課題名 (タイトル):

ParaHaplo: A program package for haplotype-based whole-genome association study using parallel computing

利用者氏名: ○三澤 計治 佐久間 俊広 滝中 徹

坂上 和也 斎藤 実

所属: 社会知創成事業 次世代計算科学研究開発プログラム

次世代生命体統合シミュレーション研究推進グループ

データ解析融合研究開発チーム

本課題の研究の背景、目的、関係するプロジェクトとの関係

近年の DNA 配列決定技術の進歩により、大量のゲノム配列が解析されるようになりました。ゲノム配列は、個人の間に違いがあります。これを利用し、数万人に対して、ゲノム全体に渡り、患者群とコントロール群との遺伝子頻度を統計的に解析することによって、疾患関連遺伝子を発見する手法がゲノムワイド関連解析です。大人数のゲノムデータを解析するためには、高速計算が不可欠です。そこで我々は、京速コンピュータ「京」の上で、ゲノムワイド関連解析のためのプログラムParaHaploを開発しています。ParaHaploは大量のゲノムデータを分割し、ユニット間・コア間のハイブリッド並列により、高速計算を実現しました。この高並列化をテストするためにRICCを利用させてもらいました。

- 1. 具体的な利用内容、計算方法 RICC 上でコンパイルし、利用するCPU数を変 えながら速度を測定し、並列度を測定しました。
- 2. 結果 高並列でも十分な並列性能が出ることが確認さ れました
- 3. まとめ ParaHaploは
- 4. 今後の計画・展望 京速コンピュータ「京」での利用を目指し、 今後は RICC 上でさらなるチューニングを行い高 速化を実現する予定です。
- 5. RICC の継続利用を希望の場合は、これまで利用 した状況(どの程度研究が進んだか、研究におい てどこまで計算出来て、何が出来ていないか)や、 継続して利用する際に行う具体的な内容

京速コンピュータ「京」での ParaHaplo の利用ではデータ入出力がボトルネックになると予想され、それに対しステージング機能を用いたデータ入出力の分割・並列化を予定していますが、今まではデータ入出力が再現できなかったので、それを踏まえた利用をさせてもらいたいと思います

- 6. 一般利用で演算時間を使い切れなかった理由
- 7. 利用研究成果が無かった場合の理由

平成 22 年度 RICC 利用研究成果リスト

【論文、学会報告・雑誌などの論文発表】

- <u>Misawa K</u>, Kamatani N (2010) ParaHaplo 2.0: a program package for haplotype-estimation and haplotype-based whole-genome association study using parallel computing. Source Code Biol Med 5:5
- <u>Misawa K</u>, Kikuno RF (2010) GeneWaltz--A new method for reducing the false positives of gene finding. BioData Min 3:6
- <u>Misawa K</u>, Kikuno RF (2011) Relationship between amino acid composition and gene expression in the mouse genome. BMC Research Notes 4:20

【国際会議などの予稿集、proceeding】

【国際会議、学会などでの口頭発表】

アメリカ人類遺伝学会 Washington DC. USA

A program package for haplotype-estimation and haplotype-based whole genome association study using parallel computing. K. Misawa, N. Kamatani.

【その他】