```
In [1]: library("igraph")
    library("ggtree")
    library("phangorn")
    library("treeio")
    library("Biostrings")
    library("msa")
    library("ape")
    library("insect")
```

Стр. 1 из 9 11.04.2020, 9:45

```
Warning message:
"package 'igraph' was built under R version 3.6.3"
Attaching package: 'igraph'
The following objects are masked from 'package:stats':
    decompose, spectrum
The following object is masked from 'package:base':
Warning message:
"package 'ggtree' was built under R version 3.6.3"Registered S3 methods overwr
itten by 'ggplot2':
 method
                from
  [.quosures
                 rlang
  c.quosures
                rlang
  print.quosures rlang
Registered S3 method overwritten by 'treeio':
  method
            from
  root.phylo ape
ggtree v2.0.2 For help: https://yulab-smu.github.io/treedata-book/
If you use ggtree in published research, please cite the most appropriate pape
r(s):
- Guangchuang Yu, Tommy Tsan-Yuk Lam, Huachen Zhu, Yi Guan. Two methods for ma
pping and visualizing associated data on phylogeny using ggtree. Molecular Bio
logy and Evolution 2018, 35(12):3041-3043. doi: 10.1093/molbev/msy194
- Guangchuang Yu, David Smith, Huachen Zhu, Yi Guan, Tommy Tsan-Yuk Lam. ggtre
e: an R package for visualization and annotation of phylogenetic trees with th
eir covariates and other associated data. Methods in Ecology and Evolution 201
7, 8(1):28-36, doi:10.1111/2041-210X.12628
Warning message:
"package 'phangorn' was built under R version 3.6.3"Loading required package:
ape
Warning message:
"package 'ape' was built under R version 3.6.3"
Attaching package: 'ape'
The following object is masked from 'package:ggtree':
The following objects are masked from 'package:igraph':
    edges, mst, ring
Attaching package: 'phangorn'
The following object is masked from 'package:igraph':
    diversity
treeio v1.10.0 For help: https://yulab-smu.github.io/treedata-book/
If you use treeio in published research, please cite:
LG Wang, TTY Lam, S Xu, Z Dai, L Zhou, T Feng, P Guo, CW Dunn, BR Jones, T Bra
dley, H Zhu, Y Guan, Y Jiang, G Yu. treeio: an R package for phylogenetic tree
input and output with richly annotated and associated data. Molecular Biology
and Evolution 2019, accepted. doi: 10.1093/molbev/msz240
Attaching package: 'treeio'
The following object is masked from 'package:ape':
    drop.tip
The following object is masked from 'package:igraph':
    parent
Loading required package: BiocGenerics
Loading required package: parallel
Attaching package: 'BiocGenerics'
The following objects are masked from 'package:parallel':
    clusterApply, clusterApplyLB, clusterCall, clusterEvalQ,
    clusterExport, clusterMap, parApply, parCapply, parLapply,
    parLapplyLB, parRapply, parSapplyLB
The following objects are masked from 'package:igraph':
    normalize, path, union
The following objects are masked from 'package:stats':
    IQR, mad, sd, var, xtabs
The following objects are masked from 'package:base':
    anyDuplicated, append, as.data.frame, basename, cbind, colnames,
    dirname, do.call, duplicated, eval, evalq, Filter, Find, get, grep,
    grepl, intersect, is unsorted, lapply, Map, mapply, match, mget,
    order, paste, pmax, pmax.int, pmin, pmin.int, Position, rank,
    rbind, Reduce, rownames, sapply, setdiff, sort, table, tapply,
    union, unique, unsplit, which, which.max, which.min
Loading required package: S4Vectors
Warning message:
"package 'S4Vectors' was built under R version 3.6.2"Loading required package:
stats4
Attaching package: 'S4Vectors'
The following object is masked from 'package:ggtree':
    expand
The following object is masked from 'package:base':
    expand.grid
Loading required package: IRanges
Warning message:
"package 'IRanges' was built under R version 3.6.2"
Attaching package: 'IRanges'
The following object is masked from 'package:ggtree':
    collapse
The following object is masked from 'package:grDevices':
    windows
Loading required package: XVector
Attaching package: 'Biostrings'
The following object is masked from 'package:treeio':
The following object is masked from 'package:ape':
    complement
The following object is masked from 'package:base':
```

Стр. 2 из 9 11.04.2020, 9:45

"package 'insect' was built under R version 3.6.3"Registered S3 method overwri

strsplit
Warning message:

tten by 'openssl':

Построем филогенетическое дерево по геномам различных штаммов коронавируса. Данные загружены с сайта NCBI (https://www.ncbi.nlm.nih.gov/genbank/sars-cov-2-seqs/#nucleotide-sequences) и собраны в один файл соmmon.fasta в формате fasta. Длины ДНК-последовательностей отличаются, поэтому предварительно требуется выровнять их. Это можно сделать с помощью следующего кода:

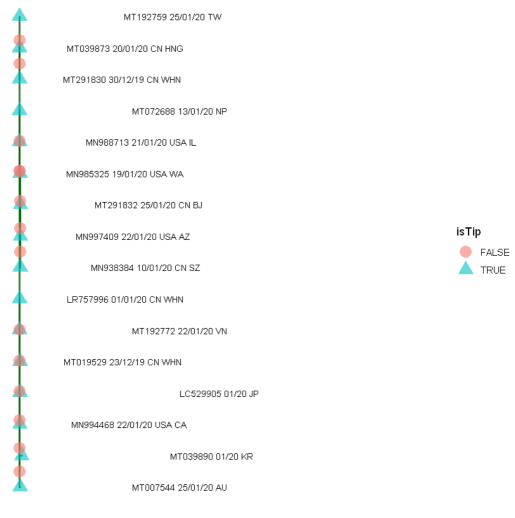
```
In [ ]: fasta_data <- read.fasta("common.fasta")
    l = c(dna2char(fasta_data[1]))
    for (i in 2:16) {
        l = rbind(l, c(dna2char(fasta_data[i])))
    }
    string.set <- DNAStringSet(l)
    string.set <- msa(DNAStringSet(l))
    fasta_data <- as.DNAbin(string.set)</pre>
```

Демонстрация работы на маленьких данных:

Однако для выравнивания нескольких десятков последовательностей длины порядка 30000 нуклеотидов у меня не достаточно вычислительной мощности (это займет слишком много времени), поэтому для получения того же результата воспользуемся онлайн-ресурсом <u>Clustal Omega (https://www.ebi.ac.uk/Tools/msa/clustalo/)</u>. Полученный в результате файл с выровненными ДНК-последовательностями назовем <u>common_msa.fasta</u>.

Теперь построем филогенетического дерева. Для удобства в подписи вершин вынесем только **id** штамма, страну и дату обнаружения.

```
In [3]: rnames <- c("MT007544 25/01/20 AU",</pre>
                        "MT039890 01/20 KR"
                        "MN988713 21/01/20 USA IL",
                       "MT291832 25/01/20 CN BJ",
                       "MN985325 19/01/20 USA WA",
                       "MN938384 10/01/20 CN SZ"
                       "MN997409 22/01/20 USA AZ",
                       "MT291830 30/12/19 CN WHN",
                       "LC529905 01/20 JP"
                       "MT019529 23/12/19 CN WHN",
                       "MN994468 22/01/20 USA CA",
                       "MT072688 13/01/20 NP"
                        "MT039873 20/01/20 CN HNG"
                       "LR757996 01/01/20 CN WHN",
                       "MT192772 22/01/20 VN"
                       "MT192759 25/01/20 TW")
In [7]: | fasta_data <- as.matrix(read.fasta("common_msa.fasta"))</pre>
          rownames(fasta_data) <- rnames</pre>
          phy.data <- as.phyDat(as.matrix(fasta_data))</pre>
          tree <- nj(dist.ml(phy.data))</pre>
         ggtree(tree, lwd = 1, color = "darkgreen", alpha = 0.8, right = TRUE) +
geom_tiplab(size = 3, angle = 0, offset = 0.05, hjust = 3) +
            geom_point(aes(shape = isTip, color = isTip), size = 5, alpha = 0.6)
```



Реализуем функцию, позволяющую сравнивать поэлементно нуклеотидные последовательности одной длины и возвращающую сходство в виде числа от 0 до 1.

Рассмотрим популярную теорию заговора о том, что коронавирус SARS-CoV-2 создан искусственно, и постараемся ее опровергнуть.

Гипотеза H_0 SARS-CoV-2 - это вирус, созданный искусственно и затем мутировавший. **Гипотеза** $H_{0.1}$ SARS-CoV-2 - это сбежавший (или выпущенный) из лаборатории Института вирусологии Уханя

вирус SHC014-MA15 , который был там создан путем замены гена, кодирующего шиповидный белок вируса SARS Coronavirus MA15 , на аналогичный ген из RsSHC014-COV .

Для начала воспроизведем <u>исследование, описанное Александром Панчиным (https://vk.com</u>

11.04.2020, 9:45

/scinquisitor?w=wall187756 253565).

Стр. 3 из 9

Воспроизведение исследования А. Панчина.

В данной части исследования рассматриваются вирусы: SARS Coronavirus MA15 (штамм JF292920), RaTG13 (эти два взяты у летучих мышей в 2014 и 2013 годах соответственно), RsSHC014-C0V и современный C0VID-19 (я рассмотрел штамм MT019529, один из самых ранних найденных в Ухани в декабре 2019 г.)

У них будем сравнивать шиповидный белок и полипротеин lab (у некоторых вирусов он называется lab, у других - orflab, но это разновидности одного и того же протеина. С шиповидном белком то же самое: есть названия spike protein, surface glycoprotein, spike_glycoprotein_precursor).

У искусственно созданного SHC014-MA15, согласно статье 2015 года, с вирусом RsSHC014-COV совпадает шиповидный белок, а с вирусом SARS Coronavirus MA15 - полипротеин lab (и, видимо, весь геном кроме шиповидного белка).

1.

В исследовании говорится:

"Из всех известных вирусов наиболее родственный по этому полипротеину коронавирус из летучий мыши – RaTG13 (98.53% сходства). Полипротеин 1ab из коронавируса MA15 имеет лишь 86.03% сходства". Сравним эти полипротеины самостоятельно.

```
In [79]: COVID 19.lab <- read.fasta("MT019529 polyprotein orflab.fasta")</pre>
         RaTG13.1ab <- read.fasta("RaTG13_polyprotein_orf1ab.fasta")</pre>
         MA15.lab <- read.fasta("MA15_polyprotein_orflab.fasta")</pre>
         RsSHC014.1ab <- read.fasta("RsSHC014_lab.fasta")
In [80]: | string.set <- AAStringSet(c(toupper(aa2char(COVID_19.1ab)),</pre>
                               toupper(aa2char(RaTG13.1ab)),
                               toupper(aa2char(MA15.1ab)),
                               toupper(aa2char(RsSHC014.1ab))))
         string.set
           A AAStringSet instance of length 4
             width seq
                                                                        names
              7096 MESLVPGFNEKTHVQLSLPVLQV...SKGRLIIRENNRVVISSDVLVNN QHU36823.1 orflab.
         [2] 7095 MESLVPGFNEKTHVQLSLPVLQV...SKGRLIIRENNRVVISSDVLVNN QHR63299.1 orflab.
             7073 MESLVLGVNEKTHVQLSLPVLQV...EKGRLIIRENNRVVVSSDILVNN AEA10982.1 polypr.
         [3]
              7073 MESLVLGVNEKTHVOLSLPVLOV...EKGRLIIRESNKVVVSSDILVNI AGZ48805.1 non-st.
         [4]
```

Выравнивание:

```
In [81]:
          string.set <- AAStringSet(msa(string.set))</pre>
          string.set
          use default substitution matrix
           A AAStringSet instance of length 4
              width seq
                                                                         names
          [1] 7100 MESLVPGFNEKTHVQLSLPVLQV...SKGRLIIRENNRVVISSDVLVNN QHU36823.1 orf1ab.
          [2] 7100 MESLVPGFNEKTHVQLSLPVLQV...SKGRLIIRENNRVVISSDVLVNN QHR63299.1 orf1ab.
          [3] 7100 MESLVLGVNEKTHVQLSLPVLQV...EKGRLIIRENNRVVVSSDILVNN AEA10982.1 polypr.
              7100 MESLVLGVNEKTHVQLSLPVLQV...EKGRLIIRESNKVVVSSDILVNI AGZ48805.1 non-st.
          [4]
In [82]: ТСходство полипротеина lab для COVID-19 и RaTG13:"
          element_wise.compare(string.set[1],string.set[2])
          "Сходство полипротеина 1ab для COVID-19 и MA15:
          element_wise.compare(string.set[1],string.set[3])
          "Сходство полипротеина lab для COVID-19 и RsSHC014:"
          element_wise.compare(string.set[1],string.set[4])
          "Сходство полипротеина lab для RaTG13 и MA15:
          element_wise.compare(string.set[2],string.set[3])
          "Сходство полипротеина 1ab для MA15 и RsSHC014:
          element_wise.compare(string.set[2],string.set[4])
          "Сходство полипротеина lab для MA15 и RsSHC014:
          element_wise.compare(string.set[3],string.set[4])
          'Сходство полипротеина 1ab для COVID-19 и RaTG13:'
         0.985211267605634
         'Сходство полипротеина 1ab для COVID-19 и MA15:
         0.860422535211268
          'Сходство полипротеина 1ab для COVID-19 и RsSHC014:'
         0.86056338028169
          'Сходство полипротеина 1ab для RaTG13 и MA15:'
         0.859577464788732
          'Сходство полипротеина 1ab для MA15 и RsSHC014:'
         0.859295774647887
          'Сходство полипротеина 1ab для MA15 и RsSHC014:'
```

Сходство действительно такое, как заявлено в статье (числа отличаются в пределах 0.01%, но, видимо, я и А. Панчин просто рассмотрели разные штаммы COVID-19 , которые многочисленны, но очень похожи между собой с точки зрения конкретных протеинов, в т.ч. 1ab .)

его основе вируса SHC014-MA15) гораздо сильнее отличается от современного COVID-19 , чем у RsSHC014-COV , взятого у летучих мышей не позднее 2014 года.

Таким образом, ген, отвечающий протеину lab, у вируса SARS Coronavirus MA15 (а значит, и у созданного на

2.

In [72]:

Теперь воспроизведем анализ для шиповидного белка.

0.984507042253521

"Шиповидный белок из RsSHC014 имеет лишь 77.31% сходства с таковым из SARS-CoV-2. Шиповидный белок из Coronavirus MA15 имеет 75.88% сходства."

"А вот наиболее родственный этому белку – его аналог из все того же коронавируса летучей мыши – RaTG13

(97.41% сходства)."

```
RaTG13.spike <- read.fasta("RaTG13_spike_glycoprotein.fasta")
MA15.spike <- read.fasta("MA15-COV_spike_glycoprotein_precursor.fasta")
RsSHC014.spike <- read.fasta("RsSHC014_spike_protein.fasta")
```

COVID 19.spike <- read.fasta("MT019529 surface glycoprotein.fasta")

Стр. 4 из 9 11.04.2020, 9:45

```
In [74]: | string.set <- AAStringSet(c(toupper(aa2char(COVID_19.spike)),</pre>
                                toupper(aa2char(RaTG13.spike)),
                                toupper(aa2char(MA15.spike)),
                               toupper(aa2char(RsSHC014.spike))))
          string.set
           A AAStringSet instance of length 4
             width sea
                                                                        names
          [1] 1273 MFVFLVLLPLVSSQCVNLTTRTQ...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT QHU36824.1 surfac.
          [2] 1269 MFVFLVLLPLVSSQCVNLTTRTQ...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT QHR63300.2 spike .
          [3] 1255 MFIFLLFLTLTSGSDLDRCTTFD...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT AEA10983.1 spike .
          [4] 1256 MKLLVLVFATLVSSYTIEKCLDF...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT AGZ48806.1 spike .
In [75]: string.set <- AAStringSet(msa(string.set))</pre>
         string.set
         use default substitution matrix
           A AAStringSet instance of length 4
             width sea
                                                                        names
          [1] 1278 -MFIFLLFLTLTSGSDLDRCTTF...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT AEA10983.1 spike .
          [2] 1278 MKLLVLVFATLVSSYTIEKCLDF...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT AGZ48806.1 spike .
          [3] 1278 -MFVFLVLLPLVSS----QCVNL...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT QHU36824.1 surfac.
              1278 -MFVFLVLLPLVSS----QCVNL...GSCCKFDEDDSEPVLKGVKLHYT QHR63300.2 spike .
          [4]
In [77]: "Сходство шиповидного белка для COVID-19 и RaTG13:"
          element_wise.compare(string.set[1],string.set[2])
          "Сходство шиповидного белка для COVID-19 и MA15:
         element_wise.compare(string.set[1],string.set[3])
          "Сходство шиповидного белка для COVID-19 и RsSHC014:"
          element_wise.compare(string.set[1],string.set[4])
          "Сходство шиповидного белка для RaTG13 и MA15:
          element wise.compare(string.set[2],string.set[3])
          "Сходство шиповидного белка для MA15 и RsSHC014:
          element_wise.compare(string.set[2],string.set[4])
          "Сходство шиповидного белка для MA15 и RsSHC014:"
          element_wise.compare(string.set[3],string.set[4])
         'Сходство шиповидного белка для COVID-19 и RaTG13:'
         0.900625978090767
         'Сходство шиповидного белка для COVID-19 и MA15:'
         0.756651017214398
         'Сходство шиповидного белка для COVID-19 и RsSHC014:'
         0.764475743348983
         'Сходство шиповидного белка для RaTG13 и MA15:'
         0.766823161189358
         'Сходство шиповидного белка для MA15 и RsSHC014:'
         0.770735524256651
         'Сходство шиповидного белка для MA15 и RsSHC014:'
```

Вывод: расчеты А. Панчина подтвердились, сходство шиповидного белка вирусов MA15 и RsSHC014 (следовательно, и SHC014-MA15) с современным коронавирусом (75.66%, 76.44% соответственно в данном эксперименте) почти такое же, как он пишет (75.88%, 77.31%), разница связана с выбором конкретных штаммов. Сходство MA15 и RsSHC014 в данном эксперименте (97.41%) и у А. Панчина (97.41%) также совпало, даже с точностью до сотых процента.

Мое добавление к исследованию.

0.974178403755869

Сравним не просто белки, а полные геномы рассмотренных вирусов (теперь в формате ДНК):

RaTG13 <- read.fasta("RaTG13.fasta")</pre>

In [84]: | COVID_19 <- read.fasta("MT019529_2019_12_23_China_Wuhan.fasta")</pre>

```
MA15 <- read.fasta("MA15-COV.fasta")
      RsSHC014 <- read.fasta("RsSHC014.fasta")
In [95]: | string.set <- AAStringSet(c(toupper(dna2char(COVID_19)),</pre>
                   toupper(dna2char(RaTG13)),
                   toupper(dna2char(MA15)),
                   toupper(dna2char(RsSHC014))))
      string.set
       A AAStringSet instance of length 4
        width seq
                                            names
      [3] 29646 CGATCTCTTGTAGATCTGTTCTC...TGTGTAAAATTAATTTTAGTAGT JF292920.1 SARS c.
      In [96]: | string.set <- AAStringSet(msa(string.set))</pre>
      string.set
     use default substitution matrix
       A AAStringSet instance of length 4
        width seq
                                            names
      [2] 29959 ----- MN996532.1 Bat co.
      [3] 29959 ----- JF292920.1 SARS c.
      [4] 29959 ATATTAGGTTTTTACCTACCCAG...AAAAAAAAAAAA.---- KC881005.1 Bat SA.
```

Стр. 5 из 9 11.04.2020, 9:45

```
In [97]: "Cxoдство геномов COVID-19 и RaTG13:"
element_wise.compare(string.set[1],string.set[2])
"Cxoдство геномов COVID-19 и MA15:"
element_wise.compare(string.set[1],string.set[3])
"Cxoдство геномов COVID-19 и RsSHC014:"
element_wise.compare(string.set[1],string.set[4])
"Cxoдство геномов RaTG13 и MA15:"
element_wise.compare(string.set[2],string.set[3])
"Cxoдство геномов MA15 и RsSHC014:"
element_wise.compare(string.set[2],string.set[4])
"Cxoдство геномов MA15 и RsSHC014:"
element_wise.compare(string.set[3],string.set[4])
```

'Сходство геномов COVID-19 и RaTG13:'

0.960312426983544

'Сходство геномов COVID-19 и MA15:'

0.785139690910912

'Сходство геномов COVID-19 и RsSHC014:'

0.789979638839748

'Сходство геномов RaTG13 и MA15:'

0.784739143496111

'Сходство геномов MA15 и RsSHC014:'

0.789178544010147

'Сходство геномов MA15 и RsSHC014:'

0.948129109783371

 ${\tt COVID-19}$ отличается от MA15 , и от RsSHC014 гораздо сильнее, чем от RaTG13 .

Теперь построим филогенетическое дерево по 55 штаммам, включающим в себя 1 штамм RaTG13 , 1 штамм RsSHC014 , 4 штамма MA15 и 49 штаммов C0VID-19 . Данные, как и выше, были заранее выровнены с помощью онлайн ресурса.

Для удобства визуализации дерева вершины будем помечать численными индексами и отдельно выпишем их расшифровку.

Стр. 6 из 9 11.04.2020, 9:45

```
In [10]: fasta_data <- as.matrix(read.fasta("common_msa_2.fasta"))
    fasta_data
    as.list(labels(fasta_data))
    rownames(fasta_data) <- 1:55
    phy.data <- as.phyDat(as.matrix(fasta_data))
    tree <- nj(dist.logDet(phy.data))
    ggtree(tree, lwd = 1, color = "darkgreen", alpha = 0.8, right = TRUE) +
        geom_tiplab(size = 3, angle = 0, offset = 0.05, hjust = 3) +
        geom_point(aes(shape = isTip, color = isTip), size = 5, alpha = 0.6)</pre>
```

Стр. 7 из 9 11.04.2020, 9:45

55 DNA sequences in binary format stored in a matrix.

All sequences of same length: 29970

Labels:

MN996532.1 Bat coronavirus RaTG13, complete genome

MT233522.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 i... MT007544.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 i... MT308704.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 i...

MT258383.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 i... MT039890.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 i...

. . .

Base composition:

0.298 0.185 0.197 0.320 (Total: 1.65 Mb)

- 1. 'MN996532.1 Bat coronavirus RaTG13, complete genome'
- 2. 'MT233522.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /ESP/Valencia7/2020, complete genome'
- 'MT007544.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate Australia/VIC01/2020, complete genome'
- 4. 'MT308704.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /USA/UNC_200189/2020, complete genome'
- 'MT258383.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /USA/CZB-RR057-015/2020, complete genome'
- 6. 'MT039890.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SNU01, complete genome'
- UW449/2020, complete genome'

 8. 'MT281577 1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human

7. 'MT293212.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/USAWA-

- MT281577.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /CHN/Fuyang_FY002/2020, complete genome'
- 'MT019529.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate BetaCoV/Wuhan/IPBCAMS-WH-01/2019, complete genome'
 I. CE20005.1 Severe south respiratory syndrome accompatitue 2 TKVF6192, 2020 PNA, complete
- 'LC529905.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 TKYE6182_2020 RNA, complete genome'
- 'MT291828.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /CHN/Wuhan_IME-WH03/2019, complete genome'
 'MT019531.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate BetaCoV/Wuhan/IPBCAMS-
- WH-03/2019, complete genome'

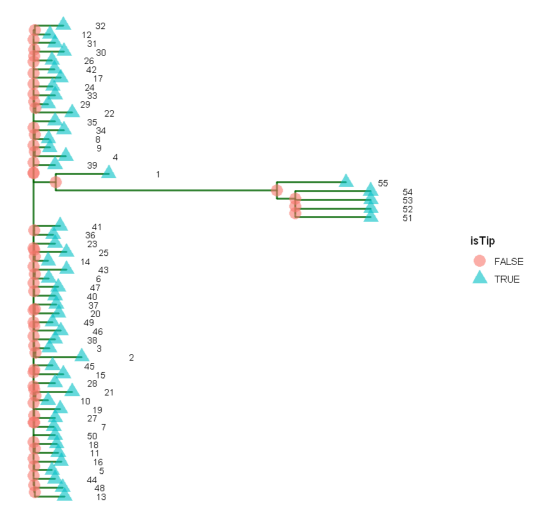
 13. 'MT291830.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human
- /CHN/Wuhan_IME-WH05/2019, complete genome'

 14. 'MN908947.3 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate Wuhan-Hu-1, complete genome'
- 'MT263436.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/USA/WA-UW356/2020, complete genome'
- 16. 'MT262993.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-Cov-2/human /PAK/Manga1/2020, complete genome'
- 'MT012098.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/IND/29 /2020, complete genome'
- 'MT276598.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /ISR/ISR_IT0320/2020, complete genome'
- 19. 'MT263074.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /PER/Peru-10/2020, complete genome'
- 'MT263439.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/USA/WA-UW359/2020, complete genome'
- 'MT292570.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /ESP/Valencia17/2020, complete genome'
- 'MT233519.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /ESP/Valencia5/2020, complete genome'
- 'MN988713.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV/USA-IL1/2020, complete genome'
- 24. 'MT246452.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/USA/WA-UW195/2020, complete genome'
- 25. 'MT246464.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/USA/WA-UW207/2020, complete genome'
- 26. 'MT259254.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/USA/WA-UW262/2020, complete genome'
- 27. 'MT304485.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /USA/NH 0008/2020, complete genome'
- 28. 'MT276323.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /USA/RI_0520/2020, complete genome'
- 29. 'MT049951.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /CHN/Yunnan-01/2020, complete genome'
- 'MT291832.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /CHN/Wuhan_IME-BJ02/2020, complete genome'
- 'MN985325.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV/USA-WA1/2020, complete genome'
- 32. 'MN938384.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV_HKU-SZ-002a_2020, complete genome'
 33. 'MN997409.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV/USA-AZ1/2020,
- complete genome'
 34. 'MT240479.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human
- /PAK/Gilgit1/2020, complete genome'
 35. 'MT184913.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV/USA-CruiseA-
- 26/2020, complete genome'
 36. 'MT019530.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate BetaCoV/Wuhan/IPBCAMS-
- WH-02/2019, complete genome'
 37. 'MT126808.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human
- /BRA/SP02/2020, complete genome'
 38. 'MT304474.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/KOR/BA-
- ACH_2604/2020, complete genome'
 39. 'MT276331.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human
- /USA/TX_2020/2020, complete genome'
 40. 'MT276328.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human
- /USA/OR_2656/2020, complete genome'
 41. 'MN996531.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate WIV07, complete genome'
- 41. MN99631.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate wivo7, complete genome 42. 'MN994468.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV/USA-CA2/2020,
- 'MT072688.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human/NPL/61-TW/2020, complete genome'
- 44. 'MT159715.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV/USA-CruiseA-17/2020, complete genome'
 45. 'MT102772.1 Severe acute respiratory cyndrome coronavirus 2 isolate SARS CoV 2/human
- 45. 'MT192772.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /VNM/nCoV-19-01S/2020, complete genome'
- 46. 'MN996530.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate WIV06, complete genome'
- 'MT192759.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate SARS-CoV-2/human /TWN/CGMH-CGU-01/2020, complete genome'
- 48. 'MT039873.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate HZ-1, complete genome' 49. 'MN996528.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate WIV04, complete genome'
- 50. 'MN988668.1 Severe acute respiratory syndrome coronavirus 2 isolate 2019-nCoV WHU01, complete genome'51. 'JF292920.1 SARS coronavirus MA15 isolate d3om5, complete genome'
- 52. 'JF292916.1 SARS coronavirus MA15 isolate d3om1, complete genome'

complete genome

- 53. 'JF292919.1 SARS coronavirus MA15 isolate d3om4, complete genome'
 54. 'JF292910.1 SARS coronavirus MA15 isolate d2ym5, complete genome'
 55. 'KC881005.1 Bat SARS-like coronavirus RsSHC014, complete genome'

Стр. 8 из 9 11.04.2020, 9:45



Снова видим, что RaTG13 (индекс 1) гораздо ближе к штаммам COVID-19 , чем MA15 (индексы 51-54) и RsSHC014 (индекс 55), а также то, что штаммы COVID-19 похожи между собой и сильно ветвятся. Полученное дерево вряд ли хорошо показывает генеалогическое происхождение видов, но зато отображает степень их сходства. Также можно, например заметить, что из рассмотренных штаммов COVID-19 сильнее всех отличаются от других 2, 21, 22, которые были найдены в Валенсии, т.е. в Испании вирус в своем развитии уходит от других видов.

Подведем итог:

- 1. Из рассмотренных геномов C0VID-19 наиболее похож на RaTG13 . Он сильно отличается и от MA15 , и от RsSHC014 , и от искусственно созданного их "гибрида" SHC014-MA15 .
- 2. Поэтому COVID-19, скорее всего, мутировал из вирусов летучих мышей, встречающихся в естесственных условиях (вероятно, из RaTG13 или его родственника). У него было много времени для этого (более 5 лет), поэтому гипотеза о его лабораторном происхождении (необязательно от SHC014-MA15) с достаточно большой степенью уверенности отвергается.

Стр. 9 из 9 11.04.2020, 9:45