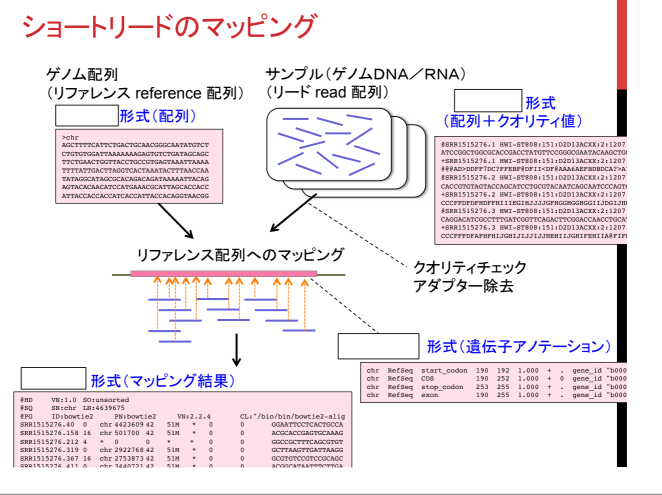
NGS 基本フォーマットとツール 補足と復習

基礎生物学研究所 ゲノムインフォマティクストレーニングコース

内山 郁夫 (uchiyama@nibb.ac.jp)



復習: cutadaptによる アダプターの除去

実習用ディレクトリ ~/data/IU

入力

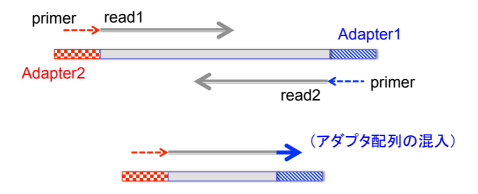
- リード配列(FASTQ 形式; paired-end) etec_1.fq etec 2.fq
- アダプタ―配列 (それぞれを3'端から除去)

Adapter1: AGATCGGAAGAGCGGTT Adapter2: AGATCGGAAGAGCGTCG

◆ **アダプター除去の実行** 除去後のデータ(FASTQ形式)は etec 1.cut.fg, etec 2.cut.fgとする)

\$ cutadapt	

Illuminaにおけるアダプタ一配列



Adapter1: AGATCGGAAGAGCACACGTCTGAACTCCAGTCAC

Adapter2: AGATCGGAAGAGCGTCGTGTAGGGAAAGAGTGTA

cutadapt -a (-A) オプションでは、指定した配列とマッチした箇所以降の3'側を切り捨てるので、アダプタ配列は全長を指定しなくてもよい。

cutadapt その他のオプション

- -q [5' cutoff,] 3' cutoff (例: -q 20)
 - ・クオリティ値が指定したカットオフより低い塩基を3'端から除く(カンマ区 切りでカットオフを2つ指定した場合は5'端からも除く)
- **-m** *min_length* (例:-m 30)
 - アダプター除去後の配列長が指定した長さ以下になったら配列全体を 捨てる。
 - ペアエンドの場合、ペアのどちらかが捨てられる場合は両方を捨てる。→2つのファイルで対応する配列の出現順が揃うようにする。
- **-O** overlap_length (例: -O 5)
 - アダプターとリードとの間で、マッチしたと見なす最低のオーバーラップ 長を指定。デフォルトは3。



復習:bowtie2 用インデックスの作成

実習用ディレクトリ ~/data/IU 入力

- ゲノムデータ(FASTA形式) eco_o139.fa 腸管毒素原性大腸菌(ETEC) O139:H28のゲノム配列
- ◆ bowtie2用インデックスの作成(インデックス名は etec)

\$ bowt	cie2-build	build

復習:bowtie2の実行 (paired-end)

実習用ディレクトリ ~/data/IU

- 入力
- リード配列(FASTQ 形式; paired-end; アダプター除去後) etec_1.cut.fq etec_2.cut.fq
- リファレンス配列のインデックス名 etec (先ほど作ったもの)
- ◆ bowtie2の実行 (出力:etec_bowtie2.sam)
- \$ bowtie2

マッピング結果ファイル(SAMファイル)

ヘッダ(@で始まる)

```
VN:1.0 SO:unsorted
SN:ETEC_chr LN:4979619
SN:PETEC_80 LN:79237
SN:PETEC_35 LN:734367
SN:PETEC_73 LN:70609
SN:PETEC_6 LN:6199
SN:PETEC_74 LN:74224
SN:PETEC_5 LN:5033
          esq
esq
                                                                                                                              リファレンス配列に
        #SQ SN:PETEC_80
#SQ SN:PETEC_35
#SQ SN:PETEC_73
#SQ SN:PETEC_60
#SQ SN:PETEC_60
#SQ SN:PETEC_60
#SQ SN:PETEC_50
#SQ SN:PETEC_5
                                                                                                                              関する情報
                                                                                                                                    VN:2.3.0
3758170 1
3758170 0
4361458 1
4361458 0
                                                                                                                                                                                                                                                                                      ##############...
DDDDBD6<B>DB>BB>1>>
################...
          SRR345261.75
SRR345261.75
                                                                                                                                      4362922 1
4362922 0
                                                                                                                                                                                      49M
                                                                                                                                                                                                                                       4362922 0
4362922 0
                                                                                                                                                                                                                                                                                         CGGTGGATGCCCTGGC...
NNNNNTTTNNNTCGG...
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         AS:i:-2 XS:i:-2 XN:i:0 X
YT:Z:UP YF:Z:NS
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        SRR345261.100
SRR345261.100
SRR345261.125
                                                                                                                                      679991 42
679991 0
                                                                                                                                                                                      49M
                                                                                                                                                                                                                                       679991 0
679991 0
4376280 0
                                                                                                                                                                                                                                                                                         GTGGTTTAATGAGTCC...
NNNNNNCACCGNTAGT...
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         AS:i:0 XN:i:0 XM:i:0 X
YT:Z:UP YF:Z:NS
                                                                                                                                                                                      49M
                                                                                                                                      4376280 42
                                                                                                                                                                                                                                                                                        CTCAGGATGAGGGTCA...
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               XN:i:0 XM:i:0 X
          SRR345261.125
SRR345261.150
SRR345261.150
                                                                                   ETEC_chr
ETEC_chr
ETEC_chr
                                                                                                                                     4376280 0
779844 42
779844 0
                                                                                                                                                                                                                                       4376280 0
779844 0
779844 0
                                                                                                                                                                                                                                                                                        NNNNTTTTCCNTTAG...
TTCAGGAAACCCTGAA...
CNCNGGAGTACNTTGA...
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        YT:Z:UP YF:Z:NS
AS:i:-5 XN:i:0 XM:i:1 X
YT:Z:UP YF:Z:NS
                                                                                                                                                                                     49M
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        AS:i:0 XN:i:0 XM:i:0
AS:i:-3 XN:i:0 XM:i:3
          SRR345261.175
SRR345261.175
                                                                                                                                                                                                                                        3605113 -242
3605306 242
                                                                                                                                                                                                                                                                                        CCGCTTGCGCGGGCCA...
CCGGGTTCTGTCGTGG...
SRR345261.200
SRR345261.200
SRR345261.225
SRR345261.225
SRR345261.250
SRR345261.250
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         YT:Z:UP
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       TI:Z:UP
AS:i:0 XS:i:0 XN:i:0
AS:i:-1 XS:i:-1 XN:i:0
AS:i:0 XS:i:0 XN:i:0
AS:i:0 XS:i:0 XN:i:0
                                                                                   ETEC_chr
ETEC_chr
ETEC_chr
ETEC_chr
                                                                                                                                                                                                         ペアの相手がマッ リード配列
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                配列クオリ
                                                                                  マップされた
                                          FLAG 染色体と位置
                                                                                                                                                                                                         プされた染色体(同
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                ティ値
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      AS アライメントスコア
                                                                                 (* はマップ
                                                                                                                                                                                                         じなら=)と位置、フ
                                                                                                                                                MAPQ
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               他の位置でのベス
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     XS
                                                                                 されなかった)
                                                                                                                                                                                                         ラグメントの長さ(右
                                                                                                                                                              CIGAR 側のリードは負値)
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                トスコア
同じ名前のリード
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      YF リードがfiltering
  =ペアエンドのリード対
                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               out された理由
```

復習:SAMからBAMへの変換

実習用ディレクトリ ~/data/IU 入力

- SAMファイル etec bowtie2.sam
- ◆ SAMからBAMへの変換 (出力ファイル名:etec_bowtie2.bam)

\$ samtools

- ◆ 作成したBAMファイルをヘッダ付きでSAMに変換してlessで表示
- \$ samtools

復習:BAMファイルのインデックスづけ

実習用ディレクトリ ~/data/IU 入力

- BAMファイル etec_bowtie2.bam
- ◆ リファレンス配列上の位置の順にソートする (出力ファイル:etec_bowtie2_sorted.bam)

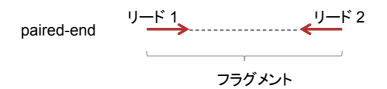
\$ samtools

◆ ソートされたBAMファイルに対してインデックスの作成する

\$ samtools

- ◆ インデックスを使って、リファレンスの染色体配列(染色体名:ETEC_chr)の 10000-12000 の範囲にマッピングされた結果のみを表示する
- % samtools

Bowtie2のオプション1ペアエンドリード対の検索



- -I int フラグメント長の最小値(default: 0)
- -X int フラグメント長の最大値(default: 500)
- --fr/--rf/--ff リード1とリード2の相対的な向き(default:fr)

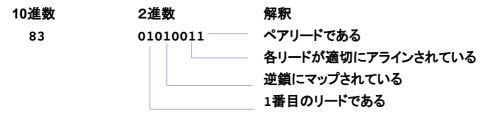


● 条件を満たさない(discordant)リード対もデフォルトでは出力される。その際、2カラム目(FLAG)の2ビット目(ペアが正しくアラインされたか?)に0がセットされる。

フラグ(FLAG)

- True/Falseの2状態を1/0で表した変数。複数のフラグをまとめて、2進数の数値で表現される。
- フラグ値は10進数で表示されるが、2進数に変換することで解釈される。

FLAG値



unix コマンドによる 10進数→2進数の変換

% echo 'obase=2;83' | bc

1010011

samtools を使ったフラグの解釈

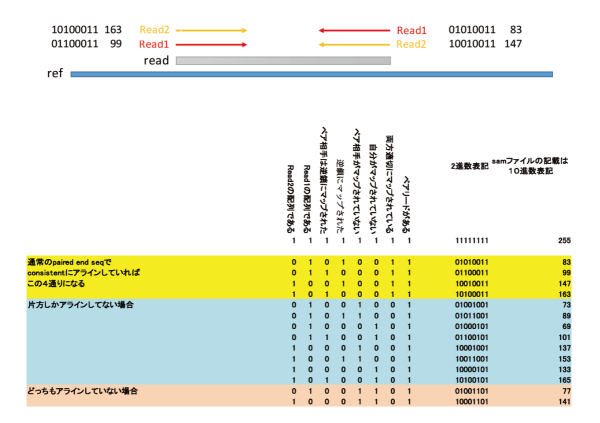
% samtools flags 83

0x53 83 PAIRED, PROPER PAIR, REVERSE, READ1

各フラグの説明を表示

% samtools flags

Paired end readでのFLAG値



Samtoolsを用いた フラグによるフィルタリング

● samtools view -f <u>フラグ値</u> BAMファイル

指定した<u>フラグ値</u>中で1であるフラグが、<u>BAMファイル</u>中のフラグ値でもすべて1になっている行のみを抜き出す。

- 例) ペアリードでかつ両方が適切にアラインされている行のみを抜き出す
- % samtools view -f 3 etec_bowtie2_sorted.bam 3は2進数で11だから、1番目と2番目のフラグが1である行を抜き出す(それ

3は2進数で11/にから、1番日と2番日のフラグか1である行を扱き出す(それ以外のフラグは無視する)。

● samtools view -F <u>フラグ値</u> BAMファイル

指定した<u>フラグ値</u>中で1であるフラグが、<u>BAMファイル</u>中のフラグ値ではすべて0になっている行のみを抜き出す。

- 例) ペアリードの両方が適切にアラインされていない行のみを抜き出す
- % samtools view —F 2 etec_bowtie2_sorted.bam 2番目のフラグが0である行を抜き出す。

Bowtie2のオプション2 アライメント出力のモード

● 一般に、1つのリードは複数の箇所にマップされる。

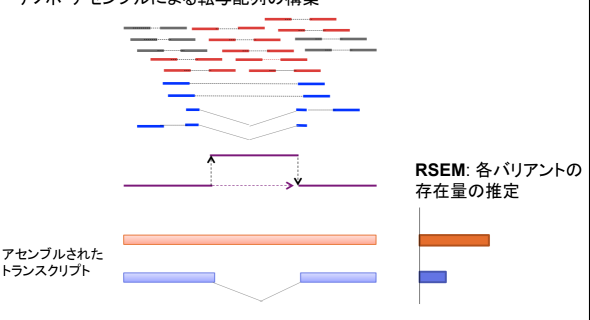
スコア=ミスマッチに 対するペナルティ

A: -2 B: 0 C: -3 D: 0 E: -1

- default (best one mode) 条件を満たすアライメントを検索し、最高スコアのものを1つ出力 (ただし、検索は完全でないので、最高スコアを取りこぼす可能性はある) 上記の例では、BまたはD
- -k <int> 条件を満たすアライメントを、見つかった順に指定した数だけ出力 上記の例で、-k 2 のとき、左から順に見つかるとすると、AとB (実際には位置の順に見つかるわけではない)
- -a 条件を満たすアライメントをすべて出力 上記の例では、A,B,C,D,E
- -kや-aを指定したとき、最高スコアでないアライメントには9番目のフラグ (secondary alignment)に1がセットされる

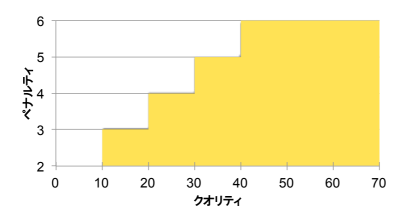
(参考)デノボ・アセンブルによるRNA-Seq解析

デノボ・アセンブルによる転写配列の構築



(参考) Bowttie2における アライメントスコア

- マッチは0で、ミスマッチにマイナスのペナルティ(最高スコアが0点)
- ミスマッチペナルティは、クオリティ値に応じて -2 から -6 の値をとる(下図)
- あいまい塩基(N)のペナルティは -1
- ギャップペナルティは、ギャップの長さ n に対して (5 + 3n)
- スコアのカットオフは、長さLに対して -0.6(L+1)



マッピングクオリティ(MAPQ)

● マッピングクオリティ(MAPQ)値は以下の式で計算される。

$$MAPQ = -10\log_{10}(P_e)$$

ただし、P。はリードが間違った位置にマップされている確率の推定値。

- MAPQは、リードがその位置にどの程度ユニークにマップされたかを示す 指標であり、その位置でのアライメントスコアが、他のすべての位置におけるスコアよりずっと大きいときに大きくなる。
- Bowtie2のデフォルトでは同じスコアのアライメントが複数の位置で得られた場合、ランダムに一つの位置を出力し、MAPQに低い値を設定する。
- MAPQが低いアライメントの位置は信用できないので、下流の解析の際には捨てた方が良い場合もある。

Samtoolsを用いた MAPQによるフィルタリング

● samtools view -q <u>閾値</u> <u>BAMファイル名</u> MAPQの値が閾値より小さい行を除く

例)MAPQが20以上の行のみを出力 \$ samtools view -q 20 etec_bowtie2.bam

Bowtie2のオプション3 アライメントのモード

● --end-to-end リード配列全長に渡るアライメント(default)

● --local リード配列のうち、類似度の高い一部の領域のみを抜き出してアライン したもの

Read: ACGGTTGCGTTAA-TCCGCCACG
|||||||||||
Reference: TAACTTGCGTTAAATCCGCCTGG

CIGAR文字列

- リードとリファレンス配列とのアライメントの詳細を表す。
- ギャップなしでアラインされている場合、nM (nはリード配列の長さ)となる。
- ギャップが入っている場合、nD(欠失)またはnI(挿入)(nは挿入・欠失の 長さ)が入る。

5M2D4M1I5M

● ローカルアライメントのとき、両端の除かれる部分は nSで、またTopHatなど のスプライシングを考慮するアライメントにおいて、イントロンとしてスキップされるリファレンス配列上の領域は nNで表される。

5S4M1I5M

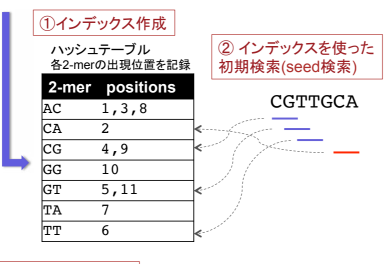
インデックスを使った高速検索ハッシュテーブル

ゲノム配列

リード配列

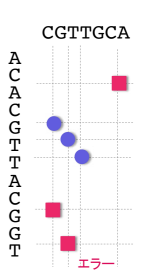
ACACGTTACGGT....

CGTTGCA



③ 見つかったseedを 延長してアライメント

ACACGTTACGGT....
CGTTGCA

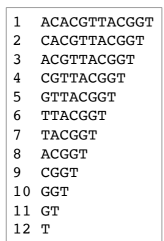


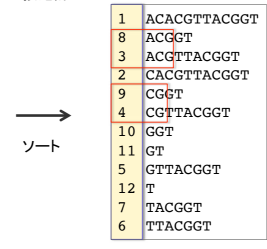
インデックスを使った高速検索

接尾辞配列(suffix array)

ACACGTTACGGT

接尾辞





ACG 3,8

接尾辞配列

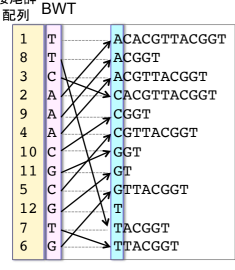
Burrows-Wheeler 変換 (BWT)に基づく インデックス(FM-Index)

ACACGTTACGGT

BWT ◆ 逆変換

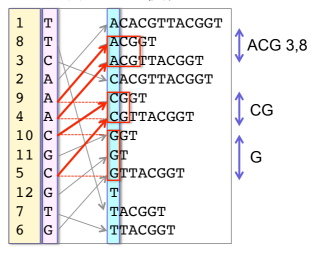
TTCAAACGCGTG

逆到



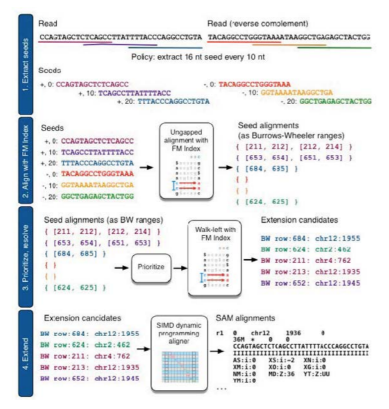
接尾辞

矢印(LF mapping)を辿って元の配列を 再構築できる(逆変換)。 文字列 ACG の検索



メモリ使用量、計算量とも効率のよい検索 の実現

Bowtie2 アルゴリズムの詳細



1. Seed 配列の抽出

各リード配列およびその相補配列から i 塩基ごとに L 塩基の配列を抽出して seed配列とする(図ではi=10, L=16)。

2. FM index を用いた検索

各seed配列がゲノム上に出現する位置がBW rangeとして得られる。最大1つのミスマッチを考慮した検索が可能。

3. ヒットの優先付け、位置の取得 BW rangeの幅が小さいヒットに高い優 先度をつけて、ランダムに候補をピック アップし、ゲノム上の位置を取得。

4. アライメントの計算

得られた位置の周辺で、ギャップ入りのアライメントスコアを計算。これを各候補位置について繰り返して、最高スコアを与えるゲノム上の位置を出力。

Bowtie2のオプション4 検索の精度と速度に関するオプション

- -N int seed 検索時にミスマッチを許す数(0 or 1)
- -L int seed の長さ
- -i func seed をとる間隔(リード長を基に決める式を指定)
- -D int 最高スコアが更新されないときアライメント計算を打ち切るまでの回数
- -R int リードが高反復のseedをもつときにre-seedを行う最大回数

上記のオプションを同時に設定するpreset optionがある。高速(低感度)→高感度(低速) の順に4段階のオプションが用意されている。

- end-to-endモードの場合 (default: sensitive)
 --very-fast /--fast /--sensitive/--very-sensitive
- localモードの場合 (default: sensitive-local)
 --very-fast-local /--fast-local /--sensitive-local/-very-sensitive-local