Genomorientierte Bioinformatik

_

BamFeatures

Malte Weyrich

DECEMBER 2024

Das Sequenzieren in der Bioinformatik generiert Milliarden von Reads pro Sample, welche mit einem Mapper an das Referenzgenom aligniert werden. Diese Daten werden in einer Sequence Alignment Map (SAM) gespeichert und können zusätzlich in ein komprimiertes Format, einer Binary Alignment Map (BAM) Datei, umgewandelt werden. Anschließend können verschiedene Analysen auf den BAM Dateien durchgeführt werden. Die in diesem Report diskutierte JAR liest eine gegebene paired-end RNA-seq BAM Datei ein und errechnet verschiedene Features, die in einer <tsv> Datei gespeichert werden. Die JAR wurde auf drei verschiedenen BAM Dateien ausgeführt, um damit anschießend die RPKM Werte zu berechnen. Zudem wird die JAR anhand ihrer Laufzeit und Korrektheit analysiert.

1 – Java Programm

Usage:

1.1. Argumente

Zusätzlich zu den vorausgesetzten Argumenten (-bam, -o, -gtf) können noch -frstrand und -lengths angegeben werden. Bei Sequenzierungen von RNA-Seq Daten ist es wichtig, die Strangrichtung zu berücksichtigen. Diese Eigenschaft bestimmt bei der Analyse, von welchen Strängen die Reads eines Readpairs stammen, wobei true für den '+' und false für den '-' Strang steht. Bei einem Strangpositiven Experiment ist der Forward Read auf dem '+' und der Reverse Read auf dem '-'. So kann die JAR die Reads korrekt zuordnen. Falls die Strangrichtung nicht angegeben ist, werden für beide Reads jeweils beide Stränge betrachtet. Die -lengths Option wird für die Berechnung der RPKM Werte benötigt. Ist diese Option gesetzt, so werden die für die Längennormalisierung benötigte Genlängen der kombinierten Exons jedes Gens berechnet und in einer <tsv> Datei gespeichert.

1.2. Logik

1.2.1 Erstellen der ReadPair Objekte

Die Einträge der BAM Datei werden der Reihe nach von einem SAMFilereader eingelesen. Da es sich um paired-end Daten handelt, muss für jeden Read sein zugehöriger Mate gefunden werden. Reads die nicht gepaart sind, oder nicht den Qualitätsanforderungen der Aufgabenstellung entsprechen, werden ignoriert. Read Objekte die zum ersten Mal vorkommen, werden in einer HashMap<Id, Read> seenEntries gespeichert und für jede Iteration wird überprüft, ob wir die Read Id bereits gesehen haben. Sobald wir zwei zusammengehörende Reads identifiziert haben, wird ein neues ReadPair Objekt erstellt. Dabei wird die Strangrichtung beim erstellen des Objekts berücksichtigt und die Reads jeweils nach forward und reverse kategorisiert.

1.2.2 Berechnung der ReadPair Attribute

Als erstes werden die *igenes* und *cgenes* berechnet:

```
1. cgenes := \{g \in cgenes \mid g_{start} < fwRead_{start} \land g_{end} > rwRead_{end} \}
2. igenes := \{g \in igenes \mid g_{start} > = fwRead_{start} \land g_{end} < = rwRead_{end} \}
```

Für die Berechnung dieser Attribute verwenden wir ein verschachteltes Objekt *intervalTreeMap HashMap<Boolean, IntervalTree<Gene>>> verwendet*, welches für jedes Chromosom die Gene nach ihrem Strang in Intervalbäumen abgespeichert hat (Strang ist entweder: [true|false|null]). Falls |cgenes| == 0 aber |igenes| > 0 wird das ReadPair verworfen und mit dem nächsten weiter gemacht, sind beide Mengen leer, so wird die kürzeste Distanz zu benachbarten Genen ausgerechnet und in gdist abgespeichert. Danach wird das ReadPair auf split-inconsistency überprüft, d.h. falls es eine überlappende Region beider Reads gibt, müssen die potentiell implizierten Introns beider Reads übereinstimmen. Nach dem Aufruf von getNsplit() wird bei einem

Algorithm 1 getNsplit()

```
1: Input: fw, rw

    b forward and reverse reads

2: if |\text{fw.Blocks}| = 1 and |\text{rw.Blocks}| = 1 then
                                                                ▷ Checks if the reads imply introns
3:
       return 0
4: end if
5: overlap = determineOverlap(fw, rw)
                                                                        ▷ Determine overlap region
6: iFwRegions \leftarrow \{\}
                                                                     ▷ Set for containing fw Introns
7: iRwRegions \leftarrow \{\}

    ▷ Set for containing rw Introns

8: iRegions \leftarrow \{\}

    ▷ Set for containing all Introns

9: extractIntronsInOverlap(overlap.x1, overlap.x2, iFwRegions, iRegions, fw)
10: extractIntronsInOverlap(overlap.x1, overlap.x2, iRwRegions, iRegions, rw)
11: if |iRwRegions| \neq |iFwRegions| then
       return -1
12:

⊳ split-inconsistent

13: end if
14: if iRwRegions = iFwRegions then
       return | iRegions |
                                                                 ▷ Return unique Introns in overlap
16: end if
17: return -1

⊳ split-inconsistent (default)
```

return value von -1 das ReadPair als split-inconsistent vermerkt und in die Ausgabedatei übernommen.

- 1.3. Laufzeit
- 1.4. Korrektheit
- 1.5. Benchmarking

2 – Ergebnisse

A – Appendix Section

hm

Text goes here