使用手册

NGenomeSyn

Any Way to Show

Multi genomic Synteny

任意展示多基因组共线性的作图工具



 Beta
 先试用

 后面有空
 将更新
 一参数
 可直接

 添加
 三角
 五角
 分布
 等

Version 0.16 使用说明文档 2022-04-20

hewm2008@gmail.com / hewm2008@gg.com

微信 打赏





微信公众号

目录

NGenomeSyn	0
1.简介	1
各版本新功能	1
2.应用场景示例	1
2.1 两个基因组	2
2.2 三个(N)基因组 坚排	2
2.3 任意基因组任意分布	4
3. 下载与安装	6
3.1 下载网址	6
3.2 预先安装	6
3.3 安装	7
4. 用法和参数说明	7
4.1 NGenomeSyn 参数	7
4.1.1 主要配置参数	8
4.1.2 其它配置参数	8
4.2 输入文件	10
4.2.1 数据文件(必须)	10
4.2.2 配置颜色(可选)	11
4.3 输出文件	11
5.实例	12
6.优势	12
7.常见问题	12
7.1 NGenomeSyn 和 RectChr 的中的共线性差异	12
7.9 联系与打赏	13

1.简介

NGenomeSyn 是于基于多个基因组共线性关系的可视工具,对多个基因组自主排列位置,扩长收缩,旋转角度等,结合颜色,达到快速一眼看出规律,识别结果。并且各种可以自己组合自由修改相关参数。

亮点:

- 1 任意多个基因组(目前我限 12 个,可以取消)
- 2 各个基因组可以自己调顺序 颜色和添加自己属性等等功能
- 3 各个基因组可以移动 旋转 扩长和收缩等
- 4 Link 信也可可以自定义颜色和添加特定属性(如透明度)等等功能

其中 3 可以调好相关参数 可以出现 三角形 五角形 四边形 等等组合 (后面将有空升组调定这些参数)

程序是给一些有基础的生信朋友用的、若是小白看不懂就算了。

程序提供了3不同的应用场景实例之后,知乎专栏也收集了一些用户的配置和说明。

各版本新功能

- A. Beta 版本, 大家试用 有 bug 和更的需求有空再丰富
- B. 后面将加一个新的功能参数 可以直接出 三角形 等的排布

2.应用场景示例

两个 三个 等 N 个基因组均可以画。 各个基因组的关系颜色也可以配置,后面再更新 默认分布是 1 各基因组 从上到下 居中排列分布

NGenomeSyn 各位画时

- 1 遇到问题可以反馈与我
- 2 同时我希望有好图可以帮发个贴 教与别人
- 3 若图很好很美可以把物种名等改一下,隐藏一些信息 我把其写入 exampleXX 并 收藏进使用说明里面。
- 4 NGenomeSyn 若没有问题的话 稳定后再把 beta 版改为稳定版本



2.1 两个基因组

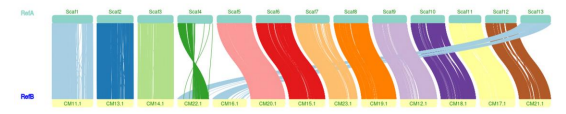
最简易用法。输入两个基因组的坐标 和 link 文件即可如 example1 的配置文件如下(数据来自 RectChr example6):

SetParaFor = global
GenomeInfoFile1=RefA.info
GenomeInfoFile2=RefB.info
LinkFileRef1VsRef2=syn1.data

后图如下:



用户可以 自主 加属性 变透明 调颜色 等, 如加上 ChrNameShow=1 显示 chr 名,具体见 example1



2.2 三个(N)基因组 坚排

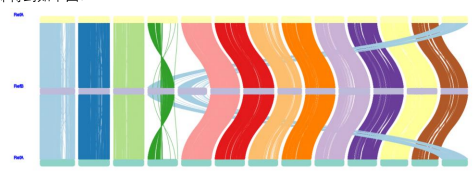
SetParaFor = global

LinkFileRef3VsRef2=syn1.data

我们用的还是上面的数据, 用三个基因示例如下:

GenomeInfoFile1=RefA.info
GenomeInfoFile2=RefB.info ## GenomeInfoFile2 就表示有 2 个基因组
GenomeInfoFile3=RefA.info ## GenomeInfoFile3 就表示有 3 个基因组
LinkFileRef1VsRef2=syn1.data

即得到如下图:



那么 我们对第三个基因组进行 缩小 旋转等, 在上面的配置后面加上如下信息:



CanvasHeightRitao=1.6 # 画布高度多点

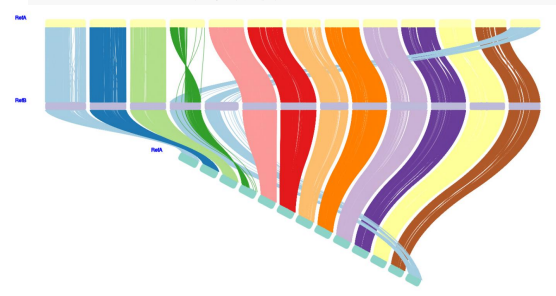
SetParaFor = Genome3 # ALL/GenomeX X 第 X 个基因组

ZoomChr=0.5 ## chr 长度 等大 缩小 or 扩大

RotateChr=28 ## chr 的起点 顺时针 旋转 28 度

ShiftX=60

ShiftY=-80 ##对这个基因组移动



另外可以加上一些其它信息 显示 chr 名 颜色 和稍移动

ChrNameShow=1

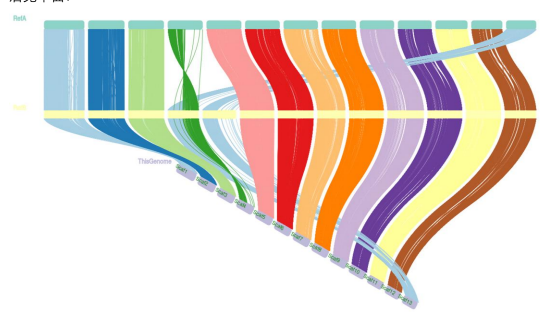
ChrNameColor=green

ChrNameShiftX=10

ChrNameShiftY=30

GenomeName="ThisGenome" ##自定义基因组名字

后见下面:



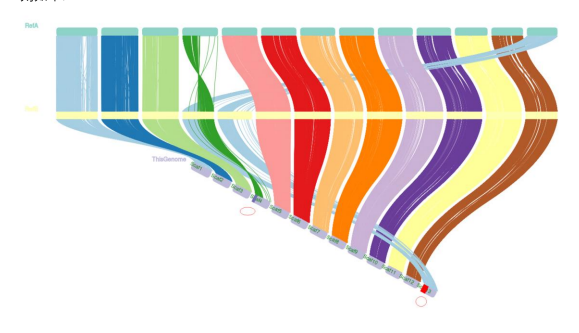
其中想把特别的区域表示出如如,文件 Spe.region 格式 如下

Scaf4 1000000 8000000

在对应的 Genome3 加上如下一行

SpeRegionFile=Spe.region ## 文件,把特别区域表示出来[格式 chr start End]

则如下:



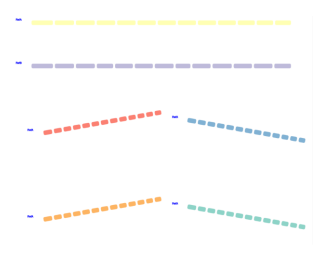
2.3 任意基因组任意分布

亮点:

- 1 任意多个基因组(目前我限 12 个,可以取消)
- 2 各个基因组可以自己调顺序 颜色和添加自己属性等等功能
- 3 各个基因组可以移动 旋转 扩长和收缩等
- 4 Link 信也可可以自定义颜色和添加特定属性(如透明度)等等功能

其中 3 可以调好相关参数 可以出现 三角形 五角形 四边形 等等组合 (后面将有空升 组调定这些参数)

现我这试调如下图:



配置如下: SetParaFor = global

GenomeInfoFile1=RefA.info

GenomeInfoFile2=RefB.info ## GenomeInfoFile X 就表示有 X 个基因组 GenomeInfoFile3=RefA.info ## GenomeInfoFile X 就表示有 X 个基因组 GenomeInfoFile4=RefA.info ## GenomeInfoFile X 就表示有 X 个基因组 GenomeInfoFile5=RefA.info ## GenomeInfoFile X 就表示有 X 个基因组 GenomeInfoFile6=RefA.info ## GenomeInfoFile X 就表示有 X 个基因组

#LinkFileRef1VsRef2=syn1.data #LinkFileRef3VsRef2=syn1.data

SetParaFor = Genome3 # ALL/GenomeX X 第 X 个基因组

ZoomChr=0.4 ## chr 长度 等大 缩小 or 扩大

RotateChr=-10 ## chr 的起点 顺时针 旋转 28 度
ShiftY=110 ## 也可以用 MoveToX / MoveToY

ShiftX=-270

SetParaFor = Genome4 # ALL/GenomeX X 第 X 个基因组

ZoomChr=0.4 ## chr 长度 等大 缩小 or 扩大

RotateChr=10 ## chr 的起点 顺时针 旋转 28 度

ShiftX=400

ShiftY=-150

SetParaFor = Genome5 # ALL/GenomeX X第X个基因组

ZoomChr=0.4 ## chr 长度 等大 缩小 or 扩大

RotateChr=-10 ## chr 的起点 顺时针 旋转 28 度

ShiftY=110

ShiftX=-270

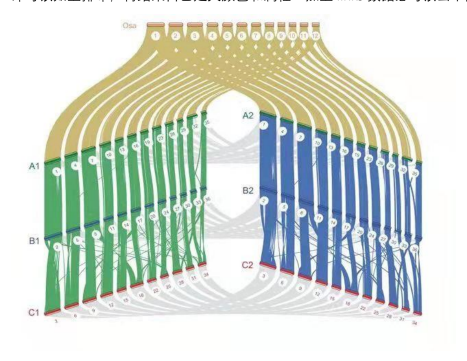


SetParaFor = Genome6 # ALL/GenomeX X第X个基因组

ZoomChr=0.4 ## chr 长度 等大 缩小 or 扩大 RotateChr=10 ## chr 的起点 顺时针 旋转 28 度

ShiftX=400 ShiftY=-150

即可以如上排布,再结果自己定义颜色和属性 加上 links 数据必可以出下图:



3. 下载与安装

3.1 下载网址

这主要是防止大家还在用 beta 版本,还在用可能存在 bug 的程序,强迫**大家定期更新**。/hwfssz4/BC_PUB/Software/08.Centos7/NGenomeSyn-*

里面有 example1-3

持续更新在这: https://github.com/Hewm2008/NGenomeSyn 下载时记得*加个星星* 哦

3.2 预先安装

NGenomeSyn 适用于 Linux/Unix/macOS 系统。在安装之前,请先安装以下使用条件:



- 1) Perl: Perl 内的<u>模块 SVG.pm</u> (https://metacpan.org/release/SVG)。可以预先安装。尽管我们安装包已经内置了 SVG.pm 包了
- 2) convert: 系统命令, 可以将 svg 转 png。莫有也无关系, 有则更佳

3.3 安装

使用者可采用以下直接 chmod 755 运行: 1)

git clone https://github.com/hewm2008/NGenomeSyncd NGenomeSyn; chmod 755 bin/*
./bin/NGenomeSyn -h # 直接运行

4. 用法和参数说明

4.1 NGenomeSyn 参数

程序 NGenomeSyn 很简单,一个输入和一个输出. 具体如下。

- InPut 输入文件配置好的文件 -OutPut 输出文件, out.svg

-help 具体见配置参数

其中程序会对输入的配置文件进行简单的检测, 若异常的配置如文件格式和行数 不符合时



4.1.1 主要配置参数

SetParaFor 是设置参数 可以是 global 全局变量 ALL 是所有层都起作用 GenomeX 是对第 X 个的基因组进行配置

配置文件主要参数解释有如下几个

序号	示例	解析说明
参数1	GenomeInfoFileX= /path/Ref.info	(X=1,2,3) 输入的是第 N 个基因组 文件格式见下面
参数 2	LinkFileRefNVsRefM =./in.link	N,M <=X 第 N 个基因和 M 的 link 文件,可重复输入,格式见下面
参数 3	#ZoomChr=1.0	该 X 的基因组等比例放长 or 缩短
参数 4	#RotateChr=0	该 X 的基因组 在画布上 旋转角度
参数 5	#ShiftX=0 #ShiftY=0 MoveToX/Y	该 X 的基因组在画布上 移动 指定位置
参数 6	#ChrWidth=20	## 这个基因组 chr 的在画布的宽度
参数 7	#LinkWidth=180	## 这个基因组和下一个 link 的高度
参数 8	#ChrSpacing=10	## 这个基因组 chr 之间的空隙

4.1.2 其它配置参数

SetParaFor = GenomeX 为设置第(X)个基因组的一个 Flag 参数 global 是全局变量 ALL 是所有基因组都能管用,各层没有配置的话,则默认为全局(ALL)的参数。 下面列出一个示例 大家可以看后面##的解析

SetParaFor = global

2.

4.

- 5. GenomeInfoFile1=./RefA.info
- 6. ##### Format (chr Start End ...其它属性) chr **顺序**和这文件一致 若是 End Start 则这 条 chr **反向互补**
- 7. ## 其它属性 如 fill=red stroke-width=0 stroke=black stroke-opacity=1 fillopacity=1 等等可以不同行不同属性

8.

- 9. GenomeInfoFile2=./RefB.info ## GenomeInfoFile X 就表示有 X 个基因组
- 10.



```
11. LinkFileRef1VsRef2=./Link.file
12. ###### Format (chrA StartA EndA chrB StartB End ...其它属性)
13. # 可以多次 Ref1VsRef2 LinkFileRef2VsRef1 等
15. #Main = "main_Figure" ## the Fig Name :MainRatioFontSize MainColor ShiftMainX
  ShiftMainY
16. # font-size
17.
19.
20.
21. ########### 画布 和 图片 参数配置 ##############
22. #body=1200 ## 默认是 1200, 主画布大小设置 另外: up/down/left/right) =
  (55,25,100,120); #CanvasHeightRitao=1.0 CanvasWidthRitao=1.0
23. ##RotatePng = 0 ## 对 Figure 进行旋转的角度
25. SetParaFor = Genome1 # ALL/GenomeX X 第 X 个基因组
26.
27. #ZoomChr=1.0
                  ## chr 长度 等大 缩小 or 扩大
28. #RotateChr=30
                   ## chr 的起点 顺时针 旋转 xx 度
29. #ShiftX=0
30. #ShiftY=0
                  ##对这个基因组移动
31. #MoveToX MoveToY
                    ## 直接移动到指定的点
32.
33.
34. #ChrWidth=20
                  ## 这个基因组 chr 的在画布的宽度
35. #LinkWidth=180
                   ## 这个基因组和下一个 link 的高度
                   ## 这个基因组 chr 之间的空隙
36. #ChrSpacing=10
37. #NormalizedScale=0 ## 用自己的标尺 这个相当该基因组与默认的基因组变成等长
                ## 文件,表记特别区域[格式 chr start End (xx=yy 加属性等]
38. #SpeRegionFile
39.
40. ## GenomeNameRatio GenomeName
41. ##其它当很少用到的参数 EndCurveRadian=3/ 等等
42. ## GenomeName GenomeNameSizeRatio GenomeNameColor GenomeNameShiftX
  GenomeNameShiftV
43. ## ChrNameShow 显示 chr 名及其属性 ChrNameShiftX ChrNameShiftY ChrNameSizeRatio
  ChrNameColor ChrNameRotate
44.
45. SetParaFor = Genome2 # ALL/GenomeX X 第 X 个基因组
47. SetParaFor=Link1 # 对第 X 个 Link X File 进行设置
48. #StyleUpDown=
                     ## UpDown DownUp UpUP DownDown 四种形式
49. #Reverse=1 ## 反向 link
```

50. #HightRation=1.0 ## links 的高比例 扩大 or 缩小

51. #### fill/ stroke/stroke-opacity/fill-opacity/stroke-width 等可设##

52.

其中也提供有了更多参数,只是大家不常用到,就隐藏起来

如对 Main 标题的一些控制参数隐藏起来: 在 global 下:

移动位置 : ShiftMainX=0 /ShiftMainY=0; 字体颜色为: MainCol="blue";字体大小:

MainRatioFontSize=1.0

ChrColorBrewer 和 GenomeColorBrewer

4.2 输入文件

两种输入文件

A 一种是基因组信息, GenomeInfoFile

主要存 chr 的长度 和条数. 至少要两个基因组即两个.

B LinkFile 两个基因组的 link 关系

4.2.1 数据文件(必须)

GenomeInfoFile 文件格式

如上

- A 格式固定为前三列 Chr Start End , 其中 会 check Start End 其中一个是否为 1,后面若有 =号的为 作图属性,不同行可以用不同属性
- B chr 的顺序为文件从上到下的序列,即上面的序列为 B1 B3 B2 其中 B2 的 1 在 end 上,即会对 B2 进行**反向互补**的作图,
- C 其它属性 fill 和 stroke 是<mark>颜色,stroke-opacity</mark> 和 fill-opacity 是透明度 B3 用了 "#F8F8F8" 填补颜色,B2 用 red. 颜色可以同时 fill=grey stroke=grey
- D 其他属性可以是 stroke-width=0 stroke=black; stroke-opacity=1 fill-opacity=1 等

LinkFileRef1VsRef2 文件格式

A LinkFile 两个基因组的 link 关系 Ref XX Vs Ref YY . 表示第 XX 个基因组和 YY 个基因组的



link 文件

- B Ref XX Vs RefYY XX 和 YY 可以多次输入,越后出来的就是层次越高
- C 前 6 列为 chrA StartA EndA chrB StartB End 后面若有=号为其属性
- D 示例文件如下:

chrB1	1 1000000	LG01	100000 1	
chrB3	1 1000000	LG02	1 1000000	fill="#F8F8F8"
chrB2	1001 LG03	500	8000 fill=red	fill-opacity= 0.5
•••				

重要提示:

可以在 SetParaFor=Link1 # 对 fill 和 stroke , stroke-opacity 和 fill-opacity 和 stroke-width 对该 link 层所有 属性 进行设置,其它属性只能在 文件里面设置。

4.2.2 配置颜色(可选)

chr Start End Flag(Value)

这儿 ChrColorBrewer 和 GenomeColorBrewer 先对 Ref 和 link 默认配色

ChrColorBrewer 设置 chr 的默认<mark>颜色条</mark> Paired

GenomeColorBrewer 设置不同基因组的的默认<mark>颜色条</mark> Set3 SpeRegionColorBrewer 设置特别区域的默认<mark>颜色条</mark> Dark2

等我其它有空等再开放一些参数 和细节优化,暂时内定一些颜色。

4.3 输出文件

输出文件	说明
out.svg	输出的 SVG 格式图
out.png	输出的 png 格式图

示例图见上面应用场景给的图

5.实例

上面示例图都有实例, 我这

具体数据格式和配置等见这:

./bin/NGenomeSyn -InPut in.cofi -OutPut out.svg 这儿共提示了 3 个实例,配置文件和输入文件格式等,运行就**只须要几分钟**。 具体见 软件里面的 **Example** 目录: exampl1-3 具体见程序目录里面的 Example/example* 的数据和配置 在这搜索了一些在网上的其它人的配置和示意,点击可以找开网页,查看

NGenomeSyn 总简介

NGenomeSyn 之 两个基因组

NGenomeSyn 各位画时

- 1 同时我希望有好图可以帮发个贴 教与别人
- 2 若图很好很美可以把物种名等改一下,隐藏一些信息 我把其写入 exampleXX 并 收藏进使用说明里面。

更多实例 随时更新, 见 website 网页, 具体见这:

https://github.com/Hewm2008/NGenomeSyn 里面的

6.优势

- 1 快速少内存 批量画图 瞬间出结果。
- 2 可以自定义各种参数,如 chr 层,可以自己颜色,定义高度,画图设计全开放与用户,可以应用在多种场景
- 3 应用场景广泛,应用场景多种多样,自主性较大,用户可以结合自己的数据画图。
- 4 免安装,使用方便

7.常见问题

7.1 NGenomeSyn 和 RectChr 的中的共线性差异

NGenomeSyn 主要可以任意个数,同时可以任意移动放在画布的任意位置,可以旋转等

7.9 联系与打赏

随意 是缘是福,一切随风

- <u>Marian hewm2008@gmail.com</u> / <u>hewm2008@qq.com</u>
- join the **QQ Group** : **125293663**

微信 打赏



QQ 入群: **125293663**



群名称:Reseqtools (itools) 群 号:125293663 微信公众号

