

# Metanálisis de modelos de plink

## Corriendo los modelos

Para sacar el análisis de modelos que está implementado en plink se ejecuta algo como

```
$ plink plink --bfile archivo --model --allow-no-sex --out archivo
```

Esto deja el resultado en un archivo llamado *archivo.model*. Como aquí el objetivo final es un meta-análisis vamos a ahcerlo para todas las DB del Variomics,

```
$ for x in `ls ../Variomics/*.bed`; do plink --bfile ${x%.bed} --model --allow-no-sex --out $(basename ${x%.bed}); done
```

Esto deja una serie de archivos de resultado,

```
[osotolongo@detritus models]$ ls -lah *.model
-rw-rw-r-- 1 osotolongo osotolongo 479M May 15 13:18 ADMURimpQC2.model
-rw-rw-r-- 1 osotolongo osotolongo 831M May 15 13:20 ADNIimpQC2.model
-rw-rw-r-- 1 osotolongo osotolongo 692M May 15 13:22 GenADA_impQC2.model
-rw-rw-r-- 1 osotolongo osotolongo 805M May 15 13:25 NIA_AD_impQC2.model
-rw-rw-r-- 1 osotolongo osotolongo 597M May 15 13:26 TGEN_impQC2.model
```

## Calculando los odds ratio y demas

Quiero extraer un determinado modelo (e.g.: recesivo → REC) de estos archivos y calcular los *odds ratio*, *standard error* y *p-value*. Para calcular las *p-value* voy a usar el Fisher's Exact Test dado que hay alelos de muy baja frecuencia a los que no puedo hacer un  $\chi^2$ .

Hice un scriptcillo para ayudarme,

[models.pl](#)

```
#!/usr/bin/perl

# Copyright 2013 O. Sotolongo <osotolongo@fundacioace.com>

# This program is free software; you can redistribute it and/or modify
# it under the terms of the GNU General Public License as published by
# the Free Software Foundation; either version 2 of the License, or
# (at your option) any later version.
#
# This program is distributed in the hope that it will be useful,
# but WITHOUT ANY WARRANTY; without even the implied warranty of
# MERCHANTABILITY or FITNESS FOR A PARTICULAR PURPOSE. See the
# GNU General Public License for more details.
```

```
#
use strict; use warnings;
use File::Slurp qw(read_file);
use Text::NSP::Measures::2D::Fisher::twotailed;

my $plist = shift;
my $model = shift;
my $bimfile = shift;
die "usage: models.pl model_file model_tla bim_file\n" unless ($plist
&& $model && $bimfile);

my $ofile = $plist;
$ofile =~ s/(.*)\.(.*)/$1\.$model\recalc\.$2/;

my %input_data = reverse map {/^(.*\s+(rs\d+)\s+.*$)/} grep
{/^(.*\s+$model\s+.*$)/} read_file $plist;
my %bim_data = map
{/^\d+\s+(rs\d+)\s+\d+\.*\d*\s+(\d+)\s+[A,T,C,G]+\s+[A,T,C,G]+\s*$}/
grep {/.*rs\d+.*$/} read_file $bimfile;
my %cells;
foreach my $marker (sort keys %input_data){
    (@{$cells{$marker}} {qw(chr allele1 allele2 affa1 affa2 unaffa1
unaffa2 chi2 df pval0/}) = $input_data{$marker} =~
/^\s*(\d+)\s+rs\d+\s+([A,T,C,G])+\s+([A,T,C,G])+\s+$model\s+(\d+)\s+(\d+
)\s+(\d+)\s+(\d+)\s+(\d+\.*\d*e*-\d*|NA)\s+(\d+\.*\d*e*
*\d*|NA)\s+(\d+\.*\d*e*-\d*|NA)\s*$}/;
    if(exists($cells{$marker}{affa1}) && exists($cells{$marker}{affa2})
&& exists($cells{$marker}{unaffa1}) &&
exists($cells{$marker}{unaffa2}))){
        my $affa1 = $cells{$marker}{affa1};
        my $affa2 = $cells{$marker}{affa2};
        my $unaffa1 = $cells{$marker}{unaffa1};
        my $unaffa2 = $cells{$marker}{unaffa2};
        my $t1 = $affa1 + $affa2;
        my $t2 = $affa1 + $unaffa1;
        my $t3 = $t1 + $unaffa1 + $unaffa2;
        $cells{$marker}{pvalue} = calculateStatistic(n11=>$affa1,
n1p=>$t1, np1=>$t2, npp=>$t3);
        $affa1 = 0.1 unless ($affa1);
        $affa2 = 0.1 unless ($affa2);
        $unaffa1 = 0.1 unless ($unaffa1);
        $unaffa2 = 0.1 unless ($unaffa2);
        $cells{$marker}{afreq} = $affa1/($affa1+$affa2);
        $cells{$marker}{ufreq} = $unaffa1/($unaffa1+$unaffa2);
        $cells{$marker}{oddsratio} =
($affa1*$unaffa2)/($affa2*$unaffa1);
        $cells{$marker}{stderr} =
sqrt((1/$affa1)+(1/$affa2)+(1/$unaffa1)+(1/$unaffa2));
    }
}
```

```

my $head = "CHR\tSNP\tBP\tA1\tA2\tF_A\tF_U\tCHISQ\tDF\tP0\tOR\tSE\tP";
open ODF, ">$ofile" or die "Could not open output file\n";
print ODF "$head\n";

foreach my $marker (sort {($cells{$a}->{chr} <=> $cells{$b}->{chr}) or
($a cmp $b)} keys %input_data){
    print ODF
"$cells{$marker}{chr}\t$marker\t$bim_data{$marker}\t$cells{$marker}{all
ele1}\t$cells{$marker}{allele2}\t$cells{$marker}{afreq}\t$cells{$marker}
}{ufreq}\t$cells{$marker}{chi2}\t$cells{$marker}{df}\t$cells{$marker}{p
val0}\t$cells{$marker}{oddsratio}\t$cells{$marker}{stderr}\t$cells{$mar
ker}{pvalue}\n";
}

close ODF;

```

La orden,

```
$ models.pl admurcia_model.model REC ../Variomics/ADMURimpQC2.bim
```

extrae el modelo recesivo, calcula los valores deseados y los añade a los ya existentes en el archivo *admurcia\_model.REC.recalc.model*. Además usa el archivo **.bim** original para asignar a cada marcador su posición física ya que *plink* la pide para el meta-análisis

Para correr todas las DBs juntas hago,

```
$ for x in `ls *.model | grep -v recalc`; do models.pl $x REC
../Variomics/${x%.model}.bim; done
```

y

```
$ for x in `ls *.model | grep -v recalc`; do models.pl $x DOM
../Variomics/${x%.model}.bim; done
```

dado que me interesan solo los modelos dominante y recesivo.

## Meta análisis con plink

Para terminar basta con correr *plink* sobre todas las bases procesadas,

```
$ a=$(ls *REC*); plink --meta-analysis $a + study --out recesivo
```

y

```
$ a=$(ls *DOM*); plink --meta-analysis $a + study --out dominante
```

From:  
<http://detritus.fundacioace.com/wiki/> - **Detritus Wiki**

Permanent link:  
[http://detritus.fundacioace.com/wiki/doku.php?id=genetica:preproc\\_models&rev=1368706695](http://detritus.fundacioace.com/wiki/doku.php?id=genetica:preproc_models&rev=1368706695)

Last update: **2020/08/04 10:48**

