# Uma Revisão de Literatura sobre Ferramentas Computacionais para o Estudo da Evolução de Espécies Baseado no Uso de Códons

#### **Mauricio Souza Menezes Teste**

<sup>1</sup>Departamento de Ciências Exatas e da Terra, Campus I Universidade do Estado da Bahia (UNEB) Salvador, Bahia, Brasil.

mauriciosm95@gmail.com

**Resumo.** Esta Revisão Sistemática (RS) teve como objetivo buscar a sustentação relacionada a genotipagem de sequências, levantando quais métodos são utilizados. Vários métodos diferentes foram identificados, demostrando assim, que nenhum deles foi considerado como indubitável.

**Abstract.** This Systematic Review (SR) aimed to seek support related to sequence genotyping, identifying which methods are used. Several different methods were identified, thus demonstrating that none of them was considered indubitable.

## 1. Introdução

A análise filogenética é uma ferramenta de extrema importância para a virologia. Sua avaliação é parte essencial para definição, por exemplo, da evolução de agentes causadores de doenças. Segundo [Behl et al. 2022] 'existe uma tendência histórica, onde os vírus e bactérias sofrem mutações no decorrer do tempo, encontrando mecanismos para infectar as células humanas.' Este artigo apresenta uma RS da literatura referente aos métodos computacionais utilizados para realizar o estudo de especiação genômica. Os artigos foram obtidos através da busca realizada em quatro bases de dados (PubMed, ScienceDirect, Scopus e Springer Link) levando em conta a principal questão: Quais métodos são utilizados para realizar o estudo de especiação? Foram incluídos todos os artigos que atenderam aos critérios definidos.

#### 2. Relato da Revisão de Literatura

Logo após definir os objetivos da pesquisa, foi primordial conhecer os pormenores que estavam relacionados aos mesmos, e para isso foi necessário realizar uma RS. Dessa forma, foi utilizado um protocolo que serviria de base no processo para a obtenção dos estudos que deveriam ser analisados, os quais foram definidos e analisados através de: Objetivos, questões, palavras-chave, strings de busca, fontes e critérios para inclusão e exclusão.

## 2.1. Objetivo da Pesquisa

A pesquisa teve como objetivo verificar e conhecer a existência de métodos utilizados para a analise da evolução de espécies com base no uso de códons, a identificação do que já foi feito para sanar o problema identificado e também se era viável ou não o desenvolvimento de uma nova solução.

### 2.2. Questões de Pesquisa

Foram definidas duas questões de pesquisa. A primeira e principal questionava quais métodos são utilizados para realizar o estudo o estudo de especiação. Enquanto a segunda era se alguma dessas metodologias é baseada no uso/frequência de códons. As questões de pesquisa foram escolhidas com base naquilo que se queria entender ao final da RS.

## 2.3. Repositório de Busca de Dados

As bases precisavam conter trabalhos relevantes relacionados a bioinformática, completos e gratuitos. No entanto, em alguns casos, esse acesso se deu através por meio do portal da Comunidade Acadêmica Federada (CAFe). Deste modo, as seguintes bases de dados acadêmicos foram selecionadas:

- PubMed
- ScienceDirect
- Scopus
- Springer Link

Para o refinamento das consultas foram utilizados os filtros que serão apresentados a seguir:

- 1. ScienceDirect
  - (a) Article type: Review Articles e Research Articles
  - (b) Access type: Open access e Open Archive
  - (c) Years: 2018 até 2022
- 2. Springer Link
  - (a) Include preview-only content: Desmarcado
  - (b) Content type: Article
  - (c) Language: English
  - (d) Years: 2018 até 2022
- 3. Scopus
  - (a) Open access: All open access
  - (b) Years: 2018 até 2022

## 2.4. Palavras-chave e Strings de Busca

As palavras-chave, com seus sinônimos e correlatos em inglês, selecionadas para a busca nas bases de dados, com o objetivo de encontrar o máximo de estudos relevantes, foram as seguintes:

- Bioinformatics e Bioinformática
- Codon e códon
- Gene
- Phylogeny e filogenia
- Classification, classificação, genotyping, genotipagem, subtyping, subtipagem, typing e tipagem
- Viral

Com base nas palavras-chave, foi criada a string de busca a seguir, que foi utilizada em todas as bases de dados.

• (('bioinformatics') AND ('codon') AND ('phylogeny') AND ('typing' OR 'classification' OR 'genotyping' OR 'subtyping') AND ('gene') AND ('viral'))

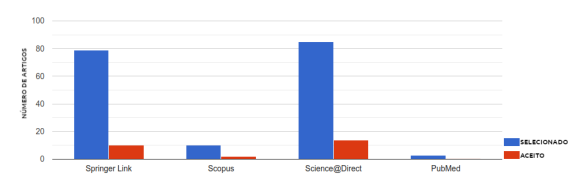


Figura 1. Artigos Selecionados e Aceitos por Base.

## 2.5. Critérios de seleção

Para realizar o processo de seleção dos estudos foram definidos critérios, podendo ser de inclusão ou de exclusão. Os critérios de inclusão foram os seguintes:

- I1: O estudo contém as palavras-chave definidas na pesquisa no resumo, título ou palavras-chave.
- I2: Aborda algum método de especiação.

Os critérios de exclusão foram os seguintes:

- E1: O tema do estudo não está relacionado à especiação.
- E2: O tema do estudo não é pertinente com a área/objetivos da pesquisa.
- E3: O estudo está duplicado.

#### 3. Resultados Parciais

#### 3.1. Análise Quantitativa dos Resultados

A aplicação das strings nas bases de dados selecionadas, resultou em um total geral de 177 (cento e setenta e sete) artigos, os quais foram oriundos da fonte PubMed 3 (três) artigos, da fonte ScienceDirect 85 (oitenta e cinco) artigos, da fonte Scopus 10 (dez) artigos e da fonte Springer Link 79 (setenta e nove) artigos.

Após o processo de obtenção, foi iniciada a seleção dos artigos, onde foi realizada a leitura do título, resumo e palavras-chave, aplicando os critérios de inclusão e exclusão. Esse processo resultou em: 26 (vinte e seis) artigos aceitos; 147 (cento e quarenta e sete) artigos rejeitados; e 4 (quatro) artigos duplicados. Os resultados são apresentados nos gráficos nas figuras 1 e 2.

#### 3.2. Análise Qualitativa dos Resultados

Na etapa de extração, realizada com o auxílio da ferramenta Perform Systematic Literature Reviews (Parsifal), houve o levantamento de informações para ajudar a responder as questões de pesquisa, 4(quatro) para a principal e 1(uma) para a secundaria, apresentadas a seguir:

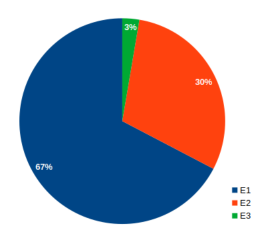


Figura 2. Artigos Excluídos por Critério.

- P1: Qual método de genotipagem foi utilizado?
- P2: O método necessitava de algum treinamento?
- P3: Se necessita de algum treinamento, o mesmo era supervisionado?
- P4: O método necessitava de uma árvore de referência supervisionada?
- S1: Alguma dessas metodologias é baseada no uso/frequência de códons?

Essas informações foram importantes também para a construção da planilharesumo de resultados. Também é importante salientar, que após a leitura completa, 12(doze) dos trabalhos se enquadraram em um dos critérios de exclusão apresentados anteriormente.

Se métodos genotipagem utilizados, tratando dos de trabao lho [Dimitrov et al. 2019] apresentou e comparou três para a consárvores filogenéticas: junção de vizinhos; trucão máxima verossimilhança inferência bayesiana. e Já [Yin et al. 2019] em e [Bedoya-Pilozo et al. 2018] foi empregada a inferência bayesiana. Temos que em [Fall et al. 2021], [Behl et al. 2022], [Shabbir et al. 2020], [Hudu et al. 2018] e [Cho et al. 2022] foi aplicada a máxima verossimilhança. Os demais estudos apresentaram metodologias distintas: No trabalho de [Lichtblau 2019] foi Frequency Chaos Game Representation (FCGR); [Kim et al. 2022] a floresta aleatória; [Sallard et al. 2021] construiu as árvores por meio de inferências filogenéticas; [Paez-Espino et al. 2019] o alinhamento concatenado; [Potdar et al. 2021] a junção de vizinhos e [Tang et al. 2021] Além disso, levando em conta a necessidade de treinaa máxima parcimônia. mento, [Lichtblau 2019] utilizou redes neurais e [Kim et al. 2022] aprendizado de máquina. Em nenhum dos dois casos o treinamento era supervisionado ou necessitava de uma árvore de referência supervisionada.

Já em relação metodologias baseadas em uso/frequência de códons, nenhum dos trabalhos apresentou tal proposta. O que mais se aproximou disso foi [Cho et al. 2022] que segundo ele 'realizou um agrupamento da análise do uso de códons com base nos resultados das árvores filogenéticas'.

#### 4. Conclusões

A possibilidade do desenvolvimento de uma ferramenta de genotipagem com base no uso/frequência de códons se mostrou possível, tendo em vista que os métodos encontrados não realizavam tal função. Sendo assim, uma nova metodologia para genotipagem de sequências poderá contribuir com um grande valor científico nessa área.

## Referências

- Ahmad, S. U., Hafeez Kiani, B., Abrar, M., Jan, Z., Zafar, I., Ali, Y., Alanazi, A. M., Malik, A., Rather, M. A., Ahmad, A., and Khan, A. A. (2022). A comprehensive genomic study, mutation screening, phylogenetic and statistical analysis of SARS-CoV-2 and its variant omicron among different countries. *Journal of Infection and Public Health*, 15(8):878–891.
- Bedoya-Pilozo, C. H., Medina Magües, L. G., Espinosa-García, M., Sánchez, M., Parrales Valdiviezo, J. V., Molina, D., Ibarra, M. A., Quimis-Ponce, M., España, K., Párraga Macias, K. E., Cajas Flores, N. V., Orlando, S. A., Robalino Penaherrera, J. A., Chedraui, P., Escobar, S., Loja Chango, R. D., Ramirez-Morán, C., Espinoza-Caicedo, J., Sánchez-Giler, S., Limia, C. M., Alemán, Y., Soto, Y., Kouri, V., Culasso, A. C., and Badano, I. (2018). Molecular epidemiology and phylogenetic analysis of human papillomavirus infection in women with cervical lesions and cancer from the coastal region of Ecuador. *Revista Argentina de Microbiología*, 50(2):136–146.
- Behl, A., Nair, A., Mohagaonkar, S., Yadav, P., Gambhir, K., Tyagi, N., Sharma, R. K., Butola, B. S., and Sharma, N. (2022). Threat, challenges, and preparedness for future pandemics: A descriptive review of phylogenetic analysis based predictions. *Infection, Genetics and Evolution*, 98:105217.
- Cho, M., Min, X., and Son, H. S. (2022). Analysis of evolutionary and genetic patterns in structural genes of primate lentiviruses. *Genes & Genomics*, 44(7):773–791.
- Dimitrov, K. M., Abolnik, C., Afonso, C. L., Albina, E., Bahl, J., Berg, M., Briand, F.-X., Brown, I. H., Choi, K.-S., Chvala, I., Diel, D. G., Durr, P. A., Ferreira, H. L., Fusaro, A., Gil, P., Goujgoulova, G. V., Grund, C., Hicks, J. T., Joannis, T. M., Torchetti, M. K., Kolosov, S., Lambrecht, B., Lewis, N. S., Liu, H., Liu, H., McCullough, S., Miller, P. J., Monne, I., Muller, C. P., Munir, M., Reischak, D., Sabra, M., Samal, S. K., Servan de Almeida, R., Shittu, I., Snoeck, C. J., Suarez, D. L., Van Borm, S., Wang, Z., and Wong, F. Y. (2019). Updated unified phylogenetic classification system and revised nomenclature for Newcastle disease virus. *Infection, Genetics and Evolution*, 74:103917.
- Fall, A., Elawar, F., Hodcroft, E. B., Jallow, M. M., Toure, C. T., Barry, M. A., Kiori, D. E., Sy, S., Diaw, Y., Goudiaby, D., Niang, M. N., and Dia, N. (2021). Genetic diversity and evolutionary dynamics of respiratory syncytial virus over eleven consecutive years of surveillance in Senegal. *Infection, Genetics and Evolution*, 91:104864.
- Hudu, S. A., Niazlin, M. T., Nordin, S. A., Harmal, N. S., Tan, S. S., Omar, H., Shahar, H., Mutalib, N. A., and Sekawi, Z. (2018). Hepatitis E virus isolated from chronic hepatitis B patients in Malaysia: Sequences analysis and genetic diversity suggest zoonotic origin. *Alexandria Journal of Medicine*, 54(4):487–494.

- Kim, J., Cheon, S., and Ahn, I. (2022). NGS data vectorization, clustering, and finding key codons in SARS-CoV-2 variations. *BMC Bioinformatics*, 23(1):187.
- Lichtblau, D. (2019). Alignment-free genomic sequence comparison using FCGR and signal processing. *BMC Bioinformatics*, 20(1):742.
- Paez-Espino, D., Zhou, J., Roux, S., Nayfach, S., Pavlopoulos, G. A., Schulz, F., Mc-Mahon, K. D., Walsh, D., Woyke, T., Ivanova, N. N., Eloe-Fadrosh, E. A., Tringe, S. G., and Kyrpides, N. C. (2019). Diversity, evolution, and classification of virophages uncovered through global metagenomics. *Microbiome*, 7(1):157.
- Potdar, V., Vipat, V., Ramdasi, A., Jadhav, S., Pawar-Patil, J., Walimbe, A., Patil, S., Choudhury, M., Shastri, J., Agrawal, S., Pawar, S., Lole, K., Abraham, P., and Cherian, S. (2021). Phylogenetic classification of the whole-genome sequences of SARS-CoV-2 from India & evolutionary trends. *Indian Journal of Medical Research*, 153(1):166.
- Sallard, E., Halloy, J., Casane, D., Decroly, E., and van Helden, J. (2021). Tracing the origins of SARS-COV-2 in coronavirus phylogenies: a review. *Environmental Chemistry Letters*, 19(2):769–785.
- Shabbir, M. Z., Rahman, A.-u., and Munir, M. (2020). A comprehensive global perspective on phylogenomics and evolutionary dynamics of Small ruminant morbillivirus. *Scientific Reports*, 10(1):17.
- Tang, X., Ying, R., Yao, X., Li, G., Wu, C., Tang, Y., Li, Z., Kuang, B., Wu, F., Chi, C., Du, X., Qin, Y., Gao, S., Hu, S., Ma, J., Liu, T., Pang, X., Wang, J., Zhao, G., Tan, W., Zhang, Y., Lu, X., and Lu, J. (2021). Evolutionary analysis and lineage designation of SARS-CoV-2 genomes. *Science Bulletin*, 66(22):2297–2311.
- Yin, Y., He, K., Wu, B., Xu, M., Du, L., Liu, W., Liao, P., Liu, Y., and He, M. (2019). A systematic genotype and subgenotype re-ranking of hepatitis B virus under a novel classification standard. *Heliyon*, 5(10):e02556.

# 5. Planilha-resumo de Resultados

Na 1 é apresentada a planilha-resumo de resultados com os trabalhos aceitos no processo de seleção. Assim, para cada artigo foi extraído a sua identificação, os critérios de inclusão ou exclusão que foram aplicados, uma breve descrição e as respostas para as perguntas apresentadas na seção de análise qualitativa dos resultados. Alguns campos foram respondidos com S (sim), N (não) e O (Omitido).

Tabela 1. Planilha-resumo dos trabalhos selecionados.

Identificação do Trabalho	<b>I1</b>	<b>I2</b>	<b>E1</b>	<b>E2</b>	<b>E3</b>	Descrição	P1	<b>P2</b>	P3	<b>P4</b>	S1
Ahmad, S. U., Hafeez Kiani, B., Abrar, M.,		X				O estudo tem como objetivo	Neighbor-Joining	N	N	N	N
Jan, Z., Zafar, I., Ali, Y., Alanazi, A. M., Ma-						investigar e analisar a muta-					
lik, A., Rather, M. A., Ahmad, A., and Khan,						ção d 157 genomas de SARS-					
A. A. (2022). A comprehensive genomic study,						Cov-2 e suas variantes Delta					
mutation screening, phylogenetic and statistical						e Omicron.					
analysis of SARS-CoV-2 and its variant omi-											
cron among different countries. Journal of In-											
fection and Public Health, 15(8):878–891											
Yin, Y., He, K., Wu, B., Xu, M., Du, L., Liu, W.,		X				O estudo apresentou a recons-	Inferência baye-	N	N	N	N
Liao, P., Liu, Y., and He, M. (2019). A systema-						trução a filogenia do HBV	siana				
tic genotype and subgenotype re-ranking of he-						com base em 4.429 sequên-					
patitis B virus under a novel classification stan-						cias completas.					
dard. Heliyon, 5(10):e02556											
Lichtblau, D. (2019). Alignment-free genomic		X				O estudo apresentou a uti-	Frequency Chaos	S	N	O	N
sequence comparison using FCGR and signal						lização de métodos livres	Game Represen-				
processing. BMC Bioinformatics, 20(1):742						de alinhamento de compara-	tation (FCGR).				
						ção genômica para escalona-					
						mento de grandes conjuntos					
						de dados de sequências de nu-					
						cleotídeos.					

Identificação do Trabalho	<b>I1</b>	<b>I2</b>	E1	<b>E2</b>	E3	Descrição	P1	<b>P2</b>	<b>P3</b>	<b>P4</b>	S1
Cho, M., Min, X., and Son, H. S. (2022). Analysis of evolutionary and genetic patterns in struc-	X	X				O estudo teve como objetivo confirmar o padrão ge-	Máxima verossi- milhança	N	О	О	S
tural genes of primate lentiviruses. Genes &						ral de uso de códons e explo-	3				
Genomics, 44(7):773–791						rar as características evoluti-					
						vas e genéticas comumente					
						ou especificamente expressas					
		37				em HIV1, HIV2 e SIV.	A 1 1	N.T.	) T	N.T.	<b>N</b> T
Paez-Espino, D., Zhou, J., Roux, S., Nayfach,		X				O trabalho examinou uma co-	Alinhamento	N	N	N	N
S., Pavlopoulos, G. A., Schulz, F., McMahon,						leção com 14.000 metage-	concatenado.				
K. D., Walsh, D., Woyke, T., Ivanova, N. N.,						nomas, identificando 44.221					
Eloe-Fadrosh, E. A., Tringe, S. G., and Kyrpi-						sequências de virófagos, das					
des, N. C. (2019). Diversity, evolution, and clas-						quais 328 era genomas com-					
sification of virophages uncovered through glo-						pletos ou quase completos.					
bal metagenomics. <i>Microbiome</i> , 7(1):157						Nesses foi realizada a analise genômica comparativa.					
Tang, X., Ying, R., Yao, X., Li, G., Wu, C.,		X				O estudo analisou variantes	Máxima par-	N	N	N	N
Tang, Y., Li, Z., Kuang, B., Wu, F., Chi, C.,						de nucleotídeo único (SNVs)	cimônia				
Du, X., Qin, Y., Gao, S., Hu, S., Ma, J.,						em 121.618 genomas de					
Liu, T., Pang, X., Wang, J., Zhao, G., Tan,						SARS-CoV-2 de alta quali-					
W., Zhang, Y., Lu, X., and Lu, J. (2021).						dade.					
Evolutionary analysis and lineage designation											
of SARS-CoV-2 genomes. Science Bulletin,											
66(22):2297–2311											

Identificação do Trabalho	<b>I1</b>	<b>I2</b>	<b>E1</b>	<b>E2</b>	<b>E3</b>	Descrição	P1	<b>P2</b>	<b>P3</b>	P4	S1
Fall, A., Elawar, F., Hodcroft, E. B., Jallow,		X				O estudo analisou a diversi-	Máxima verossi-	N	N	N	N
M. M., Toure, C. T., Barry, M. A., Kiori, D. E.,						dade genética e a dinâmica	milhança.				
Sy, S., Diaw, Y., Goudiaby, D., Niang, M. N.,						evolutiva do HSRV no Sene-					
and Dia, N. (2021). Genetic diversity and evolu-						gal com dados coletados en-					
tionary dynamics of respiratory syncytial virus						tre 2008 e 2018 com o ob-					
over eleven consecutive years of surveillance						jetivo de compreender a base					
in Senegal. Infection, Genetics and Evolution,						da evolução molecular das ce-					
91:104864						pas.					
Hudu, S. A., Niazlin, M. T., Nordin, S. A., Har-		X				O estudo caracterizou a aná-	Máxima verossi-	N	N	N	N
mal, N. S., Tan, S. S., Omar, H., Shahar, H., Mu-						lise genômica comparativa do	milhança.				
talib, N. A., and Sekawi, Z. (2018). Hepatitis						HEV de 82 pacientes nos					
E virus isolated from chronic hepatitis B pati-						anos de 2015 e 2016.					
ents in Malaysia: Sequences analysis and gene-											
tic diversity suggest zoonotic origin. Alexandria											
Journal of Medicine, 54(4):487–494											

Identificação do Trabalho	<b>I1</b>	<b>I2</b>	E1	<b>E2</b>	<b>E3</b>	Descrição	P1	<b>P2</b>	<b>P3</b>	<b>P4</b>	S1
Bedoya-Pilozo, C. H., Medina Magües, L. G.,		X				O estudo analisou a evolução	Inferência baye-	N	N	N	N
Espinosa-García, M., Sánchez, M., Parra-						das variantes do HPV mais	siana				
les Valdiviezo, J. V., Molina, D., Ibarra, M. A.,						prevalentes com base em					
Quimis-Ponce, M., España, K., Párraga Macias,						166 amostras caracterizando-					
K. E., Cajas Flores, N. V., Orlando, S. A., Ro-						as através da filogenia e coa-					
balino Penaherrera, J. A., Chedraui, P., Esco-						lescência.					
bar, S., Loja Chango, R. D., Ramirez-Morán,											
C., Espinoza-Caicedo, J., Sánchez-Giler, S., Li-											
mia, C. M., Alemán, Y., Soto, Y., Kouri, V., Cu-											
lasso, A. C., and Badano, I. (2018). Molecu-											
lar epidemiology and phylogenetic analysis of											
human papillomavirus infection in women with											
cervical lesions and cancer from the coastal re-											
gion of Ecuador. Revista Argentina de Microbi-											
ología, 50(2):136–146											
Kim, J., Cheon, S., and Ahn, I. (2022). NGS	X	X				O estudo propôs métodos	Floresta aleatória	S	S	О	N
data vectorization, clustering, and finding key						para vetorizar os dados da					
codons in SARS-CoV-2 variations. BMC Bi-						sequência, realizar análises					
oinformatics, 23(1):187						de agrupamento e visualizar					
						os resultados com métodos de					
						aprendizagem de máquina.					

Identificação do Trabalho	<b>I</b> 1	<b>I2</b>	<b>E1</b>	<b>E2</b>	E3	Descrição	P1	P2	P3	<b>P4</b>	S1
Potdar, V., Vipat, V., Ramdasi, A., Jadhav,		X				O estudo fornece uma inte-	Junção de vizi-	N	N	N	N
S., Pawar-Patil, J., Walimbe, A., Patil, S.,						gração das classificações fi-	nhos				
Choudhury, M., Shastri, J., Agrawal, S., Pawar,						logenéticas existentes, e des-					
S., Lole, K., Abraham, P., and Cherian,						creve as tendências evolu-					
S. (2021). Phylogenetic classification of						tivas das cepas de SARS-					
the whole-genome sequences of SARS-CoV-2						CoV-2 que circulam na Ín-					
from India & evolutionary trends. <i>Indian Jour-</i>						dia. Foi realizada a análise de					
nal of Medical Research, 153(1):166						3.014 sequências indianas de					
						SARS-CoV-2.					
Behl, A., Nair, A., Mohagaonkar, S., Yadav, P.,		X				O estudo apresenta uma aná-	Máxima verossi-	N	N	N	N
Gambhir, K., Tyagi, N., Sharma, R. K., Butola,						lise evolutiva da doença in-	milhança.				
B. S., and Sharma, N. (2022). Threat, challen-						fecciosa através de análises fi-					
ges, and preparedness for future pandemics: A						logenéticas.					
descriptive review of phylogenetic analysis ba-											
sed predictions. Infection, Genetics and Evolu-											
tion, 98:105217											
Sallard, E., Halloy, J., Casane, D., Decroly, E.,		X				O estudo apresentou uma dis-	Inferências filo-	N	N	N	N
and van Helden, J. (2021). Tracing the ori-						cussão bre a origem, natu-	genéticas				
gins of SARS-COV-2 in coronavirus phyloge-						ral ou sintética, do SARS-					
nies: a review. Environmental Chemistry Let-						CoV-2, com base em infe-					
ters, 19(2):769–785						rências filogenéticas, análi-					
						ses de sequências e relações					
						estrutura-função das proteí-					
						nas do coronavírus.					

Identificação do Trabalho	<b>I1</b>	<b>I2</b>	<b>E1</b>	<b>E2</b>	<b>E3</b>	Descrição	P1	<b>P2</b>	P3	P4	S1
Dimitrov, K. M., Abolnik, C., Afonso, C. L.,		X				O estudo propôs um sistema	Junção de vizi-	N	N	N	N
Albina, E., Bahl, J., Berg, M., Briand, FX.,						de classificação para facilitar	nhos, máxima				
Brown, I. H., Choi, KS., Chvala, I., Diel,						a nomenclatura em estudos da	verossimilhança				
D. G., Durr, P. A., Ferreira, H. L., Fusaro, A.,						evolução e epidemiologia de	e inferência baye-				
Gil, P., Goujgoulova, G. V., Grund, C., Hicks,						vírus da doença de Newcas-	siana.				
J. T., Joannis, T. M., Torchetti, M. K., Kolosov,						tle.					
S., Lambrecht, B., Lewis, N. S., Liu, H., Liu, H.,											
McCullough, S., Miller, P. J., Monne, I., Mul-											
ler, C. P., Munir, M., Reischak, D., Sabra, M.,											
Samal, S. K., Servan de Almeida, R., Shittu,											
I., Snoeck, C. J., Suarez, D. L., Van Borm, S.,											
Wang, Z., and Wong, F. Y. (2019). Updated uni-											
fied phylogenetic classification system and revi-											
sed nomenclature for Newcastle disease virus.											
Infection, Genetics and Evolution, 74:103917											