ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ АВТОНОМНОЕ ОБРАЗОВАТЕЛЬНОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ ВЫСШЕГО ОБРАЗОВАНИЯ «НОВОСИБИРСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ» (НОВОСИБИРСКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ, НГУ)

Институт медицины и психологии В. Зельмана НГУ

КУРСОВАЯ РАБОТА

Валеев Эмиль Салаватович Группа 12452

Тема работы: «Разработка инструментов для поиска клинически значимых полиморфизмов в геноме человека на основе данных секвенирования 3С-библиотек»

Фишман Вениамин Семенович,
к.б.н., ведущий научный сотрудник,
заведующий Сектором геномных
механизмов онтогенеза, ИЦиГ СО РАН
ФИО:/
«»
Оценка:

Научный руководитель:

Содержание

1	Вве	дение	5
	1.1	Актуальность	5
	1.2	Цель	5
	1.3	Задачи	5
2	Обз	ор литературы	6
	2.1	Механизмы развития генетических патологий	7
	2.2	Типы генетических аномалий, лежащих в основе генетических патологий	8
	2.3	Функциональные классы генетических вариантов	10
	2.4	Методы детекции генетических вариантов	11
	2.5	Виды NGS	14
	2.6	Базовая схема обработки результатов высокопроизводительного секве-	
		нирования для поиска и клинической интерпретации однонуклеотидных	
		полиморфизмов	17
	2.7	Аннотация, фильтрация и интерпретация результатов	21
	2.8	Ехо-С: суть метода	24
3	Maı	ериалы и методы	25
4	Резу	льтаты	29
	4.1	Результаты секвенирования Ехо-С библиотек	30
	4.2	Автоматизация обработки данных секвенирования	30
	4.3	Сравнение данных секвенирования клеточной линии К562	32
5	Обс	уждение результатов	33
	5.1	Контрольные образцы	33
	5.2	Оценка результатов секвенирования Ехо-С библиотек	34
6	Пре	дварительные выводы	34
7	Пла	н работы	35
Δ	Лан	ные секвенирования клеточной линии К562	36

Список сокращений

3C (англ. Chromosome Conformation Capture) — определение конформации хромосом

BAM (*англ*. Binary sequence Alignment/Map) — бинарный файловый формат, предназначенный для хранения информации о картированных прочтениях

BQSR (англ. Base Quality Score Recalibration) — рекалибровка качества прочтений

cffDNA (англ. Cell-Free Fetal DNA) — свободная ДНК плода

CGH (англ. Comparative Genomic Hybridization) — сравнительная геномная гибридизация

CNV (англ. Copy Number Variation) — вариация числа копий

Exo-C — метод приготовления NGS-библиотек, сочетающий таргетное обогащение экзома и технологии определения конформации хромосом

FISH (англ. Fluorescence In Situ Hybridization) — флуоресцентная in situ гибридизация

GATK (*англ*. Genome Analysis ToolKit) — набор инструментов для биоинформационного анализа, созданный Broad Institute

Hi-C — метод определения конформации хромосом «все-против-всех»

LoF (англ. Loss of Function) — потеря функции гена

MAPQ (англ. MAPping Quality) — качество картирования

MIP (*англ*. Molecularly Imprinted Polymers) — молекулярно импринтированные полимеры

MLPA (*англ*. Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) — мультиплексная лигазазависимая амплификация зонда

NGS (англ. New Generation Sequencing) — секвенирование нового поколения

NIPT (англ. Non-Invasive Prenatal Testing) — неинвазивное пренатальное тестирование

NOR (англ. Nucleolus Organizer Region) — ядрышковый организатор

PEC (англ. Primer Extension Capture) — захват с помощью расширения праймера

RG (англ. Read Group) — группа прочтения

SMART — анализ транскриптома одной клетки

SNV (англ. Single Nucleotide Variant) — однонуклеотидный генетический вариант

UTR (англ. UnTranslated Regions) — нетранслируемая область

VCF (*англ.* Variant Call Format) — формат записи генетических вариантов, найденных в результатах секвенирования

WES (англ. Whole Exome Sequencing) — полноэкзомное секвенирование

WGS (англ. Whole Genome Sequencing) — полногеномное секвенирование

ДНК — дезоксирибонуклеиновая кислота

п.о. — пары оснований

ПЦР — полимеразная цепная реакция

РНК — рибонуклеиновая кислота

ТАД — топологически ассоциированные домены

ХМА — хромосомный микроматричный анализ

1. Введение

1.1. Актуальность

Наследственные заболевания являются одной из основных причин младенческой и детской смертности в развитых странах. Взрослые люди с такими патологиями требуют огромных затрат средств на медикаменты, оперативные вмешательства, специальный уход и социальные льготы. Таким образом, доступные и точные методы диагностики наследственных заболеваний могут помочь в сокращении заболеваемости и смертности, а также повысить экономическое благополучие населения.

Несмотря на то, что в развитии наследственных заболеваний играют роль множество механизмов, в основе их всегда лежат изменения тех или иных участков ДНК. Эти генетические варианты существенно различаются по размеру, характеру изменения, а также функциональному значению. Существует множество методов выявления генетических вариантов, каждый метод имеет свои преимущества и границы применения.

Наиболее перспективными в диагностическом и исследовательском плане в настоящее время являются методы секвенирования — например, полногеномное и полноэкзомное секвенирование. В Секторе геномных механизмов онтогенеза ИЦиГ СО РАН был разработан новейший метод секвенирования — Exo-C, сочетающий технологии экзомного обогащения с определением конформации хромосом. Преимуществом данного метода является возможность поиска как крупных перестроек, так и точечных генетических вариантов в экзоме при относительно небольшой глубине секвенирования, от которой напрямую зависит цена секвенирования. Широкий спектр применения метода и доступность в финансовом аспекте делают метод Ехо-С привлекательным как для медико-биологических научных исследований, так и для внедрения в клиническую практику.

1.2. Цель

Целью нашей работы является сравнение эффективности методов Exo-C, полногеномного секвенирования и экзомного секвенирования для поиска точечных генетических вариантов в геномах клеток человека.

1.3. Задачи

Основные задачи, которые необходимо решить для достижения поставленной нами цели:

- 1. Разработать биоинформационный протокол анализа данных секвенирования Exo-С библиотек.
- 2. Проанализировать доступные данные полногеномного, полноэкзомного и Hi-C секвенирования для иммортализованной клеточной линии человека K562.

3. Сравнить точечные генетические варианты в геноме клеток K562, детектируемые при использовании полногеномного и экзомного секвенирования, с таковыми, найденными методом Exo-C.

2. Обзор литературы

Генетические варианты, их взаимодействие друг с другом и со средой определяет течение болезней. Существуют генетические варианты, которые определяют предрасположенность и проявляются только во взаимодействии со средой; примером могут служить варианты, определяющие предрасположенность к аддикциям (никотин, героин, алкоголь и пр.)[1]. Бывают и такие генетические варианты, которые повышают воспричичивость к одному фактору среды и повышают устойчивость к другому, либо дают позитивный эффект в сочетании и негативный по отдельности. Примером может служить бета-талассемия[2]. Особняком стоят те варианты, которые вне зависимости от средового компонента и генетического окружения приводят к развитию заболевания (например, нейрофиброматоз I типа, который наследуется по аутосомно-доминантному типу и имеет 100% пенетрантность[3]).

Генетические заболевания остаются одной из основных причин младенческой и детской смертности в развитых странах. Врождённые аномалии являются причиной около 20% смертности до 1 года, а также порядка 10% в возрасте 1–4 года и 6% в возрасте 5–9 лет. Злокачественные новообразования являются причиной смерти в 8% случаев в возрасте 1–4 лет, и 15% случаев в возрасте 5–9 лет. Порядка 3% от смертности в возрасте 1–9 лет связаны с сердечными патологиями[4]. Взрослые люди с генетическими патологиями требуют огромных затрат средств — на радикальные и паллиативные операции, медикаментозную поддержку (иногда пожизненную), создание условий, учреждений и обучение персонала для обеспечения специализированного ухода.

Таким образом, доступные и точные методы диагностики генетических заболеваний могут помочь в сокращении заболеваемости и смертности, а также повысить экономическое благополучие населения.

Частые и редкие (орфанные) патологии. Генетические патологии делятся на группы по частоте встречаемости в популяции. Выделяют частые и редкие (орфанные) заболевания. Определения орфанных заболеваний могут различаться — например, в США, согласно "Health Promotion and Disease Prevention Amendments of 1984", редкими считаются патологии, поражающие менее 200 тыс. населения страны (примерно 1 : 1630 при текущей численности населения в 326 млн человек)[5]. Европейское Медицинское Агентство определяет границу как 1 : 2000. Систематический анализ показал, что существует более 290 определений, и среднее значение находится в интервале 40–50 на 100 тыс. населения[6].

Также сложность в определении орфанных заболеваний представляет неравномерность их распространённости в тех или иных регионах. Некоторые заболевания могут быть орфанными в одной популяции и частыми в другой (эффект основателя, а также сверхдоминирование). Частным случаем эффекта основателя является атаксия

Каймановых островов, связанная с гипоплазией мозжечка и сопутствующими неврологическими проявлениями (задержка развития, дизартрия, нистагм, интенционное дрожание). Это аутосомно-рецессивное заболевание распространено исключительно в одном регионе — Большой Кайманов остров, гетерозиготные носители составляют около 18% местного населения[7]. Примером сверхдоминирования может служить бетаталассемия — заболевание, связанное с нарушением структуры гемоглобина. Несмотря на то, что у эритроцитов носителей в значительной степени снижена способность переносить кислород, дефектный гемоглобин представляет сложность для развития малярийного плазмодия и таким образом повышает устойчивость носителя бета-талассемии к малярии[2]. Соответственно, бета-талассемия распространена в эпидемически опасных по малярии регионах — Средиземноморье и Юго-Восточная Азия, наибольшая частота встречаемости наблюдается на Кипре (14%) и Сардинии (10,3%) при средней частоте по земному шару в 1,5%.

Несмотря на то, что каждое из орфанных заболеваний само по себе встречается редко, в сумме они поражают значительный процент населения (предположительно 5—8% европейской популяции). Общее число орфанных болезней неизвестно по причине недостатков стандартизации, наиболее частая оценка — 5000—8000[8]. Существуют различные базы данных, собирающие информацию по орфанным заболеваниям, наиболее известными и часто используемыми из них являются:

- 1. Global Genes;
- 2. Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM®)[9];
- 3. Orphanet[10].

Около 80% редких болезней имеют генетическую природу и начинаются в раннем детстве[8]. Таким образом, ключевым моментом для изучения данных заболеваний является понимание механизмов, лежащих в основе их развития. Количество орфанных заболеваний делает эту задачу крайне непростой. Тем не менее, многие механизмы на сегодняшний момент достаточно хорошо изучены. О них речь пойдёт далее.

2.1. Механизмы развития генетических патологий

Механизмы развития генетических патологий делятся на две большие группы. В первую относят изменения белок-кодирующей последовательности гена, приводящие к прекращению синтеза белка либо к синтезу изменённого полипептида. Ко второй группе относятся эпигенетические механизмы, не затрагивающие непосредственно белок-кодирующие последовательности генов.

Изменения белок-кодирующей последовательности гена (экзонов и сплайсинг-сайтов) могут приводить к замене аминокислот, сдвигам рамки считывания, появлению преждевременных стоп-кодонов и нарушениям сплайсинга. Прекращение синтеза белка снижает дозу гена, а изменённый полипептид способен как потерять свою функцию, снизив таким образом дозу гена, так и приобрести новые свойства (токсичность). Классическим примером приобретения белком токсичности является известное наследственное

нейродегенеративное заболевание — аутосомно-доминантный вариант болезни Альцгеймера. Другое нейродегенеративное заболевание — аутосомно-рецессивная болезнь Паркинсона — может служить примером потери белком протективной функции[11].

Также генетические патологии могут развиваться из-за эпигенетических механизмов, приводящих к изменению экспрессии генов. К таким механизмам можно отнести метилирование ДНК — изменение молекулы ДНК без изменения нуклеотидной последовательности, а также ацетилирование гистонов.

В частности, нарушение метилирования ДНК ответственно за развитие синдрома Беквита—Видемана. Экспрессия генов CDKN1C и IGF2 регулируется в зависимости от того, на материнской или отцовской хромосоме они находятся (явление геномного импринтинга). Потеря импринтинга, вызванная изменениями регуляторного района, ведёт к изменению экспрессии этих генов и, как следствие, к тяжёлым порокам развития, включающим висцеромегалию, висцеральные грыжи, эмбриональные опухоли, пороки сердца и почек[12]. Изменение ацетилирования гистонов некоторых генов в клетках головного мозга связано с развитием такого заболевания, как шизофрения[13].

Кроме того, на экспрессию генов в значительной степени влияет трёхмерная структура хроматина. К примеру, энхансерный район не обязательно находится в непосредственной близости от гена, для его работы необходим физический контакт с промотором гена за счёт выпетливания ДНК. Белковый комплекс, связанный с энхансером, привлекает в эту область РНК-полимеразу и увеличивает вероятность её связывания с промотором. Известно, что большая часть промотор-энхансерных взаимодействий находится внутри топологически ассоциированных доменов (ТАДов). В результате разрушения старых или образования новых границ ТАДов формируются структурные варианты, характеризующиеся иными промотор-энхансерными взаимодействиями. Подобные изменения лежат в основе таких состояний, как FtM-инверсия пола (ген SOX9) и синдром Кукса (ген КСNJ2)[14].

Несмотря на то, что в развитии наследственных заболеваний эпигенетика безусловно играет важную роль, в основе их всегда лежат изменения тех или иных участков ДНК. Эти генетические варианты существенно различаются по размеру, характеру изменения, а также функциональному значению, которое напрямую зависит от затрагиваемых вариантом районов генома.

2.2. Типы генетических аномалий, лежащих в основе генетических патологий

Базовым параметром различия генетических аномалий является их размер. Размер непосредственно влияет на способность исследователя обнаружить эту аномалию. Самыми крупными являются хромосомные перестройки. Они делятся на две основных группы — сбалансированные (без изменения количества генетической информации) и несбалансированные (с изменением количества генетической информации).

Несбалансированные перестройки в большинстве своём приводят к летальному исходу (в эмбриональном или детском периодах) и грубым изменениям фенотипа. К несбалансированным относятся:

• Анэуплоидии — изменение числа хромосом. Примерами анэуплоидий могут слу-

жить синдром Дауна (трисомия 21 хромосомы), Эдвардса (трисомия 18 хромосомы), Патау (трисомия 13 хромосомы), а также вариации числа половых хромосом (синдромы Тёрнера, Клайнфельтера и другие). Частичная моносомия — синдром кошачьего крика (связан с утратой плеча 5 хромосомы). Прочие анэуплоидии ведут к несовместимым с жизнью нарушениям эмбрионального развития и, как следствие, спонтанным абортам.

- Несбалансированные транслокации перемещение фрагмента хромосомы с одного места на другое с изменением количества генетической информации. Несбалансированные транслокации могут приводить к значимым изменениям фенотипа (например, 46,XX инверсия пола[15]) и служить онкогенами[16].
- Вариации числа копий (CNV) дупликации (мультипликации) и делеции хромосомных сегментов размером от тысячи до нескольких миллионов пар оснований. Могут возникнуть из несбалансированных транслокаций, амплификаций и собственно делеций. CNV способны увеличивать или уменьшать дозу гена, в значительной степени влияя на его экспрессию. Различия в количестве копий могут носить как положительный характер, так и отрицательный в частности, дупликации в гене CCL3L1 способны увеличить устойчивость к ВИЧ[17], а крупные CNV в разных частях генома ассоциированы с расстройствами аутического спектра[18].

Сбалансированные перестройки чаще всего характеризуются более мягкими фенотипическими проявлениями, а иногда и их отсутствием. К сбалансированным перестройкам относятся:

- Инверсии переворот фрагмента хромосомы. Крупные инверсии могут быть причиной изменения границы ТАД, а также запирания кроссинговера и образования гаплогрупп.
- Сбалансированные транслокации перемещение фрагмента хромосомы с одного места на другое без изменения количества генетической информации. В свою очередь они делятся на реципрокные (взаимный обмен участками между негомологичными хромосомами) и Робертсоновские (слияние акроцентрических хромосом с образованием метацентрической или субметацентрической). Сбалансированные транслокации могут как не проявляться в фенотипе (сказываясь только на фертильности[19]), так и приводить к серьёзным последствиям например, синдрому Дауна (робертсоновская транслокация является причиной синдрома Дауна в 2–4% случаев[20]).

Самыми небольшими — но не менее важными — являются точечные полиморфизмы (SNV) и короткие инсерции и делеции (indels) размером 20–50bр. Чаще всего эти генетические варианты нейтральные и не имеют фенотипических проявлений, но некоторые могут приводить как к генетическим, так и к эпигенетическим изменениям. Также варианты делятся на наследуемые, которые передаются от родителей к детям, и

варианты *de novo*. Согласно оценкам, предоставленным [21], в среднем в каждом поколении у человека возникают 44–82 SNV *de novo*, из них 1–2 приходятся на белоккодирующие регионы. Число небольших инсерций и делеций оценивается в 2.9–9 на геном, крупные перестройки встречаются значительно реже. Также известно, что количество генетических вариантов *de novo* непрерывно растёт в течение жизни человека.

2.3. Функциональные классы генетических вариантов

Как уже было упомянуто выше, значение генетических вариантов напрямую зависит от их положения относительно функциональных частей генома. Варианты могут находиться как внутри генов, так и вне их.

Области гена, в которые может попасть генетический вариант:

- Экзоны, непосредственно отвечающие за последовательность белка. Генетические варианты в экзонах могут быть синонимичными (без замены аминокислоты) и несинонимичными миссенс (замена на другую аминокислоту), нонсенс (замена на стоп-кодон) либо сдвиг рамки считывания, приводящий к изменению значительной части белковой молекулы. Миссенс-варианты редко приводят к утрате функции белка, но они могут повлиять на экспрессию гена, если замена пришлась на регуляторный мотив[22].
- Интроны, которые содержат регуляторные области и сплайс-сайты, необходимые для процессинга транскрипта в готовую мРНК, а также 3'-нетранслируемая область (3' UTR) и 5'-нетранслируемая область (5' UTR), вовлечённые в регуляцию транскрипции, трансляции и деградации транскрипта. В частности, в 5'UTR находится так называемая консенсусная последовательность Козак, важная для инициации трансляции мРНК[23]. Также известно, что в 5'UTR могут находиться открытые рамки считывания, которые влияют на поведение рибосомы могут вызывать её торможение, диссоциацию, либо перекрывать основной старт-кодон гена[24]. Генетические варианты могут как разрушать канонические сплайс-сайты, так и способствовать образованию новых внутри интронных участков[25]. Влияние генетических вариантов в этих областях недостаточно изучено, и их связь с конкретной патологией у пациента порой достаточно трудно доказать. Тем не менее, существуют специальные инструменты, позволяющие оценить патогенность таких вариантов. Интронные и UTR генетические варианты обычно рассматриваются в случае, если иного объяснения фенотипу пациента не было найдено.

Внегенные варианты могут приходиться на различные регуляторные последовательности, например, энхансеры, сайленсеры, а также сайты связывания белков, отвечающих за процессы метилирования или трёхмерную организацию хроматина.

Как мы видим, типов генетических вариантов существует огромное множество, они в значительной степени различаются между собой, и их определение может представлять трудность для исследователя. На сегодняшний день разработано множество методик, облегчающих эту задачу. О них речь пойдёт ниже.

2.4. Методы детекции генетических вариантов

Кариотипирование. Данный метод представляет собой микроскопическое исследование клеток, синхронизированных на стадии метафазы митоза. Однако простое микроскопическое исследование хромосом плохо подходит для обнаружения генетических вариантов, поэтому были разработаны различные методы окраски (бэндинга), позволяющие отдифференцировать отдельные хромосомы и хромосомные регионы[26]:

- 1. Q-окрашивание позволяет отдифференцировать все хромосомы, применяется для исследования Y-хромосомы (быстрое определение генетического пола, выявление мозаицизма по Y-хромосоме, транслокаций между Y-хромосомой и другими хромосомами). Окрашивание легко снимается, что позволяет использовать этот метод для последовательной окраски и изучения хромосом;
- 2. G-окрашивание наиболее часто используемый метод. Позволяет отдифференцировать все хромосомы, гарантирует стойкое окрашивание, легко поддаётся фотографированию.
- 3. R-окрашивание визуализирует концы хромосом, а также специфические именно для этого окрашивания бэнды (так называемые R-позитивные бэнды).
- 4. С-окрашивание применяется для анализа вариабельной дистальной части Ухромосомы, а также центромерных регионов прочих хромосом, содержащих конститутивный гетерохроматин. Хорошо подходит для выявления перестроек, затрагивающих гетерохроматиновые регионы. Кроме того, С-окрашиванием хорошо определяются кольцевые и дицентрические хромосомы;
- 5. NOR-окрашивание визуализирует ядрышковые организаторы (NOR), богатые рибосомальными генами;
- 6. DA–DAPI-окрашивание применяется для идентификации центромерных гетерохроматизированных районов.

Окрашенные хромосомы далее изучаются на предмет формы, количества и наличия перестроек.

Кариотипирование — рутинная методика при диагностике врождённых патологий, аутопсии мертворожденных и злокачественных образований кроветворного ряда. Преимущества кариотипирования в том, что данным методом можно охватить весь геном, визуализации поддаются отдельные клетки и отдельные хромосомы. Ограничения — обязательно требуются живые клетки, также на эффективность влияет размер перестроек (не менее 1–5 миллионов п.о.) и процент поражённых клеток в образце (минимум 5–10%)[27].

В целом классический метод кариотипирования, достаточно дешёвый и простой в исполнении, требует от исследователя значительного опыта при интерпретации. Более поздние методы изучения хромосом, как будет показано далее, развивались не только в направлении увеличения разрешающей способности, но и облегчения интерпретации полученных данных.

Флуоресцентная *in situ* гибридизация (FISH). Основой является гибридизация нуклеиновых кислот образца и комплементарных им проб, содержащих флуоресцентную метку. Гибридизация может производиться с ДНК (метафазные или интерфазные хромосомы) или с РНК. FISH позволяет определить число исследуемых локусов в геноме (при использовании метода 3D-FISH) или последовательность расположения на метафазной хромосоме. Метод является «золотым стандартом» в определении хромосомных патологий — как в клетках с врождёнными перестройками, так и в клетках опухолей.

Данные при помощи метода FISH можно получить, анализируя отсутствие или присутствие сигналов от использованных флюорофоров. Количество различимых цветовых меток равно (2^x-1) , где x — количество флюорофоров. Это позволяет реализовать, например, спектральное кариотипирование (SKY), при котором каждая хромосома окрашивается в свой собственный цвет и межхромосомные перестройки видны даже начинающему специалисту[28]. Тем не менее, лимитирующими факторами остаются:

- потребность в хорошо обученном персонале. Относительная простота интерпретации результатов сочетается со сложностью протокола приготовления образца, который зависит от характера пробы и образца, и должен быть настроен эмпирически;
- цена реактивов;
- время гибридизации. Кинетика реакций гибридизации в ядре изучена недостаточно, и требуется достаточно долгое время, чтобы получить сигналы, которые можно измерить и сравнить между собой.

В настоящее время методика FISH значительно усложнилась. Биотехнологические компании предлагают панели олигонуклеотидов, определяющие специфические участки размером от десятков тысяч до миллиона пар оснований, а также олигонуклеотиды с высокой чувствительностью, позволяющие определить сплайс-варианты и даже SNV. Разрабатываются технологии micro-FISH (μ FISH), сочетающие FISH с микрофлюидными технологиями (проведение реакций в микроскопических объёмах жидкости). При этом процесс удешевляется, автоматизируется, ускоряется (за счёт уменьшения объёмов, а соответственно, и времени гибридизации) и упрощается для использования в обширных исследованиях и для внедрения в клинику[29].

Сравнительная геномная гибридизация (СGH). Как и в случае с методом FISH, основой данного метода является флуоресцентная гибридизация. Однако СGH использует два образца генома — тестовый и контрольный, каждый из которых метится флюорофором, а затем гибридизуется в соотношении 1 : 1. Таким образом в тестовом образце можно обнаружить CNV и перестройки.

В отличие от FISH, СGH проверяет весь геном на наличие перестроек и не требует знаний о целевом регионе. К ограничениям анализа относится невозможность выявления полиплоидии, мозаицизма и сбалансированных транслокаций.

В настоящее время СGH используется в виде array-CGH (aCGH), или хромосомного микроматричного анализа (XMA), при котором CGH комбинируется с микрочиповой гибридизацией[30]. ДНК-микрочипы, или микроматрицы, представляют собой сотни тысяч или миллионы однонитевых фрагментов ДНК (зондов), которые ковалентно пришиты к основанию (микрочипу). При XMA на микрочип наносятся контрольные фрагменты генома либо контрольные последовательности генов, которые могут быть связаны с конкретной патологией. Порядок зондов на чипе строго определён, что упрощает локализацию и определение характера перестройки.

С помощью сравнительной гибридизации геномов могут быть обнаружены самые разные структурные вариации — CNV, инверсии, хромосомные транслокации и анэуплоидии. Для этого используются длинные зонды, которые позволяют проводить гибридизацию последовательностей, имеющих некоторые различия. Когда пробы ДНК короткие, эффективность гибридизации очень чувствительна к несовпадениям; такие зонды облегчают сравнение геномов на нуклеотидном уровне (поиск SNV).

Микроматрицы предлагают относительно недорогие и эффективные средства сравнения всех известных типов генетических вариаций. Однако для таких целей, как обнаружение неизвестных или часто повторяющихся последовательностей, эти методы не подходят[31].

Мультиплексная лигаза-зависимая амплификация зонда (MLPA). Основой MLPA является ПЦР-амплификация специальных проб, гибридизующихся с целевыми районами ДНК. Каждая проба представляет собой пару полу-проб; каждая полу-проба имеет комплементарную геному часть и технические последовательности — праймер для ПЦР и вставки, обеспечивающие большой размер продукта амплификации. Если полу-пробы гибридизуются с геномом без зазора, они лигируются и впоследствии амплифицируются; лигированные пробы отличаются от полу-проб с праймером по длине. Длину готового ПЦР-продукта определяют методом электрофореза.

Данная методика подходит для определения CNV, включающих целые гены, а также аномалий метилирования ДНК. Во втором случае используют метил-чувствительные рестриктазы — ферменты, которые по определённым сайтам гидролизуют исключительно метилированную ДНК. Для определения этих участков также применяют электрофорез, т.к. не подвергшаяся гидролизу ДНК по длине значительно превосходит фрагменты гидролизованных рестриктазой метилированных регионов.

Слабым местом MLPA остаётся интерпретация результатов. Определение гомозиготных CNV не представляет труда — их распознают по наличию/отсутствию пика в сравнении с контрольным образцом. Гетерозиготные CNV видны как пики отличающейся высоты, и их поиск требует серьёзную биоинформационную обработку с учётом особенностей конкретной ПЦР-реакции и различий между образцами[32].

Как мы видим, перечисленные методы имеют один серьёзный недостаток — они могут определить наличие или отсутствие, совпадение или несовпадение, но не способны прочитать априори неизвестную последовательность ДНК. Специально для этого были разработаны методы секвенирования.

Секвенирование по Сэнгеру. Исторический метод, позволяющий с высокой точностью анализировать короткие (до 1 тысячи п.о.) фрагменты ДНК[33]. Суть его состоит в проведении обычной реакции амплификации ДНК, только в смесь дезоксирибонуклеотидов (dNTP) добавлены дидезоксирибонуклеотиды (ddNTP), которые при присоединении к ДНК обрывают синтез и имеют флуоресцентную или радиоактивную метку (соотношение примерно 100 : 1 соответственно). Таким образом, в процессе амплификации в пробирках образуется смесь из меченых цепей разной длины. При разделении этой смеси на электрофорезе проявляется характерная «лестница», последовательность флуоресцентных сигналов в которой совпадает с последовательностью исследуемой ДНК.

Основным недостатком секвенирования по Сэнгеру является ограничение длины исследуемого фрагмента ДНК.

В настоящее время метод Сэнгера используется для подтверждения вариантов, найденных с помощью методов секвенирования нового поколения (NGS).

Секвенирование нового поколения (NGS). Это комплекс технологий, позволяющих прочитать за сравнительно небольшое время миллионы последовательностей ДНК. Благодаря этому единовременно можно проанализировать несколько генов, либо весь геном.

В методах NGS наблюдается развитие двух основных парадигм, различающихся по длине прочтений. Секвенирование короткими прочтениями характеризуется меньшей ценой и более качественными данными, что позволяет применять данные методы в популяционных исследованиях и клинической практике (поиск патогенных генетических вариантов). Секвенирование длинными прочтениями хорошо подходит для сборки новых геномов и изучения отдельных изоформ генов[34]. Количество различных методов в настоящее время значительно, но самым часто используемым является метод Illumina (короткие прочтения).

Основные проблемы данных NGS:

- Финансовые вложения и время, затраченные на секвенирование и анализ данных. По-прежнему остаются лимитирующим фактором применения NGS в клинической практике;
- Ошибки секвенирования и ПЦР. Их значимость уменьшается с увеличением покрытия, но не исчезает полностью;
- Неоднородность покрытия генома или таргетных регионов прочтениями. Это может быть связано как с недостатками приготовления библиотеки, так и с проблемами картирования.

2.5. Виды NGS

Полногеномное секвенирование (WGS). Приготовление библиотек при полногеномном секвенировании производится из всего клеточного материала, либо только из ядер.

ДНК фрагментируется таким образом, что достигается относительно ровное покрытие генома.

WGS при достаточной глубине покрытия вполне пригодно для поиска SNV, небольших делеций и инсерций. Полногеномное секвенирование со слабым покрытием может быть использовано для определения CNV — например, при неинвазивном пренатальном тестировании (NIPT), когда используется свободная ДНК плода (cffDNA), циркулирующая в крови матери[35].

Таргетные панели. Основой данных методов является обогащение целевых регионов генома. Методов обогащения существует достаточно много, но все они делятся на 4 основные категории[36]:

- 1. Твердофазная гибридизация. Для этого используют комплементарные целевым регионам короткие ДНК-пробы, зафиксированные на твёрдом основании (микрочипе). После гибридизации нецелевую ДНК вымывают, а целевые фрагменты остаются на чипе.
- 2. Жидкофазная гибридизация. Эти методы характеризуются тем, что ДНК-пробы находятся в растворе и помечены специальной молекулой (например, биотином). После гибридизации с целевой ДНК пробы вылавливают бусинами, поверхность которых способна связывать молекулы биотина.
- 3. Полимеразно-опосредованный захват. В этих методах ПЦР производят на стадии обогащения. Например, методы молекулярно импринтированных полимеров (МІР) и анализа транскриптома одной клетки (SMART) используют длинные пробы, содержащие как праймер, так и регион для остановки элонгации и инициации лигирования. После элонгации и лигирования получаются кольцевые молекулы, содержащие целевой регион; линейные молекулы в последующем удаляют из раствора. Метод захвата с помощью расширения праймера (РЕС) использует биотинилированные праймеры, которые гибридизуются с целевыми регионами и элонгируются; далее их вылавливают бусинами, как в методах жидкофазной гибридизации.
- 4. Захват регионов. Включает в себя сортировку и микродиссекцию хромосом, благодаря чему можно обогатить библиотеку фрагментов последовательностями отдельной хромосомы или даже её части. Это методы, требующие чрезвычайно сложных техник и хорошо обученный персонал, но очень полезные в отдельных ситуациях.

Данный вид тестов позволяет анализировать гены, ответственные за отдельные группы заболеваний — например, существуют таргетные панели для иммунодефицитов, почечных, неврологических болезней, болезней соединительной ткани, сетчатки, а также предрасположенности к отдельным видам онкологических заболеваний. Таргетные панели позволяют анализировать и клетки опухолей — некоторые приспособлены к выявлению общих для многих раковых линий мутаций, другие же разработаны для специфического типа опухолей[37].

Полноэкзомное секвенирование (WES). Техника заключается в секвенировании обогащённого экзома — совокупности белок-кодирующих последовательностей клетки. Для этого используют специальные экзомные таргетные панели. Несмотря на то, что существует множество методов таргетного обогащения, конкретно для WES могут быть использованы лишь немногие из них, а именно — твердофазная и жидкофазная гибридизация[36].

У человека экзом составляет примерно 1% от генома, или примерно 30 миллионов п.о. (суммарно). При этом более 80% генетических вариантов, которые представлены в базе данных известных геномных вариантов CLINVAR[38], и из них более 89% вариантов, которые отмечены как «патогенные», относятся к белок-кодирующим областям генома; эта цифра приближается к 99%, если учитывать ближайшие окрестности экзонов[39]. Таким образом, полноэкзомное секвенирование намного лучше подходит для обычной клинической практики, нежели полногеномное. Кроме того, полноэкзомное секвенирование значительно дешевле, что увеличивает его доступность и позволяет, например, произвести тестирование ребёнка и родителей (так называемый трио-тест) и, как следствие, улучшить интерпретацию вариантов[37].

Технологии захвата конформации хромосом (3C). Данные методики позволяют определить расстояние в 3D-пространстве ядра между двумя точками генома. Принцип состоит в том, что интактное ядро фиксируют формальдегидом, ДНК гидролизуют, лигируют, затем продукты лигазной реакции секвенируют при помощи NGS. Во время лигирования ковалентно связанными могут оказаться только те участки, которые физически находятся близко друг от друга. Картирование химерных прочтений с помощью специальных инструментов позволяет узнать, какие именно участки генома были связаны[40]. При обработке большого количества 3C данных геном разделяют на районы фиксированной длины, называемые бинами. Длина бинов называется разрешением; чем меньше длина, тем более высоким считается разрешение. Прочтение, части которого были картированы на два разных бина, называется контактом между этими районами. Практическое значение имеет информация об относительной частоте контактов между бинами.

В настоящее время существует множество вариантов протокола 3С. Самым известным и широко применяемым является метод Hi-C, сочетающий 3С с методами массового параллельного секвенирования. С его помощью можно подсчитать количество контактов во всём геноме — как внутри-, так и межхромосомные контакты[41].

Результаты NGS представляют собой гигантские блоки данных, содержащие всевозможные ошибки. Обработка данных секвенирования—это высокотехнологичная отрасль, которая позволяет получить из этих данных практически значимую информацию и минимизировать влияние ошибок на эту информацию.

2.6. Базовая схема обработки результатов высокопроизводительного секвенирования для поиска и клинической интерпретации однонуклеотидных полиморфизмов

Демультиплексикация. В процессе приготовления NGS-библиотеки к целевым фрагментам ДНК лигируют так называемые адаптерные последовательности, или адаптеры. Очень часто потенциальное количество прочтений, которое способен выдать секвенатор за один запуск, значительно превышает требуемое количество прочтений для отдельной библиотеки, поэтому из соображений экономии и повышения производительности на одном чипе секвенируют сразу несколько библиотек. Для этого в адаптеры вставляют баркоды — последовательности, с помощью которых можно отличить прочтения, относящиеся к разным библиотекам или образцам. Процесс сортировки данных секвенирования по баркодам называется демультиплексикацией.

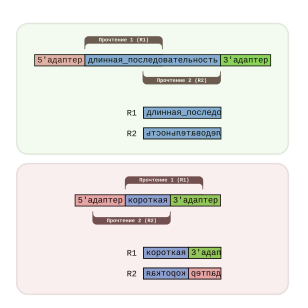


Рис. 1: Фрагменты адаптерных последовательностей в данных секвенирования

Удаление адаптерных последовательностей. Если целевой фрагмент ДНК короче длины прочтения, то фрагменты адаптерной последовательности могут попасть в готовые данные (рис. 1). Это замедляет работу алгоритма картирования, а порой в значительной степени ухудшает его результаты, поэтому встаёт вопрос об удалении адаптерных последовательностей. Также присутствие адаптера в прочтениях может быть признаком контаминации библиотеки, и такие прочтения следует исключить из дальнейшего анализа[42].

Картирование прочтений. Как уже упоминалось выше, результаты NGS—это прочтения, содержащие небольшие (в пределах 200 п.о.) фрагменты генома. Извлечение информации из необработанных результатов секвенирования затруднительно, так как эти фрагменты содер-

жат много ошибок (как в результате ПЦР-реакции, так и допущенные в процессе секвенирования) и не имеют никакой информации о регионе, из которого они произошли. Поэтому прочтения необходимо картировать на некую референсную геномную последовательность. Алгоритм картирования представляет собой очень сложную систему, которая учитывает последовательность букв в прочтении и качество прочтения. Качество прочтения отражает вероятность того, что буква, прочитанная секвенатором, совпадает с реальным нуклеотидом в данной позиции. Обычно качество прочтения за-

писывается в шкале Phred, к которой приводится формулой

$$Q = -10\log_{10} P, (1)$$

где P — вероятность того, что нуклеотид прочтен правильно. Было разработано множество алгоритмов картирования, но в настоящее время «золотым стандартом» являются утилиты, использующие алгоритм Берроуса—Уиллера[43].

Обычно алгоритм картирования выставляет выравниванию коэффициент, называемый качеством выравнивания (MAPQ). MAPQ отражает вероятность правильности картирования и также записывается в шкале Phred (формула 1). В силу размеров референсной последовательности в ней существует огромное множество повторов и похожих регионов. Современные алгоритмы могут находить несколько потенциальных мест картирования для одного прочтения, и их количество влияет на качество выравнивания.

Также алгоритмы способны разделять прочтение на участки, которые могут быть картированы в разные места генома. По этому признаку прочтения делятся на линейные и химерные. В линейных прочтениях не может быть изменения направления картирования, т.е. картированная часть может иметь только прямое направление, либо только обратное направление относительно генома. Химерные прочтения имеют картированные части с разным направлением. Эти участки могут перекрываться, и количество перекрытий также влияет на MAPQ.

Исходя из особенностей алгоритмов картирования, выравнивания делятся на следующие классы:

- Первичное выравнивание (primary) выравнивание наиболее крупного (и содержащего наименьшее количество перекрытий, в случае химерного прочтения) фрагмента прочтения с наиболее высоким MAPQ. Первичное выравнивание только одно. Первичное выравнивание химерного прочтения называется репрезентативным;
- Вторичное выравнивание (secondary) выравнивание наиболее крупного фрагмента прочтения с меньшим MAPQ. Вторичных выравниваний может быть несколько (в зависимости от выставленного нижнего порога MAPQ);
- Добавочное выравнивание (supplementary) выравнивание менее крупных (либо содержащих большее количество перекрытий) фрагментов прочтения. Добавочные выравнивания характерны только для химерных прочтений.

Картированный участок может содержать в себе несовпадения с референсной последовательностью, инсерции и делеции. Это могут быть как ошибки, так и генетические варианты, поэтому данная информация безусловно важна при анализе данных. Также в частично картированных прочтениях могут присутствовать некартируемые участки с 3' или 5' конца. В отличие от делеций внутри картированных участков, некартированные концы обычно подвергаются так называемому клипированию и в дальнейшем не учитываются при анализе. Клипирование бывает двух типов:

• Мягкое клипирование (soft-clip) — отсечение невыравненного конца прочтения с сохранением полной последовательности прочтения. В отсечённых методом мягкого клипирования регионах могут быть адаптерные последовательности, а также часть химерного прочтения (в репрезентативном выравнивании).

• Жёсткое клипирование (hard-clip) — отсечение невыравненного конца прочтения без сохранения его последовательности. В регионах, подвергшихся жёсткому клипированию, обычно находятся репрезентативные участки химерных прочтений (в добавочных выравниваниях).

Основные проблемы картирования:

- Высоковариативные регионы. Алгоритм картирования разработан для поиска наиболее полных соответствий, и при большом количестве несовпадений прочтение просто не сможет быть картировано на нужный регион генома;
- Вырожденные (неуникальные) регионы. Соответствие между регионами может привести к неправильному распределению прочтений между ними, а значит и неправильному картированию генетических вариаций. Кроме того, генетические варианты в регионах с короткими повторами в принципе невозможно картировать точно, поэтому обычной практикой является левое смещение (left-align).
- Регионы с инсерциями и делециями. Помимо того, что сами по себе эти варианты сильно ухудшают картирование, содержащие их прочтения могут быть картированы неправильно (из-за того, что алгоритмы картирования используют случайно выбранные позиции в геноме для начала поиска соответствий). Из-за этого могут возникать ложные SNP, а пропорции аллелей могут быть посчитаны неправильно. Пример показан на Рис. 2.

Удаление дубликатов. Так как молекулы ДНК очень малы, вероятность их разрушения или возникновения в них ошибок велика, а полученные от них сигналы находятся за пределами чувствительности многих современных приборов. Решением этих проблем является амплификация молекул ДНК. Амплификация может быть как на стадии приготовления библиотеки (ПЦР), так и на стадии секвенирования. При секвенировании амплификация и последующее объединение ампликонов в кластер производятся для усиления сигнала и нивелирования ошибок, происходящих на каждом цикле секвенирования с отдельными молекулами. Соответственно, в процессе секвенирования возникают дубликатные прочтения, которые могут быть как ПЦР-дубликатами библиотеки, так и возникать из-за ошибок распознавания кластеров амплификации (оптические дубликаты). Согласно принятой практике, дубликаты должны быть удалены или помечены для улучшения поиска генетических вариантов[44].

Однако было показано, что для WGS-данных удаление дубликатов имеет минимальный эффект на улучшение поиска полиморфизмов — приблизительно 92% из более чем 17 млн вариантов были найдены вне зависимости от наличия этапа удаления дубликатов и использованных инструментов для поиска дубликатов [45]. Учитывая, что удаление дубликатов может занимать значительную часть потраченного на обработку дан-

ных времени, следует взвесить пользу и затраты данного этапа для конкретной прикладной задачи.

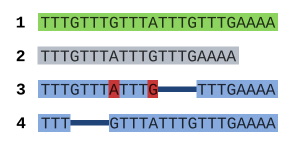


Рис. 2: Неоптимальное картирование прочтения, содержащего делецию. (1) — референсная последовательность, (2) — последовательность прочтения, (3) — картирование, произведённое алгоритмом, включающее две SNP и одну делецию, (4) — оптимальное местоположение делеции

Рекалибровка качества прочтений (BQSR).

В приборной оценке качества прочтений всегда имеют место систематические ошибки. Это связано как с особенностями физико-химических реакций в секвенаторе, так и с техническими недостатками оборудования. Вычисление качества прочтения — сложный алгоритм, защищённый авторскими правами производителя секвенатора. Вместе с тем от качества прочтений напрямую зависит алгоритм поиска вариантов — он использует данный коэффициент как вес в пользу присутствия или отсутствия генетического варианта в конкретной точке генома.

Решением является рекалибровка качества прочтений, представляющая собой корректировку систематических оши-

бок, исходя из известных паттернов зависимости случайных величин. Следует заметить, что рекалибровка не помогает определить, какой нуклеотид в реальности находится в данной позиции — она лишь указывает алгоритму поиска генетических вариантов, выше или ниже вероятность правильного прочтения нуклеотида секвенатором.

Первоочередное влияние на ошибки оказывают:

- 1. Собственно прибор (секвенатор) и номер запуска. Большая часть секвенаторов выставляет прочтению более высокое качество прочтения по сравнению с ожидаемым, гораздо реже встречаются модели, занижающие качество прочтения[44]. Каждый отдельный запуск может различаться по параметрам чипа и химических реагентов;
- 2. Цикл секвенирования. Качество прочтения уменьшается с каждым циклом за счёт накопления ошибок в кластере амплификации;
- 3. Нуклеотидный контекст. Систематические ошибки, связанные с физико-химическими процессами, влияют на качество прочтения нуклеотида в зависимости от предшествующего ему динуклеотида.

Кроме того, алгоритм рекалибровки учитывает изменчивость каждого отдельного сайта, используя базы данных известных генетических вариантов. Высокая изменчивость повышает вероятность правильного прочтения нуклеотида, не совпадающего с референсным в данной позиции генома.

Broad Institute of MIT and Harvard рекомендует BQSR к использованию для любых данных секвенирования[44].

Поиск генетических вариантов. Невозможно точно сказать, какой нуклеотид находится в каждой позиции генома. Анализ производит специальный алгоритм, который оценивает качество прочтения, качество выравнивания и процент букв в данной позиции на картированных прочтениях. Отличие генома образца от референсного генома называется генетическим вариантом (синонимичные термины «мутация» и «полиморфизм» не рекомендованы к употреблению[46]). Алгоритм выставляет каждому генетическому варианту коэффициент качества варианта (VCF Qual), записываемый в шкале Phred (Формула 1). Помимо определения генетического варианта, алгоритм может определять его зиготность.

Также важным этапом поиска вариантов является уже упомянутое выше левое выравнивание. Варианты в повторяющихся последовательностях с длиной менее длины одного прочтения невозможно точно локализовать, поэтому они всегда сдвигаются как можно левее относительно последовательности генома. Это чрезвычайно важно при аннотации генетических вариантов, так как все БД используют данные с левым выравниванием, и неправильная локализация может привести к отсеиванию потенциально патогенного варианта.

После того, как генетические варианты найдены, можно приступать к поиску тех, которые связаны с конкретной патологией у пациента. Однако только в кодирующих областях генома количество генетических вариантов достигает 100 тыс. (из них около 86% SNV, 7% инсерций и 7% делеций)[47], из них с патологиями связаны единицы. Даже после жёсткой фильтрации приходится работать минимум с сотней подходящих генетических вариантов. Это делает серьёзной проблемой поиск нужного варианта и интерпретацию полученных результатов.

2.7. Аннотация, фильтрация и интерпретация результатов

Первое, что следует сделать — это определить, насколько генетический вариант значим для нашего исследования, то есть аннотировать его. Существуют две основных парадигмы аннотации генетического варианта — это аннотация по региону и аннотация по координате.

Основные методы аннотации по региону:

- 1. Функциональный класс. Для определения функционального класса генетического варианта существуют три основных базы данных: knownGene, refGene и ensGene. Они содержат информацию о генах, их частях и транскриптах координаты, направление, а также номера экзонов и интронов. Координаты в этих базах данных могут различаться[48], поэтому, во избежание ошибок, рекомендуется использовать их все. Это особенно важно при дифферециации генетических вариантов с высокой вероятностью повреждающего эффекта (сдвиги рамок считывания, нонсенс-кодоны). Кроме того, различаются алгоритмы определения функционального класса в различных утилитах аннотации, что также создаёт определённые трудности[49].
- 2. Клиническая значимость гена. Количество генетических вариантов для поиска

можно сузить, зная, какие именно гены могут быть связаны с наблюдаемым у пациента фенотипом. Для поиска генов по клинической значимости существуют такие базы данных, как OMIM[9] и OrphaData[10].

3. Потеря функции (LoF). Различные показатели, отражающие устойчивость функции гена, основанные на данных о стоп-кодонах, сдвигах рамки считывания и сплайс-вариантах. Одним из таких показателей является pLI.

Основные проблемы pLI[50]:

- Плохо приспособлен к распознаванию аутосомно-рецессивных вариантов (из-за того, что частота повреждающих вариантов в популяции может быть высокой) и X-сцепленных рецессивных вариантов (из-за наличия в популяции здоровых гетерозиготных носителей).
- Плохо приспособлен к распознаванию генетических вариантов в генах, ответственных за патологии, не влияющие на взросление и воспроизводство. Их частота в популяции также может быть высокой. К таким относятся варианты в генах BRCA1 и BRCA2, ответственных за рак молочной железы.
- Сплайс-варианты априори рассматриваются как повреждающие, несмотря на то, что вариант в сайте сплайсинга может не иметь эффекта на сплайсинг, либо приводить к появлению изоформы белка без потери функции.
- Высокая частота распространения заболевания в контрольной группе. Пример шизофрения.
- К миссенс-вариантам pLI применять следует с осторожностью, и без клинических данных следует исключить из анализа.
- Также следует отнестись с осторожностью к нонсенс-вариантам и сдвигам рамки считывания в последнем экзоне либо в С-терминальной части предпоследнего. Такие транскрипты избегают нонсенс-индуцированной деградации РНК и могут в результате как не привести к каким-либо функциональным изменениям, так и привести к образованию мутантного белка, обладающего меньшей активностью по сравнению с исходным, либо токсичного для клетки.
- В некоторых случаях соотношение pLI с гаплонедостаточностью конкретного гена в принципе сложно объяснить.

Таким образом, высокое значение pLI можно считать хорошим показателем LoF, низкое — с осторожностью.

Аннотация по координате обычно предназначена для миссенс-, интронных и сплайсвариантов, связь которых с патологическим состоянием значительно сложнее выявить и доказать.

1. Частота аллеля в популяции. Многие тяжёлые генетические патологии испытывают на себе давление отбора, а значит, вызывающие их генетические варианты

не могут иметь высокую частоту в популяции. Фильтрация по частоте является одним из базовых способов фильтрации генетических вариантов. Следует заметить, однако, что низкая частота генетического варианта далеко не всегда связана с его патогенностью, поэтому рассматривать низкую частоту как доказательство патогенности некорректно.

По мере развития методов NGS и увеличения их доступности, начали появляться базы данных, агрегирующие результаты секвенирования различных популяций, а значит — способные определить частоту генетических вариантов в популяции. В настоящее время наиболее крупной является gnomAD[51], поглотившая существовавший ранее ExAC, содержавший исключительно экзомные данные. Она содержит частоты генетических вариантов для всех основных рас, а также некоторых условно-здоровых групп.

Несмотря на то, что были созданы базы данных для всех рас, очень часто этого недостаточно и необходимо учитывать частоты в популяциях отдельных народов и стран. Такими базами данных являются GME[52], в которой отражены частоты по популяции Ближнего Востока, ABraOM[53], предоставляющая частоты генетических вариантов среди практически здорового пожилого населения Бразилии. Также для анализа берутся популяции, в которых велика доля близкородственных связей, например, пакистанская[54].

- 2. Клинические данные из БД и статей. Наиболее достоверным источником данных о патогенности генетического варианта являются семейные и популяционные исследования конкретной патологии, а также базы данных, агрегирующие информацию из подобных статей. Наиболее используемыми в настоящее время являются HGMD[55] и CLINVAR[38]. Тем не менее, CLINVAR считается лишь дополнительным источником, так как часто содержит информацию низкого качества[56].
- 3. Анализ и предсказание функционального эффекта in silico. In silico методы появились в ответ на необходимость как-то классифицировать генетические варианты, по которым недостаточно клинической информации. Существует множество способов проверить патогенность таких вариантов in vitro, но проверять таким образом все нецелесообразно, а иногда и невозможно. Даже в хорошо изученных генах варианты с неопределённой клинической значимостью могут занимать большую долю например, в BRCA1 и BRCA2 это 33% и 50% соответственно. Менее изученные гены, а также пациенты, принадлежащие к популяциям с плохо изученным составом генетических вариантов, представляют ещё большую проблему.

Поэтому были разработаны инструменты на основе машинного обучения, предсказывающие консервативность районов и патогенность генетических вариантов на основе имеющихся данных — положения относительно гена и его функциональных элементов, характера замены, а также клинической информации об известных заменах[22]. Предсказательная способность отдельных инструментов оставляет желать лучшего, поэтому чаще всего в клинической практике используются агрегаторы, собирающие предсказания с большого числа известных *in silico*

инструментов.

Значимость вклада каждого отдельного фактора достаточно сложно оценить. Эту проблему решают калькуляторы патогенности, которые по специальным критериям присваивают генетическому варианту ранг, отражающий вероятность повреждающего действия[56].

Когортный и семейный анализ. В случае, если исследователь имеет доступ к группе, представители которой связаны узами крови с пациентом, есть возможность провести семейный анализ. Семейный анализ нужен для установления путей наследования тех или иных генетических вариантов в родословной. Это позволяет уточнить их связь с фенотипом. Также анализ нескольких родственных образцов помогает определить зиготность варианта, обнаружить генетические варианты *de novo*, либо импутировать район с недостаточным покрытием.

Если же в распоряжении исследователя находится группа, связанная одной патологией или вариантом фенотипа, можно провести когортный анализ. Когортный анализ позволяет, например, оценить частоты генетических вариантов в исследуемой и контрольной группе. Кроме того, когортный анализ образцов в конкретной лаборатории помогает детектировать систематические отклонения покрытия и артефакты выравнивания, связанные с конкретными районами генома и/или особенностями приготовления библиотек.

2.8. Ехо-С: суть метода

Как уже упоминалось выше, одним из основных ограничений NGS-технологий в настоящее время является их цена, напрямую зависящая от глубины секвенирования библиотеки. Есть ограничения и по возможностям поиска тех или иных генетических вариантов. ЗС методы на сегодняшний момент являются наиболее перспективным способом обнаружения хромосомных перестроек[57], но при небольшой глубине секвенирования в них обнаружение точечных вариантов затруднительно[58]. WGS способно обнаруживать большую часть SNV, небольших инсерций и делеций, но требует большую глубину секвенирования[58]; WES, с другой стороны, позволяет выявить генетические варианты при небольшой глубине секвенирования, но только в экзоме. Возможности обнаружения хромосомных перестроек для последних двух методов ограничены.

Компромиссом между ценой и возможностями поиска генетических вариантов может служить новейший метод Exo-C, сочетающий технологии таргетного обогащения с 3С. Суть его заключается в приготовлении Hi-C библиотеки и последующем обогащении только тех последовательностей, которые связаны с экзомом. Таким образом, с его помощью можно как искать точечные варианты в обогащённых регионах (за счёт большой глубины покрытия в них), так и хромосомные перестройки во всём геноме (за счёт Hi-C, дающей относительно небольшое, но доступное для анализа покрытие всего генома)[59].

Тем не менее, как выяснилось, уже существующие биоинформационные методы следует модифицировать для корректной обработки данных Exo-C. Это связано в первую

очередь с особенностями протокола Hi-C, к примеру, наличием технических последовательностей (бридж-адаптеров), которые приводят к появлению ложных SNV в экзомных регионах. Таргетное обогащение, со своей стороны, вносит определённые помехи в Hi-C данные, так как изменяется представленность регионов генома в библиотеке, а значит, и пропорции контактов между регионами.

Данная работа посвящена разработке биоинформационных методов для поиска точковых генетических вариантов в Exo-C данных и последующего сравнения Exo-C с методами полногеномного и полноэкзомного секвенирования.

3. Материалы и методы

Данные секвенирования. Поиск данных секвенирования производился в базах данных NCBI (GEO DataSets, SRA, PubMed) и ENCODE с использованием ключевых слов "K562", "K562+WGS", "K562+WES", "K562+Hi-C".

Контроль качества NGS-данных. Для контроля качества прочтений мы использовали утилиту FastQC[60], способную оценивать наличие адаптерных последовательностей, распределение прочтений по длине, GC-состав прочтений, а также производить анализ зависимости нуклеотидного состава от позиции в прочтении. Критерии качества были использованы согласно протоколу разработчика[60].

Удаление адаптерных последовательностей. Удаление адаптерных последовательностей производилось с помощью утилиты cutadapt[42]. В [44] рекомендуется использовать в качестве входных данных некартированный ВАМ-файл (uBAM), а для удаления адаптеров использовать их собственный инструмент — MarkIlluminaAdapters, так как это позволяет сохранить важные метаданные. Тем не менее, был сделан акцент на том, что uBAM должен использоваться как выходной формат на уровне секвенатора, что не является общепринятой практикой.

Мы использовали данные в формате FastQ. Пребразование FastQ файлов в uBAM не предотвращает потерю метаданных, но значительно увеличивает время обработки данных. Сравнение эффективности cutadapt и MarkIlluminaAdapters в процессе удаления адаптеров не показало каких-либо значимых различий.

Картирование. Картирование производилось с помощью инструментов Bowtie2[61] и BWA[62]. BWA показал лучшие результаты; кроме того, он значительно более эффективно работает с химерными ридами, что немаловажно для используемого нами метода Exo-C.

Для картирования был взят геном GRCh37/hg19, предоставленный NCBI. Из него были удалены так называемые неканоничные хромосомы (некартированные/вариативные референсные последовательности), что позволило улучшить качество выравнивания и значительно упростить работу с готовыми данными.

Кроме того, для правильного функционирования инструментов на дальнейших этапах был разработан скрипт, создающий метку группы прочтений (RG tag) для каждого

файла. Конкретных рекомендаций по составлению RG не существует, поэтому мы разработали собственные, основанные на следующих требованиях[44]:

- Поле SM является уникальным для каждого биологического образца и используется при поиске вариантов. Несколько SM в одном файле могут быть использованы при когортном анализе.
- Поле ID является уникальным для каждого RG в BAM-файле. BQSR использует ID как идентификатор самой базовой технической единицы секвенирования.
- Поле PU не является обязательным. Рекомендации GATK советуют помещать в него информацию о чипе секвенирования (баркод чипа), ячейке и баркоде (номере) образца. Во время BQSR поле PU является приоритетным по отношению к ID.
- Поле LB является уникальным для каждой библиотеки, приготовленной из биологического образца. Оно отражает различия в количестве ПЦР-дубликатов и потому используется инструментом MarkDuplicates.

Объединение BAM-файлов производилось инструментом MergeSamFiles. Сбор статистики по картированию мы осуществляли с помощью инструмента samtools flagstat[63].

Удаление ПЦР-дубликатов. Для улучшения данных экзомного секвенирования в пайплайн был включён этап удаления ПЦР-дубликатов. Обычно этот процесс занимает много времени, но количество образцов у нас было относительно небольшим, и мы были заинтересованы в максимально качественной подготовке данных.

Удаление дубликатов производилось инструментом MarkDuplicates от Picard[64], интегрированным в GATK. Оптимальные показатели скорости MarkDuplicates достигаются при запуске Java с параллелизацией сборщиков мусора и количеством сборщиков мусора равным двум[65]. Также, согласно рекомендациям разработчиков, прочтения были предварительно отсортированы по именам, чтобы удалению подверглись не только первичные, но и добавочные выравнивания[44].

Рекалибровка качества прочтений (BQSR). Рекалибровка производилась с помощью инструментов GATK — BaseRecalibrator и ApplyBQSR. Для обучения машинной модели требуются генетические варианты в VCF формате (согласно рекомендациям для *Homo sapiens* — dbSNP v132+).

К сожалению, предоставленная Broad Institute база данных оказалась сильно устаревшей и не вполне подходила для сделанной нами геномной сборки, поэтому было решено подвергнуть обработке dbSNP v150,предоставленную NCBI[66]. База данных потребовала замену и сортировку контигов в соответствии с референсным геномом, а также удаление «пустых» вариантов, содержащих точки в полях REF и ALT. Далее база данных была архивирована с помощью bgzip, а затем проиндексирована IndexFeatureFile от GATK (этот же инструмент одновременно проверяет БД на пригодность для BQSR).

В [65] было показано, что оптимальные показатели скорости BaseRecalibrator достигаются, как и в случае с MarkDuplicates, запуском Java с двумя параллельными сборщиками мусора; кроме того, BaseRecalibrator поддаётся внешнему распараллеливанию путём разделения картированных прочтений на хромосомные группы. Хромосомные группы формировались вручную для используемой сборки генома, каждая запускалась с помощью bash-скрипта. Нам удалось усовершенствовать данный этап — запуск BaseRecalibrator производился с помощью библиотеки Python3 subprocess, а параллелизация осуществлялась библиотекой multiprocessing, таким образом, можно было делить файл с картированными прочтениями по хромосомам и обрабатывать их отдельно, так как multiprocessing автоматически распределяет процессы по имеющимся потокам. Также для повышения отказоустойчивости скрипта у BaseRecalibrator и ApplyBQSR была устранена разница в фильтрации прочтений, из-за которой при малых размерах библиотек пайплайн экстренно завершал работу.

Оценка покрытия и обогащения. Покрытие и обогащение в экзоме оценивались с помощью скрипта на основе bedtools[67].

Поиск вариантов. Поиск вариантов производился с помощью инструмента HaplotypeCaller от GATK. Инструмент запускался с дополнительным параметром --dont-use-soft-clipped-bases, который не позволял использовать для поиска генетических вариантов клипированные химерные части и адаптеры.

Как и в случае с BaseRecalibrator, HaplotypeCaller поддаётся внешнему распараллеливанию[65]. Мы также осуществили параллелизацию с помощью сочетания subprocess и multiprocessing, достигнув 10–12-кратного ускорения по сравнению с запуском на одном потоке.

Рекалибровка и ранжирование вариантов. В GATK также присутствуют инструменты для рекалибровки и ранжирования вариантов, с использованием моделей машинного обучения и баз данных с частыми вариантами (CNNScoreVariants и FilterVariantTranches).

Анализ показал, что при наличии этапа рекалибровки вариантов время обработки результатов секвенирования увеличивается почти вдвое. Между тем, рекалибровка и ранжирование с помощью инструментов GATK не исключают необходимость фильтрации генетических вариантов. Таким образом, от этого этапа решено было отказаться.

Аннотация вариантов. Аннотация вариантов производилась вначале с помощью инструмента Ensembl VEP[68], затем мы мигрировали на ANNOVAR[69].

Используемые базы данных:

- 1. Human Gene Mutation Database (HGMD®)[55]
- 2. Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM®)[9]
- 3. GeneCards®: The Human Gene Database[70]
- 4. CLINVAR[38]

- 5. dbSNP[66]
- 6. Genome Aggregation Database (gnomAD)[51]
- 7. 1000 Genomes Project[71]
- 8. Great Middle East allele frequencies (GME)[52]
- 9. dbNSFP: Exome Predictions[72]
- 10. dbscSNV: Splice site prediction[73]
- 11. RegSNPIntron: intronic SNVs prediction[74]

Фильтрация генетических вариантов. Аннотации были агрегированы для удобства использования. Так, агрегации подверглись:

- Имена генов по разным БД для облегчения поиска;
- Описания функциональных классов из разных БД для устранения несоответствий между ними;
- Ранги инструментов, предсказывающих патогенность генетического варианта. Трёхранговые системы (патогенный, вероятно патогенный и безвредный) были сведены к двухранговой (патогенный и безвредный). Отдельно были агрегированы предсказательные инструменты для экзонов, инструменты для интронов и сплайсвариантов также учитывались отдельно;
- Ранги инструментов, предсказывающих консервативность нуклеотида. Эмпирическим путём было подобрано пороговое значение 0.7 нуклеотид считался консервативным, если его предсказанная консервативность была выше, чем у 70% всех нуклеотидов. Это максимальное пороговое значение, которое обеспечивает распределение балла агрегатора от минимального до максимального (от 0 до 7 баз данных, считающих данный нуклеотид консервативным);
- Популяционные частоты из всех имеющихся в базах данных по конкретному генетическому варианту была выбрана максимальная частота.

Фильтрация происходила в две стадии:

- 1. Фильтрация отдельных генетических вариантов на основе имеющихся аннотаций. Самая жёсткая фильтрация, которой подвергались все варианты:
 - По глубине покрытия. Генетический вариант считался существующим, если он присутствовал в двух перекрывающихся парных прочтениях, либо в чётырёх независимых прочтениях;
 - Частота генетического варианта в популяции не более 3%[56].

Прочие фильтры были мягкими — генетический вариант отсеивался только в случае несоответствия всем указанным критериям:

- Присутствие описания связанной с геном патологии в базе данных ОМІМ;
- Присутствие генетического варианта в базе данных HGMD;
- Балл агрегатора патогенности экзомных вариантов не менее 3[56];
- Ранг «патогенный» у агрегаторов интронных или сплайс-вариантов;
- Ранги «патогенный» и «возможно патогенный» по базе данных CLINVAR;
- По функциональному классу: сдвиги рамки считывания, потери стоп- и старт-кодонов, нонсенс- и сплайс-варианты.
- 2. Фильтрация значимых вариантов на основе аннотаций гена. Все эти фильтры были мягкими ген мог соответствовать одному любому из перечисленных критериев:
 - Значение pLI более 0.9, согласно рекомендациям в оригинальной статье[75];
 - Наследование в гене значится как «доминантное» по базе данных ОМІМ, либо информации о доминантности нет;
 - Любой значимый вариант в гене является гомозиготным;
 - В гене более одного значимого варианта (вероятность цис-транс-положения).

Интерпретация. Интерпретация данных и составление отчёта производилось в соответствии с рекомендациями Американского колледжа медицинской генетики и геномики (ACMG) и Ассоциации молекулярной патологии[46].

4. Результаты

На сегодняшний день были выполнены следующие этапы работы:

- 1. Создание контрольной выборки генетических вариантов, с помощью которой будет проведена оценка пригодности Exo-C библиотек к поиску генетических вариантов;
- 2. Проверка качества данных, полученных в результате массового параллельного секвенирования Ехо-С библиотек;
- 3. Разработка, отладка и тестирование автоматизированного инструмента для обработки данных секвенирования Ехо-С библиотек.

4.1. Результаты секвенирования Ехо-С библиотек

Несмотря на то, что составляющие протокола Exo-C — таргетное обогащение и Hi-C — в настоящее время достаточно отработаны, сочетание этих методик имеет свои подводные камни. Было разработано две вариации протокола Exo-C, обе этих вариации были использованы для приготовления библиотек клеточной линии K562. Результаты секвенирования этих библиотек проверялись биоинформационными методами.

Базовыми параметрами качества библиотек были приняты:

- Доля дубликатов, отражающая качество стадии ПЦР;
- Доля участков, в которых покрытие прочтениями отсутствует, а также тех, в которых оно превышает минимальный порог для анализа (10 прочтений);
- Отношение среднего покрытия вне и внутри экзома, которое можно считать показателем качества таргетного обогащения.

Данные по качеству Ехо-С библиотек представлены в Табл. 1.

Таблица 1: Данные по обогащению Ехо-С библиотек

Название	Глубина, прочтений	Доля дубликатов, %	Доля экзома с глубиной покрытия более 10, %	Среднее покрытие в экзоме	Среднее покрытие вне экзома		Доля непокрытых регионов в экзоме, %	Доля непокрытых регионов вне экзома, %
ExoC-19	136 609 179	18,86	91,68	60,51	5,56	10,89	1,75	28,12
ExoC-20	109 486 529	15,00	72,58	14,88	7,74	1,92	1,66	11,62

4.2. Автоматизация обработки данных секвенирования

При обработке данных секвенирования приходится сталкиваться с проблемами различного характера. Одними из ключевых являются проблемы использования ресурсов компьютера. Результаты секвенирования даже в сжатом виде занимают десятки и сотни гигабайт дискового пространства, и многие инструменты создают файлы с промежуточными результатами, которые занимают дисковое пространство, не неся никакой практической пользы для исследования. Кроме того, из-за вычислительной сложности обработка таких больших блоков данных может занимать дни, недели и даже месяцы работы вычислительного кластера.

Вторая, не менее важная группа проблем, связана с используемыми для обработки инструментами. Как было показано выше, стадий у обработки значительное количество, и не все стадии нужны при обработке конкретного блока данных секвенирования. Ручная настройка и контроль процесса отнимают значительное количество времени исследователя; таким образом, встаёт вопрос стандартизации и автоматизации процесса обработки данных секвенирования.

Существующие инструменты для обработки данных секвенирования были разработаны независимыми группами людей. Эти инструменты различаются по многим аспектам:

• Язык программирования. Каждый язык имеет свои особенности взаимодействия с вычислительной техникой — использование памяти, потребность в специальных окружениях и т.п.;

• Консольный интерфейс. Каждый инструмент имеет свои собственный интерфейс взаимодействия с пользователем. Этот интерфейс может содержать недокументированные или неправильно документированные возможности;

- Способность к взаимодействию с потоками данных. Большая часть инструментов может использовать стандартные потоки ввода/вывода (stdin, stdout), но некоторые в силу особенностей алгоритма (например, требующего обработку не одной строки, а всего файла целиком) взаимодействуют исключительно с файловой системой.
- Настраиваемость. Отдельные инструменты не предоставляют пользователю возможность настроить нужные параметры, и для этого требуются дополнительные надстройки.
- Требования к входным данным. Несмотря на то, что большая часть используемых форматов стандартизированы, в них могут быть вариабельные и необязательные блоки данных, к которым у конкретного инструмента могут быть свои требования

Так как разработка каждого отдельного инструмента является сложным и трудоёмким процессом, целесообразно использовать их as is, а несоответствия устранять с помощью специально разработанной надстройки. Таким образом, для нами был создан пайплайн, интегрирующий все стадии обработки данных секвенирования.

Решённые задачи:

- Отказоустойчивость: максимально устранены несоответствия форматов входных и выходных данных; процесс разделён на стадии, и в случае экстренного прерывания вычислений (программного или аппаратного) предусмотрен автоматический откат.
- Оптимизация, параллелизация и масштабируемость: все процессы, которые способны использовать стандартные потоки ввода/вывода, объединены вместе, поддающиеся внешнему распараллеливанию были распараллелены, также были подобраны оптимальные параметры запуска приложений, использующих машину Java. Пайплайн может быть использован как на кластерах с большим количеством ядер и оперативной памяти, так и на относительно небольших мощностях офисных компьютеров;
- Значительно упрощены процессы развёртки и использования пайплайна: автоматизировано индексирование референсной последовательности, настройки вынесены в специальный конфигурационный файл, есть возможность обработки пула данных, используя один короткий сценарий;

Код пайплайна доступен на GitHub[76].

4.3. Сравнение данных секвенирования клеточной линии К562

Следующим важным этапом работы была проверка эффективности поиска генетических вариантов в Ехо-С библиотеках. Было решено использовать для этого распространённую иммортализованную клеточную линию K562, полученную от пациентки с хроническим миелолейкозом[77]. Данная клеточная линия была многократно секвенирована различными лабораториями с использованием различных методик приготовления библиотек. Таким образом, несмотря на то, что в этой клеточной линии наблюдается некоторая гетерогенность между лабораториями из-за большого количества пассажей, несмотря на наличие систематических ошибок при использовании разных методов секвенирования и приготовления библиотек, по K562 существует достаточное количество данных, чтобы использовать эту клеточную линию как стандарт для поиска генетических вариантов.

Результаты секвенирования клеточной линии K562 были взяты из публичных источников[78, 79, 80, 81, 82, 83, 84, 85]. Использованные в этих статьях методики включают WGS, WES, Hi-C и Repli-seq. Из данных полноэкзомного секвенирования в дальнейшем были исключены все генетические варианты в интервале chr2:25455845-25565459 с фланкированием 1 тысячи п.о. (ген DNMT3A), так как в статье использовали генетически модифицированную линию с вариантами в данном гене[78]. В качестве тестовых образцов мы использовали данные клеточной линии K562, имеющейся в Институте Цитологии и Генетики СО РАН. Данные по тестовым и контрольным образцам представлены в Табл. 4 и 5.

Всего в контрольных образцах было выявлено 5 496 486 генетических вариантов. Из них 75 328 (1,37%) найдены в данных из всех восьми статей — их было решено использовать как «золотой стандарт». Также в библиотеках было найдено некоторое количество уникальных генетических вариантов, встречающихся в одной библиотеке и не встречающихся в остальных (Табл. 2). Наибольший процент уникальных вариантов найден в данных Banaszak et al.

Таблица 2: Уникальные генетические варианты в данных секвенирования контрольных образцов клеточной линии K562

Название	Протокол	Глубина секвенирования, прочтений	Общее число вариантов	Уникальные варианты	Доля уникальных вариантов, %
Banaszak et al.[78]	WES	254 983 225	408 008	41 830	10,25
Belaghzal et al.[79]	Hi-C	72 914 268	1 399 457	27 365	1,95
Dixon et al.[80]	WGS	366 291 496	4 649 012	327 184	7,03
Moquin et al.[81]	Hi-C	256 500 659	2 365 361	67 678	2,86
Rao et al.[82]	Hi-C	1 366 228 845	4 218 233	320 508	7,59
Ray et al.[83]	Hi-C	428 306 794	1 789 324	89 624	5,00
Wang et al.[84]	Repli-seq	301 663 640	2 207 451	37 578	1,70
Zhou et al.[85]	WGS	2 621 311 293	4 412 455	166 451	3,77

При исключении из выборки данных Banaszak et al. и Belaghzal et al. общими яв-

ляются 1 091 331 (19,85%) вариантов. Их решено было использовать как добавочный («серебряный») стандарт.

Также было решено проверить эффективность использованного нами базового фильтра — удаление всех генетических вариантов, в которых глубина альтернативного аллеля составляет менее 4. Поиск вариантов «серебряного» и «золотого» стандартов в наших библиотеках был произведён до и после фильтрации. Результаты показаны в Табл. 3.

Таблица 3: Параметры Exo-C библиотек. (F–) — до фильтрации по глубине альтернативного аллеля, (F+) — после фильтрации, (Δ) — изменение параметра после фильтрации в процентах

Параметр	ExoC-19				ExoC-20			В обеих			Ни в одно	й
	F-	F+	Δ, %	F-	F+	Δ, %	F-	F+	Δ, %	F-	F+	Δ, %
Общее число вариантов в библиотеке	3 173 343	1 396 525	-55,99	3 750 319	2 577 934	-31,26	_	_	_	_	_	
Вариантов «золотого стандарта»	62 335	52 732	-15,41	72 705	67 270	-7,48	60 728	48 840	-19,58	1 016	4 166	+310,04
Вариантов «серебряного стандарта»	616 375	391 273	-36,52	982 858	821 991	-16,37	580 351	340 833	-41,27	72 449	218 900	+202,14
Доля вариантов «золотого стандарта», %	82,75	70,00	_	96,52	89,30	_	80,62	64,84	_	1,35	5,53	_
Доля вариантов «серебряного стандарта», %	56,48	35,85	_	90,06	75,32	_	53,18	31,23	_	6,64	20,06	_
Доля «золотого стандарта» от всех вариантов библиотеки, %	1,96	3,78	+92,86	1,94	2,61	+34,54	_	_	_	_	_	_
Доля «серебряного стандарта» от всех вариантов библиотеки, %	19,42	28,02	+44,28	26,21	31,89	+21,67	_	_	_	_	_	_

5. Обсуждение результатов

5.1. Контрольные образцы

«Золотой стандарт» с учётом подбора библиотек скорее всего является набором генетических вариантов, относящихся к экзомным регионам. Их было обнаружено 75 тыс., что соответствует оценкам среднего количества генетических вариантов в кодирующих регионах у человека — 100 тыс.[47]. Общее число несоответствий с референсным геномом у среднего человека составляет от 4,1 до 5 млн[71], что с учётом гетерогенности клеточной линии K562 перекликается с общим количеством найденных нами генетических вариантов (5,5 млн).

Как видно из представленных выше данных, образец Banaszak et al. содержит наибольшее число уникальных вариантов (10,25%). Это может быть связано с тем, что это данные полноэкзомного секвенирования, с высоким покрытием в экзонах, где и были найдены уникальные варианты. В качестве дополнительной гипотезы можно предположить, что в этой работе использовались линии клеток, в значительной степени отличающиеся от классической линии K562.

Прослеживается ожидаемая положительная связь между глубиной секвенирования Hi-C библиотек и количеством уникальных вариантов в них. В двух WGS-библиотеки подобной связи не наблюдается. Вероятнее всего, это также связано с отличиями использованных линий K562.

5.2. Оценка результатов секвенирования Ехо-С библиотек

В Ехо-С библиотеках глубина секвенирования составляет 136,6 млн прочтений $(2,05\cdot10^{10}~\rm п.o.)$ и 109,4 млн прочтений $(1,64\cdot10^{10}~\rm п.o.)$, а среднее покрытие в экзоме — 60,51 и 14,88 прочтений для ExoC-19 и ExoC-20 соответственно. Глубину покрытия более 10 прочтений имеют 91,68% и 72,58% экзома для ExoC-19 и ExoC-20 соответственно. Согласно [58], для репрезентативных результатов экзомного секвенирования необходима глубина секвенирования не менее чем в $10^{10}~\rm n.o.$, а для Hi-C — не менее чем 100 млн прочтений. Минимальным порогом глубины для возможности поиска генетических вариантов считается 10 прочтений, практически все гомозиготные SNV могут быть найдены при глубине в 15 прочтений, а гетерозиготные требуют глубину прочтений не менее 33. Приемлемая доля экзома с репрезентативным покрытием (более 10 прочтений) составляет 90%. Таким образом, можно утверждать, что ExoC-19 отвечает требованиям для поиска SNV, а ExoC-20, во-первых, пригодна к поиску только гомозиготных генетических вариантов, а во-вторых, имеет недостаточно хорошее покрытие в экзоме.

«Золотой стандарт» покрыт нашими библиотеками на 82,75% и 96,52%, «серебряный стандарт» — на 56,48% и 90,06% (библиотеки ExoC-19 и ExoC-20 соответственно). Различия объясняются протоколами приготовления: у библиотеки ExoC-20 выше глубина покрытия в экзоме, в 6 раз выше обогащение в экзомных районах (критерий Манна–Уитни p=0.0003). Кроме того, в библиотеке ExoC-19 были использованы адаптерные последовательности, дающие большое количество шума.

Одним из базовых методов фильтрации генетических вариантов является фильтрация по глубине альтернативного аллеля. Сразу можно обратить внимание на следующее:

- В библиотеке ExoC-19 потеряна большая доля вариантов, чем в ExoC-20 как относительно общего числа, так и относительно вариантов «золотого» и «серебряного» стандартов.
- Доли генетических вариантов «серебряного» и «золотого» стандартов в библиотеках повысились после фильтрации. Сильнее доли увеличились в библиотеке ExoC-19 по сравнению с ExoC-20.

Всё это можно объяснить наличием в библиотеке ExoC-19 большого количества регионов с низким покрытием, генетические варианты в которых были отсеяны фильтрацией по глубине. То есть, фильтрация по глубине является эффективным способом улучшения данных низкого качества.

6. Предварительные выводы

Таким образом, из приведённых нами данных можно сделать следующие выводы:

1. Пайплайн, созданный нами с учётом актуальных рекомендаций для биоинформационной обработки, позволяет эффективно обрабатывать данные NGS, улучшать их качество, а также находить в этих данных SNV.

2. Использование этого конвейера биоинформационных инструментов позволяет обнаружить около 5,5 млн генетических вариантов в контрольных данных клеточной линии K562 (что сопоставимо со средним количеством точечных вариантов в геноме человека), из которых наличие 75 тыс. подтвердилось всеми восемью библиотеками, а 1 млн — шестью библиотеками с наибольшим числом совпадений, не включающими экзомные данные.

3. Сравнение генетических вариантов, полученных из контрольных образцов и Ехо-С библиотек, позволяет утверждать, что метод Ехо-С способен детектировать около 90% SNV, подтверждённых всеми библиотеками (экзомные регионы), и 75% SNV, подтверждённых шестью библиотеками (весь геном).

7. План работы

В следующем семестре мы планируем:

- 1. Произвести анализ генетических вариантов в контрольных и наших образцах по следующим параметрам:
 - (а) тип;
 - (b) количество альтернативных аллелей;
 - (с) распределение в геноме (в том числе с учётом проблемных регионов);
 - (d) глубина покрытия;
 - (е) зиготность.
- 2. Произвести анализ данных Ехо-С на предмет систематических ошибок поиска генетических вариантов.
- 3. Произвести анализ результатов секвенирования Ехо-С библиотек у реальных пациентов.

А. Данные секвенирования клеточной линии К562

Таблица 4: Библиотеки данных секвенирования клеточной линии К562

GEO	Kopps poeryna SRR1658693 SRR165894 SRR1658965 SRR165896 SRR165896 SRR165898 SRR165899 SRR1658700 SRR1658700	Тип данных Hi-C	Тип прочтений РЕ	Глубина, прочтений 456 757 799	Общее число прочтений Конт	исло Доля картированных, ий % от общего числа Конгрольные данные	Доля добавочных, % от общего числа	Картированные РЕ прочтения	Синглетоны		Дубликаты	Доля дубликатов, %	Оценка размера библиотеки
DDE		H-C	E	-	Конт	рольные данные				100 OF 2			
DDE		H-C	PE	-						100 010			
ODE		H-C			1 001 169 248	96,57	8,755	424 945 100	29 290 802	17 848 021	13 182 626	5,56	4 916 114 832
ODE			PE	591 854 553	1 314 487 595	98,7	9,949	575 565 379	15 452 072	98 778 796	8 811 532	17,69	1 478 944 337
DDE		H	PE	79 905 895	173 931 529	98,81	8,118	77 880 938	1 975 600	486 893	269 138	62'0	6 202 732 721
)DE		Hi-C	PE	79 578 049	159 160 116	86,38	0,003	77 155 821	2 265 995	366 805	285 395	0,65	8 088 955 029
ODE		Hi-C	PE	77 353 816	154 710 364	98,33	0,002	74 866 287	2 383 970	240 304	293 115	0,51	11 637 260 975
		Hi-C	PE	80 778 733	175 291 763	98,65	7,835	78 467 294	2 254 814	644 986	321 965	1,01	4 746 870 162
	ENCFF574YLG ENCFF921AXL ENCFF590SSX	WGS	SE	258 022 356	260 044 021	85,39	7777	ı	220 029 156	I	50 689 083	23,04	I
	ENCFF004THU ENCFF313MGL ENCFF313MGL ENCFF506TKC ENCFF080MQF	WGS	SE	1 472 492 722	1 592 540 515	91,19	7,538	I	1 332 175 586	I	496 237 198	37,25	I
ENCODE	ENCFF471WSA ENCFF826SYZ ENCFF590SSX	WGS	SE	890 796 215	899 473 769	99,72	96'0	I	888 239 055	I	203 498 352	22,91	I
GEO		WGS	PE	366 291 496	737 534 099	99,72	0,671	364 794 328	923 254	73 018 048	406 066	20,05	785 091 005
GEO		Repli-seq	SE	24 804 095	24 804 396	66,39	0,001	I	23 909 072	I	921353	3,85	I
GEO		Repli-sed	SE	33 032 314	33 033 010	97,61	0,002	1	32 241 907	I	3 881 991	12,04	I
GEO	SRR11518302 SPR11518303	Repli-seq	H 5	30 884 788	30 885 298	98,7	0,002	1	30 481 936	1	2 156 480	7,07	
GEO		Replised	SE	49 807 076	49 807 988	62.86	0.002		49 205 535		2 889 464	200 L	
GEO		Repli-seq	SE	44 149 029	44 149 770	98,46	0,002		43 469 002	-	2 678 091	6,16	I
GEO	SRR11518306	Repli-seq	SE	38 424 060	38 424 835	96,76	0,002	1	37 640 056	I	3 600 260	9,57	1
GEO	_	Repli-seq	SE	35 203 005	35 203 676	97,51	0,002	ī	34 324 742	T	4 177 438	12,17	Ι
GEO		Hi-C	PE	86 294 895	172 589 790	93,3	0	75 521 119	9 982 274	1 841 061	1 615 286	3,29	1 523 677 153
GEO		Hi-C	PE	127 093 919	254 187 838	93,36	0	111 730 240	13 858 195	1 923 146	3 048 273	2,91	3 208 280 267
GEO		Hi-C	PE	86 445 594	172 891 188	93,43	0	75 893 138	9 737 847	1 903 981	1 649 376	3,38	1 487 154 386
GEO		HI-C	PE	128 472 386	256 944 772	93,27	0	112 615 319	14 417 076	1 961 996	3 196 535	2,97	3 194 317 878
GEO		Hi-C	PE	55 158 049	110 319 638	92'6	0,003	51 158 920	3 140 556	3 917 308	721938	8,11	316 780 447
GEO	SRR5470535 SRR5470534	Hi-C	PE	67 172 619	134 347 099	97,58	0,001	64 767 511	1 565 427	5 573 966	376 260	8,79	354373851
GEO	SRR5470536 SRR5470537	H-C	PE	52 872 167	105 745 908	98,23	0,001	51 442 087	993 483	2 058 449	217 598	4,17	625 522 723
GEO	SRR5470539 SRR5470538	Hi-C	PE	81 297 824	162 600 928	95,28	0,003	75 141 163	4 639 787	7 298 377	1 339 404	10,29	361336652
GEO	SRR5479813	Hi-C	PE	72 914 268	172 533 452	66,66	15,478	72 067 575	648 294	9 694 590	210 273	13,54	243 264 112
GEO	SRR5345331	WES1	PE	39 211 303	78 464 649	99,46	0,054	38 914 993	171 253	7 821 960	91 145	20,17	83 342 746
GEO	SRR5345332	WES1	PE	49 394 206	98 820 633	99,54	0,033	49 068 605	193 565	10 478 814	114 795	21,43	97 869 629
GEO		WES1	PE	42 020 936	84 093 776	69,63	0,062	41 772 436	189 177	8 755 216	104 927	21,04	85 177 326
GEO		WES1	PE	43 669 613	87 375 385	9'66	0,041	43 414 109	164 448	9 489 133	93 601	21,92	84 242 110
GEO	T	WES1	PE	39 879 263	79 788 847	99,53	0,038	39 609 943	166 651	8 590 165	90 806	21,76	77 577 055
GEO		WES	PE	40 807 904	81 649 292	99,59	0,041	40 559 969	163 957	8 801 283	91 545	21,77	79383290
					Te	стовые данные							
1		Exo-C	PE	136 609 179	359 215 777	99,31	23,940	135 150 334		25 453 568	159 152	18,86	319 784 450
ı	1	Ехо-С	PE	53 598 130	140 214 460	62,66	23,150	53 598 130		7 809 282	68 7 7 9	14,60	193 853 459
1		Exo-C	PE	55 279 173	144 641 130	99,76	23,108	55 279 173	310 369	8 808 307	90 489	15,97	177 375 163
		SRR11518305 SRR11518306 SRR11518306 SRR11518307 SRR9011505 SRR9011505 SRR54705-41 SRR5-4705-40 SRR5-4705-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-34 SRR5-4733-36	SRR11518305 SRR11518306 SRR11518306 SRR11518307 SRR90115050 SRR90115050 SRR54705-41 SRR5-4705-40 SRR5-4705-34 SRR5-473-34 SRR5-473-34 SRR5-473-34 SRR5-473-34 SRR5-473-34 SRR5-473-35 SRR5-473-35 SRR5-473-34 SRR5-473-35 SR	SRR11518305 Repli-seq	SRR11518305 Repli-seq SE	SRR1518305 Repli-seq SE 4149 029 4149 078 SRR1518306 Repli-seq SE 38 424 060 38 424 060 SRR1518306 Repli-seq SE 32 620 060 32 520 060 SRR9019504 H-C PE B6 429 895 172 589 72	SRR1515335 Repli-seq SE 44149 029 44149 770 SRR15158305 Repli-seq SE 38 424 660 38 424 855 SRR80158304 Hi-C PE 35 203 0576 SRR8015904 Hi-C PE 86 294 885 175 589 730 SRR8017805 Hi-C PE 127 053 19 2-54 172 891 188 SRR8470541 Hi-C PE 127 053 19 2-54 4772 SRR8470534 Hi-C PE 128 472 386 2-56 944 772 SRR8470534 Hi-C PE 67 172 619 134 347 089 SRR8470539 Hi-C PE 67 172 619 134 347 089 SRR8470539 Hi-C PE 67 172 619 134 347 089 SRR8470539 Hi-C PE 67 172 619 134 347 089 SRR8470539 Hi-C PE 42 020 38 105 745 908 SRR8470539 Hi-C PE 42 020 38 10 30 376 SRR8470339 WES ¹ PE 42 020 39 10 376 SR	SRR1518305 Repli-seq SE 44.149 770 89.46 0.00 SRR1518306 Repli-seq SE 38.424 060 38.424 865 97.96 0.00 SRR1518306 Repli-seq SE 3.50.36 76 99.33 0.00 SRR001850.4 H-C PE 1.27 093 919 254.187 88 93.36 0.00 SRR001850.6 H-C PE 1.27 093 919 254.187 88 0.93.7 0.00 SRR001850.6 H-C PE 1.27 093 919 254.187 88 0.93.7 0.00 SRR647053.1 H-C PE 1.28 472 386 256 944 772 0.93.27 0.00 SRR647053.2 H-C PE 1.28 472 386 256 944 772 0.93.27 0.00 SRR647053.3 H-C PE 67 172 619 1103 19 63 95.26 0.00 SRR647053.3 H-C PE 67 172 619 112 542 90 0.95.26 0.00 SRR647053.3 H-C PE 40 39 20 105 09 20 0.95.26	SRR1518305 Repli-seq SE 44 149 070 96 46 0,002 SRR1518306 Repli-seq SE 38 424 060 38 424 885 97.96 0,002 SRR1518306 Repli-seq SE 35 200 065 38 424 885 172 889 390 93.3 0,002 SRR8018506 Hi-C PE 127 083 919 254 187 88 93.36 0 SRR8018506 Hi-C PE 127 083 919 254 187 88 93.34 0 SRR8470541 Hi-C PE 128 472 366 256 944772 93.37 0 SRR8470534 Hi-C PE 128 472 361 110 319 638 95.34 0 SRR8470533 Hi-C PE 25 138 049 110 319 638 95.53 0 SRR8470533 Hi-C PE 21 126 142 698 125 30.98 0 0 SRR8470533 Hi-C PE 21 126 142 698 125 30.99 0 0 SRR8470533 Hi-C PE 21 126 145 90 125 30.99	SRRISTSR306 Repli-seq SE 44.149 002 41.49 70 99.46 0.002 — 43 SRRISTSR306 Repli-seq SE 35.203 005 35.203 005 99.36 0.002 — 34 SRRB0158306 HH-C PE 35.203 005 172.889 70 99.36 0.002 — 34 SRRB015806 HH-C PE 127.093 919 25.4167 88 99.36 0.002 0.01 11770 240 11 SRRB015806 HH-C PE 127.093 919 25.4167 88 99.36 0.001 11770 240 11 SRRB470540 HH-C PE 127.093 919 25.4167 88 99.37 0.001 111700 240 113 SRRB470541 HH-C PE 55.136 09 110.316 638 99.24 0.001 67.158 10 11 SRRB470537 HH-C PE 55.136 09 110.316 638 96.23 0.001 61.158 90 11 11 11 11 11 11 11 11 </td <td>SRRIJISBADIS Replikade SE 4414000 3444870 98.46 0,002 — 444600 SRRIJISBADIS Replikade SE 3844400 3444870 99.34 0,002 — 444600 SRRIJISBAD Replikade SE 384400 35.24488 97.24 97.51 0,002 — 43.4472 SRRBOINSOA HH-C PE 127.05999 2544878 93.34 0 7552119 988.274 SRRBOINSOA HH-C PE 128.47286 256.94472 93.34 0 7552119 988.274 SRRBOINSOA HH-C PE 128.47286 256.94472 93.46 95.6 117.0501 118.68.93 SRRBOINSOA HH-C PE 55.158.04 172.891 95.6 95.3 0 117.051 144.707 SRRBOINSOA HH-C PE 55.158.04 10.344709 95.2 0 110.319.68 95.2 0 111.051.00 111.051.00 111.050.00 111.050.00</td> <td>SRR1518205 Replicaç SE 44.14 077 99.46 99.47 99.46 99.47 99.46 99.47 99.47 99.47 1 10.04<td>SRRISIGNES Replaced SE 414 chi 2023 414 chi 2023 93-44 90-40 91-</td></td>	SRRIJISBADIS Replikade SE 4414000 3444870 98.46 0,002 — 444600 SRRIJISBADIS Replikade SE 3844400 3444870 99.34 0,002 — 444600 SRRIJISBAD Replikade SE 384400 35.24488 97.24 97.51 0,002 — 43.4472 SRRBOINSOA HH-C PE 127.05999 2544878 93.34 0 7552119 988.274 SRRBOINSOA HH-C PE 128.47286 256.94472 93.34 0 7552119 988.274 SRRBOINSOA HH-C PE 128.47286 256.94472 93.46 95.6 117.0501 118.68.93 SRRBOINSOA HH-C PE 55.158.04 172.891 95.6 95.3 0 117.051 144.707 SRRBOINSOA HH-C PE 55.158.04 10.344709 95.2 0 110.319.68 95.2 0 111.051.00 111.051.00 111.050.00 111.050.00	SRR1518205 Replicaç SE 44.14 077 99.46 99.47 99.46 99.47 99.46 99.47 99.47 99.47 1 10.04 <td>SRRISIGNES Replaced SE 414 chi 2023 414 chi 2023 93-44 90-40 91-</td>	SRRISIGNES Replaced SE 414 chi 2023 414 chi 2023 93-44 90-40 91-

 a Варианты в гене DNMT3A были исключены из выборки.

Таблица 5: Образцы данных секвенирования клеточной линии К562

Картированные Картированные Картированные на развые хромосомы (Картированные на развые хромосомы пары (QMAP 4+), РЕ прочтения синтаетовы пары, % от картированных на разные хромосомы		84,23		51,22		26,00	75,56	88,02	81,38		86'99	78.00
Картированные на разные хромосомы пары, % от картированных		21,03	I	1,25		22,77	17,76	34,02	0,11		5,01	5.87
Картированные синглетоны		53 623 256		923 254	I	47 995 392	10 339 253	648 294	1 049 051		443 409	569 930
Картированные РЕ прочтения	анные	2 617 761 638	I	729 588 656	I	751 519 632	485 019 362	144 135 150	506 680 110	ные	270 300 668	217 754 606
Xi	Контрольные данные	27,04	I	97,16	Ι	35,92	46,64	24,77	99,41	Тестовые данные	89,22	20.02
Доля добавочных, % от общего числа		8,268	4,751	0,671	0,002	0	0,002	15,478	0,044		23,94	23.13
Общее число Доля картированных, Доля добавочных, FR РЕ прочтения, прочтений % от общего числа % от общего числа		97,95	93,43	99,72	60'86	93,33	96,56	66,89	99,56		99,31	26.77
Глубина, Общее число прочтений прочтений		366 228 845 2 978 750 615	2 752 058 305	737 534 099	301 669 278	856 613 588	513 013 573	172 533 452	510 192 582		359 215 777	284 855 590
Глубина, прочтений		1 366 228 845	2 621 311 293	366 291 496	301 663 640	428 306 794	256 500 659	72 914 268	254 983 225		136 609 179	109 486 529
Тип данных Тип прочтений		PE	SE	PE	SE	PE	PE	PE	PE		ЬE	PE
Тип данных		Hi-C	WGS	WGS	Repli-seq	Hi-C	Hi-C	Hi-C	WES		Exo-C	Exo-C
Образец		Rao et al.	Zhou et al.	Dixon et al.	Wang et al.	Ray et al.	Moquin et al. Hi-C	Belaghzal et al. Hi-C	Banaszak et al.		ExoC-19	ExoC-20

Список литературы

[1] Hiroi, N. & Agatsuma, S. Genetic susceptibility to substance dependence. *Mol Psychiatry* **10**, 336–344 (2004). URL https://doi.org/10.1038/sj.mp.4001622.

- [2] Galanello, R. & Origa, R. Beta-thalassemia. *Orphanet J Rare Dis* **5** (2010). URL https://doi.org/10.1186/1750-1172-5-11.
- [3] Jett, K. & Friedman, J. M. Clinical and genetic aspects of neurofibromatosis 1. *Genet Med* **12**, 1–11 (2009). URL https://doi.org/10.1097/gim.0b013e3181bf15e3.
- [4] Field, M. J. & Behrman, R. E. (eds.) When Children Die: Improving Palliative and End-of-Life Care for Children and Their Families (National Academies Press (US), Washington (DC), 2003). URL https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/25057608. NBK220818[bookaccession].
- [5] Herder, M. What is the purpose of the orphan drug act? *PLoS Med* **14**, e1002191 (2017). URL https://doi.org/10.1371/journal.pmed.1002191.
- [6] Richter, T. *et al.* Rare disease terminology and definitions—a systematic global review: Report of the ISPOR Rare Disease Special Interest Group. *Value in Health* **18**, 906–914 (2015). URL https://doi.org/10.1016/j.jval.2015.05.008.
- [7] Bomar, J. M. *et al.* Mutations in a novel gene encoding a CRAL-TRIO domain cause human Cayman ataxia and ataxia/dystonia in the jittery mouse. *Nat Genet* **35**, 264–269 (2003). URL https://doi.org/10.1038/ng1255.
- [8] The Lancet Neurology. Rare neurological diseases: a united approach is needed. *The Lancet Neurology* **10**, 109 (2011). URL https://doi.org/10.1016/S1474-4422(11)70001-1.
- [9] Amberger, J. S., Bocchini, C. A., Schiettecatte, F., Scott, A. F. & Hamosh, A. OMIM.org: Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM®), an online catalog of human genes and genetic disorders. *Nucleic Acids Research* **43**, D789–D798 (2014). URL https://doi.org/10.1093/nar/gku1205.
- [10] French National Institute of Health and Medical Research (INSERM). Orphanet: an online database of rare diseases and orphan drugs. Available online at: http://www.orpha.net (1997). Accessed 2020/12/08.
- [11] Winklhofer, K. F., Tatzelt, J. & Haass, C. The two faces of protein misfolding: gainand loss-of-function in neurodegenerative diseases. *EMBO J* **27**, 336–349 (2008). URL https://doi.org/10.1038/sj.emboj.7601930.
- [12] Jin, Z. & Liu, Y. DNA methylation in human diseases. *Genes & Diseases* 5, 1–8 (2018). URL https://doi.org/10.1016/j.gendis.2018.01.002.

[13] Tang, B., Dean, B. & Thomas, E. A. Disease- and age-related changes in histone acetylation at gene promoters in psychiatric disorders. *Transl Psychiatry* **1**, e64–e64 (2011). URL https://doi.org/10.1038/tp.2011.61.

- [14] Spielmann, M., Lupiáñez, D. G. & Mundlos, S. Structural variation in the 3D genome. *Nat Rev Genet* **19**, 453–467 (2018). URL https://doi.org/10.1038/s41576-018-0007-0.
- [15] Rizvi, A. A. 46, XX man with SRY gene translocation: Cytogenetic characteristics, clinical features and management. *The American Journal of the Medical Sciences* **335**, 307–309 (2008). URL https://doi.org/10.1097/maj.0b013e31811ec1b4.
- [16] O'Connor, C. Human chromosome translocations and cancer. *Nature Education*1, 56 (2008). URL https://www.nature.com/scitable/topicpage/human-chromosome-translocations-and-cancer-23487/.
- [17] Gonzalez, E. The influence of CCL3L1 gene-containing segmental duplications on HIV-1/AIDS susceptibility. *Science* **307**, 1434–1440 (2005). URL https://doi.org/10.1126/science.1101160.
- [18] Sebat, J. *et al.* Strong association of *de novo* copy number mutations with autism. *Science* **316**, 445–449 (2007). URL https://doi.org/10.1126/science.1138659.
- [19] Dong, Y. *et al.* Impact of chromosomal translocations on male infertility, semen quality, testicular volume and reproductive hormone levels. *J Int Med Res* **40**, 2274–2283 (2012). URL https://doi.org/10.1177/030006051204000625.
- [20] Asim, A., Kumar, A., Muthuswamy, S., Jain, S. & Agarwal, S. Down syndrome: an insight of the disease. *J Biomed Sci* **22** (2015). URL https://doi.org/10.1186/s12929-015-0138-y.
- [21] Acuna-Hidalgo, R., Veltman, J. A. & Hoischen, A. New insights into the generation and role of *de novo* mutations in health and disease. *Genome Biol* **17** (2016). URL https://doi.org/10.1186/s13059-016-1110-1.
- [22] Brea-Fernandez, A. *et al.* An update of *in silico* tools for the prediction of pathogenesis in missense variants. *CBIO* **6**, 185–198 (2011). URL https://doi.org/10.2174/1574893611106020185.
- [23] Kozak, M. An analysis of 5'-noncoding sequences from 699 vertebrate messenger RNAs. *Nucl Acids Res* **15**, 8125–8148 (1987). URL https://doi.org/10.1093/nar/15.20.8125.
- [24] Young, S. K. & Wek, R. C. Upstream open reading frames differentially regulate gene-specific translation in the integrated stress response. *Journal of Biological Chemistry* **291**, 16927–16935 (2016). URL https://doi.org/10.1074/jbc.r116.733899.

[25] Abramowicz, A. & Gos, M. Splicing mutations in human genetic disorders: examples, detection, and confirmation. *J Appl Genetics* **59**, 253–268 (2018). URL https://doi.org/10.1007/s13353-018-0444-7.

- [26] Schreck, R. R. & Distèche, C. M. Chromosome banding techniques. *Current protocols in human genetics* **Chapter 4**, Unit4.2–Unit4.2 (2001). URL https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/18428280. 18428280[pmid].
- [27] Sampson, B. & McGuire, A. Genetics and the molecular autopsy. In *Pathobiology of Human Disease*, 3459–3467 (Elsevier, 2014). URL https://doi.org/10.1016/b978-0-12-386456-7.06707-1.
- [28] Guo, B., Han, X., Wu, Z., Da, W. & Zhu, H. Spectral karyotyping: an unique technique for the detection of complex genomic rearrangements in leukemia. *Translational pediatrics* **3**, 135–139 (2014). URL https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/26835331. 26835331[pmid].
- [29] Huber, D., von Voithenberg, L. V. & Kaigala, G. Fluorescence *in situ* hybridization (FISH): History, limitations and what to expect from micro-scale FISH? *Micro and Nano Engineering* **1**, 15–24 (2018). URL https://doi.org/10.1016/j.mne.2018.10.006.
- [30] Theisen, A. Microarray-based Comparative Genomic Hybridization (aCGH). *Nature Education* 1, 45 (2008). URL https://www.nature.com/scitable/topicpage/microarray-based-comparative-genomic-hybridization-acgh-45432/.
- [31] Gresham, D., Dunham, M. J. & Botstein, D. Comparing whole genomes using DNA microarrays. *Nat Rev Genet* **9**, 291–302 (2008). URL https://doi.org/10.1038/nrg2335.
- [32] Stuppia, L., Antonucci, I., Palka, G. & Gatta, V. Use of the MLPA assay in the molecular diagnosis of gene copy number alterations in human genetic diseases. *IJMS* **13**, 3245–3276 (2012). URL https://doi.org/10.3390/ijms13033245.
- [33] Sanger, F., Nicklen, S. & Coulson, A. R. DNA sequencing with chain-terminating inhibitors. *Proceedings of the National Academy of Sciences* **74**, 5463–5467 (1977). URL https://doi.org/10.1073/pnas.74.12.5463.
- [34] Goodwin, S., McPherson, J. D. & McCombie, W. R. Coming of age: ten years of next-generation sequencing technologies. *Nat Rev Genet* **17**, 333–351 (2016). URL https://doi.org/10.1038/nrg.2016.49.
- [35] Yu, D. *et al.* Noninvasive prenatal testing for fetal subchromosomal copy number variations and chromosomal aneuploidy by low-pass whole-genome sequencing. *Mol Genet Genomic Med* **7** (2019). URL https://doi.org/10.1002/mgg3.674.
- [36] Teer, J. K. & Mullikin, J. C. Exome sequencing: the sweet spot before whole genomes. *Human Molecular Genetics* **19**, R145–R151 (2010). URL https://doi.org/10.1093/hmg/ddq333.

[37] Yohe, S. & Thyagarajan, B. Review of clinical next-generation sequencing. *Archives of Pathology & Laboratory Medicine* **141**, 1544–1557 (2017). URL https://doi.org/10.5858/arpa.2016-0501-ra.

- [38] Landrum, M. J. *et al.* ClinVar: improving access to variant interpretations and supporting evidence. *Nucleic Acids Research* **46**, D1062–D1067 (2017). URL https://doi.org/10.1093/nar/gkx1153.
- [39] Barbitoff, Y. A. *et al.* Systematic dissection of biases in whole-exome and whole-genome sequencing reveals major determinants of coding sequence coverage. *Sci Rep* **10** (2020). URL https://doi.org/10.1038/s41598-020-59026-y.
- [40] Lieberman-Aiden, E. *et al.* Comprehensive mapping of long-range interactions reveals folding principles of the human genome. *Science* **326**, 289–293 (2009). URL https://doi.org/10.1126/science.1181369.
- [41] Oluwadare, O., Highsmith, M. & Cheng, J. An overview of methods for reconstructing 3D chromosome and genome structures from Hi-C data. *Biol Proced Online* **21** (2019). URL https://doi.org/10.1186/s12575-019-0094-0.
- [42] Martin, M. Cutadapt removes adapter sequences from high-throughput sequencing reads. *EMBnet j.* **17**, 10 (2011). URL https://doi.org/10.14806/ej.17.1.200.
- [43] Burrows, M. & Wheeler, D. A block-sorting lossless data compression algorithm. Tech. Rep., Palo Alto, CA: Digital Equipment Corporation (1994).
- [44] Auwera, G. A. *et al.* From FastQ data to high-confidence variant calls: The genome analysis toolkit best practices pipeline. *Current Protocols in Bioinformatics* **43** (2013). URL https://doi.org/10.1002/0471250953.bi1110s43.
- [45] Ebbert, M. T. W. *et al.* Evaluating the necessity of PCR duplicate removal from next-generation sequencing data and a comparison of approaches. *BMC Bioinformatics* **17** (2016). URL https://doi.org/10.1186/s12859-016-1097-3.
- [46] Richards, S. *et al.* Standards and guidelines for the interpretation of sequence variants: a joint consensus recommendation of the American College of Medical Genetics and Genomics and the Association for Molecular Pathology. *Genet Med* **17**, 405–423 (2015). URL https://doi.org/10.1038/gim.2015.30.
- [47] Supernat, A., Vidarsson, O. V., Steen, V. M. & Stokowy, T. Comparison of three variant callers for human whole genome sequencing. *Sci Rep* **8** (2018). URL https://doi.org/10.1038/s41598-018-36177-7.
- [48] McCarthy, D. J. *et al.* Choice of transcripts and software has a large effect on variant annotation. *Genome Medicine* **6**, 26 (2014). URL https://doi.org/10.1186/gm543.

[49] Jesaitis, A. The state of variant annotation: A comparison of AnnoVar, snpEff and VEP. Tech. Rep., The Golden Helix Blog (GHB), https://blog.goldenhelix.com/the-sate-of-variant-annotation-a-comparison-of-annovar-snpeff-and-vep/(2014).

- [50] Ziegler, A., Colin, E., Goudenège, D. & Bonneau, D. A snapshot of some pLI score pitfalls. *Human Mutation* (2019). URL https://doi.org/10.1002/humu.23763.
- [51] Karczewski, K. J. *et al.* The mutational constraint spectrum quantified from variation in 141,456 humans. *Nature* **581**, 434–443 (2020). URL https://doi.org/10.1038/s41586-020-2308-7.
- [52] Scott, E. M. *et al.* Characterization of Greater Middle Eastern genetic variation for enhanced disease gene discovery. *Nat Genet* **48**, 1071–1076 (2016). URL https://doi.org/10.1038/ng.3592.
- [53] Naslavsky, M. S. *et al.* Exomic variants of an elderly cohort of Brazilians in the ABraOM database. *Human Mutation* **38**, 751–763 (2017). URL https://doi.org/10.1002/humu.23220.
- [54] Saleheen, D. *et al*. Human knockouts and phenotypic analysis in a cohort with a high rate of consanguinity. *Nature* **544**, 235–239 (2017). URL https://doi.org/10.1038/nature22034.
- [55] Stenson, P. D. *et al.* The Human Gene Mutation Database: towards a comprehensive repository of inherited mutation data for medical research, genetic diagnosis and next-generation sequencing studies. *Hum Genet* **136**, 665–677 (2017). URL https://doi.org/10.1007/s00439-017-1779-6.
- [56] Ryzhkova, O. *et al.* Guidelines for the interpretation of massive parallel sequencing variants. *Medical Genetics* **16**, 4–17 (2017). URL https://www.medgen-journal.ru/jour/article/view/308/224.
- [57] Melo, U. S. *et al.* Hi-C identifies complex genomic rearrangements and TAD-shuffling in developmental diseases. *The American Journal of Human Genetics* **106**, 872–884 (2020). URL https://doi.org/10.1016/j.ajhg.2020.04.016.
- [58] Sims, D., Sudbery, I., Ilott, N. E., Heger, A. & Ponting, C. P. Sequencing depth and coverage: key considerations in genomic analyses. *Nat Rev Genet* **15**, 121–132 (2014). URL https://doi.org/10.1038/nrg3642.
- [59] Mozheiko, E. A. & Fishman, V. S. Detection of point mutations and chromosomal translocations based on massive parallel sequencing of enriched 3C libraries. *Russ J Genet* **55**, 1273–1281 (2019). URL https://doi.org/10.1134/s1022795419100089.
- [60] Andrews, S. FastQC: A quality control tool for high throughput sequence data. Available online at: http://www.bioinformatics.babraham.ac.uk/projects/fastqc/(2010). Accessed 2020/12/08.

[61] Langmead, B. & Salzberg, S. L. Fast gapped-read alignment with Bowtie2. *Nat Methods* **9**, 357–359 (2012). URL https://doi.org/10.1038/nmeth.1923.

- [62] Li, H. & Durbin, R. Fast and accurate short read alignment with Burrows–Wheeler transform. *Bioinformatics* **25**, 1754–1760 (2009). URL https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btp324.
- [63] Li, H. *et al.* The Sequence Alignment/Map format and SAMtools. *Bioinformatics* **25**, 2078–2079 (2009). URL https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btp352.
- [64] Broad Institute. Picard Toolkit. GitHub repository: http://broadinstitute.github.io/picard/(2019). Accessed 2021/01/10.
- [65] Heldenbrand, J. R. *et al.* Recommendations for performance optimizations when using GATK3.8 and GATK4. *BMC Bioinformatics* **20** (2019). URL https://doi.org/10.1186/s12859-019-3169-7.
- [66] Sherry, S. T. dbSNP: the NCBI database of genetic variation. *Nucleic Acids Research* **29**, 308–311 (2001). URL https://doi.org/10.1093/nar/29.1.308.
- [67] Quinlan, A. R. & Hall, I. M. BEDTools: a flexible suite of utilities for comparing genomic features. *Bioinformatics* **26**, 841–842 (2010). URL https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btq033.
- [68] McLaren, W. *et al.* The Ensembl Variant Effect Predictor. *Genome Biol* **17** (2016). URL https://doi.org/10.1186/s13059-016-0974-4.
- [69] Wang, K., Li, M. & Hakonarson, H. ANNOVAR: functional annotation of genetic variants from high-throughput sequencing data. *Nucleic Acids Research* **38**, e164–e164 (2010). URL https://doi.org/10.1093/nar/gkq603.
- [70] Stelzer, G. *et al.* The GeneCards suite: From gene data mining to disease genome sequence analyses. *Current Protocols in Bioinformatics* **54** (2016). URL https://doi.org/10.1002/cpbi.5.
- [71] The 1000 Genomes Project Consortium. A global reference for human genetic variation. *Nature* **526**, 68–74 (2015). URL https://doi.org/10.1038%2Fnature15393.
- [72] Liu, X., Wu, C., Li, C. & Boerwinkle, E. dbNSFP v3.0: A one-stop database of functional predictions and annotations for human nonsynonymous and splice-site SNVs. *Human Mutation* **37**, 235–241 (2016). URL https://doi.org/10.1002/humu.22932.
- [73] Jian, X., Boerwinkle, E. & Liu, X. *In silico* tools for splicing defect prediction: a survey from the viewpoint of end users. *Genet Med* **16**, 497–503 (2013). URL https://doi.org/10.1038/gim.2013.176.

[74] Lin, H. *et al.* RegSNPs-intron: a computational framework for predicting pathogenic impact of intronic single nucleotide variants. *Genome Biol* **20** (2019). URL https://doi.org/10.1186/s13059-019-1847-4.

- [75] Lek, M. *et al.* Analysis of protein-coding genetic variation in 60,706 humans. *Nature* **536**, 285–291 (2016). URL https://doi.org/10.1038/nature19057.
- [76] Valeev, E. Scissors: Exo-C variants search pipeline. GitHub repository: https://github.com/regnveig/labjournal/tree/master/tools/Scissors (2020).
- [77] Lozzio, C. B. & Lozzio, B. B. Human chronic myelogenous leukemia cell-line with positive Philadelphia chromosome. *Blood* **45**, 321–334 (1975). URL https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/163658.
- [78] Banaszak, L. G. *et al.* Abnormal RNA splicing and genomic instability after induction of DNMT3A mutations by CRISPR/Cas9 gene editing. *Blood Cells, Molecules, and Diseases* **69**, 10–22 (2018). URL https://doi.org/10.1016/j.bcmd.2017.12.002.
- [79] Belaghzal, H., Dekker, J. & Gibcus, J. H. Hi-C 2.0: An optimized Hi-C procedure for high-resolution genome-wide mapping of chromosome conformation. *Methods* **123**, 56–65 (2017). URL https://doi.org/10.1016/j.ymeth.2017.04.004.
- [80] Dixon, J. R. *et al.* Integrative detection and analysis of structural variation in cancer genomes. *Nat Genet* **50**, 1388–1398 (2018). URL https://doi.org/10.1038/s41588-018-0195-8.
- [81] Moquin, S. A. *et al.* The Epstein–Barr virus episome maneuvers between nuclear chromatin compartments during reactivation. *J Virol* **92** (2017). URL https://doi.org/10.1128/jvi.01413-17.
- [82] Rao, S. S. et al. A 3D map of the human genome at kilobase resolution reveals principles of chromatin looping. *Cell* **159**, 1665–1680 (2014). URL https://doi.org/10.1016/j.cell.2014.11.021.
- [83] Ray, J. *et al.* Chromatin conformation remains stable upon extensive transcriptional changes driven by heat shock. *Proc Natl Acad Sci USA* **116**, 19431–19439 (2019). URL https://doi.org/10.1073/pnas.1901244116.
- [84] Wang, Y. *et al.* SPIN reveals genome-wide landscape of nuclear compartmentalization (2020). URL https://doi.org/10.1101/2020.03.09.982967.
- [85] Zhou, B. *et al.* Comprehensive, integrated, and phased whole-genome analysis of the primary ENCODE cell line K562. *Genome Res.* **29**, 472–484 (2019). URL https://doi.org/10.1101/gr.234948.118.