

Boletim Informativo

Relatório dos resultados parciais referente ao sequenciamento de nova geração das amostras de SARS-CoV-2 positivas realizado no Laboratório Central de Saúde Pública Prof^o Gonçalo Moniz – LACEN/BA



SECRETARIA
DA SAÚDE

EDIÇÃO 02 – 20.02.2021

ATIVIDADES DESENVOLVIDAS

O Laboratório Central de Saúde Pública Prof^o Gonçalo Moniz (LACEN/BA), reconhecido como a 3^a maior unidade de vigilância laboratorial do país e classificado na categoria máxima de qualidade pelo Ministério da Saúde, realiza um conjunto de ações transversais junto com os demais sistemas de vigilância em saúde, propiciando conhecimento e investigação diagnóstica de agravos e verificação da qualidade de produtos de interesse para a saúde pública mediante estudo, pesquisa e análises relacionadas aos riscos epidemiológicos, sanitários, ambientais e da saúde do trabalhador, além de coordenar a Rede Estadual de Laboratórios de Saúde Pública – RELSP – na Bahia. Também se dedica à busca de novas metodologias de diagnóstico laboratorial aplicadas a pesquisa de patógenos virais emergentes e re-emergentes, incluindo as tecnologia de sequenciamento de nova geração, formação de recursos humanos, capacitação pessoal e inovação em diagnóstico de patógenos emergentes e re-emergentes.

Durante o período de 18 de setembro até o dia 14 de fevereiro de 2021, a equipe do LACEN/BA realizou o sequenciamento de 112 genomas completos do SARS-CoV-2, provenientes de pacientes com sintomas *coronavirus-like*, residentes em diferentes municípios da Bahia: Alagoinhas (n=1), Alcobaça (n=1), Amelia Rodrigues (n=1), Barra do Rocha (n=3), Brumado (n=1), Camacan (n=2), Campo Formoso (n=1), Canavieiras (n=1), Candeias (n=2), Catu (n=3), Conceição do Jacuípe (n=1), Cruz das Almas (n=1), Curaça (n=1), Dias D’Avila (n=1), Eunápolis (n=1), Feira de Santana (n=6), Gandu (n=1), Gongogi (n=1), Guanambi (n=1), Guaratinga (n=1), Ibirataia (n=1), Ilhéus (n=4), Ipiaú (n=2), Irecê (n=1), Itabuna (n=4), Itacaré (n=2), Itororó (n=2), Jaguaquara (n=1), Jequié (n=1), João Dourado (n=2), Juazeiro (n=1), Lauro de Freitas (n=2), Maragogipe (n=1), Morpara (n=1), Mucugê (n=1), Porto Seguro (n=2), Prado (n=1), Salvador (n=34), Santa Cruz Cabrália (n=1), Santo Antônio de Jesus (n=1), Santo Estevão (n=1), São Francisco do Conde (n=1), Senhor do Bonfim (n=1), Simões Filho (n=1), Taperoá (n=1), Terra Nova (n=1), Teixeira de Freitas (n=1), Uruçuca (n=5), Valença (n=1) e Vitória da Conquista (n=1), cujo diagnóstico molecular resultou positivo para o SARS-CoV-2 (**Tabela 1, Figura 1B**). Foi também incluída no sequenciamento uma amostra obtida no município de Seabra de um viajante do município de São João de Meriti, do estado do Rio de Janeiro.

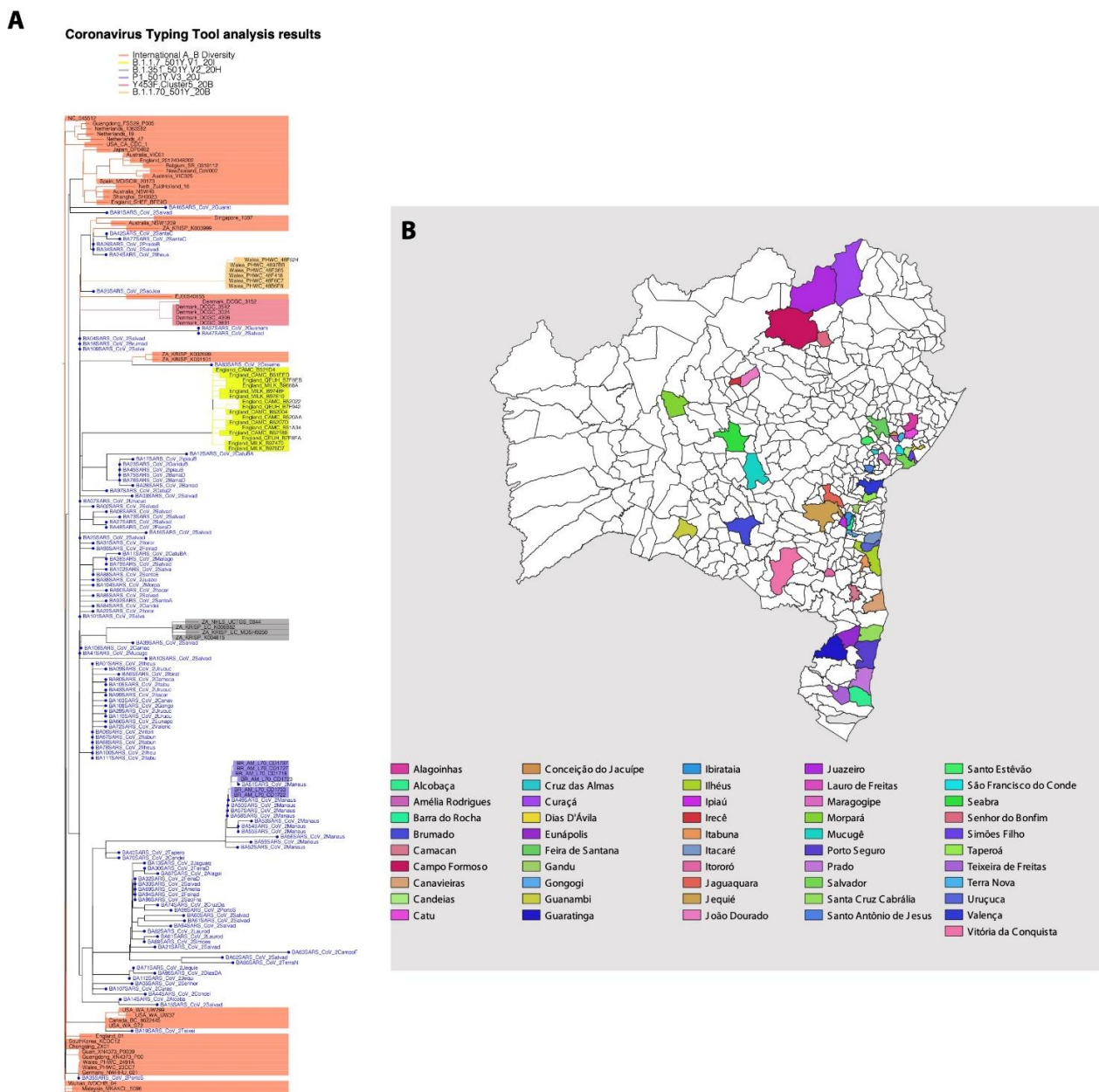
Os genomas sequenciados, utilizando a tecnologia desenvolvida pela Thermo Fisher Scientific (Ion GenestudioS5 Plus), apresentaram em sua grande maioria cobertura superior a 98% do genoma total (**Tabela1**).

A escolha das amostras para o sequenciamento foi baseada na representatividade de todas as regiões geográficas do estado da Bahia e foram provenientes de indivíduos com sintomas clínicos característicos, como dificuldade de respirar, muito cansaço, SRAG e/ou pneumonia.

As amostras selecionadas apresentaram valores de Ct (cyclethreshold) que variaram entre 14.36 e 32.98 (média= 27.081).

As 112 sequências genômicas do vírus SARS-CoV-2 foram analisadas utilizando o software *Genome Detective - CoronavirusTyping Tool*, disponível online (Cleemput et al., 2020) (Figura 1).

Figura 1. Reconstrução filogenética do SARS-CoV-2 no estado da Bahia. A) Filogenia do vírus SARS-CoV-2 reconstruída utilizando sequências genômicas isoladas na Bahia e sequências de referência presentes no banco de dados da ferramenta do Genome Detective-CoronavirusTyping Tool, disponível online (CLEEMPUT et al., 2020); B) Mapa do estado da Bahia, destacando os municípios onde foram obtidas e caracterizadas as novas sequências genômicas do SARS-CoV-2.

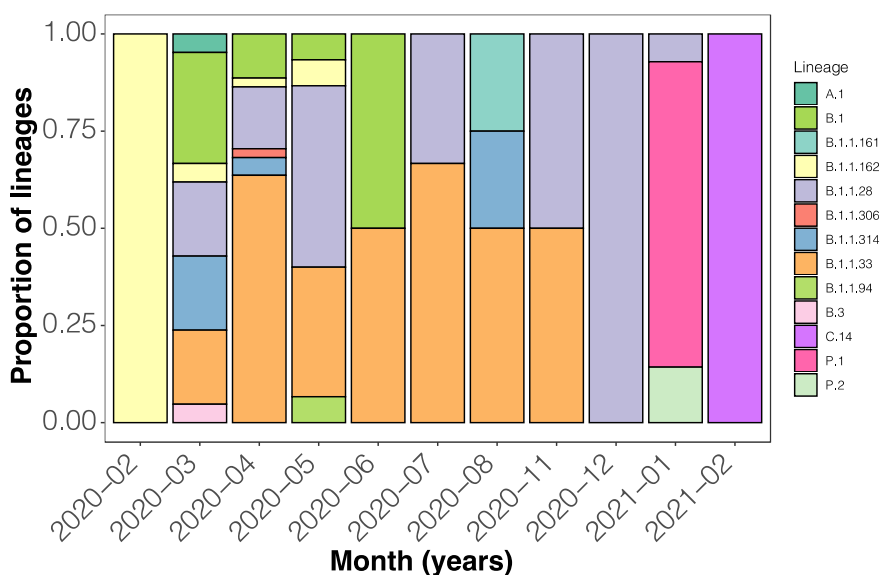


A avaliação da linhagem foi realizada utilizando a ferramenta *PhylogeneticAssignmentofNamed Global Outbreak LINEages* disponível em <https://github.com/hCoV-2019/pangolin>, seguindo a recente classificação dinâmica proposta por Rambaut e colaboradores (Rambaut et al 2020).

Foi identificada a co-circulação de 13 linhagens diferentes do SARS-CoV-2 no estado da Bahia ao longo do tempo, provavelmente vinculadas a múltiplos eventos de importações concomitantes com um alto número de infecções registradas no estado. Interessantemente, os resultados preliminares sugerem que o número de linhagens circulantes mudou com o tempo (**Figura 2**). A sub-linhagem B.1.1.162 foi a primeira identificada em fevereiro, marcando a introdução primária de casos importados da Europa (relacionada ao primeiro caso importado do paciente index no estado da Bahia, uma mulher residente no município de Feira de Santana que havia voltado da Itália). Desde então, sub-linhagens adicionais foram identificadas no estado, sendo possivelmente relacionadas a múltiplos eventos de importação que ocorreram nesse período. Em janeiro 2021 foram também detectadas no estado as novas variantes do SARS-CoV-2 recentemente identificadas no Brasil, sendo elas a variante P.1 e P.2 isoladas pela primeira vez no Norte (Manaus, Amazonas) e no Sudeste do país (Rio de Janeiro). Em fevereiro de 2021 também foi detectada a linhagem peruana C.14, marcando a introdução da mesma através de um viajante por meio de um navio.

Nos genomas analisados, identificamos um caso de reinfecção de um paciente, sexo masculino, residente no município de Salvador, que teve a primeira infecção de COVID-19 em julho de 2020, variante B.1.1.33 e a segunda infecção em novembro de 2020 pela variante B.1.1.28.

Figura 2. Frequência e distribuição das linhagens e sub-linhagens do SARS-CoV-2 no estado da Bahia ao longo do tempo.



Esses dados preliminares sugerem que a mobilidade humana representa um fator crucial para a dispersão do SARS-CoV-2 e das novas variantes, portanto distanciamento social e medida de restrições ainda continuam sendo essenciais para tentarmos minimizar a circulação deste patógeno no Brasil. Mais esforços de sequenciamento são necessários para geração de novos dados genômicos que permitirão realizar inferências filogenéticas mais detalhadas sobre a dispersão do vírus no estado.

REFERÊNCIAS

CLEEMPUT, S. et al. "Genome Detective Coronavirus Typing Tool for rapid identification and characterization of novel coronavirus genomes." *Bioinformatics*, 2020.

RAMBAUT, A. et al. A dynamic nomenclature proposal for SARS-CoV-2 lineages to assist genomic epidemiology. *Nat Microbiol.* 2020 Nov;5(11):1403-1407. doi: 10.1038/s41564-020-0770-5. Epub 2020 Jul 15. PMID: 32669681.

Editorial Boletim Informativo LACEN/BA – EDIÇÃO 02 – 20.02.2021

Superintendência de Vigilância e Proteção da Saúde (SUVISA)

Rivia Barros

Laboratório Central de Saúde Pública Profº Gonçalo Moniz (LACEN/BA)

Arabela Leal e Silva de Mello

Coordenação de Laboratórios de Vigilância Epidemiológica (CLAVEP)

Coordenadora Técnica:

Felicidade Mota Pereira

Equipe Técnica:

Vanessa Brandão Nardy

Breno F. de C. Dominguez Souza

Luciana Reboredo de Oliveira da Silva

Patrícia Cajado Bastos Sampaio

Stephane Fraga de Oliveira Tosta

Análise dos dados:

Marta Giovanetti

Vagner Fonseca

Luiz Carlos Junior Alcantara

Edição:

Mariana Nossa Aragão