基生研ゲノムインフォマティックス・トレーニングコース 2017春 RNA-seg入門 - NGSの基礎からde novo解析まで -

入門編

2017.02.23-2017.02.24

NGS基本データフォーマットと クオリティコントロール

基礎生物学研究所 生物機能解析センター 山口勝司

NGS基本データフォーマット

概要

序論

- データフォーマットとは?
- フォーマットを学ぶ理由
- 効率よい学習のポイント

NGS基本データフォーマット

- FASTA FASTQ SRA
- BED GFF/GTF WIG
- SAM/BAM

概要

序論

- データフォーマットとは?
- フォーマットを学ぶ理由
- 効率よい学習のポイント

NGS基本データフォーマット

- FASTA FASTQ SRA
- BED GFF/GTF WIG
- SAM/BAM

データフォーマットとは?

データを記録するルール ルールがあれば情報を効率良く正確に共有できる

例: Webページ → HTMLフォーマット を使用することで

- > ハード(PC/スマートフォン)
- ➤ OS (Windows/Mac)
- > ソフト(IE/Chrome/Safari)

が違っても、どんな環境でも同じページを閲覧可能

次世代シーケンサー解析では 様々なフォーマットが使われる これらの把握が解析に必須

フォーマットを学ぶ理由

NGS解析の基礎知識だから

研究者間のコミュニケーションや解析方法の理解に必須

あなた: 了解です。fastaで送りますね

例2) マニュアル : このソフトはfastaからtree/phylipファイルを生成します 入力と出力の形式から

あなた
・系統解析をするソフトなんだな
・行った解析がわかる

研究目的にあわせた解析に必要だから

フォーマットを知ると、そこから自力で必要な情報を獲得できるこれにより、独自性の高い研究が可能になります

例3) 1,巨大なfastaファイルから配列名だけ取り出したい

- 2, fasta形式では、配列名の頭に常に">"がつく
- 3, ">"がある行だけ集めれば、配列名のリストができる! (エクセルの"並べ変え"機能でできそうだ!)

_____ 専用のプログラムがなくても 自分がほしい結果を得られる

効率良い学習のポイント

Wet 研究者がつまずく点

- 1: たくさん形式があって区別がつかない!
 - 実態はなじみ深い生物学的情報です
 - 各フォーマットが含む生物学的情報や解析で使われる場面に注目しましょう
- 2: 意味不明な文字がでてくる!
 - \$や#など"意味不明文字"が頻出しますが、実は重要な情報が含まれています
 - -「ヒトとコンピュータ、両方に扱いやすい表記」を考えた開発者の努力の結晶です
 - 使い方を理解すれば強力な武器になります。がんばって理解しましょう

以上を踏まえて、各フォーマットを見ていきましょう

概要

序論

- データフォーマットとは?
- フォーマットを学ぶ理由
- 効率よい学習のポイント

NGS基本データフォーマット

- FASTA FASTQ SRA
- BED GFF/GTF WIG
- SAM/BAM

NGS基本データフォーマット

数十以上のフォーマットがあります 頻出フォーマットだけを紹介します

* 配列用

FASTA, FASTQ, SRA

■ アノテーション用

BED, GFF/GTF, WIG

■ マッピング(アライメント)用

SAM/BAM

FASTA

概要	配列情報の標準フォーマット								
内容	塩基配列 アミノ酸配列								
例	公共DBからの配列情報ダウンロード								

〇規則

">"で始まる行がタイトル行、改行後に配列タイトル行は改行不可配列中では改行可能

〇ファイル例

FASTQ

概要	NGS結果データの実質的な標準形式
内容	塩基配列、一塩基ごとの品質情報 (Quality value)
例	マッピング、アセンブル での入力データ形式

〇規則

1行目: "@" の後にタイトル(配列IDや説明)

2行目: 塩基配列

3行目: "+" の後にタイトル(省略可)

4行目:配列のクオリティ

*配列とクオリティには基本的に改行を入れない

〇ファイル例

@SEQ ID←配列ID

GATTTGGGGTTCAAAGCAGTATCGATCAAATAGTAAATCCATTTGTTCAACTCACAGTTT ←塩基配列

+ ←配列ID(省略)

!''*((((***+))%%%++)(%%%%).1***-+*''))**55CCF>>>>>CCCCCCC65 ←クオリティ

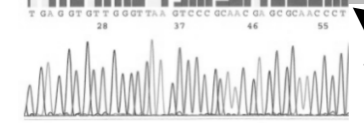
実習1 lessコマンドでEx1_1.fqの中身を見て、fastq形式を確認しよう

FASTQのポイント

塩基配列の信頼性も示せる

Quality value (Phred quality score)

+ !''*((((***+))%%%++)(%%%%).1***-+*''))**55C



ABI^{*}キャピラリーシーケンサーで この部分で表されていた値

QV= -10 log₁₀ p (p:間違った 塩基決定である確率)

 $QV = 30 \rightarrow p = 0.001$

 $QV = 20 \rightarrow p = 0.01$

数値でなく謎の文字が書かれている!

実際のFASTQデータをみると、

@SEQ_ID

GATTTGGGGTTCAAAGCAGTATCGATCAAATAGTAAATCC; TTTGTTCAACTCACAGTTT

-

!''*((((***+))%%%++)(%%%%).1***-+*''))**55CCF>>>>>CCCCCC65

謎の文字の正体 → "ASCIIコード"を使ってQVを1文字で表したもの

ASCII: American Standard Code for Information Interchange

コンピュータでは文字を数値で表す 通信のため文字と数値の対応関係を規定(1965年) O~126の数値に文字を割り当て

 $A \rightarrow 65$

Apple \rightarrow 65;112;112;108;101;

FASTQ → ASCIIコードを逆に使って、QV(数値)を文字で表す

 $65 \rightarrow A$

利点:10進数表記よりもファイルサイズを減らせる

(字数が半分、区切り文字も不要)

塩基:G A T T G G T G A A T T 文字が各塩基

文字:! ? @ A > = ; 9 7 4 0 , **のQVを表現**

QVから文字への変換規則

問題点:ASCIIコードでは0-32はコンピューター用の特殊文字に割り当てられている

ASCIIコード表

数値	文字
0	null文字
1	SOH(ヘッダ開始)
2	STX(テキスト開始)
3	ETX (テキスト終了)
4	EOT(転送終了)
30	RS(レコード区切り)
31	US(ユニット区切り)
32	(スペース)
33	!
34	"

- ・NGSでは10-30を頻用 p = 0.001 → QV=30
- ·妥協案として特定値を加算してから文字に変換 Phred(QV)値+X = ASCII値とする
- ·X値は現在 X=33 でほぼ統一

例) QV 30を表す場合 30 + 33 = 63

> → ASCIIコードで63に該当 する文字を当てる("?"が該当)

・変換にはコード表と簡単な計算が必要

実習2 Ex1_2.fqのQV値を求め、すべての配列のp値(エラー確率)が 0.01以下となるように3'側をトリミングしよう

Ex1_2.fq

@SEQ ID

GATTGGTGAATT

+

??@A>=;9740,

QV値+33 = ASCII値

ASCIIコード表

文字	10 進	16 進	文字	10 進	16 進	文字	10 進	16 進		10 進		文字	10 進		文字	10 進	16	文字	10 進	16 進	文字	10 進	16 進
NUL	0		DLE	16		SP	32	20	0	48		@	64		Р	80		`	96	60	р	112	70
SOH	1		DC1	17	11	!	33	21	1	49		Α	65		Q	81	51	а	97	61	q	113	71
STX	2		DC2	18	12	"	34	22	2	50		В	66		R	82		b	98	62	r	114	72
ETX	3		DC3	19	13	#	35	23	3	51		С	67		S	83	53	С	99	63	s	115	73
EOT	4	04	DC4	20	14	\$	36	24	4	52	34	D	68	44	Т	84		d	100	64	t	116	74
ENQ	5		NAK	21	15	%	37	25	5	53		Е	69		U	85	55	е	101	65	u	117	75
ACK	6		SYN	22		&	38	26	6	54		F	70		V	86		f	102	66	V	118	76
BEL	7		ETB	23	17	'	39	27	7	55	37	G	71	47	w	87	57	g	103	67	w	119	77
BS	8		CAN	24		(40	28	8	56		Н	72		Х	88		h	104	68	х	120	78
HT	9		EM	25	19)	41	29	9	57	39	Ι	73	49	Υ	89	59	i	105	69	У	121	79
LF*	10		SUB	26		*	42	2a	:	58		J	74	4a	Z	90		j	106	6a	z	122	7a
VT	11		ESC	27	1b	+	43	2b	;	59		K	75		[91	5b	k	107	6b	{	123	7b
FF*	12		FS	28	1c	,	44	2c	<	60		L	76		\¥	92		1	108	6с	-	124	7c
CR	13		GS	29	1d	-	45	2d	=	61		М	77]	93	5d	m	109	6d	}	125	7d
SO	14		RS	30			46	2e	>	62		N	78		^	94		n	110	6e	~	126	7e
SI	15	Of	US	31	1f	/	47	2f	?	63	3f	0	79	4f	_	95	5f	0	111	6f	DEL	127	7f

* LFはNL、FFはNPと呼ばれることもある。

- http://e-words.jp/p/r-ascii.html
- * 赤字は制御文字、SPは空白文字(スペース)、黒字と 緑字は図形文字。
- * 緑字はISO 646で割り当ての変更が認められており、例えば日本ではパックスラッシュが円記号になっている

解説

@SEQ ID

GATTGGTGAATT

+

??@A>=;9740,

①p値が0.01の時のQV値を求める

 $QV = -10 log_{10}p$ $= -10 log_{10}0.01$ = -10 (-2) = 20

QV < 20 部分をトリムすればよい

文字	10 進	16 進	10.0	10 進	16 進	文字	10 進	16 進
SP	32	20	0	48	30	@	64	40
!	33	21	1	49	31	Α	65	41
"	34	22	2	50	32	В	66	42
#	35	23	3	51	33	С	67	43
\$	36	24	4	52	34	D	68	44
%	37		5	53	35	Е	69	45
&	38	26	6	54	36	F	70	46
'	39	27	7	55	37	G	71	47
(40	28	8	56	38	Н	72	48
)	41	29	9	57	39	I	73	49
*	42	2a	:	58	За	J	74	4a
+	43	2b	;	59	3b	K	75	4b
,	44	2c	<	60	3с	L	76	4c
-	45	2d	=	61	3d	М	77	4d
	46	2e	>	62	3е	N	78	4e
/	47		?	63	3f	0	79	4f

②各文字をコード表からASCII値になおし、33を引いてQV値に<u>する</u>

塩基: G A T T G G T G A A T T

文字: ? @ A > = ; 9 7 4 0 ,

ASCII値: 63;63;64;65;62;58;59;57;55,52;48;44;

QV値: 30;30;31;32;29;25;26;24;22;19;15;11;

QV値+33 = ASCII値ASCII値 — 33 = QV値

fastqファイルを見る上での注意点

1, QV値はあくまでシーケンサーによる推定値 目安として利用

2, 古いSolexa/Illuminaデータでは規格が乱立!! ←重要

解析ソフト ver. (CASAVA)	~1.3	1.3~1.5	1.5~1.8	1.8~
参考使用時期	~2009	2009~2010	2010~2012	2012~
QV値算出法	Solexa	Phred	Phred	Phred
X値	64	64	64	33
QV range	-5~40	0~40	3∼40 (2=end of read)	0~40

Phred(QV)值+X = ASCII値

自分のデータがどのバージョン由来か確認し 解析ソフトの設定を補正する必要がある

FASTQのまとめ

概要: 塩基配列情報と各塩基の信頼性を表現する

規則:

1行目: "@"配列名 2行目: 塩基配列 3行目: "+"(配列名)

4行目:配列のクオリティ

ポイント: クオリティは ASCII文字で表現されている

QV値+33 = ASCII値

fastgの仲間 SRA (Sequence Read Archve)

公共DBへの登録とダウンロードに使用。 バイナリ化(機械語化)された生シーケンスデータ fastqに変換可能

NGS基本データフォーマット

数十以上のフォーマットがあります頻出フォーマットだけを紹介します

╸配列用

FASTA, FASTQ, SRA

╹ アノテーション用

BED, GFF/GTF, WIG

マッピング(アライメント) 用SAM, BAM

BED, GFF/GTF

概要	ゲノム上の特徴配列を表現する (アノテーション情報)
内容	遺伝子名 染色体上の位置 向き エクソン構造
	公共DBからアノテーション情報をダウンロード
例	解析したい領域の指定 アノテーション作業
	遺伝子構造予測ソフトの結果出力

<3形式の違い>

BED	ブラウザでの描画情報(色など)を記録可能
GFF	拡張性が高く様々な特徴情報を記録可能
GTF	GFFの厳格化版 一貫した規則で特徴情報を記録可能

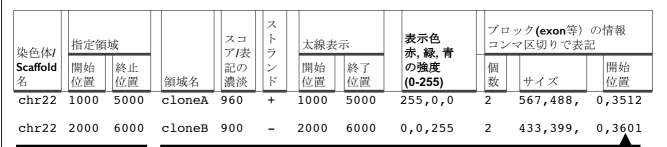
BED (Browser Extensible Data format)

ブラウザでの描画情報(色など)を記録可能

〇規則

項目数 3-12 タブ区切り

省略する場合は何も書かない(タブを2個連続させる)



1-3項目は 必須

4-12項目は省略可

領域開始位置=0 とした位置

実習3 Ex1_3.bedはヒトゲノム(GRCh37)の一部をbed形式にしたものである lessコマンドで開いてbed形式を確認しよう

GFF (General Feature Format / Gene Finding Format)

拡張性が高く様々な特徴情報を記録可能 ゲノムアノテーションの標準的形式

〇規則

項目数 5-9 タブ区切り

セミコロンで区切られた タグ 値の対

省略する場合は "-" や"." を入れる



必須

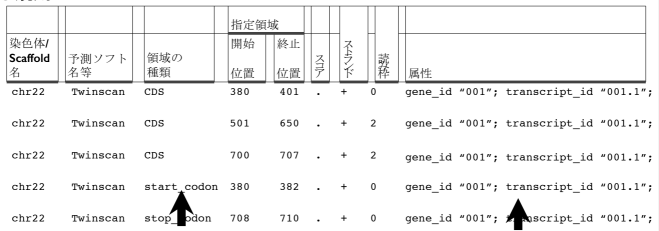
省略可

属性カラムに様々な情報を追加できる → 拡張性高

GTF (General Transfer Format)

基本的にGFFと同じだが、仕様をより細かく規定

〇規則



遺伝子と転写産物のIDを

必須:CDS, start_codon, stop_codon

任意:5UTR, 3UTR, inter, inter CNS, intron_CNS, exon 表記する

それ以外は無効

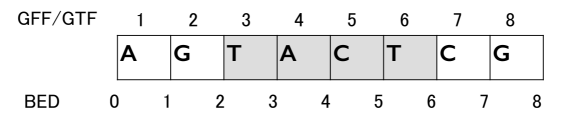
実習4 Ex1_4.gtfは 1_3と同じ領域をgtf形式にしたものである。 lessコマンドで開いてgtf形式を確認しよう

注意 GFF/GTFとBEDでは座標の表現が異なる

GFF/GTF:開始、終了ともに 1-based (1 から始まる)座標

BED:開始はObased,終了は1-based座標

具体例



黄色部分を示す時

GFF/GTF format: 開始 3,終了 6 (長さは6-3+1=4)

BED format : 開始 2, 終了 6 (長さは6-2=4)

実習5 Ex1_3.bedとEx1_4.gtfを開き、実際に座標がずれていることを確認しよう

WIG (Wiggle Format)

概要	ゲノム上の量的特徴を表現するための形式
内容	ゲノム上の座標に対する"数値"情報
例	GC含量、発現量などを表す

〇規則 2形式から選べる

1) Variable Step 柔軟な指定が可能

variableStep chrom=chr2

300601 22.5 300701 30.5 300751 28.2 位置と値の組で領域を指定するため

間隔は位置ごとに変更可能

2) FixedStep コンパクトな表現が可能

fixedStep chrom=chr3 start=300601 step=100

22.5

30.5

25.8

定開始位置と間隔は先頭 行で指定し、後は値のみ を示していく

NGS基本データフォーマット

数十以上のフォーマットがあります 頻出フォーマットだけを紹介します

■ 配列用

FASTA, FASTQ, SRA

■ アノテーション用

BED, GFF/GTF, WIG

■ マッピング(アライメント)用 SAM, BAM

SAM (Sequence Algnment/Map format)

概要	マッピング(アライメント)結果を表現
内容	マッピング情報 (位置 , インデル , ミスマッチ) ペアフラグメントの状況 , 塩基配列
例	SNP、発現量解析への入力データ形式

〇ファイル例

<pre>@HD VN:1.5 SO:coordinate @SO SN:ref LN:45</pre>					ヘッダー部	3					マッピング結果
r001	163	ref	7	30	8M2I4M1D3M	=	37	39	TTAGATAAAGGATACTG	*	
r002	0	ref	9	30	3S6M1P1i4M	*	0	0	AAAGATAAGGATAT	*	
r003	0	ref	9	30	5S6M	*	0	0	GCCTAAGCTAA	*	SA:Z:ref,29,-
r004	0	ref	16	30	6M14N5M	*	0	0	ATAGCTTCAGC	*	
r003	2064	ref	29	17	6Н5М	*	0	0	TAGGC	*	SA:Z:ref,9,+,5S
r001	83	ref	37	30	9M	=	7	-39	CAGCGGCAT	*	NM:i:1

実習6 Ex1 7.samを開きsam形式を確認しよう

〇規則

ヘッダー部

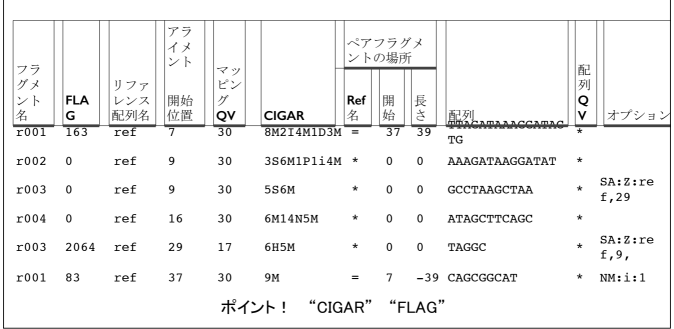
@HD VN:1.5 SO:coordinate
@SQ SN:ref LN:45

"@"で開始

@HD VN: (バージョン) SO: (ソート状況)

@SQ SN: (リファレンス名) LN: (リファレンスの長さ)

マッピング結果部分 項目間はタブで区切る



SAMのポイント1: CIGAR

数字と文字を組み合わせアライメント状況を示す





3塩基一致、2個欠失、2塩基一致

ref :ATGCGCATTAGCCTAA

read : GCA--AG

記号	状況
M	一致
I	挿入
D	欠失
N	イントロン(RNAvsDNAのみ)
S	クリップ (塩基情報残す)
Н	クリップ (塩基情報削除)
Р	他リードが 挿入を入れている

SAMのポイント2: FLAG リードの状態を示す数値

理解すると「マップされなかったリードだけ選ぶ」などの操作が可能になる

数値 (10進数)	意味
1	ペアリードがある
2	両方適切にマップされている
4	自分がマップされていない
8	ペア相手がマップされていない
16	逆鎖にマップされた(配列も逆鎖で表記)
32	ペア相手は逆鎖にマップされた
64	Read1の配列である
128	Read2の配列である
256	Multiple hitでトップヒットでないアライメント
512	マッピング QV が低い

複数の状況に合致する場合は数値を加算

ペアリード, 両方マップされた → 1+2=3 2進数の個々の有無で評価されている 加算した結果が、ほかの状況と一致しないようになっている

Paired end readでFLAG値の組み合わせを見てみる 10100011 163 Read2 01010011 83 Read1 01100011 99 10010011 147 Read1 Read2 read [ref = ペア相手は逆鎖にマップされた「 ペア相手がマップされていない「 両方適切にマップされている 自分がマップされていない「 2進数表記 samファイルの記載は Read1の配列である 10進数表記 通常のpaired end seqで consistentにアラインしていれば この4通りになる 片方しかアラインしてない場合 どっちもアラインしていない場合

自動でflagを計算してくれるサイトがある

http://broadinstitute.github.io/picard/explain-flags.html

This utility explains SAM flags in plain English. It also allows switching easily from a read to its mate.

it also allows switching easily from a read to its mate			
Flag: Explain			
Switch to mate			
Explanation:			
□ read paired			
read mapped in proper pair			
□ read unmapped			
□ mate unmapped			
read reverse strand			
mate reverse strand			
first in pair			
second in pair			
not primary alignment			
read fails platform/vendor quality checks			
read is PCR or optical duplicate			
□ supplementary alignment			

Summary:

SAMのまとめ

概要:各リードがマップされた場所と状態を表す

規則:ヘッダ部とアライメント部からなる タブ区切り

ポイント: FLAG値 → リードのマップ状況

CIGAR値 → リードのアライメント状況

触れなかった重要点

ペアフラグメント部分の"長さ"列 → フラグメント間距離 + 両リード長

SAM formatの詳細な仕様書 http://samtools.github.io/hts-specs/SAMv1.pdf

BAM

BAM

SAMをバイナリ(機械語)化したもの容量が小さくなるが、人には理解できない

SAMに戻すことも可能なので必要に応じて変換

BAM indexing file

BAMファイルに対して作られる検索用ファイル 高速検索や可視化ソフトなどに必要 後ほど詳しく説明

フォーマット各論まとめ

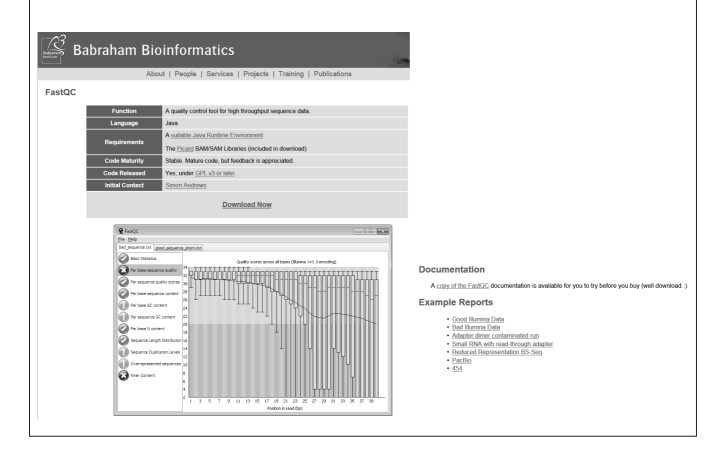
	FASTA	FASTQ		SAM		
概要	配列情報の標準形式	式 NGS結果の標	[準形式	マッピング結果を示す		
内容	塩基配列 アミノ酸配列	塩基配列と 一塩基to毎の	品質情報	マッピング情報ペアの状況, 塩基配列		
例	公共 DB からの配列 ダウンロード	情報 マッピング、 での入力デー		マップ結果の閲覧、集計 SNP、発現量解析への入力		
特徴		QV値はASCI SRAから変換		CIGAR, FLAG値を利用 バイナリ化したのがBAM		
	BED G	GFF	GTF	WIG		
概要	ゲノム	上の特徴配列を表	ゲノム上の量的特徴を表 現			
内容	遺伝子名 染色体.	上の位置 向き コ	ゲノム上の座標に対する "数値"情報			
例	公共DBからアノテーション情報をダウンロード 解析したい領域の指定 アノテーション作業 GC含量、発現量などを表す 遺伝子構造予測ソフトの結果出力					
特徴	ブラウザでの描画 情報を記録	拡張性高	GFFの厳格化版 一貫した規則	2つの形式 VariableStep/FixedStep		

クオリティーコントロール

NGSデータ解析におけるクオリティーコントロールの重要性

- 得られるdataのクオリティーは通常同一にはならない 機器の調子 エアーかみ 作製ライブラリーのサイズ分布 機器間の性能差
- ・作製したライブラリーに問題はなかったか コンタミ配列の有無 短いライブラリーほどクラスター増幅されやすい GC率に偏りがあるものは増幅されにくい PCR増幅の適性度

シーケンスのクオリティーcheckツール FASTQC



FASTQC使用法

GUI

java jdkを予めインストールしておく必要がある。



CUI

```
$ fastqc -h
```

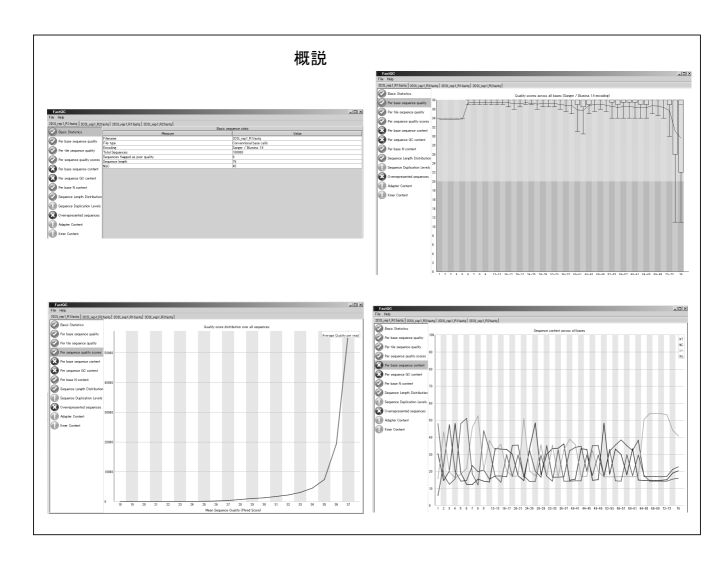
 ${\tt FastQC - A \ high \ throughput \ sequence \ QC \ analysis \ tool}$

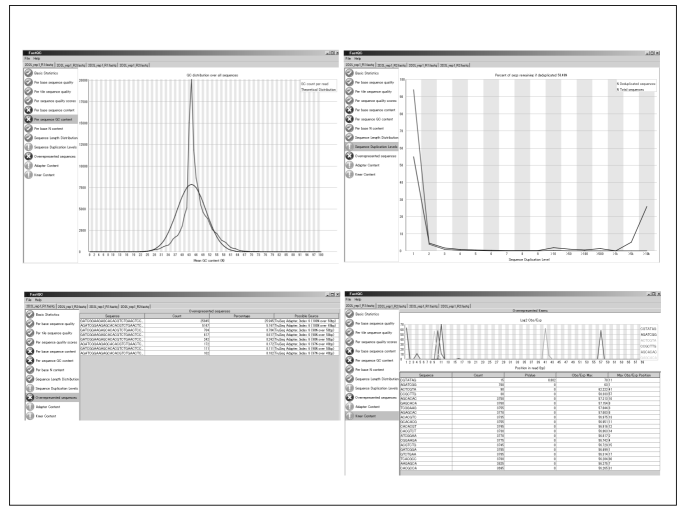
SYNOPSIS

fastqc seqfile1 seqfile2 .. seqfileN

> gzファイルなら --extract

Linux版を利用

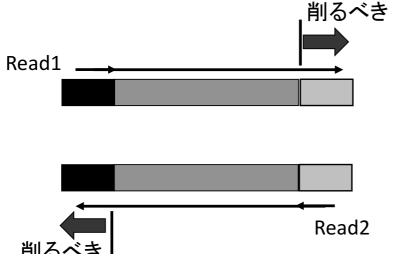


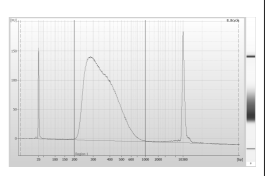


RNA-SeqにおけるPreprocessingの必要性

RNA-Seq解析においてmappingはglobal alignmentが用いられることが多い。

•Global matchにおいて末端に余計な配列があるとmapしない





通常イルミナRNA-Seqライブラリーは 200baseくらいの長さから存在する うち両端にアダプター63baseずつ

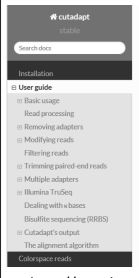
Preprocessing tools

現行では以下の2ツールが有名

- Cutadapt
- Trimmomatic

- ・adapter配列を除去
- ・一定クオリティー以下の部位を除去
- 任意の配列部位を除去

生データを処理することで一定のクオリティーを確保したデータとなる



C Edit on GitHub Docs » User guide Paired end readに対応 User guide (ver. 1.8以降) Basic usage 片方のreadが非常に If you just want to trim a 3' adapter, the basic command-line for cutadapt is 短くしか残らない場合、 pair read両方とも除去する。 cutadapt -a AACCGGTT -o output.fastq input.fastq The sequence of the adapter is given with the -a option. Of course, you need to replace A with your actual adapter sequence. Reads are read from the input file <code>input.fastq</code> and written to the output file output fasta . Cutadapt searches for the adapter in all reads and removes it when it finds it. All reads that were $present\ in\ the\ input\ file\ will\ also\ be\ present\ in\ the\ output\ file\ , some\ of\ them\ trimmed\ , some\ , some\ of\ them\ trimmed\ , some\ , som$ them not. Even reads that were trimmed entirely (because the adapter was found in the very beginning) are output. All of this can be changed with command-line options, explained further A report is printed after cutadapt has finished processing the reads.

http://cutadapt.readthedocs.org/en/stable/guide.html

MacOSXでのcutadaptのインストール

Cutadapt install手順

Cython をダウンロード https://pypi.python.org/pypi/Cython/ からCython-0.25.2.tar.gzをダウンロード

cd Cython-0.25.2 sudo python setup.py install

cd ..
git clone
https://github.com/marcelm/cutadapt
cd cutadapt
sudo python setup.py install

現状最新はver. 1.12

http://cutadapt.readthedocs.io/en/stable/installation.html

Cutadapt Removing adapters Cutadapt supports trimming of multiple types of adapters: Adapter type Command-line option 3' adapter 5' adapter Cutしたいアダプタ一配列の Anchored 3' adapter Anchored 5' adapter 位置関係など詳細に指定可能 -g ^ADAPTER 5' or 3' (both possible) Here is an illustration of the allowed adapter locations relative to the read and depending on the fastqファイルはgz圧縮してあってもよい fastaファイルも可 3' Adapter Anchored 5' adapter Adapter Removed sequence

\$ cutadapt

cutadapt version 1.12

Copyright (C) 2010-2016 Marcel Martin <marcel.martin@scilifelab.se>

cutadapt removes adapter sequences from high-throughput sequencing reads.

Usage:

cutadapt -a ADAPTER [options] [-o output.fastq] input.fastq

For paired-end reads:

cutadapt -a ADAPT1 -A ADAPT2 [options] -o out1.fastq -p out2.fastq in1.fastq in2.fastq

最適な

QV値

minimum-length値

O値

を設定して行う。

crude_fastqフォルダーに生シーケンス配列 trim_fastqフォルダーにcutadaptにかけた配列 を用意してあります

Single readの場合

```
$ cutadapt ¥
```

- -a AGATCGGAAGAGCACACGTCTGAACTCCAGTCAC ¥
- -o hoge read1.cut.fastq ¥

hoge read1.fastq

Paired end readの場合

```
$ cutadapt ¥
```

- -a AGATCGGAAGAGCACACGTCTGAACTCCAGTCAC
- -A AGATCGGAAGAGCGTCGTGTAGGGAAAGAGTGTAGATCTCGGTGGTCGCCGTATC
- -o hoge read1.cut.fastq ¥
- -p hoge read2.cut.fastq ¥

hoge read1.fastq ¥

hoge read2.fastq

復習問題

以下~data/KYにある2D2L_rep1_R1.fastqと2D2L_rep1_R2.fastqファイルはアラビドプシスの発芽・緑化後の芽生えをサンプリング、ライブラリー作製したPaired-end read(76base x2)のRNA-Seqの生リードのfastqファイルである。これを用いて、

以下のパラメータを参考にし、paired-endでのcutadaptにかけよ。

- -qv 30
- -07
- -mincut 50
- -a AGATCGGAAGAGCACACGTCTGAACTCCAGTCAC
- -A AGATCGGAAGAGCGTCGTGTAGGGAAAGAGTGTAGATCTCGGTGGTCGCCGTATC
- Q1. Cutadaptのlogを見て、passしたpair数、quality trimされたbase数を調べよ。
- Q2. Cutadapt処理前後のfastgファイルをlessコマンド等で見比べよ
- Q3. wcコマンドでcutadapt前後のread数を調べよ。
- Q4. Cutadapt処理前後のfastqファイルをfastqcにかけ、cutadapt処理による、低品質配列が除かれていることを確認せよ。

- A1. Pairs written(passing filters): 60,885(60.9%) Quality-trimmed 824,581(5.4%)
- A2. lessコマンドでファイルを見る
- A3. trim前400,000なのでreadとしては4で割って、100k read trim後243,540なのでread数は60,885となり、logの値と一致している。
- A4. Per base sequence qualityのタブを見る