

# VIASURE

## Real Time PCR Detection Kits

by CerTest  
BIOTEC

### C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila

Handbook for the following references/  
Manual para las siguientes referencias:

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, low profile	VS-CML106L
VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, high profile	VS-CML106H
VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, low profile	VS-CML112L
VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, high profile	VS-CML112H
VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, low profile	VS-CML113L
VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, high profile	VS-CML113H
VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 9 x 4-well strips, Rotor-Gene®	VS-CML136
VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit 18 x 4-well strips, Rotor-Gene®	VS-CML172



## ENGLISH

### 1. Intended use

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit is designed for the specific identification and differentiation of human *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* and *Legionella pneumophila* in respiratory samples from patients with signs and symptoms of respiratory infection. This test is intended for use as an aid in the diagnosis of *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* and/or *Legionella pneumophila* in combination with clinical and epidemiological risk factors. DNA is extracted from clinical specimens, multiplied using Real Time amplification and detected using specific primers and a fluorescent reporter dye probe for *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* and/or *Legionella pneumophila*.

### 2. Summary and Explanation

Community-acquired pneumonia (CAP) is a major respiratory disease with a high prevalence in the general population, clinical heterogeneity and variable severity. Pneumonia usually causes symptoms for 3–4 weeks, and daily activities may be impaired for a further 3 weeks on average. *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* and *Legionella pneumophila*, are some of the causes of community-acquired pneumonia.

*Legionella pneumophila*, the bacterium responsible for Legionnaires' disease, was identified in 1976 after a large outbreak at a hotel in Philadelphia, USA. The most common form of transmission of *Legionella* is inhalation of contaminated aerosols produced in conjunction with water sprays. Infection can also occur by aspiration of contaminated water or ice, particularly in susceptible hospital patients. Legionnaires' disease has an incubation period of 2 to 10 days. Untreated Legionnaires' disease usually worsens during the first week. Combining urine antigen testing with culture or molecular assays currently provides the best algorithm for diagnosis of *Legionella* disease.

*Chlamydophila pneumoniae* cause illness by damaging the lining of the respiratory tract (throat, windpipe, and lungs). *C. pneumoniae* respiratory infection occurs worldwide and in all age groups. The seroprevalence to *Chlamydophila pneumoniae* is low in infants but it can be higher than 50% in adults. Seroepidemiological studies show that 50 to 75% of adults have antibodies against *Chlamydophila pneumoniae*. Most people are infected and reinfected throughout their life. However, not everyone who is exposed to *Chlamydophila pneumoniae* develops pneumonia. *Chlamydophila pneumoniae* has been associated with the establishment of atherosclerotic disease and heart attacks.

*Mycoplasma pneumoniae* infection is a mild illness that is most common in young adults and school-aged children. Outbreaks of *Mycoplasma pneumoniae* occur mostly in crowded environments, when small droplets of water that contain the bacteria get into the air by coughing and sneezing while in close contact with others. The incubation period is usually between 1 to 4 weeks.

The diagnosis of CAP caused by *Mycoplasma pneumoniae* and *Chlamydophila pneumoniae* is traditionally based on cultures and serology, which have special requirements and are time-consuming.



### 3. Principle of the procedure

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit is designed for the diagnosis of *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* and *Legionella pneumophila* in respiratory samples. After DNA isolation, the identification of *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* and/or *Legionella pneumophila* is performed by the amplification of a conserved region of the *argR* gene for *Chlamydophila pneumoniae*, *CARDS* gene for *Mycoplasma pneumoniae* and *mip* gene for *Legionella pneumophila*, using specific primers and a fluorescent-labelled probe.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit is based on 5' exonuclease activity of DNA polymerase. During DNA amplification, this enzyme cleaves the probe bound to the complementary DNA sequence, separating the quencher dye from the reporter. This reaction generates an increase in the fluorescent signal which is proportional to the quantity of the target template. This fluorescence could be measured on real time PCR platforms.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit contains in each well all the components necessary for real time PCR assay (specific primers/probes, dNTPS, buffer, polymerase) in an stabilized format, as well as an internal control to monitor PCR inhibition. *Legionella pneumophila* DNA targets are amplified and detected in channel FAM, *Chlamydophila pneumoniae* DNA in channel ROX, *Mycoplasma pneumoniae* DNA in channel Cy5 and the internal control (IC) in HEX, VIC or JOE channel (depending on the equipment used select the proper detection channel, see Annex 2).

### 4. Reagents provided

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit includes the following materials and reagents detailed in Tables 1, 2 and 3. Based on the commercial presentation and the Real Time PCR platform used, the stabilized PCR reaction mix could be placed inside different wells and could be marketed on multiple formats. Table 1 includes materials and reagents to be used with 8-well strips compatible devices (See Annex 1). Table 2 includes materials and reagents to be used with 96-well plate compatible devices (See Annex 1). Table 3 includes materials and reagents for use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments for 4-well strips.



Reagent/Material	Description	Colour	Amount
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila 8-well strips	A mix of enzymes, primers probes, buffer, dNTPs, stabilizers and Internal control in stabilized format	White	6/12 x 8-well strip
Rehydration Buffer	Solution to reconstitute the stabilized product	Blue	1 vial x 1.8 mL
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Positive Control	Non-infectious synthetic lyophilized DNA	Red	1 vial
Negative control	Non template control	Violet	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	RNAse/DNAse free water	White	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Optical caps for sealing wells during thermal cycling	Transparent	6/12 X 8-cap strip

Table 1. Reagents and materials provided in VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-CML106L, VS-CML106H, VS-CML112L and VS-CML112H.

Reagent/Material	Description	Color	Amount
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila 96-well plate	A mix of enzymes, primers probes, buffer, dNTPs, stabilizers and Internal control in stabilized format	White	1 plate
Rehydration Buffer	Solution to reconstitute the stabilized product	Blue	1 vial x 1.8 mL
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Positive Control	Non-infectious synthetic lyophilized DNA	Red	1 vial
Negative control	Non template control	Violet	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	RNAse/DNAse free water	White	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Optical caps for sealing plate during thermal cycling	Transparent	12 X 8-cap strip

Table 2. Reagents and materials provided in VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit with Ref VS-CML113L and VS-CML113H.

Reagent/Material	Description	Colour	Amount
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila 4-well strips	A mix of enzymes, primers probes, buffer, dNTPs, stabilizers and Internal control in stabilized format	Transparent	9/18 x 4-well strip
Rehydration Buffer	Solution to reconstitute the stabilized product	Blue	1 vial x 1.8 mL
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Positive Control	Non-infectious synthetic lyophilized DNA	Red	1 vial
Negative control	Non template control	Violet	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	RNAse/DNAse free water	White	1 vial x 1 mL
4-cap strips	Optical caps for sealing wells during thermal cycling	Transparent	9/18 X 4-cap strip

Table 3. Reagents and materials provided in VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-CML136 and VS-CML172. For use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments and compatible accessories with strips of 4 tubes 0.1 ml (72-Well Rotor and Locking Ring 72-Well Rotor).



## 5. Reagents and equipment to be supplied by the user

The following list includes the materials that are required for use but not included in the VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit.

- Real Time PCR instrument (thermocycler).
- DNA extraction kit.
- Centrifuge for 1.5 mL tubes and PCR-well strips or 96-well plate (if available).
- Vortex.
- Micropipettes (0.5-20 µL, 20-200 µL).
- Filter tips.
- Powder-free disposable gloves.
- Loading block (for use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments).

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit has been validated on the following equipments: Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System, Agilent Technologies AriaMx Real-Time PCR System, DNA-Technology DTprime Real-time Detection Thermal Cycler, DNA-Technology DTlite Real-Time PCR System, Rotor-Gene® Q (Qiagen) and Roche Molecular Diagnostics Cobas z480 Analyzer. When using the Applied Biosystems 7500 Fast with strips it is recommend to place a plate holder to reduce the risk of crushed tube (Ref. PN 4388506).

To check thermocycler compatibility, see Annex 1, to check most common detection channels see Annex 2 and to check optical measurement exposure setting see Annex 3.

## 6. Transport and storage conditions

- The kits can be shipped and stored at 2-40°C until the expiration date which is stated on the label.
- Once the positive control has been re-suspended, store it at -20°C. We recommend to separate it in aliquots to minimize freeze and thaw cycles. Positive control has been validated as still being stable after 6 freeze-thaw cycles.
- Keep components away from sunlight.

## 7. Precautions for users

- The product is intended for use by professional users only, such as laboratory or health professionals and technicians, trained in molecular biological techniques.
- Do not use past expiration date.
- Do not use reagents if the protective pouches are open or broken upon arrival.
- Do not use reagents if desiccant is not present or broken inside reagent pouches.
- Do not remove desiccant from reagent pouches once is open.
- Close protective pouches of reagents promptly with the zip seal after each use (if available, Ref. VS-CML113L, VS-CML113H, VS-CML136 and VS-CML172). Remove any excess air in the pouches prior to sealing.



- Do not use reagents if the foil has been broken or damaged.
- Do not mix reagents from different envelopes and / or kits and / or lots and / or another supplier.
- Protect reagents against from humidity. Prolonged exposure to humidity may affect product performance.
- For VS-CML136 and VS-CML172 (compatible for use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments) use the loading block to pipette reagents and samples into each tube and to help with fitting caps properly and avoid cross contamination.
- Design a unidirectional workflow. It should begin in the Extraction Area and then move to the Amplification and Detection Area. Do not return samples, equipment and reagents to the area in which the previous step was performed.
- Follow Good Laboratory Practices. Wear protective clothing, use disposable gloves, goggles and mask. Do not eat, drink or smoke in the working area. Once you finish the test wash your hands.
- Specimens must be treated as potentially infectious, as well as all the reagents and materials that have been exposed to the samples and they must be handled according to the national safety regulations. Take necessary precautions during the collection, storage, treatment and disposal of samples.
- Regular decontamination of commonly used equipment is recommended, especially micropipettes and work surfaces.
- Consult safety data sheets, upon request.
- Consult each Real Time PCR instrument's reference manual for additional warnings, precautions and procedures.
- The product VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection kit has only been validated with the equipment mentioned in Section 5 of these Instructions for Use. The rest of the compatible Real Time PCR instrument indicated in Annex 1 is based on bibliographic data.

## 8. Test procedure

### 8.1. Sample preparation

According to the literature, respiratory samples from symptomatic patients could be analyzed (i.e. sputum, bronchoalveolar lavage (BAL), bronchial aspirate (BAS), nasal swab, pharyngeal swab, nasopharyngeal swab, pharyngeal tonsillar swab, pernasal swab, nasopharyngeal aspirate and pleural fluid).

Collection, storage and transport specimens should be maintained per the conditions validated by the user. Overall, respiratory samples should be collected and labelled appropriately in clean containers with or without transport media (depending on sample type) and processed as soon as possible to guarantee the quality of the test. The specimens must be transported following the local and national regulations for the transport of pathogen material. For long term transport (more than 48 hours), we recommend shipping at  $\leq 70^{\circ}\text{C}$ . The samples can be stored at 2 to  $8^{\circ}\text{C}$  for up to 48 hours or frozen at  $-20^{\circ}\text{C}$  or  $-70^{\circ}\text{C}$  for conservation. Repeated freeze-thaw cycles should be avoided in order to prevent degradation of the sample and nucleic acids.

#### 8.1.1. DNA extraction

Perform the sample preparation according to the recommendations appearing in the instructions for use of the extraction kit used.



For DNA extraction from respiratory samples you can use your manual or automatic routine optimized system. Also, you can use any commercially available DNA extraction kit and follow the manufacturer's instructions. We have validated the following extraction kits:

- Viasure RNA-DNA Extraction kit (VIASURE), recommended.
- Invisorb® Spin Universal Kit (Stratec).
- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, using the Maxwell® 16 instrument (Promega).
- ZP02006 MagPurix Bacterial DNA Extraction Kit, using the MagPurix 12A instrument (Zinexts Life Science Corp.).
- NX-48 Bacterial DNA Kit, using the Nextractor® NX-48 system (Genolution).
- MagDEA Dx SV kit, using the magLEAD® 6gC instrument (Precision System Science Co.).
- Total Nucleic Acid Isolation (TNAI) Kit, using COBAS® AmpliPrep (ROCHE).

## **8.2. Lyophilized positive control**

*C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Positive Control contains high copies of the template, the recommendation is to open and manipulate it in a separate laboratory area away from the other components. Reconstitute the lyophilized *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Positive Control (red vial) by adding 100 µL of the supplied Water RNase/DNAse free (white vial) and vortex thoroughly.

Once the positive control has been re-suspended, store it at -20°C. We recommend to separate it in aliquots to minimize freeze and thaw cycles.

## **8.3. PCR protocol**

Determine and separate the number of required reactions including samples and controls. One positive and negative control must be included in each run for each assay. Peel off protective aluminium seal from plates or strips.

- 1) Reconstitute the number of wells you need.

Add 15 µL of Rehydration Buffer (blue vial) into each well.

- 2) Adding samples and controls.

Add 5 µL of DNA sample, reconstituted *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Positive Control (red vial) or Negative Control (violet vial) in different wells and close them with the provided caps. It is recommended to briefly centrifuge the 8-well strips or 96-well plate, or gently tap each strip onto a hard surface to ensure that all the liquids are at the bottom of the tubes (for Qiagen/Corbett Rotor-Gene®).

Load the plate or the strips in the thermocycler.

- 3) Set up the thermocycler (to check compatibility see Annex 1).

Program the thermocycler following the conditions listed below and start the run:



Cycles	Step	Time	Temperature
1	Initial denaturation	2 min	95°C
45	Denaturation	10 seg	95°C
	Annealing/Extension (Data collection*)	50 seg	60°C

Table 4. PCR protocol

Fluorogenic data should be collected during the extension step (\*) through the FAM (*Legionella pneumophila*), ROX (*Chlamydophila pneumoniae*), Cy5 (*Mycoplasma pneumoniae*) and HEX, JOE or VIC channels (Internal Control (IC)). Depending on the equipment used select the proper detection channel (see Annex 2). In Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System and Stratagene Mx3005PTM Real Time PCR System check that passive reference option ROX is none. In the Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System select Ramp Speed Standard in Select New Experiment/Advanced Setup/Experiment Properties.

## 9. Result interpretation

The use of positive and negative controls in each run, validate the reaction by checking the absence of signal in the negative control well and the presence of signal for *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* in the positive control well. Check Internal Control signal to verify the correct functioning of the amplification mix. The analysis of the samples is done by the software of the used real time PCR equipment itself according to manufacturer's instructions.

Using the following table read and analyze the results:



<i>L. pneumophila</i> (FAM)	<i>C. pneumoniae</i> (ROX)	<i>M. pneumoniae</i> (Cy5)	Internal control (HEX)	Negative Control	Positive Control	Interpretation
+	+	+	+/-	-	+	<i>L. pneumophila</i> , <i>C. pneumoniae</i> and <i>M. pneumoniae</i> Positive
-	-	-	+	-	+	<i>L. pneumophila</i> , <i>C. pneumoniae</i> and <i>M. pneumoniae</i> Negative
+	-	-	+/-	-	+	<i>L. pneumophila</i> Positive, <i>C. pneumoniae</i> and <i>M. pneumoniae</i> Negative
+	+	-	+/-	-	+	<i>L. pneumophila</i> and <i>C. pneumoniae</i> Positive, and <i>M. pneumoniae</i> Negative
+	-	+	+/-	-	+	<i>L. pneumophila</i> and <i>M. pneumoniae</i> Positive, and <i>C. pneumoniae</i> Negative
-	+	-	+/-	-	+	<i>C. pneumoniae</i> Positive, <i>L. pneumophila</i> and <i>M. pneumoniae</i> Negative
-	+	+	+/-	-	+	<i>C. pneumoniae</i> and <i>M. pneumoniae</i> Positive, <i>L. pneumophila</i> Negative
-	-	+	+/-	-	+	<i>M. pneumoniae</i> Positive, <i>L. pneumophila</i> and <i>C. pneumoniae</i> Negative
-	-	-	-	-	+	Experiment fail
+	+	+	+	+	-	Experiment fail

Table 5. Sample interpretation

+: Amplification curve

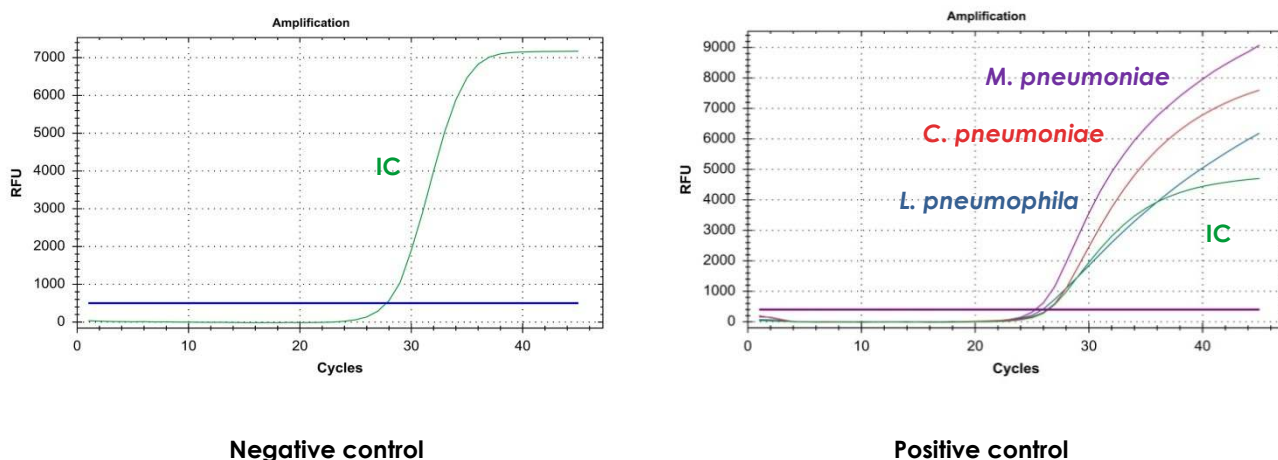
-: No amplification curve

A sample is considered positive if the Ct value obtained is less than 40 and the internal control shows or not an amplification signal. Sometimes, the detection of internal control is not necessary because a high copy number of target can cause preferential amplification of target-specific nucleic acids.

A sample is considered negative, if the sample shows no amplification signal in the detection system but the internal control is positive. An inhibition of the PCR reaction can be excluded by the amplification of internal control.



Figure 1. Correct run of negative and positive control run on the Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System.



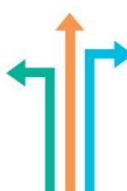
The result is considered invalid if there is signal of amplification in negative control or absence of signal in the positive well. We recommend to repeat the assay again.

In case of absence of internal control signal in sample wells we recommend to repeat the assay diluting the sample 1:10 or to repeat the extraction to check for possible problems of inhibition.

In case of a doubtful interpretation result, it is recommended to verify the correct performance of each of the steps and review the parameters and the sigmoid shape of the curve. If the situation is not solved, it is recommended to repeat the assay, preferably in duplicate. The results of the test should be evaluated by a health care professional in the context of medical history, clinical symptoms and other diagnostic tests.

## 10. Limitations of the test

- The results of the test should be evaluated by a health care professional in the context of medical history, clinical symptoms and other diagnostic tests.
- Although this assay can be used with other types of samples it has been validated only with DNA extracted from respiratory samples.
- ON 0318 only intervenes in the conformity assessment of the test for *Chlamydophila pneumoniae*. The scope of the CE certification covers the detection of *Chlamydophila pneumoniae* in respiratory samples. The rest of the pathogens have self-certification for CE marking.
- The quality of the test depends on the quality of the sample; proper extracted nucleic acid from clinical samples must be extracted. Unsuitable collection, storage and/or transport of specimens may give false negative results.
- Extremely low levels of target below the limit of detection might be detected, but results may not be reproducible.
- There is a possibility of false positive results due to cross-contamination by *Legionella pneumophila*, *Chlamydophila pneumoniae* and/or *M. pneumoniae*, either samples containing high concentrations of target DNA or contamination due to PCR products from previous reactions.



## 11. Quality control

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit contains a positive and a negative control that must be included in each run to correctly interpret the results. Also, the internal control (IC) in each well confirms the correct performance of the technique.

## 12. Performance characteristics

### 12.1. Clinical sensitivity and specificity

The clinical performance of VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit was tested using 90 respiratory specimens from symptomatic patients. These results were compared with those obtained with a molecular detection method (FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics)).

The results were as follows:

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit	FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics)			
		+	-	Total
	+	5	0	5
	-	0	85	85
<b>Total</b>		5	85	90

Table 6. Comparative results for C. pneumoniae.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit	FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics)			
		+	-	Total
	+	4	0	4
	-	1*	85	86
<b>Total</b>		5	85	90

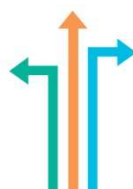
Table 7. Comparative results for M. pneumoniae.

\* The low amount of template DNA in this sample is below the detection limit of the method used.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit	FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics)			
		+	-	Total
	+	1	0	1
	-	0	89	89
<b>Total</b>		1	89	90

Table 8. Comparative results for L. pneumophila.

Sensitivity, specificity, positive predictive value (PPV) and negative predictive value (NPV) for VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR detection kit (CerTest Biotec) compared with FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics) are shown in next table:



Microorganism	SE (%)	SP (%)	PPV (%)	NPV (%)
<i>M. pneumoniae</i>	80	>99	>99	98
<i>L. pneumophila</i>	>99	>99	>99	>99
<i>C. pneumoniae</i>	>99	>99	>99	>99

Table 9. Sensitivity, specificity, PPV and NPV values for VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR detection kit.

The results show a high sensitivity and specificity to detect Chlamydophila pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae and Legionella pneumophila using VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit.

## 12.2. Analytical sensitivity

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit has a detection limit of  $\geq 10$  DNA copies per reaction for C. pneumoniae, M. pneumoniae and L. pneumophila (Figure 2, 3 and 4).

Figure 2. Dilution series of Legionella pneumophila ( $10^7$ - $10^1$  copies/rxn) template run on the Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (FAM channel).

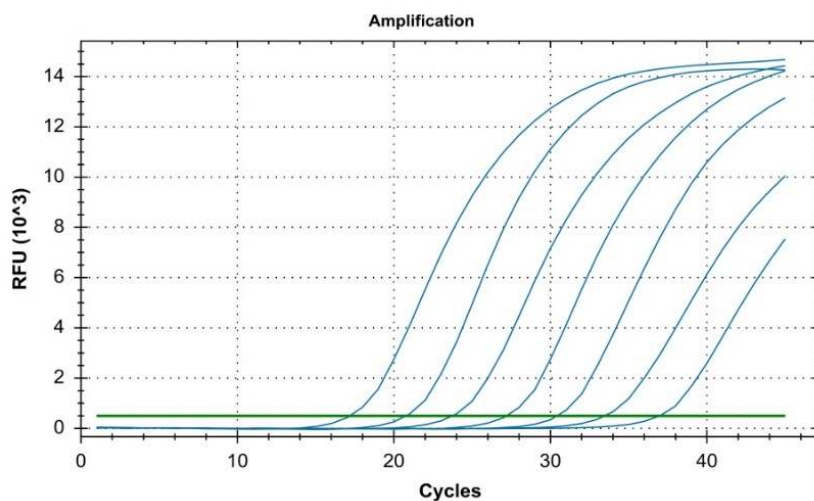


Figure 3. Dilution series of Chlamydophila pneumoniae ( $10^7$ - $10^1$  copies/rxn) template run on the Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (ROX channel).

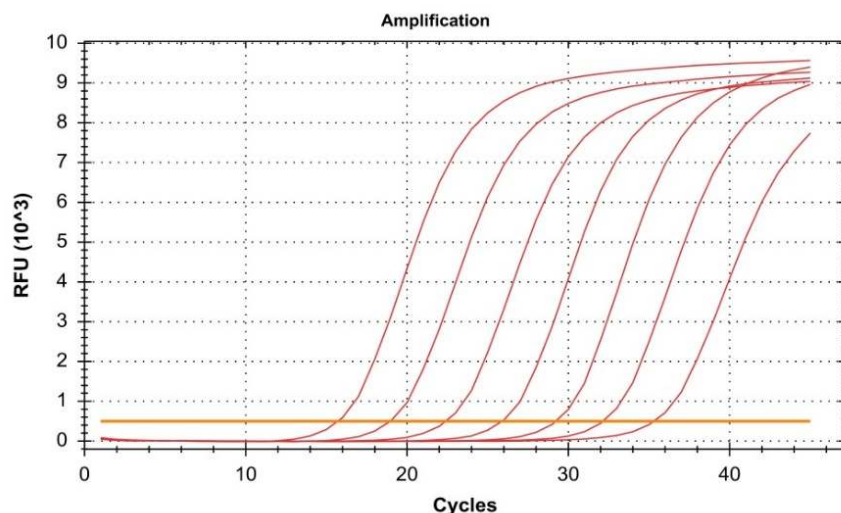
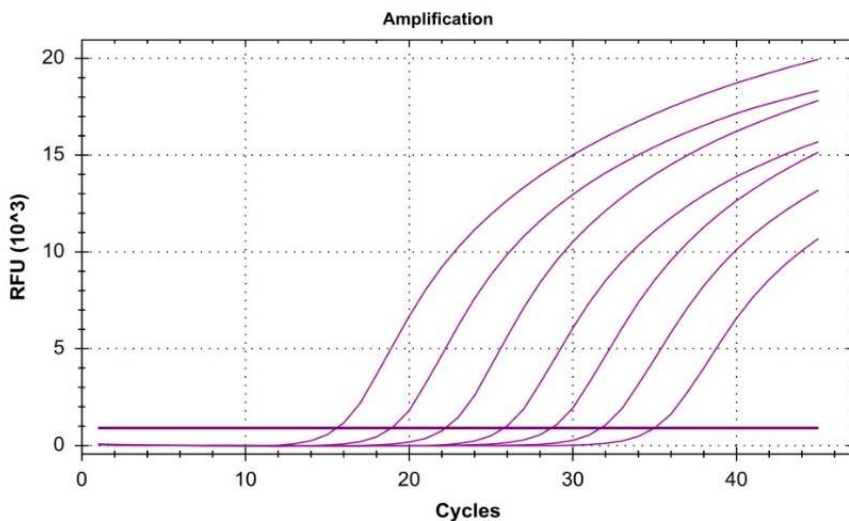


Figure 4. Dilution series of *Mycoplasma pneumoniae* ( $10^7$ - $10^1$  copies/rxn) template run on the Bio-Rad CFX96 Touch™ Real-Time PCR Detection System (Cy5 channel).



### 12.3. Analytical specificity

The specificity of the *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* and *L. pneumophila* assay was confirmed by testing a panel consisting of different microorganisms representing the most common respiratory pathogens. No cross-reactivity was detected between any of the following microorganisms tested, except the targeted pathogens of each assay.

Cross-reactivity testing					
<i>Bordetella pertussis</i>	-	<i>Methicillin-resistant Staphylococcus aureus</i>	-	Influenza A/DE-SH/Reiherente/AR8444/ 2016 (H5N8) virus	-
<i>Bordetella parapertussis</i>	-	<i>Moraxella catarrhalis</i>	-	Influenza A/Anhui/1/2013 (H7N9) virus	-
<i>Bordetella holmesii</i>	-	<i>Haemophilus influenzae</i>	-	Influenza B/Brisbane/60/2008-like virus	-
<i>Bordetella bronchiseptica</i>	-	<i>Chlamydophila pneumoniae</i>	-/+	Influenza B/Florida/04/06 virus	-
<i>Legionella bozemani</i>	-	<i>Chlamydia caviae</i>	-	Influenza B/Phuket/3073/2013 virus	-
<i>Legionella micdadei</i>	-	<i>Chlamydia psittaci</i> genotypes A and C	-	Human parainfluenza 1, 2, 3 and 4 viruses	-
<i>Legionella dumoffii</i>	-	Influenza A/New Caledonia/20/99(H1N1) virus	-	Human metapneumovirus A and B	-
<i>Legionella pneumophila</i> subsp. <i>pneumophila</i> (serogroup 1, 2, 3, and 8)	-/+	Influenza A/California/7/2009(H1N1) virus	-	Human coronavirus 229E	-
<i>Legionella pneumophila</i> subsp. <i>fraseri</i> (serogroup 4 and 5)	-/+	Influenza A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09 virus	-	MERS Coronavirus	-
<i>Legionella longbeache</i>	-	Influenza A/Perth/16/2009(H3N2) virus	-	Human rhinovirus	-
<i>Legionella hackeliae</i>	-	Influenza A/Thüringen/5/17 (H3N2) virus	-	Human Adenovirus	-
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	-/+	Influenza A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2) virus	-	Respiratory Syncytial virus (RSV A and RSV B)	-
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	-	Influenza A/Turkey/Germany R2485+86/2014 (H5N8) virus	-	Human Bocavirus	-
<i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i>	-				

Table 10. Reference pathogenic microorganisms used in this study



## 12.4. Analytical reactivity

The reactivity of VIASURE *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit for *Chlamydophila pneumoniae* was evaluated against *Chlamydophila pneumoniae* showing positive results.

The reactivity of VIASURE *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit for *Mycoplasma pneumoniae* was evaluated *Mycoplasma pneumoniae* showing positive results.

The reactivity of VIASURE *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit for *Legionella pneumophila* was evaluated against *Legionella pneumophila* sg1 (ST47) and (ST62), sg2-14, sg3, and sg6, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. 1979 strain Philadelphia-1, sg 1, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. strain Togus-1, sg 2, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. strain Bloomingtoon-2, sg 3, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. strain Concord 3, sg 8, *Legionella pneumophila* subsp. *fraseri* Brenner et al. 1989 strain Los Angeles-1, sg 4, *Legionella pneumophila* subsp. *fraseri* Brenner et al. 1989 strain Dallas 1E, sg 5, as templates.



## ANNEX 1

**COMPATIBILITY WITH THE MOST COMMON REAL TIME PCR EQUIPMENT**

Low profile strips can be used in all PCR thermocyclers equipped with a low profile block, like the systems listed in table A.1. High profile strips can be used in all PCR thermocyclers equipped with a high or regular profile block, like the systems listed in table A.2. If you do not find your thermocycler in the list below, please contact with your supplier.

Table A.1 LOW PROFILE BLOCK THERMOCYCLERS	
Manufacturer	Model
Agilent Technologies	AriaMx/AriaDx Real-Time PCR System
Applied Biosystems	7500 Fast Real-Time PCR System <sup>(1)</sup>
Applied Biosystems	7500 Fast Dx Real-Time PCR System <sup>(1)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 12K Flex 96-well Fast
Applied Biosystems	QuantStudio™ 6 Flex 96-well Fast
Applied Biosystems	QuantStudio™ 7 Flex 96-well Fast
Applied Biosystems	QuantStudio™ 3 Fast Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 5 Fast Real-Time PCR System
Applied Biosystems	StepOne Plus™ Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	StepOne™ Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	ViiA™ 7 Fast Real-Time PCR System
BIONEER	Exicycler™ 96
Bio-Rad	CFX96™ / CFX96™ IVD Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	Mini Opticon™ Real-Time PCR Detection System <sup>(6)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(3)</sup>
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(3)</sup>
Roche	LightCycler ®480 Real-Time PCR System <sup>(4)</sup>
Roche	LightCycler ®96 Real-Time PCR System <sup>(4)</sup>
Roche	Cobas z480 Analyzer <sup>(4)</sup>

(1)Select Ramp Speed "**Standard**".

(2)See Annex 3 to check optical measurement exposure setting.

(3)The product should be reconstituted following the appropriate procedure (see Test Procedure) and transferred into the specific Rotor-Gene® Q or SmartCycler® tubes.

(4)Shell Frame grid plate which fits in these Roche qPCR System is necessary.

(5)No detection in Cy5 channel.

(6)Detection in FAM and HEX channels only.

Table A.2 HIGH PROFILE BLOCK THERMOCYCLERS	
Manufacturer	Model
Abbott	Abbott m2000 RealTime System
Applied Biosystems	7300 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	7500 Real-Time PCR System
Applied Biosystems	7900 HT Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	ABI PRISM 7000 <sup>(6)</sup>
Applied Biosystems	ABI PRISM 7700 <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 12K Flex 96-well
Applied Biosystems	QuantStudio™ 6 Flex 96-well
Applied Biosystems	QuantStudio™ 7 Flex 96-well
Applied Biosystems	QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System
Applied Biosystems	ViiA™ 7 Real-Time PCR System
Analytik Jena Biometra	TOptical
Analytik Jena Biometra	qTOWER 2.0
BIONEER	Exicycler™ 96
Bio-Rad	CFX96™ Deep Well / CFX96™ Deep Well IVD Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	iCycler iQ™ Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	iCycler iQ™5 Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	MyiQ™ Real-Time PCR Detection System <sup>(6)</sup>
Bio-Rad	MyiQ™2 Real-Time PCR Detection System <sup>(6)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(3)</sup>
DNA-Technology	DTprime Real-time Detection Thermal Cycler <sup>(2)</sup>
DNA-Technology	DTlite Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
Eppendorf	Mastercycler™ep realplex
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(3)</sup>
Stratagene / Agilent Technologies	Mx3000PTM Real Time PCR System
Stratagene / Agilent Technologies	Mx3005PTM Real Time PCR System

Table A1/A2. Compatible low and high profile Real Time PCR systems.



## ANNEX 2

**DETECTION CHANNELS FOR THE MOST COMMON REAL TIME PCR EQUIPMENT**

The fluorescence detection channels for some of most common Real Time PCR Thermocyclers are specified in Table A3.

REAL-TIME PCR THERMOCYCLER	VIASURE CHANNEL	DETECTION CHANNEL	OBSERVATIONS
Bio-Rad CFX96™	FAM	FAM	Some wells may have abnormally drifting RFU values during the initial few cycles of a run showing a non-sigmoidal ascendant line. If you see this effect, in the Settings menu, select the option Apply Fluorescence Drift Correction for Baseline Settings to correct it.
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
ABI 7500 Applied Biosystems	FAM	FAM	Passive reference option for ROX must be none. Some wells may have abnormally drifting RFU values during the initial few cycles of a run showing a non-sigmoidal ascendant line. If you see this effect, please modify the baseline: Select the Start Cycle and End Cycle values so that the baseline ends before significant fluorescence is detected.
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Roche Lightcycler®480II	FAM	465/510	Colour Compensation is required
	HEX	533/580	
	ROX	533/610	
	Cy5	618/660	
Smartcycler® Cepheid	FAM	Channel 1	
	HEX	Channel 2	
	ROX	Channel 3	
	Cy5	Channel 4	
Abbott m2000rt	FAM	FAM	
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Mx3000P™ Mx 3005P™ Stratagene	FAM	FAM	Passive reference option for ROX must be none
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
AriaMx Agilent	FAM	FAM	
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Rotor-Gene®Q Qiagen	FAM	Green	In the Channel Setup, click on the "Gain Optimisation" button and then go to "Optimise Acquiring". The fluorescence Target Sample Range has to be between 5 and 10 FI for each channel. Also select the option "Perform Optimisation Before 1st Acquisition".
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Mic Real Time PCR Cycler bms	FAM	Green	In the "Run Profile" menu, introduce the correct parameters for "Temperature Control" (Standard TAQ (v3)), Volume (20 µl) and the appropriate thermal profile. In the "Cycling" window, select the "Acquire on" option for all the channels by clicking on them. Use the default "Gain" values for each channel (Green = 3, Yellow = 10, Orange = 10, Red = 10)
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Exicycler™ 96 BIONEER	FAM	FAM	
	HEX	JOE	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	

Table A3: Detection fluorescence channels of different Real Time PCR systems.



## ANNEX 3

### OPTICAL MEASUREMENT EXPOSURE SETTING

Optical measurement parameters of some thermocyclers must be adjusted to be suitable for operation with "VIASURE Real Time PCR Detection Kits". This assay has been validated with the following set exposition values:

- DTprime Real-time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology): FAM channel -500\*, HEX channel – 1000, ROX channel – 1000 and Cy5 channel - 1000.
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology): FAM channel - 500, HEX channel - 500, ROX channel – 500 and Cy5 channel - 500.

\*If the result in channel FAM is not as expected, there are no amplifications or high background noise is observed, please lower the exposure values indicated above to 150.



## ESPAÑOL

### 1. Uso previsto

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit está diseñado para la identificación y diferenciación específica de *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* y *Legionella pneumophila* en muestras respiratorias procedentes de pacientes con signos y síntomas de infección respiratoria. El uso previsto del test es facilitar el diagnóstico de infección producida por *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* y/o *Legionella pneumophila* en combinación con factores de riesgos clínicos y epidemiológicos. El DNA es extraído a partir de muestras clínicas, amplificado posteriormente mediante PCR a tiempo real y detectado utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con una molécula fluorescente y otra apantalladora (quencher) para detectar *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* y/o *Legionella pneumophila*.

### 2. Introducción y explicación

La neumonía adquirida en la comunidad es una importante enfermedad respiratoria con una alta prevalencia en la población general, heterogeneidad clínica y diferentes grados de gravedad. La neumonía habitualmente produce síntomas durante 3-4 semanas, y la actividad diaria puede verse afectada durante más de 3 semanas de media. *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* y *Legionella pneumophila*, son algunas de las causas de neumonía adquirida en la comunidad.

*Legionella pneumophila*, la bacteria responsable de la enfermedad del Legionario, fue identificada en 1976 tras un gran brote en un hotel de Philadelphia, USA. El modo de transmisión más común de *Legionella* es la inhalación de aerosoles contaminados producidos en presencia de humedad. La infección también puede producirse por aspiración de agua o hielo contaminados, particularmente en pacientes hospitalarios susceptibles. Esta enfermedad tiene un periodo de incubación de 2 a 10 días, y si no se trata suele empeorar durante la primera semana. Actualmente la combinación de tests inmunológicos en orina con cultivos o ensayos moleculares proporciona el mejor algoritmo para el diagnóstico de *Legionella*.

*Chlamydophila pneumoniae* afecta al revestimiento del tracto respiratorio (garganta, tráquea y pulmones). La infección respiratoria por *Chlamydophila pneumoniae* se produce a nivel mundial y en cualquier rango de edad. La seroprevalencia a este patógeno es baja en niños pero puede ser superior al 50% en adultos. Estudios seroepidemiológicos muestran que 50-75% de adultos tienen anticuerpos contra *Chlamydophila pneumoniae*, y la mayoría de sufren reinfección a lo largo de su vida. Sin embargo, no todo el mundo expuesto a *Chlamydophila pneumoniae* desarrolla neumonía. *Chlamydophila pneumoniae* también se ha asociado con enfermedad ateromatosa y ataques al corazón.

La infección por *Mycoplasma pneumoniae* es una enfermedad leve que es más común en adultos jóvenes y niños en edad escolar. Los brotes de *Mycoplasma pneumoniae* se producen principalmente en ambientes muy concurridos, y se transmite por aerosoles respiratorios que contienen la bacteria producidos en toses y estornudos cuando hay un contacto próximo. El período de incubación normalmente es de 1 a 4 semanas.



El diagnóstico de neumonía adquirida en la comunidad causada por *Mycoplasma pneumoniae* y *Chlamydophila pneumoniae* tradicionalmente se basa en cultivos y serología, que presentan requerimientos especiales y consumen mucho tiempo.

### 3. Procedimiento

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit está diseñado para el diagnóstico *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* y/o *Legionella pneumophila* en muestras respiratorias. Tras el aislamiento del DNA, la identificación de *Chlamydophila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* y *Legionella pneumophila* se realiza mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con fluorescencia que hibridan en una región conservada de los genes *argR* para *Chlamydophila pneumoniae*, *CARDS* para *Mycoplasma pneumoniae* y *mip* para *L. pneumophila*.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit aprovecha la actividad 5' exonucleasa de la DNA-polimerasa. Durante la amplificación del DNA, esta enzima hidroliza la sonda unida a la secuencia de DNA complementaria, separando el fluoróforo del quencher. Esta reacción genera un aumento en la señal fluorescente proporcional a la cantidad de DNA diana. Esta fluorescencia se puede monitorizar en equipos de PCR a tiempo real.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit contiene en cada pocillo todos los componentes necesarios para llevar a cabo la PCR a tiempo real (cebadores/sondas específicos, dNTPS, tampón, polimerasa) en formato estabilizado, así como, un control interno para descartar la inhibición de la actividad polimerasa. Tras la reacción de amplificación, *Legionella pneumophila* se detecta en el canal FAM, *Chlamydophila pneumoniae* se detecta en el canal ROX, *Mycoplasma pneumoniae* se detecta en el canal Cy5 y el control interno (CI) se detecta en el canal HEX, VIC o JOE (seleccionar el canal de detección según el equipo utilizado, ver Anexo 2).

### 4. Reactivos suministrados

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit incluye los siguientes materiales y reactivos detallados en las Tablas 1, 2 y 3. Basado en la presentación comercial y la plataforma de PCR en tiempo real utilizada, la mezcla de reacción de PCR estabilizada se puede encontrar en diferentes tubos o pocillos y por tanto comercializar en múltiples formatos. La Tabla 1 incluye materiales y reactivos para usar con dispositivos compatibles para tiras de 8 pocillos (Ver Anexo 1). La Tabla 2 incluye materiales y reactivos para usar con dispositivos compatibles para placas de 96 pocillos (Ver Anexo 1). La Tabla 3 incluye materiales y reactivos para usar con los instrumentos Qiagen / Corbett Rotor-Gene® para tiras de 4 pocillos.



Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila 8-well strips	Una mezcla de enzimas, cebadores- sondas, tampón, dNTPs, estabilizadores y Control interno en formato estabilizado	Blanco	6/12 tiras de 8 pocillos
Rehydration Buffer	Solución para la reconstitución del producto estabilizado	Azul	1 vial x 1.8 mL
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Positive Control	DNA sintético liofilizado no infeccioso	Rojo	1 vial
Negative control	Control negativo	Morado	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	Agua libre de RNAsa/DNAsa	Blanco	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Tapones ópticos para sellar los pocillos durante el ciclo térmico	Transparente	6/12 tiras de 8 tapones

Tabla 1. Reactivos y materiales proporcionados en VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-CML106L, VS-CML106H, VS-CML112L y VS-CML112H.

Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila 96-well plate	Una mezcla de enzimas, cebadores- sondas, tampón, dNTPs, estabilizadores y Control interno en formato estabilizado	Blanco	1 placa
Rehydration Buffer	Solución para la reconstitución del producto estabilizado	Azul	1 vial x 1.8 mL
C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Positive Control	DNA sintético liofilizado no infeccioso	Rojo	1 vial
Negative control	Control negativo	Morado	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	Agua libre de RNAsa/DNAsa	Blanco	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Tapones ópticos para sellar los pocillos durante el ciclo térmico	Transparente	12 tiras de 8 tapones

Tabla 2. Reactivos y materiales proporcionados en VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-CML113L y VS-CML113H.



Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
<i>C. pneumoniae, M. pneumoniae &amp; L. pneumophila</i> 4-well strips	Una mezcla de enzimas, cebadores- sondas, tampón, dNTPs, estabilizadores y Control interno en formato estabilizado	Transparente	9/18 tiras de 4 pocillos
Rehydration Buffer	Solución para la reconstitución del producto estabilizado	Azul	1 vial x 1.8 mL
<i>C. pneumoniae, M. pneumoniae &amp; L. pneumophila</i> Positive Control	DNA sintético liofilizado no infeccioso	Rojo	1 vial
Negative control	Control negativo	Morado	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	Agua libre de RNAsa/DNAse	Blanco	1 vial x 1 mL
4-cap strips	Tapones ópticos para sellar los pocillos durante el ciclo térmico	Transparente	9/18 tiras de 4 tapones

Tabla 3. Reactivos y materiales proporcionados en VIASURE *C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-CML136 y VS-CML172. Para usar con instrumentos Qiagen / Corbett Rotor-Gene® y accesorios compatibles con tiras de 4 tubos 0.1 ml (72-Well Rotor y Locking Ring 72-Well Rotor).

## 5. Material requerido y no suministrado

La siguiente lista incluye los materiales que se requieren para el uso pero que no se incluyen en VIASURE *C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit.

- Equipo de PCR a tiempo real (termociclador).
- Kit de extracción de DNA.
- Centrifuga para tubos de 1.5 mL y para tiras de tubos de PCR o placas de 96 pocillos (si está disponible).
- Vortex.
- Micropipetas (0.5-20 µL, 20-200 µL).
- Puntas con filtro.
- Guantes desechables sin polvo.
- Loading block (para usar con instrumentos Qiagen/Corbett Rotor-Gene®).

VIASURE *C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit ha sido validado en los siguientes equipos: Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System, Agilent Technologies AriaMx Real-Time PCR System, DNA-Technology DTprime Real-time Detection Thermal Cycler, DNA-Technology DTlite Real-Time PCR System, Rotor-Gene® Q (Qiagen) y Roche Molecular Diagnostics Cobas z480 Analyzer. Cuando se utiliza el equipo Applied Biosystems 7500 Fast con tiras, se recomienda colocar el soporte adecuado para reducir el riesgo de aplastar el tubo (Ref. PN 4388506).

Para verificar la compatibilidad de los termocicladores, consulte el Anexo 1, para verificar los canales de detección más comunes, consulte el Anexo 2 y para verificar la configuración de la exposición de medición óptica, ver Anexo 3.



## 6. Condiciones de transporte y almacenamiento

- El transporte y almacenaje de los kits puede realizarse de 2-40°C hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.
- Almacenar el control positivo a -20°C tras su re-suspensión. Se recomienda separar en alícuotas para minimizar los ciclos de congelación y descongelación. Se ha validado la estabilidad del control positivo tras 6 ciclos de congelación y descongelación.
- Proteger los componentes de la luz.

## 7. Precauciones para el usuario

- El producto está destinado para uso exclusivo de usuarios profesionales, como profesionales o técnicos de laboratorio y sanitarios, entrenados en técnicas de biología molecular.
- No se recomienda usar el kit después de la fecha de caducidad.
- No utilizar los reactivos si los sobres o las bolsas que protegen los tubos están abiertos o dañados en el momento que se reciben.
- No utilizar los tubos de reacción si el material desecante que se incluye en cada sobre de aluminio no está o está dañado.
- No retirar el material desecante de los sobres de aluminio que contienen los tubos de reacción una vez abiertos.
- Cerrar los sobres de aluminio que protegen los tubos de reacción con el cierre zip inmediatamente después de cada uso (si está disponible, Ref. VS-CML113L, VS-CML113H, VS-CML136 y VS-CML172). Antes de cerrar los sobres eliminar cualquier exceso de aire.
- No utilizar los tubos de reactivos si el aluminio protector está roto o dañado.
- No mezclar reactivos de diferentes sobres y/o kits y/o lotes y/u otro proveedor.
- Proteger los reactivos de la humedad. Una exposición prolongada a la humedad puede afectar al rendimiento del producto.
- Para VS-CML136 y VS-CML172 (compatible con instrumentos Qiagen/Corbett Rotor-Gene®) utilice el loading block para pipetear reactivos y muestras en cada tubo y para ayudar en el ajuste correcto de las tapas así como para evitar la contaminación.
- Diseñar un flujo de trabajo unidireccional. Se debe comenzar en el área de extracción y después pasar al área de amplificación y de detección. No poner en contacto las muestras, equipos y reactivos utilizados en un área con la zona en la que se realizó el paso anterior.
- Seguir las Buenas Prácticas de Laboratorio. Use ropa protectora, guantes de uso desechables, gafas y mascarilla. No comer, beber o fumar en el área de trabajo. Una vez terminada la prueba, lavarse las manos.
- Las muestras deben ser tratadas como potencialmente infecciosas así como los reactivos que han estado en contacto con las muestras y deben ser gestionadas según la legislación sobre residuos sanitarios nacional. Tome las precauciones necesarias durante la recogida, almacenamiento, tratamiento y eliminación de muestras.
- Se recomienda la descontaminación periódica de los equipos usados habitualmente, especialmente micropipetas, y de las superficies de trabajo.



- Consulte las hojas de seguridad, previa solicitud.
- Consulte el manual de cada equipo de PCR a tiempo real para advertencias adicionales, precauciones y procedimientos.
- El producto VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection kit solamente se ha validado con los equipos mencionados en el Apartado 5 de estas Instrucciones de uso. El resto de los equipos de PCR a tiempo real compatibles indicados en el Anexo 1 se basan en datos bibliográficos.

## 8. Procedimiento del test

### 8.1. Preparación de la muestra

Según la literatura, se pueden analizar muestras respiratorias de pacientes sintomáticos (es decir, esputo, lavado broncoalveolar (BAL), aspirado bronquial (BAS), hisopo nasal, hisopo faríngeo, hisopo nasofaríngeo, hisopo amigdalar faríngeo, hisopo pernasal, aspirado nasofaríngeo y líquido pleural).

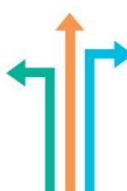
Para la recogida, el almacenaje y el transporte de los especímenes deben seguirse las condiciones validadas por el usuario. En general, las muestras respiratorias se deben recoger y etiquetar adecuadamente en contenedores limpios con o sin medio de transporte (dependiendo del tipo de muestra), y ser procesadas con la mayor brevedad posible para garantizar la calidad de la prueba. Los especímenes deben ser transportados conforme a la normativa local y nacional para el transporte de muestras biológicas. Para transportes largos de duración mayor de 48 horas, se recomienda realizar el envío a  $\leq -70^{\circ}\text{C}$ . Las muestras pueden almacenarse entre 2-8°C hasta 48 horas o pueden congelarse a -20°C o -70°C para su conservación durante un tiempo prolongado. Deben evitarse ciclos de congelación-descongelación para prevenir la degradación de la muestra y los ácidos nucleicos.

#### 8.1.1. Extracción de DNA

Realizar la preparación de la muestra de acuerdo con las recomendaciones que aparecen en las instrucciones de uso del kit de extracción utilizado.

Para la extracción de DNA a partir de muestras respiratorias puede utilizar su sistema optimizado de rutina manual o automático. Además, se puede usar cualquier kit de extracción de DNA disponible en el mercado y seguir las instrucciones de uso del fabricante. Los siguientes kits de extracción han sido validados:

- Viasure RNA-DNA Extraction kit (VIASURE), recomendado.
- Invisorb® Spin Universal Kit (Stratec).
- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, utilizando el sistema de extracción automatizado Maxwell® 16 instrument (Promega).
- ZP02006 MagPurix Bacterial DNA Extraction Kit, utilizando MagPurix 12A instrument (Zinexts Life Science Corp.)
- NX-48 Bacterial DNA Kit, utilizando Nextractor® NX-48 system (Genolution)
- MagDEA Dx SV kit, utilizando magLEAD® 6gC instrument (Precision System Science Co.).
- Total Nucleic Acid Isolation (TNAI) Kit, utilizando el sistema de extracción automatizado COBAS® AmpliPrep (ROCHE).



## 8.2. Control positivo liofilizado

El vial de *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Positive Control contiene una gran cantidad de copias molde por lo que se recomienda abrirlo y manipularlo en una zona del laboratorio separada del resto de los componentes. Reconstituir *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Positive Control liofilizado (vial rojo) añadiendo 100 µL de Agua libre de RNasa/DNasa (vial blanco) suministrada y mezclar bien con la ayuda del vórtex. Almacenar el control positivo a -20°C tras su re-suspensión. Se recomienda separar en alícuotas para minimizar los ciclos de congelación y descongelación.

## 8.3. Protocolo PCR

Determinar y separar el número de reacciones necesarias incluyendo las muestras y los controles. En cada serie de muestras para cada uno de los ensayos a analizar se deben incluir un control positivo y uno negativo. Retirar el aluminio protector de las placas o tiras.

- 1) Reconstituir el número de pocillos que sean necesarios.

Añadir 15 µL del tampón de rehidratación (vial azul) en cada pocillo.

- 2) Añadir muestras y controles.

Añadir 5 µL de DNA extraído de cada muestra, de *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Positive Control reconstituido (vial rojo) o Negative Control (vial morado) y cerrar los pocillos con los tapones suministrados. Se recomienda centrifugar brevemente las tiras de 8 pocillos o las placas de 96 pocillos, o golpear suavemente cada tira sobre una superficie dura para asegurarse de que todos los líquidos queden en el fondo de los tubos (para los kits compatible con Qiagen/Corbett Rotor-Gene®).

Colocar la placa o las tiras en el termociclador.

- 3) Configurar el termociclador (para verificar la compatibilidad, consulte el Anexo 1).

Programar el termociclador siguiendo las condiciones descritas en la siguiente tabla e iniciar el programa:

Ciclos	Etapa	Tiempo	Temperatura
1	Desnaturalización inicial	2 min	95°C
45	Desnaturalización	10 seg	95°C
	Hibridación/Elongación (Recogida de datos*)	50 seg	60°C

Tabla 4. Protocolo PCR

Los datos de fluorescencia deben recogerse durante la etapa de elongación (\*) a través de los canales FAM (*Legionella pneumophila*), ROX (*Chlamydophila pneumoniae*), Cy5 (*Mycoplasma pneumoniae*) y HEX, JOE o VIC (Control Interno). Dependiendo del equipo a utilizar seleccionar el canal de detección adecuado (ver Anexo 2). En los termocicladores Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System y Stratagene Mx3005P™ Real Time PCR System comprobar que la opción del control pasivo ROX está desactivada. En el termociclador Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System seleccionar Ramp Speed Standard en el menú Select New Experiment/Advanced Setup/Experiment Properties.



## 9. Interpretación de resultados

El uso de los controles positivo y negativo junto con cada serie de muestras a analizar, valida la reacción comprobando la ausencia de señal en el pocillo del control negativo y la presencia de una señal en el pocillo de control positivo de *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila*. Comprobar la emisión de la señal del control interno para verificar el correcto funcionamiento de la mezcla de amplificación. El análisis de las muestras se realiza con el software propio del equipo de PCR a tiempo real de acuerdo con las instrucciones de uso del fabricante. Con ayuda de la siguiente tabla, leer y analizar los resultados:

<i>L. pneumophila</i> (FAM)	<i>C. pneumoniae</i> (ROX)	<i>M. pneumoniae</i> (Cy5)	Control Interno (HEX)	Control Negativo	Control Positivo	Interpretación
+	+	+	+/-	-	+	<i>L. pneumophila, C. pneumoniae y M. pneumoniae Positivos</i>
-	-	-	+	-	+	<i>L. pneumophila, C. pneumoniae y M. pneumoniae Negativos</i>
+	-	-	+/-	-	+	<i>L. pneumophila Positivo C. pneumoniae y M. pneumoniae Negativos</i>
+	+	-	+/-	-	+	<i>L. pneumophila y C. pneumoniae Positivos, y M. pneumoniae Negativo</i>
+	-	+	+/-	-	+	<i>L. pneumophila y M. pneumoniae Positivos, y C. pneumoniae Negativo</i>
-	+	-	+/-	-	+	<i>C. pneumoniae Positivo, L. pneumophila y M. pneumoniae Negativos</i>
-	+	+	+/-	-	+	<i>C. pneumoniae y M. pneumoniae Positivos, L. pneumophila Negativo</i>
-	-	+	+/-	-	+	<i>M. pneumoniae Positivo, L. pneumophila y C. pneumoniae Negativos</i>
-	-	-	-	-	+	Inválido
+	+	+	+	+	-	Inválido

Tabla 5. Interpretación

+: curva de amplificación

-: sin curva de amplificación

Una muestra se considera positiva, si el valor Ct obtenido es menor de 40 y el control interno muestra o no una gráfica de amplificación. En ocasiones, la detección del control interno no es necesaria, ya que la presencia de un alto número inicial de copias del ácido nucleico diana puede causar una amplificación preferencial de esta última.

Una muestra se considera negativa, si no se detecta una curva de amplificación por encima del valor umbral, y el control interno si la presenta. La inhibición de la reacción de PCR puede ser excluida por la amplificación del control interno.

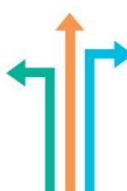
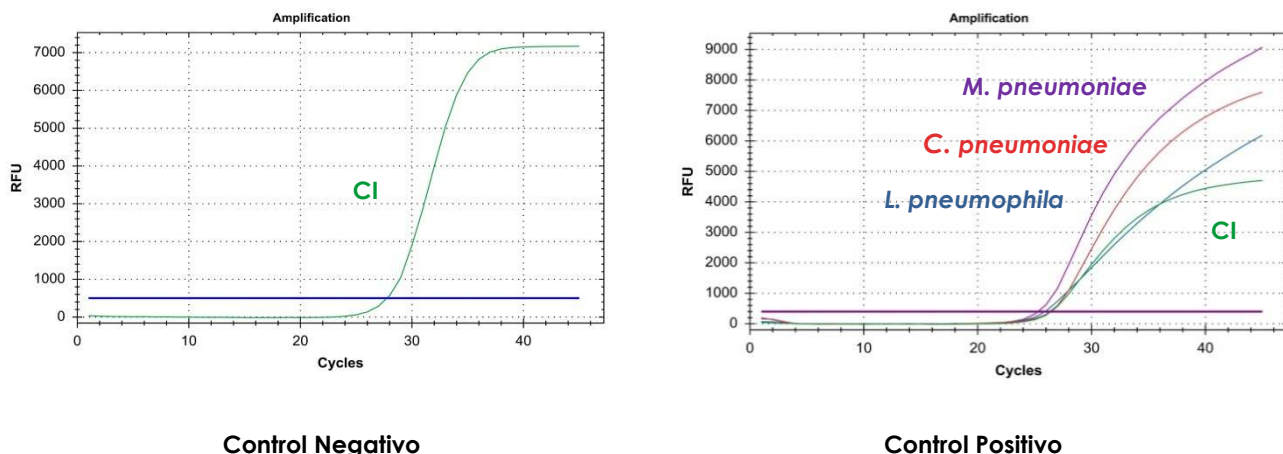


Figura 1. Ejemplo de gráficas de amplificación del control negativo y positivo. Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™Real-Time PCR Detection System.



El resultado se considera inválido si se observa una gráfica de amplificación en el control negativo o ausencia de señal en el pocillo del control positivo. En ese caso, se recomienda repetir el ensayo.

En caso de ausencia de la señal de control interno en los pocillos de muestra, se recomienda repetir el ensayo diluyendo la muestra 1:10 o repetir la extracción para descartar posibles problemas de inhibición.

En el caso de obtener un resultado de dudosa interpretación, se recomienda verificar la correcta realización de cada uno de los pasos y revisar los parámetros y la forma sigmaidea de la curva. Si la situación no se resuelve, se recomienda repetir el ensayo, preferiblemente por duplicado. El resultado de la prueba debe ser evaluado en el contexto del historial médico, los síntomas clínicos y otras pruebas de diagnóstico por un profesional de la salud.

## 10. Limitaciones del test

- El resultado de la prueba debe ser evaluado en el contexto del historial médico, los síntomas clínicos y otras pruebas de diagnóstico por un profesional de la salud.
- Aunque este ensayo se puede usar con otros tipos de muestras, se ha validado solo con DNA extraído de muestras respiratorias.
- El ON 0318 solo interviene en la evaluación de conformidad de la prueba para *Chlamydophila pneumoniae*. El alcance de la certificación CE cubre la detección de *Chlamydophila pneumoniae* en muestras respiratorias. El resto de los patógenos tienen autocertificación para el marcado CE.
- El correcto funcionamiento de la prueba depende de la calidad de la muestra; el ácido nucleico deber ser extraído de forma adecuada de las muestras clínicas. Una forma inadecuada de recolección, almacenaje y/o transporte de las muestras puede dar lugar a falsos negativos.
- Se puede detectar un bajo número de copias molde diana por debajo del límite de detección, pero los resultados pueden no ser reproducibles.
- Existe la posibilidad de falsos positivos debido a la contaminación cruzada con *Legionella pneumophila*, *Chlamydophila pneumoniae* y/o *M. pneumoniae* ya sea por muestras que contienen altas concentraciones de DNA molde diana o por contaminación por arrastre a partir de productos de PCR de reacciones anteriores.



## 11. Control de calidad

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit contiene controles positivo y negativo que deben ser incluidos en cada ensayo para interpretar correctamente los resultados. Además, el control interno (CI) en cada pocillo confirma el correcto funcionamiento de la técnica.

## 12. Características del test

### 12.1. Sensibilidad y especificidad clínica

Se evaluaron 90 muestras respiratorias de pacientes sintomáticos utilizando VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit. Estos resultados se compararon con los obtenidos por un método de detección molecular FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics).

Los resultados fueron los siguientes:

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit	FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics)			
		+	-	Total
	+	5	0	5
	-	0	85	85
	Total	5	85	90

Table 6. Comparativa de resultados para C. pneumoniae.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit	FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics)			
		+	-	Total
	+	4	0	4
	-	1*	85	86
	Total	5	85	90

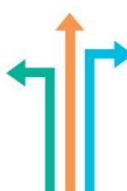
Table 7. Comparativa de resultados para M. pneumoniae.

\* La baja cantidad de DNA molde detectado en esta muestra está por debajo del límite de detección del método utilizado.

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit	FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics)			
		+	-	Total
	+	1	0	1
	-	0	89	89
	Total	1	89	90

Table 8. Comparativa de resultados para L. pneumophila.

Los valores de sensibilidad, especificidad, valor predictivo positivo (VPP) y valor predictivo negativo (VPN) para VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR detection kit (CerTest Biotec) en comparación con FTD Bacterial pneumonia CAP (Fast Track Diagnostics) se muestran en la siguiente tabla:



Microorganismo	SE (%)	SP (%)	VPP (%)	VPN (%)
<i>M. pneumoniae</i>	80	>99	>99	98
<i>L. pneumophila</i>	>99	>99	>99	>99
<i>C. pneumoniae</i>	>99	>99	>99	>99

Tabla 9. Valores de sensibilidad, especificidad, valores de VPP y VPN para VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit.

Los resultados muestran una alta sensibilidad y especificidad para detectar Chlamydophila pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae y Legionella pneumophila utilizando VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit.

## 12.2. Sensibilidad analítica

VIASURE C. pneumoniae, M. pneumoniae & L. pneumophila Real Time PCR Detection Kit tiene un límite de detección de  $\geq 10$  copias de DNA por reacción para Chlamydophila pneumoniae, Mycoplasma pneumoniae y Legionella pneumophila (Figura 2, 3 y 4).

Figura 2. Diluciones seriadas de un estándar de Legionella pneumophila ( $10^7$ - $10^1$  copias/reacción). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (canal FAM).

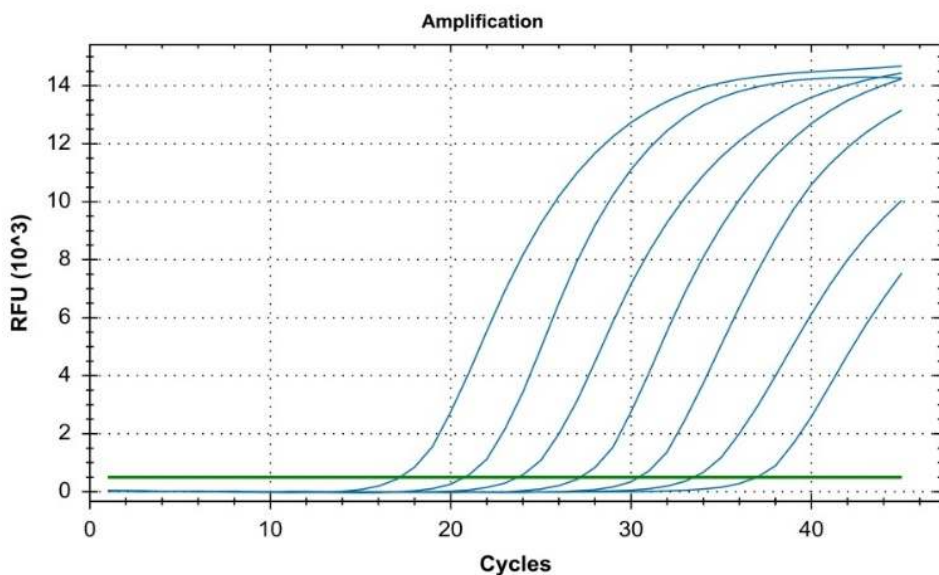


Figura 3. Diluciones seriadas de un estándar de *Chlamydophila pneumoniae* ( $10^7$ - $10^1$ copias/reacción). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (canal ROX).

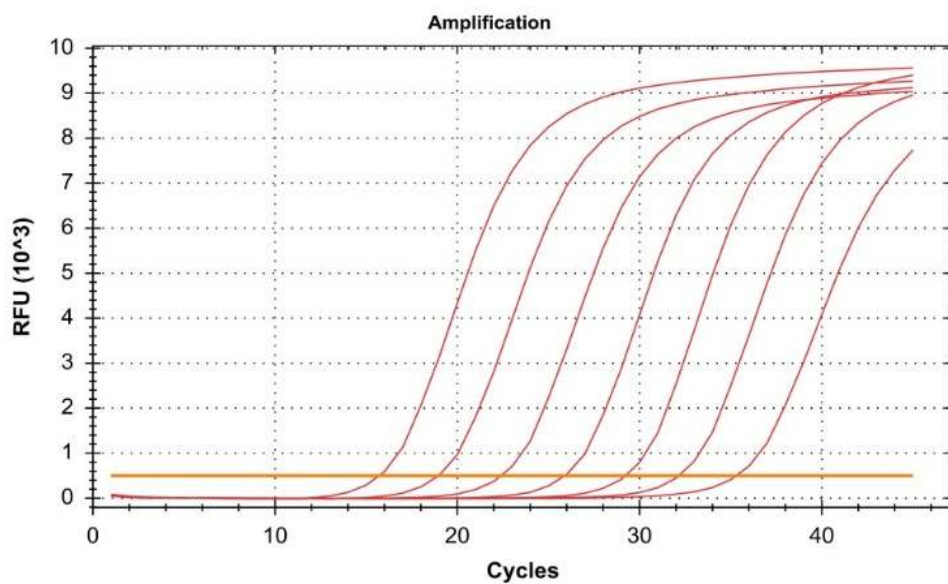
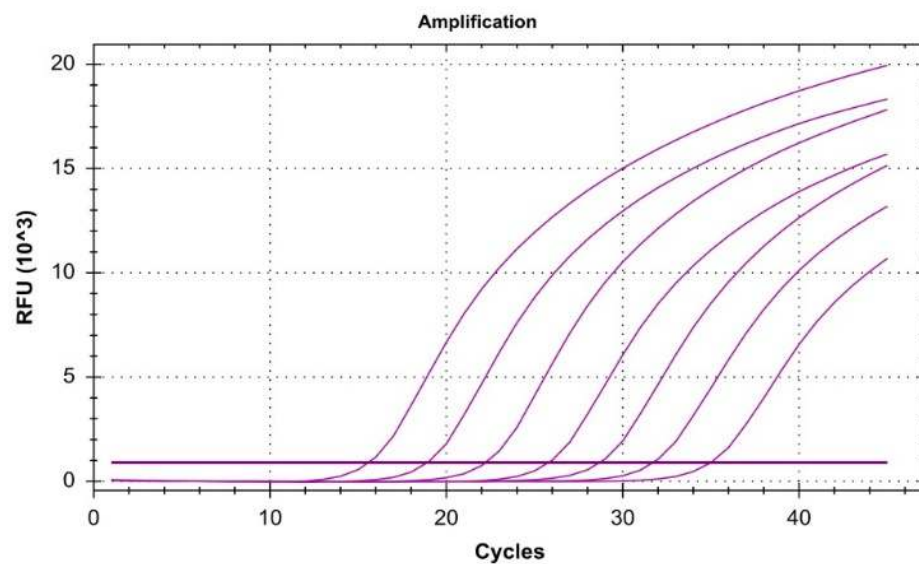


Figura 4. Diluciones seriadas de un estándar de *Mycoplasma pneumoniae* ( $10^7$ - $10^1$ copias/reacción). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (canal Cy5).



### 12.3. Especificidad analítica

La especificidad del ensayo de *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* y *L. pneumophila* fue confirmada probando un panel compuesto por diferentes microorganismos que representan los patógenos respiratorios más comunes. No se detectaron reacciones cruzadas con ninguno de los siguientes microorganismos testados, excepto con los patógenos diana que detecta cada ensayo.



Prueba de reacción cruzada					
<i>Bordetella pertussis</i>	-	<i>Methicillin-resistant Staphylococcus aureus</i>	-	Virus Influenza A/DE-SH/Reiherente/AR8444/ 2016 (H5N8)	-
<i>Bordetella parapertussis</i>	-	<i>Moraxella catarrhalis</i>	-	Virus Influenza A/Anhui/1/2013 (H7N9)	-
<i>Bordetella holmesii</i>	-	<i>Haemophilus influenzae</i>	-	Virus Influenza B/Brisbane/60/2008-like	-
<i>Bordetella bronchiseptica</i>	-	<i>Chlamydophila pneumoniae</i>	-/+	Virus Influenza B/Florida/04/06	-
<i>Legionella bozemanii</i>	-	<i>Chlamydia caviae</i>	-	Virus Influenza B/Phuket/3073/2013	-
<i>Legionella micdadei</i>	-	<i>Chlamydia psittaci</i> genotipos A y C	-	Virus Parainfluenza humano 1, 2, 3 y 4	-
<i>Legionella dumoffii</i>	-	Virus Influenza A/New Caledonia/20/99(H1N1)	-	Metapneumovirus humano A y B	-
<i>Legionella pneumophila</i> subsp. <i>pneumophila</i> (serogrupo 1, 2, 3, y 8)	-/+	Virus Influenza A/California/7/2009(H1N1)	-	Coronavirus humano229E	-
<i>Legionella pneumophila</i> subsp. <i>fraseri</i> (serogrupo 4 y 5)	-/+	Virus Influenza A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09	-	MERS Coronavirus	-
<i>Legionella longbeache</i>	-	Virus Influenza A/Perth/16/2009(H3N2)	-	Rhinovirus humano	-
<i>Legionella hackeliae</i>	-	Virus Influenza A/Thüringen/5/17 (H3N2)	-	Adenovirus humano	-
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	-/+	Virus Influenza A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2)	-	Virus respiratorio sincitial (RSV A y RSV B)	-
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	-	Virus Influenza A/Turkey/Germany R2485+86/2014 (H5N8)	-	Human Bocavirus humano	-
<i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i>	-				

Tabla 10. Microorganismos patógenos de referencia utilizados en este estudio.

## 12.4. Reactividad analítica

La reactividad de VIASURE *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit para *Chlamydophila pneumoniae* se evaluó frente a *Chlamydophila pneumoniae* mostrando un resultado positivo.

La reactividad de VIASURE *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit para *Mycoplasma pneumoniae* se evaluó frente *Mycoplasma pneumoniae* mostrando un resultado positivo.

La reactividad de VIASURE *C. pneumoniae*, *M. pneumoniae* & *L. pneumophila* Real Time PCR Detection Kit para *L. pneumophila* se evaluó frente a *Legionella pneumophila* sg1 (ST47) y (ST62), sg2-14, sg3, y sg6, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. 1979 cepa Philadelphia-1, sg 1, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. cepa Togus-1, sg 2, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. cepa Bloomingtoon-2, sg 3, *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila* Brenner et al. cepa Concord 3, sg 8, *Legionella pneumophila* subsp. *fraseri* Brenner et al. 1989 cepa Los Angeles-1, sg 4, *Legionella pneumophila* subsp. *fraseri* Brenner et al. 1989 cepa Dallas 1E, sg 5, mostrando un resultado positivo.



## 13. Bibliography/Bibliografía

1. D.A. Wilson et al. Detection of *Legionella pneumophila* by Real-Time PCR for the mip Gene. *Journal of Clinical Microbiology* 2003; 41(7):3327-3330.
2. K.A. Thurman et al. Detection of *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydophila pneumoniae*, and *Legionella* spp. in clinical specimens using a single-tube multiplex real-time PCR assay. *Diagnostic Microbiology and Infectious Disease* 2011; 70(1):1-9.
3. T.P. Atkinson et al. Epidemiology, clinical manifestations, pathogenesis and laboratory detection of *Mycoplasma pneumoniae* infections. *FEMS Microbiology Reviews* 2008; 32(6):956-973.
4. M.H. diaz et al. Detection of *Mycoplasma pneumoniae* and *Chlamydophila pneumoniae* directly from respiratory clinical specimens using a rapid real-time polymerase chain reaction assay. *Diagnostic Microbiology and Infectious Disease* 2012; 73(3):278-280.
5. M. Dunne et al. Laboratory Tests for Legionnaire's Disease. *Infectious Disease Clinics in North America* 2016; 31(1):167-178.
6. Centers for Disease Control and Prevention. Specimen collection guidelines. CDC. Recovered from: <https://www.cdc.gov/urdo/downloads/SpecCollectionGuidelines>.
7. Centers for Disease Control and Prevention (<https://www.cdc.gov/>).
8. World Health Organization (<http://www.who.int/en/>).

## 14. Symbols for IVD components and reagents/Símbolos para reactivos y productos para diagnóstico in vitro

<b>IVD</b>	<i>In vitro diagnostic device</i> Producto para diagnóstico <i>in vitro</i>	 Keep dry Almacenar en lugar seco	 Use by Fecha de caducidad	 Manufacturer Fabricante	 Batch code Número de lote
	Consult instructions for use Consultar las instrucciones de uso	 Temperature limitation Limitación de temperatura	 Contains sufficient for <n> test Contiene <n> test	DIL	 Sample diluent Diluyente de muestra



## ANEXO 1

**COMPATIBILIDAD DE LOS EQUIPOS A TIEMPO REAL MÁS COMUNES**

Las tiras de bajo perfil pueden usarse en todos los termocicladores equipados con un bloque de perfil bajo, como los sistemas listados en la tabla A.1. Las tiras de perfil alto pueden usarse en todos los termocicladores PCR equipados con bloque de perfil alto o normal (high profile), como los sistemas listados en la tabla A.2. Si no encuentra su termociclador en la siguiente lista, por favor póngase en contacto con su proveedor.

Tabla A.1 TERMOCICLADORES CON BLOQUE DE BAJO PERfil	
Fabricante	Modelo
Agilent Technologies	AriaMx/AriaDx Real-Time PCR System
Applied Biosystems	7500 Fast Real-Time PCR System <sup>(1)</sup>
Applied Biosystems	7500 Fast Dx Real-Time PCR System <sup>(1)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 12K Flex 96-well Fast
Applied Biosystems	QuantStudio™ 6 Flex 96-well Fast
Applied Biosystems	QuantStudio™ 7 Flex 96-well Fast
Applied Biosystems	QuantStudio™ 3 Fast Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 5 Fast Real-Time PCR System
Applied Biosystems	StepOne Plus™ Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	StepOne™ Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	ViiA™ 7 Fast Real-Time PCR System
BIONEER	Exicycler™ 96
Bio-Rad	CFX96™ / CFX96™ IVD Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	Mini Opticon™ Real-Time PCR Detection System <sup>(6)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(3)</sup>
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(3)</sup>
Roche	LightCycler ®480 Real-Time PCR System <sup>(4)</sup>
Roche	LightCycler ®96 Real-Time PCR System <sup>(4)</sup>
Roche	Cobas z480 Analyzer <sup>(4)</sup>

Tabla A.2 TERMOCICLADORES CON BLOQUE DE PERfil ALTO	
Fabricante	Modelo
Abbott	Abbott m2000 RealTime System
Applied Biosystems	7300 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	7500 Real-Time PCR System
Applied Biosystems	7900 HT Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	ABI PRISM 7000 <sup>(6)</sup>
Applied Biosystems	ABI PRISM 7700 <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 12K Flex 96-well
Applied Biosystems	QuantStudio™ 6 Flex 96-well
Applied Biosystems	QuantStudio™ 7 Flex 96-well
Applied Biosystems	QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System
Applied Biosystems	ViiA™ 7 Real-Time PCR System
Analytik Jena Biometra	TOptical
Analytik Jena Biometra	qTOWER 2.0
BIONEER	Exicycler™ 96
Bio-Rad	CFX96™ / CFX96™ IVD Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	iCycler iQ™ Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	iCycler iQ™5 Real-Time PCR Detection System
Bio-Rad	MyiQ™ Real-Time PCR Detection System <sup>(6)</sup>
Bio-Rad	MyiQ™2 Real-Time PCR Detection System <sup>(6)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(3)</sup>
DNA-Technology	DTprime Real-time Detection Thermal Cycler <sup>(2)</sup>
DNA-Technology	DTlite Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
Eppendorf	Mastercycler™ep realplex
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(3)</sup>
Stratagene / Agilent Technologies	Mx3000PTM Real Time PCR System
Stratagene / Agilent Technologies	Mx3005PTM Real Time PCR System

(1) Seleccionar Ramp Speed "Standard".

(2) Ver Anexo 3 para la configuración de los valores de exposición.

(3) El producto se debe reconstituir siguiendo el procedimiento adecuado (ver Procedimiento del test) y transvasar a los tubos específicos Rotor-Gene® Q o SmartCycler®.

(4) Se necesita un soporte especial que ajuste con estos equipos Roche de PCR a tiempo real.

(5) No lectura en canal Cy5.

(6) Lectura solo en canales FAM y HEX.

Tabla A1/A2. Equipos compatibles de PCR a tiempo real más comunes.



## ANEXO 2

**CANALES DE DETECCIÓN DE LOS EQUIPOS A TIEMPO REAL MÁS COMUNES**

Los canales de fluorescencia de algunos de los termocicladores a tiempo real más comunes se especifican en la Tabla A3.

TERMOCICLADORES A TIEMPO REAL	CANAL VIASURE	CANAL DE DETECCIÓN	OBSERVACIONES
Bio-Rad CFX96™	FAM	FAM	Algunos pocillos pueden tener una deriva anormal de la fluorescencia durante los ciclos iniciales de la carrera, dando lugar a una línea ascendente no sigmoidea. Si ve este efecto, en el menú Setting, seleccione la opción Apply Fluorescence Drift Correction dentro de Baseline Settings para corregirlo.
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
ABI 7500 Applied Biosystems	FAM	FAM	Opción del control pasivo ROX desactivada. Algunos pocillos pueden tener una deriva anormal de la fluorescencia durante los ciclos iniciales de la carrera, dando lugar a una línea ascendente no sigmoidea. Si ve este efecto, por favor modifique la línea base (Baseline): Seleccione los valores para Start Cycle y End Cycle de forma que la línea base termine antes de comienzo la detección de un aumento significativo de la fluorescencia.
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Roche Lightcycler®480II	FAM	465/510	Se requiere compensación de color
	HEX	533/580	
	ROX	533/610	
	Cy5	618/660	
Smartcycler® Cepheid	FAM	Channel 1	
	HEX	Channel 2	
	ROX	Channel 3	
	Cy5	Channel 4	
Abbott m2000rt	FAM	FAM	
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Mx3000P™ Mx 3005P™ Stratagene	FAM	FAM	Opción del control pasivo ROX desactivada
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
AriaMx Agilent	FAM	FAM	
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Rotor-Gene®Q Qiagen	FAM	Green	Durante la configuración de los canales (Channel Setup), presione el botón "Gain Optimisation" y después vaya a "Optimise Acquiring". La fluorescencia del apartado Target Sample Range tiene que estar entre 5 y 10 FI para cada canal. Además, marque la opción "Perform Optimisation Before 1st Acquisition".
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Mic Real Time PCR Cycler bms	FAM	Green	En el menú "Run Profile", introduzca los parámetros correctos para "Temperature Control" (Standard TAQ (v3)), Volume (20 ul) y el protocolo térmico apropiado. En la ventana "Cycling", seleccione la opción "Acquire on" para todos los canales haciendo click sobre ellos. Utilice los valores de "Gain" que aparecen por defecto para cada canal (Green = 3, Yellow = 10, Orange = 10, Red = 10).
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Exicycler™ 96 BIONEER	FAM	FAM	
	HEX	JOE	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	

Tabla A3: Canales de detección de fluorescencia de diferentes equipos de PCR a Tiempo Real



## ANEXO 3

### CONFIGURACIÓN DE LOS VALORES DE EXPOSICIÓN

Los parámetros de exposición de algunos termocicladores deben ajustarse para su adecuación y correcto funcionamiento con los test "VIASURE Real Time PCR Detection Kits". Este ensayo ha sido validado con los siguientes valores de exposición:

- DTprime Real-time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology): canal FAM -500\*, canal HEX - 1000, canal ROX - 1000 y canal Cy5 -1000.
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology): canal FAM -500, canal HEX - 500, canal ROX - 500 y canal Cy5 - 500.

\*Si el resultado en el canal FAM no es el esperado, no hay amplificaciones o se observa elevado ruido de fondo, por favor, baje los valores de exposición indicados anteriormente hasta 150.



- CFX™ and IQ5™ are registered trademarks of Bio-Rad Laboratories.
- ABI®, QuantStudio™ and ViiA™ are registered trademarks of Thermo Fisher Scientific Inc.
- LightCycler® is a registered trademark of Roche.
- Mx3000P™, Mx3005™ and AriaMx are registered trademarks of Agilent Technologies.
- Mastercycler™ is a registered trademark of Eppendorf.
- Rotor-Gene®Q is a registered trademark of Qiagen.

Revision: October 2019





**CerTest Biotec, S.L.**

Pol. Industrial Río Gállego II · Calle J, Nº1  
50840, San Mateo de Gállego, Zaragoza (Spain)  
[www.certest.es](http://www.certest.es)



VIASURE online

F-362 rev01

**VIASURE**



Real Time PCR Detection Kits

\*El Organismo Notificado 0318 solo interviene en la identificación de *Chlamydophila pneumoniae*.  
The Notified Body 0318 is only involved in the identification of *Chlamydophila pneumoniae*.

**CerTest**  
BIOTEC