# Package 'SNPtools'

June 26, 2025

Title Ferramentas S4 para Leitura e Organização de Dados Genéticos
Version 0.1.0
Maintainer Vinicius Junqueira <junqueiravinicius@hotmail.com></junqueiravinicius@hotmail.com>
<b>Description</b> Estruturas baseadas em S4 para encapsular leitura de arquivos PLINK e FImpute com argumentos customizáveis.
<b>Depends</b> R (>= 4.1.0), snpStats
Imports methods, data.table, fQC
Suggests knitr, rmarkdown
VignetteBuilder knitr
Encoding UTF-8
License GPL-3
RoxygenNote 7.3.2
Contents
combinarSNPData
getGeno
importAllGenos
import_geno_list
qcSNPs
runFImpute
saveFImpute
saveFImpute,SNPDataLong-method
saveFImputeRaw
sammary, or a Dambong monod
Index

2 getGeno

combinarSNPData

Combina múltiplos objetos SNPDataLong (painéis diferentes)

#### Description

Combina múltiplos objetos SNPDataLong (painéis diferentes)

#### Usage

```
combinarSNPData(lista)
```

#### **Arguments**

lista

Lista de objetos da classe SNPDataLong

#### Value

Objeto SNPDataLong unificado

getGeno

Leitura flexível e eficiente de genótipos com autodetecção usando

fread

### **Description**

Leitura flexível e eficiente de genótipos com autodetecção usando fread

#### Usage

```
getGeno(...)
```

#### Arguments

path Caminho para o FinalReport.txt

fields Lista com as colunas: sample, snp, allele1, allele2, confidence

codes Vetor com os códigos de alelos (ex: c("A", "B"))

threshold Corte para qualidade (confidence)
sep Separador usado no arquivo
skip Linhas a pular no topo
verbose Exibir progresso?

every Frequência de progresso

## Value

Objeto da classe SNPDataLong ou NULL em caso de erro

importAllGenos 3

importAllGenos

Importa e combina múltiplas configurações de genótipos

## Description

Importa e combina múltiplas configurações de genótipos

#### Usage

```
importAllGenos(object)
```

## **Arguments**

object

Objeto do tipo SNPImportList

#### Value

Objeto SNPDataLong combinado

import\_geno\_list

Importa múltiplos conjuntos genotípicos a partir de uma lista de configurações

## Description

Importa múltiplos conjuntos genotípicos a partir de uma lista de configurações

## Usage

```
import_geno_list(config_list)
```

#### **Arguments**

config\_list Lista com configurações (cada elemento é uma lista com path, fields, sep, etc.)

## Value

Objeto SNPDataLong unificado

4 runFImpute

qcSNPs

Controle de Qualidade para SNPDataLong com critérios opcionais

#### **Description**

Permite análise de qualidade genotípica com critérios definidos pelo usuário.

## Usage

```
qcSNPs(x, ...)
```

#### **Arguments**

x Objeto da classe SNPDataLong

missing\_ind Proporção máxima de dados faltantes permitida por indivíduo (opcional)
missing\_snp Proporção máxima de dados faltantes permitida por SNP (opcional)

min\_maf Frequência alélica mínima permitida para SNPs (opcional)

action "report", "filter" ou "both"

#### Value

Lista com sumário dos filtros e (opcionalmente) os dados filtrados

runFImpute

Executa o FImpute a partir de um objeto FImputeRunner

## Description

Esta função executa o software externo FImpute a partir de um objeto da classe FImputeRunner, garantindo que os arquivos necessários estejam disponíveis e que os resultados possam ser lidos.

#### Usage

```
runFImpute(object)
```

## **Arguments**

object

Objeto da classe FImputeRunner

#### Value

Objeto FImputeRunner com o slot 'results' preenchido

saveFImpute 5

saveFImpute

Método S4 para salvar arquivos no formato FImpute

#### **Description**

Método S4 para salvar arquivos no formato FImpute

## Usage

```
saveFImpute(object, ...)
```

#### **Arguments**

object

Objeto da classe FImputeExport

saveFImpute, SNPDataLong-method

Exporta genótipos e mapa de um objeto SNPDataLong no formato FImpute

## Description

Esta função cria internamente um objeto da classe FImputeExport e exporta os arquivos '.gen' e '.map'.

#### Usage

```
## S4 method for signature 'SNPDataLong'
saveFImpute(object, path = "fimpute_run", name = "gen_data")
```

## Arguments

object Objeto da classe 'SNPDataLong'

path Diretório onde os arquivos serão salvos (default = "fimpute\_run")

name Nome base dos arquivos gerados (default = "gen\_data")

#### Value

NULL (arquivos são salvos no disco)

	Exporta genótipos e mapa no formato FImpute a partir de argumentos simples
--	--

## Description

Exporta genótipos e mapa no formato FImpute a partir de argumentos simples

#### Usage

```
saveFImputeRaw(geno, map, path, name)
```

## Arguments

gano	Objeto do tipo	SnnMatrix (	do nacote enn	Catel
geno	Objeto do tipo	Supiviautx (	do pacote sup	Stats)

map Data frame com colunas 'Name', 'Chromosome' e 'Position'

path Caminho onde os arquivos serão salvos name Nome base para os arquivos de saída

summary, SNPDataLong-method

Summary para objetos da classe SNPDataLong

#### **Description**

Summary para objetos da classe SNPDataLong

#### Usage

```
## S4 method for signature 'SNPDataLong'
summary(object, ...)
```

## Arguments

object Objeto do tipo SNPDataLong

## Value

Imprime resumo na tela

## **Index**

```
combinarSNPData, 2
getGeno, 2
import_geno_list, 3
importAllGenos, 3
qcSNPs, 4
runFImpute, 4
saveFImpute, 5
saveFImpute, SNPDataLong-method, 5
saveFImputeRaw, 6
summary, SNPDataLong-method, 6
```