# ゲノムインフォマティクストレーニングコース NGS解析入門 コース概要

基礎生物学研究所 情報管理解析室 内山 郁夫

### ゲノムインフォマティクストレーニングコース NGS解析入門 スケジュール

#### 11月26日(木)

09:00-09:30 オンライン受付 09:30-10:00 演習環境の構築 10:00-10:45 コース概要 [内山] UNIX基本コマンド(前編) [西出] 10:45-12:00 12:00-13:00 (昼休憩) UNIX基本コマンド(後編) 13:00-14:30 [西出] 14:30-14:45 (休憩) 14:45-17:15 R入門 [内山] 統計学入門 17:30-19:00 [佐藤] オンライン懇親会(参加自由) 19:00-

#### 11月27日(金)

15:00-17:00

演習

//	
09:00-10:00	NGS基本データフォーマット [杉浦]
10:00-10:30	クオリティコントロールとNGS基本ツール [山口]
10:30-10:40	(休憩)
10:40-12:00	クオリティコントロールとNGS基本ツール(続き) [山口]
12:00-13:00	(昼休憩)
13:00-14:00	エディタとスクリプト [杉浦]
14:00-15:00	UNIXによるテキストファイル処理 [中村]

## 講師

- 生物機能解析センター・情報管理解析室
  - 内山郁夫 准教授(本コースオーガナイザー)
  - 西出浩世 技術職員
  - 中村貴宣 技術職員
  - 杉浦宏樹 技術職員
- 生物機能解析センター・生物機能情報分析室
  - 重信秀治 教授(RNA-Seq入門オーガナイザー)
  - 山口勝司 技術職員
- 北海道大学大学院農学研究院
  - 佐藤昌直 助教

### 次世代シーケンサ

### **Next Generation Sequencer (NGS)**

100 1,000 bp



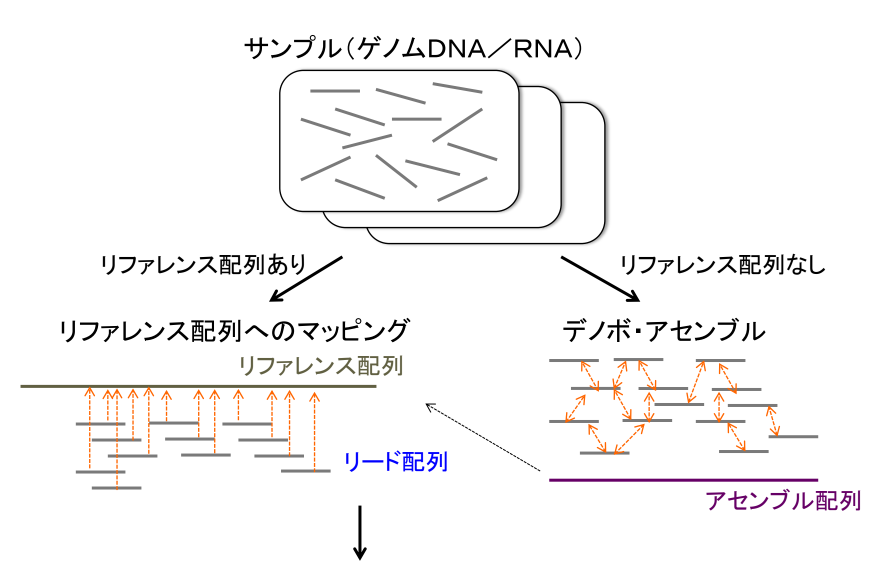
(旧世代シーケンサ) サンガーシーケンサ (500~800 bp)

ショートリード シーケンサ Roche 454 Illumina MiSeq/HiSeq SOLiD Ion Torrent



ロングリード シーケンサ PacBio Oxford Nanopore

### 次世代シーケンサデータ処理の概要



SNP解析 RNA-Seq ChIP-Seq Methylome解析 .....

### ちょっとやってみよう

「ターミナル」を開いて、以下のコマンドを順にタイプしてみよう

```
$ cd data/0 intro
     (ディレクトリの移動)
$ 1s
     (ファイルの表示)
$ bowtie2 -x ecoli_genome -U eco.fastq -S ecoli.sam
     (NGSリード配列(eco.fastq)をゲノム配列上にマッピング)
$ htseq-count ecoli.sam ecoli.gtf > ecoli.count
     (マッピングした結果を使って遺伝子ごとにリード数をカウント)
$ head ecoli.count
     (結果ファイル ecoli.count の先頭10行を表示)
```

### データ処理の流れ

### リファレンス配列 ecoli\_genome.fasta

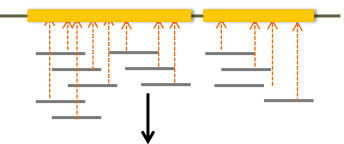
#### >chr

AGCTTTTCATTCTGACTGCAACGGGCAATATGTCT
CTGTGTGGATTAAAAAAAAGAGTGTCTGATAGCAGC
TTCTGAACTGGTTACCTGCCGTGAGTAAATTAAAA
TTTTATTGACTTAGGTCACTAAATACTTTAACCAA
TATAGGCATAGCGCACAGACAGATAAAAATTACAG
AGTACACAACATCCATGAAACGCATTAGCACCACC
ATTACCACCACCATCACCATTACCACAGGTAACGG

#### (インデックス:ecoli\_genome)

### ① bowtie2

#### リファレンス配列へのマッピング



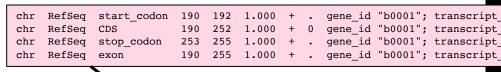
#### マッピング結果 ecoli.sam

#### @HD VN:1.0 SO:unsorted @SO SN:chr LN:4639675 ID:bowtie2 PN:bowtie2 VN:2.2.4 CL: "/bio/bin/bowtie2-alig SRR1515276.40 0 chr 4423609 42 51M GGAATTCCTCACTGCCA SRR1515276.158 16 chr 501700 42 ACGCACCGAGTGCAAAG SRR1515276.212 4 GGCCGCTTTCAGCGTGT chr 2922768 42 SRR1515276.319 0 51M GCTTAAGTTGATTAAGG SRR1515276.367 16 chr 2753873 42 51M GCGTGTCCGTCCGCAGC SPR1515276 411 0 chr 3440721 42 Δ C C C C Δ T Δ Δ T T T C T T C Δ

#### リード配列 eco.fastq

@SRR1515276.1 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3625:88631 length=51
ATCCGGCTGGCCACCGACCTATGTTCCGGGCGAATACAAGCTGGGTGAAG
+SRR1515276.1 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3625:88631 length=51
@@@AD>DDFF7DC?FFEBF@DFII<DF@AAA6AEFBDBDCA?>A?B=>B::
@SRR1515276.2 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3871:88513 length=51
CACCGTGTAGTACCAGCATCCTGCGTACAATCAGCAATCCCAGTCCTCCCC
+SRR1515276.2 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3871:88513 length=51
CCCFFDFDFHDFFHIIIEGHJJJJGFHGGHGGHIJDGIJHHGGGHIH
@SRR1515276.3 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3950:88530 length=51
CAGGACATCGCCTTTGATCGGTTCAGACTTCGGACCAACCTGCATTTTCAG
+SRR1515276.3 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3950:88530 length=51
CCCFFFDFAFHFHIJGHIJJJJJJHEHIIJGHIFEHIIA@FIFHGGIIGI

### 遺伝子アノテーション ecoli.gtf



### 2 htseq-count

遺伝子ごとの集計

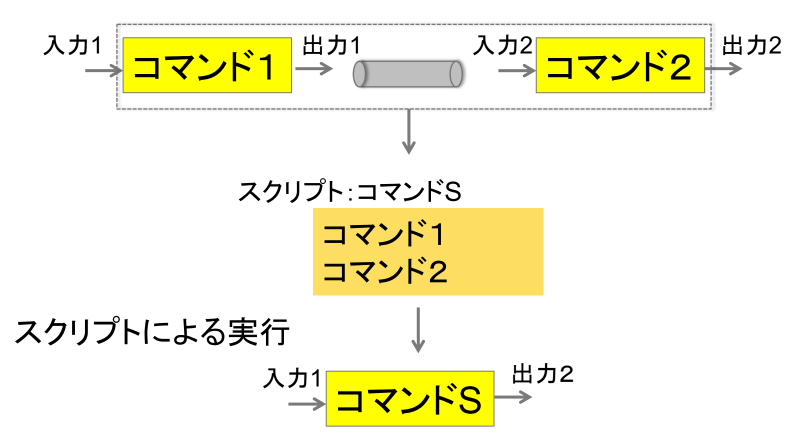


#### 集計結果 ecoli.count

b0001 11 b0002 117 b0003 33 b0004 44

# 複数のコマンド(プログラム)を組み合わせた複雑な処理の実行

コマンドのパイプライン



## テキストデータ

### リファレンス配列 ecoli\_genome.fasta

#### >chr

AGCTTTTCATTCTGACTGCAACGGGCAATATGTCT
CTGTGTGGATTAAAAAAAAGAGTGTCTGATAGCAGC
TTCTGAACTGGTTACCTGCCGTGAGTAAATTAAAA
TTTTATTGACTTAGGTCACTAAATACTTTAACCAA
TATAGGCATAGCGCACAGACAGATAAAAATTACAG
AGTACACCACCATCACCATTACCACAGGTAACGG
ATTACCACCACCATCACCATTACCACAGGTAACGG

### リード配列 eco.fastq

```
@SRR1515276.1 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3625:88631 length=51
ATCCGGCTGGCGACCTATGTTCCGGGCGAATACAAGCTGGGTGAAG
+SRR1515276.1 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3625:88631 length=51
@@@AD>DDFF7DC?FFEBF@DFII<DF@AAA6AEFBDBDCA?>A?B=>B::
@SRR1515276.2 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3871:88513 length=51
CACCGTGTAGTACCAGCATCCTGCGTACAATCAGCAATCCCAGTCCTCCCC
+SRR1515276.2 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3871:88513 length=51
CCCFFDFDFHDFFHIIIEGIHJJJJGFHGGHGGGIIJDGIJHHGGGHIH
@SRR1515276.3 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3950:88530 length=51
CAGGACATCGCCTTTGATCGGTTCAGACTTCGGACCAACCTGCATTTTCAG
+SRR1515276.3 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3950:88530 length=51
CCCFFFDFAFHFHIJGHIJJJJJJHEHIIJGHIFEHIIA@FIFHGGIIGI
```

### 遺伝子アノテーション ecoli.gtf

```
chr RefSeq start_codon 190 192 1.000 + . gene_id "b0001"; transcript_id "b0001"; chr RefSeq CDS 190 252 1.000 + 0 gene_id "b0001"; transcript_id "b0001"; chr RefSeq stop_codon 253 255 1.000 + . gene_id "b0001"; transcript_id "b0001"; chr RefSeq exon 190 255 1.000 + . gene_id "b0001"; transcript_id "b0001";
```

#### マッピング結果 ecoli.sam

```
@HD
       VN:1.0 SO:unsorted
@SO
       SN:chr LN:4639675
                       PN:bowtie2
                                                     CL: "/bio/bin/bowtie2-alig
       ID:bowtie2
                                      VN:2.2.4
SRR1515276.40 0
                  chr 4423609 42
                                   51M
                                                             GGAATTCCTCACTGCCA
SRR1515276.158 16 chr 501700 42
                                   51M
                                                             ACGCACCGAGTGCAAAG
SRR1515276.212 4
                                                             GGCCGCTTTCAGCGTGT
SRR1515276.319 0
                   chr 2922768 42
                                   51M
                                                      0
                                                             GCTTAAGTTGATTAAGG
SRR1515276.367 16 chr 2753873 42
                                                             GCGTGTCCGTCCGCAGC
SRR1515276.411 0
                   chr 3440721 42
                                   51M
                                                      0
                                                             ACGGCATAATTTCTTGA
SRR1515276.434 0
                  chr 4198737 42
                                                             GCGCGGTACGCATCTGG
                                   51M
```

#### 集計結果 ecoli.count

b0001 11 b0002 117 b0003 33¥ b0004 44

### 発現量データ(表形式のデータ)の解析

### 表データ

	条件1	条件2	条件3	条件4
遺伝子1	58.3	161.9	24.3	46.3
遺伝子2	1061.9	1073.9	106.9	222.9
遺伝子3	236.0	207.9	153.4	116.1
遺伝子4	16.2	38.3	0.0	0.0

条件1 (58.3, 1061.9, 236.0, 16.2, ...)

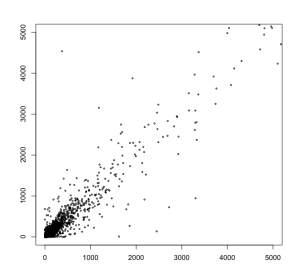
条件2 (161.9, 1073.9, 207.9, 38.3, ...)

#### データ解析、統計解析

条件1と条件2の発現量比

散布図 (scatter plot)

### データ可視化



### ゲノムインフォマティクストレーニングコース NGS解析入門 スケジュール

#### 11月26日(木)

09:00-09:30 オンライン受付 09:30-10:00 演習環境の構築 10:00-10:45 コース概要 [内山] UNIX基本コマンド(前編) [西出] 10:45-12:00 12:00-13:00 13:00-14:30 UNIX基本コマンド(後編) [西出] 14:30-14:45 (休憩) 14:45-17:15 R入門 [内山] 統計学入門 17:30-19:00 [佐藤] 19:00- オンライン懇親会(参加自由)

#### 11月27日(金)

09:00-10:00 NGS基本データフォーマット [杉浦]
10:00-10:30 クオリティコントロールとNGS基本ツール [山口]
10:30-10:40 (休憩)
10:40-12:00 クオリティコントロールとNGS基本ツール(続き) [山口]
12:00-13:00 (昼休憩)
13:00-14:00 エディタとスクリプト [杉浦]
14:00-15:00 UNIXによるテキストファイル処理 [中村]

15:00-17:00 演習

### 準備編を通しての目標

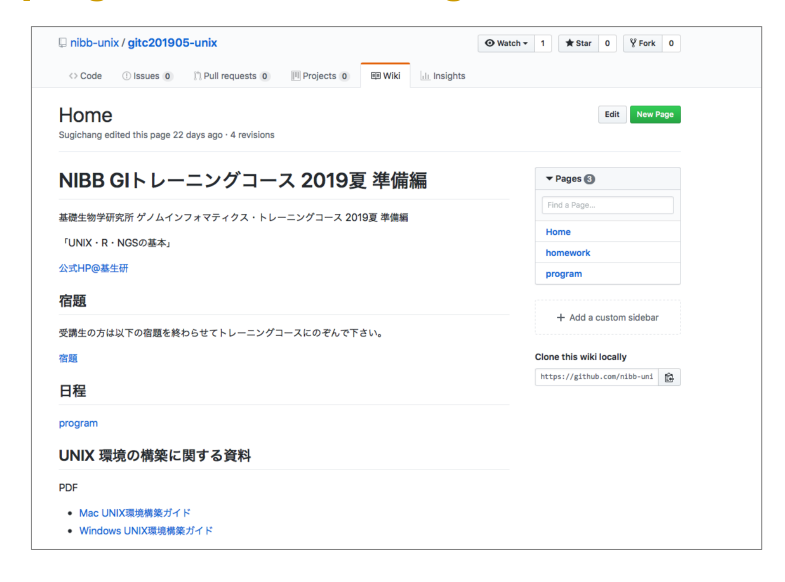
- インフォマティクスに対する心的障壁を取り除く
- ゲノムインフォマティクスの基礎的技術と考え方を身に付ける
  - UNIXコマンドラインの操作や環境に慣れる
  - タブ区切りテキストを処理する程度の簡単なプログラミングを学ぶきっかけをつかむ
- 独習するための基盤を身に付ける
  - 今後独習する為に必要な基礎的なスキル
  - 今後何を学べば良いかの指針を得る
- インフォマティクス専門家と対話できる程度の基礎知識を身に付ける

### オススメ勉強法

- コマンドやプログラムは自分で試してみる。copy & pasteでなくタイピングすること。(熊楠メソッド)
- 気軽に質問する。講師はもちろん、隣や前後の受講生にも。その 一方で、ヘルプやマニュアルドキュメントをうまく活用する。
- 自分の研究との接点を常に意識する。自分の研究に応用する。

### コースページ

### https://github.com/nibb-unix/gitc201905-unix/wiki



# それでは始めましょう