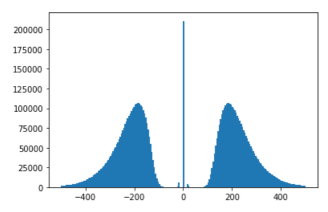
- 1. Izvršiti kontrolu kvaliteta FASTQ fajlova alatom FastQC. Priložiti izvrštaj i diskutovati rezultate.
 - > Paired end 1: Per base sequence content je kriterijum koji je označen kao problematičan i on označava propociju svake baze svih readova. U najboljem slučaju, procenat svih baza bi trebao da bude 25%, ali ovde se taj odnos menja od pozicije 90.
 - > Paired end 2: Per base sequence quality je kriterijum koji je označen kao problematičan i on označava kvalitet baza na svim pozicijama svih readova. To je zato što bazni parovi od pozicije 160 imaju veću devijaciju kvaliteta.
- 2. Mapirati sekvencirane readove na referentni genom hg38 upotrebom alata BWA.
 - 2a. Koliko je readova uspešno mapirano?
 - > Mapiranih readova: 6755505
 - 2b. Koliko je parova readova mapirano tako da su oba para mapirana?
 - > Mapiranih parova: 6735233
 - 2c. Nacrtati histogram dužina sekvenciranih fragmenata.



- 3. Izvršiti obradu dobijenog BAM fajla prema GATK protokolu (markiranje duplikata, rekalibracija kvaliteta baza). Koliki su procenati PCR i optičkih duplikata?
 - > Ukupno duplikata: 480157
 - > PCR duplikati: 100 * 480157 / 6775767 = 7.09%
 - > Optički duplikati: 100 * 0 / 6775767 = 0%
- 4. Identifikovati mutacije upotrebom alata Haplotype Caller i filtirtati mutacije predefinisanim filterima prema Broad preporukama.
 - 4a. Koliko je ukupno mutacija identifikovano, koliko od njih su SNP, a koliko INDEL?
 - > SNP: 14577
 - > INDEL: 1796
 - 4b. Koliko mutacija prolazi, a koliko ne prolazi kriterijume filtriranja.
 - > Prolazi: 16368
 - > Ne prolazi: 5
 - 4c. Izračunati TiTv odnos pre i posle filtriranja.
 - > Pre: 1.9288728149487644
 - > Posle: 1.9294472361809045
- 5. Anotirati mutacije alatom Funcotator. Izbrojati različite vrednosti ClinVar značajnosti.
 - > Benign likely benign: 45
 - > Benign: 247
 - > Not provided: 11
 - > Likely benign: 28
 - > Benign other: 1
 - > Likely pathogenic: 1
 - > Pathogenic: 1
 - > Association: 1
 - > Uncertain significance: 3
 - > Conflicting interpretations of pathogenicity affects: 1
 - > Conflicting interpretations of pathogenicity: 2
 - > Risk factor: 2
 - > Benign likely benign association: 1
- 6. Svi uzorici sadrže određenu količinu kontaminacije DNK materijalom bakterijskog ili virusnog porekla. Većina ovakvih readova se neće mapirati na ljudski

genom. Izvući readove koji nisu mapirani u procesu mapiranja, asemblovati ih alatom abyss, i identifikovati organizam od kojeg potiče najduži skafold upotrebom alata BLAST.

> Nemapirana sekvenca potiče od bakterije Bradyrhizobium Japonicum