Unixによるテキストファイル処理

作業場所

• 以降の作業は、以下のディレクトリで行います。

~/data/6 text/

cd コマンドを用いてディレクトリを移動し、

pwd コマンドを利用して、カレントディレクトリが 上記になっていることを確認してください。

実習で使用するデータ

- 講習で使用するデータは以下のディレクトリ内。
- ファイルがあることを確認してください。

```
~/data/6_text/
(確認するためのコマンド)
$ ls 6 text/
```

コマンド復習

- wc [ファイル名]
 - ファイルの行数、単語数、文字数を出力する
- head [-<u>行数</u>] [ファイル名]
 - ファイルの先頭から指定した行数(指定しないと10行)を 出力する
- tail [-<u>行数</u>] [ファイル名]
 - ファイルの最後から指定した行数(指定しないと10行)を 出力する
- less <u>ファイル名</u>
 - ファイルの内容を閲覧する

本講で扱うテキスト処理コマンド

- grep 正規表現パターンの検索
- sed 文字列置換等によるファイルの変換
- sort ファイルのソート
- awk 様々なテキストファイル処理

正規表現による文字列検索 (grep)

- grep '<u>パターン'</u> [ファイル名 ...]
 - ファイル中でパターンを含む行を出力する
 - 例)grep 'GO' 1433T_HUMAN.sprot
 - 1433B_HUMAN.sprot から GO を含む行を検索する。

```
DR Genevestigator, P27348; -.
DR GermOnline; ENSG00000134308; Homo sapiens.
DR GO; GO:0005813; C:centrosome; IDA:HPA.
DR GO; GO:0005634; C:nucleus; IDA:HPA.
DR Bgee; P27348; -.
....
```

DR GO; GO:0005813; C:centrosome; IDA:HPA.

DR GO; GO:0005634; C:nucleus; IDA:HPA.

正規表現による文字列検索 (grep)

- grep 'パターン' [ファイル名 ...]
 - ファイル中でパターンを含む行を出力する
 - 例)grep 'GO' 1433T_HUMAN.sprot
 - 1433B_HUMAN.sprot から GO を含む行を検索する。
 - 例)grep '^FT' 1433T_HUMAN.sprot
 - 1433B_HUMAN.sprot から FT で始まる行を検索する。
 - grep -v パターンを含まない行を出力する。
 - grep -i 大文字小文字を区別しない。
 - grep -w パターンを単語としてマッチ
 - ファイル名は複数指定可能
 - ファイル名を省略すると、標準入力から文字列を読み込んでパターンを検索する

正規表現

grepは「正規表現」によってパターンを指定し、照合したい文字列集合を規定する

- 通常の文字列はそのまま表現される
 - 例)File1 (File1にマッチ)
- 特殊な意味を持つ文字(メタキャラクタ)によって規則を表現
 - 例)[]は文字集合を規定するFile[1-3] (File1, File2, File3 のいずれにもマッチ)
- ¥によってメタキャラクタの特殊な意味を打ち消せる
 - 例)¥[abc¥] ([abc] という文字列にマッチ) 注意)正規表現にはシェルのメタキャラクタが含まれるので、そのままコマンドラインで指定すると思わぬエラーになることが多い。そこで、パターンは''で囲むようにする。

正規表現(一部)

- . (ドット) 任意の1文字
 - 例)a.c abc, adc など、aとcの間に任意の1文字を含む文字列にマッチ
- 「」(角形括弧) 文字の集合
 - 例)[ad3@]a, d, 3, @のいずれにもマッチ
 - 例)[a-d] a,b,c,dのいずれにもマッチ
 - 例)[^abd]a, b, d 以外のいずれにもマッチ
- ^ 行の先頭 \$ 行の終端
 - 例)^ID 行の先頭がIDである行とマッチ
- * O回以上の繰り返し
 - 例)a.*m aとmの間に任意の文字列を含む(am, arm, alarm, am amなど)

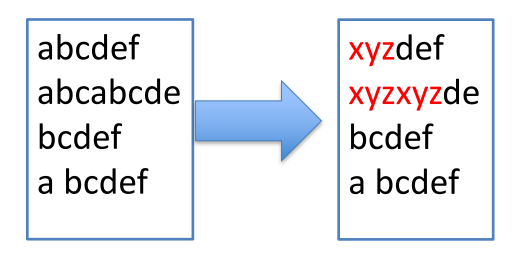
演習 (grep)

• ecoli.sam ファイルから、grep (egrep)コマンドを用いてヘッダ行(行頭に@を含む)を表示せよ。

文字の置換など (sed)

sed 's/<u>置換対象パターン</u>/置換文字列/g' [<u>ファイル名</u>]

- ファイル中の、指定した正規表現パターンに合致する すべての文字列を、指定した置換文字列で置き換える。 置換文字列が空の場合は文字列の削除になる。
 - 例) sed 's/abc/xyz/g' file file中の文字列abcをすべてxyzに置き換える。



文字の置換など (sed)

sed 's/<u>置換対象パターン</u>/置換文字列/g' [<u>ファイル名</u>]

- ファイル中の、指定した正規表現パターンに合致するすべての文字列を、指定した置換文字列で置き換える。 置換文字列が空の場合は文字列の削除になる。
 - 例) sed 's/abc/xyz/g' filefile中の文字列abcをすべてxyzに置き換える。
- 最後のgをつけない場合は、各行で最初にマッチした パターンのみが置換される。
 - 例) sed 's/:/ /' file各行で最初に出現した : をスペースに置き換える

sedコマンドにも一般にシェルのメタキャラクタが含まれ うるので、パターンの指定は常に ' ' で囲むようにする。

FASTA形式ファイルの処理例

mouse.fas というFASTAファイルからタイトル行を抜き出し①、 行頭の'>'を除去して②、最初のスペースをタブに換える③。

grep '^>' mouse.fas | sed 's/^>//' | sed 's/ /\footnote{\foot

(1)

2

3

> mouse:Q0VBH3 Olfr629 protein

> mouse:Q9JMI7 restis-expressed protein 101

MGACRIQYVLLIFLLIASRWTLVQNTYCQVSQTLSLEDDPGRTFNWTSKAEQCNPGELCQ
ETVLLIKADGTRTVVLASKSCVSQGGEAVTFIQYTAPPGLVAISYSNYCNDSLCNNKDSL
ASVWRVPETTATSNMSG
VQVKGCTTTIGCRLMAM

Yt
SPMTVKETCSYQSFLQPRKAEIGASQMPTSLWVLELLFP
LLLLPLTHFP

mouse:Q0VBH3 Olfr629 protein

mouse:Q9JMI7 Testis-expressed protein 101

FASTA形式ファイルの処理例

mouse.fas というFASTAファイルからタイトル行を抜き出し①、 行頭の'>'を除去して②、最初のスペースをタブに換える③。

grep '^>' mouse.fas | sed 's/^>//' | sed 's/ /\footnote{\text{Y}t/'} > mouse.tit

>mouse:Q0VBH3 Olfr629 protein

MAGNATHHIASFFLVGIPGLENFHCWIGIPVCLLFALTLLGNSIILTTVKLEPSLHQPMY FFLCMLAMNDMCLTCSTALKMLGIFWFDEHWINFDACLTQMFFIHTLCIMESAILVAMAF DRFVAICIPLHYTSILTTPMVIKIGLVGLSRAILMIMPCPLLIKRLLYYTKYVIHHAYCE HMAVVKMASGNTQVNRIYGILVALSVTIFDLGLIVTSYIKILQAVFRLSSQNARSKALGT CVAHVCTILAFYTPALFSFLTHRFGKNVPASIHIIFAILYLLVSPTVNPLVYGAKTKQIR DRVVSLLFSOKOKF

>mouse:Q9JMI7 Testis-expressed protein 101

MGACRIQYVLLIFLLIASRWTLVQNTYCQVSQTLSLEDDPGRTFNWTSKAEQCNPGELCQ ETVLLIKADGTRTVVLASKSCVSQGGEAVTFIQYTAPPGLVAISYSNYCNDSLCNNKDSL ASVWRVPETTATSNMSGTRHCPTCVALGSCSSAPSMPCANGTTQCYQGRLEFSGGGMDAT VQVKGCTTTIGCRLMAMIDSVGPMTVKETCSYQSFLQPRKAEIGASQMPTSLWVLELLFP LLLLPLTHFP

mouse:Q0VBH3 Olfr629 protein

mouse:Q9JMI7 Testis-expressed protein 101

行の並べかえ(sort)

- sort [オプション] [ファイル名...]
 - ファイルを行単位で並べかえる。
 - -k FLD1,FLD2 ソートのキーを、スペース文字で区切られたフィールド単位で指定できる(FLD1開始フィールド、FLD2 終了フィールド)。
 - -k 2,2 ―第2フィールドをキーとしてソート

```
      Murton
      T
      .338
      14
      84

      Kikuchi
      C
      .325
      11
      58

      Yamada
      S
      .324
      29
      89

      Ooshima
      D
      .318
      2
      28

      Luna
      D
      .324
      29
      89

      Luna
      D
      .324
      29
      89

      Murton
      T
      .338
      14
      84
```

• -k 2,2 -k 3,3nr —第2フィールドを1番目のキーとし、第3フィールドを2番目のキーとして、数値として(n)逆順(大きい順)で(r)ソート

```
      Murton
      T .338 14 84

      Kikuchi
      C .325 11 58

      Yamada
      S .324 29 89

      Ooshima
      D .318 2 28

      Luna
      D .317 17 73

      Yamada
      S .324 29 89

      Murton
      T .338 14 84
```

演習 (sort)

ecoli.htseq を使い、リード数をカウントされた回数が多いものから20個を表示せよ。
 また、少ないものから20個を表示するにはどうすればよいか?

テキストファイルの処理(awk)

awk 'コマンド' ファイル

- テキストファイルを処理する多機能なコマンド
- コマンドの一般形式は パターン {アクション}
 - パターンに指定した条件に合致した行について、アクションで指定した操作を行う。パターンを省略するとすべての行が対象になる。
- タブ区切りテキストなどテーブル形式のファイルでは、\$1,\$2,...によって各フィールド(カラム)の値を参照できる。

テーブルデータの処理(awk)

- テーブルカラムの抽出 awk '{print \$3,\$4,\$5}' datafile
 - 3,4,5カラム目を出力
 - パターンが指定されていないのですべての行が出力される。ecoli.gtf

```
255 ...
                        stop codon
                                     253
chr eschColi_K12_refSeq
chr eschColi K12 refSeq
                                     190
                                          255 ...
                        exon
chr eschColi K12 refSeq
                        start codon 337
                                          339 ...
    eschColi K12 refSeq
chr
                        CDS
                                          2796 ...
                                     337
```

```
# awk '{print $3,$4,$5}' ecoli.gtf
...
stop_codon 253 255
exon 190 255
start_codon 337 339
CDS 337 2796
```

テーブルデータの処理(awk)

- 条件を指定したフィルタリング awk '\$4<200 {print}' datafile
 - 4カラム目が200未満の行を出力
 - 出力フィールドが指定されていないので行全体を出力

ecoli.gtf

```
253
                                             255 ...
chr
     eschColi K12 refSeq
                          stop codon
chr
     eschColi K12 refSeq
                                       <u> 190</u>
                                             255 ...
                          exon
                          start_codon 337
chr eschColi K12 refSeq
                                             339 ...
chr
     eschColi K12 refSeq
                          CDS
                                        337
                                             2796 ...
```



```
# awk '$4<200 {print}' ecoli.gtf
chr eschColi_K12_refSeq start_codon 190 192 ...
chr eschColi_K12_refSeq CDS 190 252 ...
chr eschColi_K12_refSeq exon 190 255 ...</pre>
```

テーブルデータの処理(awk)

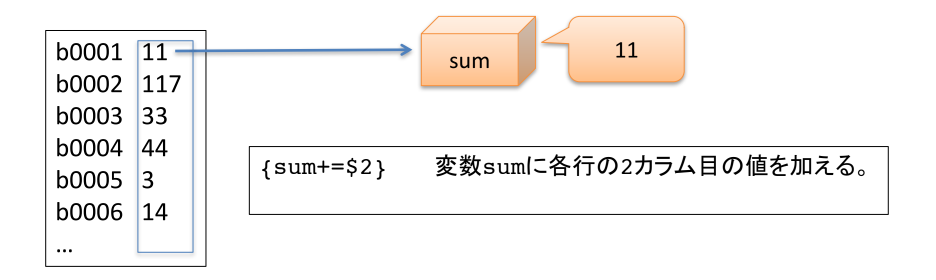
- テーブルカラムの抽出 awk '{print \$1,\$2,\$5}' datafile
 - 1,2,5カラム目を出力
 - パターンが指定されていないのですべての行が出力される。
- 条件を指定したフィルタリング awk '\$3<200 {print}' datafile
 - 3カラム目が200未満の行を出力
 - 出力フィールドが指定されていないので行全体を出力
- 複数の条件の指定

awk ' 2^{-1} arget/ && 3<200{print}' datafile

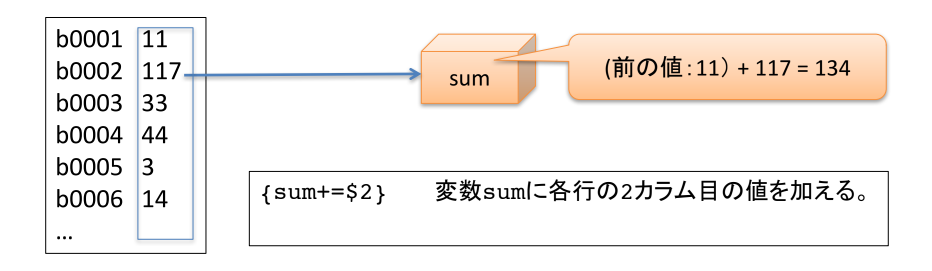
- 2カラム目にtargetを含み、3カラム目が200以下の行を出力
- − 変数~/パターン/ は正規表現の照合

awk コマンドにも一般にシェルのメタキャラクタが含まれうるので、常に ' 'で囲むようにすると良い

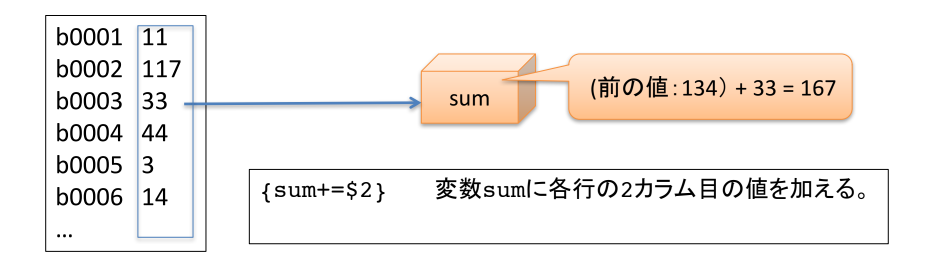
• 合計値の出力 awk '{sum=sum+\$2} END{print sum}' ecoli.htseq



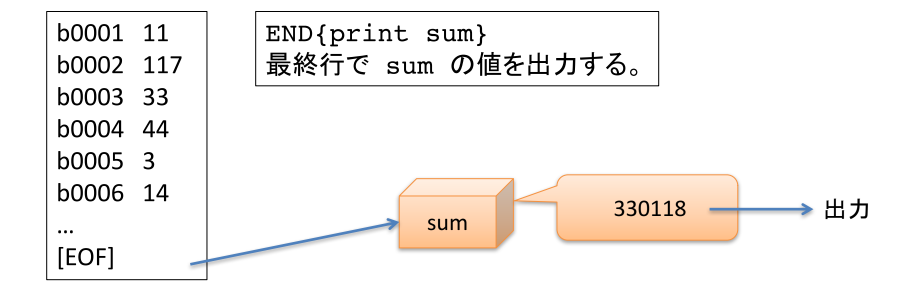
• 合計値の出力
awk '{sum=sum+\$2} END{print sum}' ecoli.htseq



• 合計値の出力
awk '{sum=sum+\$2} END{print sum}' ecoli.htseq



• 合計値の出力
awk '{sum=sum+\$2} <u>END{print sum}</u>' ecoli.htseq



- 合計値の出力
 - awk '{sum=sum+\$2} END{print sum}' ecoli.htseq
 - 2カラム目の合計値を出力
 - プログラムは2つのブロックからなる

{sum=sum+\$2} パターン部がないのですべての行が対象となる。 変数sumに各行の2カラム目の値を加える。

sum+=x は sum=sum+xと同じ。

END{print sum} パターンENDは最終行のみにマッチ。 最終行で sum の値を出力する。

参考) パターン BEGINは先頭行のみにマッチする。これを用いて変数の初期化などができる。

例)BEGIN{sum=0} {sum+=\$2} END{print sum}

最初に変数 sum を0に初期化する。これはデフォルトの動作として省略できるため、上記のプログラムと同じ結果になる。

演習 (awk)

- awkコマンドを用いて、ecoli.htseq の2カラム目(カウント数)の平均値を出力せよ。
 - ヒント: 行数を数える必要がある。変数Inを使って 行数を数えるにはどうすればよいか?
 - カラムの和を変数sumを用いて表せば、最後に sumを行数で割り算することで平均が出せる。 割り算は a/b で計算できる。

演習 (awk)

awkコマンドを用いて、ecoli.htseq の2カラム目(カウント数)の平均値を出力せよ。