

Implementace a využití metody sekvenace celého genomu (WGS) v surveillance invazivního pneumokokového onemocnění, Česká republika, 2017–2019

Kozáková J., Honskus M., Okonji Z.

Centrum epidemiologie a mikrobiologie, Státní zdravotní ústav, Praha

SOUHRN

Cíl práce: Za účelem zkvalitnění surveillance invazivního pneumokokového onemocnění (IPO) zavedla Národní referenční laboratoř (NRL) pro streptokokové nákazy metodu celogenomové sekvenace (WGS) *Streptococcus pneumoniae*. Tato publikace prezentuje první výsledky WGS izolátů *S. pneumoniae* v České republice.

Materiál a metodika: Pro WGS bylo vybráno 35 izolátů *S. pneumoniae* z IPO z let 2017–2019. Jednalo se o sérotypy 4, 8, 9V, 19A a 22F, které byly určeny pomocí Quellung reakce v kombinaci s metodou end-point multiplexPCR (mPCR). K detailnější charakterizaci, určení sekvenačních typů, se rutinně v NRL používá multilokusová sekvenační typizace (MLST). U vybraných izolátů následovala WGS na platformě Illumina MiSeq. Získané sekvence byly upraveny softwarem Velvet *de novo* Assembler. Sestavené genomy byly vloženy do PubMLST databáze, využívající platformu BIGSdb, a následně automaticky skenovány a molekulárně charakterizovány. Dále proběhlo vzájemné porovnání izolátů na třech úrovních rozlišení: podle sedmi MLST genů, na podkladě 53 ribozomálních genů (rMLST) a porovnáním 1420 genů ("all loci"). Schéma "all loci" zahrnuje MLST geny, ribozomální geny a geny core genom MLST (cgMLST). Jedná se o aktuálně všechny definované geny *S. pneumoniae* v PubMLST databázi. "Distance matrix", založené na počtu a variabilitě alel všech analyzovaných lokusů, byly vygenerovány automaticky programem Genome Comparator. Fylogenetické sítě byly vytvořeny a editovány v programu SplitsTree4, který využívá algoritmus NeighborNet. Konečná grafická úprava proběhla programem Inkscape.

Výsledky: Při celkovém pohledu na fylogenetické sítě lze říci, že genetické linie uvnitř jednotlivých sérotypů (4, 8, 9V, 19A a 22F) jsou u *S. pneumoniae* vysoce nepříbuzné, a to v míře stejné, jako by se jednalo o izoláty rozdílných sérotypů. Izoláty *S. pneumoniae* stejného sérotypu, ať shodných nebo rozdílných sekvenačních typů, můžeme dle výsledků popsat jako nehomogenní skupinu o určitém počtu nepříbuzných genetických klastřů, které společně sdílí geny, jež jsou zodpovědné za jejich zařazení ke konkrétnímu sérotypu. WGS demonstrovuje svou detailnost i tím, že umožnila rozdělit izoláty totožného sérotypu i sekvenačního typu do odlišných genetických klastřů.

Závěr: Metoda WGS přinesla doposud nejdůkladnější charakterizaci izolátů *S. pneumoniae* z využívaných metod v České republice. Je velice žádoucí její zařazení do molekulární surveillance IPO v České republice, stejně jak probíhá již v některých jiných státech v Evropě i ve světě.

KLÍČOVÁ SLOVA

Streptococcus pneumoniae – WGS – celogenomová sekvenace – genomová surveillance – sérotyp – sekvenační typ – MLST

ABSTRACT

Kozáková J., Honskus M., Okonji Z.: Implementation and use of whole genome sequencing (WGS) in the surveillance of invasive pneumococcal disease, Czech Republic, 2017–2019

Aim: In order to improve the surveillance of invasive pneumococcal disease (IPD), the National Reference Laboratory (NRL) for Streptococcal Infections implemented whole genome sequencing (WGS) of *Streptococcus pneumoniae*. This article reports the first WGS data on *S. pneumoniae* isolates in the Czech Republic.

Material and Methods: Thirty-five isolates of *S. pneumoniae* from IPD recovered in 2017–2019 were selected for WGS. These were serotypes 4, 8, 9V, 19A, and 22F, which were determined by the Quellung reaction in combination with endpoint multiplex PCR (mPCR). Multilocus sequence typing (MLST) is routinely used for more detailed analysis termed sequence typing. The selected isolates were analysed by WGS on the Illumina MiSeq platform. The sequences obtained were processed using the Velvet *de novo* Assembler software. The assembled genomes were uploaded into the PubMLST database, using the BIGSdb platform, and then scanned automatically and molecularly characterized. The isolates were compared at three resolution levels: seven MLST genes, 53 ribosomal genes (rMLST), and 1420 genes (all loci). The all loci scheme covers MLST genes, ribosomal genes, and core genome MLST genes (cgMLST). These are all currently defined genes of *S. pneumoniae* available in the PubMLST database. Distance matrices based on the number and variability of all loci analysed were generated automatically using the Genome Comparator tool. Phylogenetic networks were created and edited with the SplitsTree4 package, using the NeighborNet algorithm. The final graphics were edited with the Inkscape software.

Results: Based on an overall view of the phylogenetic networks, it can be concluded that the genetic lines within each of *S. pneumoniae* serotypes 4, 8, 9V, 19A, and 22F are highly unrelated, to the same extent as if the isolates were of different serotypes. *S. pneumoniae* isolates of the same serotype, whether or not of the same sequence type, can be described, based on the results, as a non-homogeneous group with a number of unrelated genetic clusters that share genes assigning them to a specific serotype. WGS has also shown its discriminatory power, allowing the assignment of isolates of the same serotype and sequence type to different genetic clusters.

Conclusion: Of the methods used so far in the Czech Republic, WGS allows the most detailed characterization of *S. pneumoniae* isolates. It is highly desirable to integrate it in the molecular surveillance of IPD in the Czech Republic, similarly to other countries in Europe and in the world.

KEYWORDS

Streptococcus pneumoniae – WGS – whole genome sequencing – genomic surveillance – serotype – sequence type – MLST

ÚVOD

Streptococcus pneumoniae (*S. pneumoniae*) je příkladem vysoce invazivního gram pozitivního extracelulárního bakteriálního patogenu, který způsobuje vysokou nemocnost a úmrtnost v Evropě i ve světě. Běžně se nachází na sliznici horních cest dýchacích, kde je součástí normální mikroflóry. V případě, že se vyskytuje pneumokok v primárně sterilním prostředí, způsobuje tzv. invazivní pneumokokové onemocnění (IPO), přičemž nejvyšší výskyt je zaznamenán u malých dětí a starších osob.

Od roku 2008 je v České republice (ČR) zaveden program surveillance IPO. Všechny případy IPO odpovídají platné evropské i české definici případu IPO [1]: závažné onemocnění s laboratorním průkazem pneumokoka z klinického materiálu, který je za normálních podmínek sterilní. Jedinou účinnou prevencí tohoto závažného onemocnění je vakcinace. Od roku 2010 je v ČR zavedeno doporučené a hrazené očkování dětí pneumokokovými konjugovanými vakcínami (PCV). Od roku 2018 je očkování vakcínou PCV13 rozšířeno pro pacienty se zdravotní indikací i pro věkovou skupinu seniorů 65 a starších bez poplatku. Podkladem účinné vakcinační strategie je provádění kvalitní surveillance IPO. Kvalita surveillance IPO je výrazně zlepšována zaváděním molekulární charakterizace izolátů *S. pneumoniae*. Podle variant polysacharidového obalu lze nyní určit více než 90 sérotypů této bakterie. Určení sérotypu *S. pneumoniae* je nejdůležitější krok a probíhá v Národní referenční laboratoři pro streptokokové nákazy (NRL) kombinací sérologické Quellung reakce a end-point multiplexové polymerázové řetězové reakce (mPCR) [2]. Poté následuje proces klonální charakterizace, metodou multilokusové sekvenační typizace (Multilocus Sequence Typing, MLST), která je založená na amplifikaci a sekvenaci oblastí souboru genů základních metabolických struktur [3]. V současné době NRL testuje odklon od MLST metody a využívání sekvenace celého genomu (WGS). Zařazení WGS metody do molekulární surveillance infekčních onemocnění je doporučeno Evropským centrem pro kontrolu infekčních onemocnění (ECDC) a má v Evropě v posledních letech významný vzestupný trend [4].

Data surveillance IPO jsou publikována ve Zprávách Centra epidemiologie a mikrobiologie, Státního zdravotního ústavu [5] a jsou každoročně zaslána do ECDC TESSy – The European Surveillance System [6]. Sekvenační data jsou předkládána do mezinárodní databáze PubMLST (Public databases for molecular typing and microbial genome diversity) [7].

NRL v rámci řešení výzkumného projektu zavedla v roce 2019 metodu WGS s cílem její implementace do celorepublikové surveillance IPO. Tato práce prezentuje první použití metody WGS v molekulární surveillance IPO v České republice

MATERIÁL A METODY

Bakteriální izoláty *Streptococcus pneumoniae*

Byl vybrán soubor 35 izolátů *S. pneumoniae* z IPO z let 2017–2019. Jednalo se o sérotypy 4, 8, 9V, 19A a 22F. Izoláty byly uchovány v mrazicím boxu při teplotě -80 °C (Kryobank aB, Itest s.r.o.). Kultivace probíhala v CO₂ atmosféře ve 37 °C společně s optickým diskem a v kombinaci s testem rozpustnosti ve žluči. Určení séro-

typů *S. pneumoniae* bylo provedeno pomocí Quellung reakce v kombinaci s reakcí end-point multiplexPCR (mPCR). K detailnější charakterizaci, určení sekvenačních typů, byla použita multilokusová sekvenační typizace (MLST).

Extrakce DNA

Z izolátů byla izolována deoxyribonukleová kyselina (DNA) pomocí izolačního kitu QIAamp DNA Mini Kit (QIAGEN). Postup izolace probíhal podle pokynů výrobce [8].

Celogenomová sekvenace a úprava dat

Celogenomová sekvenace izolátů *S. pneumoniae* proběhla na pracovišti EMBL (European Molecular Biology Laboratory, Heidelberg, Německo) s využitím platformy Illumina MiSeq. Výsledné překrývající se sekvence o délce cca 300 bp byly následně v naší laboratoři zpracovány pomocí softwaru Velvet *de novo* Assembler [9]. Tento proces byl optimalizován pomocí skriptu Velvet-Optimiser script. Průměrná hodnota parametru “K-mer length“ se pohybovala okolo 147 (minimum = 97, maximum = 173). Sestavené genomy byly vloženy do PubMLST databáze [7], která využívá platformy BIGSdb (Bacterial Isolate Genome Sequence Database) [10], pod následujícími IDs: 51320 – 51354.

Analýza a vizualizace WGS dat

Nahrané genomové kontigy jednotlivých izolátů byly v PubMLST skenovány automaticky a následně charakterizovány alelovým profilem 53 ribozomálních genů (*rpsA – rpsU*, *rplA – rplF*, *rplI – rplX*, *rpmA – rpmJ*) a 7 MLST genů (*aroE*, *ddl*, *gdh*, *gki*, *recP*, *spi*, *xpt*). Celkový počet ribozomálních alel je 55, jelikož gen *rpmC* se u *S. pneumoniae* vyskytuje ve třech kopiích. Na základě alelových variant MLST genů byla u jednotlivých izolátů určena příslušnost k sekvenačnímu typu (ST) [11]. Profil alelových variant ribozomálních genů (rMLST) následně poskytl ribozomální profil izolátů (rST) [12]. Nové alely byly skenovány manuálně a nahrány do databáze PubMLST. Po anotaci jim bylo díky automatickému vkládacímu nástroji platformy BIGSdb přiděleno číselné označení.

Tvorba fylogenetických sítí proběhla pomocí programu Genome Comparator, který je součástí PubMLST databáze. Izoláty byly vzájemně porovnány na třech úrovních rozlišení: na úrovni MLST genů (7 lokusů), rMLST genů (53 lokusů) a s využitím schématu “all loci“ (1 420 lokusů). “Distance matrix“, založené na počtu a variabilitě alel všech analyzovaných lokusů, byly vygenerovány automaticky programem Genome Comparator. Vlastní fylogenetické sítě byly vytvořeny a editovány v programu SplitsTree4, který využívá algoritmus NeighborNet. Konečná grafická úprava proběhla programem Inkscape.

VÝSLEDKY A DISKUSE

Ribozomální profil, který je v PubMLST databázi popsán a tedy již spojený s příslušným číselným označením, mělo 22 z 35 izolátů našeho výběru (62,9 %). Ostatní izoláty nesly buď neznámou kombinaci již popsáných alelových variant ($n = 6$), nebo obsahovaly jednu či více mutovaných alel, které nebyly dosud popsány ($n = 4$). Ve třech případech se pak jednalo o kombinaci obou těchto jevů. Nové alelové varianty byly zjištěny celkem u osmi různých ribozomálních genů (*rpsC*, *rpsD*, *rpsT*, *rplB*, *rplD*,

PŮVODNÍ PRÁCE

Tabulka 1. Molekulární charakterizace 35 izolátů *S. pneumoniae* z IPO, 2017–2019, ČR
Table 1. Molecular characterization of 35 *S. pneumoniae* isolates from IPD, 2017–2019, Czech Republic

Izolát	Sérotyp	PubMLST ID	Sekvenační typ (ST)	aroE	ddl	gdh	gki	recP	spi	xpt	Ribozomální profil (rST)
78/17	8	51322	404	7	70	9	15	11	42	1	137793 *
134/17	8	51323	404	7	70	9	15	11	42	1	12115
207/17	8	51326	1480	7	70	9	15	11	93	1	137794 *
429/17	8	51330	53	2	14	5	1	11	16	3	12468
464/17	8	51332	53	2	14	5	1	11	16	3	12468
682/17	8	51334	1110	2	14	5	1	11	16	135	12468
692/17	8	51335	53	2	14	5	1	11	16	3	12468
732/17	8	51338	53	2	14	5	1	11	16	3	137797 *
473/18	8	51347	15126	2	14	5	1	11	16	891	12468
642/18	8	51349	1480	7	70	9	15	11	93	1	137794 *
49/19	8	51352	944	2	29	5	14	1	6	1	137802 *
259/17	9V	51328	162	7	14	11	10	1	6	8	13151
330/17	9V	51329	162	7	14	11	10	1	6	8	13151
478/17	9V	51333	162	7	14	11	10	1	6	8	22345
712/17	9V	51337	156	7	1	11	10	1	6	8	635
246/18	9V	51343	239	15	17	17	4	16	6	19	137798 *
395/18	9V	51345	4727	7	14	11	10	23	6	8	137799 *
454/18	9V	51346	162	7	14	11	10	1	6	8	13151
56/19	9V	51353	162	7	14	11	10	1	6	8	13151
166/19	9V	51354	14717	15	245	17	4	16	6	19	137808 *
12/17	22F	51320	433	1	17	1	4	1	18	58	137792 *
25/17	22F	51321	433	1	17	1	4	1	18	58	13413
161/17	22F	51325	433	1	17	1	4	1	18	58	13420
451/17	22F	51331	433	1	17	1	4	1	18	58	13420
695/17	22F	51336	433	1	17	1	4	1	18	58	13420
194/18	22F	51342	433	1	17	1	4	1	18	58	13404
706/18	22F	51350	433	1	17	1	4	1	18	58	137800 *
157/17	4	51324	205	10	18	5	4	5	13	10	12043
209/17	4	51327	800	8	6	41	4	1	6	116	137795 *
072/18	4	51341	205	10	18	5	4	5	13	10	12043
320/18	4	51344	205	10	18	5	4	5	13	10	12043
513/18	4	51348	2190	8	6	70	4	4	6	116	24928
789/18	4	51351	12920	2	72	128	4	12	14	1	137801 *
172/17	19A	51339	199	8	14	13	14	4	17	4	11365
485/17	19A	51340	3017	8	14	11	14	1	17	230	137796 *

*nově popsáný ribozomální profil

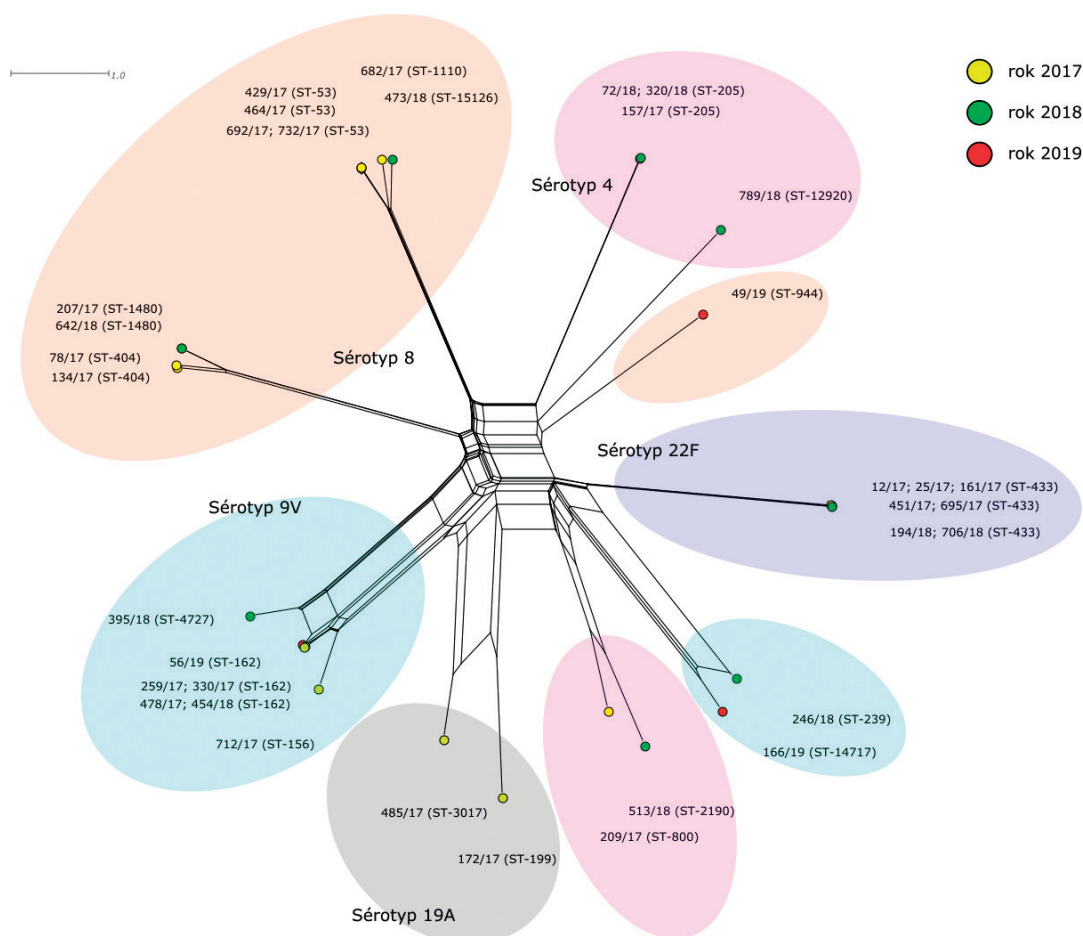
*newly described ribosomal profile

rplE, *rplW*, *rpmC*). Do PubMLST databáze bylo zařazeno 12 nepopsaných ribozomálních profilů rST, zjištěných v námi studovaném souboru (tab. 1).

MLST (obr. 1)

První fylogenetická síť znázorňuje genetické vztahy izolátů *S. pneumoniae* na základě genetické variability MLST genů.

Izoláty nejpočetnějšího sérotypu 8 jsou zastoupeny dvěma hlavními, geneticky odlišnými, liniemi. Do první patří čtyři izoláty sekvenačního typu ST-53, spolu s dvěma izoláty ST-1110 a ST-15126, které se liší od ST-53 pouze v jednom MLST genu (*xpt*). Druhou genetickou linií tvoří dva izoláty ST-404 a dva izoláty ST-1480. Tato ST se od sebe odlišují opět změnou alely v jednom MLST genu (*spi*). Ačkoliv obě tyto skupiny izolátů patří



Obr. 1. Vizualizace genetické diversity na úrovni schématu MLST u 35 izolátů *S. pneumoniae* z IPO, 2017–2019, ČR
Figure 1. Visualisation of genetic diversity according to the MLST scheme of 35 *S. pneumoniae* isolates from IPD, 2017–2019, Czech Republic

ke stejnému sérotypu, jejich MLST profily jsou značně odlišné. Jedinou alelou MLST genu, kterou tyto dvě skupiny sdílí, je alela 11 genu *recP*. Posledním izolátem, patřícím k sérotypu 8, je izolát 49/19 (ST-944) ležící samostatně a jeho MLST profil je unikátní. Můžeme zde pozorovat tři alelové varianty, které se objevují u izolátů dvou hlavních genetických skupin sérotypu 8 – *aroE* alela 2, *gdh* alela 5 (skupina izolátů ST-53) a *xpt* alela 1 (skupina izolátů ST-404 a ST-1480). V alelových variantách ostatních MLST genů (*ddl*, *gki*, *recP* a *spi*) se tento izolát liší.

Sedm z devíti izolátů sérotypu 9V tvoří na fylogenetické síti zřetelně ohraničenou, geneticky blízkou, hlavní skupinu. Jedná se o pět izolátů ST-162, spolu s izolátem 712/17 (ST-156) a izolátem 395/18 (ST-4727). Izoláty ST-156 a ST-4727 se liší od izolátů ST-162 v jednom MLST genu. V případě izolátu ST-156 je to gen *ddl*, izolát ST-4727 nese odlišnou alelovou variantu genu *recP*. Zbylé dva izoláty sérotypu 9V (246/18 – ST-239 a 166/19 – ST-14717) se nachází zcela odděleně od hlavní skupiny. Tomu odpovídá i jejich MLST profil, který je ve většině genů odlišný. Vzájemně se tyto dva izoláty mezi sebou liší

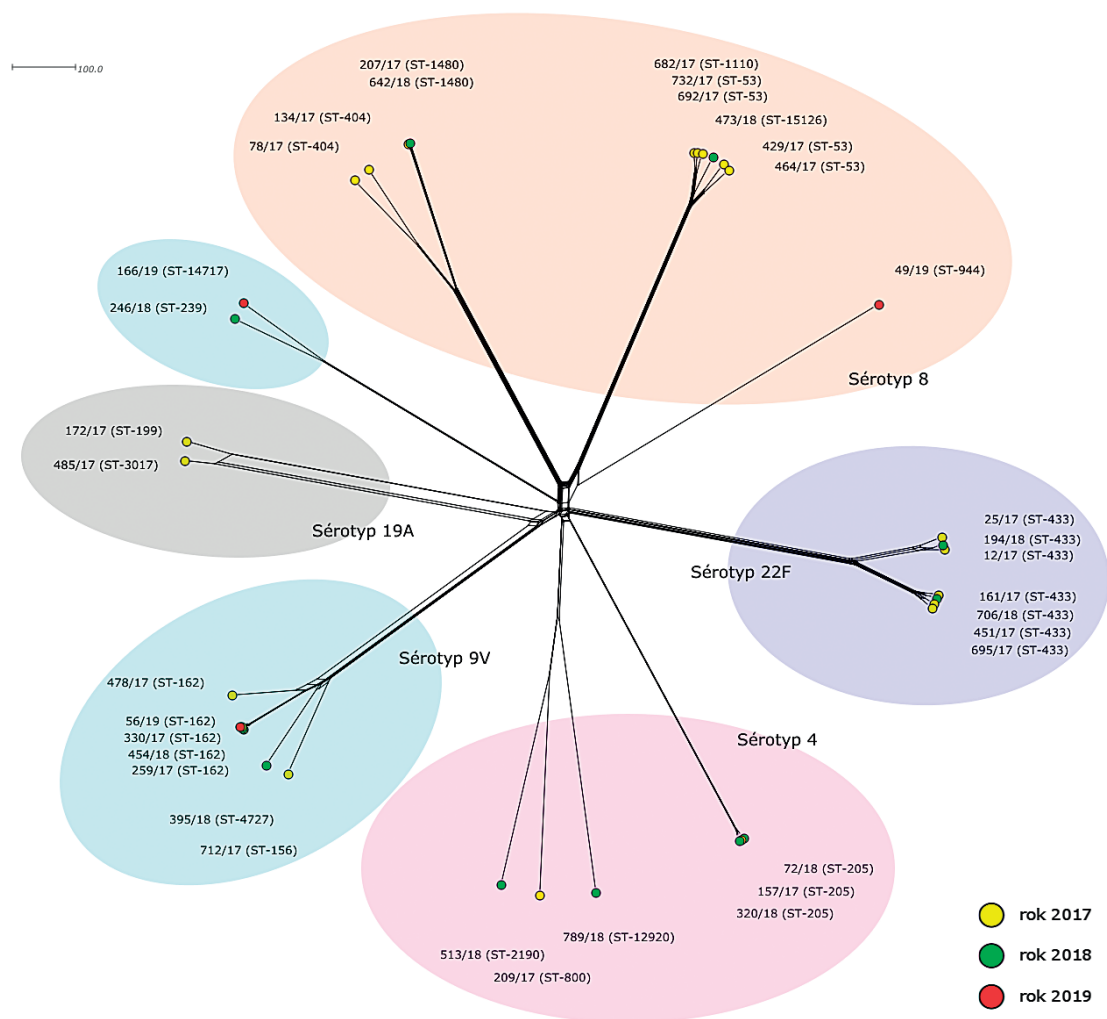
v alelové variantě genu *ddl*. Jediným genem, který se u všech izolátů sérotypu 9V vyskytuje ve stejné alelové variantě, je gen *spi* (alela 6).

Naprostou homogenitu vykazují izoláty sérotypu 22F. Jelikož všechny tyto izoláty patří k sekvenačnímu typu ST-433, jsou na fylogenetické síti znázorněny jedním společným bodem.

Izoláty sérotypu 4 tvoří dvě hlavní geneticky odlišné skupiny a jeden samostatně ležící izolát. První skupinou jsou tři izoláty ST-205, druhou tvoří izoláty 209/17 (ST-800) a 513/18 (ST-2190). Tyto dva izoláty se vzájemně liší ve dvou MLST genech (*gdh* a *recP*) a vykazují vzdálenou příbuznost k izolátům sérotypů 9V (246/18 a 166/19) a 22F. Izolát 789/18 (ST-12920) má zcela unikátní kombinaci MLST alel a leží zcela samostatně. Jedinou společnou alelou MLST genů u izolátů sérotypu 4 je alela 4 genu *gki*.

Izoláty sérotypu 19A (ST-199 a ST-3017) leží na fylogenetické síti v blízkosti hlavní skupiny izolátů sérotypu 9V (ST-162; ST-156; ST-4727), a vykazují tak vyšší příbuznost k těmto izolátům než například k izolátům sérotypu 8 nebo 22F. MLST profily izolátů sérotypu 19A se vzájemně shodují ve 4 MLST genech (*aroE*, *ddl*, *gki* a *spi*).

PŮVODNÍ PRÁCE



Obr. 2. Vizualizace genetické diverzity na úrovni schématu rMLST u 35 izolátů *S. pneumoniae* z IPO, 2017–2019, ČR
Figure 2. Visualisation of genetic diversity according to the rMLST scheme of 35 *S. pneumoniae* isolates from IPD, 2017–2019, Czech Republic

rMLST (obr. 2)

Druhá fylogenetická síť znázorňuje genetické vztahy izolátů *S. pneumoniae* na základě srovnání variability jejich ribozomálních genů (rMLST).

Pozice izolátů sérotypu 8 je podobná jako na předchozí fylogenetické síti. Opět jsou zjištěny dvě hlavní genetické linie sérotypu 8 a izolát ST-944, který je geneticky vysoce vzdálený ostatním. První linie opět obsahuje 6 izolátů sekvenčních typů ST-53, ST-1110 a ST-15126, které s jednou výjimkou sdílí stejné alely všech 53 rMLST genů a jejich ribozomální profil je tedy identický rST-12468. Zmíněnou výjimku tvoří izolát 732/17 (ST-53), který se od ostatních liší v alele genu *rpsA* a jeho ribozomální profil je nově popsáný rST-137797. Zatímco izoláty ribozomálního profilu rST-12468 nesou v genu *rpsA* alelu 113, u izolátu 732/17 se nachází alela 2506, která se od původní alely 113 liší jednonukleotidovou substitucí. Druhá hlavní genetická linie sérotypu 8 obsahuje dvě sublinie,

kteří se vzájemně liší v alelách sedmi rMLST genů (*rpsD*, *rplL*, *rplJ*, *rplS*, *rplW*, *rpmE*, *rpmG*). Sublinie ST-404 je zastoupena dvěma izoláty. Izolát 134/17 s ribozomálním profilem rST-12115 a izolát 78/17, který má nově popsanou kombinaci alel ribozomálních genů (rST-137793). Rozdíl tvoří jednonukleotidová substituce v genu *rpsP*, která mění původní alelu 26 (rST-12115) na alelu 749. Druhou sublinii tvoří dva izoláty ST-1480 se shodným, nově popsáným, ribozomálním profilem rST-137794. Oba izoláty nesou novou alelu genu *rplW*, která vznikla identickou jednonukleotidovou substitucí z alely 54. Poslední izolát sérotypu 8 (49/19, ST-944) je svým profilem ribozomálních genů zcela odlišný od ostatních izolátů stejného sérotypu a jeho pozice na fylogenetické síti značí příbuznost ke dvěma izolátům sérotypu 9V (246/18 a 166/19). Jeho nově popsáný ribozomální profil rST-137802 nese 14 alel, které se u ostatních izolátů sérotypu 8 nevyskytují, a novou alelu genu *rplE*. Pozice izolátů sérotypu 9V je podobná jako na předchozí fylogenetické síti. Hlavní linii tvoří sedm izolátů ST-162,

PŮVODNÍ PRÁCE

mého profilu třemi alelami (*rpsL*, *rpsP*, *rplA*) a izolát 789/18 (rST-137801) sedmi alelami (*rpsF*, *rpsG*, *rpsL*, *rpsT*, *rplA*, *rplC*, *rplD*). V případě genů *rpsT* a *rplD* se pak jedná o nově identifikované alely. Izolát 513/18 nese ribozomální profil rST-24928. Druhou linií sérotypu 4 tvoří tři identické izoláty ST-205, rST-12043.

Izoláty sérotypu 19A leží na ribozomální fylogenetické síti již zcela samostatně a jsou vzájemně blízce příbuzné. Izolát 485/17 (rST-137796) se od izolátu 172/17 (rST-11365) liší na úrovni ribozomálních genů pouze novou alelou genu *rpmC*, která vznikla z původní alely 14 jednonukleotidovou substitucí.

“All loci“ (obr. 3)

Třetí fylogenetická síť je zkonstruována na základě srovnání 1420 genů. Schéma “all loci“ zahrnuje MLST geny, ribozomální geny a geny, tvořící schéma core genom MLST (cgMLST) pro *S. pneumoniae*.

Izoláty sérotypu 8 tvoří na fylogenetické síti tři linie, které jsou vzájemně geneticky vysoce vzdálené. První linie je tvořena dvěma téměř identickými izoláty sekvenčního typu ST-1480 a dvěma izoláty ST-404, které jsou méně příbuzné. Druhá linie je tvořena šesti geneticky blízkými izoláty (ST-53, ST-1110, ST-15126). Mezi nimi lze pozorovat klastr tří vysoce příbuzných izolátů 692/17 (ST-53), 732/17 (ST-53) a 682/17 (ST-1110), izolát 473/18 (ST-15126), který patří do stejného klastru, ale jeho příbuznost je nižší, a dva variabilnější izoláty ST-53 (429/17 a 464/17), které tvoří druhý klastr. Třetí linii tvoří samostatně ležící izolát 49/19 (ST-944).

Sérotyp 9V se rovněž skládá ze dvou geneticky nepřibuzných linií. V první linii je pět izolátů sekvenčního typu ST-162. Čtyři z nich jsou prakticky identické (259/17, 330/17, 454/18 a 56/19), pátý je pak, navzdory stejnému sekvenčnímu typu, geneticky významně vzdálenější (478/17). Do první linie se dále řadí izoláty 712/17 (ST-156) a 395/18 (ST-4727), mezi kterými je vzájemná příbuznost zhruba na stejné úrovni jako jejich příbuznost k ostatním izolátům této linie. Zajímavý je fakt, že dva izoláty sérotypu 19A vykazují k izolátům první linie sérotypu 9V vyšší příbuznost než izoláty druhé linie stejného sérotypu. Tato příbuznost je nicméně velice vzdálená. Dva izoláty druhé linie 9V leží na fylogenetické síti samostatně a vzájemně se liší v cca 100 genech.

Navzdory příslušnosti ke stejnému sekvenčnímu typu (ST-433) zůstaly izoláty sérotypu 22F i při srovnání na základě 1420 genů rozděleny do dvou zřetelně oddělených klastrů, které mezi sebou mají rozdíl zhruba 150 genů. První klastr je tvořen čtyřmi vysoce příbuznými izoláty 161/17, 451/17, 695/17, 706/18 a druhý klastr obsahuje tři podobně příbuzné izoláty 12/17, 25/17, 194/18.

Rovněž sérotyp 4 tvoří dvě geneticky vzdálené linie. První je tvořena třemi izoláty ST-205, které jsou geneticky prakticky stejné. Uvnitř druhé linie můžeme pozorovat výjimečně vysokou variabilitu. Je tvořena dvěma vzdáleně příbuznými izoláty 209/17 (ST-800), 513/18 (ST-2190) a ještě méně příbuzným 789/18 (ST-12920).

Výčet izolátů uzavírají dva izoláty sérotypu 19A (172/17, 485/17), které tvoří samostatně stojící linii a vykazující poměrně značnou genetickou blízkost.

Při celkovém pohledu na fylogenetické síť lze říci, že genetické linie vybraných izolátů uvnitř jednotlivých

sérotypů (4, 8, 9V, 19A a 22F) jsou u *S. pneumoniae* vysoce nepřibuzné, a to v míře stejné, jako by se jednalo o izoláty rozdílných sérotypů. Izoláty *S. pneumoniae* stejného sérotypu, ač shodných nebo rozdílných sekvenčních typů, můžeme podle výsledků popsat jako nehomogenní skupinu o určitém počtu nepřibuzných genetických klastrů, které společně sdílí geny zodpovědné za jejich zařazení ke konkrétnímu sérotypu. Kromě genů určujících sérotyp byl u jednotlivých genetických linií izolátů stejných sérotypů nalezena velice nízká příbuznost. Genetické linie, které pozorujeme uvnitř jednotlivých sérotypů, jsou tvořeny buď izoláty stejného ST (př. sérotyp 4 = ST-205) nebo skupinou několika příbuzných ST (př. sérotyp 8 = ST-404 a ST-1480). Díky WGS se podařilo oddělit dva zřetelné klastry izolátů sérotypu 22F o totožném ST-433. Liší se již na úrovni ribozomálních genů, kde klastrují a vytváří dvě vzájemně bližší skupiny. Toto potvrdila i analýza na úrovni schématu “all loci“.

Klonální charakterizaci pneumokoků je možno provádět kromě MLST a WGS i metodou MLVA (Multiple-Locus Variable number tandem repeat Analysis). Tato metoda není rutinně používána, ale lze ji například použít jako doplňkovou pro zrychlené zjištění klonální příbuznosti izolátů ze situací lokálního charakteru [13]. Určování sérotypů *S. pneumoniae* je prováděno metodou Quellung, která je celosvětově považována za zlatý standard pro typizaci pneumokoků. Tato metoda je však nákladná finančně i časově, a jsou proto hledány molekulární metody, které by ji mohly nahradit. Srovnání metod sekvenční multiplexové PCR a WGS ukázalo, že pro určení sérotypů *S. pneumoniae* je úspěšnější metoda WGS [14].

Metoda WGS umožňuje detailnější fylogenetickou analýzu pneumokoků, která je velmi důležitá zejména v postvakcinačním období a umožňuje zjišťovat, zda nedochází vlivem selekčního tlaku k rozšíření nových fylogenetických linií nevakcinačních sérotypů. Například v Kanadě byl po implementaci PCV13 pneumokokové vakcíny zjištěn vzestup nevakcinačního sérotypu 22F, který byl metodou WGS charakterizován jako homogenní klonální komplex ST-433 [15]. Stejnou homogenitu *S. pneumoniae* ST-433 jsme prokázali v souboru námi studovaných izolátů sérotypu 22F. Důležitost metody WGS v detekci nových sekvenčních typů v postvakcinačním období prokázala nosičská studie v UK, kde byly díky této metodě zjištěny dosud nepopsané sekvenční typy u nevakcinačních sérotypů *S. pneumoniae*. Data WGS ukázala, že replacement sérotypů byl nejčastěji způsoben změnou genotypu [16]. Implementace WGS do molekulární surveillance IPO dává detailní podklady pro zhodnocení situace v postvakcinačním období a následnou aktualizaci vakcinační strategie.

ZÁVĚR

Tento článek prezentuje první české izoláty *S. pneumoniae*, které byly podrobeny sekvenaci celého genomu. Metoda WGS přinesla doposud nejdetailnější charakterizaci izolátů *S. pneumoniae* z využívaných metod v České republice. Velice obohacuje dosavadní charakterizaci izolátů *S. pneumoniae* z rutinně získávaných 7 genů až na 1420 genů. Je

velice žádoucí zařazení WGS do molekulární surveillance IPO v České republice, stejně jak probíhá již v některých jiných státech.

LITERATURA

1. Vyhláška č. 275/2010 Sb., kterou se mění vyhláška č. 473/2008 Sb., o systému epidemiologické bdělosti pro vybrané infekce, příloha č. 21 invazivní pneumokoková onemocnění.
2. Vacková Z, Klímová M, Kozáková J. Nová metoda a schéma typizace *Streptococcus pneumoniae*. Epidemiol Mikrobiol Imunol, 2013;62(2):50–58.
3. Enright MC, Spratt BG. A multilocus sequence typing scheme for *Streptococcus pneumoniae*: identification of clones associated with serious invasive disease. Microbiology, 1998;144:3049–3060.
4. Revez J, Espinosa L, Albiger B, et al. Survey on the Use of Whole-Genome Sequencing for Infectious Diseases Surveillance: Rapid Expansion of European National Capacities, 2015–2016. Front Public Health, 2017;5:347. DOI: 10.3389/fpubh.2017.00347.
5. Kozáková J, Okonji Z, Šebestová H, Klímová M, Křížová P. Invazivní pneumokokové onemocnění v České republice v roce 2018. Zprávy CEM (SZÚ, Praha), 2019;28(7):277–282.
6. <https://tessy.ecdc.europa.eu/tessyweb>.
7. <https://pubmlst.org/spneumoniae/>.
8. Manuál QIAamp DNA Mini Kit. Dostupné na www.qiagen.com/Products/Catalog/Sample-Technologies/DNA-Sample-Technologies/Genomic-DNA/QIAamp-DNA-Mini-Kit#technicalspecification
9. Zerbino DR. Using the Velvet *de novo* assembler for short-read sequencing technologies. Curr Protoc Bioinformatics, 2010;11(11.5). DOI: 10.1002/0471250953.bii105s31.
10. Jolley KA, Maiden MCJ. BIGSdb: Scalable analysis of bacterial genome variation at the population level. BMC Bioinformatics, 2010;11(595). DOI: 10.1186/1471-2105-11-595.
11. Maiden MCJ, Bygraves JA, Feil E, et al. Multilocus sequence typing: A portable approach to the identification of clones within populations of pathogenic microorganisms. Proc Natl Acad Sci U S A, 1998;95(6):3140–3145.
12. Jolley KA, Bliss CM, Bennett JS, et al. Ribosomal multilocus sequence typing: universal characterization of bacteria from domain to strain. Microbiology, 2012;158(4):1005–15. DOI: 10.1099/mic.0.055459-0.
13. Kozáková J, Okonji Z, Musílek M. Klonální charakterizace kmenů *Streptococcus pneumoniae* metodami MLST a MLVA – může metoda MLVA charakterizaci zkvalitnit? Epidemiol Mikrobiol Imunol, 2020;69(1):20–28.
14. Mauffrey F, Fournier É, Demczuk W, et al. Comparison of sequential multiplex PCR, sequotyping and whole genome sequencing for serotyping of *Streptococcus pneumoniae*. PLoS One, 2017;12(12):e0189163. DOI: 10.1371/journal.pone.0189163.
15. Demczuk WHB, Martin I, Hoang L, Van Caesele P, et al. Phylogenetic analysis of emergent *Streptococcus pneumoniae* serotype 22F causing invasive pneumococcal disease using whole genome sequencing. PLoS One, 2017;12(5):e0178040. DOI: 10.1371/journal.pone.0178040.
16. Sheppard CL, Groves N, Andrews N, et al. The Genomics of *Streptococcus Pneumoniae* Carriage Isolates from UK Children and Their Household Contacts, Pre-PCV7 to Post-PCV13. Genes (Basel), 2019;10(9):687. DOI: 10.3390/genes1009068

Poděkování

Podpořeno z programového projektu Ministerstva zdravotnictví ČR s reg. č. 17-29256A, 2017-2020. Veškerá práva podle předpisů na ochranu duševního vlastnictví jsou vyhrazena.

Do redakce došlo dne 26. 5. 2020.

Adresa pro korespondenci:

MUDr. Jana Kozáková

Státní zdravotní ústav Praha
Šrobárova 48
100 42 Praha 10
e-mail: jana.kozakova@szu.cz