

VIASURE

Real Time PCR Detection Kits

by CerTest
BIOTEC

Chikungunya Virus

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

| | |
|--|------------|
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, low profile | VS-CHI106L |
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, high profile | VS-CHI106H |
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, low profile | VS-CHI112L |
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, high profile | VS-CHI112H |
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, low profile | VS-CHI113L |
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, high profile | VS-CHI113H |
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 9 x 4-well strips, Rotor-Gene® | VS-CHI136 |
| VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit 18 x 4-well strips, Rotor-Gene® | VS-CHI172 |



ENGLISH

1. Intended use

VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit is designed for specific identification of Chikungunya virus in clinical samples from patients with signs and symptoms of Chikungunya virus infection. This test is intended for use as an aid in the diagnosis of the Chikungunya virus in combination with clinical and epidemiological risk factors. RNA is extracted from specimens, amplified using RT-PCR and detected using fluorescent reporter dye probes specific for Chikungunya virus.

2. Summary and Explanation

Chikungunya virus (CHIKV) belongs to the family Togaviridae and genus Alphavirus. Since its first well-documented emergence in Asia in the 1950s, two major enzootic lineages have been reported: West African and East/Central/South African (ECSA). Subsequently, this mosquito-borne virus has been implicated in explosive epidemics involving millions of persons in Africa, Asia, Europe, the South Pacific, and most recently the Americas.

CHIKV is arthropod-borne virus (arboviruses) transmitted to humans mainly by infected mosquitos of the Aedes genus, specifically Ae. aegypti and Ae. albopictus. Although perinatal vertical transmission has also been reported. Patients infected with this virus typically present acute onset of fever, myalgia, joint swelling and headache, and even sometimes conjunctivitis, maculopapular rash and/or gastrointestinal symptoms. Even though, the hallmark clinical symptom of CHIKV is a bilateral migratory arthralgia, often intense, affecting mainly the small joints of the extremities. Indeed, the persistence of joint pain and stiffness is the major long-term complication, which may last years after resolution of the initial infection.

Chikungunya virus (CHIKV) cannot be distinguishing from other human infections as Dengue fever and Zika virus infection, other tropical and acute febrile diseases. Therefore, differential diagnosis for a patient with suspicious clinical symptoms who is living in or returning from travel to an endemic area should be performed. There are available different tests based on the detection of the virus and viral components (antigens or nucleic acid) during the acute-phase, or the host immunologic response to the virus later on. In particular, Real Time RT-PCR is a common detection method due to cross-reactivity of Chikungunya antibodies with other arbovirus limits the use of serology. In order to perform the real time RT-PCR assay, the specimen types that can be tested includes blood, serum, plasma, urine and fresh or formalin-fixed paraffin-embedded tissues.

3. Principle of the procedure

VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit is designed for the diagnosis of the Chikungunya virus in clinical samples. The detection is done in one step real time RT format where the reverse transcription and the subsequent amplification of specific target sequence occur in the same reaction well. The isolated RNA target is transcribed generating complementary DNA by reverse transcriptase which is followed by the amplification of a conserved region of the NSP1 gene using specific primers and a fluorescent-labelled probe.

VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit is based on the 5' exonuclease activity of DNA polymerase. During DNA amplification, this enzyme cleaves the probe bounded 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 target template. This fluorescence can be measured on Real Time PCR platforms.

VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit contains in each well all the components necessary for real time PCR assay (specific primers/probes, dNTPS, buffer, polymerase, retrotranscriptase) in an stabilized format, as well as an internal control to monitor PCR inhibition. Chikungunya virus RNA targets are amplified and detected in FAM channel 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 Chikungunya Virus 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 |
|------------------------------------|--|-------------|---------------------|
| Chikungunya Virus 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 |
| Chikungunya Virus Positive Control | Non-infectious synthetic lyophilized cDNA | 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-CHI106L, VS-CHI106H, VS-CHI112L and VS-CHI112H.

| Reagent/Material | Description | Color | Amount |
|------------------------------------|--|-------------|------------------|
| Chikungunya Virus 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 |
| Chikungunya Virus Positive Control | Non-infectious synthetic lyophilized cDNA | 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit with Ref VS-CHI113L and VS-CHI113H.

| Reagent/Material | Description | Colour | Amount |
|------------------------------------|--|-------------|---------------------|
| Chikungunya Virus 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 |
| Chikungunya Virus Positive Control | Non-infectious synthetic lyophilized cDNA | 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-CHI136 and VS-CHI172. 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit.

- Real Time PCR instrument (thermocycler).
- RNA extraction kit.
- Centrifuge for 1.5 mL tubes and PCR-well strips or 96-well plate (if available).
- Vortexer.
- 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit has been validated on the following equipments: Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Applied Biosystems StepOne™ 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), SmartCycler® (Cepheid), Roche Molecular Diagnostics Cobas z480 Analyzer, VIASURE 48 Real Time PCR System and VIASURE 96 Real Time PCR System. 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-CHI113L, VS-CHI113H, VS-CHI136 and VS-CHI172). 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 references VS-CHI136 and VS-CHI172 (compatible 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.

8. Test procedure

8.1. RNA extraction

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



For RNA extraction from clinical samples (blood, serum, plasma, urine, fresh and/or formalin-fixed paraffin-embedded tissues) you can use your manually or automatic routine optimized system. Also, you can use any commercially available RNA extraction kit and follow the manufacturer's instructions for use. We have validated the following extraction kits

- Viasure RNA-DNA Extraction kit (VIASURE), recommended.
- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, using the Maxwell® 16 instrument (Promega).
- QIAamp Viral RNA Mini Kit (Qiagen)
- Invisorb® Spin Universal Kit (Stratec).

8.2. Lyophilized positive control

Chikungunya Virus 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 Chikungunya Virus 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 RNA sample, reconstituted Chikungunya Virus 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 | Reverse transcription | 15 min | 45°C |
| 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 (Chikungunya Virus) and HEX, JOE or VIC channels (CI). Depending on the equipment used select the proper detection channel (see Annex 2). In the Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Applied Biosystems StepOne™ Real-Time PCR System and Stratagene Mx3005PTM Real Time PCR System check that the passive reference option for 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 Chikungunya Virus 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:

| Chikungunya Virus (FAM) | Internal control (HEX) | Negative Control | Positive Control | Interpretation |
|-------------------------|------------------------|------------------|------------------|----------------------------|
| + | +/- | - | + | Chikungunya Virus Positive |
| - | + | - | + | Chikungunya Virus Negative |
| - | - | - | + | Experiment fail |
| + | + | + | - | Experiment fail |

Table 5. Sample interpretation

+: Amplification curve

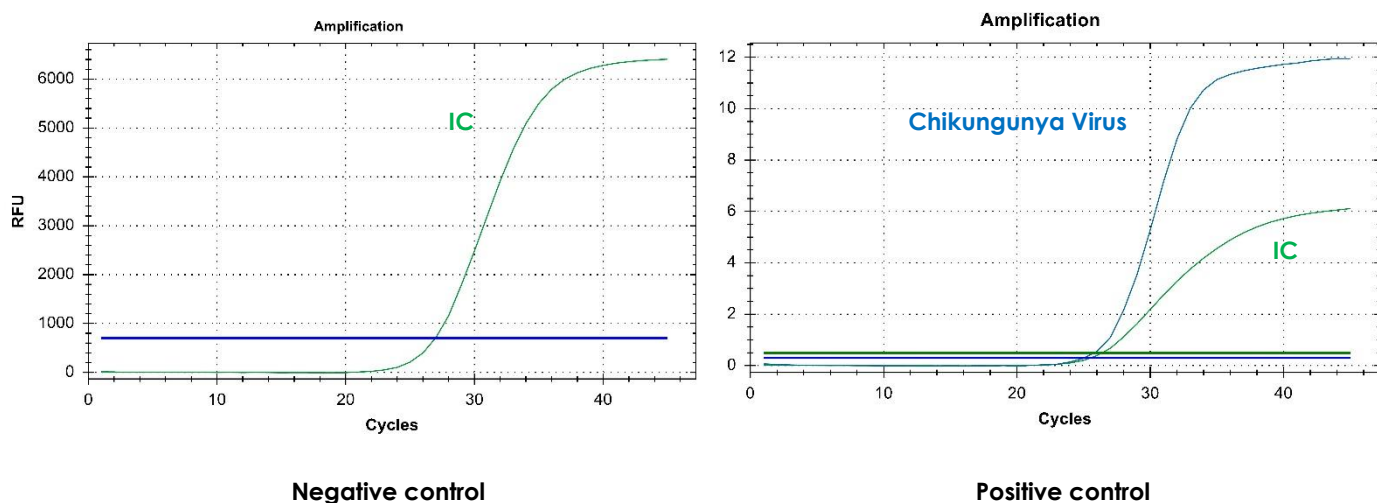
-: No amplification curve

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.



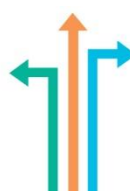
The result is considered invalid if there is signal of amplification in negative control or absence of signal in the positive well. We recommend to repeat the assay again.

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 RNA extracted from samples in transport medium, serum and urine.
- 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 Chikungunya Virus either by samples containing high concentrations of target RNA or contamination due to PCR products from previous reactions.



11. Quality control

VIASURE Chikungunya Virus 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

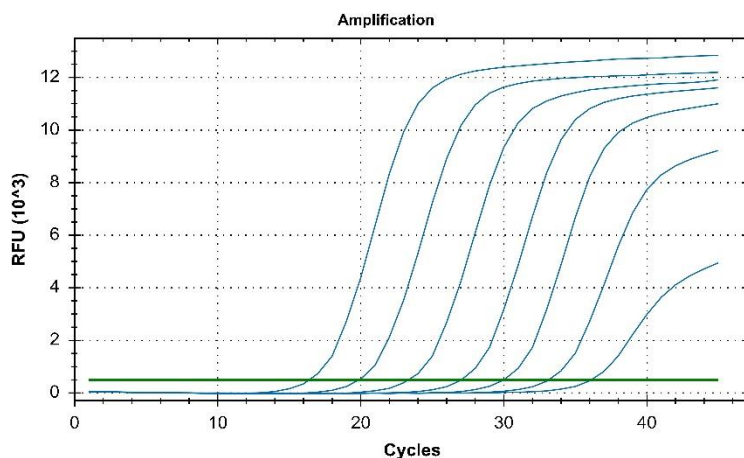
The clinical performance of VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit was evaluated using different EQA panels (QCMD and INSTAND panels). These panels consist of 47 clinical specimens (in transport medium). The results were compared with the EQA Programmes final reports. 34 of 47 samples from the panels were positive for Chikungunya Virus using VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit.

In conclusion, the results show a high sensitivity and specificity to detect Chikungunya Virus using VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit.

12.2. Analytical sensitivity

VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit has a detection limit of ≥ 10 RNA copies per reaction (Figure 2).

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



12.3. Analytical specificity

The specificity of Chikungunya Virus assay was confirmed by testing a panel consisting of different microorganisms representing the most common arbovirus. No cross-reactivity was detected against any of the following microorganisms tested.



| Cross-reactivity testing | | | |
|---|---|--|---|
| Zika virus strain MR 766 (Uganda) | - | Plasmodium falciparum | - |
| Zika Virus strain 11474/16 (French Polynesia) | - | Japanese encephalitis | - |
| Zika Virus strain 11468/16(French Polynesia) | - | St Louis Encephalitis virus strain 17D | - |
| Zika Virus (African) | - | West Nile virus strain H160/99 | - |
| Zika virus strain PF13/251013-18 (Asian) | - | West Nile virus Heja | - |
| Dengue 1 virus strain Hawaii | - | West Nile virus Ug37 | - |
| Dengue 2 virus strain New Guinea C | - | Yellow Fever virus strain 17D | - |
| Dengue 3 virus strain H87 | - | Trypanosoma cruzi | - |
| Dengue 4 virus strain H241 | - | | |

Table 6. Reference pathogenic microorganisms used in this study.

12.4. Analytical reactivity

The reactivity of VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit for JC Virus was evaluated against Chikungunya virus S27 Petersfield (African genotype), and Chikungunya virus Martinique isolate (Asian genotype) showing positive results.



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 ⁽¹⁾ |
| Applied Biosystems | 7500 Fast Dx Real-Time PCR System ⁽¹⁾ |
| 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 ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | QuantStudio™ 5 Fast Real-Time PCR System |
| Applied Biosystems | StepOne Plus™ Real-Time PCR System ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | StepOne™ Real-Time PCR System ⁽⁵⁾ |
| 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 ⁽⁶⁾ |
| Cepheid | SmartCycler® ⁽³⁾ |
| Qiagen | Rotor-Gene® Q ⁽³⁾ |
| Roche | LightCycler ®480 Real-Time PCR System ⁽⁴⁾ |
| Roche | LightCycler ®96 Real-Time PCR System ⁽⁴⁾ |
| Roche | Cobas z480 Analyzer ⁽⁴⁾ |

(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 ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | 7500 Real-Time PCR System |
| Applied Biosystems | 7900 HT Real-Time PCR System ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | ABI PRISM 7000 ⁽⁶⁾ |
| Applied Biosystems | ABI PRISM 7700 ⁽⁵⁾ |
| 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 ⁽⁵⁾ |
| 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 ⁽⁶⁾ |
| Bio-Rad | MyiQ™2 Real-Time PCR Detection System ⁽⁶⁾ |
| Cepheid | SmartCycler® ⁽³⁾ |
| DNA-Technology | DTprime Real-time Detection Thermal Cycler ⁽²⁾ |
| DNA-Technology | DTlite Real-Time PCR System ⁽²⁾ |
| Eppendorf | Mastercycler™ep realplex |
| Qiagen | Rotor-Gene® Q ⁽³⁾ |
| Stratagene / Agilent Technologies | Mx3000PTM Real Time PCR System |
| Stratagene / Agilent Technologies | Mx3005PTM Real Time PCR System |
| VIASURE | VIASURE 48 Real Time PCR System ⁽²⁾ |
| VIASURE | VIASURE 96 Real Time PCR System ⁽²⁾ |

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 Fl 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) and VIASURE 96 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): FAM channel -500*, HEX channel – 1000, ROX channel – 1000 and Cy5 channel - 1000.
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology) and VIASURE 48 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit está diseñado para la identificación específica del virus Chikungunya en muestras clínicas procedentes de pacientes con signos y síntomas de infección por virus Chikungunya. El uso previsto del test es facilitar el diagnóstico de infección producida por el virus Chikungunya en combinación con factores de riesgos clínicos y epidemiológicos. El RNA es extraído a partir de las muestras clínicas, posteriormente el DNA complementario es sintetizado en un solo paso y amplificado mediante PCR a tiempo real. La detección se lleva a cabo utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con una molécula fluorescente y otra apantalladora (quencher) para detectar virus Chikungunya.

2. Introducción y explicación

El Virus Chikungunya (CHIKV) pertenece a la familia Togaviridae y al género Alphavirus. Desde su primera aparición documentada en Asia en los años 50, se conocen dos principales linajes enzoóticos: West African y East/Central/South African (ECSA). Más tarde, este virus transmitido por mosquitos se ha visto implicado en epidemias explosivas afectando a millones de personas en África, Europa, el Pacífico Sur y más recientemente en las Américas.

CHIKV es un virus transmitido por artrópodos (arbovirus) y que se contagia a humanos principalmente a través de mosquitos del género Aedes, especialmente Ae. Aegypti y Ae. Albopictus. Aunque, también se han reportado casos de transmisión vertical durante el periodo perinatal. Los pacientes infectados con el virus presentan aparición brusca de fiebre, mialgia, hinchazón de las articulaciones y dolor de cabeza, e incluso a veces conjuntivitis, erupción maculopapular y/o síntomas gastrointestinales. Si bien, el síntoma clínico más identificativo del CHIKV es la artralgia migratoria bilateral, a menudo intensa, la cual afecta principalmente a las pequeñas articulaciones de las extremidades. Además, la persistencia de dolor y rigidez en las articulaciones es la principal complicación a largo plazo, la cual puede durar años una vez superada la infección inicial.

Desafortunadamente, el virus Chikungunya (CHIKV) no se distingue fácilmente de las infecciones humanas de los virus Dengue o Zika, ni de otras infecciones tropicales y enfermedades febris agudas. Por lo tanto, se debe realizar un diagnóstico diferencial en aquellos pacientes que presenten cuadro clínico sospechoso y vivan (o hayan vivido) o vuelvan de viaje de una zona endémica. Existen diferentes ensayos disponibles, los cuales se basan en la detección del virus y de los componentes virales (antígenos o ácidos nucleicos) durante la fase aguda o en la valoración de la respuesta inmunológica del huésped a este virus más adelante. En particular, la RT-PCR a Tiempo Real es el método de detección más común durante la fase aguda en muestras clínicas como sangre, suero, plasma, orina y/o tejidos frescos o fijados en formol y embebidos en parafina. Sin embargo, la serología tiene un uso más limitado debido a la reacción cruzada de los anticuerpos de Chikungunya con otros generados frente a otros arbovirus.



3. Procedimiento

VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit está diseñado para el diagnóstico del virus Chikungunya en muestras clínicas. La detección se realiza a través de la retrotranscripción en un solo paso y posterior amplificación a tiempo real de la secuencia diana, produciéndose ambas reacciones en el mismo pocillo. Tras el aislamiento del RNA, se sintetiza el DNA complementario a la secuencia diana gracias a la retrotranscriptasa o transcriptasa inversa. Posteriormente la identificación del virus Chikungunya se lleva a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con fluorescencia que hibridan con una región diana conservada del gen NSP1.

VIASURE Chikungunya Virus 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 Chikungunya Virus 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, retrotranscriptasa) en formato estabilizado, así como, un control interno para descartar la inhibición de la actividad polimerasa. Tras la reacción de amplificación el virus Chikungunya se detecta en el canal FAM y el control interno (CI) se detecta en el canal HEX, VIC o JOE (Seleccionar el canal de detección apropiado según el equipo utilizado, ver Anexo 2).

4. Reactivos suministrados

VIASURE Chikungunya Virus 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 |
|---------------------------------------|---|--------------|--------------------------|
| Chikungunya Virus 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 |
| Chikungunya Virus Positive Control | cDNA 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 |
| 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-CHI106L, VS-CHI106H, VS-CHI112L y VS-CHI112H.

| Reactivos/Material | Descripción | Color | Cantidad |
|---------------------------------------|---|--------------|-----------------------|
| Chikungunya Virus 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 |
| Chikungunya Virus Positive Control | cDNA 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 |
| 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-CHI113L y VS-CHI113H.

| Reactivos/Material | Descripción | Color | Cantidad |
|---------------------------------------|---|--------------|--------------------------|
| Chikungunya Virus 4-well strips | Una mezcla de enzimas, cebadores-sondas, tampón, dNTPs, estabilizadores 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 |
| Chikungunya Virus Positive Control | cDNA 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-CHI136 y VS-CHI172. 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit.

- Equipo de PCR a tiempo real (termociclador).
- Kit de extracción de RNA.
- Centrífuga para tubos de 1.5 mL. y para tiras de tubos de PCR o placas de 96 pocillos (si está disponible).
- Vórtex.
- 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 Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit ha sido validado en los siguientes equipos: Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Applied Biosystems StepOne™ 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), SmartCycler® (Cepheid), Roche Molecular Diagnostics Cobas z480 Analyzer, VIASURE 48 Real Time PCR System y VIASURE 96 Real Time PCR System. 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-CHI113L, VS-CHI113H, VS-CHI136 y VS-CHI172). 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 referencias VS-CHI136 y VS-CHI172 (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.

8. Procedimiento del test

8.1. Extracción de RNA

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 RNA a partir muestras de clínicas (sangre, suero, plasma, orina y/o tejidos frescos o fijados en formol y embebidos en parafina), puede utilizar su sistema optimizado de rutina manual o automático. Además, se puede usar cualquier kit de extracción de RNA 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.



- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, utilizando el sistema de extracción automatizado Maxwell® 16 instrument (Promega).
- QIAamp Viral RNA Mini Kit (Qiagen).
- Invisorb® Spin Universal Kit (Stratec).

8.2. Control positivo liofilizado

El vial de Chikungunya Virus 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 Chikungunya Virus 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 Rehydration buffer (vial azul) en cada pocillo.

- 2) Añadir muestras y controles.

Añadir 5 µL de RNA extraído de cada muestra, de Chikungunya Virus 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®).

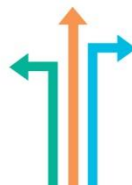
Colocar la placa o las tiras en el termociclador (para verificar la compatibilidad, consulte el Anexo 1).

- 3) Configurar el termociclador.

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

| Ciclos | Etapa | Tiempo | Temperatura |
|--------|---|--------|-------------|
| 1 | Retrotranscripción | 15 min | 45°C |
| 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 (Virus Chikungunya) 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, Applied Biosystems StepOne™ 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 del virus Chikungunya. 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:

| Virus Chikungunya (FAM) | Control Interno (HEX) | Control Negativo | Control Positivo | Interpretación |
|-------------------------|-----------------------|------------------|------------------|-----------------------------------|
| + | +/- | - | + | Virus Chikungunya Positivo |
| - | + | - | + | Virus Chikungunya Negativo |
| - | - | - | + | Inválido |
| + | + | + | - | Inválido |

Tabla 5. Interpretación

+: curva de amplificación

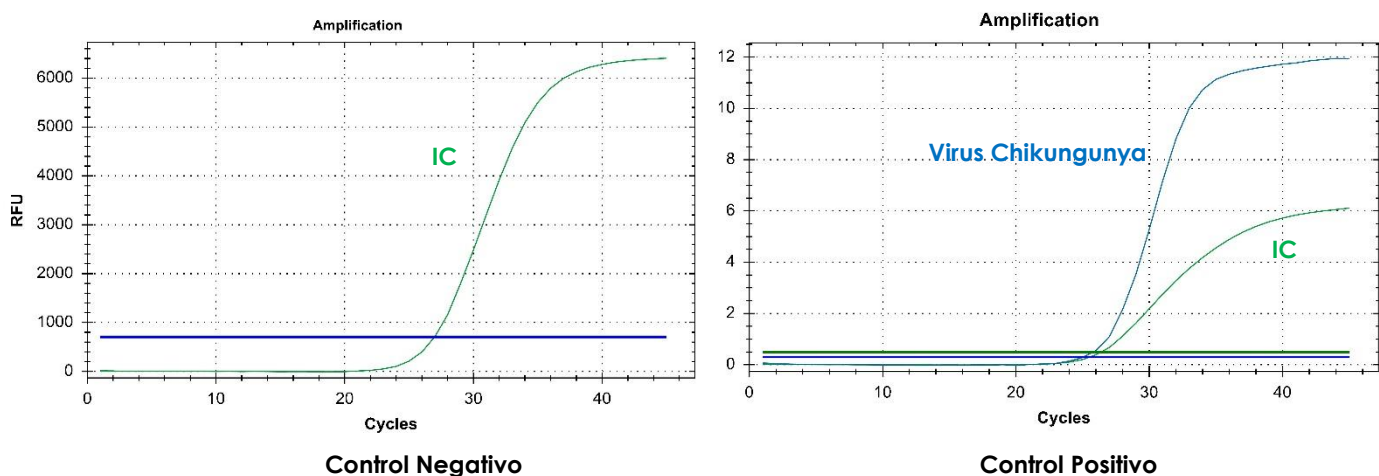
-: sin curva de amplificación

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.
- Este ensayo se podría utilizar con diferentes tipos de muestras, aunque sólo ha sido validado con RNA extraído muestras disueltas en medio de transporte, suero y orina.
- 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 Virus Chikungunya ya sea por muestras que contienen altas concentraciones de RNA molde diana o por contaminación por arrastre a partir de productos de PCR de reacciones anteriores.



11. Control de calidad

VIASURE Chikungunya Virus 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

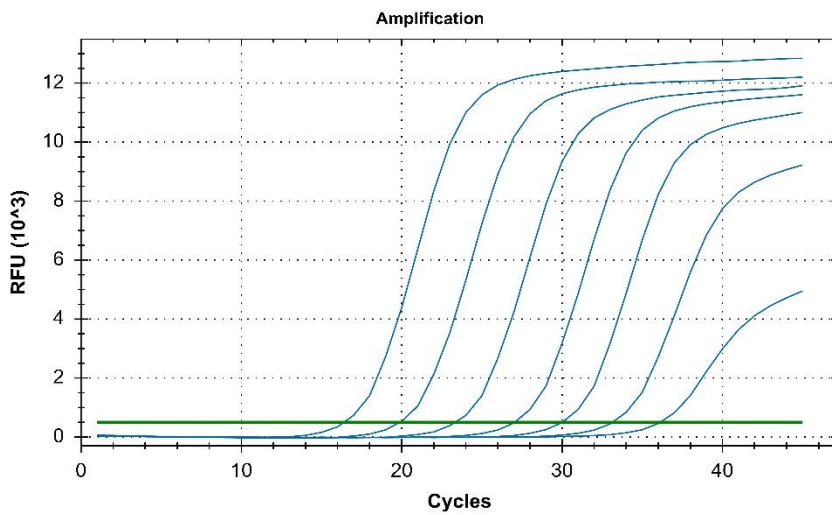
VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit se evaluó mediante diferentes paneles de programas EQA (paneles QCMD e INSTAND). Estos paneles constan de 47 muestras clínicas (en medio de transporte). Estos resultados obtenidos se compararon con los informes finales de los programas EQA. 34 de las 47 resultaron positivas para el virus Chikungunya mediante el test VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit.

Los resultados muestran una alta sensibilidad y especificidad para detectar el virus Chikungunya utilizando VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit.

12.2. Sensibilidad analítica

VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit tiene un límite de detección de ≥ 10 copias de RNA por reacción. (Figura 2).

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



12.3. Especificidad analítica

La especificidad del ensayo de Chikungunya Virus fue confirmada probando un panel compuesto por diferentes microorganismos que representan los arbovirus más comunes. No se detectaron reacciones cruzadas con ninguno de los siguientes microorganismos testados.



| Prueba de reacción cruzada | | | |
|---|---|--|---|
| Virus Zika cepa MR 766 (Uganda) | - | Plasmodium falciparum | - |
| Virus Zika cepa 11474/16 (French Polynesia) | - | Trypanosoma cruzi | - |
| Virus Zika cepa 11468/16(French Polynesia) | - | Virus de la Encefalitis de San Luis cepa 17D | - |
| Zika Virus (African) | - | Virus West Nile cepa H160/99 | - |
| Zika virus cepa PF13/251013-18 (Asian) | - | Virus West Nile Heja | - |
| Virus Dengue 1 cepa Hawaii | - | Virus West Nile Ug37 | - |
| Virus Dengue 2 cepa New Guinea C | - | Virus de la Fiebre Amarilla cepa 17D | - |
| Virus Dengue 3 cepa H87 | - | Encefalitis japonesa | - |
| Virus Dengue 4 cepa H241 | - | | |

Tabla 6. Microorganismos patógenos de referencia utilizados en este estudio.

12.4. Reactividad analítica

La reactividad de VIASURE Chikungunya Virus Real Time PCR Detection Kit se evaluó frente a Virus Chikungunya cepa S27 Petersfield (genotipo africano) y Virus Chikungunya cepa Martinique (genotipo asiático) mostrando un resultado positivo.

13. Bibliography/Bibliografía

1. R.S. Lanciotti *et al.* Genetic and serologic properties of Zika virus associated with an epidemic, Yap State, Micronesia, 2007. *Emerging Infectious Diseases* 2008; 14(8): 1232-1239.
2. O. Faye *et al.* Quantitative real-time PCR detection of Zika virus and evaluation with field-caught mosquitoes. *Virology Journal* 2013; 10: 311.
3. A.C. Gourinat *et al.* Detection of Zika virus in urine. *Emerging Infectious Diseases* 2015; 21(1): 84-86.
4. D. Musso *et al.* Detection of Zika virus in saliva. *Journal of Clinical Virology* 2015; 68: 53-55.
5. D. Mussi *et al.* Potential Sexual Transmission of Zika Virus. *Emerging Infectious Diseases* 2015 21(2): 359–361.
6. J. Mlakar. Zika Virus Associated with Microcephaly. *New England Journal of Medicine* 2016.
7. C. Drosten *et al.* Rapid detection and quantification of RNA of Ebola and Marburg viruses, Lassa virus, Crimean-Congo hemorrhagic fever virus, Rift Valley fever virus, dengue virus, and yellow fever virus by real-time reverse transcription-PCR. *Journal of Clinical Microbiology* 2002; 40(7): 2323-2330.
8. A. Dumoulin *et al.* Pan-dengue virus detection by PCR for travelers returning from the tropics. *Journal of Clinical Microbiology* 2008; 46(9): 3104-3106.
9. J. Liu *et al.* Development of a TaqMan Array Card for Acute-Febrile-Illness Outbreak Investigation and Surveillance of Emerging Pathogens, Including Ebola Virus. *Journal of Clinical Microbiology* 2016; 54(1): 49-58.
10. S.K. Mardekian and A.L. Roberts. Diagnostic Options and Challenges for Dengue and Chikungunya Viruses. *BioMed Research International* 2015: 834371.
11. K.A. Tsetsarkin *et al.* Interspecies transmission and chikungunya virus emergence. *Current Opinion in Virology* 2016; 16: 143-150.
12. R.S. Lanciotti *et al.* Chikungunya virus in US travelers returning from India, 2006. *Emerging Infectious Diseases journal* 2007; 13(5): 764-767.



13. Centers for Disease Control and Prevention. (<http://www.cdc.gov/>).
14. World Health Organization. (<http://www.who.int/>).

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

| | | | | | | | | | |
|------------|--|--|---|--|---|-----|--|------------|--|
| IVD | <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 | LOT | 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 | REF | Catalogue number Número de referencia |



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 ⁽¹⁾ |
| Applied Biosystems | 7500 Fast Dx Real-Time PCR System ⁽¹⁾ |
| 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 ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | QuantStudio™ 5 Fast Real-Time PCR System |
| Applied Biosystems | StepOne Plus™ Real-Time PCR System ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | StepOne™ Real-Time PCR System ⁽⁵⁾ |
| 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 ⁽⁶⁾ |
| Cepheid | SmartCycler® ⁽³⁾ |
| Qiagen | Rotor-Gene® Q ⁽³⁾ |
| Roche | LightCycler ®480 Real-Time PCR System ⁽⁴⁾ |
| Roche | LightCycler ®96 Real-Time PCR System ⁽⁴⁾ |
| Roche | Cobas z480 Analyzer ⁽⁴⁾ |

| Tabla A.2 TERMOCICLADORES CON BLOQUE DE PERfil ALTO | |
|---|---|
| Fabricante | Modelo |
| Abbott | Abbott m2000 RealTime System |
| Applied Biosystems | 7300 Real-Time PCR System ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | 7500 Real-Time PCR System |
| Applied Biosystems | 7900 HT Real-Time PCR System ⁽⁵⁾ |
| Applied Biosystems | ABI PRISM 7000 ⁽⁶⁾ |
| Applied Biosystems | ABI PRISM 7700 ⁽⁵⁾ |
| 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 ⁽⁵⁾ |
| 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 ⁽⁶⁾ |
| Bio-Rad | MyiQ™2 Real-Time PCR Detection System ⁽⁶⁾ |
| Cepheid | SmartCycler® ⁽³⁾ |
| DNA-Technology | DTprime Real-time Detection Thermal Cycler ⁽²⁾ |
| DNA-Technology | DTlite Real-Time PCR System ⁽²⁾ |
| Eppendorf | Mastercycler™ep realplex |
| Qiagen | Rotor-Gene® Q ⁽³⁾ |
| Stratagene / Agilent Technologies | Mx3000PTM Real Time PCR System |
| Stratagene / Agilent Technologies | Mx3005PTM Real Time PCR System |
| VIASURE | VIASURE 48 Real Time PCR System ⁽²⁾ |
| VIASURE | VIASURE 96 Real Time PCR System ⁽²⁾ |

(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:

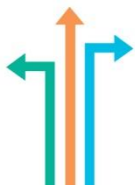
- DTprime Real-time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology) y VIASURE 96 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): canal FAM -500*, canal HEX - 1000, canal ROX - 1000 y canal Cy5 -1000.
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology) y VIASURE 48 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): canal FAM -500, canal HEX - 500, canal ROX - 500 y canal Cy5 – 500.

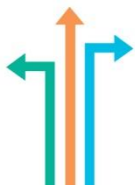
*Si el resultado en el canal FAM no es el esperado, no hay amplificaciones o se observa elevado ruido de fondo, por favor, baje los valores de exposición indicados anteriormente hasta 150.

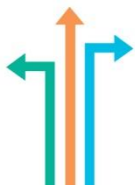


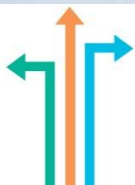
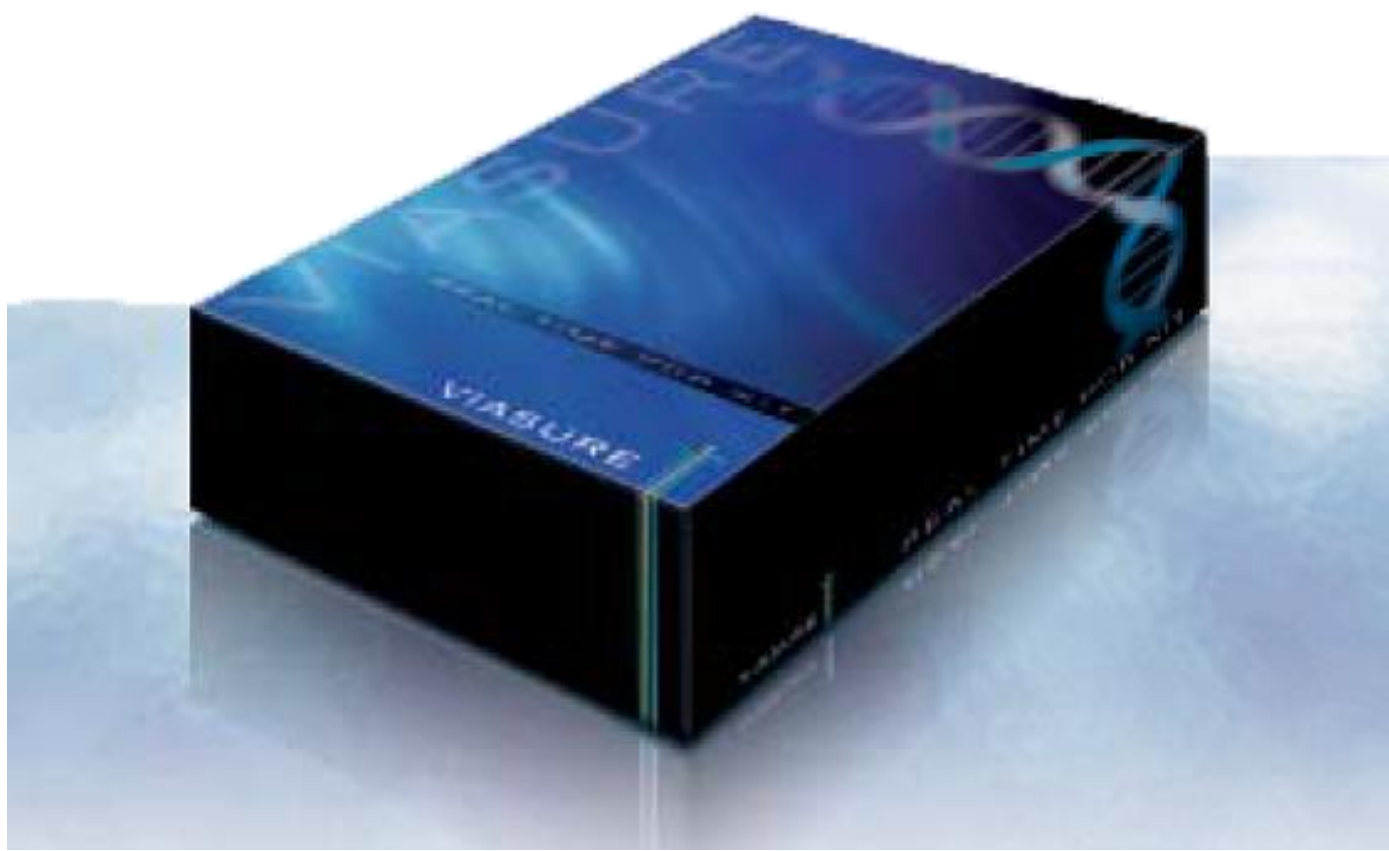
- CFX™ and IQ5™ are registered trademarks of Bio-Rad Laboratories.
- ABI®, QuantStudio™ and ViiA™ are registered trademarks of Thermo Fisher Scientific Inc.
- LightCycler® is a registered trademark of Roche.
- Mx3000P™, Mx3005™ and AriaMx are registered trademarks of Agilent Technologies.
- Mastercycler™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

Revision: March 2019











CerTest Biotec, S.L.

Pol. Industrial Río Gállego II · Calle J, N°1
50840, San Mateo de Gállego, Zaragoza (Spain)
www.certest.es



VIASURE online

F-362 rev01

VIASURE



Real Time PCR Detection Kits

CerTest
BIOTEC