スライド30までは自習。8/28の自習日か、8/29の10:30までにスライド31から 始められる状態にしておいてください

2017.08.04版

東京大学・大学院農学生命科学研究科 アグリバイオインフォマティクス教育研究プログラム 門田幸二(かどた こうじ) kadota@iu.a.u-tokyo.ac.jp http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/

## Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同一コンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17:両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



### 予習事項

①乳酸菌ゲノム配列決定論文のPacBioデータ を用いて、*de novo*アセンブリ後の各種解析を 行う。②主目的は、LinuxおよびNGS解析周辺 のスキルアップ。昨年度からの継続性も重視

■ 平成28年度NGSハンズオン講習会

□ 日本乳酸菌学会誌NGS連載第7回のウェブ資料W9-3までの内容を実施

■ 平成29年度NGSハンズオン講習会

□ 8/29-30は、第7回の残りと第8回の内容が中心 (2)





乳酸菌NGS連載第4回までは自習。第5-7回途中まで は、赤枠内の平成28年度講習会の8/1-3で実施済み 。特に、①2016年8月3日の講習会資料のスライド121 以降を眺めておき、どんなデータのアセンブリ後の解 析をやろうとしているかは把握しておきましょう

8月1日	10:30-	<u>第3部</u>	Linux環境でのデータ	・日本乳酸菌学会誌のNGS連載第4回の復習(特	11 4 191-	
(月)	18:15	<u>NGS解析(中~上</u> <u>級)</u> (農学生命情報科学特 論II)	解析:JavaやRの利 用法	(こFastQCとFaQCs) ・ 乳酸菌連載第5回(W13-2まで) ・ paired-endファイルのアダプター除去(FaQCs) ・ Javaプログラムの設定と実行(Rockhopper2) ・ Linux環境でのRの利用法(対話モードとバッチ モード)	(東京大学)	(PDF:11.7M <u>統合TV</u>
8月2日 (火)	10:30- 18:15		Linux環境でのデータ 解析:マッピング、 トリミング、アセン ブリ	<ul> <li>NGS連載第5回(残り)、第6回(W10-6まで)</li> <li>RパッケージQuasRを用いたRNA-seqデータのマッピング</li> <li>末端塩基のトリミング(Biostringsとfastx_trimmer)</li> <li>トリミング前後のde novoアセンブルとマッピング結果の評価</li> <li>Illumina MiSeqデータの特徴と前処理 (FastQCとFaQCs)</li> <li>de novoゲノムアセンブリ(Velvet)</li> </ul>		<u>講義資料</u> (PDF:11.9M 統合TV
8月3日 (水)	10:30- 18:15		クラウド環境との連 携、ロングリード データの解析	<ul> <li>NGS連載第6回(残り)、ゲノムサイズ推定 (KmerGenie)</li> <li>・配列長によるフィルタリング(Pythonプログラ ム実行と改変)</li> <li>・DDBJ Pipeline (VelvetとPlatanus;エアーハン ズオン)</li> <li>・ロングリード(PacBio)データと公共DB</li> <li>・ファイル形式(sra, FASTQ, bax.h5)、SRA</li> <li>Toolkit、FastQC</li> <li>・DDBJ Pipeline (HGAP;エアーハンズオン)</li> </ul>		<u>講義資料</u> (PDF:10.3M <u>統合TV</u>
8月4日 (木)	10:30- 18:15		トランスクリプトー ムアセンブリ、発現 量推定	<ul> <li>・ de novo トランスクリプトームアセンブリ (TrinityとBridger)</li> <li>・ 前処理(アダプター除去やトリミング)との組合 せによる性能比較</li> <li>・ 発現最推定(TIGAR2)</li> </ul>		<u>講義資料</u> (PDF:9.75M <u>統合TV</u>

Aug 29-30 2017 https://biosciencedbc.jp/human/human-resources/workshop/h28-2



ないにつう
このデータ plasmids)
3,614 3,614 9,497 1,372 9,497

Aug 29-30 2017

書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

### この後の展開は..

2016年8月3日のNGS講習会資料の最終ス ライド。平成29年度講習会では、この中の 一部を講習会用にアレンジして解説します

- W10:multi-FASTAファイルの分割 □ プログラムによっては、single-FASTAのほうが取扱いやすい場合もある
- W11:FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
  - FASTAファイル用がうまく動かなくても、4行で1リードだということが分かっていれば、Linuxコ マンドでどうにかなる、という話
  - □ PacBioはFASTQファイルも出力する。Rで(single-)FASTQファイルを読み込んでクオリティス コア分布を描画し、PacBioデータは両末端のクオリティが低い傾向にあることを確認
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同ーコンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17:両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認
  - □ W18:NCBI blastのやり方も示し、様々な解析手段を伝授

# Tips:名前の変更

### ①のBioLinux8という名前をNGS20170829に変更 する。②電源オフになっている状態で、③設定



http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/bioinfo\_ngs\_sokushu\_2016/20160719\_tips\_20160704.pdf Aug 29-30 2017 **8** 

	参考 ————————————————————————————————————	①の部分を編集して、 BioLinux8という名前を
Tips:名前の * Oracle VM VirtualBox マネージャー ファイル(E) 仮想マシン(M) ヘルプ(H) * 設定(S) 破束 記動(T)	<b>変更</b> - ロ × ジ 詳細(D) © スナップショット(S)	BioLinux8という名前を
<ul> <li>BioLinux8</li> <li>● BioLinux8 - 設定</li> <li>● 一般</li> <li>● システム</li> <li>● ディスプレイ</li> <li>● ディスプレイ</li> <li>● ストレージ</li> <li>ストレージ</li> <li>● オーディオ</li> <li>● オーディオ</li> <li>● シリアルポート</li> <li>● シリアルポート</li> <li>● USB</li> <li>● 共有フォルダー</li> <li>● ユーザーインターフェース</li> </ul>	一般         基本(B)       高度(A)       説明(D)       暗号化(B)         名前(N):       BioLinux8       1         タイプ(T):       Linux         バージョン(V):       Ubuntu (64-bit)	
		OK Cancel

	参考	①NGS20170829
Tips:名前の	変更	に変更して、 (2)OK
<ul> <li>③ Oracle VM VirtualBox マネージャー</li> <li>ファイル(E) 仮想マシン(M) ヘルプ(H)</li> </ul>	- 🗆 X	
<ul> <li>         ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・</li></ul>	② 詳細(D)   ② スナップショット(S)	
BioLinux8 ① 電源オフ ジロ BioLinux8 - 設定		? ×
<ul> <li>□</li> <li>□<td>一般         基本(B)       高度(A)       説明(D)       暗号化(B)         名前(N):       NGS20170829       0         タイプ(T):       Linux         バージョン(ゾ):       Ubuntu (64-bit)</td><td></td></li></ul>	一般         基本(B)       高度(A)       説明(D)       暗号化(B)         名前(N):       NGS20170829       0         タイプ(T):       Linux         バージョン(ゾ):       Ubuntu (64-bit)	
		OK Cancel

①無事NGS20170829になりました。この部分はただの 識別用。8/31、および9/1のovaファイルの名前と被ると きや自分好みの名前に変えたいときにご利用ください



#### ①でBio-Linuxを起動。 ②パスワードは pass1409です(連載第3回W2あたり)



Bio-Linux: Field et al., Nat Biotechnol., 24: 801-803, 2006

Aug 29-30 2017

(もしこのようなポップアップが出たとした ら)①Don't Upgrade。やってもいいとは思 いますが、やったことがないのでその後の 保証は(やらなくてもですがw)できません

🐕 NGS20170829 [実行中] - Oracle VM VirtualBox

起動後

ファイル 仮想マシン 表示 入力 デバイス ヘルプ

Bio-Linux Desktop, powered by Ubuntu	t‡	Ja		<b>4</b> ))	13:39	₩
Imac_share   Imac_share <td>e to up</td> <td>ograd e No</td> <td>de?</td> <td></td> <td></td> <td></td>	e to up	ograd e No	de?			
Sample Data			0 00	💽 Ri	ght Contr	rol _







## ターミナルを起動

Bio-Linux Desktop, powered by Ubuntu	tĻ.	Ja	<b>4</b> ))	13:52	ф
mac_share					
Bio-Linux Documentation					
hoge					
Terminal Sample Data					





こんな感じになります





·書: WS	籍   日本乳酸菌学会誌   <u>第7回ロングリードアセンブリ</u> -3: ダウンロート nig.ac.jp/ppeline/DetailView.do?query_set_id=21965	Pac Pac 結算 共有 tail view	Bio用 <i>de no</i> 見である、① 「フォルダ( シロード。②	ovoア )resul ホスト MD5に	センブ t.zipと OS側 こつい	リプログラムHGAF いうzip圧縮ファイル はDesktop/share) ては、連載第3回W	実行 ルを にダ /12で
ACCOUNT login ID [agribio] Change password	Select Query Files → Select Tools → Set QuerySet → Set Ass. Options → Con Detail view	firmation → 「			<u>- 07 IVII</u>		
ANALYSIS Data setup DRA Start FTP upload HTTP upload DRA Import Preprocessing Start step-1 Preprocessing Mapping /	Job info           ID 21985           Tool (Version) HGAP (Protocol3(v 2.2.0))           RunAccession or Filename m130821_065825_42195_c10053952255000001823089611241356_s1_00.3.bax.h5 m130821           m130821_065825_42195_c10053952255000001823089611241356_s1_00.2.bax.h5 m130821	d 065825 42195 c100539522 065825 42195 c100539522	550000001823089611241356 550000001823089611241356				
ste	Command	<b>O t</b> = w <b>t t t</b> = w = t			1.0.00	Descult	
run HGAP	through smrtpipe.py :	2016-03-28	2016-03-29	Log1	Logz	Download(13.1 MB)	
run HGAP GenomeSiz JOL STATUS step Prevrocessing step1. Mapping step1. de novcAssembly step2-All status HELP HELP ID TUTORIAL	through smrtpipe.py : ze=2500000,minSeedLength=6000	Contig # Contig # Contig # Total contig size : Maximum contig size : Maximum contig size :	2016-03-29 19:12:37	<u>View</u> Dafae	c577	Bl5 result.zi	viD5 VID5 2

Aug 29-30 2017

<sup>■</sup> HGAP: Chin et al., *Nat Methods*, **10**: 563–569, 2013

# ・ 書籍 日本乳酸菌学会誌 第7回ロングリードアセンブリ W9-3: ダウンロード2

iu@bielinux[~/Desktop/mac_share]	🏮 📭 🔜 🕬 14:46 🕸
iu@bielinux[iu] ls	[2:31午後]
📿 backup Documents igv Pictures Templates	
Desktop Downloads Music Public Videos	
<pre>[] iu@bielinux[iu] cd ~/Desktop/mac_share</pre>	[2:31午後]
iu@bielinux[mac_share]	[2:46午後]

①cdコマンドで共有フォルダに移動

# ・書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ W9-3:ダウンロード3

	①pwdで作業ディレクトリをフルパスで表示
--	-----------------------

iu@biel	inux[~/Deskto	p/mac_share]				tļ Ja 💌	🗈 🜒 14:49 🔱
	iu@bieli	nux[iu] ls				]	2:31午後]
Q	backup	Documents	igv	Pictures	Templates		
	Desktop	Downloads	Music	Public	Videos		
	iu@bieli	nux[1u] cd	~/Deskt	op/mac_sha	re	Į.	2:31午後」
	iu@bieli	nux[mac_sha	re] pwd			L	2:46午後]
	/home/iu/	/Desktop/ma	c_share			125	
	iu@bielin	nux[mac_sha	re]			(	2:49午後]
X							
<b>H</b>							
<u> </u>							
<u>P-</u>							



# ・ 書籍 日本乳酸菌学会誌 第7回ロングリードアセンブリ W9-3: ダウンロード5

iu@bieli	nux[~/Deskto	op/mac_share]				🏚 Ja 📧 🜒 14:54 🔱
	iu@bieli	nux[iu] ls				[2:31午後]
Q	backup	Documents	igv	Pictures	Templates	
	Desktop	Downloads	Music	Public	Videos	
	iu@bieli	nux[iu] cd	~/Deskt	op/mac_sha	re	[2:31午後]
	iu@bieli	nux[mac_sha	re] pwd			[2:46午後]
	/home/iu	/Desktop/ma	c_share			
	1u@bieli	nux[mac_sha	re] wge	t -c http:	//www.iu.a.u	i-tokyo.ac.jp/~kadot
	a/book/D	RR054113/re	SULT.Z1	p	de la la deluca	a da ( kadata (baak
$\bigcirc$	201/-0	12/rocult 7	33 N	ttp://www.	iu.a.u-tokyo	.ac.jp/~kadota/book
	Pecolvin	15/result.2	Th Th	ac in (ww	w ju a u tok	vo ac in)
	VESOLATI	y www.iu.a.	u-lokyo	.ac.jp (ww	w.iu.a.u-lok	yu.ac.jp/
围						
						9
$P = \backslash$						
2						

①リターンキーを押した直後

書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第7回ロングリードアセンブリ

# W9-3:ダウンロード6

①ときどきネットワークの不調で、こんな感じ で失敗することがあります。そんなときは…

u@bieli	inux[~/Desktop/mac_share] 🕴 🖬 🔤	🗈 🜒 16:49 🔱
0	<pre>iu@bielinux[iu] ls backup Documents igv Pictures Templates</pre>	2:31午後]
	Desktop Downloads Music Public Videos	2:31午後]
	<pre>iu@bielinux[mac_share] pwd [ /home/iu/Deskton/mac_share]</pre>	2:46午後]
	<pre>iu@bielinux[mac_share] wget -c http://www.iu.a.u-tokyo.a a/book/DRR054113/result.zip</pre>	c.jp/~kadot
	2017-06-07 14:54:55 http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~ /DRR054113/result.zip	kadota/book
	Resolving www.iu.a.u-tokyo.ac.jp (www.iu.a.u-tokyo.ac.jp : Name or service not known. wget: unable to resolve host address 'www.iu.a.u-tokyo.a	) failed c.jp'
E	iu@bielinux[mac_share] [	2:55午後]
Į		6

i

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

W9-3:ダウンロード7

数分後にwgetをリトライするのもアリですが、 ①のような感じで、②<sup>~</sup>/backupディレクトリ内 にあるresult.zipを、③カレントディレクトリにコ ピーして、wgetしたつもりになってください



# ・書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ W9-3:ダウンロード8

u@biel	inux[~/Desktop/n	nac_share]			1	tų Ja 📧	• •)) 17:17 🔱
	iu@bielinu>	<[iu] ls				]	5:08午後]
0	backup Do	ocuments	igv	Pictures	Templates		
	Desktop Do	ownloads	Music	Public	Videos		
	iu@bielinu>	<[iu] cd -	-/Deskto	p/mac_sh	are	[	5:08午後]
	iu@bielinu>	<[mac_shar	re] pwd			[	5:08午後]
	/home/iu/De	esktop/mag	c_share	2000 50	78 - 29	57 52	
3	iu@bielinu>	<[mac_shar	re] wget	: -c http	://www.iu.a.u-	tokyo.ad	:.jp/~kadot
-	a/book/DRR	)54113/res	sult.zip			<b>.</b>	
	2017-06-0	07 17:08:	36 ht	tp://www	.iu.a.u-tokyo.a	ac.jp/~ł	adota/book
X	/DRR054113/	result.z	гр				<b>C</b> 13 1
	Resolving w	ww.iu.a.u	u-tokyo.	ac.jp (w	w.iu.a.u-toky	o.ac.jp)	failed
	: Name or s	service no	DT KNOWN	le Le contrace			
	wget: unabl	le to reso	olve nos	t addres	5 WWW.lu.a.u-	сокуо.ас	.jp
I	iughielinu		rej cp ~	/backup/	result.zip.	Ļ	5:00十夜]
	total 1282			L		L	5:10十夜]
		: 1 in in '	13128060	68 7	17.16 recult		
Į	iu@bielinux			ОДЛ	17.10 resultin		5.17年後1
	TUGDICCIUUX	Clinac_shar				L	J.1/ TR
2							
-							

it.

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

# W9-3:ダウンロード9

①md5sumでresult.zipの②MD5チェック サム値(第3回W12)を表示。この値と…

iu@biel	nux[~/Desktop/mac_share]				🗘 🗾 🔤	🜒 17:26 🔱
	iu@bielinux[iu] ls				]	5:08午後]
Q	backup Documents	igv	Pictures	Templates		
	Desktop Downloads	Music	Public	Videos	_	
	iu@bielinux[iu] cd	~/Deskt	op/mac_sha	re	]	5:08午後]
	<pre>iu@bielinux[mac_sha</pre>	re] pwd			]	5:08午後]
	/home/iu/Desktop/ma	c_share				
	iu@bielinux[mac_sha	re] wge	t -c http:	//www.iu.a.u	-tokyo.ad	:.jp/~kadot
	a/book/DRR054113/re	sult.zi	р			
	2017-06-07 17:08:	36 h	ttp://www.	iu.a.u-tokyo	.ac.jp/~l	kadota/book
X	/DRR054113/result.z	1p				
	Resolving www.iu.a.	u-tokyo	.ac.jp (ww	w.iu.a.u-toky	yo.ac.jp	failed
	: Name or service n	ot know	n.		101000	
	wget: unable to res	olve no	st address	WWW.1u.a.u	-токуо.ас	c.jp
(IIII)	lu@blelinux[mac_sha	rej cp	~/раскир/г	esult.zip .	ļ	5:08午夜]
E	lu@bletinux[mac_sna	rej ls	- L		L	5:10十夜]
		1212000		17.16	1	
	-rwxrwxrwx 1 10 10	1312890	9 0月 /	17:16 result	. ZIP	F. 17/ 44 1
	Iu@Dielinux[mac_sna	rej mas	sum result	.ZIP	L	5:1/十夜]
<u>}- \</u>	5CT4ed21Td4/bedcebb	ZSaraec	5//815 re	sult.zip		E. 26/T 46 1
					L	5:20十夜]
and the second						

E e http://p.ddb	<ul> <li>籍 日本乳酸菌学会誌   第7回ロングリードアセンブリ</li> <li>9-3: ダウンロート</li> <li>g.nig.ac.jp/ppeline/Detail/iew.do?query_set_id=21965</li> </ul>	<b>\$9</b> tail view ×	(今回は はなかっ クして見 し、同じ ス(ファ)	ダウン かたが、 られる であれ	/ロー 、そう) の②MI しばフラ	ド元がDDBJ Pip だったとして)①を 05チェックサム値 アイルの中身は同	elineで をクリッ こと比較 同じであ
ACCOUNT Iogin ID [agribio] Change password	Select Query Files → Select Tools → Set QuerySet → Set Ass. Options → Con Detail view	firmation				<u>、。、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、、</u>	<u>y (</u> )
ANALYSIS Data setup DRA Start FTP upload HTTP upload DRA Import Preprocessing Start step-1 Preprocessing Mapping / dengun Assembly	Job info           ID           21965           Tool (Version)           HGAP (Protocol3(v 2.2.0))           RunAccession or Filename           m130821_065825_42195_c10053952255000001823089611241356_s1_p0.3 bax.h5           m130821_065825_42195_c10053952255000001823089611241356_s1_p0.2 bax.h5           m130821_065825_42195_c10053952255000001823089611241356_s1_p0.2 bax.h5	d 065825 42195 c100539522 065825 42195 c100539522	BACK 550000001823089611241356 550000001823089611241356				
run HGAP	Command through smrtpipe.py :	Start time 2016-03-28	End time 2016-03-29	Log1 View	Log2	Result Download(13.1 MB)	MD5
JOL STATUS step Preprocessing step1. de novoAssembly step2-All status HELP	Download wgs file	Contig # Total contig size : Maximum contig size :	19.12.37 2,43,614 2,269,497				
HELP @ TUTORIAL I Contact Us. DDB Read Annotation Pipeline. Development Team.	Scf4e           Wait time         Start time         2016-03-29 19           0: 0:11         2016-03-28 20:14:25         2016-03-29 19           Command         Start time         End time         Log1           run HiGAP through smrtpice.py : GenomeSize=2500000,minSeedLength=6000         20:14:25         20:16-03-29         19:12:37	End time 9:13:20 Log2 Result Download(13.1 M	MD5 MD5 Top of page	afae	ec577	815 result.	zip (2)
1							

Aug 29-30 2017

DDBJ Pipeline: Chin et al., *Nat Methods*, **10**: 563–569, 2013

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

## 共有フォルダ

ゲストOS(Bio-Linux)上の①のディレクトリは、ホ ストOSのデスクトップ上にあるshareフォルダとつ ながっています。そのような設定を行ったからです

u@bieli	inux[~/Desktop/mac_share]	tų ja	Þ	▲)) 17:26 🔱
	<pre>iu@bielinux[iu] ls</pre>		[	5:08午後]
0	backup Documents igv Pictures	Templates		
	Desktop Downloads Music Public	Videos		
	<pre>iu@bielinux[iu] cd ~/Desktop/mac_sha</pre>	re	[	5:08午後]
	<pre>iu@bielinux[mac share] pwd</pre>		[	5:08午後]
	/home/iu/Desktop/mac_share (1)			
3	<pre>iu@bielinux[mac_share] wget +c http:</pre>	//www.iu.a.u-tokyo.	ac	.jp/~kadot
<u> </u>	a/book/DRR054113/result.zip			
	2017-06-07 17:08:36 http://www.	iu.a.u-tokyo.ac.jp/	~k	adota/book
$\times$	/DRR054113/result.zip			
	Resolving www.iu.a.u-tokyo.ac.jp (ww	w.iu.a.u-tokyo.ac.j	p)	failed
	: Name or service not known.			
	wget: unable to resolve host address	'www.iu.a.u-tokyo.	ac	.jp′
-	<pre>iu@bielinux[mac_share] cp ~/backup/r</pre>	esult.zip .	[	5:08午後]
	<pre>iu@bielinux[mac_share] ls -l</pre>		[	5:16午後]
	total 12822			
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 13128969 6月 7	17:16 result.zip		
	<pre>iu@bielinux[mac_share] md5sum result</pre>	.zip	[	5:17午後]
2-	5cf4ed21fd476edce6625afaec577815 re	sult.zip		
A	<pre>iu@bielinux[mac_share]</pre>		[	5:26午後]
2				

it

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブ

ゲストOS(Bio-Linux)上の①のディレクトリは、②ホストOS (この場合Windows 10)のデスクトップ上にあるshareフォ ルダとつながっています。つまり共有フォルダです。③確 かに同じresult.zipファイルが見えていますね。この(程度 の)話についてこれるヒトが予習をやったと言えるヒト



<u>共有フォルダ</u>

6 69755 #F 3.5 EKG AU7	- n ×
🖱 🗇 File Edit: View Search Terminal Help	T⊾ 🔚 📼 🕫 08:46 Φ
Q backup Documents igv Pictures Templates Desktop Downloads Music Public Videos	[5:08午後]
iu@bielinux[iu] cd ~/Desktop//nc share	[5:08午後]
iu@bielinux[mac_share] pwd	[5:08午後]
a/book/DRR054113/result.zip 2017-06-07 17:08:36 http://www.iu.a.u-tokyo /DRR054113/result.zip Resolving www.iu.a.u-tokyo.ac.jp (www.iu.a.u-tok	-tokyo.ac.jp/~kadot .ac.jp/~kadota/book yo.ac.jp) failed
Name or service not known. wget: unable to resolve host address 'www.iu.a.u unable input mar sharel on -/hackun/result zin	-tokyo.ac.jp'
<pre>: Name or service not known. wget: unable to resolve host address 'www.iu.a.u iu@bielinux[mac_share] cp -/backup/result.zip . iu@bielinux[mac_share] ls -l total 12822</pre>	-tokyo.ac.jp' [5:08午後] [5:16午後]
: Name or service not known. wget: unable to resolve host address 'www.iu.a.u iu@bielinux[mac_share] cp -/backup/result.zip . iu@bielinux[mac_share] ls -l total 12822 -nwxrwxrwx l iu iu 13128969 6月 7 17:16 result iu@bielinux[mac_share] md5sum result.zip 5cf4ed21fd476edce6625afaec577815 result.zip	-tokyo.ac.jp' [5:08午後] [5:16午後] /ip [5:17午後]



#### = O 🔚 🙆 🦻 🦎 😣 📴 🛯 🌖 🖉 🧟 R 🍕 😵 🐉

0 2011 • 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同一コンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17:両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

### W9-4:解凍して概観

①result.zipを解凍。zip圧縮フ ァイルの解凍コマンドはunzip

u@bieli	nux[~/Desktop/mac_share]	tų Ja	*	🕽 <b>4</b> )) 09:57	华
0	<pre>iu@bielinux[mac_share] pwd (beme(iu/Decktop(mac_share))</pre>		]	9:57午前	[]
	<pre>iu@bielinux[mac_share] ls -l result*</pre>		[	9:57午前	i]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 13128969 6月 7 17:16 result iu@bielinux[mac_sharel_unzin_result_zin	.zip	ſ	9:57午前	1
	Archive: result.zip		10	5157180	
9	<pre>creating: result/ inflating: result/corrected.fastg</pre>				
	inflating: result/smrtpipe.log				
	inflating: result/polished_assembly.fastq inflating: result/polished_assembly.fasta				
	<pre>iu@bielinux[mac_share]</pre>		[	9:57午前	i]
围					
Į					
<u>-</u>					

i

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第7回ロングリードアセンブリ

①lsで中身を確認。②resultディレクトリの中に は、③赤枠で示す計4つのファイルが存在する

	1/Q_1	- 4	品で	] \-	由  て	一相	Ŧź	を目	<mark>は、③赤</mark> 材	<mark>卆で示す計4つのつ</mark>	7
u@biel		nac	sha	- /) rel		- 14	<u> </u>	土儿	tı Da	●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●●	
	iu@bielinu>	×[n	nac	sha	are] pwd					[9:57午前]	
0	/home/iu/De iu@bielinu>	esk ×[n	ac_	sha	ac_share are] ls -l	res	ult'	*		[9:57午前]	
	-rwxrwxrwx iu@bielinu>	1 ×[n	1u nac	1u sha	13128969 are] unzip	6月 res	ult	17:16 .zip	result.zip	[9:57午前]	
٢	Archive: i creating	res g:	res	sult	Lp :/ :/correcto	d fa	c t a				
	inflating	g: g:	res	sult	/smrtpipe	log	emb	lv fast	a		
	inflating	g:	res	sult	/polished	ass	emb	ly.fast	ta		
	- rwx rwx rwx	1	iu	iu	13128969	res 6月	7	17:16	result.zip	[9:5/牛削]	
	result:	-								3	
	- rwxrwxrwx	1	iu	iu	69756928	3月	29	2016	corrected.fa	astq	
	- rwx rwx rwx	1	iu	iu	2474245	3月	29	2016	polished_as	sembly.fasta	
2-	- rwx rwx rwx	1	iu	iu	4867312	3月	29	2016	polished_as	sembly.fastq	
	- rwxrwxrwx	1	10	10	64556	3月	29	2016	smrtpipe.log		
	Indereriun	x[n	lac_	sna	arej					[10:00-+ 前]	

it

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

①がPacBio用の*de novo*アセンブリプロ グラムHGAPの主な実行結果。拡張子が .fastaなので、multi-FASTA形式ファイル

	//Q_/ ⋅ 催	記す	il 7	~ 相平	<b>毎日</b>		グラムト	IGAPの主な	<u>ר</u>
V	<u>v 3-4. r</u>	ドイ		. 11/1	臣兀		.fastata	ので、multi	-
@biel	inux[~/Desktop/mac_s	hare]		_	_	3	tı Ja 🖻	🗈 🜒) 10:00 🕻	¥
	<pre>iu@bielinux[ma</pre>	c_share	e] pwd				[	9:57午前]	
Q.	/home/iu/Deskt	op/mac	share						
	iu@bielinux[ma	ic_shar	e] ls -l	resul	t*	_	]	9:57午前]	
	-rwxrwxrwx 1 i	u iu 1	3128969	6月	7 17:16	result.	zip		
	iu@bielinux[ma	c_share	e] unzip	resul	t.zip		I	9:57午前]	
	Archive: resu	ilt.zip							
3	creating: r	esult/	3						
	inflating: r	esult/	corrected	1. Tast	q				
	inflating: r	esult/	smrtpipe	. Log	h1				
	inflating: r	esult/	polished	assem	bly.tas	tq			
1	inflating: r	esult/	polisnea_	assen	bly.Tas	ta	r	0.57/5 # 1	
		ic_snar		6 E	L* 7 17.16	recult	Lin L	9:57千削]	
	-IWXIWXIWX I I	u iu i.	2120303	он	/ 1/:10	result.	zīb		
I	recult								
H III	total 75356								
	-rwxrwxrwx 1 i	u iu 69	9756928	3日 2	9 2016	correct	ed fast	0	
ų	-rwxrwxrwx 1 i	u iu	2474245	3月 2	9 2016	polishe	d assem	bly fasta	1
2	-rwxrwxrwx 1 i	uiu	4867312	3月 2	9 2016	polishe	d assem	bly.fastg	Ť
	-rwxrwxrwx 1 i	uiu	64556	3月 2	9 2016	smrtpip	e.log		٦
23	iu@bielinux[ma	c share	el				[	10:00午前1	
							870		

iu

2.5	• 書籍   日本乳酸菌学会誌   <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>	①ls -ldとすオ	<sup>1ば、ディレクトリの中</sup>
٦	Tips:ls-ld	身を非表示に 。②ls −lとのう	こできる(第6回W11-2) <mark>違いは③一目瞭然</mark>
iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share] 1	Ja 📧 🕪 10:02 🔱	
	<pre>iu@bielinux[mac_share] ls -l result*</pre>	[9:57午前]	
Q.	-rwxrwxrwx 1 iu iu 13128969 6月 7 17:16 result.zip		
	<pre>iu@bielinux[mac_share] unzip result.zip</pre>	[9:57午前]	
	Archive: result.zip		
	creating: result/		
	<pre>inflating: result/corrected.fastq</pre>		
	<pre>inflating: result/smrtpipe.log</pre>		
	<pre>inflating: result/polished_assembly.fastq</pre>		
	inflating: result/polished_assembly.fasta		
2	iu@bielinux[mac_share] ls -l result*	[9:57午前]	
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 13128969 6月 7 17:16 result.zip		
	result:		
HTT I	total 75356		
町	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 69756928 3月 29 2016 corrected.1	rastq	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 2474245 3月 29 2016 polished_as	ssembly.fasta	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 4867312 3月 29 2016 polished_as	ssembly.fastq	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 64556 3月 29 2016 smrtpipe.Lo	og	J
	<pre>iu@bielinux[mac_share] ls -ld result*</pre>	[10:00午前]	
	drwxrwxrwx 1 1u 1u 4096 3月 29 2016 magnet		
-	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 13128969 6月 7 17:16 result.zip		רן 🖊
	lu@pletinux[mac_share]	[10:01午前]	

書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

第7回原稿p104右下

ノムサイズ (2.5MB; 2,500,000 bp) を与えたが、Illumina

MiSeg データから得られた推定ゲノムサイズ(約2.4MB;

2,400,000 bp) を与えてみてもいいだろう<sup>3)</sup> [W8-3]。

PacBio データは、ランダムな位置でシークエンスエラー

が起こる。そのため、②で短いリードをマップして、ポジ

ションごとに出現する塩基の多数決ルールを適用すること

でエラー補正ができる。Xに相当する推定ゲノムサイズを

今は①赤枠あたりです。このあと②赤 下線部分あたりの話をしていきます

#### HGAP 実行結果の概観と前処理

DDBJ Pipeline で HGAP (Protocol3; ver. 2.2.0) を 実 行した結果(result.zip)には、計4つのファイルが含ま れる [W9-4]。エンドユーザが欲しい最終結果ファイル は、polished\_assembly.fasta である。Linux の基本コマン K [W9-5] やR [W9-6] を駆使して、このファイルの 全体像を大まかに把握し、ある程度予想を立てる。具体 的には、最も長い 2,289,497 bp のコンティグは、乳酸菌の 平均ゲノムサイズ(約2.5MB)に近いことから、染色体 (chromosome) だろうと予想した。それ以外の3つのコ ンティグ (86,892 bp, 45,853 bp, and 11,372 bp) は、染色 体の一部、プラスミド、ミスアセンブルのいずれかであろ う。もしコンティグが環状であれば、プラスミドである可 能性が高い。そこでまずは、コンティグごとに環状かどう かのチェックを行う。

-104-

与えることで、coverage の計算を行うことができる。 2つめのパラメータである Minimum Seed Length は、基本的にデフォルトの 6,000 bp、および Automatic Estimation でよい。PacBio の真骨頂は、リピート配列 を超えうる長さのリードを得られる点にある。それゆ え、①で選択するシードは、安定的にアセンプルできる 25X を超える範囲で、できるだけ長いサブリードに限定 するほうがよい。それを自動的に算出するのが Automatic Estimation である。6,000 bp という値は、25X という条件 を満たす最短サブリード長が 6,000 bp 未満だった場合に

#### 谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016
<ul> <li>・書籍 日本乳酸菌学会誌 <u>第7回ロングリードアセンブリ</u></li> </ul>	①resultディレクトリに移動し、②コンティグ数を表示
	。FASTA形式ファイルなので">"を含む行数がコンテ
VV9-5: コノノイン 奴	ィグ数に相当する。③description行を表示。こんな感
🔕 🖨 🖬 File Edit View Search Terminal Help	じの記述内容か~と思うだけ。④行数は、40,567行
<pre>iu@bielinux[mac_share] pwd</pre>	[12:25千夜]
/home/lu/Desktop/mac_share	[12.26年後]
iughielinux[mac_share] cd result	[12:20十 復]
<pre>/home/iu/Deskton/mac_share/result</pre>	[12:20千夜]
iu@bielinux[result] ls -1	[12:26午後]
(C) total 75356	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 69756928 3月 29 19	0:12 corrected.fastq
- rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 29 19	9:12 polished_assembly.fasta
-rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3月 29 19	12 polished_assembly.fastq
-rwxrwxrwx 1 1u 1u 64556 3月 29 19	9:12 smrtpipe.log
A policy depiction of the sure	led_assembly.lasta
3 ju@bielinux[result] grep ">" polished	assembly, fasta [12:26午後]
>unitig 0 quiver	
>unitig 2 quiver	
<pre>&gt;unitig_3 quiver</pre>	
>unitig_1 quiver	
4) iu@bielinux[result] wc polished_assemb	oly.fasta [12:26午後]
4056/ 4056/ 24/4245 pollshed_assen	10 Ly. Tasta
Tugnieriux[lesuri]	

・ 書籍 日本乳酸菌学会誌 第7回ロングリードアセンブリ W10-2のイントロ1	①cdでホームディレクトリに移動。②lsで 確認。これから作成予定のbinというディ レクトリがないことを確認しているだけ
iu@bielinux[~]	<b>†</b> ↓ Ja 🔤 ৰ)) 14:16 🔱
iu@bielinux[mac_share] pwd	[2:16午後]
iu@bielinux[mac_share] cd	[2:16午後]
iu@bielinux[iu] pwd	[2:16午後]
/home/iu	L > 10/2 # 1
backup Documents igv Pictures Templates	[2:10十夜]
Desktop Downloads Music Public Videos	
iu@bielinux[iu]	[2:16午後]

#### ①binというディレクトリを作成して、②そこに移動

### W10-2のイントロ2

@bieli	inux[~/bin]	📬 🌆 📧 🜒 14:17 🔱
0	<pre>iu@bielinux[mac_share] pwd /home/iu/Desktop/mac share</pre>	[2:16午後]
	<pre>iu@bielinux[mac share] cd</pre>	[2:16午後]
-	iu@bielinux[iu] pwd	[2:16午後]
	/home/iu	
	iu@bielinux[iu] ls	[2:16午後]
9	backup Documents igv Pictures Templates	
	Desktop Downloads Music Public Videos	
	iu@bielinux[iu] mkdir bin	[2:16午後]
	lu@blelinux[lu] [s	[2:17午復]
	backup Desktop Downloads Music Public	Videos
	DIN DOCUMENTS IGV PICTURES TEMPLATES	[ 2, 17/T 44 ]
	iu@bielinux[iu] cd bin	[2:1/午復]
	(hemo (iu (hin	[2:1/十夜]
₩	juchielipux[bip]	[2,17左络]
Į		[2:1/干按]
2- 1.		
A		
22		

iu

-1

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

### W10-2のイントロ3

#### iu@bielinux[~/bin]

multi-FASTA形式ファイルを入力として、指定した 配列長未満の配列を除くPythonプログラム (fastaLengthFilter.py)を①wgetでダウンロード。こ のプログラムは配列長順にソートした結果を返す 2:20十夜



iu@bielinux[bin] pwd /home/iu/bin

iu@bielinux[bin] wget -c http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/book /fastaLengthFilter.py



### W10-2のイントロ3

@bieli	inux[~/bin]	📬 🖬 📧	) <b>4</b> )) 14:	28 🔱
	iu@bielinux[bin] pwd	]	2:26午	後]
0	/home/iu/bin			
-	<pre>iu@bielinux[bin] wget -c http://www.iu.a.u-tokyo</pre>	.ac.jp/~	kadota/	book
	/fastaLengthFilter.py			h a a la
	2017-06-12 14:28:26 http://www.lu.a.u-tokyo	.ac.jp/~	kadota/	DOOK
	Percelving way in a u tokyo ac in (way in a u toky	vo ac in	12	2 11
2	224 26	vo.ac.jp	15	5.11
	Connecting to www.iu.a.u-tokvo.ac.ip (www.iu.a.u-	-tokvo.a	.ip) 1	33.1
	1.224.26 :80 connected.			
	HTTP request sent, awaiting response 200 OK			
	Length: 1071 (1.0K) [text/plain]			
	Saving to: 'fastaLengthFilter.py'			
野	100%[===================================	-K/S 11	n 0.001	S
1	2017, 06, 12, 14, 28, 26, (1, 11, MP/c) (factal endthEi	ltor ny	caved	[107
P	1/10711	LLET.py	Saveu	
	1/10/1]			
	<pre>iu@bielinux[bin]</pre>	[	2:28午	後]
22			54	
1000				
	iu@bielinux[bin]	I	2:28午	後]

①ダウンロードが無事成功したときの典型的な画面

#### ①lsで確認。②headで最初の10行分を表示 W10-2のイントロ4

iu@bielinux[~/bin] 1a	📧 <b>4</b> )) 14:34 🔱
iu@bielinux[bin] pwd	[2:34午後]
/home/iu/bin	
<pre>iu@bielinux[bin] ls -l</pre>	[2:34午後]
total 4	
LPA-rw-rw-r 1 iu iu 1071 1月 8 2016 fastaLengthFilte	r.py
<pre>[2] iu@bielinux[bin] head fastaLengthFilter.py</pre>	[2:34午後]
#!/usr/bin/env python	
# coding:utf-8	
import math	
import sys	
class Fasta():	
def mend (input file)	
def read(inputfile):	1 2.24/5 46 1
	[2:34十夜]

・ 書籍 日本乳酸菌学会誌 第7回ロングリードアセンブリ W10-2のイントロ5	①chmod 755として、fastaLengthFilter.py プログラムの実行権限を付与。②ここが Xとなっていることを確認。第4回W3-1
iu@bielinux[~/bin]	1 Ja 📧 4)) 14:58 以
/home/iu/bin	[2:3/ + 16]
iu@bielinux[bin] ls -l	[2:57午後]
- rw-rw-r 1 iu iu 1071 1月 8 2016 fastaLengt	hFilter.pv
<pre>iu@bielinux[bin] chmod 755 fastaLengthFilter.py</pre>	[2:57午後]
total 4	[2:57午後]
-rwxr-xr-x 1 iu iu 1071 1月 8 2016 fastaLengt	hFilter.py
[ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ] [ ]	[2:57午後]

W10-2の本番1

①取り扱いたいアセンブリ結果ファイル
 (polished\_assembly.fasta;スライド34)のある②ディレクトリに移動して、③fastaLengthFilter.pyを実行

@bivlinux[~/Desktop/mac_share/result]	🄃 🛛 🔤 📢 🚯 15:25
<pre>2 iu@bielinux[bin] cd ~/Desktop/mac_share/r iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	esult [3:24午後] [3:25午後]
<pre>iu@bielinux[result] ls corrected.fastq </pre>	[ 3:25午後] y.fastq
<pre>polished_assembly.fasta smrtpipe.log iu@bielinux[result] ~/bin/fastaLengthFilt sta 0 &gt; LH bgap_fa</pre>	er.py polished_assembly.fa
iu@bielinux[result]	[3:25午後]

iu

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

W10-2の本番1

①<sup>~</sup>/bin/fastaLengthFilter.pyのように書くことで、<sup>~</sup>/binに「パスを通す」作業をしていなくても実行できる。パスについては、第4回のW9-5やW15-5、第6回のW12-3など

iu@bieli	nux[~/Desktop/mac_share/result]	🃬 Ja 📧 🐠 15:25 🔱
Q	<pre>iu@bielinux[bin] cd ~/Desktop/mac_share/result iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	[ 3:24午後] [ 3:25午後]
	<pre>iu@bielinux[result] ls</pre>	[3:25午後]
	corrected.fastq polished_assembly.fastq	
٩	<pre>iu@bielinux[result] ~/bin/fastaLengthFilter.py po sta 0 &gt; LH hgap.fa</pre>	olished_assembly.fa
X	<pre>iu@bielinux[result]</pre>	[3:25午後]
Į		

### W10-2の本番1

v		
iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 📧 🜒 15:25 🔱
	<pre>iu@bielinux[bin] cd ~/Desktop/mac_share/result</pre>	[3:24午後]
0	iu@bielinux[result] pwd	[3:25午後]
	/home/iu/Desktop/mac_share/result	
	iu@bielinux[result] is	[3:25千夜]
	polished assembly fasta smrtpipe log	L Y
	<pre>iu@bielinux[result] ~/bin/fastaLengthFilter.py</pre>	polished assembly.fa
	sta 0 > LH hgap.fa	
	<pre>iu@bielinux[result]</pre>	[3:25午後]
X		
围		
Ĺ		
2		
-		

### W10-2の本番2

fastaLengthFilter.pyの①入力と②出力。③出力 ファイルのほうが若干サイズが小さくなっている



W10-2の本番3

iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result]

multi-FASTA形式の①入力ファイルと②出力ファイルのdescription行部分を表示。fastaLengthFilter.py は②出力ファイルのdescription行部分をsequence… のようにシンプルに記載する。この文字数の違いも ファイルサイズ削減に寄与している

iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac share/result iu@bielinux[result] ls -l \*.fasta \*.fa [3:56午後] -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 LH hgap.fa -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 29 2016 polished assembly.fasta iu@bielinux[result] grep ">" polished assembly.fasta [ 3:56午後] >unitig 0|quiver >unitig 2|quiver >unitig 3|quiver >unitig 1|quiver iu@bielinux[result] grep ">" LH hgap.fa [4:07午後] >sequence1 >sequence2 >sequence3 >sequence4 iu@bielinux[result] [4:07午後]

・ 書籍 日本乳酸菌学会誌   第7回ロングリードアセンブリ W10-2の本番4	①入力ファイル(polished_assembly.fasta)は 40,567行。②出力ファイル(LH_hgap.fa)は8行 。この改行コードのバイト数の違いがファイ
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	ルサイズの違いに大きく寄与している
<pre>iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result iu@bielinux[result] ls -l *.fasta *.fa </pre>	[3:50午夜] [3:56午後]
= -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433002 0 $H$ 12 13:23	6 polished assembly fasta
<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" polished_a: &gt;unitig_0 quiver</pre>	ssembly.fasta [ 3:56午後]
<pre>&gt;unitig_2 quiver &gt;unitig_3 quiver &gt;unitig_1 quiver</pre>	
<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" LH_hgap.fa &gt;sequence1 &gt;sequence2</pre>	[4:07午後]
>sequence2 >sequence3 >sequence4	
1 iu@bielinux[result] wc polished_assembly 40567 40567 2474245 polished assemb	y.fasta <b>[ 4:07午後]</b> ly.fasta
2 iu@bielinux[result] wc LH hgap.fa 8 8 2433662 LH hgap.fa	[4:24午後]
<pre>iu@bielinux[result]</pre>	[4:24午後]

2.5	<ul> <li>書籍   日本乳酸菌学会誌   <u>第7回ロングリードアセンブリ</u></li> </ul>	赤下線部分のフ	ファイルサイス	、の違いは、主に①
$\setminus$	N10-2の本番4	polished_asseml おいて、60塩基	bly.fastaの塩 程度ごとに改	基配列情報部分に な行が入っているから
iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	。具体的には、	改行コードが	(40567 - 8) = 40559
	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	個分、つまり40	559 bytes分力	どけ大きくなっている
Q	/home/iu/Desktop/mac_share/result			
	<pre>iu@bielinux[result] ls -l *.fasta *.fa</pre>	LU LONG	3:56午後]	
	- WXTWXTWX I 1U 1U 2433662 6月 12 15:25	LH_ngap.ta	In facto	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1u <u>2474245</u> 3A 29 2010	ombly facta	2.56/5 46 1	
	unitia Alguiver	empty. Tasta [	5:50T1g]	
	Sunitig 2 Jauiver			
	>unitig_2/quiver			
$\leq$	>unitig 1 guiver			
	<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" LH hgap.fa</pre>	[	4:07午後]	
	>sequence1	1		
	>sequence2			
	>sequence3			
	>sequence4	21119 1 2		
	iu@bielinux[result] wc polished_assembly.	fasta [	4:07午後]	
	40567 40567 2474245 polished_assembly	.tasta	4 345 44 1	
	lu@blelinux[result] wc LH ngap.ta	Ļ	4:24午夜」	
	o <u>2433002</u> Ln_Hyap.la	г	4.24年後1	
		L	4.24 T B2 ]	

<ul> <li>・書籍 日本乳酸菌学会誌 <u>第7回ロングリードアセンブリ</u></li> </ul>	🗍 ①polished_assembly.fastaの2,474,245 bytesກ່ອ
$\sqrt{1000 + \pi}$	、(40,567 - 8) = 40,559 bytesを引くと、2,474,245
	- 40,559 = 2,433,686 bytesとなる。 ②LH_hgap.fa
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	の2,433,662 bytesと酷似しており妥当
iu@bielinux[result] pwd	[ 3:30十 復 ]
/home/iu/Desktop/mac_share/result	
IU@DIELINUX[result] LS -L *.Tasta *.Ta	[3:30千夜]
= $-7wxrwxrwx 1$ 1u 1u $2433002$ 0 $-7$ 12 13:23	nolished assembly fasta
iu@bielinux[result] grep ">" polished as	sembly fasta [3:56午後]
>unitig 0 guiver	
>unitig 2 quiver	
>unitig_3 quiver	
>unitig_1 quiver	
iu@bielinux[result] grep ">" LH_hgap.fa	[4:07午後]
>sequence1	
>sequence2	
iu@bielinux[result] wc pcLished assembly	fasta [4:07午後]
40567 40567 2474245 (Dlished assembly	/.fasta
iu@bielinux[result] wc L	[4:24午後]
8 8 <u>2433662</u> hgap.fa	
iu@bielinux[result]	[4:24午後]



	あくまでもこの後の処理をや 前処理の話。(何をもってや	5りやすくするための りやすいと思うかは
	ヒトそれそれたが)Linuxコマ	ントを駆使して解析
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result	を行っ場合は、①LH_hgap.fa 1個あたり2行」で表すほうか	aのようにコンティク 「取り扱いやすい
iu@bielinux[result] ls -l *.fasta *.fa	[3:56午後]	
- rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25	LH_hgap.fa	
[] - rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 29 2016	polished_assembly.fasta	(se)
<pre>iu@bletinux[result] grep "&gt;" polished_asse supiting Alguiver</pre>	emply.tasta [3:56午夜]	Ins
Sunitig_2/guiver		
>unitig_2/quiver		
>unitig 1 quiver		
<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" LH_hgap.fa</pre>	[4:07午後]	
<pre>&gt;sequence1</pre>		
>sequence2		
sequence3		
iu@bielinux[result] wc polished assembly	fasta [4:07午後1]	
40567 40567 2474245 polished assembly	fasta	
iu@bielinux[result] wc LH hgap.fa	[4:24午後]	
8 8 2433662 LH_hgap.fa		
iu@bielinux[result]	[4:24午後]	

2	・書籍 日本乳酸菌学会誌  <u>第7回ロングリードアセンブリ</u> H_hgap.fa	①LH_hgap.faは全部 行分がsequence1、 sequence4の情報と	で8行からなる。②最初の2 ③最後の2行分(7-8行目)が なる。fastaLengthFilter.pyを
iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	実行したのは、この。	kうにすっきりさせるため
0	iu@bielinux[result] pwd	[ 3:50	午復」
N.	/nome/lu/Desktop/mac_snare/result	[ 2.56	在 後 1
	$r_{\rm W}$ $r_{\rm$	H hoan fa	
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 29 2016 1	olished assembly.fa	sta
	<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" polished asse</pre>	mbly.fasta [ 3:56	午後]
	>unitig 0 quiver		100
	<pre>&gt;unitig_2 quiver</pre>		
	<pre>&gt;unitig_3 quiver</pre>		
X	>unitig_1 quiver		<b>F</b> (# 1
	<pre>lu@blelinux/result] grep "&gt;" LH_ngap.fa</pre>	[ 4:07	午夜」
	>sequence2		
	sequence3		
	>sequence4 (3)		
	iu@bielinux result] wc polished assembly.f	asta [ 4:07	午後]
	40567 40567 2474245 polished assembly.	fasta	
	<pre>iu@bielinux[result] wc LH_hgap.fa</pre>	[ 4:24	午後]
:/ <u>&gt;-</u> \	8 8 2433662 LH_hgap.fa	-	
	iu@bielinux[result]	[ 4:24	午後]
7			

・<sup>書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回レグリードアセンブリ</sub> 第7回原稿p106左上</sup>

コンティグ数が少なくコンティグごとに作業を行う場合 は、multi-FASTAファイルを分割し、コンティグ数分だ け single-FASTAファイルを作成しておいたほうが効率 的な場合もある。ここでは、ファイル分割手段としてRを 用いるやり方、および自作プログラム(fastaLengthFilter. py:第6回のW12)とLinuxコマンドを組み合わせたや り方を示した[W10]。どちらが正解ということはなく、 自分の感性に合う手段を用いればよい。

一般に、HGAP アセンブリ結果として得られるコン ティグの末端部分のクオリティは、中央部分に比べて低 い。HGAP 実行結果には、FASTA ファイル (polished\_ assembly.fasta) だけでなく FASTQ ファイル (polished\_ assembly.fastq) も含まれる。ここでは、FASTQ ファイ ルを入力として、コンティグごとのクオリティスコア分 布を眺めておく。例えば2番目に短いコンティグ (45,853 bp; sequence3.fq) のスコア分布の場合 (図 1a; W11-9)、 最初の 1,223 bp までと最後の 1,335 bp が連続してスコア 0 になっており、中央の 1,224 bp から 44,518 bp までの計 43,295 bp (=44,518-1,224+1) がスコア1以上になって いると判断できる [W11-12] こわけ、コンティグが環状 今は①赤枠のファイル分割の前処理部分の話。前処理が終わったので、②Linuxコマンドを組み合わせたファイル分割を行っていきます



#### 谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016

|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセンブリ</u> 書籍

sequence1は、最初の2行分に相当する。それ W10-3:ファイル分割<sup>ゆえ、①headコマントで最初の2行のの抽曲した</sup> 結果をsequence1.faというファイル名で保存して や③wcはただの確認

@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	いる。それ以外の(2)grept
	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	[11:30十前]
Q.	/home/iu/Desktop/mac_share/result	
	iu@bielinux[result] ls -l LH*	[11:30午前]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 L	H_hgap.fa
	iu@bielinux[result]	sequence1.fa
	<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence1.fa</pre>	[11:30午前]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 2289509 6月 13 2017 s	equence1.fa
2	<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" sequence1.fa</pre>	[11:30午前]
	>sequence1	
<b>3</b>	iu@bielinux[result] wc sequence1.fa	[11:30午前]
	2 2 2289509 sequence1.fa	
	iu@bielinux[result]	[11:30午前]
-		
<u>}-</u>		
1 a provi		

|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセンブリ</u> 書籍

### W10-4:ファイル分割2

①sequence2と②sequence3は、head とtailを組み合わせて目的の配列のみ 抽出。連載第3回のW19-3にもあり

iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] 1	📧 🜒) 11:33 🔱
<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	[11:32午前]
/home/iu/Desktop/mac share/result	
iu@bielinux[result] ls -l LH*	[11:32午前]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 LH_hgap.fa	
	sequence2.fa
<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence2.fa</pre>	[11:32午前]
-rwxrwxrwx I 1u 1u 86904 6A I3 2017 sequence2.Ta	[11,22年前]
sequence?	[11:52千削]
iu@bielinux[result] wc_sequence2.fa	[11:32午前]
2 2 86904 sequence2.fa	[ [ [ [ ] ]
<pre>iu@bielinux[result]</pre>	[11:32午前]
<pre>iu@bielinux[result] head -n 6 LH hgap.fa   tail -n 2 &gt;</pre>	sequence3.fa
<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence3.fa</pre>	[11:33午前]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 2017 sequence3.fa	
<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" sequence3.fa</pre>	[11:33午前]
>- >sequence3	
1u@pieiinux[result] wc sequence3.ta	[11:33午前]
2 2 45805 sequences.ra	[11,22年 # 1
	[11:22十則]

### W10-4:ファイル分割2

u@bi\linux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 📧 🜒 11:33 🔱
<pre>[] iu@bielinux[result] tail -n 2 LH_hgap.fa &gt; seque</pre>	ence4.fa
iu@bielinux[result] ls -l sequence4.fa	[11:33午前]
-rwxrwxrwx l iu iu 11384 6月 13 2017 sequence	4.fa
<pre>iu@bielinux[result] grep "&gt;" sequence4.fa</pre>	[11:33午前]
sequence4	
<pre>iu@bielinux[result] wc sequence4.fa</pre>	[11:33午前]
2 2 11384 sequence4.fa	
iu@bielinux[result]	[11:33午前]
>-	



·書 WS	A つく 「シェロングリードアセンブリードアセンブリードアセンブリードアセンブリードアセンブリードアセンブリードアセンブリードアセンブリードアセンブリードアセンブリード スライド6の①Maximum contig sizeの2,289,497 bpとほ ぼ同じということです。sequence1の2,289,509 bytesは、「>sequence1」の計10文字と改行コード2文字分からな る、計12 bytes分の情報を余分に含むためと解釈
Account login ID [agribio] Logouf Change password ANALYSIS Data anti-	Select Query Files Select Tools   Select Tools Set Ass. Options   Confirmation Running Status     Detail view     BACK
Data setup DRA Start FTP upload HTTP upload DRA Import Preprocessing Start step-1 Preprocessing Mapping / de novo Assembly step-2 Workflow Genome (SNP/Short Indel) RNA-seq (Tag count) ChIP-seq JOB STATUS	Job info           10           21965           Tool (Version)           HGAP (Protocol3(v 2.2.0))           RunAccession of Filename           m130821_065825_42195_c10053952255000001823089611241366_s1_p0.1.bax.h5           m130821_065825_42195_c1005           Minimum contig size : 2,289,497           Minimum contig size : 11,372           N500 contig size : 2,289,497
Step 1. Preprocessing step 1. Mapping step 1. de novo Assembly step 2-All status HELP HELP 07 TUTORIAL Contact US DOSJ Read Annotation Pipeline Development Team.	Wowlead wgs file         • out. WGS.fasta.or. (Original size 2.4 MB)         Assembly statistics         Contig # : 4 Total contig size : 2.433.614 Maximum contig size : 2.208.497 Minimum contig size : 2.208.497         Time         Wait time       Start time         0: 0:11       2016-03-28 20:14:25         2016-03-29 19:13:20         Turn HGAP through smdpice by: GenomeSize=2500000,minSeedLength=8000       2016-03-29 19:13:20         BACK

#### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11:FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13: 重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同ーコンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17: 両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



# ・・書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ 第7回原稿p106左上

①のあたりの話に移行。HGAP実行結果 のFASTQファイルを眺めるところからです

コンティグ数が少なくコンティグごとに作業を行う場合 は、multi-FASTAファイルを分割し、コンティグ数分だ け single-FASTAファイルを作成しておいたほうが効率 的な場合もある。ここでは、ファイル分割手段として R を 用いるやり方、および自作プログラム(fastaLengthFilter. py;第6回のW12)とLinuxコマンドを組み合わせたや り方を示した[W10]。どちらが正解ということはなく、 自分の感性に合う手段を用いればよい。

 一般に、HGAP アセンブリ結果として得られるコン ティグの末端部分のクオリティは、中央部分に比べて低い。HGAP 実行結果には、FASTA ファイル (polished\_ assembly.fasta) だけでなく FASTQ ファイル (polished\_ assembly.fastq) も含まれる。ここでは、FASTQ ファイ ルを入力として、コンティグごとのクオリティスコア分 布を眺めておく。例えば2番目に短いコンティグ (45,853
 bp; sequence3.fq)のスコア分布の場合 (図 1a; W11-9)、 最初の 1,223 bp までと最後の 1,335 bp が連続してスコア 0になっており、中央の 1,224 bp から 44,518 bp までの計 43,295 bp (=44,518-1,224+1) がスコア1以上になって いると判断できる [W11-12] こわけ、コンティグが環状



#### 谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016

## W11-3のイントロ1

#### ①lsで、②FASTAとFASTQのサイ ズ比が1:2になっているので妥当

	nac s	share,	result]				🚹 Ja 📧 🕪 16:33 🔱	11
iu@bielinux	x[re	sul	t] pwd				[4:33午後]	
/home/iu/De	eskt	op/	mac share/	resul	t		• • • • • • • • •	
iu@bielinux	x[re	sul	t] <mark>l</mark> s -l				[4:33午後]	
total 80110	Э							
- rwx rwx rwx	1 i	u i	u 69756928	3月	29	2016	corrected.fastq	
- rwx rwx rwx	1 i	u i	u 2433662	6月	12	15:25	LH hgap.fa	
- rwx rwx rwx	1 i	u i	u 2474245	3月	29	2016	polished_assembly.fasta	2
- rwx rwx rwx	11	<u>u</u> 1	u 4867312	3月	29	2016	polished_assembly.fastq	
- rwx rwx rwx		u 1	u 2289509	6月	13	11:30	sequencel.ta	
- rwxrwxrwx		LU 1	u 86904	6月	13	11:32	sequence2.ta	
	1 1		u 45805	0月	13	11:33	sequences. Ta	
	1 1	LU I	u 11504	0月	20	2016	sequence4.1a	
-IWAIWAIWA			u 04550 +1 ■	ЪH	29	2010	[ 4.32/L # ]	
Infortectury	x[re	sut					[4:33干按]	
								1
	iu@bielinux /home/iu/De iu@bielinux total 80110 - rwxrwxrwx - rwxrwxrwx	iu@bielinux[re /home/iu/Deskt iu@bielinux[re total 80110 -rwxrwxrwx 1 i -rwxrwxrwx 1 i iu@bielinux[re	iu@bielinux[resul /home/iu/Desktop/ iu@bielinux[resul total 80110 -rwxrwxrwx 1 iu i -rwxrwxrwx 1 iu i iu@bielinux[resul	iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/r iu@bielinux[result] ls -l total 80110 -rwxrwxrwx 1 iu iu 69756928 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 -rwxrwxrwx 1 iu iu 64556 iu@bielinux[result]	iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/resul iu@bielinux[result] ls -l total 80110 -rwxrwxrwx 1 iu iu 69756928 3月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 6月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 486904 6月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 11384 6月 -rwxrwxrwx 1 iu iu 64556 3月 iu@bielinux[result]	iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result iu@bielinux[result] ls -l total 80110 -rwxrwxrwx 1 iu iu 69756928 3月 29 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 29 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 29 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3月 29 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3月 13 -rwxrwxrwx 1 iu iu 486904 6月 13 -rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 -rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 -rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 -rwxrwxrwx 1 iu iu 64556 3月 29 iu@bielinux[result]	iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result iu@bielinux[result] ls -l total 80110 -rwxrwxrwx 1 iu iu 69756928 3月 29 2016 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 -rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3月 29 2016 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3月 29 2016 -rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3月 29 2016 -rwxrwxrwx 1 iu iu 486904 6月 13 11:30 -rwxrwxrwx 1 iu iu 86904 6月 13 11:32 -rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 11:33 -rwxrwxrwx 1 iu iu 11384 6月 13 11:33 -rwxrwxrwx 1 iu iu 64556 3月 29 2016 iu@bielinux[result]	iu@bielinux[result] pwd       [4:33午後]         /home/iu/Desktop/mac_share/result       [4:33午後]         iu@bielinux[result] ls -l       [4:33午後]         total 80110       [4:33午後]         rwxrwxrwx 1 iu iu 69756928       3月 29 2016       corrected.fastq         rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662       6月 12 15:25       LH_hgap.fa         rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245       3月 29 2016       polished_assembly.fasta         rwxrwxrwx 1 iu iu 289509       6月 13 11:30       sequence1.fa         rwxrwxrwx 1 iu iu 86904       6月 13 11:32       sequence2.fa         rwxrwxrwx 1 iu iu 45865       6月 13 11:33       sequence4.fa         rwxrwxrwx 1 iu iu       11384       6月 13 11:33       sequence4.fa         rwxrwxrwx 1 iu iu       64556       3月 29 2016       smrtpipe.log         iu@bielinux[result]       [4:33午後]

2.0	<ul> <li>書籍 日本乳酸菌学会読</li> </ul>	<u>第7回ロングリード</u> フ	アセンブリ		主に①FASTQファイルの	の行数を確認。②16行
	N/11 2M	1 .L			。4コンティグというのは民	既知。1コンティグあた
V	VII-307	イノト			り4行で表されているので	た、headとtailコマンド
iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share,	/result]			の組み合わせでどうにか	なるのではと閃く
-	<pre>iu@bielinux[resul</pre>	t] pwd			[4:33十夜]	
Q	/home/iu/Desktop/	mac_share/re	esult			
	iu@bielinux[resul	t] ls -l			[4:33午後]	
	total 80110	60756020	2	2016	and the second second	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1	u 69/56928	3月 29	2016	corrected.tastq	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1	u 2433062	0月 12	15:25	LH_ngap.ta	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1	u 24/4245	3月 29	2010	polished assembly fasta	
		u 400/512	5月 29	11.30	conversed assembly. Tasty	
		u 2209509	6日 13	11.30	sequence? fa	
	-rwxrwxrwx 1 iu i	45865	6日 13	11.32	sequence3 fa	
	-rwxrwxrwx 1 iu i	u 11384	6日 13	11.33	sequence4 fa	
	-rwxrwxrwx 1 iu i	u 64556	3月 29	2016	smrtnine.log	
	iu@bielinux[resul	tl wc LH* po	oli*	2010	[4:33午後]	
	8 82	433662 LH ha	ap.fa			
	40567 40567 2	474245 polis	shed as:	sembly.	.fasta	
	16 16 4	867312 polis	hed as:	sembly	fastq (2)	
. <b>W</b>	40591 40591 9	775219 total				
₽-	iu@bielinux[resul	t]			[4:53午後]	
2					1	

### W11-3:FASTQ分割1

①W10-3やW10-4のファイル分割のやり方と 若干違うのは、このような記述の仕方でも OKであることを示すとともに、シェルスクリプ ト利用のイントロ(後述のスライド280~)

iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result] ト利用の	イントロ(後述
	iu@bielinux[result] pwd	[ ]:09十夜]
Q	/home/iu/Desktop/mac_share/result	
	iu@bielinux[result] ls -l polished_assembly.fast*	[5:09午後]
	-rwxrwxrwx l iu iu 2474245 3月 29 2016 polished_assen	nbly.fasta
	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 4867312 3月 29 2016 polished assen	nbly.fastq
	<pre>sequence1.fq</pre>	tail -n 4 >
	<pre>iu@bielinux[result] head -n 8 polished_assembly.fastq</pre>	tail -n 4 >
	sequence2.fq	
	iu@bielinux[result] head -n 12 polished_assembly.fastq	tail -n 4
	> sequence3.fq	
	<pre>iu@bielinux[result] head -n 16 polished_assembly.fastq</pre>	tail -n 4
	> sequence4.Tq	[ E.00/E /# ]
	lu@pletinux[result]	[5:09千夜]
Į		
2		

|書籍||日本乳酸菌学会誌||<u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result]

①ファイル分割前は、分割後のFASTQファイルが W11-3:FASTQ分害<br />
「<br />
Reguence\*のfaとfgのサイズが、③約1:2になっ 配列長順になっているかどうかは不明であった。② ていることを確認して配列長順になっていると確信

	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>		[ ):09十夜]
Q)	<pre>/home/iu/Desktop/mac share/re</pre>	esult	
	<pre>iu@bielinux[result] ls -l pol</pre>	ished assembly.fast*	[5:09午後]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 2474245 3	3月 29 2016 polished assem	blv.fasta
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 4867312 3	3月 29 2016 polished assem	bly.fastq
	iu@bielinux[result] head -n 4	polished assembly.fastq	tail -n 4 >
	sequence1.fq		
	iu@bielinux[result] head -n 8	<pre>polished assembly.fastq  </pre>	tail -n 4 >
	sequence2.fq	_	
	iu@bielinux[result] head -n 1	12 polished assembly.fastq	tail -n 4
	<pre>&gt; sequence3.fg</pre>		
	iu@bielinux[result] head -n 1	<pre>L6 polished assembly.fastg</pre>	tail -n 4
	> sequence4.fg	_ /	
2	iu@bielinux[result] ls -l seq	uence*	[5:09午後]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 2289509 6	5月 13 11:30 sequence1.fa ]	
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 4579015 6	5月 13 17:09 sequence1.fg )	
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 86904 6	5月 13 11:32 sequence2.fa	
뾪	-rwxrwxrwx 1 iu iu 173805 6	5月 13 17:09 sequence2.fg	
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6	5月 13 11:33 sequence3.fa	
-	-rwxrwxrwx 1 iu iu 91727 6	5月 13 17:09 sequence3.fg	
A	-rwxrwxrwx 1 iu iu 11384 6	5月 13 11:33 sequence4.fa	
23	-rwxrwxrwx 1 iu iu 22765 6	5月 13 17:09 sequence4.fg	
	iu@bielinux[result]		[5:12午後]
	A CONTRACTOR OF		and the second second

W11-3:FASTQ分割2

FASTQファイルのdescription部分の行 頭は①@および②+なので、念のため両 方で調べている。③行数は全部4行

u@bieli	nux[~/Desktop/mac_sha	re/result]			tų Ja		) ()	) 17:2	29 🖁	<b>ب</b> ۲
	iu@bielinux[resu	ult] pwd				]	5:2	28午	後]	
0	/home/iu/Desktop	o/mac_sha	are/res	sult						
	iu@bielinux[resu	ult] ls *	⁺.fq			]	5:2	28午	後]	
	sequence1.fq se	equence2.	fq se	equence3.fq se	quence4.fq			52	26	
	iu@bielinux[resu	ult] grep	» "^@"	<pre>sequence*.fq</pre>		[	5:2	28午	後]	
	sequencel.fq:@ur	nitig_0 0	uiver							
	sequence2.fq:@ur	nitig_2 c	uiver							
	sequence3.fq:@ur	nitig_3 c	uiver							
	sequence4.fq:@ur	hitig_1 c	quiver							
	1u@blelinux[rest	ult] grep	) "^+"	sequence*.rq		L	5:2	284	復」	
	sequence1.Tq:+									
	sequence2.fq:+									
	sequences.iq:+									
	jughielinuv [recu	ulti we a	oquen	co* fa		г	5.2	ора	141	
		1570015	cequei	ncel fa		L	3.2	-0-T-1	R I	
	4 4	173805	seque	nce2 fg						
<b>P</b>	4 4	91727	seque	nce3 fa						
	4 4	22765	seque	nce4.fg						
	16 16	4867312	total							
2	iu@bielinux[resu	ult]				ſ	5:2	28年	後1	
						10				
-										

#### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同ーコンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17: 両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



6 M					Linux環境でのRの基本的な利用方法は、①H28年			
Ti	DS	:Lir	nuxでF	<b>X</b>	度講習会の(2)8/1の(3)講義資	資料(スライド)	100~)	
	BE	DC	- 散在す	るアータベースを、ま イエンスデー	とめて、使い易く- -タベースセンター 文字t	科学技術振興機 オイズ変更大中/	<b>茜</b>	
National Bio	oscience D	atabase Cente	er			Search		
Home 人材 ##H28年 H28年月	支援・支援 年度 NG 度日程・講	<ul> <li>         ・         iiiiiiiiiiiiiiiiiii</li></ul>	<sup>成28年度NGSハンズオン調 ン講習会カリキュ <sup>画等</sup></sup>	着習会カリキュラム . ラム				
					<u>カリ</u> ヨ	=ユラム (PDF:72KB)_		
<b>実施日</b> 2 7月19日 (火)	8月1日 (月)	10:30- 18:15	<u>第3部</u> <u>NGS解析(中~上</u> <u>級)</u> (農学生命情報科学特 論II)	Linux環境でのデータ 解析 : JavaやRの利 用法	<ul> <li>・日本乳酸菌学会誌のNGS連載第4回の復習(特にFastQCとFaQCs)</li> <li>・乳酸菌連載第5回(W13-2まで)</li> <li>・paired-endファイルのアダプター除去(FaQCs)</li> <li>・Javaプログラムの設定と実行(Rockhopper2)</li> <li>・Linux環境でのRの利用法(対話モードとバッチ モード)</li> </ul>	<u>門田 幸二</u> (東京大学)	<u>講義資料</u> (PDF:11.7MB) <u>統合TV</u>	
	8月2日 (火)	10:30- 18:15		Linux環境でのデータ 解析:マッピング、 トリミング、アセン ブリ	<ul> <li>NGS連載第5回(残り)、第6回(W10-6まで)</li> <li>RパッケージQuasRを用いたRNA-seqデータのマッピング</li> <li>未端塩基のトリミング(Biostringsとfastx_trimmer)</li> <li>トロミング前後のde novoアセンブルとマッピ</li> </ul>		<u>講義資料</u> (PDF:11.9MB) <u>統合TV</u>	

L

г

#### W11-4:スコア分布

#### 赤枠部分がFASTQファイル中の1文字表記 のクオリティスコアを数値化(PHREDスコア に変換)して保存するRコード。講習会用に

 W11-4:スコア分布 (スライド70)
 「①ShortReadパッケージをインストール済み 「前処理 | クオリティチェック | PHREDスコアに変換」の例題3を参考にしています。par(mar=c(4, 4, 0, 0))で、示し の調整もしています。具体的には、図の下と左側を4行分、それ以外を0行分だけ開するように指定しています。 pngファイル作成(描画)時にいろいろオブション指定している。pch=20はブロット時のマーカーを「小さい黒丸」にせ よ、cex=0.5は大きさを通常の0.5倍にせよ、type="p"は、「点ブロット(デフォルト)」にせよ、という意味です。



これは、①sequence4.fq(一番短い11,372) 書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ bpのコンティグ)を入力ファイルとして、② W11-5:入出力の関係 2つのファイルを出力するコード ● W11-4:スコア分布(スライド70) 「前処理 | クオリティチェック | PHREDスコアに変換」の例題3を参考にしています。par(mar=c(4, 4, 0, 0))で、余白 の調整もしています。具体的には、図の下と左側を4行分、それ以外を0行分だけ開けるように指定しています。 pngファイル作成(描画)時にいろいろオブション指定している。pch=20はブロット時のマーカーを「小さい黒丸」にせ よ、 cex=0.5は大きさを通常の 0.5倍にせよ、 type="p"は、「 点プロット(デフォルト)」にせよ、という意味です。 R -q in f <- "sequence4.fq"</pre> #入力ファイル名を指定してin flc格納 out f1 <- "sequence4.png" #出力ファイル名を指定してout f1に格納 #出力ファイル名を指定してout f2に格納 out f2 <- "sequence4.txt" #ファイル出力時の横幅と縦幅を指定(単位はどクセル) param fig <- c(700, 350) #必要なバッケージをロード #バッケージの読み込み library(ShortRead) #入力ファイルの読み込み fastq <- readFastq(in f)</pre> #in fで指定したファイルの読み込み #本番(PHREDスコアに変換) out <- as(quality(fastq), "matrix") #ASCIIコードのquality scoreをPHRED scoreに変換し #列名を付与 colnames(out) <- 1:ncol(out)</pre> rownames(out) <- as.character(id(fastq))#行名を付与 #ファイルに保存(pngファイル) png(out\_f1, pointsize=13, width=param\_fig[1], height=param\_fig[2])#出力ファイルの各種パ #下、左、上、右の順で余白(行)を指定 par(mar=c(4, 4, 0, 0)) plot(x=1:ncol(out), y=out, pch=20, cex=0.5,#プロット type="p", xlab="position", ylab="PHRED score")#プロット #おまじない dev.off() #ファイルに保存(テキストファイル) tmp <- cbind(colnames(out), as.vector(out))#保存したい情報をtmpに格納 write.table(tmp, out\_f2, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=F, col.names=F)#tmp





コードの枠内を全選択(Windowsのヒトはトリプル クリックで全選択できます。CTRLキーを押しなが らワンクリックでもOK)して、右クリックで①コピー

- W11-4:スコア分布 (スライド70) 「前処理|クオリティチェック|<u>PHREDスコアに変換</u>」の例題3を参考にしています。 par(mar=c(4, 4, 0, 0))で、余白 の調整されています。 思想的には、回の下とた側を必定分子のと思えたがは思っています。
  - の調整もしています。具体的には、図の下と左側を4行分、それ以外を0行分だけ開けるように指定しています。 pngファイル作成(描画)時にいろいろオブション指定している。pch=20はプロット時のマーカーを「小さい黒丸」にせよ、 cex=0.5は大きさを通常の0.5倍にせよ、 type="p"は、「点プロット(デフォルト)」にせよ、という意味です。

	R -q				
	in_f <- "sequence4.fq"			宅してin fli格納	$\sim$
	out_f1 <- "sequence4.png"		切り取り(T)	<u>してout_f1</u> に格納	
	out f2 <- "sequence4.txt"		ב¥−(C) (1)	<u>してout_f2に格納</u>	
	par <u>am_</u> fig <- c(700, 350 <u>)</u>			<u>  と縦幅を指定(単位はビクセル)</u>	
	#必要なパッケージをロード		Rロジ1110		
	library(ShortRead)		すべて選択(A)	8	
	# <u>人力ファイルの読み込み</u>		印刷(1)		
	fastq <- readFastq(in_f)			「ルの読み込み」	
	# <u>本番(PHREDスコアに変換)</u>		に17年1)/ レビユー(IN)		
	out <- as(quality(fastq), "m			<u>cy scoreをPHRED scoreに変換し</u>	
	colnames(out) <- 1:ncol(out)	25	Bing CV97		
	rownames(out) <- as.characte		Bingで検索		
	#ノアイルに1床仔(pngノアイル)	ಕ್ಷಹ್ರ	Bingで翻訳		
	png(out_fl, pointsize=13, wi		電スメール (MG= down Live Untersit)	[_f1g[Z])# <u>五月ノアイルの合種ハ</u> 法会合 バニン素地度	
	par(mar=c(4, 4, 0, 0))	U	電子X=// (Windows Live Hotmail)	1余日(打)で指定	
	piot(x=1:ncol(out), y=out, p		すべてのアクセラレータ・・		
	dov off()				
	uev.on() #ファイルに保方(デキフトファイ)		Send to OneNote		
	$\frac{1}{1}$	25.1	westen(out))#促存L.たい情報	を tmol: 終幼	
	$\frac{1}{1}$ $\frac{1}$	as. _"\-	$t^{*}$ append=E guote=E po	$r = \operatorname{col}_{n \ge mos} = E \operatorname{col}_{n \ge mos} = E \operatorname{col}_{m \ge mos} = E c$	~
	<b>Variation</b> Sep		t, appender, quoteer, roo	Thames-r, cor.names-r)#cmp <u>o</u>	
1					
Ο

、 O



<ul> <li>・書籍 日本乳酸菌学会誌 <u>第7回ロングリードアセンブリ</u></li> </ul>	コピペ実行結果後に①Isで確認(自動でここま)
W11-6: 実行結果	でなっているはず)。②確かに指定した名前の 2つのファイルが作成されていることがわかる
• W11-4:スコア分布 (スライド 70)	
「前処理」クオリティチェック」 <u>PHREDスコアに変換」の例題3を参考にして</u>	<u>います。par(mar=c(4, 4, 0, 0))で、余白</u>
の調整もしています。具体的でConstructionのPressure - share/result	
$\int \frac{1}{2} \int $	
/ / / / / / / / / / / / / / / / / / /	# ト、 生、 上、 石の順 C 赤 日
$R - q$ (1) $\mathcal{E}$ in $\mathcal{E}$ (1) $\mathcal{E}$ in $\mathcal{E}$	out nch=20 cex=0.5 #7 I w b
out f1 <- "sequence4 $\square$ + type="n" xlab="n	osition" vlab="PHRED score")#プロット
out f2 <- "sequence4 $>$ dev.off()	#おまじない
param_fig <- c(700,null device	
#必要なバッケージをロー 1 1 1 1	
$\#\lambda$ カファイルの読み込む > #ファイルに保存(テキス	トファイル)
<pre>fastq &lt;- readFastq(i &gt;&gt; tmp &lt;- cbind(colnames(</pre>	out), as.vector(out))#保存したい情報をtmpに
# <u>本番(PHREDスコアに変</u> 格納	
<pre>out &lt;- as(quality(fa =&gt; write.table(tmp, out_f</pre>	2, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=F
cornames(out) <- 1:n 二, col.names=F)#tmpの中身	を指定したファイル名で保存
#ファイルに保存(pngフ ~ > q(save="no")	
<pre>png(out_f1, pointsiz</pre>	[1:49午後]
<pre>par(mar=c(4, 4, 0, 0 / home/iu/Desktop/mac_sha par(mar=c(4, 4, 0, 0 / home/iu/Desktop/mac_sha</pre>	re/result
type="p"	l sequence4* [1:49午後]
dev.off() - rwxrwxrwx 1 iu iu 11384	6月 13 11:33 sequence4.fa
#ファイルに保存(テキス <mark>/ ~~ / rwxrwxrwx 1 1u 1u 22765</mark>	6月 13 17:09 sequence4.1q
tmp <- cbind(colname -rWXrWXrWX 1 10 10 24/63	6月 14 2017 sequence4.png (2)
-rwxrwxrwx I 1u 1u 86006	0月 14 2017 sequence4.TXT
1u@bletinux[result]	[1:49午夜]







Aug 29-30 2017

77

W11-8:テキストファイル

# W11-4:スコア分布 (スライド70) 「前処理|クオリティチェック|PHREDスコアに変換」の例題3を参考にしています。par(mar=c(4, 4, 0, 0))で、余白の調整もしています。具体的には、図の下と左側を4行分、それ以外を0行分だけ開けるように指定しています。 pngファイル作成(描画)時にいろいろオブション指定している。pch=20はプロット時のマーカーを「小さい黒丸」にせよ、cex=0.5は大きさを通常の0.5倍にせよ、type="p"は、「点プロット(デフォルト)」にせよ、という意味です。

```
R -a
in f <- "sequence4.fq"</pre>
                                 #入力ファイル名を指定してin flc格納
                                 #出力ファイル名を指定してout f1に格納
out f1 <- "sequence4.png"</pre>
out f2 <- "sequence4.txt"
                                 #出力ファイル名を指定してout f2に格納
                                 #ファイル出力時の横幅と縦幅を指定(単位はビクセル)
param fig <- c(700, 350)
#必要なバッケージをロード
                                 #バッケージの読み込み
library(ShortRead)
#入力ファイルの読み込み
fastq <- readFastq(in f)</pre>
                                 #in fで指定したファイルの読み込み
#本番(PHREDスコアに変換)
out <- as(quality(fastq), "matrix") #ASCIIコードのquality scoreをPHRED scoreに変換し
                               #列名を付与
colnames(out) <- 1:ncol(out)</pre>
rownames(out) <- as.character(id(fastq))#行名を付与
#ファイルに保存(pngファイル)
png(out_f1, pointsize=13, width=param_fig[1], height=param_fig[2])#出力ファイルの各種バ
                                 |#下、左、上、右の順で余白(行)を指定
par(mar=c(4, 4, 0, 0))
plot(x=1:ncol(out), y=out, pch=20, cex=0.5,#プロット
    type="p", xlab="position", ylab="PHRED score")#プロット
                                 #おまじない
dev.off()
#ファイルに保存(テキストファイル)
tmp <- cbind(colnames(out), as.vector(out))#保存したい情報をtmpに格納
write.table(tmp, out_f2, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=F, col.names=F)#tmp
```

一番短い11,372 bpのコンティグなので、

(1) sequence 4.txt は 11.372 行×2列になる

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

## W11-8: テキストファイ<sup>目はposition番号、④2列目がPHREDスコア</sup>

### ①最初の5行分と②最後の4行分を表示。③1列

٠	W11-4:スコア分布 (スライド 70)		
	「前処理  クオリティチェック  PHREI	○スコアに変換」の例題3を参考にしています。par(mar=c(4, 4, 0, 0))で、余白	
	の調整もしています。具体filioのbiel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	📧 🜒 15:59 🔱
	pngファイル作成(描画)時に	iu@bielinux[result] pwd	[3:58午後]
	よ、cex=0.5は大きさを通常	<pre>/home/iu/Desktop/mac share/result</pre>	
	P. a	<pre>iu@bielinux[result] ls -1 sequence4*</pre>	[3:58午後]
	in f (_ "sequenced f	-rwxrwxrwx 1 in in 11384 6E 13 11.33 sequenced fa	[ DIDD   K]
	out f1 <- "sequence4 P	$r_{\rm WX} r_{\rm WX} r_{\rm WX} 1$ in in 22765 6E 13 17:00 sequenced for	
	out f2 <- "sequence4	=1000000000000000000000000000000000000	
	param fig <- $c(700, 100)$	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 24763 6月 14 13:49 sequence4.png	
	#必要なバッケージをロー	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 86006 6月 14 13:49 sequence4.txt	
	library(ShortRead)	iu@bielinux[result] head -n 5 sequence4.txt	[3:58午後]
	#入力ファイルの読み込み 🥏	1 0	
	fastq <- readFastq(i	2 0	
	#本番(PHREDスコアに変	3 0	
	out <- as(quality(fa	4 0	
	colnames(out) <- 1:n	5 0	
	rownames(out) <- as.	iughielinux[result] tail -n 4 sequence4 tyt	[3.58年後]
	#ノアイルに1米1子(pngノ		[ 3.30 [ 82]
	phg(out_fi, pointsiz	11309 0	
	par(mar-c(4, 4, 0, 0))		
	type="p", xlab=	11371 0	
	dev.off()	11372 0	
	#ファイルに保存(テキス	i (3) iel (4) × [result]	[3:58午後]
	tmp <- cbind(colname		
	write.table(tmp, out		
	<		



### W11-9:sequence3

W11-9: sequence3.fq (スライド 80)
 W11-4と基本的に同じで入出力のみ異なる。出力ファイルは、sequence3.pngとsequence3.txtをlessで眺めたりしておく



クオリティスコアが0なのは、最初から①1,000塩基目

ちょっとと、②最後から1.500塩基ちょっと(44.000塩基)

目)くらいかな…とか妄想し、ある程度あたりをつけて

•	W11-9: sequence3.fq (スライト	F <sup>*</sup> 80)			
	W11-4と基本的に同じで入出	出力のみ異なる。出力ファイルは、sequence3.pngとsequence3.txt。			
		iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	a 📧	🕒 <b>()</b> 17:02	Ф
	R-q	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	]	5:01午後	[1]
	in_t <- "sequence3.t	/home/iu/Desktop/mac share/result	-		
	out_f1 <- sequences	iu@bielinux[result] ]s -1 sequence3*	ſ	5:02午後	¥1
	$papam fig <_{-} c(700)$	rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6E 13 11.33 sequence3 fa			
		$\square$			
	library(ShortRead)	PINENEN 1 in in 20070 68 14 16:46 company			
	#入力ファイルの読み込み	-TwxTwxTwx 1 1u 1u 20078 6A 14 10:46 sequences.phg			
	<pre>fastg &lt;- readFastg(i</pre>	- rwxrwxrwx 1 1u 1u 398859 6月 14 16:46 sequence3.txt	12		
	#本番(PHREDスコアに変換	<pre>u@bielinux[result] less sequence3.txt</pre>	L	5:02午後	2 J
	out <- as(quality(fa				
	colnames(out) <- 1:n				
	rownames(out) <- as.				
	#ファイルに保存(pngフ				
	png(out_f1, pointsiz				
	par(mar=c(4, 4, 0, 0))				
	piot(x=1:ncol(out),				
	dev off()				
	#ファイルに保存(テキス)				
	<pre>tmp &lt;- cbind(colname</pre>				
	write.table(tmp, out				
	<				
		22			



													_			
٠	W11-9:sequence3.fq (スライ)	80)														
	W11-4と基本的に同じで入出	けのみ	異なる。	出力ファイ	つわま、	sequer	nce3.pn	ngとsear	uence3.t	xt.				-		
		iu@biel	inux[~/Do	sktop/ma	c_share	e/resul	t]	_	_	_	_	t⊥	Ja	())	17:21	华
	R -q		1214	Θ												
	in_t <- sequences.t	O)	1215	Θ												
	out f2 <- "sequence3		1216	Θ												
	param fig <- $c(700)$ .		1217	Θ												
	#必要なバッケージをロー		1218	0												
	library(ShortRead)		1219	0												
	#入力ファイルの読み込み		1220	0												
	fastq <- readFastq(i		1221	0												
	#本榃(PHREDスコアに変)		1222	0												
	out <- as(quality(fa		1222	0												
	rownames(out) <- as.		1223	2												
	#ファイルに保存(pngフ)		1224	2												
	png(out_f1, pointsiz		1225	11												
	par(mar=c(4, 4, 0, 0		1226	11												
	<pre>plot(x=1:ncol(out),</pre>	<b>HER</b>	1227	11												
	type="p", xlab=	町	1228	7												
	dev.ot+() #ファイルに保存(テナフ		1229	6												
	#ファイルに床子(ノナス		1230	7												
	write table(tmp_out	1	1231	4												
	<		1232	12												
			1233	16												
		23	1234	15												
			:													
			- Sa-													

	• 書籍   日本乳酸菌学会	は     は     は     は	<u>リードアセンブリ</u>		「G」と打って、最終	·行に移動したところ
	less seq	uenc	ce3.txt		。この状態からキー 効率的にページ上	−ボードのuを押して 部を探索する
•	W11-9:sequence3.fq (スライド	80)				
	W11-4と基本的に同じで入出	力のみ異なる。	<u>出力ファイルは、se</u>	auence3.pngとseaue	ence3.txt。	
	R -0	u@bielinux[~/D	esktop/mac_share/r	esultj		<b>↓ Ja ▲ ↓</b> 17:23 €
	in f <- "sequence3.f	45833	0			
	out_f1 <- "sequence3	45834	O			
	out_f2 <- "sequence3	45835	Θ			
	param_fig <- c(700,	45836	Θ			
	#必要なハッケージを口。 libnany(Shon+Pood)	45837	Θ			
	#入力ファイルの読み込み	45838	0			
	<pre>fastq &lt;- readFastq(i</pre>	45839	Θ			
	#本番(PHREDスコアに変き	45840	Θ			
	out <- as(quality(fa	45841	Θ			
	colnames(out) <- 1:n	45842	Θ			
	rownames(out) <- as.	45843	Θ			
	nng(out f1, pointsiz	45844	Θ			
	par(mar=c(4, 4, 0, 0)	45845	Θ			
	plot(x=1:ncol(out),	45846	Θ			
	type="p", xlab=	45847	Θ			
	dev.off()	45848	Θ			
	#ファイルに休仔(ナキス	45849	Θ			
	write table(tmp_out	45850	Θ			
	<	>45851	Θ			
	Le le	45852	Θ			
	98	45853	Θ			
	4	(END)				

#### ①44,518番目の塩基までが0以上の PHREDスコアになっているようですね

		• • • • • • •				
• W11-9: sequence3.fq (スライド 80)						
W11-4と基本的に同じで入 <u>出力のみ</u>	異なる。出た	カファイルは、sequence3.pngとsequence3.txt。				11-1
iu@bielin	nux[~/Deskl	top/mac_share/result]	ţ†	Ja 💌	<b>4</b> ))	17:30 🔱
R-q	44509	3				
in_t <- "sequence3.t	44510	8				
out f2 <- "sequence3	44511	11				
param fig <- c(700.	44512	15				
#必要なバッケージをロー 😐	44513	17				
library(ShortRead)	44514	15				
#入力ファイルの読み込み	44515	17				
fastq <- readFastq(i	44516	16				
#本番(PHRED人コアに変)	44517	15				
$colnames(out) < 1 \cdot n$	44518	13				
rownames(out) <- as.	44510	0				
#ファイルに保存(pngフ	44519	0				
png(out_f1, pointsiz	44520	0				
par(mar=c(4, 4, 0, 0	44321	0				
<pre>plot(x=1:ncol(out),</pre>	44522	0				
type="p", xlab=	44523					
uev.orr() #ファイルに保存(テキス)	44524					
tmp <- cbind(colname	44525	0				
write.table(tmp, out	44526	Θ				
<	44527	0				
	44528	Θ				
	44529	0				
4 mm	:					
	200					

•	W11-9: sequence3.fq (スライト	- 80)			
	W11-4と基本的に同じで入出	けのみ異なる。出力ファイルは、sequence3.pngとsequence3.txt。			
	-	iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]		🕒 <b>4</b> )) 17:34	华
	R-q	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	]	5:01午後	]
	in_t <- sequence3.t	<pre>/home/iu/Desktop/mac share/result</pre>			
	$out_{f2} < -$ "sequences	iu@bielinux[result] ls -l sequence3*	I	5:02午後	1
	param fig <- $c(700,$	-rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 11:33 sequence3.fa	-		
	#必要なバッケージをロー	-rwxrwxrwx 1 iu iu 91727 6月 13 17:09 sequence3.fg			
	library(ShortRead)	-rwxrwxrwx 1 iu iu 20878 6月 14 16:46 sequence3.png			
	#入力ファイルの読み込み	-rwxrwxrwx 1 ju ju 398859 6月 14 16:46 sequence3.txt			
	fastq <- readFastq(i	iu@hielinux[result] less sequence3 txt	r	5.02年後	1
	#本番(PHREDスコアに変)	iughielinux[result]	ĥ	5.34午後	i
	colnames(out) <_ 1:n		L	J.J. 1 12	1
	rownames(out) <- as.				
	#ファイルに保存(pngフ)				
	png(out_f1, pointsiz				
	par(mar=c(4, 4, 0, 0				
	<pre>plot(x=1:ncol(out),</pre>				
	type="p", xlab=				
	dev.ot+()   #ファイルに保存(テキフ				
	tmp <- chind(colname				
	write table(tmp_out				
	<				
	<i>u</i>				
	7				

assembly.fastq)も含まれる。ここでは、FASTQファイ ルを入力として、コンティグごとのクオリティスコア分(

布を眺めておく。例えば2番目に短いコンティグ(45,853 bp; sequence3.fq)のスコア分布の場合(図1a; W11-9)、 最初の1,223 bp までと最後の1,335 bp が連続してスコア 0になっており、中央の1,224 bp から44,518 bp までの計 43,295 bp(=44,518-1,224+1)がスコア1以上になって いると判断できる[W11-12]。これは、コンティグが環状 であることを確認したあとに、どの部分をトリミングする かについての合理的な指針を与えるものでもある。

#### 配列のドットプロット

ドットプロット (dot plot) は、比較したい2つの配列 の類似度を視覚的に評価するために古くから用いられてい る描画手段である<sup>16)</sup>。基本的には、比較する2つの配列 を x 軸 y 軸にそれぞれ並べて、同一塩基部分をハイライ トさせるだけである。ここでは、単純な塩基配列を用いた ドットプロットの解釈の基礎を述べ、実際の環状コンティ グ(またはゲノム)の実例を sequence3 で示す。Bio①の話までが終了しました。赤下線部分が重要



(b) ACTCGTCAGA CTCGTCAGAA TCGTCAGAAC\* CGTCAGAACT GTCAGAACTC

図2. (a) 仮想環状コンティグ配列 ACTCGTCAGAACTCの ドットプロット。灰色で示した最後の4塩基が最初の4 塩基と同じで、重複領域に相当する。(b) 環状なので重複 除去手段は計5通り。\*のついた前後2塩基づつトリム するやり方が推奨。

グの選択肢として、4塩基重複の場合は計5通り存在する

Aug 29-30 2017

#### 谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016

### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同一コンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17: 両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



第7回原稿p106左下 assembly.fastq)も含まれる。ここでは、FASTQファイ ルを入力として、コンティグごとのクオリティスコア分 布を眺めておく。例えば2番目に短いコンティグ(45,853)

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

bp; sequence3.fq)のスコア分布の場合(図1a; W11-9)、 最初の1,223 bp までと最後の1,335 bp が連続してスコア 0になっており、中央の1,224 bpから44,518 bpまでの計 43,295 bp (=44,518-1,224+1) がスコア1以上になって いると判断できる [W11-12]。これは、コンティグが環状 であることを確認したあとに、どの部分をトリミングする かについての合理的な指針を与えるものでもある。 2

#### 配列のドットプロット

ドットプロット (dot plot) は、比較したい2つの配列 の類似度を視覚的に評価するために古くから用いられてい る描画手段である<sup>16)</sup>。基本的には、比較する2,つの配列 をx軸y軸にそれぞれ並べて、同一塩基部分を(3)ライ トさせるだけである。ここでは、単純な塩基配列を用いた ドットプロットの解釈の基礎を述べ、実際の環状コンティ グ(またはゲノム)の実例を sequence3 で示す。Bio①コンティグが環状になっているかどうかを 調べる基本的な戦略が②ドットプロット。③ 単純な塩基配列のFASTAファイルをLinux上 で作成するところ(W12-4)から解説します



### ACTCGTCAGA CTCGTCAGAA TCGTCAGAAC\* CGTCAGAACT GTCAGAACTC

図 2. (a) 仮想環状コンティグ配列 ACTCGTCAGAACTC の ドットプロット。灰色で示した最後の4塩基が最初の4 塩基と同じで、重複領域に相当する。(b)環状なので重複 除去手段は計5通り。\*のついた前後2塩基づつトリム するやり方が推奨。

グの選択肢として、4塩基重複の場合は計5通り存在する

Aug 29-30 2017

谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016

(b)

	seqinrパッケージのdotPlot関数実行時にフ
W12-4:hoge.fa	カとして用いるファイルhoge.faを作成する。 ①とりあえずここで作業。②と③は作成した
iu@bi`linux[~/Desktop/mac_share/result]	いhoge.faがないことを確認しているだけ
<pre>[1] iu@bielinux[result] pwd</pre>	[2:1/午復]
<pre>//home/iu/Desktop/mac_share/result 2/iu@bielinux[result] ls -l hoge.fa ls: cannot access hoge fa: No such file or dire</pre>	[2:17午後]
iu@bielinux[result] more hoge.fa	[2:17午後]
hoge.fa: No such file or directory iu@bielinux[result]	[2:17午後]
· <u>/</u> .	

2.5	<ul> <li>書籍   日本乳酸菌学会誌   <u>第7回ロングリードアセンブリ</u></li> </ul>	①echoコマン	<mark>ドは、第4回</mark> V	<mark>V9でも利用。ここでは</mark>
V	N12-4:hoge.fa	<ul><li>任意の文字</li><li>②リダイレク</li></ul>	训「>test」を表 <mark>-(&gt;)でhoge.fa</mark>	示させているだけ。 ファイルを新規作成
iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	して書き込み	ی <mark>، (3</mark> more Cho	oge.faの中身を表示
Q	<pre>iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>		2:1/午夜」	
	<pre>iu@bielinux[result] ls -l hoge.fa</pre>	linestemi	2:17午夜]	
	<pre>iu@bielinux[result] more hoge.fa hoge fa: No such file or directory</pre>		2:17午後]	
	<pre>iu@bielinux[result] echo "&gt;test" &gt;test</pre>	I	2:17午後]	
2	<pre>iu@bielinux[result] echo "&gt;test" &gt; hoge.fa iu@bielinux[result] more hoge.fa</pre>	I I	2:22午後] 2:22午後]	
	>test iu@bielinux[result]		(2:22午後)	
I IIII				

<ul> <li>・書籍 日本乳酸菌学会誌 <u>第7回ロングリードアセンブリ</u></li> </ul>	①ACTCGTCAGAという文字列をhoge.falc追
$\frac{1}{12} - 4 \cdot b a a fa$	加書き込み。②既存のファイルに追加書き込
viz-4.noge.ia	みをするときは>>でした(第4回W12-2;第5回
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	W17-2)。③これでFASTA形式ファイルの完成
iu@bielinux[result] pwd	[2:1/午復]
/home/lu/Desktop/mac_share/result	
iu@bletinux[result] is -i noge.ra	[2:1/午夜]
<pre>uiu@hielinux[result] more home fa</pre>	[2·17年後]
hoge fa: No such file or directory	
iu@bielinux[result] echo ">test"	[2:17午後]
>test	
<pre>iu@bielinux[result] echo "&gt;test" &gt; hoge.fa</pre>	[2:22午後]
iu@bielinux[result] more hoge.fa	[2:22午後]
>test	
<pre>iu@bielinux[result] echo "ACTCGTCAGA" &gt;&gt; hog</pre>	e.fa [2:22午後]
iu@bielinux[result] more hoge.fa	[2:30午後]
>test	
iu@hielinux[result]	[ 2.30年後]
	[2:30+12]

### W12-5:dotPlot実行

W12-5: dotPlot実行 (スライド94)
 seqinrパッケージ中の dotPlot関数を用いてドットブロットを作成。



①赤枠内がドットプロット(300×300ピクセ

ルのhoge1.pngファイル)を作成するコード

|書籍||日本乳酸菌学会誌||第7回ロングリードアセンブ

コピペ実行後に①lsで確認。②hoge1.pngが確かに 作成されている。③中身はこれ。「eog hoge1.png&」 W12-5:dotPlot実行 で開くことができます(スライド77)

95



ドットプロットの解説。Rのseqinrパッケージ中のdotPlot 関数実行結果ファイルは、①左下を原点として比較す る2つの配列を並べている。一致が黒、不一致が白



W12-6:解説



同一の配列を比較するときは、①必ず 対角線上の塩基が一致(つまり黒)する



W12-6:解説



W12-7:環状コンティグ例

アセンブリ結果として、①最初と②最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは環状と判断





両末端の4塩基がACTCで同じ、 計14塩基からなるミニ環状コンテ ィグファイル(hoge2.fa)を作成。最 初の10塩基分は、W12-4で作成し たhoge.faと同じ



W12-7:環状コンティグ作成

W12-8:ドットプロット

①両末端の4塩基がACTCで同じ、計14塩基 からなるミニ環状コンティグファイル(hoge2.fa) を入力として、再度ドットプロットを実行した結 果。赤枠以外がACTC追加部分





W12-8:環状の場合

CGTCAGAA 1 **ACTCGTCAGAACTC**  こんな感じに見えます。①対角線上にプロットされるのは同じですが、②対角線と平行に 末端部分もプロットされるのが環状の特徴



日本乳酸菌学会誌 | 第7回ロングリードアセンブリ 書籍

これは、コンティグの両末端が同じ配列であること を意味する。「重複する部分の除去」は、「complete W12-8:環状の場合 genomeにする操作(finishing)」の一部に相当する





・<sup>書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ</sub> W13-1:重複除去</sup> 重複除去(トリミング)の選択肢は、(この場合は結果 的に同じになるが)①5通り存在する。通常(推奨)は、 両末端はクオリティが低いので、②中央部分を残して 両端をトリムする選択肢(\*のついたもの)を採用する







### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同一コンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17: 両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



■·書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ 第7回原稿p106右中 ①簡単な例でLinuxコマンドを用いた実際の重複除去の例を示します

グ(またはゲノム)の実例を sequence3 で示す。Bio-Linux には dotter<sup>17)</sup>というドットプロット用プログラム がプレインストールされているが [W12-1]、これは環状 チェックの本番で用いる。まず seqinr<sup>18)</sup>という Rパッケー ジ中の dotPlot 関数を用いて、ドットプロットの基本形を 示す。環状かどうかのチェックの場合は、同一の配列を並 べて比較する。同一配列間のドットプロットの主な特徴 は、必ず対角線上に位置する塩基が同じになるという点で ある [W12-6]。環状の場合は、コンティグの両末端の配 列がほぼ同じになる。これは、ドットプロット上で対角線 と平行の位置に、重複塩基数分だけの長さの一致部分がハ イライトされることで判別できる [W12-8]。

例えば、ランダムな塩基配列 "ACTCGTCAGA" が真の 環状ゲノムだと仮定すると、*de novo* アセンブリによって 得られるコンティグは "ACTCGTCAGAACTC" のような 感じとなる。この場合、灰色の4塩基分の重複がドットプ ロット上でハイライトされ (図 2a)、重複除去(塩基のト リミング)が環状化作業に相当する。末端塩基のトリミン グの選択肢として、4 塩基重複の場合は計5通り存在する が、アスタリスク(\*)のついた両末端から概ね同数の塩 基をトリミングするのが推奨である(図2b)。その理由は、 図1aで示すようなコンティグ末端部分のクオリティスコ ア分布を眺めれば納得できるであろう。この単純な例の場 合は、結論としてはどの選択肢を採用しても同じ結果にな るものの、数千塩基におよぶ実際のプラスミドコンティグ の重複部分が完全一致となる可能性はほぼゼロという現実 的な問題に当てはめるとよい。

数万~数百万塩基におよぶ配列のドットプロットの作成 は、seqinr パッケージの dotPlot 関数では現実的に難しい ため [W14-1]、Bio-Linux にプレインストールされてい る dotter プログラムを用いる [W12-1]。HGAP アセンブ リ結果として得られた計 4 コンティグのうち、2 番目に短 いコンティグ (45,853 bp; sequence3.fa) が環状かどうか を確認したい場合は、「dotter sequence3.fa sequence3.fa」 と打てばよい [W14-2]。ドットプロット全体を眺めると、 対角線と平行の直線が配列末端部分に現れていることがわ

#### 谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016

・ 書籍 日本乳酸菌学会誌 第7回ロングリードアセンブリ W13-2: Cutコマンド	特定の範囲の切り hoge2.faはsingle-F の1行分のみ取り出	出しはcutコマン ASTA形式。② 出ている。③/	<mark>ノドを利用。①</mark> 「tail −n 1」で、最後 パイプで流してcutコマ
<pre>iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result iu@bielinux[result] more hoge2.fa &gt;test</pre>	ンドを実行し、3-12 ィグの重複除去後の 1配列にしているか とに改行が入ってい	文字目を表示。 D塩基配列に本 らこそできるワ いる通常のFAS	。これが④環状コンテ 目当する。これは1行 ザ!(60塩基程度ご TA形式だとムリ!)
ACTCGTCAGAACTC iu@bielinux[result] tail -n 1 hoge2. ACTCGTCAGAACTC iu@bielinux[result] tail -n 1 hoge2. TCGTCAGAAC iu@bielinux[result]	fa fa   cut -c 3-12	[4:08午後] [4:08午後] [4:08午後]	
	ACTC ACTC CTC	CGTCAG	AACTC A AA
		GTCAG GTCAG	AACT AACT AACTC

<ul> <li>書籍 日本乳酸菌学会誌 <u>第7回ロングリードアセンブリ</u></li> </ul>	①最初の10塩基分のみ取り出しても、②
1///12 2・4キャットファンド	最後の10塩基分のみ取り出しても、この
	シンプルな環状ゲノムの場合は③アスタ
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	リスクのついたものと結果的には同じ
1u@bielinux[result] pwd	[4:13十夜]
iu@bielinux[result] tail -n 1 hoge2.fa	[4:13午後]
iu@bielinux[result] tail -n 1 hoge2.fa   cut -c	-10 [4:13午後]
ACTCGTCAGA	1-10 [4:13午後]
<pre>iu@bielinux[result] 2 iu@bielinux[result] tail -n 1 hoge2.fa   cut -c</pre>	[4:13午後] 5- [4:13午後]
GTCAGAACTC []2] iu@bielinux[result] tail -n 1 hoge2.fa   cut -c	5-14 [4:13午後]
GTCAGAACTC	ACTCGTCAGAACTC
	ACTCGTCAGA
	<u>GTCAGAACTC</u>

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

理由はスタート地点をどこにするかという違いのみ だから。本物の環状染色体の場合は、特定の遺伝 V13-3:続cutコマン 子配列が先頭になるように回転させる慣例がある


### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12: seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同ーコンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17: 両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



●·書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ 第7回原稿p106右下

グ(またはゲノム)の実例を sequence3 で示す。Bio-Linux には dotter<sup>17)</sup>というドットプロット用プログラム がプレインストールされているが [W12-1]、これは環状 チェックの本番で用いる。まず seqinr<sup>18)</sup>という R パッケー ジ中の dotPlot 関数を用いて、ドットプロットの基本形を 示す。環状かどうかのチェックの場合は、同一の配列を並 べて比較する。同一配列間のドットプロットの主な特徴 は、必ず対角線上に位置する塩基が同じになるという点で ある [W12-6]。環状の場合は、コンティグの両末端の配 列がほぼ同じになる。これは、ドットプロット上で対角線 と平行の位置に、重複塩基数分だけの長さの一致部分がハ イライトされることで判別できる [W12-8]。

例えば、ランダムな塩基配列 "ACTCGTCAGA" が真の 環状ゲノムだと仮定すると、de novo アセンブリによって 得られるコンティグは "ACTCGTCAGAACTC" のような 感じとなる。この場合、灰色の4塩基分の重複がドットプ ロット上でハイライトされ (図 2a)、重複除去(塩基のト リミング)が環状化作業に相当する。末端塩基のトリミン ①このあたりの話に移行します。seqinrパ ッケージのdotPlot関数で行うのが難しい ところはすっ飛ばします。気になる人は グの選其第7回W14-1を自分でやってみてください

が、アスタリスク(\*)のついた両末端から概ね同数の塩 基をトリミングするのが推奨である(図 2b)。その理由は、 図 1a で示すようなコンティグ末端部分のクオリティスコ ア分布を眺めれば納得できるであろう。この単純な例の場 合は、結論としてはどの選択肢を採用しても同じ結果にな るものの、数千塩基におよぶ実際のプラスミドコンティグ の重複部分が完全一致となる可能性はほぼゼロという現実 的な問題に当てはめるとよい。

数万~数百万塩基におよぶ配列のドットプロットの作成 は、seqinr パッケージの dotPlot 関数では現実的に難しい ため [W14-1]、Bio-Linux にプレインストールされてい る dotter プログラムを用いる [W12-1]。HGAP アセンブ リ結果として得られた計 4 コンティグのうち、2 番目に短 いコンティグ (45,853 bp; sequence3.fa) が環状かどうか を確認したい場合は、「dotter sequence3.fa sequence3.fa」 と打てばよい [W14-2]。ドットプロット全体を眺めると、 対角線と平行の直線が配列末端部分に現れていることがわ

谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016

### W14-2:dotter

①sequence3.fa同士のドットプロットをdotterで実行。画面はリターンキーを押して数秒後の状態

@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	*	) <b>(</b> ))	18:33	华
<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	]	6:32	2午後	]
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>				
<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence3*</pre>	[	6:33	3午後	]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 11:33 sequence3.fa				
-rwxrwxrwx 1 iu iu 91727 6月 13 17:09 sequence3.fq				
-rwxrwxrwx 1 1u 1u 20878 6月 14 16:46 sequence3.png				
-rwxrwxrwx 1 1u 1u 398859 6A 14 16:46 sequence3.txt	r	6. 2	AT 44	1
Tu@pietinux[result] dotter sequences.ra sequences.ra	L	0:33	计仮	1
Detected sequence types: DNA vs DNA				
Karlin/Altschul statistics for these sequences and sco	re	mat	civ.	
= K = 0.162	I C	maci	17.	
Lambda = $0.177$				
=> Expected MSP score in a 100x100 matrix = 41.867				
Expected residue score in MSP = 1.728				
=> Expected MSP length = 24				
45853 vs. 45853 residues => 2102.50 million dots. (Tak	es	2:02	2 min	ut
es on an SGI MIPS R10000)				
>_ \				
				14

iu

-

Sonnhammer and Durbin, Gene, 167: GC1-10, 1995

W14-2: dotter

Dotter sequence3 vs. sequence3

計3つのウィンドウが立ち上がる。①Greyramp Tool はよくわかりませんが、ドットプロットのコントラスト 調整用なのだろうと思います。②のあたりをクリック して、アラインメントのウィンドウをアクティブにする



#### W14-2:dotter

😑 回 🛛 Dotter - Alignment Tool

Dotter sequence3 vs. sequence3

 Alignment Toolは、比較している2つの配列の アラインメント結果を表示。②今比較しているのは 同じ配列なので完全一致。③RevCompと書いて あるので、④片方をReverse Complement(逆相 補鎖)にした結果も表示されていることがわかる



書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブ

#### 裏側に見えているのが主目的のドットプロット。①このあた りでクリックして、ドットプロットのウィンドウを手前に表示









dotterのドットプロットは①左上が くっきりと「①の対角線」と並行のラ インが見えているので、45,853 bp のsequence3は環状と判断



#### 大まかには、全部で45,853 bp のうち、①最初と②最後の約 5,000 bpが重複していると判断





W14-6:dotter終了後



@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 📧 🜒 21:15 🔱
rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 11:33 sequence	e3.fa
🥹 - rwxrwxrwx 1 1u 1u 91727 6月 13 17:09 sequence	e3.tq
-rwxrwxrwx l iu iu 20878 6月 14 16:46 sequence	e3.png
rwxrwxrwx 1 iu iu 398859 6月 14 16:46 sequence	e3.txt
<pre>iu@bielinux[result] dotter sequence3.fa sequence</pre>	e3.fa [6:38午後]
Detected sequence types: DNA vs. DNA	
Karlin/Altschul statistics for these sequences a	and score matrix:
K = 0.162	
Lambda = $0.177$	
=> Expected MSP score in a 100x100 matrix = 4	41.867
Expected residue score in MSP = 1.728	
=> Expected MSP length = 24	
45853 vs. 45853 residues => 2102.50 million dots	s. (Takes 2:02 minut
es on an SGI MIPS R10000)	·
<pre>(dotter:17869): Gtk-WARNING **: GtkSpinButton: s</pre>	setting an adjustmen
t with non-zero page size is deprecated	
>_ \	
dotter:17869): Gtk-WARNING **: GtkSpinButton: s	setting an adjustmen
CUt with non-zero page size is deprecated	
iu@bielinux[result]	[9:14午後]

iu



#### 谷澤ら, 日本乳酸菌学会誌, 27: 101-110, 2016

### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同ーコンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17:両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



<sup>・</sup>書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ</sub> 第7回原稿p107の左上

#### 配列相同性検索 (BLAST)

BLAST (Basic local alignment search tool) は、局所 的なアラインメント (local alignment) を行うプログラム である。問い合わせ(query)配列と呼ばれる手元の塩基 配列またはアミノ酸配列の特徴や性質を把握する目的で、 GenBank などの公共塩基配列 DB に対して検索を行った ことがある人は多いだろう。プログラム内部では、query 配列と似たものがあるかどうかを DB 配列に対して検索 し、指定した閾値を満たす query 側と DB 側の部分配列 のアラインメント結果が出力される。ここでは、query 側 および DB 側の配列を sequence3.fa として、(Bio-Linux にプレインストールされている)BLAST を実行する<sup>20)</sup>。 同一配列間の比較なので、トップヒット (top hit) は sequence3の全長配列間で100%一致のアラインメントと なる。今詳細に調べたいアラインメント結果は、セカンド ヒットの「最初と最後の約5.000 bpの重複配列」である。

# ①BLASTを(トリッキーな使い方だが)sequence3.faの重複領域の正確な情報を得る目的で利用する

・[4885, 45853 bp] を残す

(最初の4884 bp、および最後の0 bp 分をトリム)

・[4884, 45852 bp]を残す (最初の 4883 bp、および最後の 1 bp 分をトリム)
・[4883, 45851 bp]を残す (最初の 4882 bp、および最後の 2 bp 分をトリム)
…
・[3, 40968 bp]を残す

(最初の2 bp、および最後の4885 bp 分をトリム) ・[2, 40967 bp] を残す

(最初の1 bp、および最後の4886 bp 分をトリム) ・[1,40966 bp] を残す

(最初の0 bp、および最後の4887 bp分をトリム)

概ねとした理由は、[1,4884 bp] と [40967,45853 bp] の範囲のアラインメント結果には Gap が含まれており、 この Gap の取り扱いに関する不確定要素があるためで

Altschul et al., *J Mol Biol.*, **215**: 403–410, 1990

#### W15-1:makeblastdb

①作業ディレクトリはどこでもよい。② makeblastdbのバージョンは2.2.28+

u@bi`tli	inux[~/Desktop/mac_share/result] 1	la 💌	•1) 14:17 🔱
	<pre>iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	[	2:17午後]
2	<pre>iu@bielinux[result] makeblastdb -version</pre>	[	2:17午後]
	Package: blast 2.2.28+ Package: blast 2.2.28, build Jun 3 2013 11:17:14		
	iu@bielinux[result]	[	2:17午後]
Į			
<u>}</u>			
Ż			

1

### W15-1:makeblastdb

#### ①「-h」で大まかな利用法(usage)を確認。 ②より詳細な説明は「-help」で出るようだ

@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] 1	🚺 Ja 📧 🜒 14:19 🔱
<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	[2:17午後]
<pre>② /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	
iu@bielinux[result] makeblastdb -version	[2:17午後]
makeblastdb: 2.2.28+	
Package: blast 2.2.28, build Jun 3 2013 11:17:14	[ 2,17/T 46 ]
	[2:1/十夜]
makehlastdh [_h] [_heln] [_in innut file] [_innu	it type type]
-dbtype molecule type [-title database title]	[-parse_segids]
[-hash index] [-mask data mask data files] [-c	ni maskl
[-gi mask name gi based mask names] [-out data	abase name]
[-max_file_sz number_of_bytes] [-taxid TaxID]	[-taxid_map TaxID
MapFile]	
[-logfile File_Name] [-version]	
DESCRIPTION	2 2 20
Application to create BLAST databases, version	2.2.20+
Ilse '-help' to print detailed descriptions of com	mand line argument
s	and crite argument
iu@bielinux[result]	[2:19午後]

-

iu

|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセン</u> 書籍

①makeblastdb本番。入力はsequence3.fa。塩基配

## W15-1:makeblastd<sup>列であることを示すnuclを-dbtypeオプションで指定</sup>

@bielinu	ux[~/Desktop/mac_share/result]	📬 Ja 📧	) <b>(</b> ()	14:36 🔱
$\odot$ $\frac{1}{1}$	u@bielinux[result] pwd home/iu/Desktop/mac_share/result	[	2:35	午後]
i	u@bielinux[result] ls sequence3.fa*	]	2:36	午後]
	u@bielinux[result] makeblastdb -in sequence3.fa	-dbtype	nucl	-hash
<b>S</b>	index			
B	Building a new DB, current time: 06/19/2017 14:36 New DB name: sequence3.fa	5:09		
	lew DB title: sequence3.fa			
s S	equence type: Nucleotide			
<u> </u>	Ceep Linkouts: T			
E K	Ceep MBits: T			
	dding coguerees from FACTA: added 1 seguerees in	0 00121	700	cocord
	adding sequences from FASTA; added i sequences in	0.0013	198	second
j i	u@bielinux[result]	]	2:36	午後]
~				

it

#### W15-1:makeblastdb

①実行後は、sequence3.fa.n\*とい うファイルが8個作成されている

@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	🗈 📧 🜒 14:37 🔱
<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	[2:35午後]
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	
<pre>iu@bielinux[result] ls sequence3.fa*</pre>	[2:36午後]
sequence3.fa	
u@bielinux[result] makeblastdb -in sequence3.fa -dbt	ype nucl -hash
Building a new DB, current time: 06/19/2017 14:36:09	
New DB name: sequence3.fa	
New DB title: sequence3.fa	
Sequence type: Nucleotide	
Keep Linkouts: I	
Maximum file cize: 1000000000	
Adding sequences from EASTA: added 1 sequences in 0.0	0131708 second
s	0151750 Second
2) iu@bielinux[result] ls_sequence3.fa*	[2:36午後]
sequence3.fa sequence3.fa.nhr sequence3.fa.nsd	
sequence3.fa.nhd sequence3.fa.nin sequence3.fa.nsi	
<pre>sequence3.fa.nhi sequence3.fa.nog sequence3.fa.nsq</pre>	an 100 and 100 and 100
iu@bielinux[result]	[2:37午後]

-4

iu

・書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセン</u>

①blastnを実行。②DB側、③query側はともにsequence3.fa 。④出力ファイル名はsequence3\_blast.txt。計算は一瞬



### W15-2:blastn

iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]		▶ ◀)) 15:14 🔱
iu@bielinux[result] pwd	]	3:08午後]
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>		
iu@bielinux[result] ls sequence3*	]	3:09午後]
sequence3.fa sequence3.fa.nin sequence3.fa.nsq		
sequence3.ta.nhd sequence3.ta.nog sequence3.tq		
sequences.ta.nni sequences.ta.nsd sequences.png		
iuchielinux[result] blastn db sequence3 fa query sec		nce3 fa .ou
t sequence3 blast tyt	quei	
1) iu@bielinux[result] ]s_sequence3*	ſ	3:09午後1
sequence3 blast.txt sequence3.fa.nin sequence3.fg		ones [ R]
sequence3.fa (2) equence3.fa.nog sequence3.png		
sequence3.fa.nhd sequence3.fa.nsd sequence3.txt		
sequence3.fa.nhi sequence3.fa.nsi		
sequence3.fa.nhr sequence3.fa.nsq		
iu@bielinux[result]	[	3:14午後]

### Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同一コンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17: 両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



#### W15-3:結果を眺める

blastn実行結果ファイルを眺めるべく、① sequence3\_blast.txtの最初の10行分(デフ オルトが10行)を表示。②行数は3,852行

@bieli	nux[~/Desktop/mac_share/result]	tt Ta 💌	🖣 📢 📢 🕸
0	<pre>iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	]	3:32午後]
	<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence3_blast.txt</pre>	]	3:32午後]
-1	iu@bielinux[result] head sequence3 blast.txt	s_blast.t	3:32午後]
3	BLASTN 2.2.28+		
	Reference: Zheng Zhang, Scott Schwartz, Lukas Wag Miller (2000). "A greedy algorithm for aligning D	gner, and DNA seque	l Webb ences". J
	Comput Biol 2000; 7(1-2):203-14.		
	Database: sequence3.fa		
2	<pre>iu@bielinux[result] wc sequence3_blast.txt     3852 8793 226098 sequence3 blast.txt</pre>	[	3:32午後]
	iu@bielinux[result]	I	3:32午後]

iu











### W15-4:ヒット数

#### ① "Score = "という文字列を含む行を表示。 ② その行数は10個。つまりヒット数は10









 書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ 第7回原稿p107の左中 のアラインメント結果が出力される。ここでは、query 側 および DB 側の配列を sequence3.fa として、(Bio-Linux にプレインストールされている)BLAST を実行する<sup>20)</sup>。 同一配列間の比較なので、トップヒット (top hit) は sequence3の全長配列間で100%一致のアラインメントと なる。今詳細に調べたいアラインメント結果は、セカンド ヒットの「最初と最後の約5.000 bpの重複配列」である。 これらの予想は、図1bのドットプロットを事前(2)んめて おけば立てられる。ドットプロットは、コンティグの全体 像の理解に役立つだけでなく、BLAST 実行結果の理解の 助けにもなる。補足情報的な位置づけではあるが、なるべ く併用するといいだろう。

BLAST の実行は、① DB 側配列の BLAST 用 DB へ の変換、および② query 配列の相同性検索の2ステップ で完了する [W15]。具体的には、①では makeblastdb コマンドで DB 側配列である sequence3.fa を入力とし て、BLAST 用 DB (インデックスファイル)を作成する [W15-1]。②では、query 側と DB 側の配列の種類(塩基 配列またはアミノ酸配列)や目的に応じて、以下に示す5 つのプログラムを使い分ける: (最初の1 bp、および最後の4886 bp 分をトリム)

·[1,40966 bp] を残す

(最初の0bp、および最後の4887 bp分をトリム)

概ねとした理由は、[1,4884 bp] と [40967,45853 bp] の範囲のアラインメント結果には Gap が含まれており、 この Gap の取り扱いに関する不確定要素があるためで ある。範囲と塩基数の関係や計算法を含めて混乱しがち なところではあるが、始端側の[1,4884 bp]の塩基数 は (4884-1+1)=4884 bpと計算し、終端側の [40967. 45853 bp] の塩基数は (45853-40967+1)=4887 bpと計 算する。アラインメント結果の始端側と終端側の塩基数が 異なるのは、結論としては Gap 数の違いに起因するため であり、気にしなくてよい。実際に我々が行う重複除去 は、概ね両側から同数程度の塩基のトリムである。その 理由は、アセンブリ結果として得られるコンティグの末 端部分のクオリティは、中央部分に比べて低いためであ る (図 1a; W11-9)。重複塩基数が 4900 bp 程度であるこ とを踏まえ、BLAST アラインメント結果のセカンドまた はサードヒットの2400-2500番目付近を眺め、Gapやミス

・書籍 日本乳酸菌学会誌  <u>第7回ロングリードアセンブリ</u> W15-7:Iess	lessコマンドでsequence で検索。画面の横幅を よい。第3回のW14-6-21	3_blast.txtを開き、Score = 広めにとっておいたほうが に文字列検索のやり方あり
<pre>General File Edit View Search Terminal Help General iu@bielinux[result] pwd</pre>		1↓ Ja ● ● ● 19:21 没 [7:21午後]
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result iu@bielinux[result] ls -l sequence3_bla -rwxrwxrwx 1_iu_ju_226098_4E_12_22:02</pre>	st.txt	[7:21午後]
[] iu@bielinux[result] less sequence3_blas	t.txt	[7:21午後]

• 書籍	日本乳酸菌学会誌	第7回ロングリードアセンブリ	ļ
------	----------	----------------	---

lessコマンドでsequence3\_blast.txtを開いた直後

### W15-7:less

	File Edit View Search Terminal Help	î↓_	Ja	4	<b>4</b> ))	19:48	\$₽
Q	BLASTN 2.2.28+						
	Reference: Zheng Zhang, Scott Schwartz, Lukas Wagner, and Webb Miller (2000), "A greedy algorithm for aligning DNA sequences", Comput Biol 2000; 7(1-2):203-14.	J					
	Database: sequence3.fa 1 sequences; 45,853 total letters						
	Query= sequence3						
Į	Length=45853			Sc	ore		
	E Sequences producing significant alignments: sequence3_blast.txt			(Bi	ts)		V

24
書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

①「/Score =」と打って、Score =という文字列を検索

### W15-7:less

iu@bieli	nux[~/Desktop/mac_share/result]	tų.	Ja		<b>4</b> ))	20:49	₩
Q	BLASTN 2.2.28+						
	Reference: Zheng Zhang, Scott Schwartz, Lukas Wagner, and Webb Miller (2000), "A greedy algorithm for aligning DNA sequences", Comput Biol 2000: 7(1-2):203-14	, J					
٢	comput biot 2000, /(1 2/1205 14.						
	Database: sequence3.fa						
	1 sequences; 45,853 total letters						
H	Query= sequence3						
Į	Length=45853			Sc	ore	2	
/>- \.	E			50	.010	<u>.</u> (	
	<pre>Sequences producing significant alignments: /Score =</pre>			(Bi	ts)		V

	・書籍	日本乳酸菌	「学会誌   <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>	①トップヒットのものが最初に見える。②全	È長の45,853
\	N1;	5-7	: less	bp全てで完全一致なので、③queryの1-6 基とDB側(Sbjct; Subjectの意味)の1-60番	0番目の塩 昏目の塩基
	File Edit	View Se	arch Terminal Help	だけで眺めても完全一致となっていること	がわかる
	Ident Stran	ities = d=Plus/	e8e+04 bits (45853), Exp 45853/45853 (100%), Gap Plus	ect = 0.0 es = 0/45853 (0%)	
	Query	1	TTTTAGCGGCGGTGTTTGAACTG	CCGCACTTCTCGAAACACAGTCAATCCTAATTGCCAA	60
0	<mark>Sbj</mark> ct	1	TTTTAGCGGCGGTGTTTGAACTG	CCGCACTTCTCGAAACACAGTCAATCCTAATTGCCAA	60
	Query	61	TTGCAATCAATAGTGACAATTTA	CCCCAAAAACCAGGGGTCTGTCGTTTAATTTTAGCCA	120
	Sbjct	61	TTGCAATCAATAGTGACAATTTA	CCCCAAAAACCAGGGGTCTGTCGTTTAATTTTAGCCA	120
	Query	121	TTACGGACACCTCCATCTTTGA	TAGCGCTAACAAGTGCTACTTCAACAAATCCTTTTAT	180
	Sbjct	121	TTACGGACACCTCCATCTTTTGA	TAGCGCTAACAAGTGCTACTTCAACAAATCCTTTTAT	180
Į	Query	<mark>181</mark>	GCTAATCACAATTACTGCGGCTG	AAGCGCCTGGGCAGCAACGGTTCCGATCACAATAAGT	240
	<mark>Sbjct</mark>	<mark>181</mark>	GCTAATCACAATTACTGCGGCTG	AAGCGCCTGGGCAGCAACGGTTCCGATCACAATAAGT	240
	:				

Ρ.,	・書籍	日本乳酸菌	学会誌   第7回ロングリードアセンブリ	「n」と打って、2番目に一致するScore =がま	<mark>先頭行にくる</mark>
$\backslash$	N1	5-8	: less	ページを表示した結果。①query配列の40, 塩基がDB側配列の1番目の塩基と一致し	967番目の ていることを
iu@biel	linux[~/Des	sktop/mac_	share/result]	意味する。nとは逆方向に検索していきたい	い場合はN
0	Ident Stran	= 8844 ities = d=Plus/	4869/4901 (99%), Gaps Plus	= 31/4901 (1%)	
	Query	40967	TTTTAGCGGCGGTGTTTGAACT	GCCGCACTTCTCGAAACACAGTCAATCCTAATTGCCCA	41026
	<mark>Sbj</mark> ct	1	TTTTAGCGGCGGTGTTTGAACT	GCCGCACTTCTCGAAACACAGTCAATCCTAATTG-CCA	59
	Query	41027	ATTGCAATCAATAGTGACAATT	TACCCCAAAAACCAGGGGTCTGTCGTTTAATTTTAGCC	41086
	Sbjct	60	ATTGCAATCAATAGTGACAATT	TACCCCAAAAACCAGGGGTCTGTCGTTTAATTTTAGCC	119
	Query	41087	ATTACGGACACCTCCATCTTT	GATAGCGCTAACAAGTGCTACTTCAACAAATCCTTTTA	41146
	Sbjct	120	ATTACGGACACCTCCATCTTT	GATAGCGCTAACAAGTGCTACTTCAACAAATCCTTTTA	179
	Query	41147	TGCCTAATCACAATTACTGCGG	CTGAAGCGCCTGGGCAGCAACGGTTCCGATCACAATAA	41206
	<mark>S</mark> bjct	180		CTGAAGCGCCTGGGCAGCAACGGTTCCGATCACAATAA	238
	:				

書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

### W15-8:less

## ①query配列の40,967番目の塩基は、 ②のあたりのポジションに相当します



P.4	<ul> <li>書籍</li> </ul>	日本乳酸菌	学会誌   第7回ロングリードアセンブリ	②や③のように、DB側(Sbjct)のところどこ	<mark>ろでGapが見</mark>
	N1	5-8	: less	られる。が、④全体で4,901 bpのアラインメ 個だけGapがあった程度なので、実質的に	ントのうち31 無視でよい
iu@bie	linux[~/Des	sktop/mac_	share/result]	t∎ Ja 💌 ∢)) 2	1:13 🔱
© [	Score Ident Stran	= 8844 ities = d=Plus/	bits (4789), Expect = 4869/4901 (99%), Gaps Plus	$= \frac{31/4901}{4} (1\%)$	
	Query	40967	TTTTAGCGGCGGTGTTTGAACT	GCCGCACTTCTCGAAACACAGTCAATCCTAATTGCCCA	41026
٨	<mark>Sbj</mark> ct	1	TTTTAGCGGCGGTGTTTGAACT	GCCGCACTTCTCGAAACACAGTCAATCCTAATTG-CCA	59
	Query	41027	ATTGCAATCAATAGTGACAATT	TACCCCAAAAACCAGGGGTCTGTCGTTTAATTTTAGCC	41086
	Sbjct	60	ATTGCAATCAATAGTGACAATT	TACCCCAAAAACCAGGGGTCTGTCGTTTAATTTTAGCC	119
	Query	41087	ATTACGGACACCTCCATCTTT	GATAGCGCTAACAAGTGCTACTTCAACAAATCCTTTTA	41146
H	Sbjct	120	ATTACGGACACCTCCATCTTT	GATAGCGCTAACAAGTGCTACTTCAACAAATCCTTTTA	179
	Query	41147	TGCCTAATCACAATTACTGCGG	CTGAAGCGCCTGGGCAGCAACGGTTCCGATCACAATAA	41206
	Sbjct	<mark>180</mark>	II   IIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII	IIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII	238
The second second					





上矢印キーをさらに押し続け、(重複塩 基数が4900 bp程度なのでその半分の )2400 - 2500番目付近を眺める。具体 的には①の赤枠分くらいを眺め、どこに もミスマッチやGapがないことを確認

				石在言
Q)	Query	2390	GAATTATCAAGCTACGACTGGGGGATTCGATATAGTC	
-	Sbjct	43363	GAATTATCAAGCTACGACTGGGGATTCGATATAGTCCCTGGATTTAGAACTGTTGATGAT 434	22
	Query	2450	GAGCAGGGGTATTACTACTACATCATTCCAAATGGGAACGGCACTTGGGAAAAAACAGAT 250	9
	Sbjct	43423	GAGCAGGGGTATTACTACTACATCATTCCAAATGGGAACGGCACTTGGGAAAAAACAGAT 434	82
$\mathcal{R}$	Query	2510	CCGCGAATAGATCGTCAAAATTTAACAGAATATCAAAAAGAAACCCCAATTGATCTAAGA 256	9
	Sbjct	43483	CCGCGAATAGATCGTCAAAATTTAACAGAATATCAAAAAGAAACCCCAATTGATCTAAGA 435	42
	Query	2570	GAAGTAGTGCGCATTATCAAATATTGGAGAAAGGCTCATAACGCAGTATGTAAGCTTAAT 262	9
	Sbjct	43543	GAAGTAGTGCGCATTATCAAATATTGGAGAAAGGCTCATAACGCAGTATGTAAGCTTAAT 436	02
	Query	2630	TCTTATGCACTAGAGACCACGGTTCTTGACTTTATAGATACTAATCCAATATATTCCAAC 268	9
	Sbjct	43603	TCTTATGCACTAGAGACCACGGTTCTTGACTTTATAGATACTAATCCAATATATTCCAAC 436	62
	•			

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result]

W16-1:トリム候補領域

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第7回ロングリードアセンブリ

W16-1:トリム候補領域

①のところでトリムすることにする。左端 にする理由は、上が2450番目、下が 43423番目の塩基だとすぐにわかるから

#### iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result]

#### 🏚 Ja 💌 🜒 13:38 🔱

0	Query	2390	GAATTATCAAGCTACGACTGGGGATTCGATATAGTCCCTGGATTTAGAACTGTTGATGAT	2449
	Sbjct	43363	GAATTATCAAGCTACGACTGGGGATTCGATATAGTCCCTGGATTTAGAACTGTTGATGAT	43422
	Query	2450	GAGCAGGGGTATTACTACTACATCATTCCAAATGGGAACGGCACTTGGGAAAAAACAGAT	2509
	Sbjct	43423	GAGCAGGGGTATTACTACTACATCATTCCAAATGGGAACGGCACTTGGGAAAAAACAGAT	43482
$\propto$	Query	2510	CCGCGAATAGATCGTCAAAATTTAACAGAATATCAAAAAGAAACCCCAATTGATCTAAGA	2569
	Sbjct	43483	CCGCGAATAGATCGTCAAAATTTAACAGAATATCAAAAAGAAACCCCCAATTGATCTAAGA	43542
	Query	2570	GAAGTAGTGCGCATTATCAAATATTGGAGAAAGGCTCATAACGCAGTATGTAAGCTTAAT	2629
	Sbjct	43543	GAAGTAGTGCGCATTATCAAATATTGGAGAAAGGCTCATAACGCAGTATGTAAGCTTAAT	43602
	Query	2630	TCTTATGCACTAGAGACCACGGTTCTTGACTTTATAGATACTAATCCAATATATTCCAAC	2689
	Sbjct :∎	43603	TCTTATGCACTAGAGACCACGGTTCTTGACTTTATAGATACTAATCCAATATATTCCAAC	43662

P	・書籍	日本乳酸菌	「学会誌   <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>	①2450番目の塩基をトリム後の	1塩基目に
١	N16	6-2	:トリム後の配列	する場合は、[2450, 43422 bp]を 。こうすることで、トリム後の塩基	を 残せばよい 記列の 最初
iu@bie	linux[~/De	sktop/mac_	_share/result]	のほうは①の赤枠のようになり、	最後のほう
Q	Query	2390	GAATTATCAAGCTACGACTGGGGATTCGATA	は②のようになるはずである。③	<mark>qで終了</mark>
	Sbjct	43363	GAATTATCAAGCTACGACTGGGGATTCGATA	IIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIIII	<mark>2)</mark> 3422
	Query	2450	GAGCAGGGGTATTACTACTACATCATTCCAA	ATGGGAACGGCACTTGGGAAAAAACAGAT	2509
	Sbjct	43423	GAGCAGGGGTATTACTACTACATCATTCCAA	ATGGGAACGGCACTTGGGAAAAAACAGAT	43482
	Query	2510			2569
	Sbjct	43483	CCGCGAATAGATCGTCAAAATTTAACAGAATA	ATCAAAAAGAAACCCCAATTGATCTAAGA	43542
	Query	2570	GAAGTAGTGCGCATTATCAAATATTGGAGAA	AGGCTCATAACGCAGTATGTAAGCTTAAT	2629
	Sbjct	43543	GAAGTAGTGCGCATTATCAAATATTGGAGAAA	AGGCTCATAACGCAGTATGTAAGCTTAAT	43602
	Query	2630	TCTTATGCACTAGAGACCACGGTTCTTGACT		2689
2	Sbjct :∎	43603	TCTTATGCACTAGAGACCACGGTTCTTGACT	ТАТАБАТАСТААТССААТАТАТТССААС	43662
7	3				

**第7回原稿p107の右中** sequence3の全長配列間で100%一致のアラインメントと なる。今詳細に調べたいアラインメント結果は、セカンド とットの「最初と最後の約5,000 bpの重複配列」である。 これらの予想は、図1bのドットプロットを事前に眺めて おけば立てられる。ドットプロットは、コンティグの全体 像の理解に役立つだけでなく、BLAST 実行結果の理解の は 助けにもなる。補足情報的な位置づけではあるが、なるべ

く併用するといいだろう。

書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ

BLAST の実行は、① DB 側配列の BLAST 用 DB へ の変換、および② query 配列の相同性検索の2ステップ で完了する [W15]。具体的には、①では makeblastdb コマンドで DB 側配列である sequence3.fa を入力とし て、BLAST 用 DB (インデックスファイル)を作成する [W15-1]。②では、query 側と DB 側の配列の種類(塩基 配列またはアミノ酸配列)や目的に応じて、以下に示す5 つのプログラムを使い分ける:

blastn: query 側、DB 側がともに塩基配列。 blastp: query 側、DB 側がともにアミノ酸配列。 blastx: query 側は塩基配列、DB 側はアミノ酸配列。 query 配列をアミノ酸配列に翻訳して検索。

今は(1)のあたり。1つ前のスライドで 決めた領域のトリム(重複除去)を行 う。混乱してきたら、W13-1を復習。こ 概ねとした のあと2トリムを実行します(W16-3) の範囲のアラインメント結果には Gap が含まれており、 この Gap の取り扱いに関する不確定要素があるためで ある。範囲と塩基数の関係や計算法を含めて混乱しがち なところではあるが、始端側の [1,4884 bp] の塩基数 は (4884-1+1)=4884 bpと計算し、終端側の [40967, 45853 bp] の塩基数は (45853-40967+1)=4887 bp と計 算する。アラインメント結果の始端側と終端側の塩基数が 異なるのは、結論としては Gap 数の違いに起因するため であり、気にしなくてよい。実際に我々が行う重複除去 は、概ね両側から同数程度の塩基のトリムである。その 理由は、アセンブリ結果として得られるコ(2)ィグの末 端部分のクオリティは、中央部分に比べて低いためであ る (図 1a; W11-9)。重複塩基数が 4900 bp 程度であるこ とを踏まえ、BLAST アラインメント結果のセカンドまた はサードヒットの 2400-2500 番目付近を眺め、Gap やミス マッチのない領域でトリミング領域を決定する [W16-1]。 ここでは、tailとcutコマンドを組み合わせて [2450. 43422 bp]の範囲を抽出し、(43422-2450+1)=40,973 bp の長さの環状コンティグ (sequence3\_trimmed.fa) E して出力した [W16-3]。

 ・書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第7回ロングリードアセンブリ
 ①まずはトリム後のFASTAファイル(ファイル(ファイル名: sequence3\_trimmed.fa)の description行を作成。W12-7とほぼ同じ

iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]		• •)) 1	9:05 伐
<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	[	5:074	F後]
/home/iu/Desktop/mac_share/result			
<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence3*.fa</pre>	[	7:054	F後]
rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 11:33 sequence3.fa			
<pre>iu@bielinux[result] echo "&gt;sequence3_trimmed" &gt; sequence3_trimmed.fa</pre>	]	7:054	F後]
<pre>iu@bielinux[result] more sequence3_trimmed.fa</pre>	[	7:054	F後]
<pre>&gt;sequence3_trimmed</pre>			
iu@bielinux[result]	[	7:054	<b>F後</b> ]



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

### W16-4:moreで確認

### ①lsで確認。1 bp = 1 byte。ファイルサイズ 的に妥当な印象を受ける。②moreでも確認

u@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	tĻ.	Ja		<b>4))</b> 19	:09 华	
iu@bielinux[result] pwd			[ 5	:07午	後]	
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>						
<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence3*.fa</pre>			[ 7	:05午	後]	
				-	1000	
<pre>iu@bielinux[result] echo "&gt;sequence3_trimmed" &gt; sequence3_trimm</pre>	led.	fa	[7	:05午	後]	
<pre>iu@bielinux[result] more sequence3_trimmed.fa</pre>			[7	:05午	後]	
<pre>&gt;sequence3_trimmed</pre>						
iu@bielinux[result] tail -n 1 sequence3.fa   cut -c 2450-43422	>>	seq	uen	ce3_	trimm	
ed.fa				22.2		
<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence3*.fa</pre>			[7	:05午	後]	
- rwxrwxrwx 1 iu iu 45865 6月 13 11:33 sequence3.fa						
-rwxrwxrwx l iu iu 40993 6月 19 19:06 sequence3_trimmed.fa				100	122	1
<pre>iu@bielinux[result] more sequence3_trimmed.fa</pre>			[7	:09午	後]	

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

# W16-4:moreで確認

### ①赤枠で示すトリム後の塩基配列の 最初のほうは、W16-2と全く同じになっ ていることからうまくトリムできたと判断



#### 📭 Ja 💽 🜒 19:11 🗘



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第7回ロングリードアセンブリ

## W16-4:moreで確認

iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result]

スペースキーをガスガス押して最後まで 表示し終わったところ。②最後の塩基配 列の赤枠部分もW16-2と全く同じになっ ていることからうまくトリムできたと判断



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

# Contents(第7回後半分)

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11: FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同一コンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17:両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認



①FASTQファイル(sequence3.fq)の場合は 書籍|日本乳酸菌学会誌|第7回ロングリードアセンブリ 、2行目(塩基配列情報の行)と4行目(クオ) V17-1:FASTQのトリム リティ情報の行) についてのみheadとtailを iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result] 組合せた操作(W16-3)を行えばよい。② iu@bielinux[result] pwd 得られるファイルはsequence3\_trimmed.fg /home/iu/Desktop/mac share/result iu@bielinux[result] ls -l sequence3\*.fq [12:04午後] -rwxrwxrwx 1 iu iu 91727 6月 13 17:09 sequence3.fg iu@bielinux[result] wc sequence3.fq [12:04午後] 4 91727 sequence3.fq iu@bielinux[result] head -n 1 sequence3.fg | tail -n 1 > sequence3 trimmed.fq iu@bielinux[result] head -n 2 sequence3.fq | tail -n 1 | cut -c 2450-43422 >> seq uence3 trimmed.fg iu@bielinux[result] head -n 3 sequence3.fq | tail -n 1 >> sequence3 trimmed.fq iu@bielinux[result] head -n 4 sequence3.fg | tail -n 1 | cut -c 2450-43422 >> seq uence3 trimmed.fq iu@bielinux[result] ls -l sequence3\*.fq [12:04午後] -rwxrwxrwx 1 iu iu 91727 6月 13 17:09 sequence3.fg -rwxrwxrwx 1 iu iu 81967 6月 20 2017 sequence3 trimmed.f iu@bielinux[result] [12:04午後]

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

# W17-2:クオリティ分布

FASTQファイル(sequence3\_trimmed.fq) を入力として、W11-9(スライド80)と同じ ようなクオリティスコア分布を作成

W17-2:クオリティスコア分布 (スライド163-165)
 トリム後のFASTQ形式ファイル(sequence3\_trimmed.fq)を入力として、図1aおよび W11-9と同じようなクオリティスコア分布を作成。出力ファイルは、sequence3\_trimmed.pngとsequence3\_trimmed.txt。

```
cd ~/Desktop/mac share/result
R-q
                                 #入力ファイル名を指定してin flc格納
in f <- "sequence3 trimmed.fq"</pre>
                                 #出力ファイル名を指定してout f1に格納
out f1 <- "sequence3 trimmed.png"</pre>
                                 #出力ファイル名を指定してout f2に格納
out f2 <- "sequence3 trimmed.txt"</pre>
                                 #ファイル出力時の横幅と縦幅を指定(単位はビクセル)
param fig <- c(700, 350)
#必要なバッケージをロード
                                 #バッケージの読み込み
library(ShortRead)
#入力ファイルの読み込み
fastq <- readFastq(in f)</pre>
                                 #in fで指定したファイルの読み込み
#本番(PHREDスコアに変換)
out <- as(quality(fastq), "matrix") #ASCIIコードのquality scoreをPHRED scoreに変換し、データ構
                                 #列名を付与
colnames(out) <- 1:ncol(out)</pre>
rownames(out) <- as.character(id(fastq))#行名を付与
#ファイルに保存(pngファイル)
png(out_f1, pointsize=13, width=param_fig[1], height=param_fig[2])#出力ファイルの各種バラメータを
par(mar=c(4, 4, 0, 0))
                                #下、左、上、右の順で余白(行)を指定
plot(x=1:ncol(out), y=out, pch=20, cex=0.5,#プロット
    type="p", xlab="position", ylab="PHRED score")#プロット
dev.off()
                                 #おまじない
#ファイルに保存(テキストファイル)
tmp <- cbind(colnames(out), as.vector(out))#保存したい情報をtmpに格納
write.table(tmp, out f2, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=F, col.names=F)#tmpの中身を指定
q(save="no")
pwd
ls -1 sequence3 trimmed*
```

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

# W17-2:クオリティ分布

①コピペ実行後に得られるファイル 。「eog sequence3\_trimmed.png &」 で開けます

linux[~/Desktop/mac_snare/result]	Ja 🔤 🗤 12:23 🗘
> #ファイルに保存 (pngファイル)	
<pre>&gt; png(out_f1, pointsize=13, width=param_fig[1], height=param_fig[2</pre>	2])#出力ファイル
の各種パラメータを指定	
> par(mar=c(4, 4, 0, 0)) #下、左、上、右の順で余白	(行)を指定
> plot(x=1:ncol(out), y=out, pch=20, cex=0.5,#プロット	
+ type="p", xlab="position", ylab="PHRED score")#プロット	
> dev.off() #おまじない	
null device	
1	
> #ファイルに保存 (テキストファイル)	
<pre>&gt; tmp &lt;- cbind(colnames(out), as.vector(out))#保存したい情報をtmp</pre>	に格納
<pre>&gt; write.table(tmp, out_f2, sep="\t", append=F, quote=F, row.names=</pre>	=F, col.names=F)
#tmpの中身を指定したファイル名で保存	
<pre>&gt; q(save="no")</pre>	
iu@bielinux[result] pwd	[12:22午後]
/home/iu/Desktop/mac_share/result	
<pre>iu@bielinux[result] ls -l sequence3_trimmed*</pre>	[12:22午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 40993 6月 19 19:06 sequence3_trimmed.fa	
-rwxrwxrwx l iu iu 81967 6月 20 12:04 sequence3_trimmed.fq	
-rwxrwxrwx l iu iu 19113 6月 20 2017 sequence3_trimmed.png	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 357641 6月 20 2017 sequence3_trimmed.txt	355 (FIL) 702.545
iu@bielinux[result]	[12:22午後]

Ċ,

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第7回ロングリードアセンブリ

# W17-2:クオリティ分布

### ①pngファイルを眺めているところ。W11-9で 見られていた両側の低クオリティ領域がうま くトリムされていることがわかる。図3aと同じ

W17-2:クオリティスコア分布 (スライド163-165)
 トリム後のFASTQ形式ファイル(sequence3\_trimmed.fq)を入力として、図1aおよびW11-9と同じようなクオリティスコア分布を作成。出力ファイルは、sequence3\_trimmed.pngとsequence3\_trimmed.txt。





Sonnhammer and Durbin, Gene, 167: GC1-10, 1995

書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第7回ロングリードアセンブリ</u>

### ここまでのまとめ

- イントロダクション(主に予習事項の確認)
- W10:multi-FASTAファイルの分割
- W11:FASTQファイルの分割とクオリティスコア分布
- 環状化(ゲノム解読のfinishing作業の一部)
  - □ アセンブリ結果として、最初と最後の末端部分が同じ配列の場合は、通常そのコンティグは 環状と判断。それを確認するための基本的な考え方、手段、および環状化のノウハウを伝授
  - □ W12:seqinrパッケージを用いて、仮想環状コンティグのドットプロットで感覚をつかむ
  - □ W13:重複配列の除去の感覚をつかむ(これが環状化作業の実体)
  - □ W14: dotterプログラムで実際のPacBio出力結果に対して適用し、環状状態の概要を知る
  - □ W15:Bio-Linux上のblastnで、環状の同ーコンティグ同士をDB側とquery側にして実行
  - □ W16:正確なアラインメントを眺め、切断箇所をクオリティスコア分布と合わせて判断する
  - □ W17:両端切断後のコンティグに対し、クオリティスコア分布やdotterを再度実行して確認

PacBioデータの*de novo*アセンブリ結果フ アイルをもとに、3番目に長い配列(約4.6 万塩基のsequence3.fa)の重複配列除去 を行った。時間はかかるが、2番目に長い 配列(約8.7万塩基のsequence2.fa)も同じ 要領で可能なので、トライしてみてください

# Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

### 第8回原稿p188の左中

### ゲノムアノテーション

ゲノムのアノテーション (genome annotation) とは、 ゲノム上のどの位置にどのような遺伝子がコードされて いるかなどを調べ、注釈づけを行う作業である。バク テリアの自動アノテーションに関しては、MiGAP<sup>9)</sup>や RAST<sup>10-12)</sup>などの様々なウェブサービスが提供されて おり、手軽に実行可能である。今回は、乳酸菌に特化 したアノテーションパイプライン DFAST (DDBJ Fast Annotation and Submission Tool)<sup>13)</sup>を用いる。本ウェ ブサービスは、連載第5回<sup>14)</sup>でも紹介したアノテーショ ンパイプライン Prokka<sup>15)</sup> をベースとして、乳酸菌(主に Lactobacillus 属および Pediococcus 属) 用に整備された参 照データベースを組み合わせたものである。また、アノテー ションだけでなく、DDBJ<sup>16)</sup>への塩基配列登録支援を行う こともできる(もちろん登録は任意)のが特徴である。典 型的なゲノムサイズ(数 MB 程度)の乳酸菌であれば、5 分ほどで結果が返される。ここでは、アセンブリ結果の検 証の一環として、アセンブリ結果ファイル(LH\_hgap.fa) を入力として DFAST を実行する [W4]。位置づけとし ては、予備的なアノテーションである。

### 今は①のあたり。②でも書いているが 、本番ではなく予備的なアノテーション

第7回までで予想していた通り、この2つの配列が(環状 の)プラスミドであることを支持している。

sequence1 (2,289,497 bp) については、最初の 30,000 塩基あたりまでに prophage protein などファージ関連 遺伝子が見られる [W4-6]。また、sequence4 (11,372 bp) については、4,912 番目から 5,699 番目の領域に transposase がコードされている。この領域については後 で議論するが、アノテーション結果の概観レベルでは見逃 してもよい。後述する BLAST<sup>17)</sup> の実行結果と合わせて 総合的に判断する視点が重要である。

#### BLAST の実行と可視化

第7回では、sequence3同士を例として配列内の両末 端部分の重複をドットプロットで大まかに調べ(第7回 W14-2)、BLASTで重複領域の詳細なアラインメントを 行った。ドットプロットについては、sequence3よりも 2倍程度長い sequence2同士についても dotter<sup>18)</sup>を実行 可能であり、両末端部分の重複が見いだせる[W5-1]。 sequence4同士のドットプロットは、[1,500 bp] と[750, 1350 bp] 付近の領域が似ているものの、環状を示唆す



Aug 29-30 2017

Tanizawa et al., Biosci Microbiota Food Health, 35: 173-184, 2016

• 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

## W4-1:DFAST

### ①のところで、参照ボタンを押して、アノテーション したいmulti-FASTAファイル(LH\_hgap.fa)を指定







#### Aug 29-30 2017



#### Aug 29-30 2017

• 書籍 日本乳酸菌学会誌	<u>第8回アセンブリ後の解析</u>
---------------	---------------------

🙆 https://dfast.niq.ac.jp/analysis/annotation/

①いろいろオプション指定できるがとりあ えずここは無視して、②Run。③は設定 W4-3:アップロードと実行 値(デフォルトは200 bp)以下の短い配列 を除くため。それ以外の赤枠の属・種名 🙋 DFAST: DDBJ Fa 等のオプションはアノテーション結果に影 響を与えることはなく、後で変更すること も可能であるため、規定値のままでOK

#### Specify metadata and parameters.

These data other than minimum contig length can be altered later. Reference Databases for genera other than Lactobacillus and Pediococcus are not fully supported.

Genus	Species	Strain	
Lactob	sp.	unkown	
	ex) plantarum, delbrueckii subsp. bulgaricus		
Locus Tag Prefix	Minimum Co	ntig Length	
LOCUS	200 (3)		
Show Perfor	m Genome Assessment (optiona	1)	
Run (2			

D - € C

・書籍	音 日本乳酸菌学会誌  <u>第8回アセンブリ後の角</u>	<u>释析</u>	計算が始まったようだ。とりあえず計
\//4	-3・アップロー	ドト 主行	算終了メールが来るまで思考停止
	ps://dfast. <b>nig.ac.jp</b> /analysis/annotation/f341d80	IG-0: ター C C DFAST - Job Result >	
Remember th	he current URL to access this page. The resu Delete	It will be deleted 30 days after your last this job now. => Delete This procedure can	visit. not be undone.
JobID :	hogegeee f341d803-072b-48db-a363- 1de4c3a686a5	[2016-08-31 15:18:55.909400] Job [2016-08-31 15:18:55.932959] Job	submitted. started.
Status :	RUNNING		
Update S	Status		
Result	Features DDBJ Submission Log		

・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

# V4-4:計算終了

### 計算終了メールが届く。このときは、 約5分で計算が終了。①にアクセス

2016/08/31 (水) 15:22

DFAST Report <dfast@nig.ac.jp>

[DFAST] Your requested job completed.

宛先 kadota@iu.a.u-tokyo.ac.jp

Your requested job has completed.

Job Title : hogegeee Job ID : f341d803-072b-48db-a363-1de4c3a686a5 Submitted at :2016-08-31 15:18:55.909400.

Please visit the link below to check the result.

https://dfast.nig.ac.jp/analysis/annotation/f341d803-072b-48db-a363-1de4c3a686a5

DFAST <dfast@nig.ac.jp>

	計算結果が見えている
W4-5:結果を眺める	。①ページ下部に移動
A https://dfast.nig.ac.ip/analysis/annotation/f341d803-0; $\mathcal{P} \leftarrow \mathcal{O}$ // DFAST - Job Result X	
DFAST	
Remember the current URL to access this page. The result will be deleted 30 days after your last visit. Delete this job now. => Delete This procedure cannot be undone.	
Title :	
hogegeee [2016-08-31 15:18:55.909400] Job submitted.	_
JobID: [2016-08-31 15:18:55.932959] Job started. [2016-08-31 15:21:52.789970] Job completed.	
1de4c3a686a5	
Status : COMPLETE	
Result Features DDBJ Submission Log	
Genome Statistics Download Files	
Genbank Flat	
No. of Sequences     4     GEE3-formated	
Gro-formated	

	・ <sup>書籍 日本乳酸菌学会誌 <u>第8回アセンブリ後の解析</u> W4-5:結果を眺める</sup>				これがDFASTによるアノテーション結果 の全体像。①このあたりの数値は、 DDBJ Pipeline上でHGAPを実行したと		
G	この結果(う) (Contraction And Contraction And Con				【さの結果(第7回W9-2)と至く同しで安当 ■t × 1 ☆☆☆ ヘ		
	Genome State	L Downloa	ad Files				
	Total Length (bp)	2,433,614	File :				
	No. of Sequences	4	GFF3-formated	annotation.g	lþk		
	GC Content (%)	38.2%	File :				
	N50	2,289,497	Genome Fasta	annotation.g	)ff		
	Gap Ratio (%)	0.0%	File :	gonomo fag			
	No. of CDSs	2,389	Protein Fasta	genome.ma			
	No. of rRNA	12	File :	protein faa			
	No. of tRNA	56	CDS Fasta File :	protointida			
	No. of CRISPRS	1	RNA Fasta File :	cds.fna			
	Coding Ratio (%)	86.7%		rna.fna			
			Feature Table :	features tsv			
			Genome Statistics :		~		

・書籍   日本乳酸 W4-5:	大学会誌   第8回アセンブリ 結果を見	<u>後の解析</u> 兆める 41d803 <b>タ -                                  </b>	①アノテーショ: GFFファイルを 眺めてもよいか ックして、ウェブ	ンファイルの ダウンロー 「、ここではの 「上でアノテ 命 録 题	)一般的な形式であ 「してエクセルなどで ②Featuresタブをクロ ーション結果を眺め	るミリる				
Result Features	DDBJ Submission	Log	d Files	^						
Total Length (bp)	2,433,614	Genbank Flat File :								
No. of Sequences	4	GEE3-formated	annotation.gbk							
GC Content (%)	38.2%	File :								
N50	2,289,497	Genome Fasta	annotation.gff							
Gap Ratio (%)	0.0%	File :	denome fac							
No. of CDSs	2,389	Protein Fasta	genome.ma							
No. of rRNA	12	File :	nrotein faa							
No. of tRNA	56	CDS Fasta File :	proteinida							
No. of CRISPRS	1	RNA Fasta File :	cds.fna							
Coding Ratio (%)	86.7%	Feature Table :	rna.fna							
		Genome Statistics :	icaluico.lov	~						
Ŵ	<sup>書籍 日本乳酸 </sup> 4-5:		見を即	とめ	3	ージ 、2	しな感じに ジあたり25 )の部分が	なります。 エントリー <sup>、</sup> 25行分づ	①デフ になっ つ表示	オルト ている 示される
---------------	-----------------------------	----------------	--------------------	--------------	-------------------------	----------	--------------------------	--------------------------------------	-------------------	--------------------
1	) https://dfast. <b>nig</b>	.ac.jp/analysi	s/annotation/f341c	1803-072b-48	db-a363-1de4c 🔎 🗸	් 🏉 dfa	ist.nig.ac.jp の待		. □ <b>.</b> .	<u>نې</u>
Rest	ult Features	DDBJ St	ubmission Lo	g						^
Annot Show	25 entrie	s (1	It	Eesture	It	It	Search:			
2	Locus Tag	Seq. ID	Location	Туре	Product	Gene	Nucleotide	Translation	Edit	
1	LOCUS_00001	sequence1	151384	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit	
2	LOCUS_00002	sequence1	350886	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit	
3	LOCUS_00003	sequence1	8831311	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit	
4	LOCUS_00004	sequence1	16371849	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit	
5	LOCUS_00005	sequence1	19682165	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit	
6	LOCUS_00006	sequence1	23552732	CDS	prophage protein		View	View	Edit	
7	LOCUS_00007	sequence1	27252940	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit	~

/ ۸ /	書籍 日本乳酸]	<sup>第学会誌 第</sup>	8回アセンブリ後の		ス		全ェ て訪	ントリーを 記明したいの	一気に表示さ ので、①Allic <sup>-</sup>
	https://dfast.nig	.ac.jp/analysis	s/annotation/f341c	<b>307</b> 1803-072b-48	db-a363-1de4c 🔎 🗸	ර් <i> ලි</i> dfa	st.nig.ac.jp の待	提中 ×	• □ × •••• 合 ☆ 袋
Res	ult Features	DDBJ St	ubmission Lo	g					
Anno	tated Features	6							
Show	25 entrie	S					Search:		
No.		Seq. ID	↓↑ Location	Feature 🏦 Type	Jî Product	↓î Gene	L1 Nucleotide	lî Translation	Lî Edit
1	LOCUS_00001	sequence1	151384	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit
2	LOCUS_00002	sequence1	350886	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit
3	LOCUS_00003	sequence1	8831311	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit
4	LOCUS_00004	sequence1	16371849	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit
5	LOCUS_00005	sequence1	19682165	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit
6	LOCUS_00006	sequence1	23552732	CDS	prophage protein		View	View	Edit
7	LOCUS_00007	sequence1	27252940	CDS	hypothetical protein		View	View	Edit

	書籍   日本乳酸菌 <b>4-5:</b> https://dfast.nig.		マーク して して して して して して して して して して	í	こんな感じになります。横幅か とは気にしない。①のあたりを ァイル(LH_hgap.fa)の配列およ ションされた結果が表示されて <sup>1de4c3a686a5/f</sup> ター C	×広くなる 見るこ び座標 ているこ	るが細かし とで、入力 順にアノ・ とがわか	いこ リフ テー る ア <sup>193</sup>
Resu	It Features	DDBJ St	Ibmission Log					^
Annota Show		s	It	Feature It	Search:		14	
No.	LocusTag	Seq. ID	1 ation +1	Туре	Product	Gene	Nucleotide	Tran
1	LOCUS_00001	sequence1	151384	CDS	hypothetical protein		View	Viev
2	LOCUS_00002	sequence1	350886	CDS	hypothetical protein		View	Viev
3	LOCUS_00003	sequence1	8831311	CDS	hypothetical protein		View	Viev
4	LOCUS_00004	sequence1	16371849	CDS	hypothetical protein		View	Viev
5	LOCUS_00005	sequence1	19682165	CDS	hypothetical protein		View	Viev
6	LOCUS_00006	sequence1	23552732	CDS	prophage protein		View	Viev
7	LOCUS_00007	sequence1	27252940	CDS	hypothetical protein		View	Viev
8	LOCUS_00008	sequence1	29303031	CDS	hypothetical protein		View	Viev
9	LOCUS_00009	sequence1	30673534	CDS	holin		View	Viev
10	LOCUS 00010	sequence1	35474578	CDS	1,4-beta-N-acetyImuramidase		View	Viev

·	・書籍 日本乳酸菌学会誌 第8回アセンブリ後の解析 /4-6:Secuence1概観 ● https://dfast.nig.ac.jp/analysis/annotation/f341d803-072b-48db-a363-1de4c3a686a5/f タ・   ● dfast.nig.ac.jp の得機中 > esult Features DDBJ Submission Log motated Features ● ottated Features		づけな	がら、アノ	ノテ				
	1-6.0	200	IIDNCC	1 相平	毎日 一	·ション結果	の全体	<mark>像を把握</mark>	する
<u>v v '</u>	Image: Product regime in the sequence in the s								
٢									
● 書稿   日本乳酸菌学会誌   第8回アセンジリ級の 解析         ① と②を関連づけながら、アノテーション結果の全体像を把握す。           ● のコン結果の全体像を把握す。           ● まました         ● のコン結果の全体像を把握す。           ● ● ● ● https://dfast.nig.ac.jp/analysis/annotation/f341d803-072b-48db-a363-1de4c3a686a5/f タ • C ● ● dfast.nig.ac.jp の特徴中 ×         ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ● ●		^							
A	atad Eastures								-
Annot	ated Features	6							
Show	All  entries	S				Search:			
J≞ No.	LocusTag	Seq. ID	1 ation	Feature 11 Type	Product 2	tt.	lî Gene	Li Nucleotide	Tran
1	LOCUS_00001	sequence1	151384	CDS	hypothetical protein			View	Viev
2	LOCUS_00002	sequence1	350886	CDS	hypothetical protein			View	Viev
3	LOCUS_00003	sequence1	8831311	CDS	hypothetical protein			View	Viev
4	LOCUS_00004	sequence1	16371849	CDS	hypothetical protein			View	Viev
5	LOCUS_00005	sequence1	19682165	CDS	hypothetical protein			View	Viev
6	LOCUS_00006	sequence1	23552732	CDS	prophage protein			View	Viev
7	LOCUS_00007	sequence1	27252940	CDS	hypothetical protein			View	Viev
8	LOCUS_00008	sequence1	29303031	CDS	hypothetical protein			View	Viev
9	LOCUS_00009	sequence1	30673534	CDS	holin			View	Viev
10	LOCUS 00010	sequence1	35474578	CDS	1,4-beta-N-acetylmuramidase	e		View	Viev

·	書籍 日本乳酸菌	南学会誌  <u>第</u>	8回アセンブリ後の解析	Í		ence1の左端(損	最初の3	3031 bpま	で)
W	<b>4-6</b> :	seq	uence	:1概		othetical protei ophage protein;	nか多し がある_	いなめ…」  とか…	とか
							-		X
	https://dfast. <b>nig.</b>	ac.jp/analysis	/annotation/f341d803-0	)72b-48db-a363-:	1de4c3a686a5/f 🔎 🗕 C	<i> d</i> fast.nig.ac.jp の待機	₽ ×	ŵ र	7 têj
Resu	It Features	DDBJ St	Ibmission Log						^
Annot	ated Features	6							-
Show	All v entries	S				Search			)
↓≞ No.	↓î LocusTag	Lî Seq. ID	Location It	Feature 11 Type	Product	11	Gene lî	L1 Nucleotide	Tran
1	LOCUS_00001	sequence1	151384	CDS	hypothetical protein			View	Viev
2	LOCUS_00002	sequence1	350886	CDS	hypothetical protein			View	Viev
3	LOCUS_00003	sequence1	8831311	CDS	hypothetical protein			View	Viev
4	LOCUS_00004	sequence1	16371849	CDS	hypothetical protein			View	Viev
5	LOCUS_00005	sequence1	19682165	CDS	hypothetical protein		Y	View	Viev
6	LOCUS_00006	sequence1	23552732	CDS	prophage protein	)		View	Viev
7	LOCUS_00007	sequence1	27252940	CDS	hypothetical protein	_		View	Viev
8	LOCUS_00008	sequence1	29303031	CDS	hypothetical protein			View	Viev
9	LOCUS_00009	sequence1	30673534	CDS	holin			View	Viev
10	LOCUS 00010	sequence1	35474578	CDS	1,4-beta-N-acetylmura	midase		View	Viev

W4-6:sequence1概観

赤枠はsequence1の①19649から②34418 bpの範囲(全部で2,289,497 bpの長さがあ るので、このあたりもまだ左端といえる)。 赤下線で示すように、このあたりにもファー ジ(phage)関連のものがちらほら存在

	<u> </u>	https://dfast.nig.	ac.jp/analysis	/annotation/f341d803-0	)72b-48db-a363-:	<sup>Ide4c3a686</sup> ジ(phage)関連のものか	ちらほ	ら存在	
	41	20003_00041	Sequence	1551415555	000	nypoureu			
	42	LOCUS_00042	sequen 1	1964920095	CDS	phage protein		View	Viev
	43	LOCUS_00043	sequence1	2031020585	CDS	hypothetical protein		View	Viev
	44	LOCUS_00044	sequence1	2057821057	CDS	hypothetical protein		View	Viev
	45	LOCUS_00045	sequence1	2118021698	CDS	phage terminase small subunit	xtmA	View	Viev
	46	LOCUS_00046	sequence1	2169823599	CDS	phage terminase large subunit	xtmB	View	Viev
	47	LOCUS_00047	sequence1	2360923785	CDS	hypothetical protein		View	Viev
	48	LOCUS_00048	sequence1	2378624961	CDS	phage portal protein		View	Viev
	49	LOCUS_00049	sequence1	2494226834	CDS	phage capsid protein		View	Viev
	50	LOCUS_00050	sequence1	2702627313	CDS	hypothetical protein		View	Viev
	51	LOCUS_00051	sequence1	2729427671	CDS	hypothetical protein		View	Viev
	52	LOCUS_00052	sequence1	2767428096	CDS	hypothetical protein		View	Viev
	53	LOCUS_00053	sequence1	2809628476	CDS	hypothetical protein		View	Viev
	54	LOCUS_00054	sequence1	2848029088	CDS	phage tail protein		View	Viev
	55	LOCUS_00055	sequence1	2923929589	CDS	tail protein		View	Viev
<	56	LOCUS 00056	sequence1	29793.34418 2	CDS	phage tail tape measure protein		View	Viev

・書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

W4-7:sequence2概観



) (خ	https://dfast.nig.	.ac.jp/analysis	annotation/f341d803-	072b-48db-a	363-1de4c3a686a5/f 🔎 🗸 🖒 <i>溪</i> dfast.nig.ac.jp の待機	钟 ×		☆ ☆
0075	-		0000700 0000040	000				
2275	LOCUS_02275	sequence1	22887922289016	CDS	phage-related antirepressor		View	
2276	LOCUS_02276	sequence1	22890542289158	CDS	hypothetical protein		View	
2277	LOCUS_02277	sequence1	22891552289301	CDS	hypothetical protein		View	
2278	LOCUS_02278	sequence2	complement (3531006)	CDS	plasmid replication initiation protein		View	
2279	LOCUS_02279	sequence2	12211391	CDS	transposase		View	
2280	LOCUS_02280	sequence2	16711901	CDS	transposase		View	
2281	LOCUS_02281	sequence2	34044126	CDS	ribose-5-phosphate isomerase A	rpiA_1	View	
2282	LOCUS_02282	sequence2	complement (47355214)	CDS	resolvase		View	
2283	LOCUS_02283	sequence2	55716200	CDS	transposase		View	
2284	LOCUS_02284	sequence2	complement (64207796)	CDS	NADH oxidase		View	
2285	LOCUS_02285	sequence2	complement (79129117)	CDS	pyridine nucleotide-disulfide oxidoreductase		View	
2286	LOCUS_02286	sequence2	complement (947710061)	CDS	resolvase		View	
	·		·			-		)

#### W4-7:sequence2概観

第7回でsequence2は環状のプラス ミド配列だろうと予想していたが、① それを補強するアノテーション結果

٢) (خ	https://dfast.nig.	ac.jp/analysis	/annotation/f341d803-	072b-48db-a363	-1de4c3a686a5/f 🔎 🗸 👌 🎑 dfast.nig.ac.jp の待機	中 ×		슈 ☆ 🕸
2350	LOCUS_02350	sequence2	complement (5975660343)	CDS	transposase		View	Vie
2351	LOCUS_02351	sequence2	6054161773	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2352	LOCUS_02352	sequence2	complement (6203262334)	CDS	addiction module toxin ReIE/StbE family protein		View	Vie
2353	LOCUS_02353	sequence2	complement (6232462602)	CDS	antitoxin RelB		View	Vie
2354	LOCUS_02354	sequence2	6270663293	CDS	integrase		View	Vie
2355	LOCUS_02355	sequence2	6366863862	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2356	LOCUS_02356	sequence2	6455265073	CDS	plasmid replication initiation protein		View	Vie
2357	LOCUS_02357	sequence2	complement (6501266325)	CDS	plasmid replication protein		View	Vie
2358	LOCUS_02358	sequence2	6693167815	CDS	ATPase involved in chromosome partitioning		View	Vie
2359	LOCUS_02359	sequence2	6781268225	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2360	LOCUS_02360	sequence2	6873169660	CDS	transposase		View	Vie
2361	LOCUS_02361	sequence2	6976470123	CDS	6-phospho-beta-glucosidase	bgIB_2	View	V
2362	LOCUS_02362	sequence2	7010770517	CDS	GntR family transcriptional regulator	gntR_5	View	
		-					View	> Vie

• 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

W4-8:sequence3概観



								×
٤	https://dfast.nig	.ac.jp/analysis	annotation/f341d803	-072b-48db-a363-:	1de4c3a686a5/f <b>ク - さ</b> 🥔 dfast.nig.ac.jp の待核	新中 ×	<u>ش</u>	☆ 🛱
2380	LOCUS_02380	sequence2	8503485756	CDS	ribose-5-phosphate isomerase A	rpiA_2	View	Vi
2381	LOCUS_02381	sequence2	complement (8636686848)	CDS	resolvase		View	Vie
2382	LOCUS_02382	sequence3	complement (192440)	CDS	integral membrane protein		View	Vie
2383	LOCUS_02383	sequence3	653802	CDS	diacylglycerol kinase		View	Vie
2384	LOCUS_02384	sequence3	8711278	CDS	diacylglycerol kinase		View	Vie
2385	LOCUS_02385	sequence3	23062923	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2386	LOCUS_02386	sequence3	29273805	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2387	LOCUS_02387	sequence3	43025033	CDS	chromosome partitioning protein ParA	parA_2	View	Vie
2388	LOCUS_02388	sequence3	51665405	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2389	LOCUS_02389	sequence3	54305768	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2390		sequence3	67376884	repeat_region	CRISPR		View	
2391	LOCUS_02390	sequence3	75707767	CDS	hypothetical protein		View	Vie
2392	LOCUS_02391	sequence3	78188537	CDS	filamentation induced by cAMP protein Fic	fic	View	Vie
2393	LOCUS 02392	sequence3	complement	CDS	hypothetical protein		View	> Vie

#### W4-8:sequence3概観

①赤下線で示す接合伝達(conjugal transfer)関連遺伝子が多く見られ ることからも、sequence3がプラスミ ドであることを裏付けている

÷	٢	https://dfast. <b>nig.</b>	ac.jp/analysis	/annotation/f341d803-0	)72b-48db-a363-1	lde4c3a686a5/f 🔎 👻 🖉 🥝 dfast.nig.ac.jp の待機中	• ×	合式認
	2396	LOCUS_02395	sequence3	1161311924	CDS	hypothetical protein	View	/ Viev
	2397	LOCUS_02396	sequence3	1196312577	CDS	hypothetical protein	View	/ Viev
	2398	LOCUS_02397	sequence3	1257912914	CDS	conjugal transfer protein	View	/ Viev
	2399	LOCUS_02398	sequence3	1293513297	CDS	conjugal transfer protein	View	/ Viev
	2400	LOCUS_02399	sequence3	1326613925	CDS	conjugal transfer protein	View	/ Viev
	2401	LOCUS_02400	sequence3	1393715955	CDS	conjugal transfer protein	View	/ Viev
	2402	LOCUS_02401	sequence3	1594817366	CDS	conjugal transfer protein	View	/ Viev
	2403	LOCUS_02402	sequence3	1736718521	CDS	hypothetical protein	View	/ Viev
	2404	LOCUS_02403	sequence3	1853519152	CDS	hypothetical protein		/ Viev
	2405	LOCUS_02404	sequence3	1910619507	CDS	hypothetical protein	View	/ Viev
	2406	LOCUS_02405	sequence3	1950819978	CDS	conjugal transfer protein	View	/ Viev
	2407	LOCUS_02406	sequence3	1998021491	CDS	conjugal transfer protein	View	/ Viev
	2408	LOCUS_02407	sequence3	2150621895	CDS	hypothetical protein	View	/ Viev
	2409	LOCUS_02408	sequence3	2191422753	CDS	conjugal transfer protein	View	/
	2410	LOCUS_02409	sequence3	2276923179	CDS	hypothetical protein	View	/ Viev
<							View	/ > Viev

W4-9:sequence4概観



_								_	
÷	٢	https://dfast. <b>nig.</b>	ac.jp/analysis	/annotation/f341d803-0	)72b-48db-a363-:	1de4c3a686a5/f 🔎 🛛 🖒 🏉 dfast.nig.ac.jp の待機	ф ×		☆ ☆
	2437	LOCUS_02436	sequence3	4390044526	CDS	hypothetical protein		View	Vie
1	2438	LOCUS_02437	sequence4	51335	CDS	oxidoreductase		View	Vie
	2439	LOCUS_02438	sequence4	391513	CDS	oxidoreductase		View	Vie
	2440	LOCUS_02439	sequence4	5231263	CDS	oxidoreductase		View	Vie
	2441	LOCUS_02440	sequence4	complement (15441999)	CDS	LysR substrate binding domain protein		View	Vie
	2442	LOCUS_02441	sequence4	complement (19662214)	CDS	LysR family transcriptional regulator		View	Vie
	2443	LOCUS_02442	sequence4	complement (25242892)	CDS	phosphoglycerate mutase		View	Vie
	2444	LOCUS_02443	sequence4	30673843	CDS	sorbose-specific PTS system IIC component		View	Vie
	2445	LOCUS_02444	sequence4	38584151	CDS	mannose-specific PTS system IID component	ptnD_2	View	Vie
	2446	LOCUS_02445	sequence4	41334753	CDS	mannose-specific PTS system IID component	ptnD_3	View	Vie
	2447	LOCUS_02446	sequence4	47814873	CDS	mannose-specific PTS system IIA component		View	Vie
	2448	LOCUS_02447	sequence4	49125220	CDS	transposase		View	Vie
	2449	LOCUS_02448	sequence4	53615699	CDS	transposase		View	)
<	2450	LOCUS 02449	sequence4	57116058	CDS	mannose-specific PTS system IIA component		View	Vie

• 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

## W4-9:sequence4概観

ے (ح	https://dfast. <b>nig.</b>	ac.jp/analysis	/annotation/f341d80	3-072b-48db-a3	63-1de4c3a686a5/f 🔎 - 🖒 <i>⊘</i> dfast.nig.ac.jp の待機	ф ×		☆ ☆ 🕸
2440	LUCU3_02443	Sequence4	41004700	003	mannose-specific PTS system fib component	puiD_3	view	Ľ
2447	LOCUS_02446	sequence4	47814873	CDS	mannose-specific PTS system IIA component		View	V
2448	LOCUS_02447	sequence4	49125220	CDS	transposase		View	V
2449	LOCUS_02448	sequence4	53615699	CDS	transposase		View	V
2450	LOCUS_02449	sequence4	57116058	CDS	mannose-specific PTS system IIA component		View	Vi
2451	LOCUS_02450	sequence4	61146596	CDS	mannose/fructose/sorbose-specific PTS system IID component		View	Vi
2452	LOCUS_02451	sequence4	67387010	CDS	hypothetical protein		View	Vi
2453	LOCUS_02452	sequence4	70287204	CDS	hypothetical protein		View	Vi
2454	LOCUS_02453	sequence4	75157844	CDS	excinuclease ABC subunit A	uvrA_3	View	V
2455	LOCUS_02454	sequence4	80689012	CDS	excinuclease ABC subunit A	uvrA_4	View	Vi
2456	LOCUS_02455	sequence4	90129446	CDS	excinuclease ABC subunit A	uvrA_5	View	Vi
2457	LOCUS_02456	sequence4	955210025	CDS	excinuclease ABC subunit A	uvrA_6	View	Vi
2458	LOCUS_02457	sequence4	1037810611	CDS	penicillin-binding protein 2A		View	Vi
2459	LOCUS_02458	sequence4	1060811261	CDS	penicillin-binding protein 2A		View	V
Showin	g 1 to 2,459 of 2,4	459 entries				Previous	1	Next

	①までで予備的なアノテー
第8回原稿p188の右	L ション結果の概観が終了
ゲ <mark>ノムアノテーション</mark>	第7回までで予想していた通り、この2つの配列が(環状
	の)プラスミドであることを支持している。
ゲノムのアノテーション (genome annotation) とは、	sequence1 (2,289,497 bp) については、最初の 30,000
ゲノム上のどの位置にどのような遺伝子がコードされて	塩基あたりまでに prophage protein などファージ関連
いるかなどを調べ、注釈づけを行う作業である。バク	遺伝子が見られる [W4-6]。また、sequence4 (11,372
テリアの自動アノテーションに関しては、MiGAP <sup>9)</sup> や	bp) については、4,912 番目から 5,699 番目の領域に
RAST <sup>10-12)</sup> などの様々なウェブサービスが提供されて	transposase がコードされている。この領域については後
おり、手軽に実行可能である。今回は、乳酸菌に特化	で議論するが、アノテーション結果の概観レベルでは見逃
したアノテーションパイプライン DFAST(DDBJ Fast	してもよい。後述する BLAST <sup>17)</sup> の実行結果と合わせて
Annotation and Submission Tool) <sup>13)</sup> を用いる。本ウェ	総合的に判断する視点が重要である。
ブサービスは、連載第5回 <sup>14)</sup> でも紹介したアノテーショ	
ンパイプライン Prokka <sup>15)</sup> をベースとして、乳酸菌(主に	BLAST の実行と可視化
Lactobacillus 属および Pediococcus 属)用に整備された参	
照データベースを組み合わせたものである。また、アノテー	第7回では、sequence3同士を例として配列内の両末
ションだけでなく、DDBJ <sup>16)</sup> への塩基配列登録支援を行う	端部分の重複をドットプロットで大まかに調べ(第7回
こともできる(もちろん登録は任意)のが特徴である。典	W14-2)、BLAST で重複領域の詳細なアラインメントを
型的なゲノムサイズ(数 MB 程度)の乳酸菌であれば、5	行った。ドットプロットについては、sequence3よりも
分ほどで結果が返される。ここでは、アセンプリ結果の検	2倍程度長い sequence2 同士についても dotter <sup>18)</sup> を実行
証の一環として、アセンブリ結果ファイル(LH_hgap.fa)	可能であり、両末端部分の重複が見いだせる [W5-1]。
を入力として DFAST を実行する [W4]。位置づけとし	sequence4 同士のドットプロットは、[1,500 bp] と [750,
ては、予備的なアノテーションである。	1350 bp] 付近の領域が似ているものの、環状を示唆す

## Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



### W5-2: dotter (sequence4)

iu@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	•	🏚 Ja 📧 🕪 13:45 🔱
	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>		[1:44午後]
0	/home/iu/Desktop/mac_sha	re/result	
	<pre>iu@bielinux[result] ls</pre>		[1:44午後]
	corrected.fastq	<pre>sequence3_blast.txt</pre>	sequence3_trimmed.fa
	hogel.png	sequence3.fa	sequence3_trimmed.fq
	hoge2.fa	sequence3.fa.nhd	sequence3_trimmed.png
	hoge2.png	sequence3.fa.nhi	<pre>sequence3_trimmed.txt</pre>
<u> </u>	hoge.fa	sequence3.fa.nhr	sequence3.txt
	LH_hgap.fa	sequence3.fa.nin	sequence4.fa
$\times$	polished_assembly.fasta	sequence3.fa.nog	sequence4.fq
	<pre>polished_assembly.fastq</pre>	sequence3.fa.nsd	sequence4.png
	sequencel.fa	sequence3.fa.nsi	sequence4.txt
	sequencel.fq	sequence3.fa.nsq	smrtpipe.log
	sequence2.fa	sequence3.fq	125-221 80
	sequence2.fq	sequence3.png	
	iu@bielinux[result] dott	er sequence4.fa seque	nce4.fa [1:44午後]
14			



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第8回アセンブリ後の解析</u>

第8回原稿p188の右下

ンパイプライン Prokka<sup>15)</sup> をベースとして、乳酸菌(主に Lactobacillus 属および Pediococcus 属)用に整備された参 照データベースを組み合わせたものである。また、アノテー ションだけでなく、DDBJ<sup>16)</sup> への塩基配列登録支援を行う こともできる(もちろん登録は任意)のが特徴である。典 型的なゲノムサイズ(数 MB 程度)の乳酸菌であれば、5 分ほどで結果が返される。ここでは、アセンブリ結果の検 証の一環として、アセンブリ結果ファイル(LH\_hgap.fa) を入力として DFAST を実行する [W4]。位置づけとし ては、予備的なアノテーションである。

オプションとして、Job Title には好きな名称をつけら れ、DDBJ Pipeline 実行時と同じくジョブ完了通知をメー ルで受け取ることもできる。"Minimum Contig Length" オプションは、設定値以下の短い断片配列を除くためのも のである。今回の入力配列は、全てデフォルトの 200 塩基 以上なので影響はない。属・種名などのオプションは、デ フォルトのままで構わない。アノテーション結果に影響を 与えることはなく、後で変更することも可能だからであ る [W4-3]。主なアノテーション結果は、入力ファイル中 今は①のあたり。sequence1をquery側の 配列、sequence1-4をDB側の配列として Blast実行する話へと移行していきます

BLASTの実行と可視化

第7回では、sequence3同士を例として配列内の両末 端部分の重複をドットプロットで大まかに調べ(第7回 W14-2)、BLASTで重複領域の詳細なアラインメントを 行った。ドットプロットについては、sequence3よりも 2 倍程度長い sequence2 同士についても dotter<sup>18)</sup> を実行 可能であり、両末端部分の重複が見いだせる [W5-1]。 sequence4 同士のドットプロットは、[1,500 bp] と [750, 1350 bp] 付近の領域が似ているものの、環状を示唆す る結果は得られなかった [W5-2]。約2.3Mb と最も長い sequence1 同士は、ゲスト OS (Bio-Linux) への割り当て メモリが 2GB の著者らの PC 環境では、dotter を実行で きなかった (数分程度では描画できなかった) [W5-3]。

通常は、sequencel vs. sequencel のような同一配列間 の比較以外にも、sequencel vs. sequence4 のような異な る配列間の比較も行い、配列類似領域を探索する。合計4 配列しかないこのアセンブリ結果の場合はそれほどの作業 量でもないが、ペアワイズアラインメントだと一般に組合

## Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



(1) sequence1をquery側の配列、 • 書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析 第8回原稿p188の右下 sequence1-4を含むLH\_hgap.faをDB側の 配列として、Blast実行する話へと移行。 オプションとして、Job Title には好きな名称をつけら る結果は (2) Blast だといっぺんに調べられて便利 れ、DDBJ Pipeline 実行時と同じくジョブ完了通知をメー sequencel 同士は、ゲスト OS (Bio-Linux) への割り当て ルで受け取ることもできる。"Minimum Contig Length" メモリが 2GB の著者らの PC 環境では、dotter を実行で オプションは、設定値以下の短い断片配列を除くためのも きなかった(数分程度では描画できなかった)[W5-3]。 のである。今回の入力配列は、全てデフォルトの200塩基 通常は、sequencel vs. sequencel のような同一配列間 以上なので影響はない。属・種名などのオプションは、デ の比較以外にも、sequence1 vs. sequence4 のような異な フォルトのままで構わない。アノテーション結果に影響を る配列間の比較も行い、配列類似領域を探索する。合計4 配列しかないこのアセンブリ結果の場合はそれほどの作業 与えることはなく、後で変更することも可能だからであ る [W4-3]。主なアノテーション結果は、入力ファイル中 量でもないが、ペアワイズアラインメントだと一般に組合 の配列の順番通りに、「どの配列(コンティグ)中のどの せ数が膨大になる。BLAST はこのような局面でも威力を 発揮する。例えば、query 側の配列として sequencel を、 座標上にどんな遺伝子が存在するか」という情報である。 ウェブ上の Features タブ経由で見られる情報以外に、拡 データベース (DB) 側の配列として LH\_hgap.fa を指定

-188-

すれば、(自分自身を含む) 4 通りの比較に相当する [W6]。

張子が.gbk の Genbank 形式や GFF3 形式ファイルがダウ

#### W6-1:makeblastdb

#### ①makeblastdbの実行。第 7回W15-1と基本的に同じ

iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 📧 🗤 15:48 🔱
<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	[3:48午後]
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	
<pre>iu@bielinux[result] ls LH_hgap.fa*</pre>	[3:48午後]
LH_hgap.fa	
[1] iu@bielinux[result] makeblastdb -in LH_hgap.fa -dbt	<pre>ype nucl -hash_inde</pre>
Ruilding a new DR current time, 06/21/2017 15,48,1	n
New DB name: IH hgap fa	9
New DB title: LH bgap fa	
Sequence type: Nucleotide	
Keep Linkouts: T	
Keep MBits: T	
Maximum file size: 100000000B	
Adding sequences from FASTA; added 4 sequences in 0	.0474792 seconds.
<pre>iu@bielinux[result] ls LH hgap.fa*</pre>	[3:48午後]
LH_hgap.fa LH_hgap.fa.nhr LH_hgap.fa.nsd	
LH_hgap.fa.nhd LH_hgap.fa.nin LH_hgap.fa.nsi	
LH_hgap.fa.nhi LH_hgap.fa.nog LH_hgap.fa.nsq	1 200 200
<pre>iu@bielinux[result]</pre>	[3:48午後]



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第8回アセンブリ後の解析</u>



ヒット数		りヒット数は1,351 難なので Blast	。これだけ多いと全 き里閲覧東田のVie
@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]			山木因克寸/10//00 ↓ Ja 💌 ♠) 16:19 券
iu@bielinux[result] pwd			[3:55午後]
/home/iu/Desktop/mac_share iu@bielinux[result] ls -l	e/result sequence1*	20	[3:56午後]
- rwxrwxrwx 1 1u 1u 2289509	9 6月 13 11 5 6日 13 17	:30 sequence1.ta	
iu@bielinux[result] blastr	-db LH_hga	p.fa -query sequ	encel.fa ∖
iu@bielinux[result] ls -l	sequence1*		[3:56午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 1247398	82 6月 21	2017 sequence1_b	last.txt
-rwxrwxrwx 1 iu iu 228950	9 6月 13 1	1:30 sequencel.f	а
iu@bielinux[result] ls -lh	15 6月 13 1 n_sequence1*	7:09 sequencel.f	q [3:56午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 12M 6	5月 21 2017	sequence1_blast	,txt
- rwxrwxrwx 1 1u 1u 2.2M	月 13 11:30	sequencel.ta	
iu@bielinux[result] grep -	$\cdot c$ "Score =	" sequence1_blas	t.txt
iu@bielinux[result]			[4:17午後]

iu

## Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



## ・ ・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析 第8回原稿p189の左上

但し、sequencel は非常に長いため、デフォルト出力形式 の BLAST 実行結果ファイル(sequencel\_blast.txt)を眺 めて全体像を把握するのは困難である。

もちろん、BOV<sup>19)</sup>やBLASTGrabber<sup>20)</sup>[W7-1]な ど、BLAST 実行結果の全体像を把握するための可視化 ソフトウェア(ビューワ;viewer)は存在する。ここで は、BlastViewer を利用する [W7-2]。BlastViewer は Windows 用と Macintosh 用のみが提供されているため、 ホスト OS 上でインストールして利用する。XML 形式の BLAST 実行結果ファイル (sequence1\_blast.xml) しか受 け付けないが、DB側の配列ごとにヒット数(配列類似領 域数:HSP 数)が示されているなど、全体的な操作感が よい[W7-4]。例えば、sequence1に対するヒット数が1,347 個、sequence4 が 2 個、sequence3 と sequence2 がそれぞ れ1個であったことがわかる。また、ヒット数やスコア分 布の全体像を眺めることで、sequencel にいくつかの重複 領域が存在することや、11.372 bp からなる sequence4 の 大部分の領域が sequencel と類似していることなどがわ かる [W8-1]。

#### ①Blast結果閲覧用Viewerの1つで あるBlastViewerで説明していきます

た [W8-3]。また、スコアの低いほう (Score = 8,907) の 2つめの HSP (以下、HSP2) は、sequencel の領域 [555167, 560027 bp] と、 sequence4 の領域 [4852, 1 bp] から形 成されていた [W8-4]。 いずれの HSP も、 sequence1 が Plus (+) 鎖、 sequence4 が Minus(-)鎖でアラインメント されていた。これは、 sequence1 の一続きの領域 [549494, 560027 bp] と、領域 [4853, 5705 bp] を除く sequence4 の全長がほぼ一致していることを意味する (図 1a; W8-5)。

アラインメントされなかった sequence4 の領域 [4853, 5705 bp] に対するアノテーション結果を眺めると、 transposase がコードされていたことがわかる (図 1b; W8-5)。これは、該当領域が挿入配列 (insertion sequence; IS) であることを示唆する。これはおそらく、 乳酸菌の培養途中で一部の細胞に IS の挿入が起こったた めであろう。結果として、シークエンスされた細胞集団の 中に IS を含むものと含まないものが混在することになり、 sequence4 が独立したコンティグとして出力されたものと 思われる。sequence4 は全体的にクオリティスコアが低く









#### • 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

#### W7-2: BlastViewer

①を見ることで、Blast結果ファイルを開く 際には、②を押せばよいことがわかる。 ③をよく見るとBlast出力結果ファイルは XML形式しか受け付けていないようだ

BLAST results       Image: Summary         To open Blast A: D       Image: Definition         To open Blast A: D       Image: Definition         Quality # HSPs       Image: Definition         O the the Search       Accession         Module then double       dick on an entry         In the Job results list.       Image: Definition         To open BLAST files       Image: Definition         In the Job results list.       Image: Definition         To open BLAST files       Image: Definition         In the Job results list.       Image: Definition         To open BLAST files       Image: Definition         In the Job results list.       Image: Definition         To open BLAST files       Image: Definition         In the Job results list.       Image: Definition         To open BLAST files       Image: Definition         In the Job results list.       Image: Definition         Victor of Excepted       Image: Definition         Case Helphinanuap.       Image: Definition         Descover KonBlast       HSP:         To go beyond the viewer       Image: Definition         Welcome to BlastViewer       Image: Definition	<u>File H</u> elp						
Image: Constraint of the search of the se	🥥 BLAST results	🕨 🛋 S	Summary				
To open Blast no   produced by KonBlast   go in the Search   Module, then double   click on an entry   in the zob results list.     To open BLAST files   produced by KonBlast   produced by KonBlast   in the zob results list.     To open BLAST files   produced by KonBlast   produced by KonBlast   in the zob results list.     To open BLAST files   produced by KonBlast   in the zob results list.     To open BLAST files   produced by KonBlast   in the zob results   in		Hits	5				
To open Blast Ns produced by KoriBlast go in the Search Module, then double dick on an entry in the Job results list. To open BLAST files produced outside KoriBlast use the above Open Icon or just DragBOrop them here using your fworther there using your fworther the construction of the search Madule, then double dist files of the search the search HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP \ Map \ Definition \ Statistics \ Map \ Definiti		#* /	Accession	Definition	Quality	# HSPs	1
produced by KorlBast go in the Search Module, then double dick on an entry in the Job results list. To open BLAST files produced outside KorlBlast use the above Open icon rere using your favorite File Manager (only criginal XML () and Blast file of the Asternation CEG or File Asternation () HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP Map \ Definition \ Sta	To open Blast files						
Vor Underseind Module, then double click on an entry In the Job results list. To open BLAST files produced obtack KonBlast use the above Open icon or just Drag&Drop them tree using your favorite Tile Manager (only original XML the order NCBI or Efficiency NCBI or Efficience See Help Manual). Tile Alignment See Help Manual). Tile Alignment HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \ HSP: < > Welcome to BlastViewer Welcome to BlastViewer Network Kontlog.com	produced by Koribiast						
Indication an entry in the Job results list.         To open BLAST files produced outside KonBlast use the above Open icon ere using your favorte file Manager (only original XML to read blast file of the manual).         Image: Image	Module, then double						
In the Job results list. To open BLAST files produced outside KonBlast use the above Open icon or just Drag&Drap them Here using your favorte File Manager (only original XML foor Ked Blast file of Tom NCBI or EM concepted Ceee Heip AnAnual)  Tel Alignment (HSP Map \Definition \Statistics \Alignment \)  Tel Concepted (HSP: < >)  Welcome to BlastViewer (Map \Definition \Statistics \S	click on an entry						
To open BLAST files produced outside KoriBlast use the above Open icon or just Drag&Drop them File Manager (only original XML (concerned Blast file composition) NCBI or Electred (see Help manual).	in the Job results list.						
produced outside KonBlast use the above Open icon or just Drag&Drop them here using your favorite Fle Manager (on/ original XML for each Real Fle Group on the formation of the formation o	To open BLAST files						
use the above Open icon       r just Drag&Orop them         here using your favorite       Image: (only original XML for ed         Blast file commons       Image: (only original XML for ed         NCBI or End excepted       Image: (only original XML for ed         See Help manual).       Image: (only original XML for ed         Discover KoriBlast       to go beyond the viewer         Discover KoriBlast       HSP: < >         Welcome to BlastViewer       Image: (only original XML for ed)	produced outside KoriBlast						
or just Drag&Drop them   here using your favorite   File Manager (only   original XML for ced   blast file covered   VCB1 or the coepted   (see Help manual).     HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment     Discover KoriBlast   to go beyond the viewer        Welcome to BlastViewer     wwww.korilog.com	use the above Open icon						
here using your favorite   File Manager (only   original XML for field   Blast file of Some   NCEBI or EF   cee Help manual).     HSP Map Definition \Statistics \Alignment     HSP:     Velcome to BlastViewer     wwww.korilog.com     14Mo/123Mo	or just Drag&Drop them						
File Manager (only original XML for Xed Blast file of Statistics (Alignment (see Help manual). <ul> <li>Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \</li> <li>HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \</li> <li>Image: Statistics \ Align \</li> <li>Image: Statistics \ Alignment</li></ul>	here using your favorite						-
Discover KoriBlast     to go beyond the viewer	File Manager (only	4					
NCBI or Elected         See Help manual).         HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \         HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \         Image: Discover KoriBlast to go beyond the viewer         Welcome to BlastViewer         Www.korilog.com 14Mo/123Mo	Blast file co						٦
(see Help manual).     HSP Map Definition Statistics Alignment       HSP Map Definition Statistics Alignment       Discover KoriBlast       to go beyond the viewer       Welcome to BlastViewer	NCBI or EF		lianment				
Alignment       Alignment       Discover KoriBlast       to go beyond the viewer       HSP:       Welcome to BlastViewer	(see Help manual).		v				
Discover KoriBlast       to go beyond the viewer       Welcome to BlastViewer		HSPN	Map \ Defini	tion \ Statistics \ Alignment \			
Discover KoriBlast to go beyond the viewer     HSP:     >       Welcome to BlastViewer							
Discover KoriBlast         to go beyond the viewer         Welcome to BlastViewer         www.korilog.com							
Discover KoriBlast       to go beyond the viewer       Welcome to BlastViewer         www.korilog.com							
Discover KoriBlast to go beyond the viewer     HSP:     >       Welcome to BlastViewer     www.korilog.com     14Mo/123Mo							
Discover KoriBlast to go beyond the viewer     HSP: < >       Welcome to BlastViewer     www.korilog.com							-
Discover KoriBlast       to go beyond the viewer       Welcome to BlastViewer       www.korilog.com       14Mo/123Mo							
Discover KoriBlast to go beyond the viewer     HSP:     >       Welcome to BlastViewer     www.korilog.com     14Mo/123Mo							
Discover KoriBlast to go beyond the viewer     HSP:     >       Welcome to BlastViewer     www.korilog.com     14Mo/123Mo							
Discover KoriBlast to go beyond the viewer     HSP:     >       Welcome to BlastViewer     www.korilog.com     14Mo/123Mo							
Discover KoriBlast to go beyond the viewer     HSP:     >       Welcome to BlastViewer     www.korilog.com     14Mo/123Mo							
to go beyond the viewer	Discover KoriBlast	HSP:	<				
Welcome to BlastViewer14Mo/123Mo	to go beyond the viewer						
	Welcome to BlastViewer			www.korilo	<u>ig.com</u>	14Mo/123	Мо

BlastViewer

#### W7-2: BlastViewer

①ためしにW6-2で作成したテキスト形式 のBlast結果ファイル(sequence1\_blast.txt) を読み込もうとしたらダメでした。②OK

BlastViewer		
<u>F</u> ile <u>H</u> elp		
G BLAST results	Summary	
To open Blast files produced by KoriBlast go in the Search Module, then double click on an entry in the Job results list. To open BLAST files produced outside KoriBlast use the above Open icon or just Drag&Drop them here using your favorite File Manager (only original XML formatted Blast file coming from NCBI or EBI is accepted (see Help manual).	Hits         #* Accession         Definition         Quart         BlastViewer         Image: Statistic Statistics Alignment	ality # HSPs
to go beyond the viewer		
Welcome to BlastViewer	www.korilog.co	m 14Mo/123Mo



#### W7-4: BlastViewer

#### ①共有フォルダ上の、②XML形式のBlast結 果ファイル(sequence1\_blast.xml)を、③開く

BlastViewer				
Eile Help				
BLAST result	Summary			
	Hits			
	#* Accession	Definition	Quality # HSPs H	
produced by Konibiant gp in the Search Module, their double this, or an entry in the Job results list.				
To open BLAST files produped subade Konikiast use the above Open icos or just Dragil/Drop them here using your fournise Pile Heneger (only product) XML fermanted			C:¥Users¥kadota	¥Desktop¥share
lifeet fri∈ coming from			登理 * ライブラリに追加 *	共有 • 》 [日 • ]]
(con Help manue).	Alignment		211	サイス 更新日時
	HSP Map   Definition   Statistics   Aligne	nent (	LH_hgap.fa	9,547 КВ 2016/09/05 2,377 КВ 2016/08/30
Discover KoriBlast		1		

#### W7-4: BlastViewer

#### ①共有フォルダ上の、②XML形式のBlast結 果ファイル(sequence1\_blast.xml)を、③開く

BlastViewer				
<u>F</u> ile <u>H</u> elp				
🧔 BLAST results	🕨 📑 Summary			
	Hits			
	#* Accession	Definition	Quality # HSPs 📋	
To open Blast files			<b>_</b>	
produced by KoriBlast				
go in the Search				~
Module, then double		Copen (1997)		
click on an entry				
in the Job results list.		ファイルの場所( <u>I</u> ):	🗅 share 🚺	- 🗈 🏠 🍱 🗄
To open BLAST files				
produced outside KoriBlast		sequence1 blast.	xml (2)	
use the above Open icon				
or just Drag&Drop them				
here using your favorite			,	
File Manager (only				
original XML formatted				
Blast file coming from				
NCBI or EBI is accepted	👕 🚍 Alignment			
(see Help manual).	(HSP Man Definition Statistics Alignment)			
		ファイル名(N):	sequence1_blast.xml	1
		ファイルのタイプ(工):	Blast file (NCBI's XML Format) (.xml	) –
				BR C THY
				開く取用
		L'		
Discover KoriBlast	HSP: < >			
to go beyond the viewer				
Welcome to BlastViewer			www.korilog.com 14Mo/123Mo	
Aug 29-30 2017				212

#### W7-4: BlastViewer

読み込み後の状態。①query側が sequence1.fa、②DB側がsequence1-4か らなるLH\_hgap.faだったことを思い出そう

BlastViewer					
<u>F</u> ile <u>H</u> elp					
🧔 BLAST results	KI	🛋 Summary			
		🔲 Hits			
	I	# Accession	Definition	Quality	# HSPs 📔
sequence1_blast.xml		L (O	sequence1	۳	1347 🔺
blastn vs. LH_hgap.fa		2 3	sequence4		2
sequence1		3 2	sequence3		1
		+ 1	sequence2	0	
	11				
<b>•</b> •	Ш				
	Ш				
	Ш				
	Ш				
	Ш				
	Ш				
	Ш				-
	۱ŀ			Γ	
	Ш				
	l h	- Alianmont:	Query (2200407 pup) vs. 0 (2 200 407 pup)		
		Alignment.			
		HSP Map \ Defir	ition \ Statistics \ Alignment \		
		Query			
		HSP(s)			
		D			
			10 20 30 40		50
		t Ġ t t Ġ Ġ Ġ	CTGCTGAATGAACATAGCGAATTTGCCCCGGAAACTAC	ττττ	· † Ġ Ġ ċ Ġ
				1111	
			C I G C I G A A I G A A C A I A G C G A A I I I G C C C G G A A A C I A C		IGGCG
			10 20 30 40		50
		4 20			<b>b</b>
Discover KoriBlast			1/1247		
to go beyond the viewer		пэр: <	1/104/ >		
Welcome to BlastViewer			www.korilo	g.com	90Mo/123Mo
Aug 29-30 2017					

## Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7: BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第8回アセンブリ後の解析</u>

W7-5:解釈1

BlastViewer

 Eile
 Help

# ①は、DB側のヒット数(配列類似領域の数;HSPの数)が、sequence1中に1347個、sequence4中に2個、sequence3中に1個、sequence2中に1個あったことを示す。sequence1-4の並びではないので、HSP数かスコアの高い順でソートされているのだろうと妄想



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

#### ①テキスト形式のBLAST結果ファイル(sequence1\_blast.txt) をlessで眺めて全体像を大まかに把握

$ \sqrt{\Lambda/7_5} - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - 6 - $	<u> 록</u>
	1
BlastViewer	
<u>File</u> <u>H</u> elp	
UBLAST results	
#* Accession Definition Quality # HSPs	
blastn vs. LH_hgap.fa 2 3 sequence4 2 2	
sequence1     3     2     sequence3     0     1       4     1     sequence2     U     1	
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 📧 🜒 13:53 🔱
iu@bielinux[result] pwd	[1:53午後]
/home/iu/Desktop/mac share/result	
iu@bielinux[result] ls -l sequence1*	[1:53午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 12473982 6月 21 15:57 sequence1 blast.txt	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 9775990 6月 22 13:18 sequence1 blast.xml	
-rwxrwxrwx 1 ju ju 2289509 6月 13 11:30 sequence1.fa	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 4579015 6 $=$ 13 17:09 sequence1 fg	
Diu@bielinux[result] less sequence1 blast tyt	[1.53年後]
Tuebictinux[resutt] tess sequencer_btast;txt	[ 1.55 [ 8]
Aug 29-30 2017	246
1 ug 20 00 2011	210
・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

### lessで開いた直後の状態。①用いたBLASTN のバージョン、②DB側、③query側の情報



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第8回アセンブリ後の解析</u>

## W7-5:解釈4

### 1ページ分ほど下に移動(上下左右の矢印 キーで移動)。①確かにBlastViewerと同じ 並び(sequence1, 4, 3, 2)になっている

BlastViewer			
<u>F</u> ile <u>H</u> elp			
🤣 BLAST results	Summary		
S	Hits		
sequence1_blast.xml blastn vs. LH_hgap.fa sequence1	#* Accession     Definition     Quality     # HSPs       1     0     sequence1     1347       2     3     sequence4     2       3     2     sequence3     1       4     1     sequence2     1		
u@bielinux[~/Deskto	pp/mac_share/result]	📬 🖬 🖬 🗤	13:55 🔱
		Score	E
<b>O</b> Sequences	s producing significant alignments:	(Bits)	Value
			-
sequent	cel	4.228e+06	0.0
sequent	ce4	1.032e+04	0.0
sequen	ce3	2113	0.0
sequen	ce2	124	1e-25
> sequent Length=22	cel 289497		
Score = Identit: Strand=	4.228e+06 bits (2289497), Expect = 0.0 ies = 2289497/2289497 (100%), Gaps = 0/2289497 (0%) Plus/Plus		
2			

<ul> <li>・書籍 日本乳酸菌学会誌 <u>第8回アセンブリ後の解析</u></li> <li>W7-5:角朶 釈 5</li> <li>BlastViewer</li> <li>Elle Help</li> <li>BLAST results</li> </ul>	<ol> <li>①これがトップヒットの基本 (sequence1-4)の関係が分か vs. sequence1の100%一致の アの計算方法がよくわかって (2,289,497 bp)の2倍程度の</li> </ol>	情報。quer かっていれ つ結果であ ていなくても 値がスコア	y (sequence1) ば、これがsec ることがわか も、大まかに配 っぽいなと学	)とDB quence1 る。スコ こ列長 習する
Image: Sequence1_blast.xml         blastn vs. LH_hgap.fa         sequence1         3       2         sequence1         4         1         sequence2	Definition Qu	ality # HSPs 1347 2 1 1 1		
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]		_		13:55 🛱
Sequences producing significant	alignments:		(Bits)	Value
sequence1 sequence4			4.228e+06 1.032e+04	0.0 0.0
sequence3 sequence2			2113 124	0.0 1e-25
> sequence1				
Length=2289497				
Score = 4.228e+06 bits (2289497 Identities = 2289497/2289497 (1 Strand=Plus/Plus	), Expect = 0.0 00%), Gaps = 0/2289497 (0%	)		
:				

	となると、いくら①E-valueがそこそこ	こ低くても、②
W7-5:解釈6	sequence2にヒットしているsequence 域は、スコアが124なので60塩基程	e1の断片配列の領 度だろうと予想。また
BlastViewer	、③sequence3にヒットしているsequ	ience1の断片配列の
Eile Help	領域は、スコアが2113なので1000均	塩基程度だろうと予想
BLAST results		
Accession D	Definition Quality # HSPs 📔	
sequence1_blast.xml     1     0     sequence1       blastn vs. LH, bgan fa     2     3     sequence4	1347 ▲     3     3     2     3	
sequence1 3 2 sequence3 4 1 sequence2		
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]		ti 🖪 💌 🐠 📢
		Score E
Sequences producing significant ali	gnments:	(Bits) Value
sequence1		4.228e+06 0.0
sequence4		1.032e+04_0.0
sequence3		2113 (30.0
sequence2		2 124 T1e-25
		<b>/</b>
> sequence1		
Length=2289497		
Score = 4.228e+06 bits (2289497),	Expect = 0.0	
Identities = $2289497/2289497$ (100%)	), Gaps = 0/2289497 (0%)	
Strand=Ptus/Ptus		

Aug 29-30 2017

/=\_\_\_\_

#### ・書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

BlastViewer			
<u>F</u> ile <u>H</u> elp			
BLAST results	Summary		
Solution	Hits		
sequence1_blast.xml blastn vs. LH_hgap.fa sequence1	#* Accession     Definition     Quality     # HSPs       1     0     sequence1     2     1347       2     3     sequence4     2       3     2     sequence3     1       4     1     sequence2     1		
iu@bielinux[~/Deskto	p/mac_share/result]	📬 🚛 🚛 📢)	14:04 🔱
		Score	E
Sequence	s producing significant alignments:	(Bits)	Value
sequen sequen	cel ce4	4.228e+06 1.032e+04	0.0
sequen		2113	0.0
sequen	cez	2 124	1e-25
> sequen Length=2	cel 289497	•	
Score = Identit Strand=	4.228e+06 bits (2289497), Expect = 0.0 ies = 2289497/2289497 (100%), Gaps = 0/2289497 (0%) Plus/Plus		
/sequence	e2		

## W7-5:解釈8

🖲 BlastVie	wer			x	
<u>F</u> ile <u>H</u> elp	þ				
🧔 BLAST	results	🕨 🛋 Summa	ry l		
<b>S</b>	3 🜍	Hits			
sequence1	hlast xml	#* Accession	Definition Quality # HSP	≥s 🛅	
blastn vs.	LH_hgap.fa	2 3	sequence3		
sequence1		4 1	sequence2		
iu@biel	inux[~/Des	sktop/mac_sha	re/result]	tı 🗔 📧	◀)) 14:06 🔱
Q	sequ	ence2		124	1e-25
	> sequ Length	ence1 =2289497			
	Score Ident Stran	= 4.228e- ities = 22 d=Plus/Plu	⊦06 bits (2289497), Expect = 0.0 289497/2289497 (100%), Gaps = 0/2289497 (0%) Js		
	Query	1	TGTTGGGCTGCTGAATGAACATAGCGAATTTGCCCGGAAACTACTTT	TTGGCGGTGGCAA	60
	<mark>Sbj</mark> ct	1	TGTTGGGCTGCTGAATGAACATAGCGAATTTGCCCGGAAACTACTTT	TGGCGGTGGCAA	60
	Query :	61	TCGCGCTGACAGATTTACGCTCAAAGGAAACCATGATGATGGTAGTGC	GCAGGATTCTGCA	120

	・ <sub>書籍 </sub> N7-	B本乳酸菌学会 5:角	<sup>該 第8回アセンブリ後</sup> <b>第8</b> 日アセンブリ後	今に をle 向に	は、テキスト形式の ssで眺めている。 こ検索、Nで逆方F	DBLAST ①seque 句に検索	結果ファイル ince2でキー )し、アライン	レ(sequence ワード検索) ンメントを表え	1_blast.txt) (nで順方 示させてい
BlastVie	wer			ると	:ころ。 (2)ヒットして	いる領域	或は76塩基		
<u>File</u> <u>H</u> el	p								
BLAST	results		iry						
		#* Accessi	on		Definition		Ouality # HSPs		
sequence:	1_blast.xml	1 0	sequence1				1347		
sequence:	LH_ngap.ra L	3 2 4 1	sequence3						
iu@biel	inux[~/Des	ktop/n 1 ha	re/result]					tı 🖪 🖚	<b>d</b> )) 14:11 ₹ <sup>1</sup> }
0	> seque Length	ence2 =86892	itc (67) Evo	oct	- 10.25				
	Ident. Stran	ities = 7 d=Plus/Mi	3/76 (96%), Ga nus (2)	ps =	= 16-25 = 0/76 (0%)				
	Query	1203803	TTGGATGTAAGCT	GATT	CCTGAGACAACTTT	AAGAGAGC	GTATAATGAA	TAAATCGTCT	1203862
X	Sbjct	31521	TTGGATGTAAGCT	GATT	CCTGAGACAACTTTT	 AAGAGAGG	GTATGATGAA	TAAATCATCT	31462
	Query	1203863	CTCAAAAGGAAGG	AAT	1203878				
	<mark>Sb</mark> jct	31461	CTCAAAAGGAAGG	AAT	3 <mark>1</mark> 446				
	:								

Aug 29-30 2017

# W7-5:解釈10

🖲 BlastVie	wer		
<u>F</u> ile <u>H</u> elp	þ		
🧔 BLAST	results	🕨 🛋 Summa	ry Enderstanding and the second se
	3 📢	🔲 Hits	
sequence1	hlast vml	# Accessi	on Definition Quality # HSPs 📋
blastn vs.	LH_hgap.fa	2 3	sequence1 2 2
sequence1		3 2 4 1	sequence3 C 1 sequence2 1 Sequence2 1
iu@biel	inux[~/Des	ktop/mac_sha	re/result] 14:13 以
	> seque	ence2	
Q.	Length	=86892	
	Score	= 124 b	its (67), Expect = $1e-25$
	Ident	ities = 7	3/76 (96%), Gaps = 0/76 (0%)
	Stran	d=Plus/Mi	nus
	0	1202002	
	Query	1203803	
	Shict	21521	
	Sujer	51521	TIGGATGTAAGCTGATTCCTGAGACAACTTTTAAGAGAGGGTATGATGATGAATAAATCATCT 51402
=	Query	1203863	CTCAAAAGGAAGGAAT 1203878
	query	1203003	
	Sbict	31461	CTCAAAAGGAAGGAAT 31446
	/seque	nce3	
1			

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

最初はこんな感じになるかもしれないが、 「nで順方向に検索、Nで逆方向に検索」な ので Nトロってページト 如た 切すと...

W	7-5:角	<b>解釈11</b>	<mark>「nで順</mark> ので、N	方向に検索、 Nと打ってペー	<mark>Nで逆方向</mark> −ジ上部を探	に検索」な すと…
BlastViewer						
<u>F</u> ile <u>H</u> elp						
🧔 BLAST results	Sumn 🔁 🔁	lary				
Solution	🔲 Hits					
	# Acces	sion Definitio	งท	Quality # HSPs		
blastn vs. LH_hgap.	fa 2 3	sequence1 sequence4				
sequence1	3 2 4 1	sequence3 sequence2		<b>U</b> 1 <b>U</b> 1		
iu@bielinux[~	/Desktop/mac_sh	are/result]			tį Ja 💌	♠)) 14:15 🔱
> 50	equence2					
Q Leng	th=86892					
Sco	re = 124 k	pits $(67)$ , Expect = 1e-	25			
	entities = 7	3/76 (96%), Gaps = 0/76	j (0%)			
St	and=Plus/Mi	nus				
Que	y 1203803	TTGGATGTAAGCTGATTCCTGA	GACAACTTTTAAGAGAG	CGTATAATGAAT	TAAATCGTCT	1203862
Sbj	t 31521	TTGGATGTAAGCTGATTCCTGA	GACAACTTTTAAGAGAG	GGTATGATGAAT	AAATCATCT	31462
Que	y 1203863	CTCAAAAGGAAGGAAT 1203	3878			
Sbj	t 31461	CTCAAAAGGAAGGAAT 3144	16			
1						
Pat	ern not fou	ind (press RETURN)				
( )						

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

W7-5: 解釈12

### こんな感じになって、①sequence3のアラインメント結果 を見ることができます。②ヒットしている領域は1276塩基

🔞 BlastVie	wer			
<u>F</u> ile <u>H</u> elp	p			
🧔 BLAST	results	🕨 🛋 Summa	ary	
	5 65	🔲 Hits		
sequence	1 blast yml	# Access	ion Definition Quality # HSPs	
blastn vs.	LH_hgap.fa	2 3	sequence1 2 2 2 2	
sequence	1	$\begin{array}{c c} 3 & 2 \\ 4 & 1 \\ \end{array}$	sequences a la sequen	
iu@biel	inux[~/Des	sktop/n 1 ha	are/result] 🔹 🖬 💌	•)) 14:18 🔱
Q	> sequ Length	ence3 =45853		
	Score Ident	= 2113 b ities = 1	its (1144), Expect = 0.0 232/1276 (97%), Gaps = 0/1276 (0%)	
	Stran	a=Plus/M1	nus 2	
	Query	1203879	TTTTACATGCCAACTCGTTACGACAAAGAATTCAAACAAA	1203938
X	Sbjct	36875	TTTTACATGCCAACTCGTTACGACAAAGAATTCAAACAAA	36816
	Query	12039 <mark>3</mark> 9	CAAGGCGAATCAGCCGCCCAACTGGCCAGAGAATATGGCATTGGCTATTCAACCGTTCAT	1203998
	<mark>Sbj</mark> ct	36815	CAAGGCGAATCAGCTGCCCAACTGGCCAGAGAATATGGCATTGGCTATTCAACCGTTCAT	36756
	Query :	1203999	AAGTGGATCCAGGGCCAAGCCAAAACTCAATCCGGTAAATCGCCAGACGAAATTAAAGCG	1204058

	· *** ·/7-	日本乳酸菌学会	È誌↓ <u>第8回アセンブリ後</u> 「 <b>○○</b>	トータルの とは、①「S	ヒット数が core = 」を	(1347 + 2 E含む行数	2 + 1 + 1 数も1351	) = 1351 個あるの	個だっ のだろう	たというこ と予想(ス
🖌 BlastVie	wer	0.9		717213)	o grep Car					
Eile Help	)									
🧔 BLAST	results	🕨 🛋 Summa	ary							
<b>B</b>	) 🜍	🔲 Hits								
sequence	. blast.xml	#* Accessi 1 0	ion sequence1	Definition			Quality # HSP	s 🛅		
bla <i>s</i> tn vs. sequencei	_ LH_hgap.fa	2 3 3 2 4 1	sequence4 sequence3 sequence2				2 2 1 2 1			
iu@biel	inux[~/Des	ktop/mac_sha	re/result]		_	_	_	†₊	Ja 💌	•)) 14:18 以
0	> seque Length	ence3 =45853								
	Score Ide	= 2113 b ities = 1	its (1144), E 232/1276 (97%)	xpect = 0. , Gaps = 0	0 /1276 (0%	5)				
	Stran	d=Plus/Mi	nus							
	Query	1203879								1203938
X	Sbjct	36 <mark>8</mark> 75	TTTTACATGCCAA	CTCGTTACGA	CAAAGAATT	CAAACAAA	ACATTATO	AACCTAT	ATAAG	36816
	Query	1203939	CAAGGCGAATCAG	CCGCCCAACT	GGCCAGAGA	ATATGGCA	TTGGCTAT	TCAACCO	TTCAT	1203998
	Sbjct	36815	CAAGGCGAATCAG	CTGCCCAACT	GGCCAGAGA	ATATGGCA	TTGGCTAT		TTCAT	36756
2	Query :	1203999	AAGTGGATCCAGG	GCCAAGCCAA	ААСТСААТС	CGGTAAAT	CGCCAGAC	GAAATTA	AAGCG	1204058

• 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

## W7-6:grep

## ①「Score = 」を含む行数をgrepで調査。確かに1351個ある(スライド202)

u@bielinux[~/Desktop/mac_share/res	sult] to Ja		■ ■)) 15:06 ₹ <sup>1</sup> 5
<pre>iu@bielinux[result] /home/iu/Desktop/ma</pre>	pwd c_share/result	]	3:06午後]
iu@bielinux[result]	ls -l sequence1*	ľ	3:06午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu	9775990 6月 22 13:18 sequence1_blast.xml		
- rwxrwxrwx 1 iu iu	2289509 6月 13 11:30 sequence1.fa 4579015 6月 13 17:09 sequence1.fq		
iu@bielinux[result]	<pre>grep -c "Score = " sequence1_blast.txt</pre>	[	3:06午後]
iu@bielinux[result]		[	3:06午後]

1



|書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンプ<mark>(1)</mark>| Score</u>

# W7-6:grep

### ①「Score = 」を含む最初の3行分を表示。②grep -Aオプションで 一致した行を含め後ろの3行分を表示。③が今注目しているところ











# Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



### ・書籍 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析 第8回原稿p189の左上

は、BlastViewer を利用する [W7-2]。BlastViewer は Windows 用と Macintosh 用のみが提供されているため、 ホスト OS 上でインストールして利用する。XML 形式の BLAST 実行結果ファイル (sequence1 blast.xml) しか受 け付けないが、DB 側の配列ごとにヒット数(配列類似領 域数:HSP 数)が示されているなど、全体的な操作感が よい[W7-4]。例えば、sequence1に対するヒット数が1,347 個、sequence4 が 2 個、sequence3 と sequence2 がそれぞ れ1個であったことがわかる。また、ヒット数やスコア分 布の全体像を眺めることで、sequencel にいくつかの重複 領域が存在することや、11,372 bp からなる sequence4 の 大部分の領域が sequencel と類似していることなどがわ かる [W8-1]。

sequence4は sequence1の一部

BlastViewer で sequence4 (11,372 bp) に対する sequence1 (2,289,497 bp)のヒット領域を眺める [W8]。 ①今はこのあたり。だんだんマニアックな
 話になっていくが、Blast結果とアノテーション結果を眺めることで②のようなことが
 560027 判明することもある、といったことをご自の全長
 身の研究に活かせると…いいですね
 W8-5)。

アラインメントされなかった sequence4 の領域 [4853, 5705 bp] に対するアノテーション結果を眺めると、 transposase がコードされていたことがわかる (図 1b; W8-5)。これは、該当領域が挿入配列 (insertion sequence: IS) であることを示唆する。これはおそらく、 乳酸菌の培養途中で一部の細胞に IS の挿入が起こったた めであろう。結果として、シークエンスされた細胞集団の 中に IS を含むものと含まないものが混在することになり、 sequence4 が独立したコンティグとして出力されたものと 思われる。sequence4 は全体的にクオリティスコアが低く (第7回 W11-7)、また、後述の Illumina によるシーケン ス結果には当該部分が確認できなかったことから、ISが 挿入された細胞の存在比率は高くないと考え、sequence4 は除外した。

#### • 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

### ①この話をします

# 第8回原稿p189の左中

は、BlastViewer を利用する [W7-2]。BlastViewer は Windows 用と Macintosh 用のみが提供されているため、 ホスト OS 上でインストールして利用する。XML 形式の BLAST 実行結果ファイル (sequence1 blast.xml) しか受 け付けないが、DB 側の配列ごとにヒット数(配列類似領 域数:HSP 数)が示されているなど、全体的な操作感が よい[W7-4]。例えば、sequence1に対するヒット数が1,347 個、sequence4 が2個、sequence3 と sequence2 がそれぞ れ1個であったことがわかる。また、ヒット数やスコア分 布の全体像を眺めることで、sequencel にいくつかの重複 領域が存在することや、11,372 bp からなる sequence4 の 大部分の領域が sequencel と類似していることなどがわ かる [W8-1]。

sequence4は sequence1の一部

BlastViewer で sequence4 (11,372 bp) に 対 す る sequence1 (2,289,497 bp) のヒット領域を眺める [W8]。 560027 bp]と、領域 [4853, 5705 bp] を除く sequence4 の全長がほぼ一致していることを意味する (図 la; W8-5)。

アラインメントされなかった sequence4 の領域 [4853. 5705 bp] に対するアノテーション結果を眺めると、 transposase がコードされていたことがわかる (図 1b; W8-5)。これは、該当領域が挿入配列 (insertion sequence: IS) であることを示唆する。これはおそらく、 乳酸菌の培養途中で一部の細胞に IS の挿入が起こったた めであろう。結果として、シークエンスされた細胞集団の 中に IS を含むものと含まないものが混在することになり、 sequence4 が独立したコンティグとして出力されたものと 思われる。sequence4 は全体的にクオリティスコアが低く (第7回 W11-7)、また、後述の Illumina によるシーケン ス結果には当該部分が確認できなかったことから、ISが 挿入された細胞の存在比率は高くないと考え、sequence4 は除外した。

	BlastViewerに戻り、①を押し	てsequence4と			
1000000000000000000000000000000000000	のヒット領域を眺める。ここでは、「sequence1				
101.3041 V3.3044	(query側の配列)のとのめた	いか、sequence4			
BlastViewer	(DB側の配列)のとのめたり	と一致しているか			
<u>F</u> ile <u>H</u> elp	」を眺めようとしています。思	考停止禁止!!			
BLAST results					
🔄 🚱 💬 📕 Hits					
sequence1 hlast vol	Definition	Quality # HSPs			
blastn vs. LH_hgap.fa 2 3 sequence4					
sequence1 3 2 sequence3 4 1 sequence2					
		-			
		۲			
Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)	)				
HSP Map Definition Statistics Alignment					
Query U					
HSP(s)					
3					
	549520 549530 GGCAATCGGTTTAATCGCTG	ATCCTGGTT			
11370 11360 11	350 11340 1	1330			
Discover KoriBlast to go beyond the viewer HSP: < 1/2 >					
Welcome to BlastViewer	www.koril	og.com 71Mo/123Mo			

• 書籍   日本乳酸菌	「学会誌   第8回アセンブリ後の解析	大まかな見方を説明。①3という数字は
W8-1:	seq1 vs. seq4	、②Accessionのところの数字と同じもの であり、3'末端などという意味ではない
BlastViewer		③DB側配列(sequence4; 11,372 bp)、④
<u>F</u> ile <u>H</u> elp		<mark>query側配列(sequence1; 2,289,497 bp)</mark>
DLAST results	Summary	
	Hits	
	#* Accession Defi	nition Quality # HSPs 📋
sequence1_blast.xml	1 0 sequence1	<b>3</b> 1347
blastn vs. LH_hgap.fa	3 2 9 sequence3	
sequencer	4 sequence2	
I		▼
	Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11.372 nuc)	
	HSP Map Definition Statistics Alignment	
	U	
	HSP(s)	
	3	
	549500 549510	549520 549540
	T T T C C A G T G C T G G T G T A T A A A C G G G	c
		11340 11320
Discover KoriBlast		
to go beyond the viewer	HSP: < 1/2 >	
Welcome to BlastViewer		www.korilog.com 71Mo/123Mo

:39

#### ・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

## W8-1:seq1 vs. seq4

### ①DB側配列(sequence4; 11,372 bp)と、② query側配列(sequence1; 2,289,497 bp)は実際 の長さは異なるが、長さを揃えて表示している

🕨 🛋 Summary				
#* Accession	Definition	Quality # HSPs 📔		
1 0	sequence1	1347 🔺		
2 3	sequence4	2		
3 2	sequence3			
4 1	Isequencez			
		<b>_</b>		
		I I I I I I I I I I I I I I I I I I I		
Alignment:	Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)			
HSP Man Defi	nition (Statistics (Alignment)			
HSP Map ( Definition ( Statistics ( Alignment )				
Query	U			
HSP(c)				
549	500 549510 549520 549530	549540		
T T T C C A G	, T Ġ Ċ Ť Ġ Ġ Ť Ġ Ť Ă Ă Ă Ă Ć Ġ Ġ Ċ Ă Ă Ť Ċ Ġ Ġ Ť Ť Ť Ă Ă Ť Ċ Ġ	ĠĊŦĠĂŦĊĊŦĠĠŦŦ(		
11370	11360 11350 11340	11330		
4 28				
HSP: <	1/2 >			
	▶       ■ Summary         Hits       # Accession         1       0         2       3         3       2         4       1         ■       Alignment:         HSP Map \ Defin         Query       ■         HSP(s)       3         3       ■         5492       ↑         ↑       ↑         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         1       ↓         11370       ■         HSP:	Summary         Hits         # Accession       Definition         1       0       sequence1         2       3       sequence3         4       1       sequence2         Image: Sequence in the seque		



## W8-1:seq1 vs. seq4

### ①2つあるHSPのうち、②最初の1個目という 意味。③次のHSPのアラインメントが見られる

BlastViewer				
<u>F</u> ile <u>H</u> elp				
G BLAST results	🕨 🛋 Summary			
	# Accession	Definition	Quality # HSPs	
sequence1_blast.xml	1 0	sequence1	347	
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3	sequence4 sequence3		
sequence1	4 1	sequence2		
			-	
	Alignment:	Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)		
	HSP Map Defir	ition \ Statistics \ Alignment \		
	Query			
	HSP(s)			
	3			
	5405	20 540510 540520 540520	540540	
	TTTCCAG	T G C T G G T G T A T A A A C G G C A A T C G G T T T A A T C G C T G	ATCCTGGTT	
	11370	11360 11350 11340 1	1330	
	•		Þ	
Discover KoriBlast to go beyond the viewer	HSP: <	1/2 > (3)		
Welcome to BlastViewer	J	(2) www.koril	og.com 71Mo/123Mo	

#### ・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

## W8-1:seq1 vs. seq4

次のHSP(「Score = 8907 bits (4823)」)のアライ ンメント。①赤枠の位置が変わっているのがわ かる。②対応するquery側のアラインメント領域 もわずかに右側にシフトしていることがわかる

### BlastViewer

File Help		
🥥 BLAST results	Summary	
	Hits	
	#* Accession Definition	Quality # HSPs 📳
sequence1_blast.xml	1 0 sequence1	347
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3 sequence4	2
sequence1	3 2 sequence3	
	4 1 sequence2	
		i 🗐 🗒
	Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)	
	HSP Map Definition Statistic 2 ment	
	Query	
	HSP(s)	
	555170 555180 555190 555200	555210
		ŤĊĂĊĊĂŤĠŤĠŤĂĂŤ
	TAAGAGIICCAIACIIIIGACIGIIICAGIACCCAIG	
	4850 4840 4830 4820	4810
Discover KoriBlast to go beyond the viewer	HSP: < 2/2 >	
Welcome to BlastViewer		www.korilog.com 82Mo/123Mo

#### ・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

# W8-1:Seq1 VS. Seq4

#### х BlastViewer File Help BLAST results 🛋 Summary Hits #\* Accession Quality # HSPs Definition sequence1\_blast.xml 1347 sequence1 3 sequence4 blastnivs. LH\_hgap.fa 2 sequence3 sequence1 sequence2 ۲ Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc) HSP Map Definition Statistics Alignment Query ш HSP(s) 555170 555180 555190 555200 555210 AC G G С G С С GT С А С С АТСТСТААТ Ţ Ă Ă Ģ Ă Ģ Ţ Ţ Ċ Ċ Ă Ţ Ă Ċ Ţ Ţ Ţ Ţ Ģ Ă Ċ Ţ Ģ Ţ Ţ Ţ Ċ Ă Ģ Ţ Ă Ċ Ċ Ċ Ă Ţ Ģ Ţ Ģ Ţ Ģ Ţ Ă Ă Ţ 4850 4840 4830 4820 4810 4 33 • Discover KoriBlast HSP: 2/2 < to go beyond the viewer Welcome to BlastViewer www.korilog.com 82Mo/128Mo 244

これは、①query側配列(sequence1)が②左から

・書籍 日本乳酸菌学会誌 第8回アセンブリ後の解析	これは、①query側配列(sequence1)が②左から
W8-1:seal vs. sea	右の方向(Plus鎖)に並んでいるのに対して、③DB 側配列(sequenced)が④右から左の方向(Minus
BlastViewer	鎖)に並んでいることからも納得できる。テキスト
<u>F</u> ile <u>H</u> elp	形式のBlast結果ファイル(sequence1_blast.txt)を
📁 BLAST results 🔛 🛋 Summary	詳細に眺めて確認してもいいだろう
🔄 🖏 🖏 🔲 🔲 Hits	
sequence1_blast.xml 1 0 sequence1	Definition Quality # HSPs
blastnivs. LH_hgap.fa 2 3 sequence4 sequence1 3 2 sequence3	
4 1 sequence2	
Alignment: Query (2289497 puc) vs. 3 (11	372 nuc)
HSP Map Definition Statistics Alignment	
Query	<u>(</u> 1
HSP(s)	
3	<sup>'</sup>
555170 5555180	555 190 5555 200 5555 210
TAAGAGTTCCATACTTTTG	
T À À Ġ À Ġ T T Ċ Ċ Ă T Ă Ċ T T T T Ġ	A C T G T T T C A G T A C C C A T G T C A C C A T G T G T A A T
	4830 4820 4810
Discover KoriBlast     HSP:     2/2       to go beyond the viewer     HSP:	
Welcome to BlastViewer	www.korilog.com 82Mo/123Mo
	47J





### ・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析 1000.

BlastViewer		
Eile <u>H</u> elp		
BLAST results	Summary	
3 🖉 🗐	Hits	
sequence1 blast.xml	#     Accession     Definition     Quality       1     0     sequence1     (1)	ality # HSPs
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3 sequence4	2
sequence1	3 2 sequence3	
	4     1     Sequencez	
	Alignment: Query (2289497 pur 289497 nuc)	
	HSP Map \ Definition \ Statistics \ Alignment \	
	Query: from 549,494 to 555,171, strand '+'	
	3: from 11,372 to 5,706, strand '-'	
	length: 5,684	
	549500 549510 549520 549530 TTTCCAGTGCTGGTGTATAAACGGCAATCGGTTTAATCGCTGAT	
Discover KoriBlast		<b>&gt;</b>
to go beyond the viewer		
elcome to BlastViewer	www.korilog.com	1 99Mo/123Mo

248

#### • 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

W8-3:HSP1

### ①query側(sequence1)の549,494番目と、②DB側 (sequence4)の11,372番目から…③を一番右まで移動

BlastViewer		
<u>F</u> ile <u>H</u> elp		
DLAST results	Summary	
	T Hits	
	#* Accession Definition	Quality # HSPs
sequence1_blast.xml	1 0 sequence1	U 1347
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3 sequence4 3 2 sequence3	
sequencel	4 1 sequence2	
		•
		I I I I I I I I I I I I I I I I I I I
	Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)	
	Query: from 549,494 to 555,171, strand '+'	
	3: from 11,372 to 5,706, strand '-'	
	length: 5,684	
4		
	549500 549510 549520 549531	0 549540
	TTTCCAGTGCTGGTGTATAAACGGCAATCGGTTTAAT	c
	113/0 113/0 113/0 113/0	11330
Discover KoriBlast		• • • • • • • • • • • • • • • • • • •
to go beyond the viewer	HSP: < 1/2 >	
Welcome to BlastViewer		www.korilog.com 99Mo/123Mo

#### 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

## W8-3: HSP1

### ①query側(sequence1)の555,171番目と、②DB 側(sequence4)の5,706番目の領域がHSP1。③ を一番右まで移動させた結果で見ています

- O X

Eile Help     BLAST results     Hits	
BLAST results	
# Accession Definition Quality	# HSPs 📔
sequence1_blast.xml 1 0 sequence1 🙂	1347 🔺
blastn vs. LH_hgap.fa 2 3 sequence4	2
sequence1 3 2 sequence3	
+     1     sequence2	
	o 🗒
Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)	
HSP Map Definition Stal Alignment	
Query: from 549,494 to 555,171, strand '+'	
3: from 11,372 to 5,706, strand '-'	
length: 5,684	
120 555130 555140 555150 555160	555170
	t i i d i
C G C C T G G G T G T A A A C C C A A C G C A G T T A C A T T T T C T T G G G G A C C C A T T	TAAGA
5750 5740 5730 5720 57	710
	2
Discover KoriBlast	
to go beyond the viewer HSP: < 1/2 >	

### ・<sup>書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の角</sup> W8-4:HSP2

BlastViewer		
<u>F</u> ile <u>H</u> elp		
🥥 BLAST results	🕨 🛋 Summary	
	Hits	
	#* Accession Definition	Quality # HSPs 🗎
sequence1_blast.xml	1 0 sequence1	<u> </u>
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3 sequence4	
sequencel	4 1 sequence2	
		I I I I I I I I I I I I I I I I I I I
	Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)	
	HSP Map Definition Statistics Alignment	
	Query: from 555,167 to 560,027, strand '+'	
	3: from 4,852 to 1, strand '-'	
	length: 4,862	
	555170 5555180 5555190 5555200	555210
		ĠŦĊĂĊĊĂŦĠŦĠŦĂĂŦ
	TAAGAGTTCCATACTTTTGACTGTTTCAGTACCCATG	G T C A C C A T G T G T A A T
	4850 4840 4830 4820	4810
Discover KoriBlast to go beyond the viewer	HSP: < 2/2 >	
Welcome to BlastViewer		www.korilog.com 68Mo/123Mo

①2つめのHSP(以下、HSP2)に切り替えて、②一番左に移動

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

W8-4:HSP2

### ①query側(sequence1)の555,167番目と、2DB側 (sequence4)の4,852番目から…③を一番右まで移動

BlastViewer				
<u>F</u> ile <u>H</u> elp				
🥥 BLAST results	🕨 🛋 Summary			
	Hits			
	#* Accession	Definition	Quality +	# HSPs 📔
sequence1_blast.xml	1 0	sequence1		1347 🔺
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3	sequence4 sequence3		2
sequencel	4 1	sequence2		1
				-
	Alignment:	Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc)		
	HSP Map Def	Statistics Alignment		
	Query: from 55	5,167 to 560,027, strand '+'		
	3: from 4,	852 to 1, strand '-'		
	length: 4,862			
		555180 555190 555200 TCCATACTTTTGACTGTTTCAGTACCCATG		t d d t
				<u>i ï ï i</u>
	T A A G A G T	T C C A T A C T T T T G A C T G T T T C A G T A C C C A T G	TCACCATGTG	TAAT
	4850	4840 4830 4820	4810	
Discover KaviDlast				Þ
to go beyond the viewer	HSP:	2/2 >		
Welcome to BlastViewer			www.korilog.com 68N	<mark>40/1</mark> 23Mo
#### • 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

W8-4:HSP2

#### ①query側(sequence1)の560,027番目と、② DB側(sequence4)の1番目の領域がHSP2。③ を一番右まで移動させた結果で見ています

BlastViewer -X File Help BLAST results 🛋 Summary Hits #\* Accession Quality # HSPs Definition sequence1\_blast.xml 1347 sequence1 3 sequence4 2 blastnivs. LH\_hgap.fa sequence3 sequence1 sequence2 ۲ E Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 3 (11,372 nuc) HSP Map \ Definition \ Sta Alignment Query: from 555,167 to 560,027, strand '+' 3: from 4,852 to 1, strand '-' length: 4,862 559980 560010 560020 559990 560000 1 1 1 1 1 1 G C A A T A T A A T A C G T C A A C C C G G C CAAAT . . . . . . . . 1 1 1 1 50 30 20 10 ۰. Discover KoriBlast HSP: 2/2  $\leq$ to go beyond the viewer Welcome to BlastViewer www.korilog.com 90Mo/123Mo 253 sequence1とsequence4のアラインメント模式図。① sequence1の一続きの領域[549494, 560027 bp]と、②領域 [4853, 5705 bp]を除く、③sequence4の全長がほぼ一致。そ して、④アラインメントされなかった領域[4853, 5705 bp]には 、transposaseがコードされていた(W4-9)。第8回の図1と同じ



|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の</u>解

W8-5:模式図

sequence4	41334753	CDS	mannose-specific PTS system IID component
sequence4	47814873	CDS	mannose-specific PTS system IIA component
sequence4	49125220	CDS	transposase
sequence4	53615699	CDS	transposase
sequence4	57116058	CDS	mannose-specific PTS system IIA component
sequence4	61146596	CDS	mannose/fructose/sorbose-specific PTS system IID component

・
・
書籍
「日本乳酸菌学会誌」第8回アセンブリ後の解析
第8回原稿p189の右上

BLAST 実行結果ファイル (sequence1\_blast.xml) しか受 け付けないが、DB 側の配列ごとにヒット数 (配列類似領 域数;HSP 数) が示されているなど、全体的な操作感が よい[W7-4]。例えば、sequence1 に対するヒット数が1,347 個、sequence4 が 2 個、sequence3 と sequence2 がそれぞ れ1 個であったことがわかる。また、ヒット数やスコア分 布の全体像を眺めることで、sequence1 にいくつかの重複 領域が存在することや、11,372 bp からなる sequence4 の 大部分の領域が sequence1 と類似していることなどがわ かる [W8-1]。

sequence4は sequence1の一部

BlastViewer で sequence4 (11,372 bp) に 対 す る sequence1 (2,289,497 bp)のヒット領域を眺める [W8]。 スコアの高いほう (Score = 10,320)の1つめのHSP (以 下、HSP1) は、sequence1の [549494, 555171 bp] と、 sequence4の [11372, 5706 bp] の領域から形成されてい

①このあたりまでの話が終了。 sequence4除外後、残るはsequence1 の詳細な解析。②sequence1は(ちょっ) ァライン とややこしいが)環状染色体、が結論 5705 bp] に対するアノテーション結果を眺めると、 transposase がコードされていたことがわかる (図 1b; W8-5)。これは、該当領域が挿入配列 (insertion sequence; IS) であることを示唆する。これはおそらく、 乳酸菌の培養途中で一部の細胞に IS の挿入が起こったた めであろう。結果として、シークエンスされた細胞集団の 中に IS を含むものと含まないものが混在することになり、 sequence4 が独立したコンティグとして出力されたものと 思われる。sequence4は全体的にクオリティスコアが低く (第7回 W11-7)、また、後述の Illumina によるシーケン ス結果には当該部分が確認できなかったことから、IS が 挿入された細胞の存在比率は高くないと考え、sequence4 は除外した。

sequencelはプロファージ領域を含む環状染色体(2

BlastViewer で sequence1 (2,289,497 bp) に対する

# Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



・書籍 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析 第8回原稿p187 ①第8回原稿のアブストラクト。特にsequence1の解釈は <u>赤下線部分</u>を実感できます。得られた結果をパズルゲ ームのように組み合わせて合理的な結論を導き出す考 え方は、バクテリア以外の分野のヒトにとっても有意義 かも。取捨選択してご自身の研究に活かしてください

de novo ゲノムアセンブリ結果から、概要・完全配列(draft and complete genome sequences) にす る作業は、基本的な塩基配列解析用プログラムの活用や自作、プログラム実行結果の検証や合理的な解 釈など、ウェットとドライ両面の幅広い知識とスキル、そして精神力を要する。第8回は、PacBio デー タの de novo ゲノムアセンブリの後処理として、特に染色体ゲノムに相当する長いコンティグの検証作 業を解説する。具体的には、DFAST による乳酸菌に特化したアノテーション、BLAST の実行と可視化、 環状染色体の完成、Illumina データのマッピングによる検証と修正について述べる。ウェブサイト(R で)塩基配列解析(URL: http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/r\_seq.html)中に本連載をまとめた項 目(URL: http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/r\_seq.html#about\_book\_JSLAB)が存在する。ウェブ 資料(以下、W)や関連ウェブサイトなどを効率的に活用してほしい。

#### • 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第8回アセンブリ後の解析</u>

BlastViewer

File Help

## W9-1:seq1 vs. seq1

query側(sequence1)は固定で、①DB側が sequence1のBlast結果を表示。②配列類似領 域(HSP)は1,347個あったことを思い出そう。③ス コアトップのHSP(HSP1)が、④seq1 vs. seq1の 全長が100%一致のHSPとなるのは当たり前

G BLAST results	Summary									
	T Hits									
	#* Accession Definition	Quality # HSPs								
sequence1_blast.xml	1 0 sequence1 (1)	<u> </u>								
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3 sequence4	2								
sequence1	3 2 sequence3									
	4 1 sequence2									
		<b>_</b>								
		li 🗐 🗒								
	Alignment: Query (2289497 nuc) vs. 0 (2,289,497 nuc)									
	HSP Map (Definition (Statistics) Alignment)									
	Query: from 1 to 2,289,497, strand '+'									
	0: from 1 to 2,289,497, strand '+'									
	length: 2 280 407									
	length. 2,209,497									
		90 100 100								
	G C G G T G G C A A T C G C G C T G A C A G A T T T A C G C T C A A A G G	; Á Á Á Ċ Ċ Á Ť Ġ Á Ť Ġ Á Ť Ġ 🤇								
	I I G C G G T G G C A A T C G C G C T G A C A G A T T T A C G C T C A A A G G	A A A C C A T G A T G A T G G								
	60 70 80	90 100								
Discover KoriBlast		<b>&gt;</b>								
to go beyond the viewer	HSP: < 1/1347 >									
Welcome to BlastViewer		www.korilog.com 77Mo/123Mo								

#### • 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

### W9-1:seq1 vs. seq1

#### ①や②や③を押して、スコアの上位33個 (HSP1-33)までの全体像をまとめたのが…

BlastViewer		
<u>F</u> ile <u>H</u> elp		
🥥 BLAST results	🕨 🛋 Summary	
	T Hits	
	#* Accession Definition	Quality # HSPs 📔
sequence1_blast.xml	1 0 sequence1	😃 1347 🔺
blastn vs. LH_hgap.fa	2 3 sequence4	2
sequen <b>ce</b> 1	4 1 sequence2	
		<b>•</b>
		3
	Thignment: Quer 2 محمد علي المحمد (2,289,497 nuc)	
	HSP Map Definition Statistics Alignment	
	Query: from 1 to 2,289,497, strand '+'	
	0: from 1 to 2,289,497, strand '+'	
	lenath: 2.289.497	
	60 70 80 90	100
		c a t g a t g a t g g
	G C G G T G G C A A T C G C G C T G A C A G A T T T A C G C T C A A A G G A A A C (	C A T G A T G A T G G
	60 <u>70</u> 80 90	100
		•
Discover KoriBlast to go beyond the viewer	HSP: < 1/1347 >	
Welcome to BlastViewer	www.ko	prilog.com 77Mo/123Mo

W9-2:HSP1-33

これです。①括弧内のHSPは、カッコ外のHSPとqueryとDB 側の一致領域が入れ替わっているだけで、実質的に同じ ものです。この表作成は1つ1つ確認しながらの手作業

山오고포므	フーア	一致領域(query側)		則)	一致	領域(DB側	)	Longth	query側	DB側の
		start	end	strand	start	end	strand	Length	の領域	領域
HSP1	4,227,900	1	2,289,497	plus	1	2,289,497	plus	2,289,497		
HSP2 (HSP3)	11,624	2,058,465	2,065,193	plus	2,057,850	2,064,578	plus	6,732		
HSP4 (HSP5)	10,754	37,329	43,187	plus	1	5,860	plus	5,865	1)'	1
HSP6 (HSP7)	10,516	2,059,080	2,065,193	plus	2,057,850	2,063,963	plus	6,117		
HSP8 (HSP9)	10,429	2,283,820	2,289,497	plus	5,839	11,509	plus	5,679	<u>(2</u> )'	2
HSP10 (HSP11)	9,679	2,273,804	2,279,100	plus	717,190	711,892	minus	5,301		
HSP12 (HSP13)	9,524	2,059,672	2,065,193	plus	2,057,830	2,063,348	plus	5,525		
HSP14 (HSP15)	9,362	1,088,170	1,093,274	plus	999,673	1,004,778	plus	5,106		
HSP16 (HSP17)	8,385	2,060,310	2,065,194	plus	2,057,850	2,062,735	plus	4,887		
HSP18 (HSP19)	7,301	2,060,901	2,065,194	plus	2,057,830	2,062,120	plus	4,296		
HSP20 (HSP21)	6,186	2,061,516	2,065,193	plus	2,057,830	2,061,504	plus	3,680		
HSP22 (HSP23)	6,047	2,275,808	2,279,168	plus	1,002,969	999,608	minus	3,365		
HSP24 (HSP <b>26</b> )	6,043	999,670	1,002,969	plus	711,886	715,184	plus	3,300		
HSP25 (HSP <b>27</b> )	6,043	1,088,173	1,091,466	plus	711,892	715,184	plus	3,294		
HSP28 (HSP29)	6,038	2,275,808	2,279,100	plus	1,091,466	1,088,173	minus	3,295		
HSP30 (HSP31)	5,050	2,062,154	2,065,193	plus	2,057,850	2,060,889	plus	3,042		
HSP32 (HSP33)	4,021	2,062,769	2,065,197	plus	2,057,850	2,060,279	plus	2,431		



①の数値でソートした結果

### W9-2:HSP1-33

□€₽₩□2□	フーア	ー 致領域(query側)		一致	領域(DB側	)	Longth	query側	DB側の	
		start	end	strand	start	end	strand	Length	の領域	領域
HSP1	4,227,900	1	2,289,497	plus	1	2,289,497	plus	2,289,497		
HSP4 (HSP5)	10,754	37,329	43,187	plus	1	5,860	plus	5,865	1)'	1
HSP24 (HSP <b>26</b> )	6,043	999,670	1,002,969	plus	711,886	715,184	plus	3,300		
HSP14 (HSP15)	9,362	1,088,170	1,093,274	plus	999,673	1,004,778	plus	5,106		
HSP25 (HSP <b>27</b> )	6,043	1,088,173	1,091,466	plus	711,892	715,184	plus	3,294		
HSP2 (HSP3)	11,624	2,058,465	2,065,193	plus	2,057,850	2,064,578	plus	6,732		
HSP6 (HSP7)	10,516	2,059,080	2,065,193	plus	2,057,850	2,063,963	plus	6,117		
HSP12 (HSP13)	9,524	2,059,672	2,065,193	plus	2,057,830	2,063,348	plus	5,525		
HSP16 (HSP17)	8,385	2,060,310	2,065,194	plus	2,057,850	2,062,735	plus	4,887		
HSP18 (HSP19)	7,301	2,060,901	2,065,194	plus	2,057,830	2,062,120	plus	4,296		
HSP20 (HSP21)	6,186	2,061,516	2,065,193	plus	2,057,830	2,061,504	plus	3,680		
HSP30 (HSP31)	5,050	2,062,154	2,065,193	plus	2,057,850	2,060,889	plus	3,042		
HSP32 (HSP33)	4,021	2,062,769	2,065,197	plus	2,057,850	2,060,279	plus	2,431		
HSP10 (HSP11)	9,679	2,273,804	2,279,100	plus	717,190	711,892	minus	5,301		
HSP22 (HSP23)	6,047	2,275,808	2,279,168	plus	1,002,969	999,608	minus	3,365		
HSP28 (HSP29)	6,038	2,275,808	2,279,100	plus	1,091,466	1,088,173	minus	3,295		
HSP8 (HSP9)	10,429	2,283,820	2,289,497	plus	5,839	11,509	plus	5,679	(2)'	2



書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

①や②の一致領域が、後の議論対象です

### W9-2: HSP1-33

	フーア	一致領	一致領域(query側)		一致	領域(DB側	)	Length	query側	DB側の
		start	end	strand	start	end	strand	Length	の領域	領域
HSP1	4,227,90	1	2,289,497	plus	1	2,289,497	plus	2,289,497		
HSP4 (HSP5)	10,7	37,329	43,187	plus	1	5,860	plus	5,865	1'	1
HSP24 (HSP <b>26</b> )	6,043	999,670	1,002,969	plus	711,886	715,184	plus	3,300		
HSP14 (HSP15)	9,362	1,088,170	1,093,274	plus	999,673	1,004,778	plus	5,106		
HSP25 (HSP <b>27</b> )	6,043	1,088,173	1,091,466	plus	711,892	715,184	plus	3,294		
HSP2 (HSP3)	11,624	2,058,465	2,065,193	plus	2,057,850	2,064,578	plus	6,732		
HSP6 (HSP7)	10,516	2,059,080	2,065,193	plus	2,057,850	2,063,963	plus	6,117		
HSP12 (HSP13)	9,524	2,059,672	2,065,193	plus	2,057,830	2,063,348	plus	5,525		
HSP16 (HSP17)	8,385	2,060,310	2,065,194	plus	2,057,850	2,062,735	plus	4,887		
HSP18 (HSP19)	7,301	2,060,901	2,065,194	plus	2,057,830	2,062,120	plus	4,296		
HSP20 (HSP21)	6,186	2,061,516	2,065,193	plus	2,057,830	2,061,504	plus	3,680		
HSP30 (HSP31)	5,050	2,062,154	2,065,193	plus	2,057,850	2,060,889	plus	3,042		
HSP32 (HSP33)	4,021	2,062,769	2,065,197	plus	2,057,850	2,060,279	plus	2,431		
HSP10 (HSP11)	9,679	2,273,804	2,279,100	plus	717,190	711,892	minus	5,301		
HSP22 (HSP23)	6,047	2,275,808	2,279,168	plus	1,002,969	999,608	minus	3,365		
HSP28 (HSP29)	6,03	2,275,808	2,279,100	plus	1,091,466	1,088,173	minus	3,295		
<u>HSP8 (HSP9)</u>	10,42	2,283,820	2,289,497	plus	5,839	11,509	plus	5,679	2'	2
	7									

W9-2:HSP1-33

右側の①'が領域[37329, 43187 bp]、①が[1, 5860 bp] 、②'が [2283820, 2289497 bp]、②が[5839, 11509 bp] に相当。ここの「①', ①, ②', ②」が後の議論対象

日本日の日	マーア	ファ 一致領		領域(query側)		領域(DB側	)	Longth	query側	DB側の
		start	end	strand	start	end	strand	Length	の領域	領域
HSP1	4,227,900	1	2,289,497	plus	1	2,289,497	plus	2,289,497		
HSP4 (HSP5)	10,754	37,329	43,187	plus	1	5,860	plus	5,865	1)'	1
HSP24 (HSP <b>26</b> )	6,043	999,670	1,002,969	plus	711,886	715,184	plus	3,300		
HSP14 (HSP15)	9,362	1,088,170	1,093,274	plus	999,673	1,004,778	plus	5,106		
HSP25 (HSP <b>27</b> )	6,043	1,088,173	1,091,466	plus	711,892	715,184	plus	3,294		
HSP2 (HSP3)	11,624	2,058,465	2,065,193	plus	2,057,850	2,064,578	plus	6,732		
HSP6 (HSP7)	10,516	2,059,080	2,065,193	plus	2,057,850	2,063,963	plus	6,117		
HSP12 (HSP13)	9,524	2,059,672	2,065,193	plus	2,057,830	2,063,348	plus	5,525		
HSP16 (HSP17)	8,385	2,060,310	2,065,194	plus	2,057,850	2,062,735	plus	4,887		
HSP18 (HSP19)	7,301	2,060,901	2,065,194	plus	2,057,830	2,062,120	plus	4,296		
HSP20 (HSP21)	6,186	2,061,516	2,065,193	plus	2,057,830	2,061,504	plus	3,680		
HSP30 (HSP31)	5,050	2,062,154	2,065,193	plus	2,057,850	2,060,889	plus	3,042		
HSP32 (HSP33)	4,021	2,062,769	2,065,197	plus	2,057,850	2,060,279	plus	2,431		
HSP10 (HSP11)	9,679	2,273,804	2,279,100	plus	717,190	711,892	minus	5,301		
HSP22 (HSP23)	6,047	2,275,808	2,279,168	plus	1,002,969	999,608	minus	3,365		
HSP28 (HSP29)	6,038	2,275,808	2,279,100	plus	1,091,466	1,088,173	minus	3,295		
HSP8 (HSP9)	10,429	2,283,820	2,289,497	plus	5,839	11,509	plus	5,679	2'	2

W9-3:アノテーション

③のあたりはribosomal RNAがほとんど。DFAST で得られたアノテーション情報を追加しています

□€□来曰	番号 スコア 一致領域(query側)		一致	領域(DB側	)	Longth	query側	DB側の		
		start	end	strand	start	end	strand	Length	の領域	領域
HSP1	4,227,900	1	2,289,497	plus	1	2,289,497	plus	2,289,497		
HSP4 (HSP5)	10,754	37,329	43,187	plus	1	5,860	plus	5,865	1)'	1
HSP24 (HSP <b>26</b> )	6,04	999,670	1,002,969	plus	711,886	715,184	plus	3,300	riboson	nal RNA
HSP14 (HSP15)	9,3 <mark>(3</mark>	1,088,170	1,093,274	plus	999,673	1,004,778	plus	5,106	riboson	nal RNA
HSP25 (HSP <b>27</b> )	6,04	1,088,173	1,091,466	plus	711,892	715,184	plus	3,294	riboson	nal RNA
HSP2 (HSP3)	11,624	2,058,465	2,065,193	plus	2,057,850	2,064,578	plus	6,732		
HSP6 (HSP7)	10,516	2,059,080	2,065,193	plus	2,057,850	2,063,963	plus	6,117		
HSP12 (HSP13)	9,524	2,059,672	2,065,193	plus	2,057,830	2,063,348	plus	5,525		
HSP16 (HSP17)	8,385	2,060,310	2,065,194	plus	2,057,850	2,062,735	plus	4,887		
HSP18 (HSP19)	7,301	2,060,901	2,065,194	plus	2,057,830	2,062,120	plus	4,296		
HSP20 (HSP21)	6,186	2,061,516	2,065,193	plus	2,057,830	2,061,504	plus	3,680		
HSP30 (HSP31)	5,050	2,062,154	2,065,193	plus	2,057,850	2,060,889	plus	3,042		
HSP32 (HSP33)	4,021	2,062,769	2,065,197	plus	2,057,850	2,060,279	plus	2,431		
HSP10 (HSP11)	9,67	2,273,804	2,279,100	plus	717,190	711,892	minus	5,301	riboson	nal RNA
HSP22 (HSP23)	6,0 <mark>(</mark> 3)	2,275,808	2,279,168	plus	1,002,969	999,608	minus	3,365	riboson	nal RNA
HSP28 (HSP29)	6,032	2,275,808	2,279,100	plus	1,091,466	1,088,173	minus	3,295	riboson	nal RNA
HSP8 (HSP9)	10,429	2,283,820	2,289,497	plus	5,839	11,509	plus	5,679	(2)'	2

W9-3: T/T-is = 2

④のあたりは、「adhesion exoprotein、 mucus-binding protein、hypothetical protein 」となっており、はっきり言ってよくわからない

日米日の日	フーア	一致得	湏域(query俳	則)	一致行	領域(DB側	)	Longth	query側	DB側の
		start	end	strand	start	end	strand	Length	の領域	領域
HSP1	4,227,900	1	2,289,497	plus	1	2,289,497	plus	2,289,497		
HSP4 (HSP5)	10,754	37,329	43,187	plus	1	5,860	plus	5,865	1)'	1
HSP24 (HSP <b>26</b> )	6,043	999,670	1,002,969	plus	711,886	715,184	plus	3,300	riboson	nal RNA
HSP14 (HSP15)	9,362	1,088,170	1,093,274	plus	999,673	1,004,778	plus	5,106	riboson	nal RNA
HSP25 (HSP <b>27</b> )	6,043	1,088,173	1,091,466	plus	711,892	715,184	plus	3,294	riboson	nal RNA
HSP2 (HSP3)	11,624	2,058,465	2,065,193	plus	2,057,850	2,064,578	plus	6,732		
HSP6 (HSP7)	10,516	2,059,080	2,065,193	plus	2,057,850	2,063,963	plus	6,117		
HSP12 (HSP13)	9,52 <b>4</b>	2,059,672	2,065,193	plus	2,057,830	2,063,348	plus	5,525		
HSP16 (HSP17)	8,3	2,060,310	2,065,194	plus	2,057,850	2,062,735	plus	4,887		
HSP18 (HSP19)	7,36	2,060,901	2,065,194	plus	2,057,830	2,062,120	plus	4,296		
HSP20 (HSP21)	6,186	2,061,516	2,065,193	plus	2,057,830	2,061,504	plus	3,680		
HSP30 (HSP31)	5,050	2,062,154	2,065,193	plus	2,057,850	2,060,889	plus	3,042		
HSP32 (HSP33)	4,021	2,062,769	2,065,197	plus	2,057,850	2,060,279	plus	2,431		
HSP10 (HSP11)	9,679	2,273,804	2,279,100	plus	717,190	711,892	minus	5,301	riboson	nal RNA
HSP22 (HSP23)	6,047	2,275,808	2.279.168	plus	1.002.969	999.608	minus	3.365	riboson	<u>nal R</u> NA
HSP28 (HSP29)	6,038	2,275,808	sequence1	20557	352060864	CDS		adhesion	exoprotei	in NA
HSP8 (HSP9)	10,429	2,283,820							-	
			sequence1	20609	422063323	CDS		mucus-bi	nding prot	tein
			sequence1	20634	012066928	B CDS		hypothetic	al proteir	1 I

・書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

### W10-1:sequence1



sequence1の末端付近の重複は、HSP8の 一致領域(②と②')に相当。これにHSP4の 一致領域(①と①')を含めた模式図。第8回 の図2aと同じ。後の検証により、①の領域 は染色体上に存在しないことが確認された

۰ W	<sup>書籍 日本乳i</sup>	酸菌学会誌   <u>第8回ア</u> 2:アノ		HSF アノ 115	P4の一致領域①[1, 5860 bp]のDFAST テーション。HSP8の一致領域②[5839, 09 bp]のアノテーションの一部。マニア	
LOCUS_00001	sequence1	151384	CDS	hypothetical protein	ック	すぎるので、このあたりは飛ばします
LOCUS_00002	sequence1	350886	CDS	hypothetical protein	。第	8回ウェブ資料に詳細情報あり
LOCUS_00003	sequence1	8831311	CDS	hypothetical protein		
LOCUS_00004	sequence1	16371849	CDS	hypothetical protein		
LOCUS_00005	sequence1	19682165	CDS	hypothetical protein		2,283,820 ↓ 2,289,497
LOCUS_00006	sequence1	23552732	CDS	prophage protein		そ sequence1末端部分 ②
LOCUS_00007	sequence1	27252940	CDS	hypothetical protein		5,839 5,839 37,329 43,187
LOCUS_00008	sequence1	29303031	CDS	hypothetical protein		fquencel→ 先頭部分→102011
LOCUS_00009	sequence1	30673534	CDS	holin		
LOCUS_00010	sequence1	35474578	CDS	1,4-beta-N-acetylmuramidase	е	
LOCUS_00011	sequence1	47654935	CDS	hypothetical protein		
LOCUS_00012	sequence1	49365517	CDS	hypothetical protein		
LOCUS_00013	sequence1	complement (60597228)	CDS	integrase		
LOCUS_00014	sequence1	complement (74078267)	CDS	hypothetical protein	2	
LOCUS_00015	sequence1	complement (83018813)	CDS	hypothetical protein		

## W10-3:染色体構造



(b) プロファージ領域 (b) sequence1の両末端である①と②'の領 域をトリム。得られた領域[5839, 2283819 bp] の両末端を結合した環状コンティグが実際 の染色体構造であると予想した • 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第8回アセンブリ後の解析</u>|

## 第8回原稿p190右上

①のあたりまでが終了

sequence1 (2,289,497 bp)のヒット領域を眺める [W9]。 最もスコアの高い HSP (HSP1)は sequence1 同士の全 長が 100% 一致のものであるため、2 番目の HSP (HSP2) 以降のアラインメントが精査対象となる。総ヒット数 (1,347 個)が非常に多いため、ここではスコアが 4,000 以 上という条件を満たす HSP1-33 の一致領域をまとめた [W9-2]。ゲノム配列決定論文<sup>1)</sup>中では、結論として下 記の計4領域が議論の対象となっているが、どこまでの HSP を眺め、どのように解釈して結論づけるかは、利用 可能な情報を徹底的に調べ、試行錯誤しながら整理してい く以外にはないだろう。

- ・HSP4 (HSP5) の一致領域① [1,5860 bp] と① ' [37329, 43187 bp]
- ・HSP8 (HSP9) の一致領域② [5839, 11509 bp] と② [2283820, 2289497 bp]

上記以外の HSP のアノテーションとして、HSP10, 14, 22, 24, 25, 28 の領域には、ribosomal RNA がコードされ

改めて強調しておきたい点は、配列相同性とアノテー ションの併用の重要性である。BLAST 結果だけではわか らないこともある。しかし、どのような遺伝子がコードさ れているかなど、アノテーション情報と合わせて総合的に 判断すればわかる場合もある。また、シークエンス対象サ ンプルは均一な集団ではない点も胆に銘じておかねばな らない。実際、今回の乳酸菌サンプル中には、図 2b で示 すようなプロファージ領域を含む環状染色体だけでなく、 図 2c で示すような(i) プロファージ領域が切り出されて できた環状ファージ DNA や、(ii) プロファージ領域が切 り出されてなくなった残りの環状染色体も含まれていた。 このあたりが、本稿の冒頭で述べた幅広い知識や合理的な 解釈に相当する。

#### 乳酸菌ゲノム概要配列の作成

ここまで de novo アセンブリ結果ファイル (LH\_hgap. fa)を入力として、アノテーションや配列相同性検索を行っ た。得られた方針は下記の通りである:

# Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)

■ W3:シェルスクリプト



## 第8回原稿p190右中

・HSP8 (HSP9) の一致領域② [5839, 11509 bp] と②' [2283820, 2289497 bp]

上記以外の HSP のアノテーションとして、HSP10, 14, 22, 24, 25, 28 の領域には、ribosomal RNA がコードされ ていた。また、残りの HSP2, 6, 12, 16, 18, 20, 30, 32 は、 [2057850, 2065197 bp] にかけての反復構造を含んだ領域 の中に全て含まれ、この中には 3 つの遺伝子 (adhesion exoprotein, mucus-binding protein, and hypothetical protein) がコードされていた [W9-3]。遺伝子名からは 細胞接着に関わる表層タンパクと推察され、ここに見られ た反復構造が何らかの働きを持っているのかもしれない。 いずれも sequencel 末端から 10,000 塩基以上離れた領域 であることから、アセンブリ結果の検証という点では無関 係であろう。

sequence1 末端付近の重複は、HSP8 の一致領域(②と ②)に相当する。これに HSP4 の一致領域(①と①)を 含めた模式図を示す(図 2a; W10-1)。もし①の領域がな ければ、sequence2 や 3 と同様に「両末端の重複 → 環状

#### 乳酸菌ゲノム概要配列の作成

ここまで de novo アセンブリ結果ファイル (LH\_hgap. fa)を入力として、アノテーションや配列相同性検索を行っ た。得られた方針は下記の通りである:

①のあたりと…

sequence1:環状染色体 (図 2)。主に①や②'の重複部分 を除けばよい。ここでは、W10-4のアラインメントを参



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | <u>第8回アセンブリ後の解析</u>

## <u> 第8回原稿p191左上</u>

1

考にして、領域 [5839, 2283819 bp] を抽出する。 sequence2:環状プラスミド [W5-1]。BLAST で重複領 域のアラインメントをとり、領域 [2641, 84270 bp] を抽 出する [W11-1]。

sequence3:環状プラスミド。領域 [2450, 43422 bp] を 抽出する (第7回 W16)。

sequence4: sequence1 の一部なので却下(図 1)。

この方針に従って重複除去を行い、概要配列(LH\_ draft.fa)を作成する [W11-2]。どのレベルを「概要(ド ラフト)」と呼ぶかはヒトそれぞれであるが、少なくとも 重複除去でおしまいではないため、ここでは重複除去後の 状態を概要と呼ぶ。

概要配列への MiSeq データのマッピング

乳酸菌ゲノム配列決定の原著論文<sup>1)</sup>では、概要配列(LH\_ draft.fa)の元となった PacBio データ(DRR054113)以外に、 paired-end Illumina MiSeq データ(DRR024501)も存在 DDBJ Pipeline 上での BWA 実行時のオプションは、基本的にデフォルト設定のままでよい[W14-5]。補足として、 オプション画面の Step3 (ユニーク化処理)は、ペアのリー ドがともにリファレンス配列の1か所にのみマップされた リード (uniquely mapped read; unique mapper)を残し、 それ以外のリードを除去している。これは、反復配列のよ うな領域が存在すると、1つのリードが複数個所にマップ されて解析結果の解釈が難しくなるからである。変異解析 では、これらのリードは除外して行う場合が多い。

BWA (ver. 0.6.1-r104) 実行結果として、297,633 リー ド中 281,303 個 (94.513%) がマップされた [W15-2]。リ ファレンス配列 (LH\_draft.fa) のゲノムサイズは 2,400,584 bp であるが、そのうち 2,400,552 bp 分がマップされたリー ドで覆われていた。つまり被覆率 (coverage) は、2,400,552 / 2,400,584=99.99867% である。また、マップされたリー ドの総塩基数 (130,565,653 bp) をマップされたリードで 覆われている領域 (2,400,552 bp) で割れば、平均してど れだけの厚み (depth) でマップされているかがわかる。 この場合は、depth=54.390 である。

### ①のあたりを行います

・書籍 日本乳酸菌学会誌  <u>第8回アセンブリ後の解析</u> W11-2:ドラフト配列作成 iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result	①アセンブリ結果ファイル(LH_hgap.fa)を入 カとして、重複除去を行う一連のコマンド。 ②出力ファイルはLH_draft.fa。③ファイル サイズの減少度合い的に妥当。ここでは 示さないがlessで配列の最初と最後を狙い
<pre>iu@bielinux[result] ls -l LH*.fa -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 LH_hga iu@bielinux[result] echo "&gt;chromosome" &gt; LH_dra iu@bielinux[result] head -2 LH_hgap.fa   tail - iu@bielinux[result] echo "&gt;plasmid1" &gt;&gt; LH_draf iu@bielinux[result] head -4 LH_hgap.fa   tail - iu@bielinux[result] echo "&gt;plasmid2" &gt;&gt; LH_draf iu@bielinux[result] head -6 LH_hgap.fa   tail - iu@bielinux[result] head -6 LH_hgap.fa   tail - iu@bielinux[result] ls -l LH*.fa -rwxrwxrwx 1 iu iu 2400619 6月 27 2017 LH_draf</pre>	通りに抽出できているか確認しておこう p.fa ft.fa [3:50午後] 1   cut -c 5839-2283819 >> LH_draft.fa t.fa [3:50午後] 1   cut -c 2641-84270 >> LH_draft.fa t.fa [3:50午後] 1   cut -c 2450-43422 >> LH_draft.fa [3:50午後] ft.fa 2 p.fa
iu@bielinux[result]	[3:50午後]

# Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)

■ W3:シェルスクリプト

(1)自分は変異解析をやるつもりがなく、VCFフ アイルの理解はこれまで拒否していました。今 この後の展開(第8回) 回ドラフト配列の修正という局面で用いることに なり、嫌々ながら必要最小限の勉強をしました

- (Bio-Linuxにプレインストールされている)bwaを利用し、PacBioデータから得られた ドラフト配列をリファレンスとして、Illumina MiSegデータをマップ。
- □ やり方のみを示し、この結果は使わない。後述のDDBJ Pipelineの結果のほうが VCFファイルまで出力してくれて便利だから。
- W13: CyberduckのインストールとMiSegデータのアップロード
  - CyberduckはFTPソフト。DDBJ Pipelineへのデータアップロード用として利用。
- W14:DDBJ Pipeline上でbwaを実行
- W15:実行結果の概観とダウンロード
- W16~W17:マッピング結果ファイル(SAM/BAM形式)の説明
- W18:VCFファイルの説明

■ W12:bwaでマッピング

□ PacBioデータから得られたリファレンス配列と違っている部分を示したもの。リード 数およびクオリティスコアの点でIllumina MiSegデータのほうが優位。VCFファイルの 結果をもとに手作業でドラフト配列を修正するための基礎知識や基本的な考え方を 身につけることを目的として、VCFファイルの読み取り方を解説。VCF形式について は、(平成27-28年度のNGSハンズオン講習会の)変異解析」でも紹介。



①Tabletの解説も兼ねています。W12からW27 の範囲は、PacBioデータしかない場合は行いま この後の展開(第8回) せん。MiSeqデータもあるので援用しています

- W19: Tabletのインストールと利用
  - Tabletは、リファレンス配列へのマッピング結果をローカル環境で可視化するViewer。 VCFファイルでみた変異箇所は、ドラフト配列の修正候補箇所に相当する。MiSegデ ータのマッピング結果のほうを採用するかどうかを、Tabletで修正候補箇所を実際に 眺めて判断する。
- W20:plasmid2上の変異箇所を確認
- W21:plasmid1上の変異箇所を確認
- W22:chromosome上の変異箇所を確認
- W23:マップされたリードの詳細情報を知るTips
- W24:ドラフト配列修正方針のまとめとVCFファイルのおさらい
- W26:変異の反映…が意外と文字列置換でうまくいかないことを学ぶ
- W27:テキストエディタ(EmEditor)を用いてベタで修正
  - 文字列検索と該当塩基位置情報を組み合わせて、ドラフト配列を修正



・書籍|日本乳酸菌学会誌|第9回ゲノムアノテーションとその可視化 DDBJ

- W3: Ori-Finderで転写開始点を同定
- W4: 配列の"回転"
  - dnaA遺伝子が配列の先頭となるように"回転"
- W5:INSDCフラットファイルの説明
  - entry, feature, qualifierからなる3つの階層構造の話など
- W6:locus\_tagの説明
- W7とW8:DFASTアノテーションの実行と結果の確認、Tips
- W9とW10:DFAST結果画面からのDDBJへの登録の概要
- W11とW12: 描画ソフトDNAPlotterのインストールと利用
- W13:grepを駆使してgenbank(.gbk)形式を理解
- W14:awkコマンドの利用(最初の配列のみ抽出)
- W15とW16:DNAPlotterを再度利用(プラスミド配も描画し)
- W17: 描画結果を原著論文の図と比較
- W18:ovaファイルの再インストール関連情報
- W19: 配列情報つきgffファイルを作成してDNAPlotterで描画

連載第9回以降は、Illumina MiSeqデータの 有無に関係なく行う。①は、環状バクテリア ゲノムの場合にしばしば慣例として行われる 。GC skewで眺めたときに、時計の0時あたり で分布が切り替わるようにするのが主目的 書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第10回DDBJへの塩基配列の登録(後編)</u>

## この後の展開(第10回)

- W2:DDBJの登録用アカウント作成
- W3:DDBJにログイン
- W4:NSSSとMSSの説明など(今回はMSSでの登録)
- W5とW6:BioProjectの登録。Locus tag prefixのおさらいなど
- W7とW8: BioSampleの登録。サンプル属性のテンプレートファイルの解説
- W9:アクセッション番号取得とDDBJによる編集結果の確認
- W10:MSS (Mass Submission System)での申込
- W11:DFAST上でDDBJ登録用ファイルを作成
- W12:DDBJとのメールのやりとり
- W13:公開

連載第10回は、*de novo*アセンブリ結果フ ァイルをDFASTアノテーション結果ととも に、DDBJに登録する一連の作業を解説

# Contents(主に第8回)

- W4:ゲノムアノテーション(DFAST)
- W5:dotterの実行(sequence4)
- W6:Blastの実行(DB配列はLH\_hgap.fa、query配列はsequence1)
- W7:BlastViewerでBlast実行結果を眺める(W7-4まで)
- W7:lessとgrepでも確認(W7-6まで)
- W8:Blast実行結果のsequence1 vs. sequence4を眺める
- W9~W10: sequence1を詳細に調べる(Blastとアノテーション結果を併用)
- W11:乳酸菌ゲノム概要配列の作成
- この後の展開(第8回のW12以降と第9-10回の概要)
- W3:シェルスクリプト



①第8回W11-2(スライド273)では、3つの配列 からなるmulti-FASTAファイル(LH\_draft.fa)を W3-0:ファイル分割1 作成した。よって、②配列数は3、③行数は6

u@biel	inux[~/Desktop/mac_share/result]	輝 Ja 🔜 📣) 16:06 🔱
	iu@bielinux[result] pwd	[ 3:48午後]
0	/home/iu/Desktop/mac_share/result	
	iu@bielinux[result] ls -l LH*.fa	[3:50午後]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 LH_hgap.fa	
	<pre>iu@bielinux[result] echo "&gt;chromosome" &gt; LH_draft.fa</pre>	[3:50午後]
	<pre>iu@bielinux[result] head -2 LH_hgap.fa   tail -1   cut</pre>	<pre>-c 5839-2283819 &gt;&gt; LH_draft.fa</pre>
	iu@bielinux[result] echo ">plasmid1" >> LH_draft.fa	[3:50午後]
	<pre>iu@bielinux[result] head -4 LH_hgap.fa   tail -1   cut</pre>	-c 2641-84270 >> LH_draft.fa
	<pre>iu@bielinux[result] echo "&gt;plasmid2" &gt;&gt; LH_draft.fa</pre>	[3:50午後]
X	iu@bielinux[result] head -6 LH_hgap.fa   tail -1   cut	-c 2450-43422 >> LH_draft.fa
	iu@bielinux[result] ls -l LH*.fa	[3:50午後]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 2400619 6月 27 2017 LH_draft.fa	
	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 2433662 6月 12 15:25 LH_hgap.fa	
	iu@bielinux[result] grep ">" LH_draft.fa	[3:50午夜]
E	>chromosome	
	>plasmid1	
	>plasmidz	1 4.05 5 44 1
	Iu@bletinux[result] wc LH draft.fa	[4:05千夜]
23	Tu@preciux[lesuci]	[4:05十夜]
0		

・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

	第7回W10-3からW10-4(スライド56-58)と同
W3-0:ファイル分割2	じようなファイル分割方法だと、①こんな感じ になる。この例のように配列数が10個以下程
<pre>iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result iu@bielinux[result] ls -l LH*.fa</pre>	度なら、私は手作業でやります。しかし、配列 数が100とか1000個程度などの局面では、シ ェルスクリプトがおそらくよく使われます
-rwxrwxrwx 1 iu iu 2400619 6月 27 15:50 LH -rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 LH iu@bielinux[result] head -n 2 LH_draft.fa > r	draft.fa hgap.fa mongee1.fa [4:51午後]
<pre>iu@bielinux[result] head -n 4 LH_draft.fa   iu@bielinux[result] tail -n 2 LH_draft.fa &gt; r iu@bielinux[result] ls -l LH_draft.fa mongee</pre>	tail -n 2 > mongee2.fa mongee3.fa [4:51午後] * [4:51午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 2400019 0月 27 13:30 Ln -rwxrwxrwx 1 iu iu 2277994 6月 27 2017 mon -rwxrwxrwx 1 iu iu 81641 6月 27 2017 mon -rwxrwxrwx 1 iu iu 40984 6日 27 2017 mon	geel.fa gee2.fa
iu@bielinux[result]	[4:51午後]





• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

## W3-1:シェルスクリプト

①ファイルサイズだけでなく、中見も
 完全に同じであることがわかります

ı@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 📧 🕪 17:48 🔱
iu@bielinux[result] pwd	[5:19午後]
<pre> /home/iu/Desktop/mac_share/result </pre>	
1u@bielinux[result] ls -l LH*.fa	[5:19午復]
- FWXFWXFWX I 1U 1U 2400619 6月 27 15:50 LH draft.Ta	
iuchielinux[result] head in 2 LH draft fa L tail in 2	> contial fa
iu@bielinux[result] head -n 4 LH draft fa   tail -n 2	2 > contig2 fa
iu@bielinux[result] head -n 6 LH draft fa   tail -n 2	2 > contig3.fa
iu@bielinux[result] ls -l mongee* contig*	[5:19午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 2277994 6月 27 17:19 contig1.fa	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 81641 6月 27 17:19 contig2.fa	
== -rwxrwxrwx 1 iu iu 40984 6月 27 17:19 contig3.fa	
rwxrwxrwx 1 iu iu 2277994 6月 27 16:51 mongeel.fa	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 81641 6月 27 16:51 mongee2.fa	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 40984 6月 27 16:51 mongee3.fa	
iu@bielinux[result] diff mongeel.fa contigl.fa	[5:28午後]
iughialipux[result] diff mongee2.1a contig2.1a	[ 5:40十 復]
<pre>&gt; iu@bielinux[result]</pre>	[5:40千1夜]

it



### 参考資料は、例えば①平成27年度NGSハンズオン講 習会の、②7/24の講義資料(のスライド58以降)です

■平成27年度NGSハンズオン講習会

W3-2:

平成27年度は、平成26年度の実績を踏まえ、講義内容の改善等を行い、ハンズオンに特化した、より効果的なNGS講習会を開催しました。

#### H27年度概要

H27年度<u>講義日程・参考資料</u>

H26年度講習会の情報については<u>こちら</u>をご覧ください。

H27年度実施報告書・講義資料・動画等

●講習会実施報告書(PDF: 2.17MB)および受講者アンケート集計結果(データ集)(PDF: 662KB)

●講義資料・動画 \*講義資料─覧のファイル名をクリックすると資料ファイル (PDF等) がダウンロードできます。

実施日	実施時間	大項目	項目	レベル	習得技術	担当講師(敬称略)	講義資料 · 動画(統合TV)
7月22日 (水)	10:30-12:00	PC環境の構築	Bio-Linux8とRのインストール状況 確認		・Linux導入		<u>事前予習資料</u>
	13:15-14:45				<ul> <li>・R導入</li> <li>・NGS解析に必要な</li> <li>環境構築技術</li> </ul>	( <u>東京大子</u> )	<u>一覧</u> (PDF:52KB)
	15:00-16:30					寺田 透	进关资料工程
	16:45-18:15						<u>調我員科一員</u> (PDF:108KB)
7月23日 (木)	10:30-12:00	UNIX/Linuxと スクリプト言語	Linux基礎	初級	UNIXの基礎の理解	<u>門田 幸二</u> ( <u>東京大学</u> )	講義資料一覧
	13:15-14:45			中級			(PDF:32KB)
	15:00-16:30						<u>統合TV</u>
	16:45-18:15						
7月24日 (金) Aug ∠9-、	10:30-12:00		スクリプト言語	中級	シェルスクリプト	服部 恵美 ( <u>アメリエフ</u> )	講義資料 2
	13:15-14:45						(PDF:1.8ML
	15:00-16:30						<u>統合TV</u>

### W3-3:戦略を練る

iu@bielinux[result] pwd [5:	
[ ucorection([ estate] più	L9午後]
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	
iu@bielinux[result] ls -l LH*.fa [5:	19午後]
rwxrwxrwx 1 iu iu 2433662 6月 12 15:25 LH_hgap.ta	
iu@bielinux[result] head -n 2 LH_draft.fa   tail -n 2 > contig1.	fa
iu@bielinux[result] head -n 4 LH_draft.fa   tail -n 2 > contig2.	fa
<pre>iu@bielinux[result] head -n 6 LH_draft.fa   tail -n 2 &gt; contig3.</pre>	fa
iu@bielinux[result] ls -l mongee* contig* [ 5::	19午後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 2277994 6月 27 17:19 contig1.fa	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 81641 6月 27 17:19 contig2.fa	
rwxrwxrwx 1 iu iu 40984 6月 27 17:19 contig3.fa	
111 - rwxrwxrwx 1 iu iu 40984 6月 27 16:51 mongee3.fa	
iu@bielinux[result] diff mongee1.fa contig1.fa [ 5:2	28午後]
<pre>iu@bielinux[result] diff mongee2.fa contig2.fa [ 5:4</pre>	48午後]
iu@bielinux[result] diff mongee3.fa contig3.fa [ 5:4	18午後]
[ 5:4	48午後]

i


・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

# W3-4:基本形

シェルスクリプトの基本形ファイルJST-NBDC\_1.sh
 を、2wgetし、3moreで確認









	①shコマンドでJST-NBDC_1.shを実行。
W3-6:echoで確認	②echoで囲った中身に相当する、赤下 線部分が表示されていることがわかる
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 📧 🐠 15:28 🔱
iu@bielinux[result] pwd	[ 3:27午後]
<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	
iu@bielinux[result] wget -cq http://www.iu.a.u-tok	<pre>kyo.ac.jp/~kadota/book/</pre>
JST-NBDC_1.sh	5 a a + + + 1
1u@blelinux[result] ls -l *.sh	[3:27午夜]
-rwxrwxrwx 1 1u 1u 95 6A 27 18:00 JST-NBDC_1.sh	[ 2.27/5 / 4 ]
#L/bin/ch	[3:27千夜]
for i in Seg 1 3	
do	
echo "head -n \$i*2 LH draft fa   tail -n 2 > tes	st\$i.fa"
done	
u@bielinux[result] sh JST-NBDC 1.sh	[ 3:27午後]
head -n 1*2 LH draft.fa   tail -n 2 > test1.fa	
head -n 2*2 LH draft.fa   tail -n 2 > test2.fa	
head -n 3*2 LH_draft.fa   tail -n 2 > test3.fa	
iu@bielinux[result]	[3:28午後]

・ 書籍 日本乳酸菌学会誌  <u>第8回アセンブリ後の解析</u> W3-7:head部分	実際に全体を実行してエラーに遭遇してもよいが 一応説明。headコマンド部分の①は最初のy行と いう数値を指定するところだが、1*2とか3*2という
<pre>iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	掛け算の*が含まれている。このような指定法は ダメ(だということをエラーに遭遇して学習する)
<pre>iu@bielinux[result] wget -cq http://www.iJST-NBDC_1.sh</pre>	u.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/book/
-rwxrwxrwx 1 iu iu 95 6月 27 18:00 JST-N iu@bielinux[result] more JST-NBDC 1.sh	[7:19午後] IBDC_1.sh [7:19午後]
#!/bin/sh for i in `seq 1 3`	
echo "head -n \$i*2 LH_draft.fa   tail - done	n 2 > test\$i.fa"
head -n 1*2 LH draft.fa   tail -n 2 > tes head -n 2*2 LH draft.fa   tail -n 2 > tes	[7:19午後] [t1.fa [t2.fa
head -n 3*2 LH_draft.fa   tail -n 2 > tes iu@bielirg[result]	t3.fa [2:51午後]

・書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

### W3-7:head部分

①や②を実際に実行してみても、赤下線部分が原因でエラーが出ます。エラーが出ないようにするには、
 ③のように3\*2の結果である6を与える必要があります

obieli	inux[~/Desktop/mac_share/result]	*	🕽 🜒) 15:29 🔱
O)	<pre>iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac share/result</pre>	]	3:27午後]
	<pre>iu@bielinux[result] wget -cq http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp,</pre>	/~ki	adota/book/
	<pre>iu@bielinux[result] ls -l *.sh</pre>	[	3:27午後]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 95 6月 27 18:00 JST-NBDC_1.sh iu@bielinux[result] more JST-NBDC_1.sh #!/bin/sh	[	3:27午後]
	for i in `seq 1 3` do		
	echo "head -n \$i*2 LH_draft.fa   tail -n 2 > test\$i.fa" done		
	iu@bielinux[result] sh JST-NBDC_1.sh head -n 1*2 LH_draft.fa   tail -n 2 > test1.fa	[	3:27午後]
	head -n 2*2 LH_draft.fa   tail -n 2 > test2.fa head -n <u>3*2</u> LH_draft.fa   tail -n 2 > test3.fa		
	iu@bielinux[result] head -n <u>3*2</u> LH_draft.fa zsh: no matches found: 3*2	]	3:28午後]
2	<pre>iu@bielinux[result] head -n <u>3*2</u> LH_draft.fa   tail -n 2 zsh: no matches found: 3*2</pre>	ſ	3:29午後]
3	<pre>iu@bielinux[result] head -n 6 LH_draft.fa   tail -n 2</pre>	l	3:29午後]

iu(

## V3-7:head部分

iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result]

#### 15:30 L Ja

リターンキーを押した後の状態

CCCAAGCAGTCGGCATGCTAGTTTGTAATCAACGCCGGGCAGTCGTGAGTTCACTGACAT TCGGTAATTTGG Ю CTGACATTTCCAATGAAGTTCGACAATCTGAGAAGCAGCGATTCGGTAAATTAAGCTATC TACCGTGCTA GATTACAACGACCAAATCAGTCGGTGGGCACGTCTATAGCGCG IGCTCCAGGAA AAATGCATATTAGTCTACTTAACAACATTGGCTGGCGGCAAGTAATTCCATATATTTGGTTCGCACTAACGG GGAACTTGCAAAACTCCAAGGCCATTACACAGCTAACGGCAACCAGTGCACGAATTACGAGTGCAACTGGTC AAGCCGTGACGACACGTATTGACGGCGACCCAGCGGTTAAACTGCCAATTGAATTGACCTATTTGACAGACC CAAGAATTC TATGAAGAGTATTTACCTTAACAAAAGCAAGCACAAATATACTTTAA GACAAAAATCACAAATTAATTTTTTATCTTGTCCATTAATAATTGGATTTCAGATACCAACCTCATGCCAAT TAATGAACAGGATAATCATTGTACGCGGAAAGGCGCGATGAGACGCCGTCCGGAAAACAGGTATTAAACGGA TATTCGATATTGAAAGAAATTCGATGTACAACGATGATGCTTAAATGAGATAATAATGTAGATCC CTACCTT AGTCTGGTAAGTGTCAAATATGCTATAAAAGCACGGGTTGAAAACGAGGATAGAAAAAGGGGAATGTGTTCA CAAGAACTAGTAGAAATTGGTTAACTTCAAATATTAAAGATCTTAGTCAAAAAAACGAGGAAAACCTTGAAT TATACTCGGACTCAGAATTTGCACTAAAAATGGGATCATTTGCTCGAAAGACACAGATTAGACCTCTTGACG ATGTTGACCAAATGATTATCTTTTCGGCAAAGGGGAGCACCGCTAATTTAGATACGTCTCAATGGAATCAGG TGT ATTATCTTAAACAGCTATTGAATGGAATATCGCAATATCAATCGGCAGATATTAAAAGGAGTC AGCAAGCACTTAGACTGGAATTATCAAGCTACGACTGGGGATTCGATATAGTCCCTGGATTTAGAACTGTTG ATGAT iu@bielinux[result] [3:30午後]

Ħ

• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

### W3-8:発展形

#### ①シェルスクリプトの発展形ファイルJST-NBDC\_2.sh を、②wgetし、③moreで確認



・書籍 日本乳酸菌学会誌  <u>第8回アセンブリ後の解析</u> W3-8:発展形	JST-NBDC_1.shとの違いは、赤下線部分のみ。jと いう別の変数を用いて\$i*2を表現したいだけだが、 シェルスクリプトの掟に従うと、このようになります
iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	t∎ Ja 🐨 40)) 15:52 🗘
iu@bielinux[result] pwd	[3:48午後]
/home/iu/Desktop/mac_share/result	for a sector and for the data the state
iu@bletinux[result] wget -cq nttp://www	1u.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/book/
iuGhielinux[result] ls _l * sh	[3.50年後]
-rwxrwxrwx 1 iu iu 95 6月 27 18:00 15	L-NBDC 1.sh
-rwxrwxrwx 1 iu iu 112 6月 27 18:02 JS	C-NBDC 2.sh
iu@bielinux[result] more JST-NBDC 2.sh	[3:52午後]
#!/bin/sh	
for i in `seq 1 3`	
do	
$\underline{j=\exp \$1 \times 2}$	
deno	1 2 > test\$1.ta"
Inchielinux[result]	[3,52年後]
	[ 5.52   ]
· <u>/</u> .	



• 書籍 | 日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

W3-8:発展形



u@bieli	nux[~/Desktop/mac_share/result] 1	Ja 📧	) <b>4)</b> ) 15:52 🔱	
-	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>	1	3:48午後]	
Q.	/home/iu/Desktop/mac_share/result			
	<pre>iu@blelinux[result] wget -cq http://www.lu.a.u-tokyo.ac.</pre>	]p/~Ka	adota/book/	1
	iu@hielinux[result] ls -1 * sh	ſ	3.50年後1	
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 95 6月 27 18:00 JST-NBDC 1.sh		3.301 81	
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 112 6月 27 18:02 JST-NBDC 2.sh			
<u> </u>	<pre>iu@bielinux[result] more JST-NBDC_2.sh</pre>	]	3:52午後]	
	#!/bin/sh			
X	for 1 in seq 1 3			
	$i = \exp r \frac{1}{12}$			
	"head -n \$i LH draft.fa   tail -n 2 > test\$i.fa"			
	done			
围	<pre>iu@bielinux[result]</pre>	[	3:52午後]	
6				
				-

1

i

・書籍|日本乳酸菌学会誌|<u>第8回アセンブリ後の解析</u>

### W3-8:発展形

u@bieli	inux[~/Desktop/mac_share/result] 1	Ja (	×	<b>4))</b> 15:52	ψ
-	iu@bielinux[result] pwd		[ 3	3:48午後	2]
·Q	/home/iu/Desktop/mac_share/result				
	iu@bielinux[result] wget -cq http://www.iu.a.u-tokyo.ac	:.jp/~	kad	lota/bo	ok/
	JSI-NBDC_2.SN		1 2	. 50/5 /#	4 1
	10001e(1100x[result] 15 - 1 *.51)		1 3	101718	ζŢ
	$-rwxrwxrwx 1$ iu iu 112 6 $\Xi$ 27 18:02 JST-NBDC 2.sh				
	iu@bielinux[result] more JST-NBDC 2.sh		[ 3	3:52午後	€1
	#!/bin/sh				
$\geq$	for i in `seq 1.3`				
	do 0 0				
	j=`expr \$i \* 2`				
	echo "hez 1 \$ LH_draft.fa   tail -n 2 > test\$i.fa				
I	done		r 2	. 57年 继	4 1
H I			[ ]	52T1	ζ
<u>&gt;-</u> ],					
0					

2

i

①の記号は、②Shiftキーを押しな 書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析 がら、③@のキーを押すと出ます W3-8:発展形 iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result] 恥 🜒 15:52 🔱 T1 Ja iu@bielinux[result] pwd [3:48午後] ιQ. /home/iu/Desktop/mac share/result iu@bielinux[result] wget -cq http://www.iu.a.u-tokyo.ac.jp/~kadota/book/ JST-NBDC 2.sh iu@bielinux[result] ls -l \*.sh [3:50午後] -rwxrwxrwx 1 iu iu 95 6月 27 18:00 JST-NBDC 1.sh -rwxrwxrwx 1 iu iu 112 6月 27 18:02 iu@bielinux[result] more JST-NBDC 2.s #!/bin/sh Brea Pause for i in `seq 1 Back do 8 Ct+Al+De j=`expr \$i \\* 2` 9 0 echo "head -n \$j LH draft.fa | tail done Enter U iu@bielinux[result] KZ 3 0 D ~-2 o M 2 AShift Ø PgUp 3 31 カタカナ Fn End Ctrl PgDn 爱操 Home

・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

#### W3-9:echoで確認

#### ①shコマンドでJST-NBDC\_2.shを実行 。②意図通りになっていることがわかる

iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result]	🏚 Ja 🔜 🜒 16:23 🖏
iu@bielinux[result] pwd	[4:23午後]
<pre>(Q) /home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>	
iu@bielinux[result] ls -l *.sh	[4:23午後]
-rwxrwxrwx 1 1u 1u 95 6月 27 18:00 JST-NBDC 1.st	1
1 inchielinux [result] sh IST-NBDC 2 sh	[4.23年後]
head -n 2 LH draft fa   tail -n 2 > test1.fa	[ 4.25   8]
head -n 4 LH draft.fa   tail -n 2 > test2.fa	
head -n 6 LH_draft.fa   tail -n 2 > test3.fa	
iu@biel_2x[result]	[4:23午後]

・書籍|日本乳酸菌学会誌|第8回アセンブリ後の解析

#### W3-10: 発展形2

#### ①シェルスクリプトの発展形2のファイル JST-NBDC\_3.shを、②wgetし、③moreで確認

u@bieli	nux[~/Desktop/mac_share/result]	îţ Ja		• •))	16:42 🔱
-	<pre>iu@bielinux[result] pwd</pre>		[	4:41	午後]
(O)	<pre>/home/iu/Desktop/mac_share/result</pre>				
<mark>_2</mark>	<pre>iu@bielinux[result] wget -cq http://www.iu.a.u-tokyo.a</pre>	ic.jp	/~ka	adota	/book/
	JST-NBDC_3.sh				N 1 200 L
	iu@bielinux[result] ls -l *.sh		ſ	4:42	2午後]
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 95 6月 27 18:00 JST-NBDC_1.sh				
	-rwxrwxrwx 1 iu iu 112 6月 27 18:02 JST-NBDC_2.sh				
	-rwxrwxrwx 1 1u 1u 162 6月 27 18:02 JST-NBDC_3.sh				- 14 7
	<pre>lu@blelinux[result] more JSI-NBDC_3.sh</pre>		l	4:42	牛役」
	#!/DIN/SN				
	tor 1 in seq 1 3		4		
	i = cover (i) + 2				
	J= expl pl (* 2 #echo "bead _n \$i   H draft fa   tail _n 2 > test\$i f	:			
<b>I</b>	head $-n \notin [H]$ draft fa [ tail $-n 2 > test \notin fa$	a			
	done				
	ju@bielinux[result]		T	4:42	午後1
1	Idebic(Indx[[Cod(c]]		L	100	
P- \.					
63					

i

<ul> <li>・書籍 日本乳酸菌学会誌 第8回アセンブリ後の JST-NBDC_2.shとの違し</li> <li>↓//2_10・ ※ 雇 飛( 頭に#を入れてコメントア</li> </ul>	いは、①と②の行の部分。①の	)echo行 いる。
VVO-IO.JC/IC/IV/ iu@bielinux[~/Desktop/mac_share/result] iu@bielinux[result] pwd /home/iu/Desktop/mac_share/result]	エラーなど問題が起こったとき たまま残しておくことはよくやる らの。ここが実際に実行される	の対処 っ。②は 部分
<pre>iu@bielinux[result] wget -cq http://www.iu.a.u-tokyo. JST-NBDC_3.sh iu@bielinux[result] ls -l *.sh -rwxrwxrwx 1 iu iu 95 6E 27 18:00 IST-NBDC 1 sh</pre>	ac.jp/~kadota/book/ [ 4 <mark>:42午後]</mark>	
-rwxrwxrwx 1 iu iu 112 6月 27 18:02 JST-NBDC_2.sh -rwxrwxrwx 1 iu iu 162 6月 27 18:02 JST-NBDC_3.sh iu@bielinux[result] more JST-NBDC_3.sh	[4:42午後]	
<pre>#!/bin/sh for i in `seq 1 3` do     j=`expr \$i \* 2`</pre>		
<pre>#echo "head -n \$j LH draft.fa   tail -n 2 &gt; test\$i. 2 head -n \$j LH draft.fa   tail -n 2 &gt; test\$i.fa done</pre>	fa" (1	
	[4:42+1 按]	





日本乳酸菌学会誌 | 第8回アセンブリ後の解析

#### V3-12:

#### iu@bielinux[~/Desktop/mac\_share/result]

リターンキーを押して、ババッと表示された後の 状態です。diffコマンドの挙動については、自分 で納得できるようなファイルを用意して確認す るのが一番ですので、ぜひやってみてください

GACCCAAGCAGTCGGCATGCTAGTTTGTAATCAACGCCGGGCAGTCGTGAGTTCACTGA Ю GGCTGACATTTCCAATGAAGTTCGACAATCTGAGAAGCAGCGATTCGGTAAATTAAGCTATCTTTACCGTGC TGATTACAACGACCAAATCAGTCGGTGGGCACGTCTATAGCGCGTCTGCTCCAGG AAAAACATGG AAAAATGCATATTAGTCTACTTAACAACATTGGCTGGCGGCAAGTAATTCCATATATTTGGTTCGCACTAAC GGGGAACTTGCAAAACTCCAAGGCCATTACACAGCTAACGGCAACCAGTGCACGAATTACGAGTGCAACTGG TCAAGCCGTGACGACACGTATTGACGGCGACCCAGCGGTTAAACTGCCAATTGAATTGACCTATTTGACAGA ATTAATGAACAGGATAATCATTGTACGCGGAAAGGCGCGATGAGACGCCGTCCGGAAAACAGGTATTAAACG GACTACCTTTATTCGATATTGAAAGAAATTCGATGTACAACGATGATGCTTAAATGAGATAATAATGTAGAT CCAGTCTGGTAAGTGTCAAATATGCTATAAAAGCACGGGTTGAAAACGAGGATAGAAAAAGGGGAATGTGTT GGCAAGAACTAGTAGAAATTGGTTAACTTCAAATATTAAAGATCTTAGTCAAAAAAACGAGGAAAACCTTGA ATTATACTCGGACTCAGAATTTGCACTAAAAATGGGATCATTTGCTCGAAAGACACAGATTAGACCTCTTGA CGATGTTGACCAAATGATTATCTTTTCGGCAAAGGGGAGCACCGCTAATTTAGATACGTCTCAATGGAATCA AAAAGTCTTGAATTATCTTAAACAGCTATTGAATGGAATATCGCAATATCAATCGGCAGATATTAAAAGGAG TCAGCAAGCACTTAGACTGGAATTATCAAGCTACGACTGGGGATTCGATATAGTCCCTGGATTTAGAACTGT TGATGAT iu@bielinux[result] [5:54午後]

Ħ

