Ročníkový projekt

Analýza frekvencií oligomerov v genomických dátach

Eva Herencsárová

Vedúci projektu: doc. Mgr. Bronislava Brejová, PhD

Konzultant: Mgr. Askar Gafurov

1 Úvod

Genóm sa skladá z DNA, ktorý môžeme chápať, ako reťazec tvorený symbolmi A, C, G, T. V tomto projekte chceme skúmať, ako často sa opakujú k-mery (sekvencie v DNA dĺžky k) v DNA. Budeme sa snažiť fitnúť distribúcie (krivky) na tieto dáta, ktoré ich čo najlepšie opisujú.

2 Zimný semester

2.1 Cieľ

1. fáza: Analýza 1 histogramu: vytvoríme štatistický model, krivku, ktorá čo najpresnejšie opisuje náš histogram

2. fáza: Zopakovanie analýzy pre rôzne organizmy

2.2 Priebeh 1. fázy

Začali sme s genetickou informáciou *Escherichia coli* (baktéria žijúca v hrubom čreve). Najprv s vlastnými triedami som si naprogramovala niekoľko distribúcií. Porovnala som ich s hotovými z knižnice scipy.stats (Statistical functions) a neskôr sme ich aj nahradili s knižničnými.

Vlastná implementácia niektorých distribúcií:

pmf = probability mass function (function that gives the probability that a discrete random variable is exactly equal to some value)

- Poisson 01

from scipy.special import gamma
import numpy as np

```
class Poisson01:
       def pmf(self, k, alpha):
          alpha = np.exp(alpha)
          return alpha**k * np.exp(-alpha) / (gamma(k+1) * (1 - np.exp(-alpha)))
- Poisson 02
   class Poisson02:
      def pmf(self, k, alpha):
          return alpha**(k-1) * np.exp(-alpha) / gamma(k)
- Geometric
   class Geometric:
       def pmf(self, k, p):
          return p*(1-p)**(k)
- Pareto
   class Pareto:
      def pmf(self, k, alpha):
          a=1
          return alpha*a**alpha / k**(alpha+1)
```

Zistili sme, že krivky by lepšie opisovali dáta, ak by bol výpočet "posunutý - shiftnutý". Na to sme si vytvorili triedu Tailer, ktorá nám vráti niekoľko pôvodných hodnôt (veľkosť shiftnutia) a ostatné budú normalizované a prerobené podľa pmf danej distribúcie:

```
class Tailer:
    def __init__(self, distr, y, q):
        self.distr = distr
        self.y = y
        self.q = q

def pmf(self, x, alpha):
        y_temp = self.distr.pmf(x, alpha)
        y_result = y_temp * (1-sum(self.y[0:self.q]))/(1-sum(y_temp[0:self.q]))
        for i in range(self.q):
            y_result[i] = self.y[i]
        return np.array(y_result)
```

Ďalej sme chceli použiť aj spojité distribúcie. Preto som vytvorila triedu Discretize na diskretizáciu:

```
class Discretize:
    def __init__(self, cdf):
        self.cdf = cdf

def pmf(self, x, params):
        return (self.cdf(x+0.5, params) - self.cdf(x-0.5, params))/(1-self.cdf(0.5, params))
```

Potom nasledovalo vykreslovanie dát a kriviek. Použila som funkcie z knižnice matplotlib.pyplot. (matplotlib.pyplot is a collection of command style functions that make matplotlib work like MATLAB)

2.3 Priebeh 2. fázy

Pomocou programu Jellyfish (Jellyfish is a command-line program for fast, memory-efficient counting of k-mers in DNA) som si vytvorila textové súbory z genomických dát nasledujúcich organizmov pre $k \in \{11, 21, 31\}$:

- 1. Drosophila melanogaster (ovocná muška)
- 2. Arabidopsis thaliana (rastlina)
- 3. Saccharomyces cerevisiae (kvasinka pivná)
- 4. Staphylococcus aureus (baktéria)
- 5. Escherichia coli (baktéria)

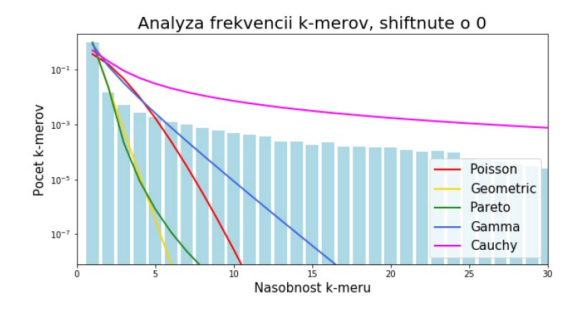
Pre zvolený organizmus a k som vykreslila genomické dáta a distribúcie (Poisson, Geometric, Pareto, Gamma, Cauchy) pre zadaný počet shiftnutí. Ďalej pre všetky výsledky som spočítala rôzne metriky (L1 a L2 norma) a vypísala 3 najlepšie distribúcie. Následne pre všetky metriky (L1 a L2) som znázornila presnosť daných rozdelení pre pre

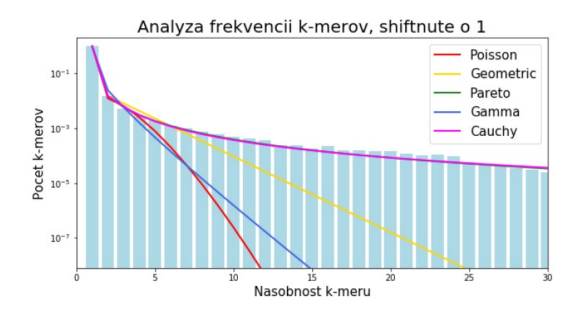
2.4 Výsledky

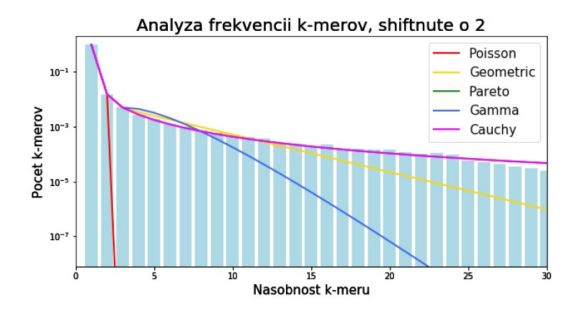
zadaný počet shiftnutí.

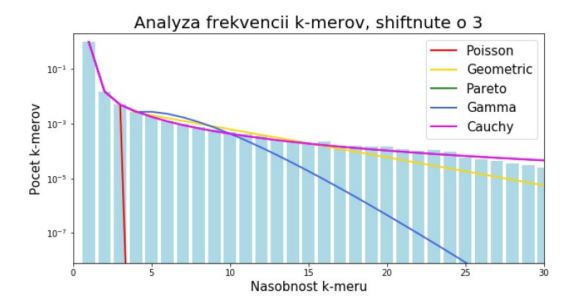
Výsledkom boli podľa 2.fázy nasledujúce grafy a výpis najpresnejšej distribúcie pri danej metrike:

Na nasledujúcich grafoch som zvolila genomické dáta $Drosophila\ melanogaster$ pre k=31, shiftnutia 0 až 3.









Top 3 for L1 norm:

1. Pareto shifted: 3

2. Cauchy shifted: 3

3. Cauchy shifted: 2

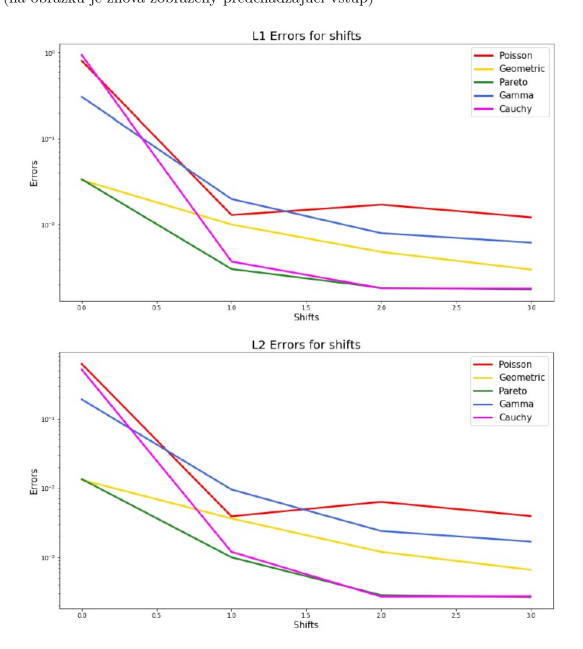
Top 3 for L2 norm:

1. Pareto shifted: 3

2. Cauchy shifted: 2

3. Cauchy shifted: 3

Ďalším výsledkom je aj znázornenie presností daných rozdelení pre daný počet shiftnutí pre všetky metriky $(L1\ a\ L2)$: (na obrázku je znova zobrazený predchádzajúci vstup)



3 Letný semester

3.1 Cieľ

Analýza frekvencií k-merov zo sekvenačných čítaní a rôznych faktorov, ktoré ich frekvenciu ovplyvňujú.

3.2 Spracovanie bedGraphov

V tomto semestri sme spracovali histogramy zo súborov, kde sme mali pre každú pozíciu v genóme počet, koľko sekvenačných čítaní je na danej pozícií zarovnaných.

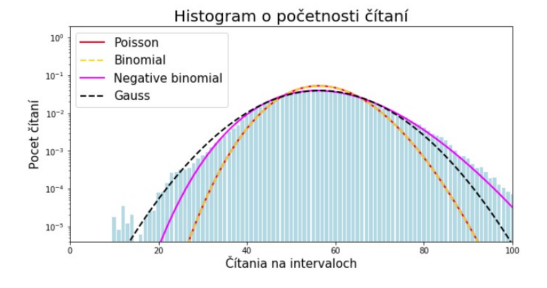
Súbory boli vo formáte bedGraph:

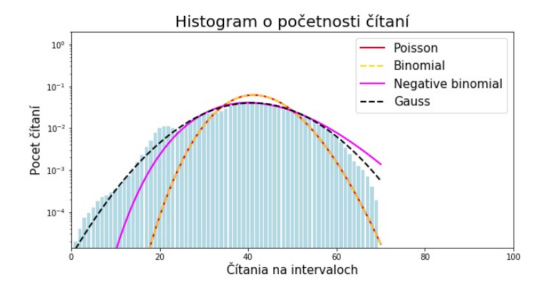
 $chromName\ chromStart\ chromEnd\ dataValue$

kde dataValue značí počet čítaní v polootvorenom intervale chromStart až chromEnd.

Najprv som prerobila vstupný súbor do vhodného formátu, aby som mohla využiť vykreslovaciu funkciu zo zimného semestra. Použili sme distribúcie: Gauss, Poisson, Binomial, NegativeBinomial.

Na nasledujucich obrázkoch vidíme fitovanie týchto distribúcií na dvoch bedGraphoch z genomických údajov baktérie E.coli.

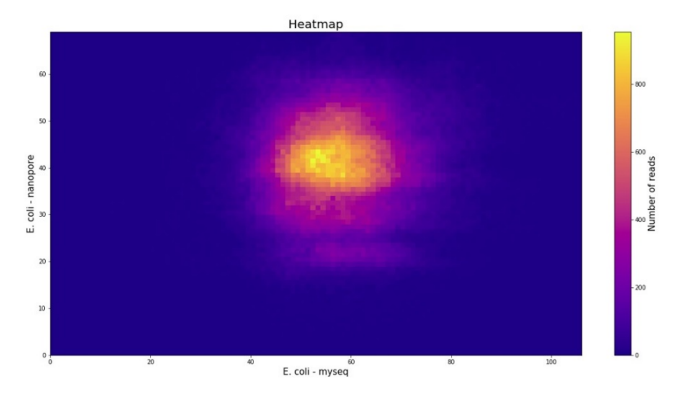




3.3 Ďalšie vizualizácie bedGraphov

Dáta som tiež upravila, aby sme ich vedeli zobraziť *2D histogramom* (heatmap-om). Takto sme mali pre každú pozíciu dve hodnoty, ktoré ju opisujú.

Na obrázkoch vidíme údaje z predošlých dvoch bedGraphoch z genomických údajov baktérie E.coli.

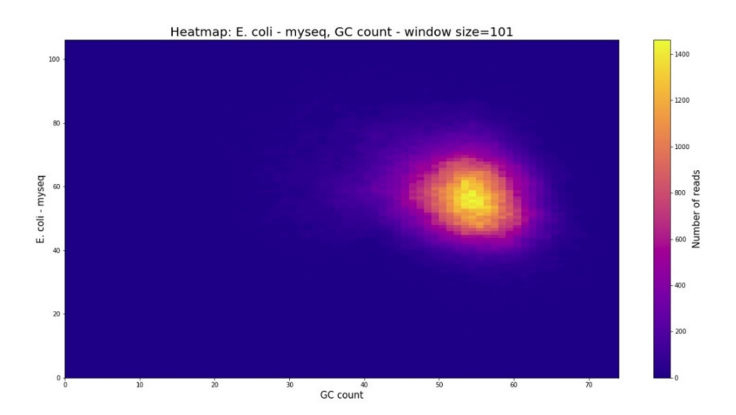


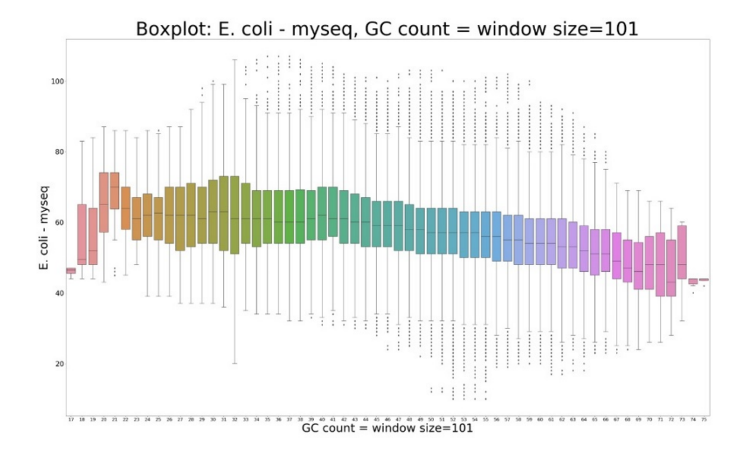
3.4 Vizualizácie podľa rôznych charakteristík genómu

Neskôr sekvenciu nukleotidov sme spracovali zo súborov, ktoré boli v textovom formáte FASTA. Takto sme mohli počítať aj rôzne charakteristiky genómu. Tzv. oknové štatistiky sme mohli použiť ako hodnoty pre pozície v genóme. Tieto štatistiky si môžeme predstaviť tak, že máme okno - podreťazec - nejakej fixnej nepárnej dĺžky. Týmto oknom sme prechádzali (posúvali vždy o pozíciu okno) sekvenciu z FASTA súboru a vždy aplikovali nejakú fuknkciu na to okno. Tieto funkčné hodnoty sme si uložili pre každú jednu pozíciu, a potom zobrazili 2D histogramom a boxplotom.

3.4.1 Vizualizácia počtu GC v genóme E.coli

Jedna takáto jednoduchá charakteristika je výpočet počtu G, C. Na obrázku vidíme túto štatistiku pre E.coli s oknom veľkosti 101.





3.4.2 Vizualizácia entropie v genóme E.coli

Ďaľšia charakteristika bola *entropia* - miera neurčitosti. Na obrázku vidíme túto štatistiku pre E.coli s oknom veľkosti 101.

