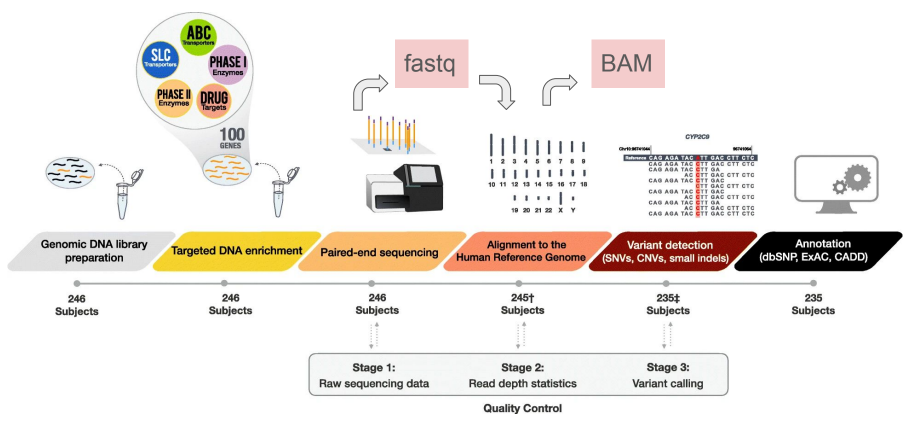
Se secuenciaron 16 pacientes con cáncer de mama.

Utilizando el panel **AmpliSeq for Illumina BRCA**.

El panel incluye todas las regiones exónicas de los genes **BRCA1** y **BRCA2** y secuencias intrónicas adyacentes.

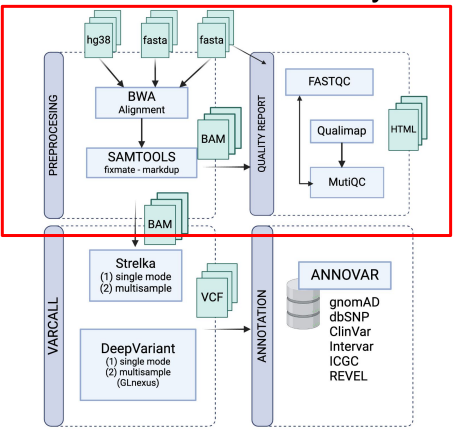
Cubre un total de 22 Kb.

Flujo de trabajo "Targeting Sequencing"



https://bmcmedgenomics.biomedcentral.com/articles/10.1186/s12920-019-0527-2

Flujo de trabajo bionformático para la detección de variantes en *BRCA1* y *BRCA2*



Por qué es importante revisar las métricas de secuenciación?

Qué tipos de errores podemos detectar. ?

The workflow, including the configurations and tools, is publicly available on the GitHub repository:

https://github.com/digenoma-lab/BRCA.

Archivos de entrada y salida

			Approximate File Size (Average Coverage 160×)	
File Type	Full Name	Description	Exome	4800 Genes
FASTQ	Files with consensus assessment of sequence and variation	Raw sequencing data after demultiplexing	50 GB	18 GB
BAM	Binary version of sequence alignment/map	Sequencing data after alignment	16 GB	6 GB
VCF	Variant call file	File containing variants called relative to the reference	9.3 GB	3.5 MB

Abbreviations: GB, gigabytes; MB, megabytes.

Archivo *.fastq



N1_R1.fastq.gz N1_R2.fastq.gz

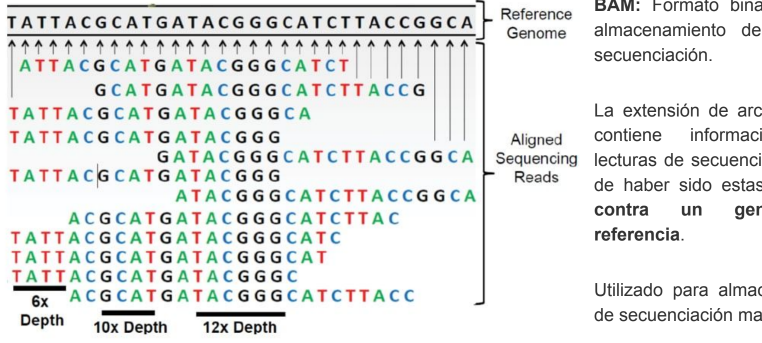


N2_R1.fastq.gz N2_R2.fastq.gz



N3_R1.fastq.gz N3_R2.fastq.gz

Archivos *.bam



BAM: Formato binario para el almacenamiento de datos de

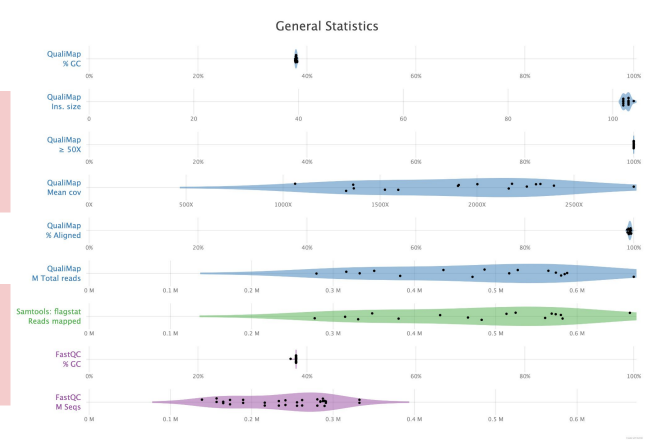
La extensión de archivo (.bam) información sobre lecturas de secuencias después de haber sido estas alineadas genoma de

Utilizado para almacenar datos de secuenciación masiva.

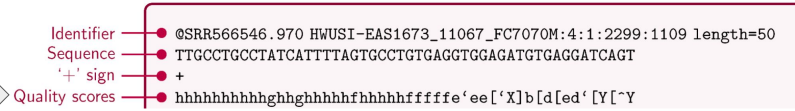
Reporte de calidad de secuenciación

QualiMap *.bam (input)

FastQC *.bam (input)



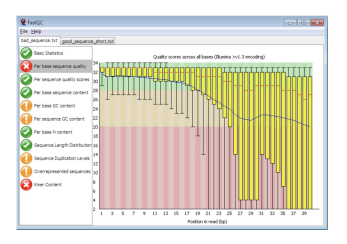
Escala Phred - Calidad de las lecturas secuenciadas





Phred Quality Score	Probability of incorrect base call	Base call accuracy
10	1 in 10	90%
20	1 in 100	99%
30	1 in 1000	99.9%
40	1 in 10,000	99.99%
50	1 in 100,000	99.999%
60	1 in 1,000,000	99.9999%

Reporte de Calidad: FastQC



Permite identificar posibles problemas en las lecturas generadas.

Primer paso en el procesamiento de datos de secuenciación crudos.

Proporciona información sobre la calidad de las lecturas de secuenciación de alto rendimiento (HTS).

- Errores en la identificación de bases.
- Lecturas/bases de baja calidad.
- Contaminación por cebadores/adaptadores

https://www.bioinformatics.babraham.ac.uk/projects/fastqc/

Pair end raw reads

read 1

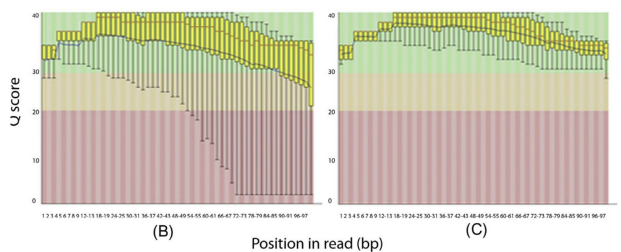
```
@ERR160122.1 HWI-ST478:264:D0MC0ACXX:1:1101:1221:2020/1
NTTGATAGCTGGCTGCAAGGAATTTCTAGATATACAGTTAAGGATAAATGAAAAGAAAACACTGAATACTTTGAACA
+
#1=DDDDFFDFHHGGGHHIIIGGIGFH@HDEGDGIGGDHHIIJJGGGIIGIGGIGEIFIIJIHHIIEHEHGJJJJH
```

read 2

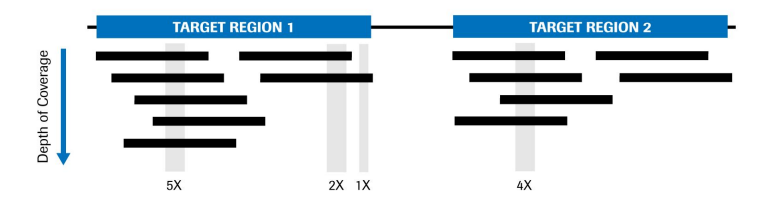
```
@ERR160122.1 HWI-ST478:264:DOMCOACXX:1:1101:1221:2020/2
CTTTCATAAGTATGAATCATCTTTACCAATTTACTTTCATTTCTCTTGTTTTAATTCTTCCATTGGAAATCTG
+
@@CFFFFFFHCFHIGGGGEDDHIGGHJEBEHECFFHIIEIIIJGIJJJFDGHIIIJDGIJIIIIJJJIIIJJIJGH
```

(A)

Quality scores across all bases (Sanger/ Illumina 1.9 encoding)



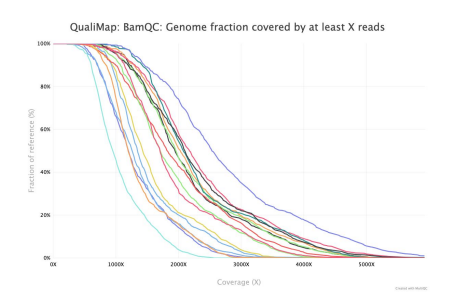
Promedio de cobertura en regiones "On-target"



Cual es la cobertura mínima que necesitamos para detectar una variant en BRCA1/2. ? Linea germinal Cuales con los promedios de cobertura que se obtuvieron por en los pacientes de Cáncer de mama.

Promedio de cobertura en pacientes con cáncer de mama

Sample Name	Mean cov ▼		
VM.md	2 808.1 X		
LV.md	2 396.8 X		
ML.md	2 326.9 X		
PV.md	2304.2X		
JM.md	2 257.0 X		
JC.md	2 180.6 X		
DC.md	2163.8 X		
NS.md	2 002.0 X		
PZ.md	1 906.2 X		
YA.md	1 902.0 X		
MC.md	1594.1X		
AL.md	1 525.3 X		
RQ.md	1364.9 X		
PP.md	1361.7 X		
KV.md	1 325.3 X		

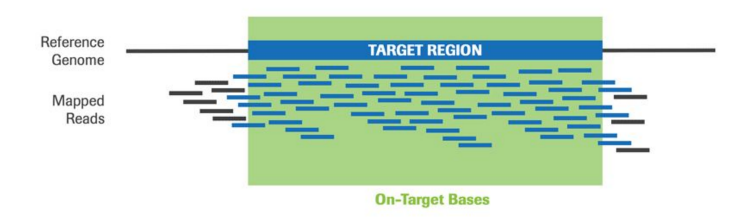




Ejemplo: Variante novel p.E1390G *BRCA1*

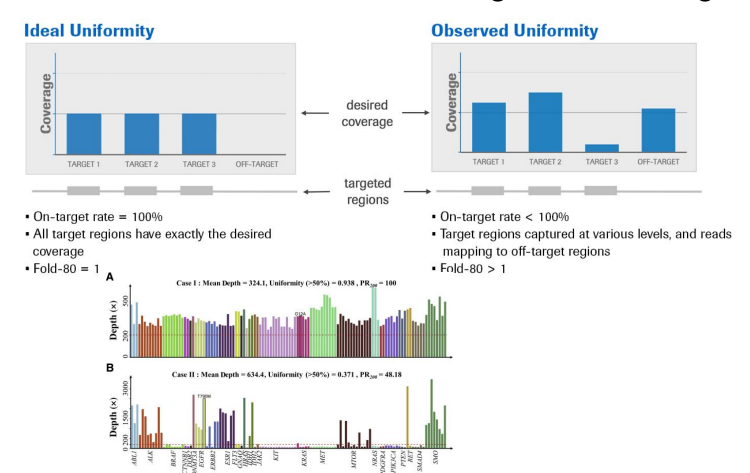
Inspección visual de las lecturas alineadas al genoma de referencia de tres pacientes.

Cobertura en regiones On-targets



- Cual es el porcentaje de las lecturas iniciales que se encuentran en las regiones blanco?
- Que indica un bajo % de lecturas On-targets?
- Como se puede observar esta métrica en un reporte de calidad ?

Uniformidad de la cobertura de las regiones "on-target"



Número de lecturas Duplicadas



Reporte HTML: MultiQC

