

Jun 10, 2024

Montagem de genomas de fungos (short reads)

DOI

dx.doi.org/10.17504/protocols.io.261ge5rpog47/v1

Thiago Mafra Batista¹

¹Universidade Federal do Sul da Bahia



Thiago Mafra Batista

Universidade Federal do Sul da Bahia

OPEN  ACCESS



DOI: dx.doi.org/10.17504/protocols.io.261ge5rpog47/v1

Protocol Citation: Thiago Mafra Batista 2024. Montagem de genomas de fungos (short reads). **protocols.io**
<https://dx.doi.org/10.17504/protocols.io.261ge5rpog47/v1>

License: This is an open access protocol distributed under the terms of the [Creative Commons Attribution License](#), which permits unrestricted use, distribution, and reproduction in any medium, provided the original author and source are credited

Protocol status: In development

**We are still developing and
optimizing this protocol**

Created: June 07, 2024

Last Modified: June 10, 2024

Protocol Integer ID: 101378

Keywords: genome assembly, short reads

Abstract

This protocol provides step-by-step instructions for students and researchers to assemble fungal nuclear genomes using Illumina short reads with SPAdes software. Before assembling the genome, we will align the short reads against a bacterial genome database to eliminate possible contaminations. Finally, we will evaluate the completeness of the assemblies using the BUSCO software.



Materials

Softwares necessários para toda pipeline:

1. Fastqc (<https://github.com/s-andrews/FastQC>)
2. Multiqc (<https://github.com/MultiQC/MultiQC>)
3. BWA (<https://github.com/lh3/bwa>)
4. SPADes v.3.15.5 (<https://github.com/ablab/spades>)
5. BUSCO v5.4.7 (<https://busco.ezlab.org/>)

Scripts ou softwares acessórios:

- scaffold_stats.pl (https://github.com/sujaikumar/assemblage/blob/master/scaffold_stats.pl)
- bioawk (<https://github.com/lh3/bioawk>)



Avaliação da qualidade do sequenciamento

- 1 Para avaliarmos os parâmetros de qualidade, sobretudo o phred score, utilizaremos dois softwares: **FastQC** e **MultiQC**.

```
fastqc -t 64 *.fastq -o .
```

O fastqc gera um arquivo .html e um arquivo .zip para cada read. Os arquivos .html podem ser abertos em qualquer navegador de internet. Já o multiqc utiliza as informações geradas pelo fastqc para gerar um relatório mais completo. Ele deve ser executado no mesmo diretório onde foram salvos os arquivos de saída do fastqc.

```
multiqc .
```

Será gerado um arquivo chamado multiqc_report.html que também deve ser visualizado em qualquer navegador de internet.

Filtragem de possíveis contaminantes bacterianos

- 2 Com o intuito de eliminar possíveis contaminantes bacterianos, vamos filtrar as reads alinhando-as contra um banco de sequências de genomas bacterianos depositadas no RefSeq.

Configure os caminhos das reads e do diretório de trabalho de acordo com o projeto. A seguir, um script em bash que filtra as raw reads contra o banco de dados RefSeq bacteriano. Ao fim, é gerado a contagem de reads pareadas e singletons alinhadas e não alinhadas no RefSeq bacteriano.

```
#!/bin/bash

# Configuração dos caminhos de entrada (reads) e do diretório de
trabalho.
reads="/data/reads/leveduras_inct/abril_24/S727-BRT367"
work_dir="/home/thiagomafra/projetos/leveduras/inct/abril24/brt367
/filtragem"

echo "Alinhando reads vs Refseq Bacteria\n"
# Execução do alinhamento usando BWA MEM. (Linha comentada para
segurança)
bwa mem -t 24 -a -P
/data/databases/refseq/representative_bacteria/all_representatives
_refseq_217_bacteria.fna \
    $reads/S727-BRT367_S382_L001_R1_001.fastq \
    $reads/S727-BRT367_S382_L001_R2_001.fastq >
"$work_dir/BRT367_output_bwa_vs_refseq_bact_217.sam" 2>
"$work_dir/bwa.log"

echo "Alinhamento concluído.\n"

echo "Convertendo SAM para BAM e ordenando..."
# Conversão de SAM para BAM e ordenação dos arquivos. (Linha
comentada para segurança)
samtools view -b
"$work_dir/BRT367_output_bwa_vs_refseq_bact_217.sam" | samtools
sort -@24 -o "$work_dir/BRT367_sorted.bam"

echo "Conversão e ordenação concluídas.\n"

echo "Gerando as reads FastQ para alinhadas, incluindo
singletons."
# Geração de arquivos FastQ para reads alinhadas e singletons.
samtools fastq -@24 -F 4 -1 "$work_dir/BRT367_aligned_R1.fastq" -2
"$work_dir/BRT367_aligned_R2.fastq" \
    -s "$work_dir/BRT367_aligned_singletons.fastq"
"$work_dir/BRT367_sorted.bam"

echo "Gerando as reads FastQ para não alinhadas, incluindo
singletons."
# Geração de arquivos FastQ para reads não alinhadas e singletons.
samtools view -b -f 4 "$work_dir/BRT367_sorted.bam" | \
samtools fastq -@24 -1 "$work_dir/BRT367_unaligned_R1.fastq" -2
"$work_dir/BRT367_unaligned_R2.fastq" \
```

```
-s "$work_dir/BRT367_unaligned_singletons.fastq"

echo "Contando reads..."
# Contagem das reads em cada categoria.
aligned_R1_count=$(grep -c '^@'
"$work_dir/BRT367_aligned_R1.fastq")
aligned_R2_count=$(grep -c '^@'
"$work_dir/BRT367_aligned_R2.fastq")
aligned_singleton_count=$(grep -c '^@'
"$work_dir/BRT367_aligned_singletons.fastq")
unaligned_R1_count=$(grep -c '^@'
"$work_dir/BRT367_unaligned_R1.fastq")
unaligned_R2_count=$(grep -c '^@'
"$work_dir/BRT367_unaligned_R2.fastq")
unaligned_singleton_count=$(grep -c '^@'
"$work_dir/BRT367_unaligned_singletons.fastq")
original_R1_count=$(grep -c '^@' "$reads/S727-
BRT367_S382_L001_R1_001.fastq")
original_R2_count=$(grep -c '^@' "$reads/S727-
BRT367_S382_L001_R2_001.fastq")

echo "Calculando totais e percentual de alinhamento."
# Cálculo dos totais e percentuais de alinhamento, incluindo
singletons.
total_aligned=$((aligned_R1_count + aligned_R2_count +
aligned_singleton_count))
total_unaligned=$((unaligned_R1_count + unaligned_R2_count +
unaligned_singleton_count))
total_processed=$((total_aligned + total_unaligned))
total_original=$((original_R1_count + original_R2_count))
percent_aligned=$(echo "scale=2; $total_aligned * 100 /
$total_original" | bc)

echo "Salvando resultados no arquivo read_counts.txt"
# Salvando os resultados no arquivo de texto.
echo "Reads alinhadas R1: $aligned_R1_count" >
"$work_dir/read_counts.txt"
echo "Reads alinhadas R2: $aligned_R2_count" >>
"$work_dir/read_counts.txt"
echo "Reads singletons alinhadas: $aligned_singleton_count" >>
"$work_dir/read_counts.txt"
echo "Reads não alinhadas R1: $unaligned_R1_count" >>
"$work_dir/read_counts.txt"
echo "Reads não alinhadas R2: $unaligned_R2_count" >>
"$work_dir/read_counts.txt"
```



```
echo "Reads singletons não alinhadas: $unaligned_singleton_count"
>> "$work_dir/read_counts.txt"
echo "Total de reads originais: $total_original" >>
"$work_dir/read_counts.txt"
echo "Total de reads processadas (alinhadas, não alinhadas,
singletons): $total_processed" >> "$work_dir/read_counts.txt"
echo "Percentual de reads alinhadas: ${percent_aligned}%" >>
"$work_dir/read_counts.txt"

cat read_counts.txt
rm *.sam
echo "FIM"
```

Montagem do genoma com SPAdes

3 Instruções:

- Realizar, pelo menos, três diferentes montagens com os dados testando parâmetros como o -cov-cutoff; por padrão, ele está off; testar --cov-cutoff auto e um valor abaixo de 100, por exemplo --cov-cutoff 80
- Sempre habilitar o parâmetro --isolate quando houver uma alta cobertura de dados (acima de 100x)
- Utilizar as reads não alinhadas no RefSeq bacteriano
- Tempo estimado para cada montagem: 90 minutos

4 Para montar o genoma com o SPAdes, lembre-se de utilizar as reads que não alinharam no RefSeq bacteriano.

```
spades.py -1 ../filtragem/BRT367_unaligned_R1.fastq -2
../filtragem/BRT367_unaligned_R2.fastq --isolate -t 64 -o
spades_run1 --cov-cutoff 80
```

Avaliação das montagens com scaffold_stats.pl e BUSCO

O spades gera dois principais arquivos de output, o contigs.fasta e o scaffolds.fasta. Avalie os parâmetros de avaliação da qualidade da montagem em ambos arquivos e decida qual utilizar a partir das melhores métricas.

O Genbank só aceita contigs que tenham pelo menos 200 pb. Para eliminar os contigs menores que 200 pb utilize o comando abaixo:



```
bioawk -c fastx 'length($seq) >=200{print ">"$name"\n"($seq)}'  
contigs.fasta > contigs_200bp.fasta
```

- rodar o script scaffold_stats.pl com todos os arquivos contigs_200bp.fasta, assim:

```
scaffold_stats.pl -f contigs_200bp.fasta scaffolds_200bp.fasta -N  
1 -t 20 1000 | tee stats.txt
```

Avalie os seguintes parâmetros:

- Tamanho do genoma montado
- Quantidade de contigs/scaffolds
- N50
- L50
- Maior contig/scaffold

Rodar o BUSCO para avaliar a presença de ortólogos conservados no grupo taxonômico de interesse. Neste caso, saccharomycetes

```
busco -l saccharomycetes --download_path /data/busco_downloads/ -c  
64 --mode geno --in contigs_200bp.fasta -o busco_geno
```

Observação: especifique um local para download do orthodb de saccharomycetes para que nas próximas vezes que rodar o busco não seja necessário um novo download. No caso acima, especifiquei /data/busco_downloads/. Isso economiza um bom tempo ao rodá-lo.