Analiza asocjacji

Analiza asocjacji obejmuje szereg złożonych zagadnień statystycznych, z którymi na ćwiczeniach zapoznamy się w ograniczonym zakresie. Przed zastosowaniem we własnych projektach polecam rozszerzenie wiedzy, np. przez lekturę artykułu Marees i wsp. (2018)¹ lub innych źródeł.

Podstawowym narzędziem do analizy asocjacji jest program **PLINK**, którego dokumentację można znaleźć na stronie http://zzz.bwh.harvard.edu/plink/ Opisane przykłady są demonstracją podstawowych funkcji programu i wykorzystują uproszczone dane.

Pliki danych. Każda analiza PLINK wymaga conajmniej dwóch tekstowych plików z danymi: rodowodu (z genotypami) oraz mapy *loci* SNP. **Plik rodowodu** ma rozszerzenie .ped, a jego format jest zasadniczo taki sam, jak w pliku przygotowanym do analizy sprzężeń. **Plik mapy** ma rozszerzenie .map, i zawiera cztery kolumny: chromosom, identyfikator SNP, pozycja na mapie genetycznej (cM), pozycja w sekwencji (bp). Obecnie pozycji na mapie genetycznej przeważnie się nie podaje, wtedy w kolumnie tej występują wartości 0. Chromosom oznacza się wartością 1-22, X, Y lub 0 (nieustalony). Oprócz tego można używać osobnych plików do specyfikacji dodatkowych fenotypów, podziału populacji na podpopulacje, itp. (patrz dokumentacja).

Uwaga: dobrze jest używać tej samej nazwy dla pliku z rodowodem i mapą (różne tylko rozszerzenia), np. przyklad.ped i przyklad.map. Wtedy wystarczy programowi podać wspólną nazwę²:

```
plink --file przyklad
w przeciwnym razie trzeba podać obie nazwy tak:
plink --ped przyklad1.ped --map przyklad2.map
```

Format binarny: pliki rodowodów mogą być bardzo duże. Dla zmniejszenia ich wielkości i przyspieszenia pracy programu można dokonać konwersji na format binarny, który nie jest edytowalny ręcznie. Podstawowa komenda konwersji:

```
plink --file przyklad --make-bed --out nowanazwa utworzy zestaw trzech plików o nazwie nowanazwa i rozszerzeniach .bed, .bim i .fam.
```

Plik .fam zawiera rodowód (bez genotypów SNP) w standardowym formacie, plik .bim zawiera dane o markerach SNP (pozycja na mapie i allele), zaś plik .bed jest głównym plikiem z genotypami, nieczytelnym dla człowieka (format binarny). Początek plików .fam i .bim możemy obejrzeć komendą head.

Pliki binarne wczytujemy opcją plink --bfile nowanazwa.

Konwersję formatu można połączyć z **filtrowaniem danych**, które jest niezbędnym krokiem w realnych analizach. Filtrowanie obejmuje usunięcie: SNP brakujących w istotnej części próbek, a następnie osobników, u których brak danych w istotnej liczbie SNP. Dodatkowo można sprawdzić, czy deklarowana płeć zgadza się z heterozygotycznością SNP chromosomu X, a także sprawdzić, czy częstości alleli w grupie kontrolnej odbiegają znacząco od równowagi Hardy'ego-Weinberga. Przykładową kontrolę i filtrowanie danych przeprowadzimy w dalszej części ćwiczeń.

¹ Marees i wsp. (2018). A tutorial on conducting genome-wide association studies: Quality control and statistical analysis. *Int J Methods Psychiatr Res.* 2018;27:e1608

² w niektórych dystrybucjach Linuxa program wywołuje się komendą plink1

Podstawowa analiza asocjacji cechy dyskretnej (analiza typu *caselcontrol***).** W tej analizie plik rodowodu zawiera osoby, u których występuje badany fenotyp (najczęściej choroba) i osoby kontrolne, u których fenotyp nie występuje. Liczebność obu grup powinna być podobna, aby osiągnąć istotne wyniki wskazane są jak najliczniejsze grupy. Dostępne są różne testy statystyczne.

Wykonanie ćwiczenia:

- przekopiuj pliki simcasecon.ped i simcasecon.map ze wskazanej lokalizacji do katalogu roboczego.
 Obejrzyj pliki.
- podstawowa analiza wykorzystująca test *chi*²:
 plink --file simcasecon --assoc --out wynik (oczywiście nazwa pliku wynikowego po --out jest dowolna)
- zlokalizuj plik wynikowy z rozszerzeniem .assoc i obejrzyj w edytorze tekstu. Dla większych zbiorów wynikowych konieczne jest zaimportowanie do arkusza kalkulacyjnego albo programu statystycznego (np. R). W pliku wynikowym A1 oznacza allel rzadki, a A2 allel częsty. F_A i F_U to odpowiednio częstość allelu rzadkiego u chorych i w kontrolach. Podana jest też wartość P i OR (odds ratio).

Problem istotności. W analizach asocjacji nie można automatycznie przyjmować, że wartość P<0,05 oznacza istotny wynik! Występuje tu bowiem problem znany w statystyce jako **problem porównań wielokrotnych**, na który trzeba przyjąć poprawkę. W analizach całogenomowych w literaturze przyjęło się stosować próg istotności na poziomie P < $5\cdot10^{-8}$ dla populacji europejskiej (w bardziej różnorodnej populacji afrykańskiej próg obniża się do P < $1\cdot10^{-8}$). Można też oszacować poprawkę Bonferroniego, gdzie próg istotności będzie wynosił 0,05/liczba SNP. Można wreszcie obliczyć różne poprawki w PLINK dodając opcję --adjust:

```
plink --file simcasecon --assoc --adjust --out wynik
```

Z licznych wyliczonych wartości *P* z poprawkami warto zwrócić uwagę na poprawkę Bonferroniego (BONF) i na kontrolę wyników fałszywie pozytywnych Benjaminiego–Hochberga (FDR_BH). Poprawka Bonferroniego często jest zbyt restrykcyjna (nie uwzględnia sprzężenia blisko położonych SNP i traktuje je jako niezależne porównania).

Całogenomowa analiza cechy ilościowej i prezentacja graficzna. W tym ćwiczeniu analizowany będzie większy zbiór danych z 22 autosomów (z wyników programu HapMap). Fenotypem jest tu cecha ilościowa opisywana wartością liczbową.

Wykonanie ćwiczenia

 przekopiuj pliki quant.ped i quant.map ze wskazanej lokalizacji do katalogu roboczego. Dokonaj konwersji na format binarny:

```
plink --file quant --make-bed --out quantb
Obejrzyj wygenerowany plik z rozszerzeniem .fam, zwróć też uwagę na statystyki prób i SNP podane przez
program (są za każdym razem zapisywane do pliku .log)
```

- przeprowadź podstawową analizę asocjacji na przekonwertowanych plikach (oczywiście nazwa pliku wynikowego po --out jest dowolna):

```
plink –-bfile quantb –-assoc –-out wynik
Zwróć uwagę na rozmiar pliku wynikowego! Zauważ też, że ma rozszerzenie qassoc, a program automatycznie
wykrył, że prowadzona jest analiza ilościowa. W tej sytuacji stosowana jest statystyka Walda. Jeżeli chcesz
podejrzeć kilka pierwszych linijek pliku, użyj komendy head wynik.qassoc
```

przeglądanie pliku tekstowego tej wielkości (czy nawet jego analiza w arkuszu) jest oczywiście niepraktyczne.
 Standardowym sposobem wizualizacji wyników analizy na taką skalę jest tzw. *Manhattan plot*. Dogodnym

narzędziem jest pakiet qqman w programie R³. Aby uzyskać wykres uruchom środowisko R i wprowadź następujące komendy:

```
library("qqman")
wyniki <- read.table(file="wynik.qassoc", head=TRUE)
manhattan(wyniki)</pre>
```

Wartości na osi Y to $-\log_{10}(P)$. Na których chromosomach lokalizują się punkty (SNP) o najwyższej istotności asocjacji? Można uzyskać przybliżony widok tych chromosomów za pomocą komendy (przykładowo dla chr. 1, podstawiamy właściwy chromosom).

```
manhattan(subset(wyniki, CHR == 1))
```

Zobacz, w którym obszarze chromosomu znajdują się interesujące SNP. Można przybliżyć ten obszar komendą (manipulując granicami w opcji xlim możemy przybliżać i oddalać widok na wykresie):

```
manhattan(subset(wyniki, CHR == 1), xlim=c(1.0e07,1.1e07))
```

Na wykresie można zaznaczyć nazwy SNP, które spełniają określone kryterium, np, p< 5·10-8

```
manhattan(wyniki, annotatePval = 5e-8, annotateTop = FALSE)
```

Opcje annotacji SNP i przybliżania można oczywiście łączyć, np.

```
manhattan(subset(wyniki, CHR == 1),xlim=c(1.11e08,1.12e08), annotatePval = 5e-8, annotateTop = FALSE)
```

Wiele innych opcji (np. kolorowania wykresów) można znaleźć w dokumentacji pakietu⁴.

Wykresy można zapisywać do pliku pdf lub jpg. W tym celu **przed** wydaniem komendy tworzącej wykres (manhattan) trzeba wpisać (nazwę pliku oczywiście podajemy dowolną)

```
pdf("test2.pdf")
a po wydaniu komendy tworzącej wykres wpisujemy
```

zamiast pdf możemy użyć jpg albo png (gorsza rozdzielczość, ale plik szybciej otwierany, zwłaszcza przy złożonych wykresach).

 powtórz analizę dodając opcję --adjust. Obejrzyj pierwsze 30 linijek otrzymanego pliku .adjusted (komendą head -n 30 plik.qassoc.adjusted).

Ćwiczenie: kontrola i filtrowanie danych i analiza asocjacji cechy dyskretnej. W tym ćwiczeniu poznamy najważniejsze metody kontroli jakości danych całogenomowych, która jest niezbędna w realnych analizach. Jest to nieco uproszczona wersja kursu omówionego w cytowanym artykule Marees i wsp. (2018)⁵ z wykorzystaniem towarzyszących mu plików pochodzących z projektu HapMap. Wykorzystamy programy PLINK, R, oraz narzędzia Linuxa takie, jak awk i grep. Na początek stwórz katalog do analizy i skopiuj do niego wskazane przez prowadzących pliki .bed, .bim i .fam. Nadaj tym plikom nazwę, która będzie łatwa do wpisywania (w dalszej części opisu przyjęto nazwę HapMap, ale może być oczywiście dowolna inna, taka sama dla .bed, .bim. i .fam). Skopiuj też pliki o nazwie inversion.txt i heterozygosity_outliers_list.R. Pliki z kolejnych etapów pracy będą wykorzystywane w następnych, uważaj aby niczego nie nadpisać, podając odpowiednią nazwę pliku wynikowego po --out.

³ Instalujemy go w R np. komendą install.packages("qqman") na koncie administratora. Wymaga R w wersji 3.5 lub wyższej.

⁴ https://cran.r-project.org/web/packages/qqman/vignettes/qqman.html

⁵ Marees i wsp. (2018). A tutorial on conducting genome-wide association studies: Quality control and statistical analysis. *Int J Methods Psychiatr Res.* 2018;27:e1608

1. Analiza brakujących danych. W tym kroku usuwamy z danych SNP, dla których u istotnej części osób brak danych, a następnie (kolejność jest istotna) usuwamy osoby, u których brak danych dla istotnej części SNP. Zacznijmy od sprawdzenia, jak wyglądają nasze dane:

```
plink --bfile HapMap --missing
```

W pliku z rozszerzeniem .imiss mamy dla każdej osoby informację o liczbie i odsetku brakujących SNP, zaś w pliku .lmiss dla każdego SNIP informację o tym, u ilu osób nie został oznaczony. Możemy informacje te przedstawić w formie histogramu, w programie R za pomocą komend:

```
indmiss<-read.table(file="plink.imiss", header=TRUE)
hist(indmiss[,6])
(w kolumnie 6 mamy informację o tym, jaki odsetek SNP brakuje u danej osoby), a następnie
snpmiss<-read.table(file="plink.lmiss", header=TRUE)
hist(snpmiss[,5])</pre>
```

w kolumnie 5 jest informacja o tym, u jakiego odsetka osób brakuje danego SNP.

Dla orientacji warto zacząć od stosunkowo łagodnego progu: odrzucamy SNP nieoznaczone u >20% osób.

```
plink --bfile HapMap --geno 0.2 --make-bed --out HapMap_2
```

Oglądamy wyświetloną informację - czy jakieś dane zostały odrzucone? Teraz przeprowadzimy właściwe filtrowanie. Najpierw odrzucamy SNP, których brakuje u więcej, niż 2% osób:

```
plink --bfile HapMap --geno 0.02 --make-bed --out HapMap_2 a wreszcie z pozostałego pliku eliminujemy te osoby, u których brakuje więcej, niż 2% SNP:
```

```
plink --bfile HapMap_2 --mind 0.02 --make-bed --out HapMap_3 Zaobserwuj, ile danych odrzuca każda z tych komend, i ile pozostaje. Dlaczego filtrowanie brakujących danych przeprowadza się w tej kolejności?
```

2. Kontrola przypisania płci. Płeć zadeklarowana w rodowodzie nie zawsze odpowiada rzeczywistości. Prostą kontrolą jest sprawdzenie heterozygotyczności markerów znajdujących się na chromosomie X:

```
plink --bfile HapMap 3 --check-sex
```

Obejrzyj wynikowy plik z rozszerzeniem .sexcheck i spróbuj zinterpretować wynik. Dla ułatwienia, można wyszukać wiersze pliku, w których występuje słowo PROBLEM za pomocą komendy

```
grep PROBLEM plink.sexcheck
```

Wynik możemy zapisać w nowym pliku w ten sposób:

```
grep PROBLEM plink.sexcheck > problem.txt
```

Teraz mamy dwie możliwości (wybierz tylko jedną z nich). Albo osoby z problematycznym przypisaniem płci usuwamy z danych (ta komenda usunie z pliku osoby wskazane w pliku problem.txt):

```
\label{lem:txt} \begin{array}{lll} \texttt{plink} & \texttt{--bfile} & \texttt{HapMap\_3} & \texttt{--remove} & \texttt{problem.txt} & \texttt{--make-bed} & \texttt{--out} & \texttt{HapMap\_4} \\ \texttt{albo} & \texttt{ustalimy} & \texttt{ple\'c} & \texttt{na} & \texttt{podstawie} & \texttt{SNP} & \texttt{chromosomu} & \texttt{X}, & \texttt{nadpisujac} & \texttt{dane} & \texttt{z} & \texttt{rodowodu} \\ \end{array}
```

```
plink --bfile HapMap_3 --impute-sex --make-bed --out HapMap_4
```

3. Usunięcie chromosomu X. Po wykorzystaniu chromosomu X do kontroli płci, do dalszej analizy należy pozostawić wyłącznie autosomy (asocjacje na chromosomie X bada się w osobnej analizie).

```
plink --bfile HapMap_4 --autosome --make-bed --out HapMap_5
```

4. Kontrola częstości allelu rzadkiego. W typowych analizach SNP stosowane są markery polimorficzne. W związku z tym nie spodziewamy się bardzo rzadkich alleli markera. Allele bardzo rzadkie nie dają też istotnych korelacji z częstymi cechami fenotypowymi (zwróć uwagę na to, ile w próbie jest chorych, a ile kontroli). W związku z tym należy wykryć i usunąć SNP, dla których częstość allelu rzadkiego jest poniżej pewnego progu. Wartość tego progu zależy od wielkości próby - im więcej osób w analizie, tym rzadsze allele możemy pozostawić. Przy próbach < 10 000 osób usuwamy SNP o częstości allelu rzadszego (MAF) mniejszej od 5%. Uwaga: istnieją analizy, gdzie w danych uzyskanych z sekwencjonowania całogenomowego

poszukuje się właśnie alleli rzadkich. W takiej sytuacji oczywiście ich się nie usuwa. Zobaczmy, jak wyglądają częstości alleli w naszych danych:

```
plink --bfile HapMap_5 --freq --out MAF_check
```

Wyniki zapisane są w pliku MAF_check.frq, który jest zbyt duży, żeby go analizować ręcznie. Można podejrzeć jego format komendą head

```
head MAF_check.frq
```

Jak widać, zdarzają się SNP, w których częstość allelu rzadkiego (kolumna 5) jest bardzo mała. Możemy zobaczyć to na histogramie rozkładu częstości allelu rzadkiego w R.

```
maf_freq <- read.table("MAF_check.frq", header =TRUE)
hist (maf freq[,5])</pre>
```

Usuńmy wszystkie SNP, dla których MAF (częstość allelu rzadkiego) wynosi mniej niż 5%:

```
plink --bfile HapMap 5 --maf 0.05 --make-bed --out HapMap 6
```

Ile SNP zostało usuniętych, a ile zostało? Powtórz powyższą analizę histogramu częstości MAF dla uzyskanego pliku.

5. Kontrola równowagi Hardy'ego-Weinberga. Polimorficzne allele SNP powinny w populacji być niezbyt odległe od równowagi opisywanej prawem Hardy'ego-Weinberga. Należy to sprawdzić za pomocą komendy

```
plink --bfile HapMap_6 --hardy
```

Uzyskany plik plink.hwe jest bardzo duży, obejrzyj jego początek komendą head i zastanów się, jakie są tam informacje. Dla każdego SNP równowaga testowana jest trzykrotnie: w grupie kontrolnej, w grupie chorych, i we wszystkich próbach (w kolumnie 3 odpowiednio UNAFF, AFF, ALL). Wartość P w ostatniej (9) kolumnie mówi nam o istotności odchylenia od równowagi H-W. Zobaczmy histogram tej wartości w programie R:

```
hwe<-read.table (file="plink.hwe", header=TRUE)
hist(hwe[,9])</pre>
```

Aby zobaczyć SNP, dla których P wynosi poniżej 1·10-5 użyjmy programu awk:

```
awk '{ if ($9 <1e-5) print $0 }' plink.hwe
```

Powinno się usuwać SNP dla których P wynosi poniżej $1\cdot 10^{-6}$ w grupie kontrolnej i poniżej $1\cdot 10^{-10}$ w grupie chorych. Posłużą do tego komendy:

```
plink --bfile HapMap_6 --hwe 1e-6 --make-bed --out HapMap_7
plink --bfile HapMap_7 --hwe 1e-10 --hwe-all --make-bed --out HapMap_8
```

Czy powyższe komendy usunęły coś z naszych danych? Skonfrontuj odpowiedź z wynikami uzyskanymi wcześniej komendą awk.

6. Analiza nierównowagi sprzężeń. Nierównowaga sprzężeń, czyli zależne od siebie dziedziczenie konkretnych alleli różnych SNP może zakłócić niektóre dalsze analizy. Nie zawsze jest konieczne usuwanie takich SNP, ale warto mieć plik zawierający wyłącznie SNP niezależne od siebie. W tym celu wyłączymy obszary genomu, w których wiadomo o występowaniu nierównowagi sprzężeń. Są to obszary niedawnych inwersji i grupy loci podlegających wspólnej selekcji ewolucyjnej (np. obszar MHC). Ich pozycje są podane w pliku inversion.txt. Poniższa komenda wyłączy te obszary, a w reszcie genomu zidentyfikuje obszary, gdzie SNP nie są ze sobą skorelowane.

```
plink --bfile HapMap_8 --exclude inversion.txt --range --indep-pairwise 50 5 0.2 --out indepSNP Plik indepSNP.prune.in będzie zawierał SNP niezależne od siebie. Przyda się w kolejnych etapach.
```

7. Analiza heterozygotyczności. Dla każdej osoby w danych możemy obliczyć współczynnik heterozygotyczności. Osoby o nietypowo niskiej heterozygotyczności w stosunku do reszty populacji są zapewne rezultatem kojarzenia wsobnego, zaś osoby o nietypowo wysokiej heterozygotyczności mogą być artefaktem analizy. Heterozygotyczność testujemy wykorzystując wyłącznie SNP niezależne (nie wykazujące nierównowagi sprzężeń), które zidentyfikowaliśmy w poprzednim kroku.

plink --bfile HapMap_8 --extract indepSNP.prune.in --het --out R_check

Obejrzyj wygenerowany plik R_check.het. Dla każdej osoby podawana jest tam liczba genotypów SNP homozygotycznych (O(HOM) w kolumnie 3) i całkowita liczba oznaczonych genotypów SNP (N(NM) w kolumnie 5). Heterozygotyczność obliczamy ze wzoru (O(HOM)-N(NM))/N(NM). Aby wygenerować odpowiedni rozkład użyjemy R:

```
het <- read.table("R_check.het", head=TRUE)
het$HET_RATE = (het$"N.NM." - het$"O.HOM.")/het$"N.NM."
hist(het$HET_RATE)</pre>
```

Czy w histogramie widać osoby o skrajnych wartościach heterozygotyczności? Zanotuj przybliżoną minimalną i maksymalną wartość tego parametru. Zaleca się usunięcie osób, których heterozygotyczność odbiega od średniej o trzykrotność SD. Posłużymy się gotowym już skryptem w R (warto zajrzeć do jego kodu):

```
Rscript --no-save heterozygosity_outliers_list.R
```

Skrypt stworzył plik o nazwie fail-het-qc.txt. Otwórz go edytorem tekstu. Ile osób znalazło się na liście i której części rozkładu z wcześniejszego histogramu odpowiadają? Co w związku z tym możesz o nich powiedzieć?

Aby usunąć te osoby z danych należy najpierw zmodyfikować plik fail-het-qc.txt. W edytorze tekstu usuń wiersz nagłówka i wszystkie cudzysłowy⁶, po czym zapisz plik. Następnie wykorzystaj go do odfiltrowania danych:

```
plink --bfile HapMap_8 --remove fail-het-qc.txt --make-bed --out HapMap_9
```

8. Analiza pokrewieństwa. W zbiorze danych możemy mieć osoby spokrewnione i zaznaczone jako należące do tej samej rodziny (w pliku rodowodu), a także osoby o ukrytym pokrewieństwie (krewni w pliku .fam nie zaznaczeni jako należący do tej samej rodziny). W typowych analizach populacyjnych GWAS nie powinniśmy mieć w danych osób spokrewnionych (ich wykorzystanie wymaga odrębnych metod). Sprawdźmy, jak wygląda pokrewieństwo szacowane na podstawie alleli SNP dla wszystkich par osób w zbiorze danych za pomocą komendy:

```
plink --bfile HapMap 9 --genome --min 0.2 --out pihat min0.2
```

Komenda ta posługuje się współczynnikiem pi-hat. Jego wartość waha się od 1 dla osób o identycznych genotypach (np. bliźniąt monozygotycznych) do 0. Każdy stopień pokrewieństwa oddzielający osoby zmniejszy pi-hat o ½, czyli krewni 1. stopnia (np. rodzeństwo) będą mieli pi-hat=0.5, krewni 2. stopnia - 0.25, i tak dalej. Powyższa komenda zapisała w pliku pihat_min0.2.genome wszystkie pary o pi-hat większym od 0.2. Obejrzyj ten plik w edytorze tekstu. Kolumna RT (5) zawiera opis relacji wynikający z rodowodu. PO to relacja rodzic-dziecko (*parent-offspring*), UN to pary, dla których nie ma informacji o pokrewieństwie (*unrelated*).

Na początek możemy przefiltrować dane zostawiając wyłącznie założycieli (*founders*, czyli osoby niemające rodziców w rodowodzie):

```
plink --bfile HapMap_9 --filter-founders --make-bed --out HapMap_10 Powtórzmy teraz analizę pi-hat na pliku zawierającym samych założycieli:
```

```
plink --bfile HapMap_10 --genome --min 0.2 --out pihat_min0.2
```

I znowu obejrzyjmy plik wynikowy pihat_min0.2.genome. Ile par zostało, jaka jest wartość pi-hat i jakiemu pokrewieństwu może odpowiadać. Znajdź identyfikatory tych osób. Jedną z pary trzeba usunąć z danych. Najlepiej usunąć tę, która ma mniej brakujących oznaczonych SNP. Informację tę znajdziemy w pliku .imiss,

⁶ Koneserzy linii komend mogą tu też skorzystać z komendy sed: sed 's/"// g' fail-het-qc.txt | awk '{print\$1, \$2}'> fail-het-qc 2.txt

który uzyskaliśmy już w etapie 1. Obejrzyjmy jeszcze raz początek tego pliku:

head plink.imiss

Kolumna N_MISS (4) to liczba brakujących SNP. Odnajdźmy wiersze odpowiadające osobom zidentyfikowanym w pliku pihat_min0.2.genome za pomocą komendy grep:

```
grep identyfikator plink.imiss
```

gdzie *identyfikator* to wartość IID1 lub IID2 z pliku .genome. Która osoba ma większą wartość N_MISS? Stwórz plik tekstowy, do którego skopiujesz identyfikator rodziny i osoby (jako dwie kolumny), zapisz go pod nazwą np. usun.txt. Skopiować możesz z wyniku grep w terminalu. Teraz usuń tę osobę:

plink --bfile HapMap_10 --remove usun.txt --make-bed --out HapMap_11 To już koniec filtrowania. Ile zostało nam osób w próbie?

9. Właściwa analiza. W plikach HapMap_11 (.bed,.bim i .fam) mamy dane, które już mogą nam posłużyć do analizy asocjacji. Zacznijmy od prostej analizy asocjacji wykorzystującej test *chi*², jak na stronie 2 (komendę już sam wpisz, pamiętaj że analizujesz pliki binarne, czyli używasz opcji --bfile a nie --file!). Uzyskany plik .assoc jest bardzo duży, i nie obejrzysz go w edytorze tekstu. Przygotuj na nim wykres typu Manhattan Plot w programie R, tak jak opisano to na stronie 3, najlepiej zapisując też jpeg. Poeksperymentuj z wyborem konkretnych chromosomów, przybliżaniem i zaznaczaniem wybranych SNP (zastosuj próg p< 1·10-5) tak, jak na stronie 3.

Następnie, podobnie jak na stronie 2 przeprowadź analizę z poprawkami (--adjust) i obejrzyj pierwsze 25 wyników (zastosuj komendę head).