ОРИГИНАЛЬНОЕ ИССЛЕДОВАНИЕ

DOI: https://doi.org/10.36233/0507-4088-283

© ЛИТОВ А.Г., ЩЕТИНИН А.М., ХОЛОДИЛОВ И.С., БЕЛОВА О.А., КАЛЯНОВА А.С., ГУЩИН В.А., КАРГАНОВА Г.Г., 2025



Детекция Liman tick virus (неклассифицированный представитель Chuviridae) в культуре клеток клещей HAE/CTVM8

Литов А.Г.¹,2⊠, Щетинин А.М.³, Холодилов И.С.¹, Белова О.А.¹, Калянова А.С.¹, Гущин В.А.^{3,4}, Карганова Г.Г.^{1,2}

1ФГАНУ «Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов имени М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), 108819, г. Москва, Россия;

Check for updates

²Институт трансляционной медицины и биотехнологии ФГАОУ ВО «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова» Минздрава России (Сеченовский Университет), 119991, г. Москва, Россия; эфГБУ «Национальный исследовательский центр эпидемиологии и микробиологии имени почетного академика Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России, 123098, г. Москва, Россия;

⁴ФГАОУ ВО «Первый Московский государственный медицинский университет имени И.М. Сеченова» Минздрава России (Сеченовский Университет), 119991, г. Москва, Россия

Резюме

Введение. Культуры клеток клещей широко используются для изучения биологии этих членистоногих и переносимых ими патогенов, в особенности вирусов. Большинство имеющихся в настоящее время культур клеток были получены из эмбриональных клеток клещей и могут быть инфицированы вирусами. Клеточная линия HAE/CTVM8, полученная из клещей Hyalomma anatolicum, часто используется для выделения переносимых клешами внутриклеточных инфекционных агентов.

Цель работы – изучение клеточной линии HAE/CTVM8 с помощью высокопроизводительного секвенирования с целью поиска вирусов в ней.

Материалы и методы. Культуральную жидкость клеток HAE/CTVM8 ультрацентрифугировали. Полученный осадок использовали для высокопроизводительного секвенирования после выделения РНК, реакции обратной транскрипции и синтеза второй цепи. Полученные прочтения фильтровали по длине и качеству в программе Trimmomatic, после чего собирали контиги с помощью программы SPAdes и анализировали их на присутствие вирусных последовательностей. Финальная сборка генома вируса осуществлялась в программе Ugene. Выравнивание последовательностей производили с использованием программы MAFFT. Построение филогенетических деревьев производилось с применением программы IQ-TREE.

Результаты. Выявлена персистенция одного вируса – Liman tick virus (LMTV) – в культуре клеток HAE/ CTVM8. Филогенетически LMTV принадлежит новому семейству Chuviridae. состоящему из вирусов. обнаруженных с помощью высокопроизводительного секвенирования, вирусологическая характеристика которых отсутствует.

Заключение. Полученная в настоящем исследовании информация крайне важна для использования культуры клеток HAE/CTVM8 в научных исследованиях и изоляции новых вирусов. Наше исследование показывает, что клеточная линия HAE/CTVM8 с персистирующим в ней LMTV представляет собой готовую систему для изучения репродукции представителей семейства Chuviridae.

Ключевые слова: Liman tick virus; культура клеток клещей; HAE/CTVM8; персистенция; Mivirus; Chuvi-

Для цитирования: Литов А.Г., Щетинин А.М., Холодилов И.С., Белова О.А., Калянова А.С., Гущин В.А., Карганова Г.Г. Детекция Liman tick virus (неклассифицированный представитель Chuviridae) в культуре клеток клещей HAE/CTVM8. Вопросы вирусологии. 2025; 70(2): 147-153. DOI: https://doi.org/10.36233/0507-4088-283 EDN: https://elibrary.ru/hrnscv

Финансирование. Исследование выполнено за счет средств государственного задания № FNZG-2024-0008. Благодарность. Авторы выражают признательность Tick Cell Biobank (Ливерпульский университет, Великобритания) и персонально д-ру Лесли Бель-Саки за предоставление культуры клеток HAE/CTVM8.

Конфликт интересов. Авторы декларируют отсутствие явных и потенциальных конфликтов интересов, связанных с публикацией настоящей статьи. Культура клеток HAE/CTVM8 предоставлена на безвозмездной основе в рамках договора о совместной научной деятельности из Tick Cell Biobank (Ливерпульский университет, Великобритания). **ORIGINAL RESEARCHES**

ORIGINAL STUDY ARTICLE

DOI: https://doi.org/10.36233/0507-4088-283

Detection of the Liman tick virus (unclassified *Chuviridae*) in tick cell line HAE/CTVM8

Alexander G. Litov^{1,2⊠}, Alexey M. Shchetinin³, Ivan S. Kholodilov¹, Oxana A. Belova¹, Anna S. Kalyanova¹, Vladimir A. Gushchin³,⁴, Galina G. Karganova¹,²

¹Chumakov Federal Scientific Center for Research and Development of Immune-and-Biological Products of RAS (Institute of Poliomyelitis), 108819, Moscow, Russia;

²Institute for Translational Medicine and Biotechnology, Sechenov University, 119991, Moscow, Russia;

³Gamaleya Federal Research Centre for Epidemiology and Microbiology, Ministry of Health of the Russian Federation, 123098, Moscow, Russia;

⁴Federal State Autonomous Educational Institution of Higher Education I.M. Sechenov First Moscow State Medical University of the Ministry of Health of the Russian Federation (Sechenov University), 119991, Moscow, Russia

Abstract

Introduction. Tick cell lines are widely used to study the biology of ticks and tick-borne pathogens, especially viruses. Most of the cell cultures currently available have been obtained from tick embryonic cells and can be infected with viruses. The HAE/CTVM8 cell line was obtained from *Hyalomma anatolicum* ticks and is often used for isolation of novel viruses.

The aim of the work is to study the HAE/CTVM8 cell line using high-throughput sequencing in order to search for viruses in it.

Materials and methods. The HAE/CTVM8 cell culture fluid was ultracentrifuged. The resulting pellet was used for high-throughput sequencing after RNA extraction, reverse transcription reaction, and synthesis of the second strand. The resulting reads were filtered by length and quality in the Trimmomatic program, after which the contigs were assembled using the SPAdes program and analyzed for the presence of viral sequences. The final assembly of the virus genome was carried out in the Ugene program. Sequence alignment was performed by the MAFFT program. The phylogenetic trees were constructed using the IQ-TREE program.

Results. We have identified the persistence of one virus, Liman tick virus (LMTV), in HAE/CTVM8 cell culture. Phylogenetically LMTV belongs to the *Chuviridae* – novel family, that consists of viruses detected by high-throughput sequencing, the virological characteristics of which are currently unknown.

Conclusion. The obtained information is of significant importance when utilizing HAE/CTVM8 cell culture in scientific research and during the process of isolating new viruses. Our study shows that this cell line with persistent LMTV is a ready-to-use system for studying *Chuviridae* reproduction

Keywords: Liman tick virus; tick cell line; HAE/CTVM8; persistence; Mivirus; Chuviridae

For citation: Litov A.G., Shchetinin A.M., Kholodilov I.S., Belova O.A., Kalyanova A.S., Gushchin V.A., Karganova G.G. Detection of the Liman tick virus (unclassified *Chuviridae*) in tick cell line HAE/CTVM8. *Problems of Virology (Voprosy Virusologii)*. 2025; 70(2): 147–153. DOI: https://doi.org/10.36233/0507-4088-283 EDN: https://elibrary.ru/hrnscv

Funding. This work was supported by the Chumakov FSC R&D IBP RAS (Institute of Poliomyelitis) fundamental research assignment No. FNZG-2024-0008

Acknowledgement. The authors would like to thank the Tick Cell Biobank (University of Liverpool, UK) and Dr. Leslie Bel-Saki for kindly providing the HAE/CTVM8 cell culture.

Conflict of interest. The authors declare no apparent or potential conflicts of interest related to the publication of this article. HAE/CTVM8 cell culture was provided free of charge under a collaborative research agreement from the Tick Cell Biobank (University of Liverpool, UK).

Введение

Клещи являются переносчиками возбудителей опасных заболеваний, таких как болезнь Лайма, клещевой энцефалит и многие другие [1, 2]. В связи с этим изучение биологии, физиологии клещей и способов борьбы с ними приобретает все большую актуальность. Культуры клеток клещей стали незаменимым инструментом для исследователей [3]. В первую очередь они крайне полезны для изучения физиологии и генетики клещей [3, 4], однако, гораздо чаще их используют для размножения переносимых клещами патогенных вирусов [5, 6] и бактерий [7].

Попытки культивировать клетки клещей продолжаются более 50 лет. Ранние исследования привели к получению первичных культур клеток и/или тканей клещей, способных выживать до 6 мес [8]. Позднее были получены перевиваемые клетки разных видов клещей, способные культивироваться в лабораторных условиях длительное время [3, 9].

Большинство доступных в настоящее время клеточных линий клещей были получены из эмбриональных клеток. Такая специфика получения культур клеток, а также ограниченность наших знаний о вироме клещей приводит к тому, что во многих культурах кле-

ток клещей персистируют вирусы [10–12]. Например, Orbivirus saintcroixense (St. Croix River virus) был обнаружен в культурах клеток IDE2, полученных из клещей Ixodes scapularis, и RA243 и RA257 из клещей Rhipicephalus appendiculatus [10, 11]. В культуре клеток IRE/CTVM19 было обнаружено сразу три рабдоподобных вируса: IRE/CTVM19-associated rhabdovirus. Chimay rhabdovirus и Norway mononegavirus 1 [12]. Кроме того, скрининг большого количества доступных культур клеток клещей при помощи пан-найровирусных олигонуклеотидов дал положительный результат, хотя остались сомнения, является ли амплификация специфичной [10]. Таким образом, сами по себе культуры клеток клещей могут быть источником новых вирусов. Тем не менее использование клеток с персистентной вирусной инфекцией может повлиять на результаты научных исследований, особенно при изоляции и изучении свойств других вирусных или бактериальных внутриклеточных агентов.

Современные подходы к обнаружению новых вирусов предполагают использование высокопроизводительного секвенирования в комбинации с биоинформатическими методами, что позволяет открывать десятки и сотни новых вирусов в процессе работы [13–16]. Такой подход показал себя крайне эффективным при описании новых вирусов членистоногих [14, 16], в том числе и клещей [13, 15], а также был использован нами ранее для описания вирусов, персистирующих в культуре клеток IRE/CTVM19 [12].

Одним из достижений высокопроизводительного секвенирования стало недавнее выделение нового семейства (-)РНК-содержащих вирусов - *Chuviridae*. На сегодняшний момент данное семейство включает в себя 16 родов и 43 вида вирусов, которые были детектированы в паукообразных, ракообразных, насекомых, рыбах и рептилиях. Самым крупным родом семейства является род Mivirus, включающий в себя 10 видов, которые в основном ассоциированы с разными видами иксодовых клещей. Неклассифицированные чувирусные последовательности были обнаружены в головоногих моллюсках, термитах и черепахах. Семейство Chuviridae является самым большим в порядке Jingchuvirales, который родственен порядку Mononegavirales, объединяющему многие хорошо известные (-)РНК-содержащие вирусы [17].

Согласно биоинформатическим данным, представители *Chuviridae* — это вирусы с одноцепочечной (–)РНК, которые кодируют от 2 до 4 открытых рамок считывания, включая полимеразу, гликопротеин и нуклеопротеин. Геномы разных представителей *Chuviridae* могут быть линейными или кольцевыми, сегментированными или несегментированными [17].

Культура клеток НАЕ/СТVМ8 была получена из клещей *Hyalomma anatolicum* [9] и рутинно используется для изоляции и поддержания различных вирусов [8, 18–20]. При этом на данный момент остается неизвестным, содержит ли эта культура какие-либо персистирующие вирусы. Имеются лишь некоторые данные, позволяющие предположить присутствие неизвестных найроподобных вирусов в этой культуре клеток [10].

Цель работы — изучение клеточной линии HAE/ CTVM8 с помощью высокопроизводительного секвенирования с целью поиска вирусов в ней.

Материалы и методы

Клетки НАЕ/СТVМ8 культивировали в среде L-15 (ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), Россия) с 10% триптоз-фосфатного бульона (Difco, США), 20% фетальной бычьей сывороткой (Gibco, США), 2 мМ L-глутамина и антибиотиками, согласно ранее описанной методике [21]. Культуральную жидкость собирали и проводили осветление центрифугированием при 10 000 об/мин в течение 30 мин при +4 °C с использованием ротора SW-28 на центрифуге Optima L-90K Ultracentrifuge (Вескта Coulter, США). После этого супернатант ультрацентрифугировали при 25 000 об/мин в течение 6 ч при +4 °C в том же роторе и центрифуге.

Для проведения высокопроизводительного секвенирования осадок после ультрацентрифугирования растворяли в 200 мкл PBS. Выделение PHK проводили с помощью RNeasy Mini Kit (QIAGEN, Hilden, Германия). Реакцию обратной транскрипции проводили со случайным гексануклеотидным праймером, используя RevertAid (ThermoFisher Scientific, США). Далее осуществляли синтез второй цепи при помощи набора NEBNext Ultra II Non-Directional RNA Second Strand Synthesis Module (NEB, США). Полученную ДНК очищали с использованием Ampure XP (Beckman Coulter, США). Библиотеки готовили с использованием набора NEBNext Fast DNA Library Prep Set for Ion Torrent (NEB, США) и секвенировали на приборе Ion S5XL с использованием чипа Ion 530 Chip.

Полученные прочтения фильтровали по длине (не менее 35 нт) и качеству (Q20) с использованием программы Trimmomatic v. 0.39 [22]. Качество прочтений проверяли с помощью программы FaQCs [23]. Обработанные прочтения собирали в контиги с помощью программы SPAdes v. 3.13.0 используя опцию «-rnaviral». Полученные контиги фильтровали от последовательностей с низкой сложностью и заведомо невирусных последовательностей по ранее описанной методике [24]. В оставшихся контигах поиск вируссодержащих контигов выполняли по ранее описанной методике [24]. Для улучшения полученной сборки и отсечения возможных ошибок было дополнительно проведено картирование прочтений с использованием в качестве референсного генома Liman tick virus (номер GenBank MN542376) в программе Ugene v. 50.0 [25].

Для филогенетического анализа были получены полные аминокислотные последовательности белка L (РНК-полимеразы семейства *Chuviridae*) для выявленного вируса, все полные последовательности белка L LMTV, доступные в базе данных GenBank, несколько выбранных представителей *Mivirus boleense*, а также представители родов и филогенетических клад, входящих в семейство *Chuviridae*. Последовательности выравнивали с помощью программы MAFFT v. 7.310, используя алгоритм E-INS-i [26]. Неопределенно выравненные участки обрезали при

ORIGINAL RESEARCHES

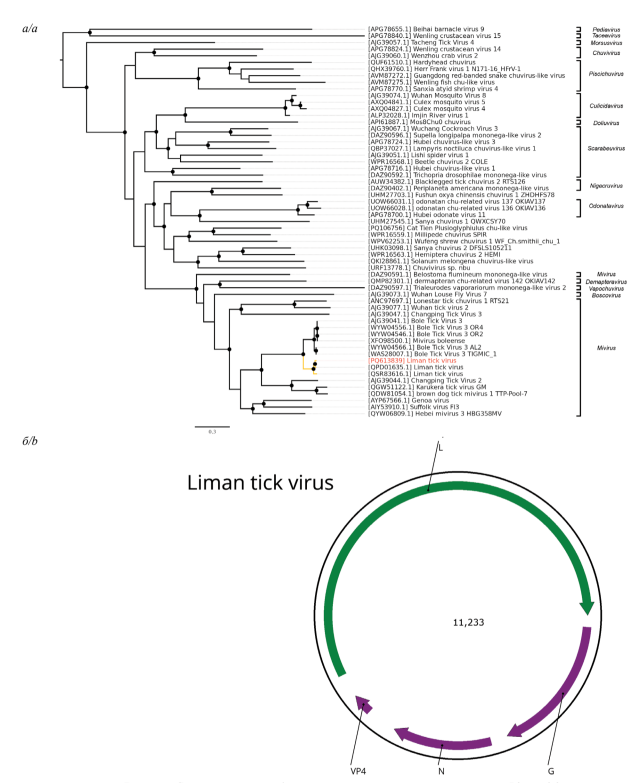


Рисунок. Структура генома и филогенетические взаимоотношения вируса Liman tick.

a — укорененное в среднюю точку филогенетическое дерево семейства Chuviridae. Дерево было построено методом максимального правдоподобия с использованием аминокислотных последовательностей PHK-зависимой PHK-полимеразы (1000 реплик bootstrap; указаны узлы с поддержкой bootstrap \geq 85%). Шкала представляет количество аминокислотных замен на сайт. Клада Liman tick вирусов выделена желтым цветом. Liman tick вирус, обнаруженный в данной работе, выделен красным цветом; δ — схема генома Liman tick вируса. Открытые рамки считывания (OPC) показаны фиолетовым цветом. ОРС, кодирующая вирусную полимеразу, отмечена зеленым цветом.

Figure. Genomic structure and phylogenetic relationships of the Liman tick virus.

a — Midpoint-rooted phylogenetic tree of the family *Chuviridae*. Maximum-likelihood phylogenetic tree was constructed using the amino acid sequences of the RdRp (1000 bootstrap replicates; nodes with \geq 85% bootstrap support are indicated). The scale bar represents the number of amino acid substitutions per site. The Liman tick viruses clade is marked in yellow. Liman tick virus detected in the current work marked in red; b — Scheme of the Liman tick virus genome. ORFs are shown in purple. The RdRp-encoding ORF is marked in green.

помощи программы TrimAL v. 1.4. rev 15 с автоматической детекцией [27]. Филогенетическое дерево было построено при помощи метода максимального правдоподобия в программе IQ-TREE v. 2.3.2 [28] с 1000 bootstrap-реплик и автоматической детекцией модели замен [29]. Филогенетические деревья визуализировали в программе FigTree v. 1.4.4. Геном был аннотирован вручную и визуализировался при помощи инструмента GenomeDrawing (https://github.com/justNo4b/GenomeDrawing).

Результаты

В ходе работы было выполнено высокопроизводительное секвенирование транскриптома культуральной жидкости чистой культуры клеток НАЕ/СТVМ8, полученной из клещей *Н. anatolicum*. В результате фильтрования прочтений по длине и качеству было получено 2,2 млн прочтений. Последующая обработка данных позволила выявить в полученных прочтениях присутствие генома одного вируса. Предварительный анализ показал, что данный вирус генетически близок к LMTV: 92,5% сходства по нуклеотидному составу полного генома, согласно программе blastn.

Детальный анализ сборки генома и сравнение его с референсным позволило установить, что в нашем случае имеются прямые повторы на концах контига, что свидетельствует о кольцевой природе генома LMTV. Это неоднократно описано для представителей семейства *Chuviridae* [17] и показано ранее для LMTV [30]. Таким образом, нам удалось собрать полный геном данного вируса. Карта генома представлена **рисунке** (б). Геном вируса был выложен в международной базе GenBank под номером PQ613839.

Количество прочтений LMTV в образце является достаточно большим – 2,42% относительно общего количества прочтений, что является косвенным показателем того, что вирус активно реплицируется при персистенции в культуре клеток HAE/CTVM8.

Филогенетический анализ, выполненный по последовательностям РНК-зависимой РНК-полимеразы, показал, что обнаруженный вирус оказался близким родственником и формировал монофилетическую группу с другими изолятами LMTV из клещей рода *Hyalomma*. Сама группа LMTV формировала монофилетическую группу с изолятами Bole tick virus 3 (*Mivirus boleense*) и попадала в род *Mivirus* (рисунок (a)).

Обсуждение

Культура клеток HAE/CTVM8 рутинно используется для вирусологических исследований [8, 18–20]. Несмотря на то что, по некоторым данным, эта культура содержит персистирующие вирусы [10], их геномы до сих пор оставались неизвестными, а сама культура не была исследована при помощи современных подходов. Ранее мы описали наличие трех рабдовирусов в культуре клеток IRE/CTVM19 [12].

В настоящей работе, применив схожую методику, мы обнаружили геном LMTV в культуре клеток HAE/ CTVM8, которая была получена в 1991 г., что свидетельствует о долговременном присутствии LMTV в этой системе. При этом поскольку собранный геном является полным и кольцевым, встроенность его в геном хозяина крайне маловероятна. Настоящее исследование подтверждает эффективность метагеномного подхода в характеристике вновь полученных культур клеток.

Геном LTMV был впервые обнаружен в клещах *Н. апаtolicum*, собранных в Лиманском районе Астраханской области Российской Федерации, и опубликован в GenBank в 2020 г. д-ром Альховским и соавт. (МN542376.1). Позднее новый изолят этого вируса был обнаружен в клещах *Н. rufipes*, собранных с верблюдов в Garrisa County (Кения). Более того, у одного из исследованных верблюдов были обнаружены антитела к LMTV, а сам вирус – в крови [30]. Эти данные указывают на то, что этот вирус может быть арбовирусом.

Согласно биоинформатическим данным, чувирусы обладают чрезвычайно интересной биологией, поскольку включают в себя вирусы с кольцевой одноцепочечной (–)РНК. При этом репликация и строение вириона представителей семейства *Chuviridae* остаются неизученными [17]. Таким образом, культура клеток НАЕ/CTVM8 является готовой моделью для изучения репликации и биологии семейства *Chuviridae*.

Хорошо описаны примеры, когда присутствие одного вируса в культуре клеток оказывает существенное влияние на размножение других – как близкородственных, так и филогенетически удаленных вирусов [31–33]. Пока остается неясным, как LMTV может взаимодействовать с другими вирусами, однако наличие данного вируса в культуре клеток НАЕ/СТVM8, несомненно, следует учитывать при проведении дальнейших экспериментов.

Заключение

Полученная в настоящем исследовании информация крайне важна для использования культуры клеток НАЕ/СТVМ8 в научных исследованиях и изоляции новых вирусов. Клеточная линия НАЕ/СТVМ8 с персистирующим в ней LMTV представляет собой готовую систему для изучения репродукции представителей семейства *Chuviridae*.

ЛИТЕРАТУРА/ REFERENCES

- Marques A.R., Strle F., Wormser G.P. Comparison of Lyme disease in the United States and Europe. *Emerg. Infect. Dis.* 2021; 27(8): 2017–24. https://doi.org/10.3201/eid2708.204763
- Ruzek D., Avšič Županc T., Borde J., Chrdle A., Eyer L., Karganova G., et al. Tick-borne encephalitis in Europe and Russia: Review of pathogenesis, clinical features, therapy, and vaccines. *Antiviral. Res.* 2019; 164: 23–51. https://doi.org/10.1016/j.antiviral.2019.01.014
- Bell-Sakyi L., Zweygarth E., Blouin E.F., Gould E.A., Jongejan F. Tick cell lines: tools for tick and tick-borne disease research. *Trends. Parasitol.* 2007; 23(9): 450–7. https://doi.org/10.1016/j. pt.2007.07.009
- Mangia C., Vismarra A., Kramer L., Bell-Sakyi L., Porretta D., Otranto D., et al. Evaluation of the in vitro expression of ATP binding-cassette (ABC) proteins in an Ixodes ricinus cell line exposed to ivermectin. *Parasit. Vectors*. 2016; 9: 215. https://doi.org/10.1186/ s13071-016-1497-2
- Kholodilov I.S., Litov A.G., Klimentov A.S., Belova O.A., Polienko A.E., Nikitin N.A., et al. Isolation and characterisation of Alongshan virus in Russia. *Viruses*. 2020; 12(4): 362. https://doi. org/10.3390/v12040362

ORIGINAL RESEARCHES

- Palomar A.M., Premchand-Branker S., Alberdi P., Belova O.A., Moniuszko-Malinowska A., Kahl O., et al. Isolation of known and potentially pathogenic tick-borne microorganisms from European ixodid ticks using tick cell lines. *Ticks Tick Borne Dis*. 2019; 10(3): 628–38. https://doi.org/10.1016/j.ttbdis.2019.02.008
- Husin N.A., Khoo J.J., Zulkifli M.M.S., Bell-Sakyi L., AbuBakar S. Replication kinetics of Rickettsia raoultii in tick cell lines. *Microorganisms*. 2021; 9(7): 1370. https://doi.org/10.3390/microorganisms9071370
- Salata C., Moutailler S., Attoui H., Zweygarth E., Decker L., Bell-Sakyi L. How relevant are in vitro culture models for study of tick-pathogen interactions? *Pathog. Glob. Health.* 2021; 115(7-8): 437–55. https://doi.org/10.1080/20477724.2021.1944539
- Bell-Sakyi L. Continuous cell lines from the tick Hyalomma anatolicum anatolicum. J. Parasitol. 1991; 77(6): 1006–8.
- Alberdi M.P., Dalby M.J., Rodriguez-Andres J., Fazakerley J.K., Kohl A., Bell-Sakyi L. Detection and identification of putative bacterial endosymbionts and endogenous viruses in tick cell lines. *Ticks TickBorne. Dis.* 2012;3(3):137–46. https://doi.org/10.1016/j.ttbdis. 2012.05.002
- Attoui H., Stirling J.M., Munderloh U.G., Billoir F., Brookes S.M., Burroughs J.N., et al. Complete sequence characterization of the genome of the St Croix River virus, a new orbivirus isolated from cells of Ixodes scapularis. *J. Gen. Virol.* 2001; 82(Pt. 4): 795–804. https://doi.org/10.1099/0022-1317-82-4-795
- Litov A.G., Shchetinin A.M., Kholodilov I.S., Belova O.A., Gadzhi-kurbanov M.N., Ivannikova A.Y., et al. High-throughput sequencing reveals three rhabdoviruses persisting in the IRE/CTVM19 cell line. *Viruses*. 2024; 16(4): 576. https://doi.org/10.3390/v16040576
 Harvey E., Rose K., Eden J.S., Lo N., Abeyasuriya T., Shi M., et
- Harvey E., Rose K., Eden J.S., Lo N., Abeyasuriya T., Shi M., et al. Extensive diversity of RNA viruses in Australian ticks. *J. Virol.* 2019; 93(3): e01358–18. https://doi.org/10.1128/JVI.01358-18
- Li C.X., Shi M., Tian J.H., Lin X.D., Kang Y.J., Chen L.J., et al. Unprecedented genomic diversity of RNA viruses in arthropods reveals the ancestry of negative-sense RNA viruses. *Elife*. 2015; 4: e05378. https://doi.org/10.7554/eLife.05378
- Ni X.B., Cui X.M., Liu J.Y., Ye R.Z., Wu Y.Q., Jiang J.F., et al. Metavirome of 31 tick species provides a compendium of 1,801 RNA virus genomes. *Nat. Microbiol.* 2023; 8(1): 162–73. https://doi.org/10.1038/s41564-022-01275-w
- Shi M., Lin X.D., Tian J.H., Chen L.J., Chen X., Li C.X., et al. Redefining the invertebrate RNA virosphere. *Nature*. 2016; 540(7634): 539–43. https://doi.org/10.1038/nature20167
- Kuhn J.H., Dheilly N.M., Junglen S., Paraskevopoulou S., Shi M., Di Paola N. ICTV virus taxonomy profile: Jingchuvirales 2023. J. Gen. Virol. 2023; 104(12): 001924. https://doi.org/10.1099/jgv.0.001924
- Kholodilov I.S., Belova O.A., Ivannikova A.Y., Gadzhikurbanov M.N., Makenov M.T., Yakovlev A.S., et al. Distribution and characterisation of tick-borne flavi-, flavi-like, and phenuiviruses in the Chelyabinsk region of Russia. *Viruses*. 2022; 14(12): 2699. https://doi.org/10.3390/v14122699
- Salata C., Monteil V., Karlberg H., Celestino M., Devignot S., Leijon M., et al. The DEVD motif of Crimean-Congo hemorrhagic fever virus nucleoprotein is essential for viral replication in tick cells. *Emerg. Microbes Infect.* 2018; 7(1): 190. https://doi.org/10.1038/

- s41426-018-0192-0
- Salvati M.V., Salaris C., Monteil V., Del Vecchio C., Palù G., Parolin C., et al. Virus-derived DNA forms mediate the persistent infection of tick cells by Hazara virus and Crimean-Congo hemorrhagic fever virus. *J. Virol.* 2021; 95(24): e0163821. https://doi.org/10.1128/JVI.01638-21
- Kholodilov I.S., Belova O.A., Morozkin E.S., Litov A.G., Ivannikova A.Y., Makenov M.T., et al. Geographical and tick-dependent distribution of flavi-like Alongshan and Yanggou tick viruses in Russia. *Viruses*. 2021; 13(3): 458. https://doi.org/10.3390/v13030458
- Bolger A.M., Lohse M., Usadel B. Trimmomatic: a flexible trimmer for Illumina sequence data. *Bioinformatics*. 2014; 30(15): 2114–20. https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btu170
- 23. Lo C.C., Chain P.S. Rapid evaluation and quality control of next generation sequencing data with FaQCs. *BMC Bioinformatics*. 2014; 15(1): 366. https://doi.org/10.1186/s12859-014-0366-2
- Litov A.G., Semenyuk I.I., Belova O.A., Polienko A.E., Thinh N.V., Karganova G.G., et al. Extensive diversity of viruses in millipedes collected in the Dong Nai biosphere reserve (Vietnam). *Viruses*. 2024; 16(9): 1486. https://doi.org/10.3390/v16091486
- Okonechnikov K., Golosova O., Fursov M. Unipro UGENE: a unified bioinformatics toolkit. *Bioinformatics*. 2012; 28(8): 1166–7. https://doi.org/10.1093/bioinformatics/bts091
- Katoh K., Standley D.M. MAFFT multiple sequence alignment software version 7: improvements in performance and usability. *Mol. Biol. Evol.* 2013; 30(4): 772–80. https://doi.org/10.1093/molbev/mst010
- Capella-Gutiérrez S., Silla-Martínez J.M., Gabaldón T. trimAl: a tool for automated alignment trimming in large-scale phylogenetic analyses. *Bioinformatics*. 2009; 25(15): 1972–3. https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btp348
- Nguyen L.T., Schmidt H.A., von Haeseler A., Minh B.Q. IQ-TREE: a fast and effective stochastic algorithm for estimating maximum-likelihood phylogenies. *Mol. Biol. Evol.* 2015; 32(1): 268–74. https://doi.org/10.1093/molbev/msu300
- Kalyaanamoorthy S., Minh B.Q., Wong T.K.F., von Haeseler A., Jermiin L.S. ModelFinder: fast model selection for accurate phylogenetic estimates. *Nat. Methods*. 2017; 14(6): 587–9. https://doi.org/10.1038/nmeth.4285
- Zhang Y., Hu B., Agwanda B., Fang Y., Wang J., Kuria S., et al. Viromes and surveys of RNA viruses in camel-derived ticks revealing transmission patterns of novel tick-borne viral pathogens in Kenya. Emerg. Microbes Infect. 2021; 10(1): 1975–87. https://doi.org/10.1080/22221751.2021.1986428
- 31. Abrao E.P., da Fonseca B.A. Infection of mosquito cells (C6/36) by Dengue-2 virus interferes with subsequent infection by yellow fever virus. *Vector. Borne Zoonotic Dis.* 2016; 16(2): 124–30. https://doi.org/10.1089/vbz.2015.1804
- Kuwata R., Isawa H., Hoshino K., Sasaki T., Kobayashi M., Maeda K., et al. Analysis of mosquito-borne flavivirus superinfection in Culex tritaeniorhynchus (Diptera: Culicidae) cells persistently infected with Culex flavivirus (Flaviviridae). *J. Med. Entomol.* 2015; 52(2): 222–9. https://doi.org/10.1093/jme/tju059
- Patterson É.I., Kautz T.F., Contreras-Gutierrez M.A., Guzman H., Tesh R.B., Hughes G.L., et al. Negeviruses reduce replication of alphaviruses during coinfection. *J. Virol.* 2021; 95(14): e0043321. https://doi.org/10.1128/JVI.00433-21

Информация об авторах:

Литов Александр Геннадьевич[™] – канд. биол. наук, ведущий научный сотрудник лаборатории биологии арбовирусов ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), Москва, Россия. E-mail: novosti-wxo@yandex.ru; https://orcid.org/0000-0002-6086-3655

Щетинин Алексей Михайлович — научный сотрудник лаборатории механизмов популяционной изменчивости патогенных микроорганизмов ФГБУ «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России, Москва, Россия. E-mail: shchetinin.alexey@yandex.ru; https://orcid.org/0000-0003-1842-3899

Холодилов Иван Сергеевич – канд. мед. наук, ведущий научный сотрудник лаборатории биологии арбовирусов ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), Москва, Россия. E-mail: ivan-kholodilov@bk.ru; https://orcid.org/0000-0002-3764-7081

Белова Оксана Андреевна – канд. биол. наук, ведущий научный сотрудник лаборатории биологии арбовирусов ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита). Москва. Россия. E-mail: mikasusha@bk.ru: https://orcid.org/0000-0002-9040-0774

Калянова Анна Сергеевна – младший научный сотрудник лаборатории биологии арбовирусов ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), Москва, Россия. E-mail: annakalyanova@bk.ru; https://orcid.org/0009-0003-1154-3852

Гущин Владимир Алексеевич – д-р биол. наук, ведущий научный сотрудник, заведующий лабораторией механизмов популяционной изменчивости патогенных микроорганизмов ФГБУ «НИЦЭМ им. Н.Ф. Гамалеи» Минздрава России, Москва, Россия. E-mail: wowaniada@gmail.com; https://orcid.org/0000-0002-9397-3762

ОРИГИНАЛЬНЫЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Карганова Галина Григорьевна – д-р биол. наук, профессор, ведущий научный сотрудник, заведующая лабораторией биологии арбовирусов ФГАНУ «ФНЦИРИП им. М.П. Чумакова РАН» (Институт полиомиелита), Москва, Россия. E-mail: karganova@bk.ru; https://orcid.org/0000-0002-8901-6206

Участие авторов: Литов А.Г. – концептуализация, формальный анализ, подготовка статьи, рецензирование и научное редактирование, визуализация; Щетинин А.М. – формальный анализ, проведение исследования, рецензирование и научное редактирование, визуализация; Холодилов И.С. – проведение исследования, подготовка статьи, рецензирование и научное редактирование; Белова О.А. – проведение исследования, рецензирование и научное редактирование; Калянова А.С. – проведение исследования, подготовка статьи, рецензирование и научное редактирование; Гущин В.А. – администрирование проекта, ресурсы; Карганова Г.Г. – администрирование проекта, концептуализация, рецензирование и редактирование.

Поступила 10.12.2024 Принята в печать 04.02.2025 Опубликована 30.04.2025

Information about the authors:

Alexander G. Litov — PhD, leading researcher in Laboratory of Biology of Arboviruses, Chumakov Federal Scientific Center for Research and Development of Immune-and-Biological Products of RAS (Institute of Poliomyelitis), Moscow, Russia. E-mail: novosti-wxo@yandex.ru; https://orcid.org/0000-0002-6086-3655

Alexey M. Shchetinin – researcher in Pathogenic Microorganisms Variability Laboratory, Gamaleya Federal Research Centre for Epidemiology and Microbiology, Ministry of Health of the Russian Federation, Moscow, Russia. E-mail: shchetinin.alexey@yandex.ru; https://orcid.org/0000-0003-1842-3899

Ivan S. Kholodilov – MD, PhD, leading researcher in Laboratory of Biology of Arboviruses, Chumakov Federal Scientific Center for Research and Development of Immune-and-Biological Products of RAS (Institute of Poliomyelitis), Moscow, Russia. E-mail: ivan-kholodilov@bk.ru; https://orcid.org/0000-0002-3764-7081

Oxana A. Belova – PhD, leading researcher in Laboratory of Biology of Arboviruses, Chumakov Federal Scientific Center for Research and Development of Immune-and-Biological Products of RAS (Institute of Poliomyelitis), Moscow, Russia. E-mail: mikasusha@bk.ru; https://orcid.org/0000-0002-9040-0774

Anna S. Kalyanova – junior researcher in Laboratory of Biology of Arboviruses, Chumakov Federal Scientific Center for Research and Development of Immune-and-Biological Products of RAS (Institute of Poliomyelitis), Moscow, Russia. E-mail: annakalyanova@bk.ru; https://orcid.org/0009-0003-1154-3852

Vladimir A. Gushchin – Doctor of Biological Sciences, leading researcher and head of Pathogenic Microorganisms Variability Laboratory, Gamaleya Federal Research Centre for Epidemiology and Microbiology, Ministry of Health of the Russian Federation, Moscow, Russia. E-mail: wowaniada@gmail.com; https://orcid.org/0000-0002-9397-3762

Galina G. Karganova – Doctor of Biological Sciences, professor, leading researcher and head of Laboratory of Biology of Arboviruses, Chumakov Federal Scientific Center for Research and Development of Immune-and-Biological Products of RAS (Institute of Poliomyelitis), Moscow, Russia. E-mail: karganova@bk.ru; https://orcid.org/0000-0002-8901-6206

Contribution: Litov A.G. – conceptualization, formal analysis, original draft preparation, review and editing, visualization; Shchetinin A.M. – formal analysis, investigation, review and editing, visualization; Kholodilov I.S. – investigation, review and editing, original draft preparation; Belova O.A. – investigation, review and editing; Kalyanova A.S. – investigation, original draft preparation, review and editing; Gushchin V.A. – project administration, resources; Karganova G.G. – project administration, conceptualization, review and editing.

Received 10 December 2024 Accepted 04 February 2025 Published 30 April 2025