## 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

## 次世代シーケンサ

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

100 1,000 bp



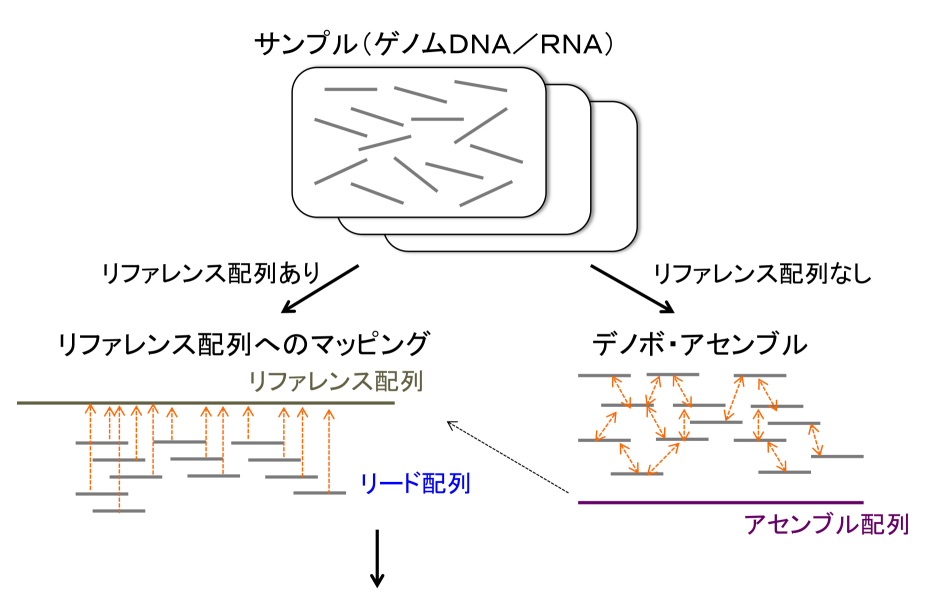
(旧世代シーケンサ) サンガーシーケンサ (500~800 bp)

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」からサーバにログインした状態で、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

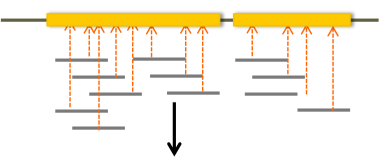
#### >chr

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:	inso	rted						
@SQ	SN:chr	LN:4	1639	675						
@PG	ID:bowt	ie2		PN:bowt	ie2	VN:	2.2.	4	CL:"/bi	o/bin/bowtie2-alig
SRR1515	276.40	0	chr	4423609	42	51M	*	0	0	GGAATTCCTCACTGCCA
SRR1515	276.158	16	chr	501700	42	51M	*	0	0	ACGCACCGAGTGCAAAG
SRR1515	276.212	4	*	0	0	*	*	0	0	GGCCGCTTTCAGCGTGT
SRR1515	276.319	0	chr	2922768	42	51M	*	0	0	GCTTAAGTTGATTAAGG
SRR1515	276.367	16	chr	2753873	42	51M	*	0	0	GCGTGTCCGTCCGCAGC
SRR1515	276.411	0	chr	3440721	42	51M	*	0	0	ACGGCATAATTTCTTGA
SRR1515	276.434	0	chr	4198737	42	51M	*	0	0	GCGCGGTACGCATCTGG

### リード配列 eco.fastq

@SRR1515276.1 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3625:88631 length=51
ATCCGGCTGGCGCACCGACCTATGTTCCGGGCGAATACAAGCTGGGTGAAG
+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
CCCFFFDFAFHFHIJGHIJIJJIJJHEHIIJGHIFEHIIA@FIFHGGIIGI

### 遺伝子アノテーション ecoli.gtf

chr Re	fSeq s	tart_codon	190	192	1.000	+		gene_id	"b0001";	transcript_
chr Re	fSeq C	DS	190	252	1.000	+	0	gene_id	"b0001";	transcript_
chr Re	fSeq s	top_codon	253	255	1.000	+		gene_id	"b0001";	transcript_
chr Re	fSeq e	xon	190	255	1.000	+		gene_id	"b0001";	transcript_

### 2 htseq-count

遺伝子ごとの集計

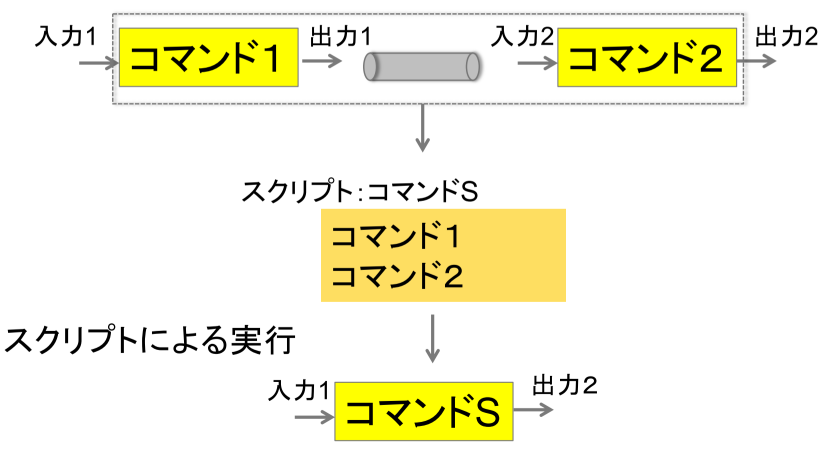
### 集計結果 ecoli.count

b0001 11 b0002 117 b0003 33 b0004 44

→UNIX基本コマンド、NGS 基本ツール

# 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



→UNIX 基本コマンド

## テキストデータ

### リファレンス配列 ecoli\_genome.fasta

>chr

AGCTTTTCATTCTGACTGCAACGGGCAATATGTCT
CTGTGTGGATTAAAAAAAAGAGTGTCTGATAGCAGC
TTCTGAACTGGTTACCTGCCGTGAGTAAATTAAAA
TTTTATTGACTTAGGTCACTAAATACTTTAACCAA
TATAGGCATAGCGCACAGACAGATAAAAATTACAG
AGTACACAACATCCATGAAACGCATTAGCACCACC
ATTACCACCACCATCACCATTACCACAGGTAACGG

### リード配列 eco.fastq

@SRR1515276.1 HWI-ST808:151:D2D13ACXX:2:1207:3625:88631 length=51
ATCCGGCTGGCGCACCGACCTATGTTCCGGGCGAATACAAGCTGGGTGAAG
+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
CCCFFFDFHDFFHIIIEGIHJJJJGFHGGHGGHIJDGIJHHGGGHIH
@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
        "b00001"; transcript_id
        "b00001";

        chr
        RefSeq
        CDS
        190
        252
        1.000
        +
        0
        gene_id
        "b00001"; transcript_id
        "b00001";

        chr
        RefSeq
        stop_codon
        253
        255
        1.000
        +
        .
        gene_id
        "b00001"; transcript_id
        "b00001";

        chr
        RefSeq
        exon
        190
        255
        1.000
        +
        .
        gene_id
        "b00001"; transcript_id
        "b00001";
```

### マッピング結果 ecoli.sam

@HD	VN:1.0	SO:	ınso	rted						
@SQ	SN:chr	LN:	1639	675						
@PG	ID:bowt	ie2		PN:bowt	ie2	VN	:2.2	. 4	CL:"/b	io/bin/bowtie2-alig
SRR1515	276.40	0	chr	4423609	42	51M	*	0	0	GGAATTCCTCACTGCCA
SRR1515	276.158	16	chr	501700	42	51M	*	0	0	ACGCACCGAGTGCAAAG
SRR1515	276.212	4	*	0	0	*	*	0	0	GGCCGCTTTCAGCGTGT
SRR1515	276.319	0	chr	2922768	42	51M	*	0	0	GCTTAAGTTGATTAAGG
SRR1515	276.367	16	chr	2753873	42	51M	*	0	0	GCGTGTCCGTCCGCAGC
SRR1515	276.411	0	chr	3440721	42	51M	*	0	0	ACGGCATAATTTCTTGA
SRR1515	276.434	0	chr	4198737	42	51M	*	0	0	GCGCGGTACGCATCTGG

### 集計結果 ecoli.count

b0001 11 b0002 117 b0003 33¥ b0004 44

→基本データフォーマット、テキスト処理

## 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, ...)

### 発現差解析

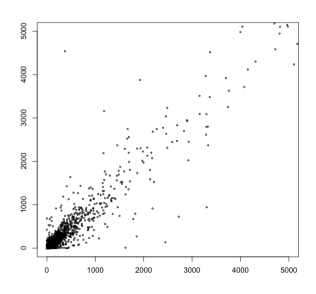
条件1と条件2の発現量比

 $\left(\begin{array}{ccc} 58.3 & 1061.9 & 236.0 & 16.2 \\ \hline 161.9 & 1073.9 & \overline{207.9} & \overline{38.3} \end{array}\right)$ 

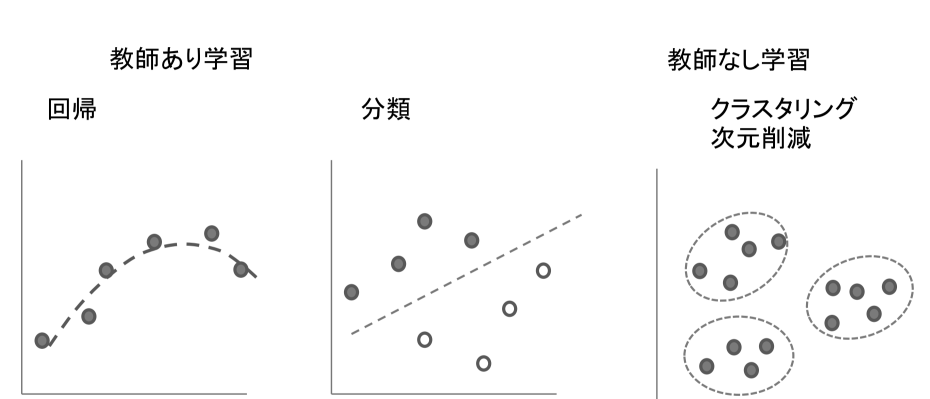
→R入門、統計解析入門

散布図 (scatter plot)

### データ可視化



## より高度なデータ解析



- →多変量解析(RNA-seq入門・実践編で扱う)
- →AI解析入門

## 本コースを通しての目標

- 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
  - 統計的な考え方やデータ処理の流れを理解する
  - NGSデータの基本的な見方、扱い方に習熟する
  - 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。