

VIASURE

Real Time PCR Detection Kits

by CerTest
BIOTEC

Bordetella

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

VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, low profile	VS-BDT106L
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, high profile	VS-BDT106H
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, low profile	VS-BDT112L
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, high profile	VS-BDT112H
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, low profile	VS-BDT113L
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, high profile	VS-BDT113H
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 9 x 4-well strips, Rotor-Gene®	VS-BDT136
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit 18 x 4-well strips, Rotor-Gene®	VS-BDT172



ENGLISH

1. Intended use

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit is designed for the specific identification and differentiation of *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* and/or *Bordetella holmesii* 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 *Bordetella* in combination with clinical and epidemiological risk factors. DNA is extracted from specimens, multiplied using Real Time amplification and detected using specific primers and a fluorescent reporter dye probe for *Bordetella pertussis/holmesii*, *Bordetella holmesii* and/or *Bordetella parapertussis*.

2. Summary and Explanation

The genus *Bordetella* is comprised of 8 species, 4 of which are known to infect humans; *B. pertussis*, *B. parapertussis*, *B. holmesii*, and *B. bronchiseptica*. The most important cause for whooping cough (pertussis) is *B. pertussis*, followed by *B. parapertussis*. *Bordetella holmesii* has been isolated from patients with a serious underlying disease, whereas *B. bronchiseptica* is usually restricted to animals but occasionally has also been isolated from immunocompromised patients.

Pertussis is a very contagious disease which spreads from person to person usually by coughing or sneezing or when spending a lot of time near one another where you share breathing space. The clinical course of the illness is divided into three stages which include the following clinical features: catarrhal (coryza, low-grade fever, mild and occasional cough), paroxysmal (paroxysms of numerous and rapid coughs, cyanosis, vomiting and exhaustion) and convalescent (gradual recovery and less persistent paroxysmal coughs).

Despite vaccination pertussis remains endemic in most areas of the world. Reliable diagnosis is required to start appropriate treatment and prophylaxis of contacts if needed, particularly non vaccinated infants in whom pertussis might present as a life-threatening disease. Nucleic acid amplification tests, including PCR and more recently real-time PCR, overcome some of the limitations of culture and serological methods for the diagnosis of *Bordetella* infections. Most of the PCR tests are based on detection of insertion sequences (IS) present in multiple copies per genome, increasing the sensitivity of PCR tests.

3. Principle of the procedure

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit is designed for the diagnosis of *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* and/or *Bordetella holmesii* in respiratory samples. After DNA isolation, the identification of *Bordetella pertussis/Bordetella holmesii* is performed by the amplification of a conserved region of the insertion sequence IS481, *Bordetella holmesii* of the insertion sequence hIS1001 and *Bordetella parapertussis* of the insertion sequence pIS1001 using specific primers and fluorescent-labeled probes.

VIASURE *Bordetella* 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 *Bordetella* 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. *Bordetella pertussis/Bordetella holmesii* DNA targets are amplified and detected in FAM channel, *Bordetella holmesii* DNA targets are amplified and detected in ROX channel, *Bordetella parapertussis* DNA targets are amplified and detected in Cy5 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 *Bordetella* 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
<i>Bordetella</i> 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
<i>Bordetella</i> 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 *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-BDT106L, VS-BDT106H, VS-BDT112L and VS-BDT112H.

Reagent/Material	Description	Color	Amount
<i>Bordetella</i> 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
<i>Bordetella</i> 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 *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit with Ref VS-BDT113L and VS-BDT113H.



Reagent/Material	Description	Colour	Amount
Bordetella 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
Bordetella 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 Bordetella Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-BDT136 and VS-BDT172. 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 *Bordetella* 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 *Bordetella* 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), 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-BDT113L, VS-BDT113H, VS-BDT136 and VS-BDT172). 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-BDT136 and VS-BDT172 (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. 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.
- RIDA® Xtract (r-Biopharm).
- EZ1 Virus Mini Kit, using EZ1 instrument (Qiagen)
- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, using the Maxwell® 16 instrument (Promega).

8.2. Lyophilized positive control

Bordetella 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 *Bordetella* 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 *Bordetella* 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® kits).

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 (*Bordetella pertussis/Bordetella holmesii*), ROX (*Bordetella holmesii*), Cy5 (*Bordetella parapertussis*) 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 Mx3005P™ 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 *Bordetella* 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>Bordetella pertussis/Bordetella holmesii (FAM)</i>	<i>Bordetella holmesii (ROX)</i>	<i>Bordetella parapertussis (Cy5)</i>	<i>Internal control (HEX)</i>	<i>Negative control</i>	<i>Positive control</i>	<i>Interpretation</i>
+	-	-	+/-	-	+	<i>Bordetella pertussis Positive, B. holmesii and B. parapertussis Negatives</i>
+	+	-	+/-	-	+	<i>Bordetella holmesii Positive, B. pertussis and B. parapertussis Negatives</i>
-	-	+	+/-	-	+	<i>Bordetella parapertussis Positive, B. holmesii and B. pertussis Negatives</i>
-	-	-	+	-	+	<i>B. pertussis, B. holmesii and B. parapertussis Negatives</i>
+	+	+	+	+	+	Experiment fail
-	-	-	-	-	-	Experiment fail

Table 5. Sample interpretation

+: Amplification curve

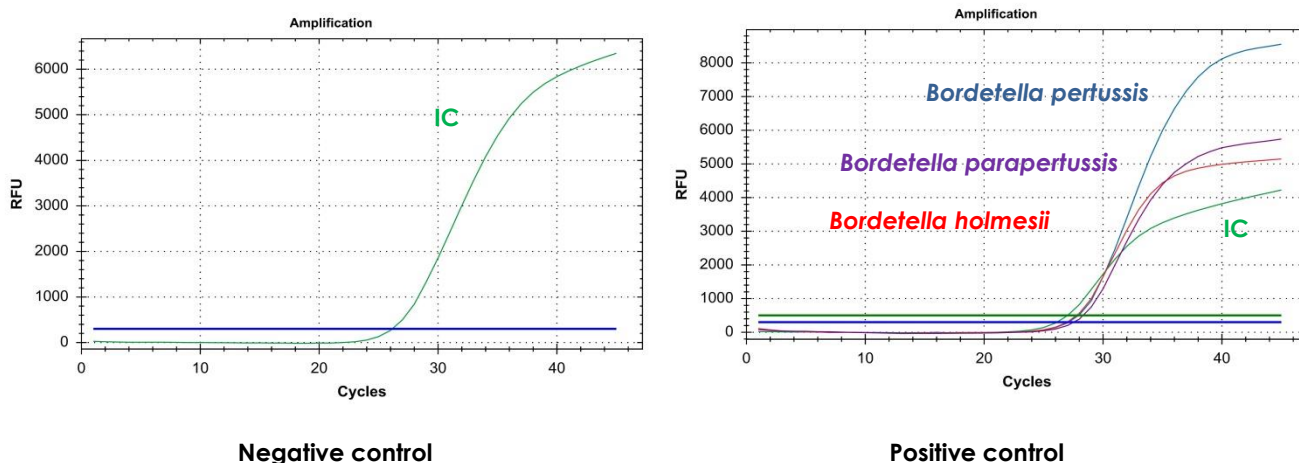
-: No amplification curve

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 nasopharyngeal aspirates and pernasal swab.
- 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 *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* and *Bordetella holmesii*, either samples containing high concentrations of target DNA or contamination due to PCR products from previous reactions.



11. Quality control

VIASURE *Bordetella* 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

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit was evaluated with the QCMD 2016 and 2017 panels from *Bordetella pertussis* EQA Programme and with INSTAND e.V.'s Bacterial Genome Detection – *Bordetella pertussis* 2016 and 2017. These panels consist of 30 clinical specimens dissolved in saline or amies transport medium. The results were compared with those presented by EQA programme final reports. All *Bordetella pertussis* (16/30), *Bordetella parapertussis* (3/30) and *Bordetella holmesii* (3/30) samples could be detected. In addition, *B. bronchiseptica*, *H. influenza* and *E. coli* K12 samples could be confirmed as a negative.

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit was evaluated with 187 respiratory specimens in a Multicenter Evaluation conducted through collaboration with the National Microbiology Departments from different entities. The results were compared with those obtained by three commercial Real Time PCR Kit (*Bordetella pertussis* & *parapertussis* primer/probes sets (Cepheid), RIDA®GENE *Bordetella* real-time PCR (R-biopharm) and *Bordetella pertussis*, *B. parapertussis* and *B. holmesii* (BioGx, USA)).

The results were as follows:

VIASURE <i>Bordetella</i> Real Time PCR Detection Kit	<i>Bordetella pertussis</i> & <i>parapertussis</i> primer/probes sets (Cepheid) + RIDA®GENE <i>Bordetella</i> real-time PCR (R-biopharm) + <i>Bordetella pertussis</i> , <i>B. parapertussis</i> and <i>B. holmesii</i> (BioGx, USA)			
		+	-	Total
	+	50	0	50
	-	0	137	137
	Total	50	137	187

Table 6. Comparative results for *Bordetella pertussis*.

VIASURE <i>Bordetella</i> Real Time PCR Detection Kit	<i>Bordetella pertussis</i> & <i>parapertussis</i> primer/probes sets (Cepheid) + RIDA®GENE <i>Bordetella</i> real-time PCR (R-biopharm) + <i>Bordetella pertussis</i> , <i>B. parapertussis</i> and <i>B. holmesii</i> (BioGx, USA)			
		+	-	Total
	+	1	2*	3
	-	0	184	184
	Total	1	186	187

Table 7. Comparative results for *Bordetella parapertussis*.

* VIASURE assay detects *B. pertussis* and *B. parapertussis* in 2 clinical samples diagnosed as *B. pertussis* by cepheid Assay. This co-infection could not be discarded.

		Bordetella pertussis & parapertussis primer/probes sets (Cepheid) + RIDA®GENE Bordetella real-time PCR (R-biopharm) + Bordetella pertussis, B. parapertussis and B. holmesii (BioGx, USA)		
		+	-	Total
VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit	+	3	0	3
	-	0	184	184
	Total	3	184	187

Table 8. Comparative results for *Bordetella holmesii*.

The results show a high sensitivity and specificity to detect *Bordetella* species using VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit.

12.2. Analytical sensitivity

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit has a detection limit of ≥ 10 DNA copies per reaction for *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* and *Bordetella holmesii* (Figure 2, 3 and 4).

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

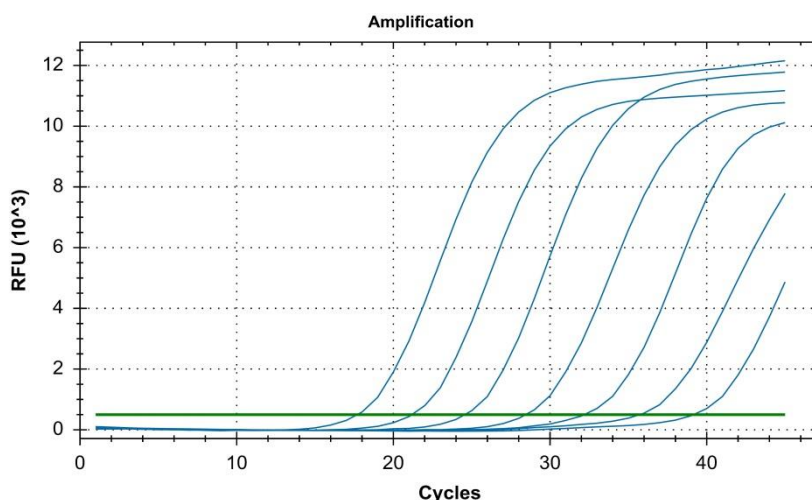


Figure 3. Dilution series of *Bordetella holmesii* (10^7 - 10^1 copies/rxn) template run on the Bio-Rad CFX96 Touch™ Real-Time PCR Detection System (ROX channel).

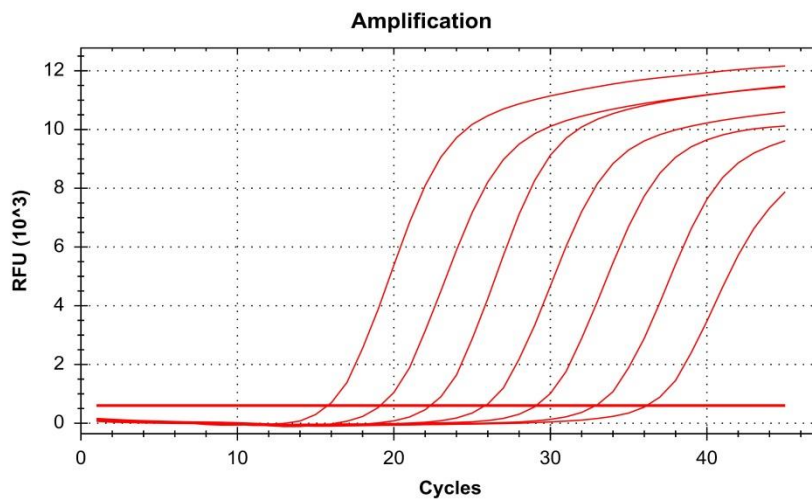
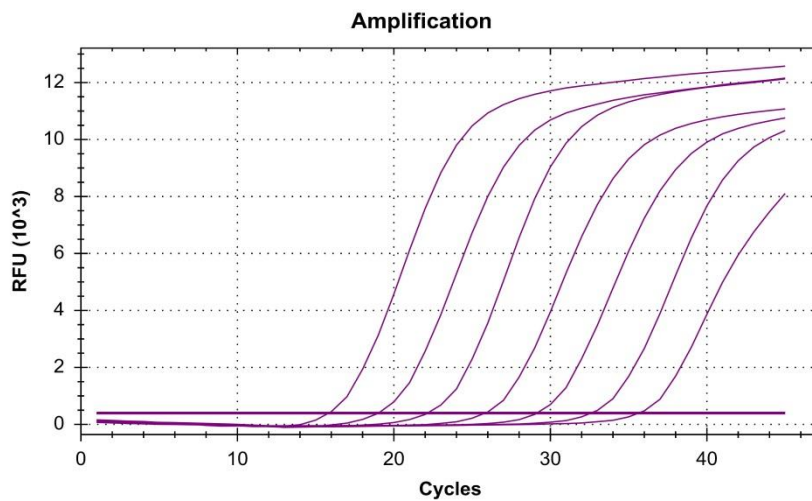


Figure 4. Dilution series of *Bordetella parapertussis* (10^7 - 10^1 copies/rxn) template run on the Bio-Rad CFX96 Touch™ Real-Time PCR Detection System (Cy5 channel).



12.3. Analytical specificity

The specificity of the *Bordetella pertussis/holmesii*, *Bordetella holmesii* and *Bordetella parapertussis* assays were confirmed by testing a panel consisting of different microorganisms representing the most common respiratory pathogens. No cross-reactivity was detected against any of the following microorganisms tested.



Cross-reactivity testing					
<i>Legionella bozemanii</i>	-	<i>Haemophilus influenzae</i>	-	Influenza B/Phuket/3073/2013 virus	-
<i>Legionella micdadei</i>	-	<i>Moraxella catarrhalis</i>	-	Human parainfluenza 1, 2, 3 and 4 viruses	-
<i>Legionella dumoffii</i>	-	Influenza A/California/7/2009(H1N1) virus	-	Respiratory syncytial virus (RSV)	-
<i>Legionella longbeachae</i>	-	Influenza A/Perth/16/2009(H3N2) virus	-	Human metapneumovirus A and B	-
<i>Legionella pneumophila</i>	-	Influenza A/New Caledonia/20/99(H1N1) virus	-	Human coronavirus 229E	-
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	-	Influenza A/Switzerland/9715293/2013 virus	-	Human rhinovirus	-
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	-	Influenza A/Turkey/Germany R2485+86/2014 virus	-	Human Adenovirus 2 strain Adenoid 6	-
<i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i>	-	Influenza B/Brisbane/60/2008-like virus	-	Human Adenovirus 5	-
Methicillin-resistant <i>Staphylococcus aureus</i>		Influenza B/Florida/04/06 virus	-	<i>Bordetella bronchiseptica</i>	-

Table 9. Reference pathogenic microorganisms used in this study.

12.4. Analytical reactivity

The reactivity of VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit for *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* and *Bordetella holmesii* was evaluated against specific clinical strains of each species: *Bordetella pertussis* (*Bordetella pertussis* (Berger et al. 1923) Moreno-Lopez 1952 CECT 7974 strain), *Bordetella parapertussis* (*B. parapertussis* clinical strain isolated which was confirmed by molecular diagnosis assays (SmartCycler Bordetella pertussis/parapertussis assay (Cepheid) and RIDA®GENE Bordetella (r-Biopharm))and *Bordetella holmesii* (*Bordetella holmesii* Weyant et al. 1995 DSM 13416 strain), 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.



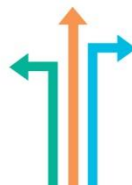
ANNEX 2

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 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) 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 *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit está diseñado para la identificación y diferenciación específica de *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* y/o *Bordetella holmesii* en muestras clínicas procedentes de pacientes con signos y síntomas de infección respiratoria. El uso previsto del test es facilitar el diagnóstico de infección producida por *Bordetella* en combinación con factores de riesgos clínicos y epidemiológicos. El DNA es extraído a partir de las 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 *Bordetella pertussis/holmesii*, *Bordetella holmesii* y *Bordetella parapertussis*.

2. Introducción y explicación

El género *Bordetella* se compone de 8 especies, 4 de las cuales se sabe que infectan a humanos; *B. pertussis*, *B. parapertussis*, *B. holmesii*, y *B. bronchiseptica*. Si bien, la causa más importante de tosferina (pertussis) es *B. pertussis*, seguida de *B. parapertussis*. *Bordetella holmesii* se ha aislado en pacientes con una enfermedad grave subyacente, mientras que *B. bronchiseptica* normalmente está restringida a animales aunque en algunas ocasiones se ha aislado de pacientes inmunocomprometidos.

La tosferina es una enfermedad muy contagiosa, que por lo general, se transmite de persona a persona al toser o estornudar, o al pasar mucho tiempo en contacto cercano con los pacientes compartiendo el espacio donde respiran. La evolución clínica de la enfermedad se divide en tres etapas las cuales incluyen el siguiente cuadro clínico: catarral (coriza, fiebre baja, tos leve y ocasional), paroxismal (Paroxismos (accesos) de tos rápida, cianosis, vómitos y agotamiento) y convaleciente (recuperación gradual y tos paroxística menos persistente).

A pesar de la vacunación, la tosferina sigue siendo endémica en muchas zonas del mundo. Por lo que se requiere un diagnóstico fiable para comenzar el tratamiento y la profilaxis de contacto apropiados. Sobre esto resulta necesario en el caso de la exposición de niños no vacunados contra la tosferina, en los cuales podría presentarse como una enfermedad mortal. Los ensayos de amplificación de ácidos nucleicos, incluyendo PCR y más recientemente PCR a tiempo real, superan algunas de las limitaciones del cultivo y de los métodos serológicos empleados para el diagnóstico de infección por *Bordetella*. La mayoría de los test de PCR se basan en la detección de secuencias de inserción (IS) presentes en múltiples copias por genoma, aumentando la sensibilidad de los test PCR.

3. Procedimiento

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit está diseñado para el diagnóstico de *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* y/o *Bordetella holmesii* en muestras clínicas. Tras el aislamiento del DNA, la identificación de *Bordetella pertussis/holmesii* 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 de la secuencia de inserción IS481, para *Bordetella holmesii* con una región diana conservada de la



secuencia de inserción *hIS1001* y para *Bordetella parapertussis* con una región diana conservada de la secuencia de inserción *pIS1001*.

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit utiliza la actividad 5' exonucleasa de la DNAPolimerasa. 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 *Bordetella* 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, *Bordetella pertussis/holmesii* se detecta en el canal FAM, *Bordetella holmesii* se detecta en el canal ROX, *Bordetella parapertussis* 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 apropiado según el equipo utilizado, ver Anexo 2).

4. Reactivos suministrados

VIASURE *Bordetella* 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.

Reactivo/Material	Descripción	Color	Cantidad
<i>Bordetella</i> 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
<i>Bordetella</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/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. Re却ivos y materiales proporcionados en VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-BDT106L, VS-BDT106H, VS-BDT112L y VS-BDT112H.



Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
Bordetella 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
Bordetella 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
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 Bordetella Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-BDT113L y VS-BDT113H.

Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
Bordetella 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
Bordetella 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 Bordetella Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-BDT136 y VS-BDT172. 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 Bordetella 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).
- 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 *Bordetella* 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), 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

- 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-BDT113L, VS-BDT113H, VS-BDT136 and VS-BDT172). 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-BDT136 and VS-BDT172 (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. Procedimiento del test

8.1. 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.
- RIDA® Xtract (r-Biopharm).
- EZ1 Virus Mini Kit, utilizando el sistema de extracción automatizado EZ1 instrument (Qiagen)
- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, utilizando el sistema de extracción automatizado Maxwell® 16 instrument (Promega).

8.2. Control positivo liofilizado

El vial de *Bordetella* 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 *Bordetella* 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 DNA extraído de cada muestra, de *Bordetella* 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	Activación de la polimerasa	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 (*Bordetella pertussis/holmesii*), ROX (*Bordetella holmesii*), Cy5 (*Bordetella parapertussis*) 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 Mx3005PTM 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 *Bordetella*. 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>Bordetella pertussis/</i> <i>Bordetella holmesii</i> (FAM)	<i>Bordetella</i> <i>holmesii</i> (ROX)	<i>Bordetella</i> <i>parapertussis</i> (CY5)	Control Interno (HEX)	Control Negativo	Control Positivo	Interpretación
+	-	-	+/-	-	+	<i>Bordetella pertussis</i> Positiva, <i>B. holmesii</i> y <i>B. parapertussis</i> Negativas
+	+	-	+/-	-	+	<i>Bordetella holmesii</i> Positiva, <i>B. pertussis</i> y <i>B. parapertussis</i> Negativas
-	-	+	+/-	-	+	<i>Bordetella parapertussis</i> Positiva, <i>B. holmesii</i> y <i>B. pertussis</i> Negativas
-	-	-	+	-	+	<i>B. pertussis</i> , <i>B. holmesii</i> y <i>B. parapertussis</i> Negativas
+	+	+	+	+	+	Inválido
-	-	-	-	-	-	Inválido

Tabla 5. Interpretación

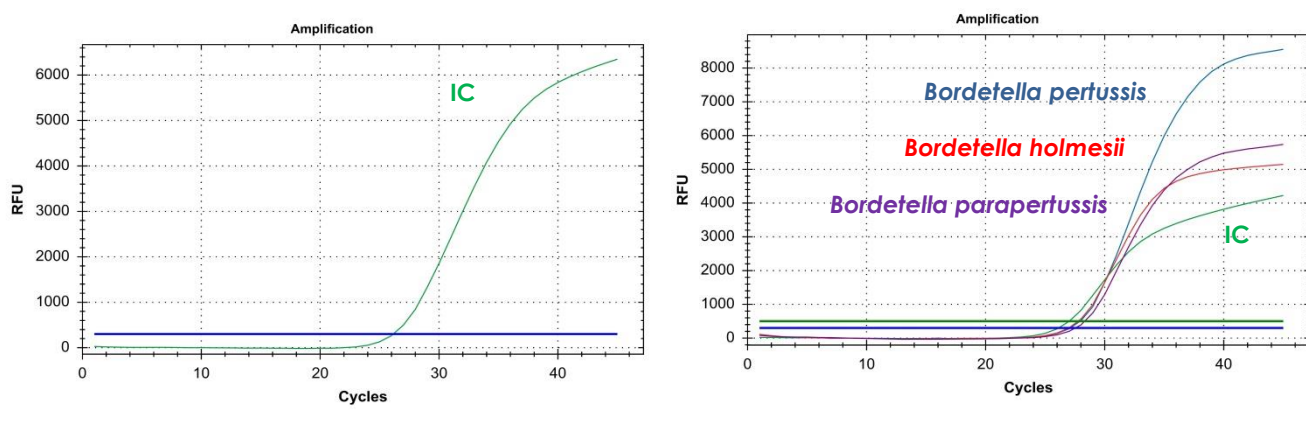
+: curva de amplificación

-: 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 sigmoidea 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 DNA extraídos de aspirados nasofaríngeos y frotis pernasales.
- El correcto funcionamiento de la prueba depende de la calidad de la muestra; el ácido nucleico debe 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 *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* y/o *Bordetella holmesii*, 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 *Bordetella* 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 *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit se evaluó con los paneles de muestras que las organizaciones QCMD e INSTAND dispusieron en los años 2016 y 2017 para la evaluación de *Bordetella pertussis* como parte de los programas de Evaluación Externa de la Calidad (EEC). Estos paneles se componen de un total de 30 muestras clínicas disueltas en un medio de transporte salino o amies. Los resultados se compararon con los informes finales de los programas EEC para la detección de *Bordetella pertussis* en los años 2016 y 2017. Todas las muestras positivas para *Bordetella pertussis* (16/30), *Bordetella parapertussis* (3/30) y *Bordetella holmesii* (3/30) pudieron ser



detectadas. En cambio, las muestras positivas para *B. bronchiseptica*, *H. influenza* y *E. coli* K12 pudieron ser confirmadas como negativas.

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit se evaluó con 187 muestras respiratorias en una Evaluación Multicentros realizada a través de la colaboración con los Departamentos Nacionales de Microbiología de diferentes entidades. Los resultados se compararon con los obtenidos por tres kits de PCR a tiempo real comerciales (*Bordetella pertussis & parapertussis primer/probes sets* (Cepheid), RIDA®GENE *Bordetella* real-time PCR (R-biopharm) y *Bordetella pertussis, B. parapertussis and B. holmesii* (BioGx, USA)).

Los resultados fueron los siguientes:

VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit	<i>Bordetella pertussis & parapertussis primer/probes sets</i> (Cepheid) + RIDA®GENE <i>Bordetella</i> real-time PCR (R-biopharm) + <i>Bordetella pertussis, B. parapertussis and B. holmesii</i> (BioGx, USA)			
		+	-	Total
	+	50	0	50
	-	0	137	137
Total		50	137	187

Tabla 6. Comparativa de resultados para *Bordetella pertussis*.

VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit	<i>Bordetella pertussis & parapertussis primer/probes sets</i> (Cepheid) + RIDA®GENE <i>Bordetella</i> real-time PCR (R-biopharm) + <i>Bordetella pertussis, B. parapertussis and B. holmesii</i> (BioGx, USA)			
		+	-	Total
	+	1	2*	3
	-	0	184	184
Total		1	186	187

Tabla 7. Comparativa de resultados para *Bordetella parapertussis*.

* El kit de VIASURE detecta *B. pertussis* y *B. parapertussis* en 2 muestras clínicas diagnosticadas como *B. pertussis* por el ensayo de cepheid. Esta co-infección no puede ser descartada.

VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit	<i>Bordetella pertussis & parapertussis primer/probes sets</i> (Cepheid) + RIDA®GENE <i>Bordetella</i> real-time PCR (R-biopharm) + <i>Bordetella pertussis, B. parapertussis and B. holmesii</i> (BioGx, USA)			
		+	-	Total
	+	3	0	3
	-	0	184	184
Total		3	184	187

Tabla 8. Comparativa de resultados para *Bordetella holmesii*.



Los resultados muestran una alta sensibilidad y especificidad para detectar las especies de *Bordetella* utilizando VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit.

12.2. Sensibilidad analítica

VIASURE *Bordetella* Real Time PCR Detection Kit tiene un límite de detección de ≥ 10 copias de DNA por reacción para *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* y *Bordetella holmesii* (Figura 2, 3 y 4).

Figura 2. Diluciones seriadas de *Bordetella pertussis/holmesii* (10^7 - 10^1 copias/reacción). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96 Touch™ Real-Time PCR Detection System (canal FAM).

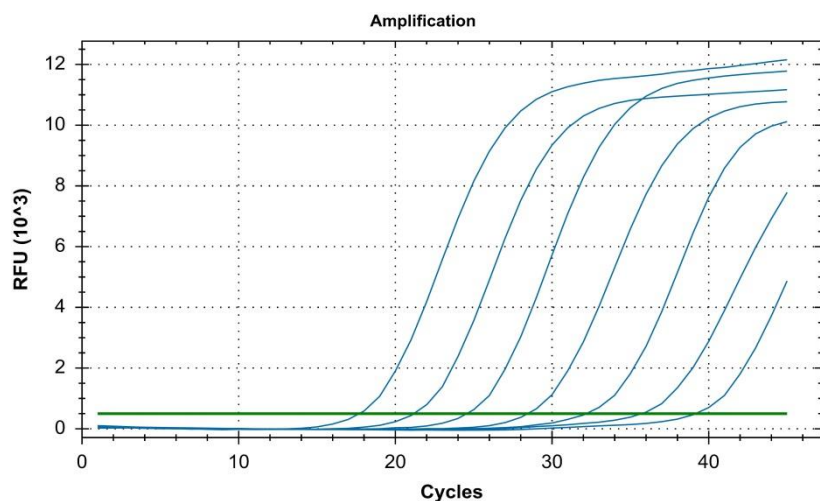


Figura 2. Diluciones seriadas de un estándar de *Bordetella holmesii* (10^7 - 10^1 copias/reacción). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (canal ROX).

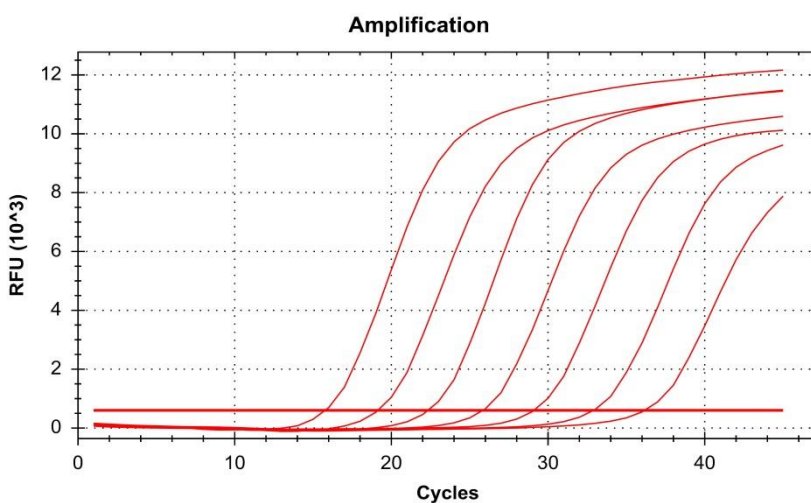
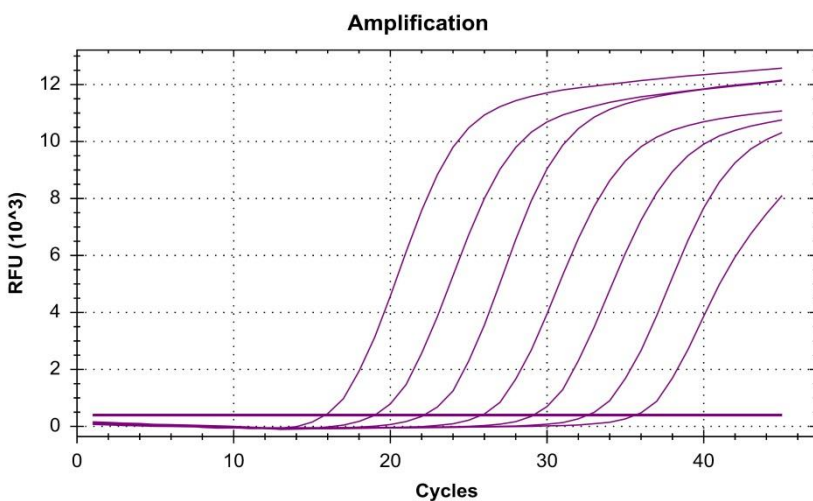


Figura 4. Diluciones seriadas de *Bordetella parapertussis* (10^7 - 10^1 copies/rxn). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96 TouchTM Real-Time PCR Detection System (canal Cy5)



12.3. Especificidad analítica

La especificidad del ensayo de *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* y *Bordetella holmesii* 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.

Prueba de reacción cruzada					
<i>Legionella bozemani</i>	-	<i>Haemophilus influenzae</i>	-	Virus Influenza B/Phuket/3073/2013	-
<i>Legionella micdadei</i>	-	<i>Moraxella catarrhalis</i>	-	Virus Parainfluenza 1, 2, 3 y 4 humana	-
<i>Legionella dumoffii</i>	-	Virus Influenza A/California/7/2009(H1N1)	-	Virus Respiratorio Sincitial (RSV)	-
<i>Legionella longbeachae</i>	-	Virus Influenza A/Perth/16/2009(H3N2)	-	Metapneumovirus A y B humano	-
<i>Legionella pneumophila</i>	-	Virus Influenza A/New Caledonia/20/99(H1N1)	-	Coronavirus 229E humano	-
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	-	Virus Influenza A/Switzerland/9715293/2013	-	Rinovirus humano	-
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	-	Virus Influenza A/Turkey/Germany R2485+86/2014	-	Adenovirus humano 2 cepa Adenoide 6	-
<i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i>	-	Virus Influenza B/Brisbane/60/2008-like	-	Adenovirus human 5	-
<i>Staphylococcus aureus</i> resistente a la Meticilina		Virus Influenza B/Florida/04/06	-	<i>Bordetella bronchiseptica</i>	-

Tabla 9. Microorganismos patógenos de referencia utilizados en este estudio.



12.4. Reactividad analítica

La reactividad de VIASURE Bordetella Real Time PCR Detection Kit para *Bordetella pertussis*, *Bordetella parapertussis* y *Bordetella holmesii* se evaluó frente a diferentes cepas clínicas de cada especie. En particular se testaron las siguientes cepas para *Bordetella pertussis* (cepa *Bordetella pertussis* (Berger et al. 1923) Moreno-Lopez 1952 CECT 7974), *Bordetella parapertussis* (aislado clínico positivo para *B. parapertussis*, que fue confirmado por dos métodos de diagnóstico molecular (ensayo SmartCycler *Bordetella pertussis/parapertussis* (Cepheid) y RIDA®GENE *Bordetella* (r-Biopharm)) y *Bordetella holmesii* (cepa *Bordetella holmesii* Weyant et al. 1995 DSM 13416); mostrando un resultado positivo.

13. Bibliography/Bibliografía

1. K. Kösters et al. Real-time LightCycler PCR for detection and discrimination of *Bordetella pertussis* and *Bordetella parapertussis*. *Journal of Clinical Microbiology* 2002; 40(5): 1719-1722.
2. K.M. Tatti et al. Novel multitarget real-time PCR assay for rapid detection of *Bordetella* species in clinical specimens. *Journal of Clinical Microbiology* 2011; 49(12): 4059-4066.
3. L. Roorda et al. A real-time PCR assay with improved specificity for detection and discrimination of all clinically relevant *Bordetella* species by the presence and distribution of three Insertion Sequence elements. *BMC Research Notes* 2011; 4:11.
4. A. Tizolova et al. Development of real-time PCR assay for differential detection of *Bordetella bronchiseptica* and *Bordetella parapertussis*. *Diagnostic Microbiology and Infectious Disease* 2014; 78(4):347-351.
5. V. Kolodkina et al. Multiplex real-time PCR assay for detection and differentiation of *Bordetella pertussis* and *Bordetella parapertussis*. *Iranian Journal of Microbiology* 2014; 6(3): 140–148.
6. Centers for Disease Control and Prevention. Pertussis (Whooping Cough) (<https://www.cdc.gov/pertussis/>).
7. World Health Organization. Pertussis (<http://www.who.int/topics/pertussis/en/>).

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

In vitro diagnostic device IVD	Keep dry Almacenar en lugar seco	Use by Fecha de caducidad	Manufacturer Fabricante	Batch code LOT
Producto para diagnóstico in vitro				Número de lote
Consult instructions for use 	Temperature limitation 	Contains sufficient for <n> test 	Sample diluent DIL	Catalogue number REF Número de referencia
Consultar las instrucciones de uso	Limitación de temperatura	Contiene <n> test	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 ⁽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: May 2019





CerTest Biotec, S.L.

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



VIASURE online

F-362 rev01

VIASURE



Real Time PCR Detection Kits

CerTest
BIOTEC