

Istruzioni per l'uso

RealStar[®] SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0

03/2020 IT

RealStar[®]

SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0

Solo per uso di ricerca!

(RUO)



821005



384



03 2020



altona Diagnostics GmbH • Mörkenstr. 12 • D-22767 Hamburg

Contenuto

1.	Applicazione	5
2.	Componenti del kit.....	5
3.	Conservazione.....	5
4.	Descrizione del prodotto	7
4.1	Strumenti per real time PCR	8
5.	Procedura	8
5.1	Preparazione del campione	9
5.2	Preparazione della master mix.....	10
5.3	Preparazione della reazione	12
6.	Programmazione dello strumento PCR in real time	13
6.1	Impostazioni	13
6.2	Sonde fluorescenti (coloranti)	13
6.3	Profilo termico e acquisizione dei coloranti	13
7.	Analisi dei dati.....	14
7.1	Interpretazione dei risultati	15
7.1.1	Analisi qualitativa	15
8.	Assistenza tecnica	15
9.	Marchi e brevetti.....	16
10.	Spiegazione dei simboli	17

1. Applicazione

Il RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 è con sistema di reagenti, basato sulla tecnologia PCR in tempo reale per il rilevamento qualitativo e la differenziazione del RNA specifico di betacoronavirus di lignaggio B (B-βCoV) e di sindrome respiratoria acuta grave coronavirus 2 (SARS-CoV-2).

Solo per uso ricerca! Uso non previsto in procedure diagnostiche.

2. Componenti del kit

Colore coperchio	Componente	Numero di fiale	Volume [μl/fiale]
Blu	Master A	8	240
Viola	Master B	8	720
Rosso	Positive Control*	2	250
Verde	Internal Control	4	1000
Bianco	Water (PCR grade)	2	500

* Il controllo positivo contiene entrambe i targets, B-βCoV e SARS-CoV-2

Internal Control (IC) = Controllo interno

Positive Control = Controllo positivo

Water (PCR grade) = Acqua (testata per PCR)

3. Conservazione

- Il RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 viene spedito in ghiaccio secco. I componenti del kit devono arrivare congelati. Se uno o più componenti non sono congelati al momento della ricezione o se le provette sono state danneggiate durante la spedizione, contattare Altona Diagnostics GmbH per assistenza.
- Tutti i componenti devono essere conservati tra -25 °C e -15 °C all'arrivo.
- Evitare lo scongelamento e il congelamento ripetuti dei reagenti master (più di due volte), poiché ciò potrebbe influire sulle prestazioni del test. I reagenti devono essere congelati in aliquote, se devono essere utilizzati in modo intermittente.
- La conservazione tra +2 °C e +8 °C non deve superare un periodo di due ore.
- Proteggere il Master A e il Master B dalla luce.

4. Descrizione del prodotto

Il RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 è con sistema di reagenti, basato sulla tecnologia PCR in tempo reale per il rilevamento qualitativo e la differenziazione del RNA specifico di betacoronavirus di lignaggio B (B-βCoV) e di sindrome respiratoria acuta grave coronavirus 2 (SARS-CoV-2).

Il test include un sistema di amplificazione eterologa (controllo interno) per identificare la possibile inibizione RT-PCR e confermare l'integrità dei reagenti del kit.

La tecnologia RT-PCR in tempo reale utilizza la reazione della trascrittasi inversa (RT) per convertire l'RNA in DNA complementare (cDNA), la reazione a catena della polimerasi (PCR) per l'amplificazione di sequenze target particolari e sonde target-specifiche per la rilevazione del DNA amplificato. Le sonde sono marcate con un fluoroforo ed un quencher.

Le sonde specifiche per il B-βCoV (gene target E) RNA sono marcate con il fluoroforo FAM™ mentre le sonde specifiche per il RNA specifico di SARS-CoV-2 (gene target S) sono marcate con il fluoroforo Cy5. La sonda specifica per il controllo interno (IC) è marcata con il fluoroforo JOE™.

L'uso di sonde collegate a coloranti distinguibili consente il rilevamento in parallelo di RNA specifico di B-βCoV e SARS-CoV-2, nonché il rilevamento del controllo interno nei corrispondenti canali di rivelazione dello strumento PCR in tempo reale.

Il test consiste in tre processi in un unico test in provetta:

- Trascrittasi inversa dell'RNA target e del controllo interno in cDNA
- Amplificazione PCR del cDNA target e controllo interno
- Rilevamento simultaneo di ampliconi PCR mediante sonde marcate con colorante fluorescente

Il RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 è composto da:

- Master A
- Master B
- Positive Control (B-βCoV, SARS-CoV-2)
- Internal Control
- Water (PCR grade)

Internal Control = Controllo interno

Positive Control = Controllo positivo

Water (PCR grade) = Acqua (testata per PCR)

Master A e Master B contengono tutti i componenti (buffer PCR, trascrittasi inversa, DNA polimerasi, sale di magnesio, primer e sonde) per consentire la trascrizione inversa, l'amplificazione mediata da PCR e il rilevamento di RNA specifico di B-βCoV (gene target E), RNA specifico di SARS-CoV-2 (gene target S) e controllo interno in una configurazione di reazione.

4.1 Strumenti per PCR in tempo reale

Il RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 essere utilizzato con i seguenti strumenti PCR in tempo reale:

- Mx 3005P™ QPCR System (Stratagene)
- VERSANT® kPCR Molecular System AD (Siemens Healthcare)
- ABI Prism® 7500 SDS (Applied Biosystems)
- Rotor-Gene® 6000 (Corbett Research)
- Rotor-Gene® Q5/6 plex Platform (QIAGEN)
- CFX96™ Deep Well Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad)
- CFX96™ Deep Well Dx System (Bio-Rad)
- CFX96™ Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad)
- CFX96™ Dx System (Bio-Rad)
- LightCycler® 480 Instrument II (Roche)

NOTA



Assicurarsi che tutti gli strumenti utilizzati siano stati installati, calibrati, controllati e sottoposti a manutenzione secondo le istruzioni e le raccomandazioni del produttore.

5. Procedura

5.1 Preparazione del campione

Il RNA estratto è il materiale di partenza per il RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0.

La qualità del RNA estratto ha un profondo impatto sulle prestazioni dell'intero sistema di test. È necessario garantire che il sistema utilizzato per l'estrazione dell'acido nucleico sia compatibile con la tecnologia PCR in tempo reale. I seguenti kit e sistemi sono adatti indicati per l'estrazione dell'acido nucleico:

- AltoStar® Automation System AM16 (Altona Diagnostics)
- QIAamp® Viral RNA Mini Kit (QIAGEN)
- QIASymphony® (QIAGEN)
- NucliSENS® easyMag® (bioMérieux)
- MagNA Pure 96 System (Roche)
- m2000sp (Abbott)
- Maxwell® 16 IVD Instrument (Promega)
- VERSANT® kPCR Molecular System SP (Siemens Healthcare)

Potrebbero anche essere appropriati sistemi e kit di estrazione alternativi.

Se si utilizza una procedura di preparazione del campione basata su colonna di centrifugazione che include tamponi di lavaggio contenenti etanolo, si consiglia di effettuare un'ulteriore fase di centrifugazione per 10 minuti a circa 17000 x g (~ 13000 rpm), usando una nuova provetta di raccolta, prima dell'eluizione dell'acido nucleico.

ATTENZIONE



Se il sistema di preparazione dei campioni utilizza tamponi di lavaggio contenenti etanolo, assicurarsi di eliminare eventuali tracce di etanolo prima dell'eluizione dell'acido nucleico. L'etanolo è un forte inibitore della PCR in real time.

ATTENZIONE



L'uso dell'RNA vettore è fondamentale per l'efficienza di estrazione e la stabilità dell'acido nucleico estratto.

Per ricevere ulteriori informazioni e assistenza tecnica riguardanti pre-trattamento e preparazione dei campioni contattare il nostro servizio di assistenza tecnica (vedere il capitolo 8. Assistenza tecnica).

5.2 Preparazione della master mix

Tutti i reagenti e i campioni devono essere completamente scongelati, miscelati (mediante pipettaggio o vortice delicato) e centrifugati brevemente prima dell'uso.

Il RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 contiene un controllo interno eterologo (IC), che può essere utilizzato come controllo di inibizione della RT-PCR o come controllo della procedura di preparazione del campione (estrazione dell'acido nucleico) e come controllo di inibizione della RT-PCR.

- ▶ Se l'IC viene utilizzato come controllo di inibizione della RT-PCR, ma non come controllo della procedura di preparazione del campione, impostare la master mix secondo il seguente schema di pipettatura:

Numero di reazioni (rxns)	1	12
Master A	5 µl	60 µl
Master B	15 µl	180 µl
Internal Control (controllo interno)	1 µl	12 µl
Volume Master Mix	21 µl	252 µl

- ▶ Se l'IC viene utilizzato come controllo per la procedura di preparazione del campione e come controllo di inibizione della RT-PCR, aggiungere l'IC durante la procedura di estrazione dell'acido nucleico.
- ▶ Indipendentemente dal metodo/sistema utilizzato per l'estrazione dell'acido nucleico, l'IC **non deve** essere aggiunto direttamente al campione. L'IC deve essere sempre aggiunto alla campione/lisi. Il volume dell'IC da aggiungere dipende sempre e soltanto dal volume di eluizione. Rappresenta il 10% del volume di eluizione. Ad esempio, se l'acido nucleico deve essere eluito in 60 µl di tampone di eluizione o acqua, 6 µl di IC per campione devono essere aggiunti nella campione/tampone di lisi.
- ▶ Se l'IC è stato aggiunto durante la procedura di preparazione del campione, preparare la master mix secondo il seguente schema:

Numero di reazioni (rxns)	1	12
Master A	5 µl	60 µl
Master B	15 µl	180 µl
Volume Master Mix	20 µl	240 µl

ATTENZIONE

Se l'IC (controllo interno) è stato aggiunto durante la procedura di preparazione del campione, almeno il controllo negativo deve includere l'IC.

ATTENZIONE

Indipendentemente dal metodo/sistema utilizzato per l'estrazione dell'acido nucleico, non aggiungere mai l'IC direttamente al campione.

5.3 Preparazione della reazione

- ▶ Pipettare 20 µl di master mix in ciascuno dei pozzetti richiesti di una piastra di reazione ottica a 96 pozzetti appropriata o di una provetta di reazione ottica appropriata.
- ▶ Aggiungere 10 µl di campione (eluato dall'estrazione di acido nucleico) o 10 µl di controllo (controllo positivo o negativo).

Preparazione della reazione	
Master Mix	20 µl
Campione o controllo	10 µl
Volume totale	30 µl

- ▶ Assicurarsi che almeno un controllo positivo e almeno un controllo negativo siano utilizzati ad ogni seduta.
- ▶ Miscelare accuratamente i campioni e i controlli con la master mix pipettando su e giù.
- ▶ Chiudere la piastra di reazione a 96 pozzetti con tappi o una pellicola adesiva ottica adeguati e le provette di reazione con tappi appropriati.
- ▶ Centrifugare la piastra di reazione a 96 pozzetti in una centrifuga con rotore per piastra di microtitolazione per 30 secondi a circa 1.000 x g (~ 3.000 rpm).

6. Programmazione dello strumento PCR in tempo reale

Per informazioni di base sull'impostazione e la programmazione dei diversi strumenti PCR in tempo reale, consultare il manuale dell'utente del rispettivo strumento.

Per istruzioni dettagliate sulla programmazione dell'utilizzo del RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 su specifici strumenti PCR in tempo reale, contattare il nostro supporto tecnico (vedere il capitolo 8. Assistenza tecnica).

6.1 Impostazioni

- Definire i seguenti parametri:

Impostazioni	
Volume di reazione	30 µl
Velocità di rampa	Predefinito
Riferimento passivo	ROX™

6.2 Sonde fluorescenti (coloranti)

- Definire le seguenti sonde fluorescenti (coloranti):

Target	Nome sonda	Reporter	Quencher
RNA specifico B-βCoV	Gene target E	FAM™	(Nessuno)
RNA specifico SARS-CoV-2	Gene target S	Cy5	(Nessuno)
Internal Control (controllo interno)	IC	JOE™	(Nessuno)

6.3 Profilo termico e acquisizione dei coloranti

- Impostare il profilo della temperatura e l'acquisizione del colorante:

	Fase	Ripetizioni del ciclo	Acquisizione	Temperatura [°C]	Durata [min:sec]
Trascrizione inversa	Mantenimento	1	-	55	20:00
Denaturazione	Mantenimento	1	-	95	02:00
Amplificazione	Ciclaggio	45	-	95	00:15
			sì	55	00:45
			-	72	00:15

7. Analisi dei dati

Per informazioni di base sull'analisi dei dati su specifici strumenti PCR in tempo reale, consultare il manuale dell'utente del rispettivo strumento.

Per istruzioni dettagliate sull'analisi dei dati generati con RealStar® SARS-CoV-2 RT-PCR Kit 1.0 su diversi strumenti PCR in tempo reale, contattare il nostro supporto tecnico (vedere il capitolo 8. Assistenza tecnica).

7.1 Interpretazione dei risultati

7.1.1 Analisi qualitativa

Canale			Interpretazione dei risultati
FAM™	Cy5	JOE™	
+	+	+*	Rilevato RNA specifico B-βCoV (gene target E) e SARS-CoV-2 (gene target S).
+ [†]	-	+*	Rilevato RNA specifico B-βCoV (gene target E).
-	+ [†]	+*	Rilevato RNA specifico SARS-CoV-2 (gene target S).
-	-	+	Non è stato rilevato RNA specifico né B-βCoV (gene target E) né SARS-CoV-2 (gene target S). Il campione non contiene quantità rilevabili di RNA specifico per B-βCoV (gene target E) o SARS-CoV-2 (gene target S).
-	-	-	Inibizione della RT-PCR o guasto del reagente. Ripetere i test dal campione originale o raccogliere e testare un nuovo campione.

* Il rilevamento del controllo interno nel canale di rilevamento JOE™ non è necessario per i risultati positivi del canale di rilevamento FAM™ o del canale di rilevamento Cy5. Un elevato carico di RNA B-βCoV (gene target E) e/o SARS-CoV-2 (gene target S) nel campione può portare a segnali di controllo interni ridotti o assenti.

[†] Essendoci una piccola differenza di sensibilità del sistema di rilevazione dei target B-βCoV (FAM™) e di SARS-CoV-2 (Cy5), in rari casi di campioni debolmente positivi potrebbe esserci un segnale in uno dei due canali ma non nell'altro.

8. Assistenza tecnica

Per l'assistenza ai clienti, si prega di contattare il nostro supporto tecnico:

e-mail: **support@altona-diagnostics.com**

Telefono: **+49-(0)40-5480676-0**

9. Marchi e brevetti
















AltoStar®, RealStar® (altona Diagnostics); ABI Prism® (Applied Biosystems); CFX96™ (Bio-Rad); FAM™, JOE™, ROX™ (Life Technologies); LightCycler® (Roche); SmartCycler® (Cepheid); Maxwell® (Promega); Mx 3005P™ (Stratagene); NucliSENS®, easyMag® (bioMérieux); Rotor-Gene®, QIAamp®, MinElute®, QIASymphony® (QIAGEN); VERSANT® (Siemens Healthcare).

Nomi registrati, marchi, ecc. utilizzati in questo documento, anche se non specificamente contrassegnati come tali, non devono essere considerati non protetti dalla legge.

Solo per uso ricerca! Uso non previsto in procedure diagnostiche.

© 2020 altona Diagnostics GmbH; tutti i diritti riservati.

10. Spiegazione dei simboli

Simbolo	Spiegazione
	Solo per uso ricerca!
	Lotto
	Colore del tappo
	Numero di catalogo
	Indice
	Numero
	Componente
	Istruzioni per l'uso
	Contiene sufficienti per "n" test / reazioni (rxns)
	Limite di temperatura
	Da usare entro
	Fornitore
	Attenzione
	Note
	Versione

Note:

always a drop ahead.

altona Diagnostics GmbH
Mörkenstr. 12
22767 Hamburg, Germany

phone +49 40 548 0676 0
fax +49 40 548 0676 10
e-mail info@altona-diagnostics.com

www.altona-diagnostics.com