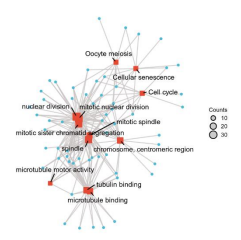


功能聚类 - GOKEGG 网络图





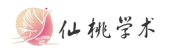


更新时间: 2023.02.13



目录

基本概念
应用场景
主要结果
云端数据
参数说明 6
ID 列表
样式
连线
节点 8
标注
标题
图注(Legend)
风格10
图片 1
结果 <mark>说明 1</mark> 2
主要结果12
补充结果13
方法学 14
如何引用
堂见问题



基本概念

- ▶ 富集分析:简单而言,就是取一部分有功能注释的分子与所有有功能注释的分子去比较(超几何分布检验),确定这一部分分子中都涉及了哪些功能作用。注意:单独几个分子做富集分析意义并不大。
- ➤ GO (Gene Ontology,基因本体)数据库:把基因的功能分成了三类:生物过程(biological process, BP)、细胞组分(cellular component, CC)、分子功能(molecular function, MF)。利用 GO 数据库,可以得到目标基因在 CC, MF 和 BP 三个层面上有什么关联。
- ➤ KEGG (Kyoto Encyclopedia of Genes and Genomes)数据库: 一种通路数据库,收集了很多通路相关的数据库。通路数据库还包括 wikipathway, reactome 等。
- ➤ 超几何分布检验:超几何分布 (hypergeometric) 是统计学上一种离散概率分布。它描述了在 N 个物件中指定 M 个种类的物件,不放回的抽取 n 个,成功抽中指定类型物件的个数 (k) 的事件。

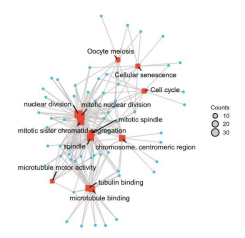
应用场景

本模块为 GO|KEGG 富集分析后结果的可视化展示。

注意:模块需要先进行 GO | KEGG 富集分析 并 保存结果后,此处的云端数据 才会有结果记录,然后才能进行可视化的操作。主要基本参数中有 ID 列表 输入框,可以将对应云端数据记录的富集分析表格中的感兴趣的 ID 列复制到此处,进行可视化。



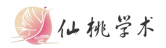
主要结果



通过网络图展示 GOKEGG 富集分析结果。

- 》 例图中,<mark>蓝色节点(圈形)代表分子,红色节点(方形)代表类目,连线代表条目和分子的关系</mark>,有连线说明对应的分子有对应条目的注释!
- ➤ <u>条目节点大小</u>与对应结果记录中 Count 的数目一致,为输入的分子(经过 ID 转换后)与对应 ID 条目内分子的交集总数。
- ▶ 图中的分子与对应结果记录中 geneID 列是一致的。

默认展示各类别的 top 几个结果(默认 满足校正后 p 值<0.05),分面是对应 的数据库或者分类。可以挑选在满足阈值下的 top 的类目,或者一些感兴趣的 类目。



云端数据

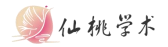
云端数据

	记录名称	来源模块	时间	补充说明
V	GOKEGG	GOKEGG富集分析 @1.0	2023-02-06 16:14:19	数据记录可以在历史记录中 找到

这里的云端数据与历史记录汇总 GOKEGG 富集分析模块的数据记录是保持一 致的,可以在历史记录中找到相应的数据记录。

根据需要可视化的项目 选择好对应的云端数据记录。默认使用<mark>最近生成的分析记录</mark>。





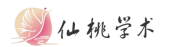
参数说明

(说明:标注了颜色的为常用参数。)

ID 列表



▶ 可视化 ID: 输入想要可视化的功能或者通路的条目 ID, 默认为对应云端数据结果中每个类目的前几个条目,可以根据需要进行输入修改。注意: 输入的 ID 来自所选云端数据记录的结果,需要先在历史记录中找到对应的记录,下载 excel 结果,复制想要展示的 ID 到这个输入框中,一行代表一个。最多支持 1 张图同时绘制 12 个类目。



样式



- ➤ 布局样式: 网络图的布局形式。可选择 <u>发散(kk)、发散(fr)、发散(nicely)、环</u> 形(circle)、球体(sphere)、环绕(star)、点阵(grid)、随机(randomly)。
- ▶ 连线样式: 节点之间的连线样式。可选择 直线、曲线。

连线

类型

粗细

不透明度

颜色:条目节点和分子节点之间连线的颜色,最多支持修改1个颜色。默认灰色,不受配色方案全局性修改。

实线

0.75pt

8.0

▶ 类型:连线的类型,可选择 <u>实线、虚线</u>。

▶ 粗细:线的粗细,默认为 0.75pt。

▶ 不透明度:连线的透明度。0为完全透明,1为完全不透明。



节点



- 填充色: 节点的填充色颜色选项,第一个颜色为分子的填充色,第二个颜色为条目的填充色。受配色方案全局性修改。
- ▶ 描边色: 节点的描边色颜色选项,第一个颜色为分子的描边色,第二个颜色为条目的描边色。受配色方案全局性修改。
- ▶ 样式:点的样式类型,可选择 圆形、正方形、菱形、三角形、倒三角,多 选后不同的分组中点的类型也会有不同,只取前两个,第一个控制分子节点, 第二个控制条目节点。
- ▶ 大小比例:点的相对大小,主要影响条目节点的大小。
- ▶ 不透明度:点的透明度。0为完全透明,1为完全不透明。



标注



- ▶ 类型选择:选择所标注的变量内容,可选项 不标注、标注全部、标注类目 ID、标注类目名、标注所有分子、标注下面特定分子、标注下面特定分子+ 类目 ID、标注下面特定分子+类目名。
- ▶ 特定变量:可以输入想要标注的变量,1行1个,与类型选择参数中的部分选项关联使用。
- ▶ 标注大小:标注内容的字体大小。

标题



▶ 大标题:大标题文本

> x 轴标题: x 轴标题文本



▶ 补充:在要换行的中间插入\n。如果需要上标,可以用两个英文输入法下的 大括号括住,比如 {{2}};如果需要下标,可以用两个英文输入法下的中括 号括住,比如 [[2]]。

图注(Legend)



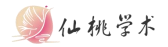
▶ 是否展示: 是否展示图注

▶ 图注位置:可选择 默认、右。

风格



> 文字大小: 针对图中标题和图例字体的大小控制



图片



▶ 宽度: 图片横向长度,单位为 cm

▶ 高度:图片纵向长度,单位为 cm

▶ 字体:可以选择图片中文字的字体





结果说明

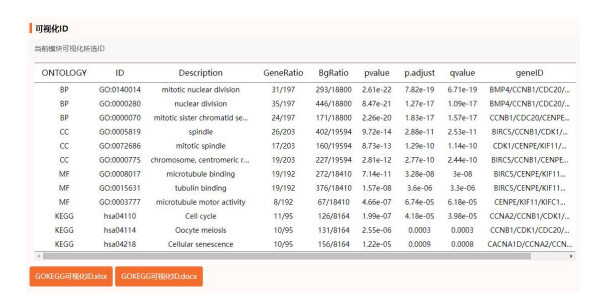
主要结果



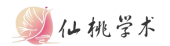
主要结果格式为图片格式,提供 PDF、TIFF 和 PPTX 格式下载,结果报告可以下载包括 pdf 以及说明文本的内容。



补充结果



此表格提供当前可视化的 GOKEGG 富集分析结果,提供 Excel、Docx 格式下载。



方法学

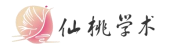
所有分析和可视化均在 R 4.2.1 中进行

涉及的 R 包: ggplot2、igraph、ggraph 包 (用于可视化)

处理过程: 使用 ggplot2 包、igraph 包、ggraph 包对富集分析结果进行网络图可

视化。





如何引用

生信工具分析和可视化用的是 R 语言,可以直接写自己用 R 来进行分析和可视化即可,可以无需引用仙桃,如果想要引用仙桃,可以在致谢部分 (Acknowledge) 致谢仙桃学术(www.xiantao.love)。

方法学部分可以参考对应说明文本中的内容以及一些文献中的描述。





常见问题

1. 可视化结果能否更换别的 ID?

答:

在"ID 列表"选项卡中,有可视化 ID 的输入框:

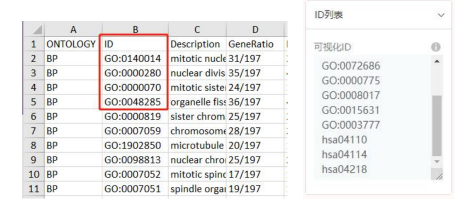


选项框内**默认**选择<mark>对应云端记录结果</mark>中前几个条目,可以在此处选择想要可视化的 ID。



注意:输入的 ID 来自所选云端数据记录的结果,需要先在历史记录中找到对应的记录,下载 excel 结果,复制想要展示的 ID 到这个输入框中,一行代表一个。最多同时支持 12 个。





2. 要选择哪些 ID 来进行可视化?

答:

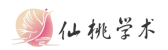
可以对应云端记录表格中的<u>各个分类的 TOP 几条目</u>,也可以是<u>自己感兴趣的想要展示的条目</u>。

3. 为什么出来的图中少了 KEGG(或者 BP 或者 CC 或者 MF),明明已经选了 GO+KEGG? (为什么出来的图里面某个分类只有 1 个或者没有?) 答:

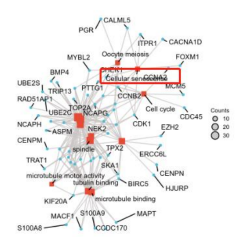
GOKEGG 可视化模块仅仅只是对已经完成 GOKEGG 富集分析的数据进行可视化,如果对应保存的数据中就不存在某些类(没有富集出来某些类),可视化是不可能会有这些类的。而在 GOKEGG 富集分析模块中,最终的结果表格只保留了满足较宽的阈值(p<0.1 以及 qvalue<0.2)的结果,而不满足这一较宽阈值下的条目都会被过滤,如果整个类(BP、CC、MF、KEGG)都不满足这个阈值,那么最终的表格中就会缺少这个类。

可以先检查 GOKEGG 富集分析的结果,在历史记录中找到保存的记录:





4. 图片都叠到一起了,如何解决?

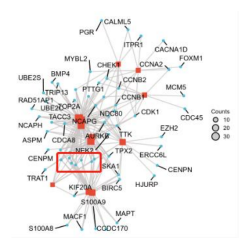


答:

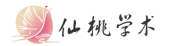
解决方案可以是:

- ① 增加图片宽度;
- ②减少需要展示的分子。

5. 为什么有些节点不显示标注,如何解决?



答:



因为点过于密集,标注的位置不够而被隐藏,增加图片的高宽,可以解决标注显示不全的问题。

