

Tutorial Bioinformatica

Marcel Ferreira - Bolsista/CAPES

2023-11-27

Table of contents

Sobre esse tutorial	3
Autores	3
Softwares necessários	3
Opcionais	3
Dados utilizados	4
Introdução	5
Primeiros passos	6
Dia 1 - Sequenciamento de DNA	7
Arquivos	7
Métricas	7
Atividades	7
Dia 2 - Alinhamento de sequências de DNA	9
Arquivos	9
Atividades	9
Dia 3 - Genotipagem	10
Dia 4 - Análise de sequenciamento Oxford Nanopore	11
Atividades	11
Dia 5 - Genotipagem de STRs a partir de dados de NGS	13
Referências	14

Sobre esse tutorial

Autores

Marcel Rodrigues Ferreira ()

DEMAIS

Softwares necessários

- WSL (Windows Subsystem for Linux)
- [IGV](#)(Robinson et al. 2011)
- [fastqc](#)
- [bwa](#)(Li 2013)
- [minimap2](#)(Li 2018, 2021)
- [samtools](#)(Danecek et al. 2021)
- [freebayes](#)(Garrison and Marth 2012)
- [gatk](#)
- [vcftools](#)(Danecek et al. 2011)
- [bcftools](#)(Danecek et al. 2021)
- [whasthap](#)(Martin et al. 2016)
- [NanoPlot](#)(De Coster and Rademakers 2023)
- [chopper](#)(De Coster and Rademakers 2023)
- [cramino](#)(De Coster and Rademakers 2023)

Opcionais

- [notepad++](#)
- [gzip](#)
- [HTSLib](#)

Dados utilizados

- fast5/
- fastq/
- genome/
- bam/
- vcf/

Introdução

Bem-vindos ao Workshop de Bioinformática Aplicada à Genética Forense: Análise de Dados de Sequenciamento de Segunda e Terceira Geração. Este curso abrangente foi projetado para fornecer a vocês, participantes entusiasmados, uma imersão prática nas técnicas avançadas de análise de dados genômicos, com foco especial na aplicação forense.

A genética forense tornou-se uma ferramenta essencial na resolução de casos criminais, identificação de indivíduos e estabelecimento de relações familiares. Neste workshop de cinco dias, exploraremos os fundamentos e as aplicações práticas do sequenciamento de DNA, abordando desde os conceitos básicos até as técnicas avançadas de genotipagem de STRs (Short Tandem Repeats) a partir de dados de Next-Generation Sequencing (NGS).

Dia 1 - Sequenciamento de DNA: Iniciaremos nossa jornada explorando os princípios fundamentais do sequenciamento de DNA de segunda e terceira geração. Compreenderemos as tecnologias por trás desses métodos e sua importância na geração de dados genômicos de alta qualidade.

Dia 2 - Alinhamento de Sequências de DNA: No segundo dia, mergulharemos na etapa crucial de alinhamento de sequências de DNA. A precisão dessa fase é vital para extrair informações significativas dos dados brutos e identificar variações genéticas relevantes.

Dia 3 - Identificação de Variantes: Aprofundando-nos ainda mais, dedicaremos o terceiro dia à identificação de variantes genéticas. Exploraremos ferramentas e estratégias para detectar mutações, SNPs (Single Nucleotide Polymorphisms) e outras alterações que desempenham um papel crucial na individualidade genômica.

Dia 4 - Análise de Sequenciamento Oxford Nanopore: No quarto dia, abordaremos uma tecnologia revolucionária: o sequenciamento Oxford Nanopore. Compreenderemos suas vantagens, desafios e exploraremos casos de uso específicos na genética forense.

Dia 5 - Genotipagem de STRs a partir de dados de NGS: Encerraremos o workshop com uma exploração prática da genotipagem de STRs, uma ferramenta valiosa para estabelecer perfis genéticos únicos. Aprenderemos a interpretar e analisar esses dados, fornecendo insights fundamentais para investigações forenses.

Ao longo desta semana, vocês serão desafiados a aplicar os conhecimentos adquiridos em exercícios práticos e estudos de caso, preparando-os para enfrentar os desafios reais da genética forense na era da bioinformática avançada. Esteja preparado para uma jornada intensiva de aprendizado e descoberta!

Primeiros passos

- Instale os Softwares necessários (?@sec-softwares-necessários);

Usuários windows

Usuários windows precisam instalar o Subsistema Windows para Linux (WSL).
Os softwares FASTQC e IGV precisam ser instalados no windows e **não no WSL**.

- Baixe os dados que serão utilizados neste workshop (?@sec-dados-utilizados);

Utilize o email correto

Para ter acesso aos dados utilize o email que foi fornecido durante a inscrição no evento.
Em caso de erro entre em contato com a organização.

Dicas

Utilize o comando `htop` para monitorar o consumo de memória em seu computador durante todas as atividades deste tutorial.

Utilize os argumento `-h` ou `--help` para visualizar ajuda sobre o uso dos softwares via terminal.

`SOFTWARE -h`

Adicionar o comando `time` antes de rodar os códigos para saber o tempo que demorou irá te ajudar a se programar para atividades futuras.

`time [COMANDOS...]`

Dia 1 - Sequenciamento de DNA

! Importante

Verifique se o FASTQC está instalado.

Arquivos

Métricas

$$Read\ Accuracy = \frac{N_{match}}{N_{match} + N_{mis} + N_{del} + N_{ins}} \quad (0.1)$$

$$Mis/Ins/Del = \frac{N_{mis/ins/del}}{N_{match} + N_{mis} + N_{del} + N_{ins}} \quad (0.2)$$

$$P = 10^{\frac{-Q_{score}}{10}} \quad (0.3)$$

$$Read\ Q_{score} = -10 \log_{10} \left[\frac{1}{N} \sum 10^{\frac{-q_1}{10}} \right] \quad (0.4)$$

Atividades

O controle de qualidade (QC) dos dados é uma etapa crítica na análise de sequenciamento de nova geração (NGS) para garantir a confiabilidade dos resultados. Abaixo estão as etapas típicas do controle de qualidade:

1. Análise Inicial com FASTQC:

- Execute o FASTQC nas suas leituras brutas para avaliar a qualidade geral. Isso inclui gráficos e estatísticas que indicam a distribuição da qualidade das bases ao longo das reads, a presença de adaptadores, a presença de sequências overrepresented, entre outros.

2. Identificação de Adaptação (Adapter) e Trimagem:

- Com base nos resultados do FASTQC, identifique a presença de adaptadores e sequências indesejadas nas extremidades das reads. Utilize ferramentas como Trimmomatic, Cutadapt ou similar para remover essas sequências, garantindo que apenas dados de alta qualidade sejam mantidos.

3. Remoção de Leituras de Baixa Qualidade:

- Algumas leituras podem conter regiões de baixa qualidade. Considere a remoção dessas leituras ou a trimagem de regiões específicas usando ferramentas adequadas, dependendo da natureza do problema.

4. Filtragem de Leituras Curtas ou Longas:

- Dependendo do seu experimento, você pode querer filtrar leituras muito curtas ou muito longas que possam representar artefatos ou problemas experimentais.

5. Avaliação de Qualidade Pós-Trimagem:

- Após a trimagem e filtragem, execute novamente o FASTQC para avaliar como essas etapas afetaram a qualidade dos dados. Isso ajudará a garantir que você atingiu os padrões de qualidade desejados.

6. Relatório Final de Controle de Qualidade:

- Compile todos os resultados de QC em um relatório final que destaque os principais aspectos da qualidade dos dados. Isso é útil para comunicação interna, bem como para garantir a transparência na publicação de resultados.

Dia 2 - Alinhamento de sequências de DNA

Arquivos

Os arquivos utilizados para estas análises serão os `.fastq` analisados no primeiro dia.

Arquivos `.fastq`

Preste atenção para o caminho da pasta aonde estão os `.fastq`.

Atividades

- Realize o alinhamento das amostras utilizando `BWA` e o genoma de referência `hg38.fa`;
- Converta os arquivos `.sam` para o formato `.bam`;
- Crie o índice dos arquivos `.bam`;
- Alinhe novamente, desta vez utilizando `minimap2` e repita as demais etapas;
- Utilize o `IGV` para visualizar os alinhamentos;

Dia 3 - Genotipagem

Dia 4 - Análise de sequenciamento Oxford Nanopore

! Importante

O software `guppy` só está disponível para download via comunidade da Oxford Nanopore. Para este tutorial fornecemos um arquivo `.tar` para instalação em sua máquina. Para instalar siga os seguintes passos:

Acesse a pasta que contem o arquivo `.tar` e descompacte;

```
tar -xf ont-guppy-cpu_6.5.7_linux64.tar.gz
```

Verifique o caminho completo para a pasta

```
pwd
```

Executando `guppy` via caminho completo (Exemplo pedindo ajuda)

```
./guppy_basecaller --help
```

Este tutorial foi inspirado...

Atividades

- Verifique os workflows disponíveis para esta versão de `guppy`;
- Realize uma chamada de base para todos os arquivos `fast5` contidos na pasta ...;

⚠ Aviso

O tempo de execução da chama de base (para este conjunto de dados) é superior a **12 horas** em máquinas de uso pessoal, e pode acabar inutilizando seu uso. Caso deseje praticar, recomendamos que seja feito em um momento onde não precise da máquina para outras atividades. Para este tutorial utilize o resultado da chamada de base contido na pasta ...

- Avalie a qualidade do arquivo resultado `.fastq` utilizando `FASTQC` e `nanoQC`;
- Filtre a read baseado no tamanho e na qualidade utilizando `chopper`;
- Monte o genoma utilizando `BWA` e `minimap2`;

Opcional

Realize uma montagem *de novo* utilizando o pipeline minimap2-miniasm. Este processo pode levar várias horas/dias. Tome cuidado!

Dia 5 - Genotipagem de STRs a partir de dados de NGS

Referências

- Danecek, Petr, Adam Auton, Goncalo Abecasis, Cornelis A. Albers, Eric Banks, Mark A. DePristo, Robert E. Handsaker, et al. 2011. “The Variant Call Format and VCFtools.” *Bioinformatics* 27 (15): 2156–58. <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btr330>.
- Danecek, Petr, James K Bonfield, Jennifer Liddle, John Marshall, Valeriu Ohan, Martin O Pollard, Andrew Whitwham, et al. 2021. “Twelve Years of SAMtools and BCFtools.” *GigaScience* 10 (2). <https://doi.org/10.1093/gigascience/giab008>.
- De Coster, Wouter, and Rosa Rademakers. 2023. “NanoPack2: Population-Scale Evaluation of Long-Read Sequencing Data.” Edited by Can Alkan. *Bioinformatics* 39 (5). <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btad311>.
- Garrison, Erik, and Gabor Marth. 2012. “Haplotype-Based Variant Detection from Short-Read Sequencing.” <https://doi.org/10.48550/ARXIV.1207.3907>.
- Li, Heng. 2013. “Aligning Sequence Reads, Clone Sequences and Assembly Contigs with BWA-MEM.” <https://doi.org/10.48550/ARXIV.1303.3997>.
- . 2018. “Minimap2: Pairwise Alignment for Nucleotide Sequences.” Edited by Inanc Birol. *Bioinformatics* 34 (18): 3094–3100. <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/bty191>.
- . 2021. “New Strategies to Improve Minimap2 Alignment Accuracy.” Edited by Can Alkan. *Bioinformatics* 37 (23): 4572–74. <https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btab705>.
- Martin, Marcel, Murray Patterson, Shilpa Garg, Sarah O Fischer, Nadia Pisanti, Gunnar W Klau, Alexander Schöenhuth, and Tobias Marschall. 2016. “WhatsHap: Fast and Accurate Read-Based Phasing.” <http://dx.doi.org/10.1101/085050>.
- Robinson, James T, Helga Thorvaldsdóttir, Wendy Winckler, Mitchell Guttman, Eric S Lander, Gad Getz, and Jill P Mesirov. 2011. “Integrative Genomics Viewer.” *Nature Biotechnology* 29 (1): 24–26. <https://doi.org/10.1038/nbt.1754>.