

# Detailní molekulární charakterizace izolátů *Neisseria meningitidis* metodou sekvenace celého genomu (WGS), Česká republika, 2010–2019

Honskus M., Okonji Z., Musílek M. a Křížová P.

Národní referenční laboratoř pro meningokokové nákazy, Centrum epidemiologie a mikrobiologie, Státní zdravotní ústav, Praha

## SOUHRN

**Cíl:** Prezentace prvních výsledků analýzy souboru izolátů *Neisseria meningitidis* z invazivního meningokokového onemocnění a izolátů spjatých s nimi klinicky a/nebo epidemiologicky z období 2010–2019. Ke studiu byla použita metoda sekvenace celého genomu (WGS).

**Materiál a metody:** Studovaný soubor tvořilo celkem 59 izolátů *N. meningitidis* z období 2010–2019. Séroskupiny byly určeny klasickými sérologickými metodami a ověřeny metodou RT-PCR. Metodou WGS byla provedena detailní molekulární charakterizace, která kromě genů základní molekulární charakterizace zahrnuje i analýzu ribozomálních a kapsulárních genů, genu antibiotické rezistence *penA* a genu *porA*, který kóduje protein zevní buněčné membrány.

**Výsledky:** Studium izolátů *N. meningitidis* metodou WGS poskytlo detailní molekulární charakterizaci. U velké části studovaných genů byly zjištěny nové, mutované alelové varianty, které byly registrovány v databázi PubMLST a následně anotovány kurátorem. U všech 59 studovaných izolátů byl určen BAST typ, což je kombinace alelových variant genů antigenů vakcín proti onemocněním vyvolaným *N. meningitidis* B (MenB vakcín). Celkem bylo zjištěno 32 různých BAST typů, z toho 10 izolátů obsahovalo buď neznámou kombinaci BAST lokusů, nebo neslo novou alelovou variantu v některém z nich. Dále byl u studovaných izolátů určen index MenDeVAR, který poskytuje informace o funkčním účinku MenB vakcín na daný izolát.

**Závěry:** Získané výsledky prohlubují znalosti o přenosu invazivních a neinvazivních kmenů *N. meningitidis* v populaci. Metodou WGS byla získána detailní data o pokrytí těchto kmenů novými MenB vakcínami.

## KLÍČOVÁ SLOVA

*Neisseria meningitidis* – sekvenace celého genomu (WGS)

## ABSTRACT

**Honskus M., Okonji Z., Musílek M. and Křížová P.: Detailed molecular characterization of *Neisseria meningitidis* isolates by whole genome sequencing (WGS), Czech Republic, 2010–2019**

**Aim:** Presentation of the first results of the analysis of *Neisseria meningitidis* isolates from invasive meningococcal disease and from clinically and/or epidemiologically linked cases from 2010–2019. Whole genome sequencing (WGS) was used for the study.

**Material and methods:** The study set included 59 isolates of *N. meningitidis* from 2010–2019. Serogrouping was done by conventional serological methods and confirmed by RT-PCR. WGS was used for detailed molecular characterization, covering not only basic genes but also ribosomal and capsular genes, antibiotic resistance gene *penA*, and outer membrane protein gene *porA*.

**Results:** WGS analysis of *N. meningitidis* isolates resulted in a detailed molecular characterization. In a large part of the genes analysed, new mutated allelic variants were found. They were submitted to the PubMLST database and subsequently annotated by the curator. All 59 study isolates were assigned to BAST types, characterized by a unique combination of allelic variants of *N. meningitidis* B vaccine (MenB vaccine) antigen genes. Overall, 32 different BAST types were identified, and 10 isolates either carried an unknown combination of BAST loci or a new allelic variant in some of the BAST loci. Furthermore, the MenDeVAR index, which provides information on the functional effect of MenB vaccines on a given isolate, was determined.

**Conclusions:** The results obtained add to the body of knowledge of the transmission of invasive and non-invasive strains of *N. meningitidis* in the population. The WGS analysis provided detailed data on the coverage of these strains by new MenB vaccines.

## KEYWORDS

*Neisseria meningitidis* – whole genome sequencing (WGS)

*Epidemiol Mikrobiol Imunol*, 2021;70(3):168–177

## ÚVOD

Invazivní meningokokové onemocnění (IMO) patří mezi infekční onemocnění, které i přes pokrok moderní terapie má stále vysokou smrtnost a způsobuje závažné celoživotní následky až u 20 % přeživších. Nicméně až u 10 % osob ve zdravé populaci je v horních cestách dýchacích meningokok přítomen, aniž by působil jakékoli klinické projevy – hovoříme o zdravých nosičích *Neisseria meningitidis*. Faktory, které rozhodují o tom, jak se setkání člověka s meningokokem vyvine, jsou na straně hostitele i bakterie.

*N. meningitidis* je výlučně lidský patogen, který se přenáší vzdušnou cestou. Patří mezi jedny z nejvariabilnějších bakterií a jeho chování v organismu je odrazem jeho genetické informace [1]. Genom bakterie *N. meningitidis* je vysoce plastický a často zde dochází k různým spontánním mutacím, jako jsou delece, inserce nebo substituce [2, 3]. Kromě toho byla u meningokoků prokázána i možnost horizontálního přenosu genů.

V současné době jsou k dispozici dvě vakcíny proti onemocnění vyvolaným *N. meningitidis* B (MenB vakcíny): 4komponentní vakcína (Bexsero) a 2složková vakcína (Trumenba). Vakcína Bexsero obsahuje peptidové produkty tří genů: *fHbp*, *nhba*, *nadA* a část proteinu zevní buněčné membrány *porA*. Vakcína Trumenba obsahuje peptidové produkty dvou různých variant genu *fHbp* [4].

Nejmodernější metodou, která poskytuje široké možnosti ke studiu vlastností *N. meningitidis*, je sekvenování celého genomu (WGS). V novém projektu studujeme metodou WGS izoláty od pacientů s IMO a od zdravých nosičů *N. meningitidis* s cílem zlepšit poznatky o faktorech virulence *N. meningitidis*, prohloubit znalosti o úloze nosičství *N. meningitidis* při šíření IMO, porozumět přenosu invazivních a neinvazivních kmenů a posoudit možnost pokrytí těchto kmenů novými MenB vakcínami.

Prezentujeme zde první výsledky studia metodou WGS u souboru 59 izolátů *N. meningitidis* z IMO a izolátů spjatých s nimi klinicky a/nebo epidemiologicky z období 2010–2019. Obsahem je detailní molekulární charakterizace, která kromě genů základní molekulární charakterizace zahrnuje i analýzu ribozomálních a kapsulárních genů, genu antibiotické rezistence *penA* a genu *porA*, který kóduje protein zevní buněčné membrány. Získaná WGS data jsou uložena v mezinárodní databázi PubMLST [5] a jsou veřejně dostupná.

## MATERIÁL A METODY

### Izoláty *N. meningitidis*

Pro studium metodou WGS byly vybrány párové izoláty od pacientů s IMO a jejich zdravých kontaktů a párové izoláty z různého klinického materiálu od pacientů s IMO. Studovaný soubor tvořilo celkem 59 izolátů

*N. meningitidis* z období 2010–2019 (33 izolátů z IMO, 26 izolátů od jejich zdravých kontaktů). Výběr izolátů byl proveden na základě epidemiologických a klinických informací o bakteriálních kulturách v databázi NRL, která obsahuje i data získaná klasickou sekvenací [6, 7, 8].

### Klasická charakterizace *N. meningitidis*

Příslušné bakteriální kultury *N. meningitidis*, které jsou uchovávány ve sbírce NRL pro meningokokové nákazy, byly vyočkovány na čokoládový Mueller-Hinton agar a kultivovány 18–24 hodin ve 37 °C v 5% CO<sub>2</sub> atmosféře. Séroskupiny byly určeny klasickými sérologickými metodami a ověřeny molekulární metodou RT-PCR [9].

### Celogenomová sekvenace *N. meningitidis*

K izolaci deoxyribonukleové kyseliny (DNA) byla použita souprava QIAamp DNA Mini Kit (QIAGEN) a postup izolace probíhal podle pokynů výrobce [10]. DNA byla následně odeslána k celogenomové sekvenaci na externí pracoviště EMBL (European Molecular Biology Laboratory, Heidelberg, Německo). Sekvenace proběhla na platformě Illumina MiSeq s využitím referenčního genomu *N. meningitidis* kmen MC58. K sestavení výsledných genomů z primárních celogenomových raw dat byl na našem pracovišti použit software Velvet *de novo* Assembler (assembly *de novo*) [11]. Genomy izolátů byly poté registrovány v databázi PubMLST, která využívá platformu BIGSdb (Bacterial Isolate Genome Sequence Database) [5, 12].

## VÝSLEDKY A DISKUSE

Studie prezentuje první výsledky analýz molekulárních charakteristik *N. meningitidis* metodou WGS. V další publikaci bude provedeno srovnání rozdílů mezi izoláty od pacientů s IMO a od jejich zdravých kontaktů.

### 1. Určení séroskupin a genoskupin

Klasickými metodami byla u jednotlivých izolátů zjištěna příslušnost k séroskupinám: A (1 izolát), B (23 izolátů), C (14 izolátů), W (8 izolátů) a Y (4 izoláty). U 9 izolátů nebylo možné séroskupinu určit (*N. meningitidis* NG, non-groupable).

Za produkci kapsulárního polysacharidu a jeho transport na buněčný povrch odpovídají geny kapsulární regionů A, B a C. Region A obsahuje geny, které kódují enzymy pro vlastní biosyntézu kapsulárního polysacharidu a geny regionů B a C jsou nezbytné pro aktivní translokaci syntetizovaného polysacharidu na buněčný povrch. V případě genoskupiny A je kapsulární region A tvořen čtyřmi specifickými geny (*csaA*, *csaB*, *csaC* a *csaD*), které se u jiných genoskupin nevyskytují. U genoskupin B, C, Y a W je region A tvořen konzervovanými geny *cssA*, *cssB*, *cssC*, *ctrG* a genem pro séroskupinově specifickou kapsulární polymerázu (*csb*, *csc*, *csy*, *csw*).

U genoskupin C, Y a W se v kapsulárním regionu A navíc vyskytuje gen pro O-acetyltransferázu – *cssE* (genoskupina C) nebo *cssF* (genoskupiny Y a W) [13].

Zatímco metodou sklíčkové aglutinace jsou séroskupiny určeny u 91 % izolátů a metodou RT-PCR u 99 %, metoda WGS poskytuje nejpřesnější genetické podklady pro správné určení séroskupiny *N. meningitidis* [14]. Metodou WGS byla provedena analýza genů kapsulárního regionu A, tj. zařazení izolátu do genoskupiny, která by měla korespondovat s určenou séroskupinou. Analýzu genů kapsulárního regionu A shrnuje tabulka 1.

U izolátu 0052/11 **séroskupiny A** analýza neodhalila žádnou alelovou variantu genu příslušné genoskupiny A, ale prokázala, že izolát nesl popsanou aktivní alelu 16 genu *ctrG*, který ve svém genetickém profilu sdílí čtyři různé genoskupiny (B, C, W a Y). Žádné další popsané alely, nově mutované alely ani fragmenty genových sekvencí, které by umožnily blíže zařadit tento izolát, nebyly nalezeny.

Z 23 izolátů **séroskupiny B** byla u 19 zjištěna v kapsulárním regionu A kompletní sada genů genoskupiny B (*cssA*, *cssB*, *cssC*, *csb*, *ctrG*) s již popsanými alelami. V 18 případech se jednalo o alely aktivní. Jeden izolát (0009/11) obsahoval u genu kapsulární polymerázy (*csb*) alelovou variantu 21, která je inaktivována fázovou variací a tento izolát by tedy neměl být schopen produkovat kapsulární polysacharid. Zbýlé 4 izoláty nesly rovněž kapsulární geny odpovídající séroskupině B, nicméně část z nich byla v mutovaných, nově popsaných nebo dosud nepopsaných alelových variantách (geny *csb* a *cssA*). Vzhledem k výskytu nových alel nelze zatím u těchto izolátů zhodnotit schopnost produkovat kapsulární polysacharid.

Ze 14 izolátů **séroskupiny C** devět obsahovalo kompletní sadu kapsulárních genů genoskupiny C (*cssA*, *cssB*, *cssC*, *csc*, *cssE*, *ctrG*) s popsanými a aktivními alelami. Dva izoláty (0020/10 a 0021/10), které byly epidemiologicky příbuzné, nesly identicky mutovanou alelu 44 genu kapsulární polymerázy séroskupiny C (*csc*), která se od nejbližší známé alely (9) lišila jednou bodovou mutací a jednonukleotidovou delecí. Izolát 0027/11 obsahoval mutovanou alelu genu *ctrG* - 559 (dvě bodové mutace alely 453) a izolát 0052/18 nesl mutovanou alelu genu *cssE* - 123 (jedna bodová mutace alely 1). U izolátu 0029/11 byly nalezeny pouze alely genů *cssB*, *cssC*, *csc* a *cssE*.

Všech 8 izolátů **séroskupiny W** neslo v kapsulárním regionu A odpovídající geny (*cssA*, *cssB*, *cssC*, *csw*, *cssF*, *ctrG*). Ve dvou případech se jednalo o kompletní sadu popsaných alel a dva izoláty (0065/10 a 0027/14) obsahovaly nově popsané alely genu *cssA* (812 a 814). Šest izolátů postrádalo kompletní alelu genu *cssF*, což odpovídá údajům v databázi PubMLST o výskytu aktivní alely tohoto genu u izolátů genoskupiny W.

Ze 4 izolátů **séroskupiny Y** byla u 3 prokázána kompletní sestava kapsulárních genů genoskupiny Y (*cssA*,

*cssB*, *cssC*, *csy*, *cssF*, *ctrG*) v popsaných a aktivních alelových variantách. Izolát 0040/10, zařazený k séroskupině Y, nesl známé alely pouze u genů *cssA*, *cssB*, *cssC* a *ctrG*, které se vyskytují u genoskupin B, C, W a Y. Detailnější analýzou se nám následně podařilo prokázat přítomnost značně mutované sekvence kapsulární polymerázy séroskupiny B (*csb*), která se liší od nejbližší popsané alely [37] především jednonukleotidovou delecí na pozici 95, která způsobuje posun čtecího rámce, a činí tak alelu nefunkční.

U 9 izolátů **nezařazených ke konkrétní séroskupině (NG)** jsme se setkali s různými příčinami této skutečnosti. Pět izolátů neslo alelu lokusu *cnI* (capsule null). Tento lokus vylučuje přítomnost jiných kapsulárních genů a způsobuje tak, že bakterie není schopna produkovat žádný kapsulární polysacharid na svůj povrch. Izolát 0006/11 obsahoval kompletní sadu kapsulárních genů genoskupiny B, nicméně alela 21 genu kapsulární polymerázy *csb* je popsána jako inaktivována fázovou variací a tedy nefunkční. U izolátu 0032/11 byla popsána nová alelová varianta genu *cssC* – 374, která mutací získala interní stop kodon. Izolát 0064/10 obsahoval nekompletní sadu kapsulárních genů (*cssA*, *cssB*, *cssC*, *ctrG*) a u izolátu 0068/10 nebyly detekovány v kapsulárním regionu A žádné geny.

## 2. Molekulární charakterizace

Molekulární charakterizace zahrnovala v první řadě MLST geny (*abcZ*, *adk*, *aroE*, *fumC*, *gdh*, *pdhC* a *pgm*) a lokusy finetypingu (2 variabilní regiony genu *porA* a 1 variabilní region genu *fetA*), které se využívají v aktuální nomenklatuře k molekulárnímu popisu kmene [15]. Dále byly analyzovány ribozomální geny, gen *penA* (antibiotická rezistence) a geny antigenů MenB vakcín (*fHbp*, *nhba*, *nadA*). Na základě alelových variant těchto genů jsme u každého izolátu určili finetyping, sekvenční typ (ST) a příslušnost ke klonálnímu komplexu (cc), ribozomální sekvenční typ (rST) a BAST typ, což je kombinace alelových variant genů antigenů MenB vakcín [4, 6, 15, 16]. Molekulární charakterizaci všech izolátů prezentují tabulky 2 a 3.

### 2. 1. MLST geny a ST typy

U 59 studovaných izolátů bylo detekováno 28 různých sekvenčních typů, které příslušely k 13 různým klonálním komplexům. 8 izolátů (5 různých ST) nebylo ke konkrétnímu klonálnímu komplexu přiřazeno (UA, unassigned). Sedm různých sekvenčních typů bylo námi v PubMLST databázi nově registrováno. Ve čtyřech případech se jednalo o nové kombinace známých alel (ST-8527, ST-8794, ST-10793 a ST-14624), u tří izolátů byla nalezena nová alela jednoho z MLST genů. U izolátu 0030/11 (ST-8795) – nová alela 611 genu *aroE* a izolát 0046/13 (ST-10298) nesl novou alelu genu *pgm* (685). Jeden izolát (0018/18) obsahoval nové alelové varianty u dvou MLST genů – *abcZ* (877) a *adk* (857) a byl v PubMLST databázi registrován jako nový sekvenční typ ST-15753.

**Tabulka 1.** Analýza genů kapsulárního regionu A u 59 izolátů *N. meningitidis*, 2010–2019, Česká republika**Table 1.** Analysis of capsular region A genes in 59 *N. meningitidis* isolates, 2010–2019, Czech Republic

Kmen	PubMLST ID	Diagnóza	Séro skupina	cnI	cssA	cssB	cssC	csb	csc	csw	csy	cssE	cssF	ctrG	Geno skupina
0018/10	101298	IMO	B		338	1	2	1						154	B
0020/10	101278	IMO	C		87	1	2		44			1		1	C
0021/10	101279	kontakt	C		87	1	2		44			1		1	C
0023/10	82053	kontakt	B		338	1	2	1						154	B
0024/10	82054	kontakt	B		338	1	2	1						154	B
0040/10	101280	kontakt	Y		7	1	2	nová						5	B
0044/10	82055	IMO	B		813	1	2	374						16	B
0049/10	82056	IMO	B		813	1	2	374						16	B
0064/10	82057	kontakt	NG		814	1	15	-	-	-	-	-	-	20	NG
0065/10	82058	kontakt	W		814	1	15			9			-	20	W
0066/10	82059	kontakt	NG	2											cnI
0067/10	82060	kontakt	NG	2											cnI
0068/10	82061	kontakt	NG	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	NG
0005/11	101299	IMO	B		80	1	2	1						148	B
0006/11	101281	IMO	NG		80	1	2	21						148	B
0009/11	101300	kontakt	B		80	1	2	21						148	B
0010/11	101301	IMO	B		80	1	2	1						148	B
0011/11	101302	IMO	B		7	1	2	29						5	B
0012/11	101282	kontakt	B		7	1	2	29						5	B
0013/11	101283	kontakt	B		7	1	2	29						5	B
0027/11	101303	IMO	C		2	1	2		1			1		559	C
0028/11	101304	kontakt	C		2	1	2		1			1		1	C
0029/11	101305	kontakt	C		-	1	2		1			1		-	C
0030/11	101306	kontakt	NG	12											cnI
0031/11	101284	kontakt	NG	12											cnI
0032/11	101285	kontakt	NG		16	4	374	1						5	B
0033/11	101286	kontakt	NG	2											cnI
0049/11	101287	IMO	B		338	1	2	1						154	B
0050/11	101307	IMO	B		338	1	2	1						154	B
0051/11	101308	kontakt	B		338	1	2	1						154	B
0052/11	101288	kontakt	A	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	16	NG
0011/12	101289	kontakt	B		7	1	2	37						5	B
0054/12	101309	IMO	B		16	4	2	29						5	B
0046/13	101290	IMO	B		2	1	2	1						5	B
0055/13	101291	IMO	B		23	1	2	67						16	B
0027/14	82062	IMO	W		812	1	4			1			-	20	W
0080/16	82063	kontakt	C		43	1	16		5			1		1	C
0013/17	82064	kontakt	C		2	1	1		1			1		1	C
0014/17	82065	kontakt	C		2	1	1		1			1		1	C
0033/17	82066	IMO	C		2	1	1		1			1		1	C
0074/17	82067	IMO	C		2	1	1		1			1		1	C
0123/17	101310	kontakt	C		2	1	1		1			1		1	C
0124/17	101292	kontakt	C		2	1	1		1			1		1	C
0008/18	101293	IMO	B		192	1	2	32						118	B
0018/18	101294	IMO	C		2	1	1		1			1		1	C
0024/18	101295	IMO	W		336	1	40			1			5	20	W
0037/18	101296	IMO	Y		7	1	4				5		2	20	Y
0038/18	101297	IMO	B		7	1	2	1						5	B
0051/18	101311	IMO	B		7	1	2	29						5	B
0052/18	101312	IMO	C		2	1	45		1			123		31	C
0061/18	82068	IMO	Y		7	3	149				223		2	20	Y
0062/18	82069	IMO	Y		7	3	149				223		2	20	Y
0087/18	101313	IMO	W		2	1	40			1			5	68	W
0001/19	101314	IMO	W		4	1	4			32			-	20	W
0003/19	101315	IMO	W		503	1	4			32			-	20	W
0042/19	82070	IMO	W		7	1	372			9			-	20	W
0043/19	82071	IMO	W		7	1	372			9			-	20	W
0061/19	82072	IMO	B		2	1	2	nová						8	B
0062/19	101316	IMO	B		2	1	2	nová						8	B

IMO = invazivní meningokokové onemocnění

NG (non-groupable) = izolát, u kterého nebylo možné určit séro skupinu

červené písmo = alela, která je v PubMLST databázi definována jako inaktivní

žluté pole = nově popsaná alelová varianta/nová alela, která je ve fázi registrace v databázi PubMLST

červené pole = určená séro skupina neodpovídá genetické výstavě izolátu

bílé pole = gen, který se v kapsulárním regionu A příslušné genoskupiny nevyskytuje

IMD = invasive meningococcal disease

NG (non-groupable) = serogroup could not be determined

Writing in red = allele defined as inactive in the PubMLST database

Yellow box = newly described allelic variant /new allele at the stage of registration in the PubMLST database

Red box = serogroup inconsistent with the genetic makeup of the isolate

White box = gene not found in capsular region A of the respective genogroup

**Tabulka 2.** Molekulární charakterizace 59 izolátů *N. meningitidis*, 2010–2019, Česká republika  
**Table 2.** Molecular characterization of 59 *N. meningitidis* isolates, 2010–2019, Czech Republic

Kmen	PubMLST ID	Diagnóza	Séro skupina	ST	abcZ	adk	aroE	fumC	gdh	pdhC	pgm
0018/10	101298	IMO	B	32	4	10	5	4	6	3	8
0020/10	101278	IMO	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0021/10	101279	kontakt	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0023/10	82053	kontakt	B	32	4	10	5	4	6	3	8
0024/10	82054	kontakt	B	32	4	10	5	4	6	3	8
0040/10	101280	kontakt	Y	110	9	6	9	9	9	6	17
0044/10	82055	IMO	B	3342	8	5	6	17	8	31	8
0049/10	82056	IMO	B	3342	8	5	6	17	8	31	8
0064/10	82057	kontakt	NG	22	11	5	18	8	11	24	21
0065/10	82058	kontakt	W	22	11	5	18	8	11	24	21
0066/10	82059	kontakt	NG	1281	11	5	18	154	11	24	21
0067/10	82060	kontakt	NG	1281	11	5	18	154	11	24	21
0068/10	82061	kontakt	NG	8527	11	5	15	32	21	13	8
0005/11	101299	IMO	B	112	9	7	9	9	9	33	8
0006/11	101281	IMO	NG	112	9	7	9	9	9	33	8
0009/11	101300	kontakt	B	112	9	7	9	9	9	33	8
0010/11	101301	IMO	B	112	9	7	9	9	9	33	8
0011/11	101302	IMO	B	85	2	5	9	36	9	6	18
0012/11	101282	kontakt	B	85	2	5	9	36	9	6	18
0013/11	101283	kontakt	B	85	2	5	9	36	9	6	18
0027/11	101303	IMO	C	8794	4	10	5	4	6	3	18
0028/11	101304	kontakt	C	32	4	10	5	4	6	3	8
0029/11	101305	kontakt	C	32	4	10	5	4	6	3	8
0030/11	101306	kontakt	NG	8795	16	2	611	25	17	25	22
0031/11	101284	kontakt	NG	53	16	2	6	25	17	25	22
0032/11	101285	kontakt	NG	136	27	6	9	3	9	6	16
0033/11	101286	kontakt	NG	823	5	4	17	15	30	7	12
0049/11	101287	IMO	B	32	4	10	5	4	6	3	8
0050/11	101307	IMO	B	32	4	10	5	4	6	3	8
0051/11	101308	kontakt	B	32	4	10	5	4	6	3	8
0052/11	101288	kontakt	A	35	4	10	11	18	6	10	12
0011/12	101289	kontakt	B	40	3	6	9	5	9	22	9
0054/12	101309	IMO	B	1383	17	5	19	10	3	26	2
0046/13	101290	IMO	B	10298	12	17	6	17	10	22	685
0055/13	101291	IMO	B	35	4	10	11	18	6	10	12
0027/14	82062	IMO	W	10793	11	5	18	17	11	25	21
0080/16	82063	kontakt	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0013/17	82064	kontakt	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0014/17	82065	kontakt	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0033/17	82066	IMO	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0074/17	82067	IMO	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0123/17	101310	kontakt	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0124/17	101292	kontakt	C	11	2	3	4	3	8	4	6
0008/18	101293	IMO	B	9316	8	6	6	17	8	31	8
0018/18	101294	IMO	C	15753	877	857	4	3	8	4	6
0024/18	101295	IMO	W	3342	8	5	6	17	8	31	8
0037/18	101296	IMO	Y	92	3	7	4	37	8	18	21
0038/18	101297	IMO	B	359	9	6	70	9	9	6	9
0051/18	101311	IMO	B	232	2	5	9	9	9	18	8
0052/18	101312	IMO	C	1946	12	5	12	35	192	22	17
0061/18	82068	IMO	Y	1466	6	5	173	13	5	24	17
0062/18	82069	IMO	Y	1466	6	5	173	13	5	24	17
0087/18	101313	IMO	W	2977	6	148	15	17	5	24	17
0001/19	101314	IMO	W	11	2	3	4	3	8	4	6
0003/19	101315	IMO	W	11	2	3	4	3	8	4	6
0042/19	82070	IMO	W	1281	11	5	18	154	11	24	21
0043/19	82071	IMO	W	1281	11	5	18	154	11	24	21
0061/19	82072	IMO	B	14624	13	10	6	13	8	13	9
0062/19	101316	IMO	B	14624	13	10	6	13	8	13	9

IMO = invazivní meningokokové onemocnění, NG (non-groupable) = izolát, u kterého nebylo možné určit séro skupinu, ST = sekvenční typ, cc = klonální komplex, UA (unassigned) = v databázi PubMLST nepřiřazen ST do klonálního komplexu, rST = ribozomální sekvenční typ, VR, VR1, VR2 = variabilní regiony genů porA a fetA, červené písmo = alela, která je v PubMLST databázi definována jako inaktivní, žluté pole = nově popsaná alelová varianta/nová alela, která je ve fázi registrace v databázi PubMLST / nově popsaný sekvenční typ/nově popsaný ribozomální sekvenční typ

cc	porA VR1	porA VR2	fetA VR	Molekulární popis	porA	porA	penA	penA	rST
ST-32	7	16	F3-3	B: P1.7,16:F3-3:ST-32 (cc32)	20	2	3	3	7726
ST-11	5	2	F1-7	C: P1.5,2:F1-7:ST-11 (cc11)	1	9	5	1	2343
ST-11	5	2	F1-7	C: P1.5,2:F1-7:ST-11 (cc11)	1	9	5	1	2343
ST-32	7	16	F3-3	B: P1.7,16:F3-3:ST-32 (cc32)	20	2	3	3	7726
ST-32	7	16	F3-3	B: P1.7,16:F3-3:ST-32 (cc32)	20	2	3	3	7726
ST-41/44	19	15	F1-7	B: P1.19,15:F1-7:ST-110 (cc41/44)	19	4	3	3	3019
ST-865	5-2	10-1	F5-8	B: P1.5-2,10-1:F5-8:ST-3342 (cc865)	448	208	24	1	89819
ST-865	5-2	10-1	F5-8	B: P1.5-2,10-1:F5-8:ST-3342 (cc865)	448	208	24	1	89819
ST-22	18-1	3	F4-1	NG: P1.18-1,3:F4-1:ST-22 (cc22)	36	51	61	14	149784
ST-22	18-1	3	F4-1	W: P1.18-1,3:F4-1:ST-22 (cc22)	36	51	61	14	149784
ST-22	18-1	3	F4-1	cnl: P1.18-1,3:F4-1:ST-1281 (cc22)	36	51	61	14	149785
ST-22	18-1	3	F4-1	cnl: P1.18-1,3:F4-1:ST-1281 (cc22)	36	51	61	14	149785
ST-116	5-1	10-1	F5-9	NG: P1.5-1,10-1:F5-9:ST-8527 (cc116)	59	70	205	1	149786
ST-41/44	5-1	2-2	F1-14	B: P1.5-1,2-2:F1-14:ST-112 (cc41/44)	43	7	89	1	163668
ST-41/44	5-1	2-2	F1-14	B: P1.5-1,2-2:F1-14:ST-112 (cc41/44)	43	7	89	1	163668
ST-41/44	5-1	2-2	F1-14	B: P1.5-1,2-2:F1-14:ST-112 (cc41/44)	43	7	89	1	163668
ST-41/44	5-1	2-2	F1-14	B: P1.5-1,2-2:F1-14:ST-112 (cc41/44)	43	7	89	1	163668
UA	19	15	F1-14	B: P1.19,15:F1-14:ST-85 (ND)	19	4	5	1	163665
UA	19	15	F1-14	B: P1.19,15:F1-14:ST-85 (ND)	19	4	5	1	163665
UA	19	15	F1-14	B: P1.19,15:F1-14:ST-85 (ND)	19	4	5	1	163665
ST-32	7	16-59	F3-3	C: P1.7,16-59:F3-3:ST-8794 (cc32)	530	249	3	3	163672
ST-32	7	16-59	F3-3	C: P1.7,16-59:F3-3:ST-32 (cc32)	530	249	3	3	163672
ST-32	7	16-59	F3-3	C: P1.7,16-59:F3-3:ST-32 (cc32)	530	249	3	3	163672
ST-53	7-2	30	F1-7	cnl: P1.7-2,30:F1-7:ST-8795 (cc53)	175	188	25	2	163673
ST-53	7	30-6	F5-8	cnl: P1.7,30-6:F5-8:ST-53 (cc53)	1492	nová	2412	11	2975
ST-41/44	17	16-3	F1-20	B: P1.17,16-3:F1-20:ST-136 (cc41/44)	29	33	5	1	163664
ST-198	18	25-15	F5-5	cnl: P1.18,25-15:F5-5:ST-823 (cc198)	322	245	9	4	163666
ST-32	7	16	F3-3	B: P1.7,16:F3-3:ST-32 (cc32)	20	2	3	3	7726
ST-32	7	16	F3-3	B: P1.7,16:F3-3:ST-32 (cc32)	20	2	3	3	7726
ST-32	7	16	F3-3	B: P1.7,16:F3-3:ST-32 (cc32)	20	2	3	3	7726
ST-35	22-1	14	F4-1	NG: P1.22-1,14:F4-1:ST-35 (cc35)	53	43	3	3	2548
ST-41/44	7-2	13-1	F1-5	B: P1.7-2,13-1:F1-5:ST-40 (cc41/44)	81	77	5	1	7724
ST-60	18-1	3	F4-1	B: P1.18-1,3:F4-1:ST-1383 (cc60)	36	51	61	14	7732
UA	5-1	10-4	F3-6	B: P1.5-1,10-4:F3-6:ST-10298 (ND)	63	67	2411	403	163670
ST-35	22-1	14	F4-1	B: P1.22-1,14:F4-1:ST-35 (cc35)	53	43	3	3	163671
ST-22	5-2	10	F3-4	W: P1.5-2,10:F3-4:ST-10793 (cc22)	8	16	205	1	3000
ST-11	5	2	F1-7	C: P1.5,2:F1-7:ST-11 (cc11)	1	9	5	1	2343
ST-11	5	2	F3-3	C: P1.5,2:F3-3:ST-11 (cc11)	1	9	1	1	2328
ST-11	5	2	F3-3	C: P1.5,2:F3-3:ST-11 (cc11)	1	9	1	1	2328
ST-11	5	2	F3-3	C: P1.5,2:F3-3:ST-11 (cc11)	393	9	1	1	51365
ST-11	5	2	F3-3	C: P1.5,2:F3-3:ST-11 (cc11)	2425	9	1	1	2328
ST-11	5	2	F3-3	C: P1.5,2:F3-3:ST-11 (cc11)	1	9	1	1	51365
ST-11	5	2	F3-3	C: P1.5,2:F3-3:ST-11 (cc11)	1	9	1	1	51365
UA	5-2	10-1	F5-8	B: P1.5-2,10-1:F5-8:ST-9316 (ND)	484	246	587	386	7167
ST-11	5	2	F3-3	C: P1.5,2:F3-3:ST-15753 (cc11)	2970	9	1	1	2328
ST-865	5-2	10-1	F5-8	W: P1.5-2,10-1:F5-8:ST-3342 (cc865)	448	208	24	1	163663
ST-92	5-1	10-4	F1-5	Y: P1.5-1,10-4:F1-5:ST-92 (cc92)	58	40	24	1	163667
ST-41/44	21	16-123	F1-7	B: P1.21,16-123:F1-7:ST-359 (cc41/44)	2969	247	3	3	163669
UA	18	25-15	F1-14	B: P1.18,25-15:F1-14:ST-232 (ND)	2971	251	2413	171	163674
ST-461	18-1	3	F3-9	C: P1.18-1,3:F3-9:ST-1946 (cc461)	702	250	352	33	136414
ST-174	21	16	F3-7	Y: P1.21,16:F3-7:ST-1466 (cc174)	1454	248	335	9	80732
ST-174	21	16	F3-7	Y: P1.21,16:F3-7:ST-1466 (cc174)	1454	248	335	9	80732
ST-174	22	26	F3-7	W: P1.22,26:F3-7:ST-2977 (cc174)	98	105	218	119	163675
ST-11	5	2	F1-1	W: P1.5,2:F1-1:ST-11 (cc11)	1	9	59	1	2327
ST-11	5	2	F1-1	W: P1.5,2:F1-1:ST-11 (cc11)	1	9	59	1	2327
ST-22	18-1	3	F4-1	W: P1.18-1,3:F4-1:ST-1281 (cc22)	36	51	61	14	149782
ST-22	18-1	3	F4-1	W: P1.18-1,3:F4-1:ST-1281 (cc22)	36	51	61	14	149782
UA	12-1	13-1	F1-33	B: P1.12-1,13-1:F1-33:ST-14624 (ND)	51	53	211	5	149783
UA	12-1	13-1	F1-33	B: P1.12-1,13-1:F1-33:ST-14624 (ND)	51	53	211	5	149783

IMD = invasive meningococcal disease, NG (non-groupable) = serogroup could not be determined, ST = sequence type, cc = clonal complex, UA (unassigned) = ST not assigned to cc in the PubMLST database, rST = ribosomal sequence type, VR, VR1, VR2 = variable regions of the porA and fetA genes, Writing in red = allele defined as inactive in the PubMLST database, Yellow box = newly described allelic variant /new allele at the stage of registration in the PubMLST database/newly described sequence type/newly described ribosomal sequence type

**Tabulka 3.** Analýza genů antigenů MenB vakcín u 59 izolátů *N. meningitidis*, 2010–2019, Česká republika  
**Table 3.** Analysis of MenB vaccine antigen genes in 59 *N. meningitidis* isolates, 2010–2019, Czech Republic

Kmen	PubMLST ID	Diagnóza	Séro skupina	<i>porA</i> VR1	<i>porA</i> VR2	<i>nhba</i>	<i>nhba</i> peptid	<i>nadA</i>
0018/10	101298	IMO	B	7	16	5	3	1
0020/10	101278	IMO	C	5	2	3	20	308
0021/10	101279	kontakt	C	5	2	3	20	308
0023/10	82053	kontakt	B	7	16	5	3	1
0024/10	82054	kontakt	B	7	16	5	3	1
0040/10	101280	kontakt	Y	19	15	1	2	-
0044/10	82055	IMO	B	5-2	10-1	257	89	109
0049/10	82056	IMO	B	5-2	10-1	257	89	109
0064/10	82057	kontakt	NG	18-1	3	3	20	-
0065/10	82058	kontakt	W	18-1	3	3	20	-
0066/10	82059	kontakt	NG	18-1	3	3	20	-
0067/10	82060	kontakt	NG	18-1	3	3	20	-
0068/10	82061	kontakt	NG	5-1	10-1	275	53	-
0005/11	101299	IMO	B	5-1	2-2	290	253	-
0006/11	101281	IMO	NG	5-1	2-2	290	253	-
0009/11	101300	kontakt	B	5-1	2-2	290	253	-
0010/11	101301	IMO	B	5-1	2-2	290	253	-
0011/11	101302	IMO	B	19	15	296	49	-
0012/11	101282	kontakt	B	19	15	296	49	-
0013/11	101283	kontakt	B	19	15	296	49	-
0027/11	101303	IMO	C	7	16-59	905	3	142
0028/11	101304	kontakt	C	7	16-59	905	3	142
0029/11	101305	kontakt	C	7	16-59	905	3	142
0030/11	101306	kontakt	NG	7-2	30	65	58	-
0031/11	101284	kontakt	NG	7	30-6	65	58	-
0032/11	101285	kontakt	NG	17	16-3	35	10	-
0033/11	101286	kontakt	NG	18	25-15	35	10	-
0049/11	101287	IMO	B	7	16	5	3	1
0050/11	101307	IMO	B	7	16	5	3	1
0051/11	101308	kontakt	B	7	16	5	3	1
0052/11	101288	kontakt	A	22-1	14	19	21	-
0011/12	101289	kontakt	B	7-2	13-1	1	2	-
0054/12	101309	IMO	B	18-1	3	15	24	-
0046/13	101290	IMO	B	5-1	10-4	294	63	-
0055/13	101291	IMO	B	22-1	14	19	21	-
0027/14	82062	IMO	W	5-2	10	3	20	-
0080/16	82063	kontakt	C	5	2	3	20	308
0013/17	82064	kontakt	C	5	2	17	29	3
0014/17	82065	kontakt	C	5	2	17	29	3
0033/17	82066	IMO	C	5	2	17	29	117
0074/17	82067	IMO	C	5	2	17	29	3
0123/17	101310	kontakt	C	5	2	17	29	117
0124/17	101292	kontakt	C	5	2	17	29	117
0008/18	101293	IMO	B	5-2	10-1	285	243	109
0018/18	101294	IMO	C	5	2	17	29	3
0024/18	101295	IMO	W	5-2	10-1	257	89	-
0037/18	101296	IMO	Y	5-1	10-4	7	9	-
0038/18	101297	IMO	B	21	16-123	1	2	-
0051/18	101311	IMO	B	18	25-15	1854	1658	-
0052/18	101312	IMO	C	18-1	3	92	118	-
0061/18	82068	IMO	Y	21	16	9	6	80
0062/18	82069	IMO	Y	21	16	9	6	80
0087/18	101313	IMO	W	22	26	9	6	-
0001/19	101314	IMO	W	5	2	17	29	5
0003/19	101315	IMO	W	5	2	17	29	5
0042/19	82070	IMO	W	18-1	3	3	20	-
0043/19	82071	IMO	W	18-1	3	3	20	-
0061/19	82072	IMO	B	12-1	13-1	15	24	-
0062/19	101316	IMO	B	12-1	13-1	15	24	-

IMO = invazivní meningokokové onemocnění, NG (non-groupable) = izolát, u kterého nebylo možné určit séroskupinu, VR1, VR2 = variabilní regiony genu *porA*, červené písmo = alela, která je v PubMLST databázi definována jako inaktivní (neprodukuje peptid), žluté pole = nově popsaná alelová nebo peptidová varianta / nově popsaný BAST typ, zelené pole = MenDeVAR index – izolát obsahuje jednu nebo více antigenních variant, které se nacházejí v MenB vakcínách, oranžové pole = MenDeVAR index – izolát obsahuje jednu nebo více antigenních variant, u kterých byla v experimentálních studiích pozorována zkřížená reaktivita, šedé pole = MenDeVAR index – izolát, pro jehož antigenní varianty nejsou zatím k dispozici dostatečná data v databázi PubMLST

<i>nadA</i> varianta	<i>nadA</i> peptid	<i>fHbp</i>	<i>fHbp</i>	<i>fHbp</i> varianta	<i>fHbp</i> peptid	BAST typ	Bexsero (MenDeVAR)	Trumenba (MenDeVAR)
NadA-1	1	100	1	1	1	4	fHbp 1	fHbp 1
-	-	181	132	1	130	3887		
-	-	181	132	1	130	3887		
NadA-1	1	100	1	1	1	4	fHbp 1	fHbp 1
NadA-1	1	100	1	1	1	4	fHbp 1	fHbp 1
-	-	65	19	2	19	644	nhba 2	fHbp 19
NadA-4/5	21	598	380	1	321	1320		
NadA-4/5	21	598	380	1	321	1320		
-	-	60	16	2	16	349		fHbp 16
-	-	60	16	2	16	349		fHbp 16
-	-	60	16	2	16	349		fHbp 16
-	-	60	16	2	16	349		fHbp 16
-	-	410	17	2	17	1427		
-	-	186	302	1	245	1297		
-	-	186	302	1	245	1297		
-	-	186	302	1	245	1297		
-	-	186	302	1	245	1297		
-	-	25	24	2	24	646		
-	-	25	24	2	24	646		
-	-	25	24	2	24	646		
NadA-1	113	100	1	1	1	3456	fHbp 1	fHbp 1
NadA-1	113	100	1	1	1	3456	fHbp 1	fHbp 1
NadA-1	113	100	1	1	1	3456	fHbp 1	fHbp 1
-	-	7	21	2	21	3959		fHbp 21
-	-	2	102	2	102	3255		
-	-	25	24	2	24	253	nhba 10	
-	-	206	66	1	4	741	fHbp 4, nhba 10	fHbp 4
NadA-1	1	100	1	1	1	4	fHbp 1	fHbp 1
NadA-1	1	100	1	1	1	4	fHbp 1	fHbp 1
NadA-1	1	100	1	1	1	4	fHbp 1	fHbp 1
-	-	59	16	2	16	257		fHbp 16
-	-	142	14	1	14	1083	nhba 2	fHbp 14
-	-	145	13	1	13	1060		fHbp 13
-	-	1271	13	1	13	3889		fHbp 13
-	-	59	16	2	16	257		fHbp 16
-	-	60	16	2	16	1417		fHbp 16
-	-	917	669	1	-	3530		
NadA-2/3	3	1	22	2	22	3	nadA 3	
NadA-2/3	3	1	22	2	22	3	nadA 3	
NadA-2/3	121	1	22	2	22	8		
NadA-2/3	3	1	22	2	22	3	nadA 3	
NadA-2/3	121	1	22	2	22	8		
NadA-2/3	121	1	22	2	22	8		
NadA-4/5	21	598	380	1	321	1315	nhba 243	
NadA-2/3	3	1	22	2	22	3	nadA 3	
-	-	598	380	1	321	2939		
-	-	471	691	2	585	1501		
-	-	1227	1739	1	464	3888	nhba 2	
-	-	1272	312	1	252	3960		fHbp 252
-	-	1228	1741	3	1342	3961		
NadA-2/3	8	7	21	2	21	14	nadA 8	fHbp 21
NadA-2/3	8	7	21	2	21	14	nadA 8	fHbp 21
-	-	206	66	1	4	3962	fHbp 4	fHbp 4
NadA-2/3	6	1	22	2	22	2	nadA 6	
NadA-2/3	6	1	22	2	22	2	nadA 6	
-	-	58	33	3	31	780		
-	-	58	33	3	31	780		
-	-	142	14	1	14	1803	fHbp 14	fHbp 14
-	-	142	14	1	14	1803	fHbp 14	fHbp 14

IMD = invasive meningococcal disease, NG (non-groupable) = serogroup could not be determined, VR1, VR2 = variable regions of the *porA* gene, Writing in red = allele defined as inactive in the PubMLST database (does not produce peptide), Yellow box = newly described allelic or peptide variant /newly described BAST type, Green box = MenDeVAR index – isolate contains one or more antigenic variants present in MenB vaccines, Orange box = MenDeVAR index – isolate contains one or more antigenic variants found to be cross-reactive in experimental studies, Grey box = MenDeVAR index – isolate, for antigenic variants of which sufficient PubMLST data have not been available.

## 2. 2. Lokusy finetypingu a gen *porA*

U 59 izolátů bylo stanoveno 26 různých variant finetypingu, což je kombinace alelových variant variabilních regionů genů *porA* a *fetA* (*porA*\_VR1, *porA*\_VR2 a *fetA*\_VR1). S výjimkou dvou nově popsaných variant lokusu *porA*\_VR2 (16-123 a 25-15) byly všechny alelové varianty finetypingových lokusů již známy.

Alela genu *porA* byla nalezena u všech 59 izolátů v celkem 27 různých variantách. V případě zkrácených alelových variant *porA* to bylo 24 různých alel, protože 4 různé alely genu *porA* (1, 393, 2425 a 2970) obsahují stejnou sekvenci zkrácené varianty *porA* – 9. V databázi PubMLST jsme nově registrovali 3 alelové varianty u genu *porA* (2969, 2970 a 2971), u zkrácené alelové varianty *porA* to bylo 8 nových variant (208, 245, 246, 247, 248, 249, 250 a 251). U izolátu 0031/11 nebyla dosud nová alelová varianta lokusu *porA* registrována. Dvě alely genu *porA* (393 a nová 2970) získaly mutaci interní stop kodon, a ztratily tak funkci produkovat kompletní protein.

## 2. 3. Ribozomální geny a rST typy

Již popsané kombinace alel ribozomálních genů byly zjištěny u 30 izolátů z 59 studovaných (15 různých ribozomálních sekvenčních typů – rST). 16 izolátů neslo dosud neznámé kombinace známých ribozomálních alel a bylo podle nich v databázi PubMLST popsáno 8 různých nových ribozomálních profilů (rST-149785, rST-149786, rST-163665, rST-163666, rST-163668, rST-163672, rST-163674 a rST-163675). U zbývajících 13 izolátů byly nalezeny mutované, dosud nepopsané alelové varianty ribozomálních genů (14 různých genů). Po registraci nových alel v PubMLST databázi a následném přidělení číselných označení těmto alelám bylo definováno dalších 10 nových ribozomálních profilů (rST-149782, rST-149783, rST-149784, rST-163663, rST-163664, rST-163667, rST-163669, rST-163670, rST-163671 a rST-163673).

## 2. 4. Gen *penA*

Gen *penA* se u 59 studovaných izolátů objevil v 18 různých alelových variantách. V případě zkrácených alelových variant *penA* se jednalo o 13 různých, protože 6 alel kompletního genu *penA* (1, 5, 24, 59, 89 a 205) obsahuje stejnou sekvenci zkrácené alelové varianty *penA*-1. Tři alely genu *penA* nebyly dosud v PubMLST registrovány: nová alela 2411 u izolátu 0046/13 (zkrácená alelová forma *penA*-403), která se lišila od popsané alely 83 substitucí 3 nukleotidů, alela 2412 u izolátu 0031/11, která se lišila od alely 2207 osmi substitucemi (obsahovala známou zkrácenou formu *penA*-11) a alela 2413 u izolátu 0051/18 (*penA*-171), která vznikla jednou bodovou mutací z alely 5.

## 2. 5. Geny *MenB* vakcín a BAST typy

Gen *nhba* byl detekován u všech izolátů. Jednalo se celkem o 19 různých alelových variant, které kódovaly

18 různých proteinů. Všechny alely byly aktivní a schopné produkovat příslušný protein. Námi nově popsaná alela 905 u izolátů 0027/11, 0028/11 a 0029/11 produkuje stejnou proteinovou variantu 3 jako známá alela 5. Izolát 0051/18 nesl pak nově popsanou variantu genu *nhba* 1854, která produkuje i novou proteinovou variantu – 1658.

Gen *nadA* byl nalezen u 26 izolátů z 59, což odpovídá faktu, že tento gen se nachází jen u části populace *N. meningitidis*. U 23 izolátů se jednalo o aktivní alely, schopné produkovat příslušný protein (7 různých alel a 7 různých peptidových variant). Tři izoláty našeho výběru (0020/10, 0021/10 a 008/16) disponovaly alelou 308, která je inaktivována IS elementem a funkční protein neprodukuje.

Alela genu *fHbp* byla přítomna u všech izolátů (22 různých alel). S výjimkou jedné byly všechny alely aktivní. Izolát 0080/16 nesl alelovou variantu 917 (*fHbp* 669), která mutací získala interní stop kodon a funkční protein neprodukuje. Byly popsány čtyři nové alely genu *fHbp* – u izolátu 0052/18 alela 1228 (ve zkrácené formě *fHbp* 1741), která kóduje novou proteinovou variantu (1342) a nová alela 1227 u izolátu 0038/18 (*fHbp* 1739), která obsahovala jednobodovou synonymní mutaci v kodonu pro glycin (GGG – GGC) na pozici 15 a neměla tedy vliv na alelovou variantu produkovaného proteinu (peptidová varianta 464). U izolátu 0046/13 byla nalezena nová alela 1271, která obsahuje stejnou sekvenci zkrácené varianty *fHbp* 13 jako známá alela 145. Izolát 0051/18 nesl pak gen *fHbp* v nové alelové variantě 1272 (*fHbp* 312).

U všech 59 studovaných izolátů byl určen příslušný BAST typ (BEXSERO® antigen sequence typing), který je v PubMLST databázi definován jako kombinace alelových variant dvou variabilních regionů genů *porA* (*porA*\_VR1, *porA*\_VR2) a peptidových variant tří genů antigenů vakcíny MenB-4C (*nhba*, *nadA*, *fHbp*). Celkem bylo zjištěno 32 různých BAST typů, z toho 23 bylo v databázi PubMLST již registrováno. Deset izolátů z našeho souboru obsahovalo buď neznámou kombinaci BAST lokusů nebo neslo novou alelovou variantu v některém z nich. Podle těchto izolátů bylo námi popsáno 9 nových BAST typů: BAST-2939, BAST-3530, BAST-3887, BAST-3888, BAST-3889, BAST-3959, BAST-3960, BAST-3961 a BAST-3962.

Kromě určení BAST typu, který poskytuje informaci o pokrytí izolátu vakcínou Bexsero [4], byl recentně v databázi PubMLST představen index MenDeVAR (Meningococcal Deduced Vaccine Antigen Reactivity Index), který informuje o funkčním účinku obou MenB vakcín (Bexsero, Trumenba) na daný izolát [17]. MenDeVAR index je založen na zpracování informací o přítomnosti jednotlivých antigenních variant MenB vakcín, jejich expresi a citlivosti těchto antigenních variant na protilátky v baktericidním testu. Na základě MenDeVAR indexu jsou izoláty zařazeny do 4 různých, barevně odlišených skupin, a to ve vztahu k oběma MenB

vakcínám. Zeleně jsou označeny izoláty obsahující jednu nebo více antigenních variant, které se nacházejí v MenB vakcínách. V případě vakcíny Bexsero to jsou: peptidová varianta 1 genu *fHbp*, peptidová varianta 2 genu *nhba*, peptidová varianta 8 genu *nadA* a varianta 4 lokusu *porA\_VR2*. Vakcína Trumenba obsahuje peptidové varianty 45 a 551 genu *fHbp*. Oranžová barva značí izoláty obsahující jednu nebo více antigenních variant, u kterých byla v experimentálních studiích pozorována zkřížená reaktivita. Šedě jsou označeny izoláty, pro jejichž antigenní varianty nejsou zatím k dispozici dostatečná data a červená barva patří izolátům nesoucím antigenní varianty, u kterých zkřížená reaktivita v experimentálních studiích nebyla prokázána.

V našem souboru 59 izolátů byla u 14 zjištěna jedna nebo více antigenních variant, které se nacházejí ve vakcíně Bexsero – viz tabulka 3. Antigenní varianty, u kterých byla v experimentálních studiích pozorována zkřížená reaktivita, byly zjištěny u 12 izolátů pro vakcínu Bexsero a u 28 izolátů pro vakcínu Trumenba. Antigenní varianty, pro které nejsou zatím k dispozici dostatečná data, byly zjištěny u 33 izolátů pro vakcínu Bexsero a u 31 izolátů pro vakcínu Trumenba. Lze očekávat, že ve světové literatuře a databázi PubMLST budou přibývat další podklady k určování indexu MenDeVAR. Tento index poskytuje rychlou evidence-based informaci o přítomnosti a možné zkřížené reaktivitě různých MenB antigenních variant daného izolátu v souvislosti s oběma MenB vakcínami. Dostupnost těchto informací je významným přínosem pro hodnocení vakcinačních programů a jejich aktualizaci.

## ZÁVĚRY

Studium izolátů *N. meningitidis* metodou WGS poskytlo detailní molekulární charakterizaci (MLST geny, lokusy finetypingu, ribozomální geny a geny antigenů MenB vakcín). U velké části genů byly zjištěny nové, mutované alelové varianty, které byly registrovány v databázi PubMLST a následně anotovány kurátorem a očíslovány díky vkládacímu nástroji platformy BIGSdb. Získané výsledky prohlubují znalosti o přenosu invazivních a neinvazivních kmenů *N. meningitidis* v populaci. Metodou WGS byla získána detailní data o pokrytí těchto kmenů novými MenB vakcínami.

## LITERATURA

- Caugant DA, Brynildsrud OB. *Neisseria meningitidis*: using genomics to understand diversity, evolution and pathogenesis. *Nat Rev Microbiol*, 2020;18(2):84–96. DOI:10.1038/s41579-019-0282-6.
- Jolley KA, Wilson DJ, Kriz P, et al. The influence of mutation, recombination, population history, and selection on patterns of genetic diversity in *Neisseria meningitidis*. *Mol Biol Evol*, 2005;22(3):562–569. DOI:10.1093/molbev/msi041.
- Feil EJ, Enright MC, Spratt BG. Estimating the relative contributions of mutation and recombination to clonal diversification: a comparison between *Neisseria meningitidis* and *Streptococcus pneumoniae*. *Res Microbiol*, 2000;151(6):465–496. DOI:10.1016/S0923-2508(00)00168-6.
- Brehony C, Rodrigues CMC, Borrow R, et al. Distribution of Bexsero® Antigen Sequence Types (BASTs) in invasive meningococcal disease isolates: Implications for immunisation. *Vaccine*, 2016;34(39):4690–4697. DOI:10.1016/j.vaccine.2016.08.015.
- <https://pubmlst.org/organisms/neisseria-spp/>
- 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 USA*, 1998;95(6):3140–3145. DOI:10.1073/pnas.95.6.3140.
- Brehony C, Jolley KA, Maiden MCJ. Multilocus sequence typing for global surveillance of meningococcal disease. *FEMS Microbiol Rev*, 2007;31(1):15–26. DOI:10.1111/j.1574-6976.2006.00056.x.
- Jolley KA, Maiden MCJ. Using multilocus sequence typing to study bacterial variation: prospects in the genomic era. *Future Microbiol*, 2014;9(5):623–630. DOI:10.2217/fmb.14.24.
- PCR for Detection and Characterization of Bacterial Meningitis Pathogens: *Neisseria meningitidis*, *Haemophilus influenzae*, and *Streptococcus pneumoniae*, in Laboratory Methods for the Diagnosis of Meningitis caused by *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* and *Haemophilus influenzae*, CDC manual, Chapter 10. Dostupné na [www: http://www.cdc.gov/meningitis/lab-manual/chpt10-pcr.html](http://www.cdc.gov/meningitis/lab-manual/chpt10-pcr.html).
- Manuál QIAamp DNA Mini Kit. Dostupné na [www: http://www.qiagen.com/Products/Catalog/Sample-Technologies/DNA-Sample-Technologies/Genomic-DNA/QIAamp-DNA-Mini-Kit#technicalspecification](http://www.qiagen.com/Products/Catalog/Sample-Technologies/DNA-Sample-Technologies/Genomic-DNA/QIAamp-DNA-Mini-Kit#technicalspecification).
- Zerbino DR. Using the Velvet *de novo* assembler for short-read sequencing technologies. *Curr Protoc Bioinformatics*, 2010;11(11.5). DOI:10.1002/0471250953.bi1105s31.
- 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.
- Harrison OB, Claus H, Jiang, et al. Description and Nomenclature of *Neisseria meningitidis* Capsule Locus. *Emerg Infect Dis*, 2013;19(4):566–573. DOI:10.3201/eid1904.111799.
- Marjuki H, Topaz N, Rodriguez-Rivera LD, et al. Whole-Genome Sequencing for Characterization of Capsule Locus and Prediction of Serogroup of Invasive Meningococcal Isolates. *J Clin Microbiol*, 2019;57(3). DOI: 10.1128/JCM.01609-18.
- Jolley KA, Brehony C, Maiden MCJ. Molecular typing of meningococci: recommendations for target choice and nomenclature. *FEMS Microbiol Rev*, 2007;31(1):89–96. DOI: 10.1111/j.1574-6976.2006.00057.x.
- Jolley KA, Bliss CM, Bennett JS, et al. Ribosomal multilocus sequence typing: universal characterization of bacteria from domain to strain. *Microbiology (Reading)*, 2012;158(4):1005–1015. DOI: 10.1099/mic.0.055459-0.
- Rodrigues ChMC, Jolley KA, Smith A, et al. Meningococcal Deduced Vaccine Antigen Reactivity (MenDeVAR) Index: a Rapid and Accessible Tool That Exploits Genomic Data in Public Health and Clinical Microbiology Applications. *J Clin Microbiol*, 2020;59(1). DOI: 10.1128/JCM.02161-20.

### Podpora projektu

Podpořeno z programového projektu Ministerstva zdravotnictví ČR s reg. č. NV19-09-00319. Veškerá práva podle předpisů na ochranu duševního vlastnictví jsou vyhrazena.

Do redakce došlo dne 26. 4. 2021.

Adresa pro korespondenci:  
**MUDr. Pavla Křížová, CSc.**  
 SZÚ Praha  
 Šrobárova 48  
 100 42 Praha 10  
 e-mail: [pavla.krizova@szu.cz](mailto:pavla.krizova@szu.cz)