- 2024/05/13-2024/0519
  - 2024/05/16
    - 整理基于R语言的单细胞数据分析--preprocessing部分
      - 1.实验目的
      - 2.实验内容
      - 3.实验材料:
        - 3.1数据来源:
        - 3.2软件与平台:
      - 4.实验步骤
        - 4.1Load raw data
        - 4.2Quality control
        - 4.3Standard work flow
      - 5.注意事项
  - 2024/05/17

# 2024/05/13-2024/0519

# 2024/05/16

# 整理基于R语言的单细胞数据分析---preprocessing部分

- 1.实验目的
- 1.1熟悉基于R的seurat标准预处理分析流程
- 1.2理解seurat obeject数据结构
- 1.3为后续细胞注释分析工作作准备
- 2.实验内容

基于数据库下载的单细胞数据,使用R包Seurat进行标准预处理流程,跑通并整理成可读性强的脚本。

3.实验材料:

### 3.1数据来源:

Single-cell analysis of human glioma and immune cells identifies S100A4 as an immunotherapy target(GSE182109)

Single Cell Portal数据,人,脑胶质瘤GBM,T cells(subset)

链接: https://singlecell.broadinstitute.org/single\_cell/study/SCP1985/single-cell-analysis-of-human-glioma-and-immune-cells-identifies-s100a4-as-an-immunotherapy-target-gse182109

## 3.2软件与平台:

R (v4.3.3); RStudio; Seurat (v5.0.3, https://github.com/satijalab/seurat); Seurat tutorial (https://satijalab.org/seurat/)

## 4.实验步骤

简单介绍预处理流程

#### 4.1Load raw data

1.read10X / readhd5 / readRDS

2.subset my interested cell type: T cells

## 4.2Quality control

1.add percent.mt

2.subset according to percent.mt , nFeature\_RNA and nCount\_RNA

#### 4.3Standard work flow

- 1.Normalization
- 2.FindVariableFeatures
- 3.Scale
- 4.PCA
- 5.FindNeighbours

6.FindClusters (we can setup resolution e.g. res=0.1, 0.8)

#### 7.UMAP

8. Finally, we will get a clustering map

**Remember:** if the data comes from muti datasets, do integration after PCA(e.g. CCA-Integration, RPCA-Integration)

# 5.注意事项

- 1.抽取数据时,尽量少用subset函数,此函数不能多次进行子集操作
- 2.做质量控制时,务必设定好筛选条件: nFeature\_RNA, nCount\_RNA, Percent.mt。可通过绘制VInplot可视化直观的了解各自的分布。
- 3.标准流程不必多说,再做之前,要了解数据来源,是否是多个数据集,考虑批次差异的影响,应进行Integrate Layers操作,而后方可进行PCA等后续降维聚类。
- **4.**对于降维聚类,即FindClusters和UMAP,需要设定不同的分辨率(resolution),因为后续的注释是一个极其费时费力的工作,需要先以低倍看整体大群(例如res=0.1),而后以高倍看细分小群(例如res=0.8)
- 5.运行过程中,需要保持注释的好习惯,尽量用英文注释,并注意划分功能段落,增加可读性的同时也能锻炼自己的英语水平
- **6**.对于过程中产生的临时文件,对于需要的数据,例如大文件(分析时间过长),中部关键数据,要随时保存,并写下读取代码。
- 7.变量的命名,在保证可读的基本要求下,尽量简洁。(例如:读取的原始单细胞 counts矩阵可命名为: sc.raw.counts)

# 2024/05/17