Προεξεργασια των Αρχειων Πριν την Εκπαιδευση

Στη διάθεση μας έχουμε 22 χρωμοσώματα, όπου κάθε χρωμόσωμα εχει ένα αρχειο .bed, .fam και .bim

• .bim:

Το αρχείο αυτό περιέχει 6 στήλες. Η πρώτη στηλή περιέχει τον αριθμό του χρωμοσώματος στο οποίο αναφέρεται το αρχείο. Η δεύτερη στήλη περιέχει το κώδικο του snp , η τρίτη στήλη περιέχει τη θέση του snp , η τέταρτη στηλη περιέχει το base-pair , η πέμπτη στήλη περιέχει το Allele1 που ειναι συνήθως η μειονότητα και η έκτη στήλη περιέχει το Allele2 που είναι η πλειοψηφία. Περισσότερα μπορείτε να βρείτε στην σελίδα: https://www.coggenomics.org/plink2/formats#bim

• .fam:

Το αρχείο αυτό περιέχει 6 στήλες. Η πρώτη στήλη έχει το **Family ID**, η δεύτερη στήλη περιέχει το **ID** του ασθενούς (στην περίπτωση μας επειδή όλοι οι ασθενείς δεν ανήκουν στη ίδια οικογένεια το **Family ID** είναι ίδιο με το **IID**). Η τρίτη στήλη το id του πατέρα και η τέταρτη στήλη το id της μητέρας. Η πέμπτη στήλη μας δίνει την πληροφορία για το φύλλο του ασθενή και η έκτη στήλη έχει πληροφορία για τον φενότυπο(στη δικιά μας περίπτωση πληροφορία για τον φενότυπο αντλούμε από άλλο αρχείο που θα δούμε παρακατάτω) Περισσότερα μπορείτε να βρείτε στην σελίδα https://www.cog-genomics.org/plink2/formats#fam

• .bed:

Το αρχείο **.bed** περιέχει όλη τη γενετική πληροφορία του χρωμοσώματος που είναι κωδικοποιημένη στη δεκαεξαδική μορφή. Περισσότερα μπορείτε να βρείτε στις σελίδες https://www.cog-genomics.org/plink2/formats#bed και https://genome.ucsc.edu/FAQ/FAQformat#format1

Πληροφορία για τους φενότυπους αντλούμε απο το αρχείο **phenotype_euro_edit.txt** το οποίο έχει ασθενείς από την ευρώπη. Περιέχει 4980 ασθενείς από τους οποίους οι 1018 έχουν **case = 1** και οι υπόλοιποι 3962 έχουν **control = 0.** Αυτό το αρχείο έχει την εξής μορφή:

- στη πρώτη στήλη εχει το **eid** που είναι το id του ασθενή
- στη δεύτερη στήλη έχει το φύλλο του ασθενή (0 = γυναίκα, 1 = άντρας)
- στη τρίτη στήλη έχει το έτος που γεννήθηκε
- και στη τριτη στηλη έχει το φενότυπο (0 = control, 1 = case)

Για να κάνουμε την επεξεργασία των αρχείων .**bed, .fam** και .**bim,** θα χρησιμοποιήσουμε το πρόγραμμα **plink.** Μπορείτε να το βρείτε εδώ: https://www.cog-genomics.org/plink2.

Αρχικά τρεξαμε την εντολή plink --bfile chrX --allow-no-sex --out chrX --1 --pheno phenotype_edit.txt --assoc

- --bfile chrX με αυτη την εντολη διαλεγεις ποιο χρωμόσωμα θες να επεξεργαστείς
- --allow-no-sex αυτη την επιλογή την βάζουμε για να μην λάβει υπόψην το φύλλο
- --out chrX σε ποιο αρχείο θα αποθηκευτούν τα δεδομένα της επεξεργασίας
- --1 επειδή οι φενότυποι που έχουμε ειναι κωδικοποιημένοι σε 0 και 1 βάζουμε αυτην την παράμετρο για να την καταλαβει τη plink
- --pheno phenotype_edit.txt το αρχείο όπου διαβάσει το φενότυπο. Προσοχή πρεπει να ειναι της μορφής (FID, IID, CASE/CONTROL) όπου στη περίπτωση μας το FID είναι ίδιο με το IID.
- --assoc είναι ο τύπος του πειράματος που τρέχουμε

Το **assoc** αρχείο είναι της μορφής:

CHR Chromosome code
SNP Variant identifier

BP Base-pair coordinate
A1 Allele 1 (usually minor)

F_A Allele 1 frequency among cases
F_U Allele 1 frequency among controls

A2 Allele 2

CHISQ Allelic test chi-square statistic. Not present with

'fisher'/'fisher-midp' modifier.

P Allelic test p-value

OR odds(allele 1 | case) / odds(allele 1 | control)

Επίσης τρέξαμε την εντολή plink --recode lgen --out chrX --keep-fam patient.txt --bfile chrX --1 --allow-no-sex --extract chrXsnpList.txt για να πάρουμε τα snps του κάθε ασθενή με τα alleles τους για το κάθε χρωμόσωμα.

- --bfile chrX με αυτη την εντολη διαλεγεις ποιο χρωμόσωμα θες να επεξεργαστείς
- --allow-no-sex αυτη την επιλογή την βάζουμε για να μην λάβει υπόψην το φύλλο
- --out chrX σε ποιο αρχείο θα αποθηκευτούν τα δεδομένα της επεξεργασίας
- --1 επειδή οι φενότυποι που έχουμε ειναι κωδικοποιημένοι σε 0 και 1 βάζουμε αυτην την παράμετρο για να την καταλαβει τη plink
- --recode lgen είναι η παραμέτρος για να εξάγουμε το αρχείο που θα έχει τους ασθενεις με τα snps και τα alleles τους για το χρωμόσωμαΧ
- --keep-fam patient.txt με αυτην την παράμετρο εξετάζουμε τους ασθενείς που βρίσκονται στο αρχειο patient.txt
- --extract chrXsnpList.txt με αυτην τη παράμετρο εξετάζουμε τα snps που βρίσκονται στο αρχείο chrXsnpList.txt

Από αυτήν την εντολή παράγεται ένα αρχείο **.lgen** το οποίο εχει το **IID** του ασθενή το **snp** του ασθενή με τα **alleles** τους.

Στη συνέχει κωδικοποιούμε τα snps του καθε ασθένη από το lgen αρχείο ως έξης. Παιρνούμε το snp του ασθένη από το lgen αρχείο και κοιτά αν το minor allele είναι ίδιο με το minor allele και με το major allele του ίδιου snp που βρισκεται στο assoc αρχείο που έξηγησαμε πιο πανώ. Αν το minor allele του lgen αρχείου είναι ίδιο και με το minor allele και με το major allele του ίδιου snp που βρισκεται στο assoc αρχείο τότε του δινούμε την τιμη 2, αν είναι μονό με το ενά από τα δυο ίδια του δινούμε την τιμη 1 και αν δεν είναι με κανένα ίδιο του δινούμε την τιμη 0.