

SARS-CoV-2-Sequenzdaten aus Deutschland

Robert Koch-Institut | RKI

Nordufer 20
13353 Berlin

Zitieren

Robert Koch-Institut (2024): *SARS-CoV-2-Sequenzdaten aus Deutschland*, Berlin: Zenodo. DOI: [10.5281/zenodo.14514812](https://doi.org/10.5281/zenodo.14514812)

Informationen zum Datensatz und Entstehungskontext

Ein zentraler Bestandteil einer erfolgreichen Erregersurveillance ist das Verständnis der Verbreitung eines Erregers sowie seiner pathogenen Eigenschaften. Hierbei stellt das Wissen über das Erregergenom eine wichtige Informationsquelle dar. So erlaubt der Nachweis von Mutationen im Genom eines Erregers, Verwandtschaftsbeziehungen zu rekonstruieren, Übertragungswege aufzudecken und Resistenzen vorherzusagen. Die Integrierte Genomische Surveillance (IGS) von SARS-CoV-2 zielt darauf ab, die Verbreitung des Virus und insbesondere von besorgniserregenden Virusvarianten in der Bevölkerung zu überwachen sowie auftretende Veränderungen des Virus genau zu beobachten. Besondere Bedeutung kommt dabei der öffentlichen Bereitstellung der genomischen Daten zu, um Wissenschaftlern in Deutschland und weltweit die Möglichkeit zu eigenständigen Analysen zu eröffnen.

Im Rahmen der [Coronavirus-Surveillanceverordnung](#) wurden bis zum 31.05.2023 [SARS-CoV-2 Sequenzdaten aus ganz Deutschland über den Deutschen Elektronischen Sequenzdaten-Hub \(DESH\) an das RKI übermittelt](#). Mit Ablauf der Verordnung werden künftig Proben durch das IMSSC2 Labornetzwerk bereitgestellt und am RKI sequenziert, analysiert und hier bereitgestellt. Trotz reduzierter Probenanzahl, wird durch die sorgfältige Auswahl der beteiligten Labore ein repräsentativer Einblick in die Viruspopulation gesichert ([Djin Ye Oh et al. 2022](#)). Zusätzlich werden Sequenzen vom NRZ Coronaviren an der Charité beigetragen um das IMSSC2 Netzwerk zu ergänzen.

Administrative und organisatorische Angaben

Der Datensatz "SARS-CoV-2-Sequenzdaten aus Deutschland" wird vom [Robert Koch-Institut](#) für Forschungsarbeiten im Zusammenhang mit der SARS-CoV-2-Surveillance im IGS Projekt bereitgestellt.

Die Datenerhebung am RKI erfolgt mit Ablauf der Coronavirus-Surveillanceverordnung über das IMSSC2 Labornetzwerk unter der Leitung von [FG 17 | Influenzaviren und weitere Viren des Respirationstraktes](#) und durch das [Nationale Referenzzentrum für Coronaviren](#).

Im Rahmen des IGS Projektes werden die produzierten Daten von [MF1 | Genome Competence Centre](#) bioinformatisch analysiert. Fragen bezüglich des Projektes können am besten an IGS@rki.de gerichtet werden.

Die Koordinierung und Meldedatenerfassung wird von [FG 36 | Respiratorisch übertragbare Erkrankungen](#) durchgeführt.

Die Veröffentlichung der Daten, die Datenkuration sowie das Qualitätsmanagement der (Meta-)Daten erfolgen durch das Fachgebiet [MF 4 | Fach- und Forschungsdatenmanagement](#) des RKI. Fragen zum Datenmanagement können an das Open Data Team des Fachgebiets MF4 gerichtet werden (OpenData@rki.de).

Datenerhebung

Das IMSSC2 Labornetzwerk besteht aus ~20 labormedizinischen Einrichtungen in 13 Bundesländern, die wöchentlich zufällig ausgewähltes SARS-CoV-2-positives Probenmaterial ans RKI senden. Hier erfolgt eine Ganzgenomsequenzierung sowie weiterführende phylogenetische und genombiologische Analysen, die eine Identifizierung der häufigsten in Deutschland zirkulierenden SARS-CoV-2 Linien ermöglicht. Die Ergebnisse werden auf der Webseite des RKI und in Fachzeitschriften zeitnah publiziert und tragen zur Bewertung der aktuellen epidemiologischen Lage von COVID-19 bei. Erweitert werden die IMSSC2 Daten durch Sequenzen, die durch das Nationale Konsiliarlaboratorium für Coronaviren erhoben werden. Die Daten aus beiden Quellen werden über GitHub und andere öffentliche Datenbanken der Öffentlichkeit zur Verfügung gestellt. Ebenfalls im Datensatz enthalten sind SARS-CoV-2 Sequenzdaten aus ganz Deutschland die bis zum 31.05.2023 über den [Deutschen Elektronischen Sequenzdaten-Hub \(DESH\)](#) an das RKI übermittelt wurden.

Zuordnung von Viruslinien basierend auf Pangolin

Die Zuordnung bekannter Viruslinien zu den erhobenen Sequenzen erfolgt mittels [Pangolin](#). Mit Erscheinen einer neuen Version oder aktualisierter Liniendefinitionen von [Pangolin](#) erfolgt eine Neuordnung der Linieninformation für die gesamte Sequenzkollektion den gesamten Sequenzdatensatz. Die Informationen über die Lineage und die genutzte Pangolin Version befindet sich für jede Sequenz in den Metadaten.

Die bereitgestellten Informationen zu den Viruslinien entsprechen dem aktuellen [PANGOLIN Lineage Format](#). Nur die Spalte "Taxon" wurde zur einfacheren Nachnutzung in SEQUENCE.ID umbenannt. Zentral für die Verknüpfung der Entwicklungslinien mit den weiteren Daten ist die SEQUENCE.ID, die in allen drei Daten enthalten ist. [PANGOLIN Lineage Format](#) ist bei Widersprüchen autoritativ.

Qualitätsmanagement

Die Daten, die durch DESH erhoben wurden, durchliefen die Qualitätskontrolle (QC) der IGS am RKI nach veröffentlichten Kriterien (siehe: [rki.de - DESH Qualitätskriterien.pdf](#)). Zusätzlich wird für alle Sequenzen, inklusive IMSSC2 Proben, eine bioinformatische QC der Sequenz mit [PRESIDENT: Pairwise Sequence IDENTITY](#) durchgeführt mit einem Identitäts-Grenzwert von 70% und einen N-Grenzwert von 20%. Die Metadaten-QC überprüft die Metadaten auf fehlerhafte Daten und Eingaben, die die weitere Verarbeitung beeinflussen würden.

Bei nicht bestehen der QC für Metadaten oder Sequenzdaten werden diese Daten nicht öffentlich bereitgestellt, um die hohe Qualität des öffentlichen Datensatzes zu gewährleisten.

Aufbau und Inhalt des Datensatzes

Der Datensatz umfasst genomische Sequenzen von SARS-CoV-2-Isolaten aus ganz Deutschland und zugehörige Metadaten. Im Datensatz enthalten sind:

- [übermittelte SARS-CoV-2-Genomsequenzen](#)

Sequenzmetadaten

Die Sequenzmetadaten werden in der "SARS-CoV-2-Sequenzdaten_Deutschland.tsv.xz" bereitgestellt. Diese Daten enthalten ebenfalls die zugeordneten Viruslinien.

[SARS-CoV-2-Sequenzdaten_Deutschland.tsv.xz](#)

Variablen und Werte

In den als .tsv bereitgestellten Metadaten sind die in folgender Tabelle aufgeführte Variablen als Spalten enthalten. Zentral für die Verknüpfung der Metadaten mit den Genomsequenzen ist die SEQUENCE.ID, die in allen drei Daten enthalten ist.

Variable	Typ	Ausprägungen/Beispiel	Beschreibung
igs_id	String	IGS-10099-CVDP-01A2C74B-54A8-47B1-B7E4-6562C6231234	Ein eindeutiger Identifikator der Sequenzdaten und Metadaten zusammenführt. Dieser Identifikator wird als Teil der FASTA ID in den Sequenzdaten genutzt
date_of_sampling	Datetime	YYYY-MM-DDThh:mm:ss	Datum der Probeentnahme im ISO 8601 Format ohne Zeitzone
sequencing_platform	String	siehe ena	Die verwendete Sequenzierungs-Plattform auf Basis der von ENA zugelassenen Ontologie
sequencing_reason	String	random, requested, clinical, other	Grund für die Durchführung der Sequenzierung random: Die Probe wurde randomisiert genommen. requested: Die Probe wurde aufgrund von Bedenken/Verdacht auf eine neue Variante oder Vergleichbares genommen. clinical: Die Probe kommt aus einem klinischem Umfeld. other: Der Grund ist keiner der oben genannten.
isolation_source	String		DEMIS Vokabular
lab_sequence_id	String		Vom Labor genutzte FASTA ID in verschlüsselter Form
date_of_submission	Datetime	YYYY-MM-DDThh:mm:ss	Datum des Eingangs des Genoms am RKI im ISO 8601 Format ohne Zeitzone
version	Integer	1	Version der Sequenz startend mit 0
prime_diagnostic_lab.demis_lab_id	String	DEMIS-10099	Identifikationsnummer des primärdiagnostischen Labors
prime_diagnostic_lab.postal_code	String	50858	Postleitzahl des primärdiagnostischen Labors
sequencing_lab.demis_lab_id	String	DEMIS-10099	Identifikationsnummer des sequenzierenden Labors
sequencing_lab.postal_code	String	50858	Postleitzahl des sequenzierenden Labors
		[{'method': 'PANGOLIN_LATEST', 'classification_version': 'PUSHER-v1.28.1', 'tool_version': '4.3',	

lineages	JSON Blob	'lineage': 'BA.2', '@qc_notes': 'Ambiguous_content:0.02', '@is_designated': False, '@qc_status': 'pass', '@conflict': 0.0, '@note': 'Usher placements: BA.2(1/1)']}]	Pangolin Zuordnung
----------	--------------	---	--------------------

Formatierung der Sequenzmetadaten

Die Sequenzmetadaten werden als [xz-komprimierte](#), kommaseparierte .csv-Datei bereitgestellt. Daraus ergibt sich die Dateiergung .csv.xz. Der verwendete Zeichensatz der .csv-Datei ist UTF-8. Trennzeichen der einzelnen Werte ist ein Komma ",". Datumsangaben sind im ISO-8601-Standard formatiert.

- Zeichensatz: UTF-8
- Datumsformat: ISO 8601
- Komprimierung: .xz
- Enthaltene Dateiergung: .tsv
- .csv-Trennzeichen: Tab "\t"

Die Dateien können auf gängigen Betriebssystemen, beispielsweise mit den Programmen [7zip](#) oder [XZ Utils](#), entpackt werden. Die Komprimierung wird vorgenommen, da insbesondere die .fasta-Dateien mehrere Gigabyte (GB) groß sind.

Metadaten

Zur Erhöhung der Auffindbarkeit sind die bereitgestellten Daten mit Metadaten beschrieben. Über GitHub Actions werden Metadaten an die entsprechenden Plattformen verteilt. Für jede Plattform existiert eine spezifische Metadaten-datei, diese sind im Metadatenordner hinterlegt:

Metadaten/

Versionierung und DOI-Vergabe erfolgt über [Zenodo.org](#). Die für den Import in Zenodo bereitgestellten Metadaten sind in der [zenodo.json](#) hinterlegt. Die Dokumentation der einzelnen Metadatenvariablen ist unter <https://developers.zenodo.org/#representation> nachlesbar.

Metadaten/zenodo.json

In der zenodo.json ist neben der Publikationsdatum ("publication_date") auch der Datenstand in folgendem Format enthalten (Beispiel):

```
"dates": [
  {
    "start": "2023-09-11T15:00:21+02:00",
    "end": "2023-09-11T15:00:21+02:00",
    "type": "Created",
    "description": "Date when the Dataset was created"
  }
],
```

Hinweise zur Nachnutzung der Daten

Offene Forschungsdaten des RKI werden auf [Zenodo.org](#), [GitHub.com](#), [OpenCoDE](#) und [Edoc.rki.de](#) bereitgestellt:

- <https://zenodo.org/communities/robertkochinstitut>
- <https://github.com/robert-koch-institut>
- <https://gitlab.opencode.de/robert-koch-institut>
- <https://edoc.rki.de/>

Lizenz

Der Datensatz "SARS-CoV-2-Sequenzdaten aus Deutschland" ist lizenziert unter der [Creative Commons Namensnennung 4.0 International Public License | CC-BY 4.0 International](#).

Die im Datensatz bereitgestellten Daten sind, unter Bedingung der Namensnennung des Robert Koch-Instituts als Quelle, frei verfügbar. Das bedeutet, jede Person hat das Recht die Daten zu verarbeiten und zu verändern, Derivate des Datensatzes zu erstellen und sie für kommerzielle und nicht kommerzielle Zwecke zu nutzen. Weitere Informationen zur Lizenz finden sich in der [LICENSE](#) bzw. [LIZENZ](#) Datei des Datensatzes.