



EliGene<sup>®</sup> VZV UNI

REF 90040-UNI (pro 50 stanovení)

# Složení soupravy:

CE

5 x 150 μl VZV UNI Mix 5 x 150 μl IC DNA 01 1 x 20 μl Eli Blocker 1 x 20 μl ROX dye 1 x 100 μl VZV QS1 (1 x 10<sup>2</sup> kopií/μl) 1 x 100 μl VZV QS2 (1 x 10<sup>3</sup> kopií/μl) 1 x 100 μl VZV QS3 (1 x 10<sup>4</sup> kopií/μl) 1 x 100 μl VZV QS4 (1 x 10<sup>5</sup> kopií/μl) 1 x Návod k použití

# Skladování a doba použitelnosti:

Veškeré komponenty musejí být přepravovány a uloženy při -20 °C. Kit a zbývající MasterMixy musejí být skladovány při -20 °C v temnu.

# Účel použití

Kit EliGene<sup>®</sup> VZV UNI je určen pro detekci a kvantifikaci herpesviru *Varicella zoster* (*Varicella zoster* virus - VZV) z klinického materiálu.

## **Princip metody**

Diagnostická souprava je založena na principu RealTime PCR. Pro detekci VZV DNA a interní kontroly jsou použity primery a fluorescenční sondy (FAM a HEX).

# Obecný úvod

VZV se řadí mezi herpetické dsDNA viry. VZV vyvolává dvě klinicky rozdílná onemocnění - jednak plané neštovice, jednak pásový opar. K příznakům patří vyrážka, mírně zvýšená teplota a malátnost. *Varicella* může vzácně způsobit komplikace, včetně VZV encefalitidy nebo zápalu plic. VZV je onemocnění přenosné vzdušnou cestou a nevyžaduje blízký osobní kontakt. Kožní léze jsou plné infekčních virových částic. Po inkubační době 14 dnů virus manifestuje do jeho hlavního cílového orgánu - kůže. Po nákaze virem VZV přetrvává virus v těle v latentní formě.

Souprava EliGene<sup>®</sup> VZV UNI má velmi vysokou sensitivitu, dokáže detekovat 10 genomových DNA v MasterMixu.

# Odběr vzorku, zpracování a uchovávání

Klinický materiál:	Doporučená izolace DNA:
Sérum, plazma, mozkomíšní mok, stěry	Manuální: EliGene <sup>®</sup> Urine Isolation Kit (ELISABETH PHARMACON) Automatická: ZEPHYRUS Magneto (ELISABETH PHARMACON)
Tkáně, biopsie	Manuální: UltraClean Tissue DNA Kit (Qiagen) chemagic DNA Tissue10 Kit (PerkinElmer)
	Automatická: Prepito DNA Tissue10 Kit (PerkinElmer)





#### Sérum, plazma, mozkomíšní mok:

Tyto vzorky odebírejte dle standardního protokolu do sterilních zkumavek. Vzorky je nutno uchovávat a přepravovat při 4 °C. Pro diagnostické účely je nezbytné vzorek zpracovat v den odběru. Pro izolaci DNA musí být použito alespoň 200 µl vzorku.

#### Manuální izolace:

Ke vzorku přidejte 20 µl proteinázy K a 20 µl interní kontroly (IC DNA 01) a pak pokračujte podle standardního izolačního protokolu EliGene<sup>®</sup> Urine Isolation Kit pro izolaci DNA z krve. Izolovanou DNA použijte ihned k detekci nebo skladujte několik hodin až jeden týden při 4 °C. Pro skladování po dobu delší než jeden týden zamrazte na - 20 °C.

#### Automatická izolace:

Přidejte 20 μl interní kontroly (IC DNA 01) a izolujte DNA ze vzorku pomocí MAGNETO BodyFluid DNA/RNA isolation kitu dle protokolu pro vzorky plazmy s elucí do 50 μl elučního pufru.

#### Stěry:

Tyto vzorky odebírejte dle standardního protokolu do zkumavek s přepravním médiem (může být použito 200-400 μl fyziologického roztoku) nebo roztokem MI3. Vzorky je nutno přepravovat při 4 °C v přepravním médiu nebo lze pro uchování a transport použít přímo 400 μl MI3 média z EliGene<sup>®</sup> Urine Isolation Kitu. **Nepoužívejte** vyschlé stěry!

#### Manuální izolace:

- Použijte 200 μl transportního média (nebo fyziologický roztok pro viry) a přidejte 200 μl roztoku MI3, 20 μl Proteinázy K a 20 μl interní kontroly (IC DNA 01). Nebo v případě, že jste k přepravě použili MI3 médium, k 400 μl MI3 roztoku přidejte 20 μl Proteinázy K a 20 μl interní kontroly (IC DNA 01).
- 2. Inkubujte 20 min při 56 °C v termotřepačce při 1000 otáčkách. Poté zkumavku krátce stočte.
- 3. Sterilní pinzetou vyjměte štěteček a k lyzátu přidejte 330 µl roztoku MI4. Jemně zvortexujeme a stočte.
- 4. Poté pokračujte dle standardního izolačního protokolu EliGene<sup>®</sup> Urine Isolation Kitu. Izolovanou DNA použijte ihned k detekci nebo skladujte několik hodin až jeden týden při 4 °C. Pro skladování po dobu delší než jeden týden zamrazte na -20 °C.

Automatická izolace:

- 1. Do 2,0 ml zkumavky napipetujte 450 μl lyzačního pufru, 200 μl transportního média (nebo fyziologický roztok pro viry), 10 μl Proteinázy K a 20 μl interní kontroly (IC DNA 01).
- 2. Inkubujte 20 min při 56 °C v termotřepačce při 1000 otáčkách. Poté zkumavku krátce stočte.
- 3. Sterilní pinzetou vyjměte štěteček a zkumavku krátce stočte.
- 4. Napipetujte celý objem vzorku do pozice H na Deep well destičce z MAGNETO BodyFluid DNA/RNA isolation kitu.
- 5. Izolujte DNA ze vzorku pomocí MAGNETO BodyFluid DNA/RNA isolation kitu dle protokolu pro vzorky plazmy s elucí do 50 μl Elučního pufru.

#### Tkáně, biopsie:

Bezprostředně po odběru uchovejte tkáň v lednici při 4 °C a ještě tentýž den ji pošlete do laboratoře.

Manuální izolace:

Pro diagnostické účely je nezbytné DNA ze vzorku izolovat pomocí UltraClean Tissue DNA Kitu (MoBio) v den odběru.





**Ke vzorku v homogenizační zkumavce přidejte 20 μl interní kontroly (IC DNA 01).** Izolovanou DNA použijte ihned k detekci nebo skladujte několik hodin až jeden týden při 4 °C. Pro skladování po dobu delší než jeden týden zamrazte na -20 °C.

#### Automatická izolace:

Rozřežte 10 mg tkáně na malé kousky, přidejte 200 μl lyzačního pufru, 6 μl proteinázy K a 20 μl interní kontroly (IC DNA 01) a izolujte DNA ze vzorku pomocí Prepito DNA Tissue10 Kitu dle protokolu s elucí do 50 μl elučního pufru.

## Nezbytné vybavení pro laboratoř

- Sterilní automatická pipeta 5–20 μl a sterilní špičky s filtrem prosté DNA/RNA a DNáz a RNáz (doporučujeme plast pro diagnostické účely s certifikátem CE).
- Sterilní stojánek prostý DNA/RNA a DNáz a RNáz.
- Zařízení pro Real Time kit je optimalizován pro přístroje LightCycler 2.0, LightCycler 480 a LightCycler Nano (Roche), Quant Studio 3 a 5 (Thermofisher Scientific), RealTime System ABI 7500FAST (Applied Biosystems), Rotor-Gene 6000 nebo Rotor-Gene Q (Qiagen), CFX96 Touch Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad), MIC qPCR Cycler (Bio Molecular Systems).
- Sterilní plast (stripy, destičky, zkumavky) bez DNáz a RNáz vhodné pro daný Real Time přístroj.
- Laboratorní ochranné rukavice.

# Konfigurace RealTime PCR přístroje

- Pro detekci VZV je použita sonda značená FAM barvou (exc. 494 nm em. 518 nm).
- Pro detekci interní kontroly je použita sonda značená HEX barvou (exc. 520 nm emise 548 nm).

# LightCycler<sup>®</sup> 2.0 (Roche):

Pro reakci používejte pouze skleněné kapiláry.

## Nastavte následující teplotní profil:

Step 1 - Analysis mode "None", 1 Cycle			
95 °C	3 min	Ramp rate (20°C/s)	Acquisition mode "None"
Step 2 - Analysis	mode "Quantifica	tion", 50 Cycles	
95 °C	5 s	Ramp rate (20°C/s)	Acquisition mode "None"
55 °C	20 s	Ramp rate (5°C/s)	Acquisition mode "Single"
72 °C	10 s	Ramp rate (20°C/s)	Acquisition mode "None"

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene\_UNI\_LC2\_v00.ixo". Run Template může být importován do softwaru v menu "Navigator" kliknutím na ikonu "Import" z CD přiloženého v kitu.

# LightCycler<sup>®</sup> 480 (Roche):

Pro reakci používejte pouze bílé destičky. Použití průhledných destiček může vést k poklesu citlivosti kitu. Nepoužívejte destičky opakovaně; při manipulaci s destičkou může dojít ke kontaminaci laboratoře PCR produkty.

V možnosti Detection format zvolte "Dual Color Hydrolysis probe".





#### Nastavte následující teplotní profil:

Step 1 - Analysis mode "None", 1 Cycle			
95°C	3 min	Ramp rate (4.4°C/s)	Acquisition mode "None"
Step 2 - Analysis	mode "Quantifica	ition", 45 Cycles	
95°C	5 s	Ramp rate (4.4°C/s)	Acquisition mode "None"
55°C	20 s	Ramp rate (2.2°C/s)	Acquisition mode "None"
72°C	10 s	Ramp rate (4.4°C/s)	Acquisition mode "Single"
Step 3 - Analysis mode "None", 1 Cycle			
40°C	1 min	Ramp rate (2.2°C/s)	Acquisition mode "None"

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene\_UNI\_LC480\_v00.ixo". Run Template může být importován do softwaru v menu "Navigator" kliknutím na ikonu "Import" z CD přiloženého v kitu.

## QuantStudio 3 a 5 (ThermoFisher Scientific):

Vyberte možnosti Experiment type, "Presence/Absence", Chemistry "TaqMan Probes" a Run Mode "Standard". Jako reportér vyberte barvy FAM (VZV) a VIC/HEX (IC DNA 01), a jako pasivní referenční barvivo zvolte ROX.

"EliGene UNI QS5 v00.edt". Run Template může být importován do softwaru z CD přiloženého v kitu.

#### Nastavte následující teplotní profil:

Udržovací fáze (Holding stage) 95°C 3 min Ramp rate (1.6°C/s) Cyklovací fáze (Cycling stage) – 50 cyklů 95°C 5 s Ramp rate (1.6°C/s) 55°C 20 s Ramp rate (1.6°C/s) Data collection ON 72°C 10 s Ramp rate (1.6°C/s) Post-Read Stage 40°C Ramp rate (1.6°C/s) 1 min Sběr dat emisního signálu v druhém kroku cyklovací fáze při 55 °C. Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene\_UNI\_QS3\_v00.edt" nebo

# LightCycler<sup>®</sup> Nano (Roche):

Pro reakci používejte pouze průhledné stripy.

V menu "Run Settings" vyberte možnosti "Hydrolysis Probes" a "High Quality".

V "Profile menu" nastavte následující teplotní profil:

Step 1 - Hold			
95°C	3 min	Ramp rate (5°C/s)	
Step 2 – 3-Step A	mplification, 45 cy	ıcles	
95°C	5 s	Ramp rate (5°C/s)	
55°C	20 s	Ramp rate (4°C/s)	"Acquire" signal
72°C	10 s	Ramp rate (5°C/s)	
Step 3 - Hold			
40°C	1 min	Ramp rate (4°C/s)	





V menu "Samples" klikněte na okno "Targets" (okno nahoře vpravo) na ikonu "+" a vyberte FAM barvu jako "Target 1". Znovu klikněte na ikonu "+" a vyberte HEX barvu jako "Target 2". V okně "Samples" (okno nahoře vlevo) klikněte na ikonu "+" a přidejte vaše vzorky. Pak přiřaďte vzorkům pozice a označte FAM a HEX jako Unknown sample (Samples) nebo Standard.

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene\_UNI\_LCNANO\_v00.ppf". Run Template lze zkopírovat z CD přiloženého v kitu.

## RealTime System ABI7500 (Applied Biosystems):

Použijte programový modul pro absolutní kvantifikaci (Plate Type "Absolute Quantification" pro ABI 7300, "Quantitation-Standard Curve" experiment pro ABI 7500FAST). V případě ABI7500FAST použijte "7500 (96wels)" instrument type.

#### Nastavte následující teplotní profil:

Udržovací fáze (Holding stage)

95°C 3 min

Cyklovací fáze (Cycling stage) – 45 cyklů

95°C 20 s

55°C 20 s

72°C 32 s Data collection ON

Odečet emisního signálu ve třetím kroku při 72 °C.

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene\_UNI\_ABI7300\_v00.sdt" nebo "VZV\_UNI\_ABI7500\_v00.edt". Run Template může být zkopírován z CD přiloženého v kitu.

## CFX96 Touch (Bio-Rad):

V úvodní možnosti "Startup Wizard" založte "New Experiment" a vytvořte nový protokol "Create New Protocol".

#### Nastavte následující teplotní profil:

Step 1	95°C	3 min
Step 2	95°C	5 s
Step 3	55°C	20 s + Plate Read
Step 4	72°C	10 s
Step 5	GOTO Step 2	49x
Step 7	40°C	60 s
- IX.	<i>"</i> C	" <u> </u>

Doplňte "Sample Volume" na 20µl.

Sběr dat emisního signálu je v kroku Step 3 při 55 °C.

Pro nastavení filtrů použijte v "Scan Mode" všechny kanály, ale v "Plate Manager" nastavení pro vzorky vyberte pouze fluorofory FAM, HEX. Označte pozice s umístěnými vzorky jako "Unknown" vzorky nebo "Standard". Kompletní teplotní profil může být nahrán jako Run Template "EliGene\_UNI\_CFX96\_v00.pcrl" anebo může být zkopírován z CD přiloženého v kitu.

## Rotor-Gene 6000 nebo Q (Qiagen):

V okně "New Run" zvolte běh "Two Step"

Vyberte příslušný typ rotoru "Rotor Type" a klikněte na tlačítko "Next".

Nastavte následující teplotní profil:





Udržovací fáze (H	lolding st	tage)
95 °C	3 min	
Cycling stage – 5	0 cycles	
95 °C	5 s	
55 °C	10 s	"Acquiring" v kanálech "Green" a "Yellow"
72 °C	20 s	

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene\_UNI\_RG\_v00.ret ". Run Template lze zkopírovat z CD přiloženého v kitu.

# MIC qPCR (Bio Molecular Systems Pty Ltd):

V Run Setup vytvořte nový Run Profile pro daný přístroj MIC. Zadejte objem vzorku 20 μl a Temperature Control "Fast TAQ (v3)".

#### Nastavte následující teplotní profil:

Udržovací fáze (Holding stage)

95°C 3 min

Cyklovací fáze (Cycling stage) – 50 cycles

95°C 5 s

55°C 20 s Odečet signálu v kanálech "Green", "Yellow"

72°C 10 s

Udržovací fáze (Holding stage)

40°C 60 s

Kompletní teplotní profil může být načten jako Run Template "EliGene\_UNI\_MIC\_v00.mictemplate". Run Template může být zkopírován z CD přiloženého v kitu.

## Příprava reagencií

- Pro zamezení kontaminace udržujte všechny zkumavky zavřené a postupujte dle instrukcí.
- Před použitím musí být všechny reagencie zcela rozmražené, krátce promíchané na vortexu a stočené.
- V kroku izolačního protokolu, kdy se k izolovanému vzorku přidává Proteináza K, přidejte také 20 μl interní kontroly (IC DNA 01). V žádném případě nepřidávejte interní kontrolu k vyizolované DNA těsně před analýzou.
- Pokud nespotřebujete celý objem MasterMixu, skladujte zkumavku v temnu při teplotě 4°C až 14 dní. Pro dlouhodobé skladování použijte mrazák (-20 °C, tma). MasterMix by neměl projít více než pěti cykly zmrazení-rozmrazení.

**UPOZORNĚNÍ:** Upozorňujeme na možnost kontaminace vzorku v laboratorním prostředí. Používejte odlišnou mikropipetu pro pipetování MasterMixu, odlišnou mikropipetu pro pipetování vzorků a odlišnou mikropipetu pro pipetování pozitivních kontrol. Dodržujte veškerá doporučení pro laboratoře provádějící DNA analýzy.

# Příprava reakčního mixu pro přístroje LightCycler 480, Rotor-Gene, CFX96 a MIC qPCR

 Detekce: Vezměte jednu zkumavku s VZV UNI Mixem a po úplném rozmrazení napipetujte 15 μl Mixu do každé amplifikační zkumavky nebo jamky a přidejte 5 μl izolované DNA. Během pipetování vzorku buďte opatrní, abyste zabránili vzájemné kontaminaci vzorků.





 Kvantifikační standardy: Vezměte jednu zkumavku s VZV UNI Mixem a po úplném rozmrazení napipetujte 15 μl Mixu do amplifikační zkumavky nebo jamky a přidejte 5 μl promíchaného a stočeného kvantifikačního standardu o dané koncentraci. Tento postup opakujte s dalšími standardy o různých koncentracích. Během pipetování standardů buďte opatrní, abyste zabránili kontaminaci ostatních vzorků. Používejte odlišnou mikropipetu pro pipetování pozitivních kontrol!

Vložte zkumavky nebo destičku do RealTime PCR přístroje a spusťte program dle kapitoly Konfigurace RealTime PCR přístroje výše.

# Příprava reakčního mixu pro přístroj LightCycler<sup>®</sup> 2.0

- Připravte MasterMix smícháním roztoku Eli Blocker s VZV UNI Mixem. Vezměte jednu zkumavku s VZV UNI Mixem a nechte rozmrznout při pokojové teplotě. Ihned po rozmražení krátce stočte a přidejte 3 μl roztoku Eli Blocker do zkumavky s VZV UNI Mixem. Propipetujte a krátce stočte.
- Detekce: Vezměte jednu zkumavku s Master Mixem VZV, napipetujte 15 μl Master Mixu do skleněné kapiláry a přidejte 5 μl izolované DNA. Během pipetování vzorku buďte opatrní, abyste zabránili vzájemné kontaminaci vzorků.
- 3. Kvantifikační standardy: Vezměte jednu zkumavku s VZV MasterMixem (viz bod 1.), přidejte 15 μl MasterMixu do skleněné kapiláry a přidejte 5 μl promíchaného a stočeného kvantifikačního standardu o dané koncentraci. Tento postup opakujte s dalšími standardy o různých koncentracích. Během pipetování standardů buďte opatrní, abyste zabránili kontaminaci ostatních vzorků. Na pipetování standardů využívejte pipetu odlišnou od pipety pro vzorky, lze použít pipetu pro pozitivní kontroly.

Vložte zkumavky nebo destičku do RealTime PCR přístroje a spusťte program dle kapitoly Konfigurace RealTime PCR přístroje výše.

# Příprava reakčního mixu pro přístroje QuantStudio 3 a 5 a ABI7500

- 1. Příprava MasterMixu: Připravte MasterMix smícháním barvy ROX s VZV UNI Mixem. Vezměte jednu zkumavku s VZV UNI Mixem a nechte rozmrznout při pokojové teplotě. Ihned po rozmražení krátce stočte a přidejte 3 μl barvy ROX do každé zkumavky s VZV UNI Mixem. Propipetujte a krátce stočte.
- Detekce: Vezměte jednu zkumavku s MasterMixem VZV, napipetujte 15 μl do každé amplifikační zkumavky nebo jamky a přidejte 5 μl izolované DNA. Během pipetování vzorku buďte opatrní, abyste zabránili vzájemné kontaminaci vzorků.
- 4. Kvantifikační standardy: Vezměte jednu zkumavku s VZV MasterMixem (viz bod 1.), přidejte 15 μl MasterMixu do amplifikační zkumavky nebo destičky a přidejte 5 μl promíchaného a stočeného kvantifikačního standardu o dané koncentraci. Tento postup opakujte s dalšími standardy o různých koncentracích. Během pipetování standardů buďte opatrní, abyste zabránili kontaminaci ostatních vzorků. Na pipetování standardů využívejte pipetu odlišnou od pipety pro vzorky, lze použít pipetu pro pozitivní kontroly.

Vložte zkumavky nebo destičku do RealTime PCR přístroje a spusťte program dle kapitoly Konfigurace RealTime PCR přístroje výše.

# Odečet výsledků

## *LightCycler*<sup>®</sup> 2.0 (*Roche*):

RealTime PCR výsledky analyzujte v kanálech 530 a 560 (LightCycler<sup>®</sup> Software 4.X) za použití modulu Absolute quantification (LightCycler<sup>®</sup> Analysis Software). Zadejte v kanálu FAM koncentrace VZV Standardů uvedené na mikrozkumavkách.

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu (530) VZV UNI Mixu. V případě negativního výsledku nedojde k amplifikaci.

Interní kontrola je amplifikována pokaždé. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem





signálu v HEX kanálu (560) VZV UNI Mixu.

Hodnoty Cp odpovídají kvantitě pozitivního výsledku. Hodnota "Score" musí být vyšší než 4.5.

## LightCycler<sup>®</sup> 480 (Roche):

V nabídce "Sample Editor" zvolte možnost "Abs Quant". Zadejte v kanálu FAM koncentrace VZV Standardů uvedené na mikrozkumavkách.

V nabídce "Analysis" zvolte možnost "Abs Quant/2nd Derivative Max".

V okně "Analysis" klikněte na ikonu "Color Comp" a zvolte Universal CC FAM (510)-VIC (580) kalibraci. Analyzujte výsledky kliknutím na ikonu "Calculate".

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu (465-510) VZV UNI Mixu. V případě negativního výsledku nedojde k amplifikaci.

Interní kontrola je amplifikována pokaždé. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu v kanálu HEX (533-580) VZV UNI Mixu.

Hodnoty "Concentration" u vzorků poté odpovídají kvantitě pozitivního výsledku, "Negative" znamená negativní výsledek. Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu v daném kanálu.

## *LightCycler<sup>®</sup> Nano (Roche):*

V nabídce "Samples" zadejte v kanálu FAM koncentrace VZV Standardů uvedené na mikrozkumavkách.

V nabídce "Analysis" klikněte v okně "Select Analysis" na ikonu "+" a vyberte "Automatic Quantification". Analýza VZV

Pro analýzu VZV nastavte v nabídce "Settings" pro FAM kanál následující hodnoty:

Excluded early cycles: 3; Min. Relative Amp: 0.1; Min. Amp. Quality: 5

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu (510-528) VZV UNI Mixu. V případě negativního výsledku nedojde k amplifikaci.

#### Analýza interní kontroly

Pro analýzu VZV nastavte v nabídce "Settings" pro HEX kanál následující hodnoty:

Excluded early cycles: 3; Min. Relative Amp: 0.1; Min. Amp. Quality: 1

Interní kontrola je amplifikována pokaždé. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu v kanálu HEX (530-548) VZV UNI Mixu.

Hodnoty "Concentration" u vzorků poté odpovídají kvantitě pozitivního výsledku, "Negative" znamená negativní výsledek. Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu v daném kanálu.

#### RealTime systém ABI7500 (Applied Biosystems):

V nabídce "Setup" software pro RealTime PCR přístroj zadejte v kanálu FAM koncentrace VZV Standardů uvedené na mikrozkumavkách.

V nabídce "Analysis Settings" vyberte možnosti "Automatic Treshold" a "Automatic Baseline" a zanalyzujte výsledky.

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu (em. 518 nm) VZV UNI Mixu. V případě negativního výsledku nedojde k amplifikaci.

Interní kontrola je amplifikována pokaždé. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu v kanálu HEX (em. 548 nm) VZV UNI Mixu.

Hodnoty "Qty" u vzorků poté odpovídají kvantitě pozitivního výsledku, "result undet." znamená negativní výsledek. Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu v daném kanálu.





## Rotor-Gene 6000 nebo Q (Qiagen)- verze 1.7 a vyšší:

Klikněte v hlavní nabídkové liště na ikonu "Edit Samples" a vyberte pro Quantitation Standards Type "Standard" a pro vzorky Type "Unknown". Zadejte v kanálu FAM koncentrace VZV Standardů uvedené na mikrozkumavkách.

Klikněte v hlavní nabídkové liště na ikonu "Analysis" a vyberte Analýzu "Quantitation". V okně "Quantitation Analysis" zvolte možnosti "Dynamic Tube" a "Slope Correct".

Pro analýzu VZV v kanálu "Green" použijte hodnotu "Threshold" 0.1, pro interní kontrolu v kanálu "Yellow" hodnotu "Threshold" 0.05.

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu (Green) VZV UNI Mixu. V případě negativního výsledku nedojde k amplifikaci.

Interní kontrola je amplifikována pokaždé. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu v HEX kanálu (Yellow) VZV UNI Mixu.

Hodnoty "Calc. conc." u vzorků poté odpovídají kvantitě pozitivního výsledku, "Negative" znamená negativní výsledek. Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu v daném kanálu.

## QuantStudio 3 a 5 (ThermoFisher Scientific):

V nabídce "Analyse Settings" vyberte možnosti "Automatic Treshold" a "Automatic Baseline" a zanalyzujte výsledky.

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu. V případě negativního výsledku nedojde k amplifikaci.

Interní kontrola (IC DNA 01) musí být vždy amplifikována v každém vzorku. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve VIC (HEX) kanálu.

## CFX96 Touch Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad):

V okně "Data Analysis" zvolte možnost "Quantification". V "Setting" menu zvolte možnost "Baseline Threshold"

a vyberte v "Baseline Cycles" možnost "Auto Calculated" a v Single "Threshold" možnost "Auto Calculated"

Poté v okně "Data Analysis" vyberte jednotlivé fluorofory (FAM a HEX) kliknutím na box s jejich označení pod amplifikačním grafem a odečtěte výsledky jednotlivých vzorků.

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován amplifikací spojenou s nárůstem signálu ve FAM kanálu (em. 518 nm). V případě negativního výsledku k amplifikaci nedojde.

Interní kontrola (IC DNA 01) musí být vždy amplifikována v každém vzorku. Interní kontrola je charakterizována amplifikací spojenou s nárůstem signálu v HEX kanálu (em. 548 nm).

## MIC qPCR (Bio Molecular Systems):

Pro zobrazení a analýzu naměřených dat, klikněte na malý křížek vedle Cyklování v modulu Analýza a poté vyberte cíl – Non-Assay Green (FAM) and Non-Assay Yellow (HEX). V pravém dolním rohu zvyšte "Fluorescence Cut-off Level" na 20 %. Pro každou pozitivní jamku se zobrazí hodnota kvantifikačního cyklu (Cq). Toto je číslo cyklu, při kterém fluorescence vzorku stoupne nad prahovou hodnotu (červená vodorovná čára v dolní části grafu amplifikační křivky). V panelu "Samples" na pravé straně klikněte na názvy vzorků, chcete-li skrýt nebo zobrazit související amplifikační křivky a výsledky.

Pozitivní výsledek pro VZV: Pozitivní výsledek je charakterizován růstem fluorescenčního signálu v "Green channel". V případě negativních výsledků k amplifikaci nedojde.

Interní kontrola musí být amplifikována v každém vzorku. Amplifikace Interní kontroly je charakterizována růstem





## Interpretace výsledků

## Negativní výsledek

Pokud nedojde k nárůstu amplifikačního signálu v kanálu FAM VZV UNI Mixu před 45. cyklem, lze výsledek interpretovat jako pravděpodobně negativní na přítomnost DNA nebo je její koncentrace pod detekčním limitem soupravy (10 genomových DNA/reakci). Signál pro interní kontrolu musí být pozitivní. Výsledek nevylučuje přítomnost infekce VZV, protože výsledky testu jsou závislé na správném odběru vzorku a jeho zpracování. Výsledky jsou též závislé na přítomnosti dostatečného množství analyzované VZV DNA.

#### Pozitivní výsledek

#### VZV

Amplifikační signál ve FAM kanálu VZV UNI Mixu se objeví před 45. cyklem. VZV DNA byla ve vzorku detekována. Vzorek je pozitivní na přítomnost DNA VZV.

**Upozornění:** Upozorňujeme na možnost kontaminace vzorku v laboratorním prostředí. Používejte odlišnou mikropipetu pro pipetování MasterMixu, odlišnou mikropipetu pro pipetování vzorků a odlišnou mikropipetu pro pipetování pozitivních kontrol. Dodržujte veškerá doporučení pro laboratoře provádějící DNA analýzy.

#### Inhibovaný vzorek

V případě, že nedojde k nárůstu amplifikačního signálu v kanálu FAM (specifického pro DNA VZV) a ani k nárůstu amplifikačního signálu v kanálu HEX (specifického pro interní kontrolu), je nutné analýzu zopakovat nejlépe s nově izolovanými vzorky DNA.

## Kontrolní postup

Souprava EliGene<sup>®</sup> VZV UNI zahrnuje interní kontrolu a kvantifikační standardy. Interní kontrola sleduje kvalitu izolace DNA a detekuje případné chyby v procesu izolace DNA. Detekuje také případné inhibice amplifikačního procesu. V případě, že vzorek je negativní na VZV DNA, Cp Interní kontroly musí být Cp < 35. V případě silně pozitivních vzorků obvykle není amplifikace interní kontroly detekována.

Pozitivní kontrola sleduje správnou funkci MasterMixu. Minimální Cp pro pozitivní kontrolu musí být 35 nebo méně. Cp vyšší než 35 nemůže být akceptováno a detekce DNA musí být provedena s novým vzorkem. V případě opakovaně vyššího Cp kontaktujte výrobce ELISABETH PHARMACON.

Používejte negativní kontrolu pro každý běh. Jako negativní kontrolu použijte vodu pro molekulární biologii používanou ve vaší laboratoři. Pro negativní kontrolu použijte pipetu pro vzorky DNA.

## Použití kvantifikačních standardů VZV:

Aby mohla být sestavena kalibrační křivka, musejí být definovány všechny 4 kvantifikační standardy v menu "Edit samples" jako kvantifikační standardy ve FAM kanálu se specifickými koncentracemi (bližší informace najdete v návodu ke svému přístroji).

Přístroje Applied Biosystems RealTime System 7500, QauntStudio 3 a 5, CFX96, MIC qPCR a RotorGene 6000 nebo RotorGene Q (Qiagen) provedou po zadání příslušných hodnot kalibrátorů výpočet korelačního koeficientu standardní křivky označený jako r. Hodnota r korelačního koeficientu standardní křivky musí být vyšší než 0,9.

Přístroj LightCycler<sup>®</sup> 480 a 2.0 provede po zadání příslušných hodnot kalibrátorů výpočet chyby standardní křivky označený jako "Error". Hodnota "Error" standardní křivky musí být nižší než 0,1.

V tom případě se přístroji podařilo na základě naměřených výsledků kalibrátorů sestavit použitelnou kalibrační přímku, podle níž přesně odečte výsledky ostatních analyzovaných vzorků. V opačném případě je nutné zopakovat analýzu. Nedostatečná hodnota korelačního koeficientu nebo chyby může být způsobena špatným pipetováním, nedostatečným vortexováním rozmražených kalibrátorů nebo špatným skladováním kalibrátorů.





## Referenční materiál

Ke sledování všech postupů zahrnující DNA izolaci a RealTime PCR detekci můžete použít referenční virový materiál. Pozitivní materiál je možné objednat u společnosti Acrometrix (Life Technologies).

## Řešení problémů

- 1. V případě, že nedojde k amplifikaci interní kontroly (IC DNA 01), může jít o závadu v postupu izolace DNA, použití kitu po době exspirace nebo o závadu na přístroji pro RealTime PCR.
- 2. V případě, že se neamplifikují kvantifikační standardy, může jít o použití kitu po době exspirace nebo o závadu na přístroji pro RealTime PCR.

# Funkční charakteristiky

#### Analytické funkční charakteristiky:

Kit EliGene<sup>®</sup> VZV UNI má vysokou senzitivitu – zachytí 10 genomových DNA přidaných do amplifikačního mixu.

Citlivost metodiky byla ověřena následovně. Byl připraven klonovaný inzert o specifické DNA koncentraci, který byl ředěn tak, aby byly získány požadované koncentrace cílové sekvence.

Analytická citlivost je 10 kopií VZV DNA v reakční směsi.

*Analytická specifita* metodiky je 100% a byla ověřena jednak s využitím databází sekvencí DNA, jednak přidáním lidské DNA do MasterMixu. 50 různých vzorků lidské DNA nezpůsobilo falešně pozitivní výsledek. Falešně pozitivní výsledek nezpůsobilo ani přidání následujících DNA – *M. tuberculosis, M. cansasii, M. xenopii, M. avium* and *M. marinum, C. trachomatis, E. coli, A. niger, C. albicans,* ADV, HBV, EBV, CMV, HSV1, HSV2.

*Klinická specifita* byla testována na vzorcích lidské krve a séra. 50 vzorků lidské DNA izolovaných z krve a ze séra neposkytlo falešně pozitivní výsledek.

## Diagnostické funkční charakteristiky:

V rámci testování funkční charakteristiky EliGene<sup>®</sup> VZV UNI kitu bylo analyzováno celkem 481 klinických vzorků. Z těchto 481 klinických vzorků bylo 51 pozitivních. EliGene<sup>®</sup> VZV UNI kit vyhodnotil 51 vzorků jako pozitivních. Celkem 430 klinických vzorků bylo kitem EliGene<sup>®</sup> VZV UNI vyhodnoceno jako negativní.

Senzitivita: 100%

Specifita: 100%

## Měřící interval

Souprava umožňuje detekci 10<sup>1</sup>–10<sup>8</sup> VZV DNA molekul v reakční směsi.

## Interní kontrola kvality

Jako interní kontrola kvality je použita interní kontrola pro kontrolu procesu izolace a amplifikace společně s pozitivní kontrolou sledující funkčnost MasterMixu.

## Limitace testovacího postupu

Citlivost soupravy je závislá na zacházení se vzorkem (izolace DNA). Je velmi doporučeno používat izolační kity a postupy uvedené výše.





# Biologické referenční intervaly

Žádné použitelné informace pro tento kit.

# Upozornění

Nevyužitý obsah zkumavky s MasterMixem je stabilní po dobu 2 týdnů při -20 °C. Nezamrazujte zkumavky s MasterMixem opakovaně! Nemíchejte komponenty kitu z různých šarží.

## Obecná varování a bezpečnostní opatření

#### Tento kit je určen pouze pro in vitro použití

- Pracujte se všemi biologickými vzorky jako s potenciálně infekčním materiálem. Vyhněte se přímému kontaktu s biologickými vzorky. Vyhněte se rozlití vzorků a tvorbě aerosolů. Jakýkoliv materiál, který přišel do styku s biologickými vzorky, musí být před umístěním do odpadu autoklávován při 121 °C nejméně 60 minut.
- Pracujete se všemi reagenciemi a používaným materiálem s vědomím, že mohou přenášet infekční agens.
  Vyhněte se přímému kontaktu s reagenciemi. Odpad musí být likvidován v souladu s adekvátními bezpečnostními předpisy. Spotřební materiál musí být spálen. Tekuté odpady obsahující kyseliny nebo zásady musejí být před likvidací zneutralizovány.
- Používejte vhodné ochranné oblečení, rukavice a ochranu očí a obličeje.
- Nikdy nepipetujte roztoky ústy.
- Nejezte, nepijte. Nekuřte a neaplikujte kosmetiku v laboratorních prostorách.
- Řádně si umyjte ruce po práci se vzorky a reagenciemi.
- Likvidujte zbylé reagencie a odpad v souladu s adekvátními bezpečnostními předpisy.
- Před započetím práce si řádně přečtěte veškeré instrukce uvedené v tomto návodu.
- Při práci postupujte přesně podle návodu k použití.
- Kit nepoužívejte po době exspirace, která je uvedena na obalu.
- Používejte pouze reagencie poskytované v rámci kitu a reagencie doporučené výrobcem.
- Nemíchejte reagencie z různých šarží!
- Nepoužívejte reagencie ze souprav jiných výrobců!

## Varování a bezpečnostní opatření pro molekulární biologii

- Molekulárně-biologické postupy jako jsou izolace nukleové kyseliny, reverzní transkripce, amplifikace a detekce vyžadují kvalifikovaný personál z důvodu zamezení chybných výsledků, speciálně vzhledem k degradaci nukleových kyselin obsažených ve vzorcích a k možné kontaminaci.
- Je nezbytné mít k dispozici samostatnou místnost pro extrakci nukleových kyselin, pro přípravu amplifikačních směsí a pro detekci. Zabezpečte, aby se produkt amplifikace nikdy nedostal do místnosti pro extrakci nukleových kyselin nebo do místnosti pro přípravu amplifikačních směsí.
- Je nezbytné používat vhodné laboratorní pláště, rukavice a pomůcky určené pro izolaci nukleových kyselin nebo pro přípravu amplifikačních směsí nebo pro detekci. Nikdy nepřenášejte laboratorní pláště, rukavice a pomůcky mezi místnostmi pro extrakci nukleových kyselin, pro přípravu amplifikačních směsí a pro detekci.
- Vzorek, ze kterého se analýza provádí, musí být hned od počátku pro DNA analýzu určen a musí s ním být podle toho nakládáno, např. vzhledem k možné kontaminaci, degradaci nukleových kyselin atd. Vzorek musí být zpracováván v laminárním boxu. Různé vzorky nesmějí být otevřeny ve stejnou dobu. Automatické





pipety užívané pro práci s biologickými vzorky musejí být používány pouze pro tuto specifickou práci a musejí být používány špičky s filtrem. Používané špičky musejí být sterilní a prosté DNA/RNA a DNáz a RNáz.

- S reagenciemi musí být pracováno v PCR boxu (nikoliv v laminárním boxu). Automatické pipety užívané pro práci se vzorky musejí být používány pouze pro tuto specifickou práci a musejí být používány špičky s filtrem. Používané špičky musejí být sterilní a prosté DNA/RNA a DNáz a RNáz.
- S produkty amplifikace je třeba zacházet velmi opatrně, aby nedošlo k jejich rozptýlení do prostředí laboratoří a k případné kontaminaci nově testovaných vzorků.

## Varování a bezpečnostní opatření týkající se složek této soupravy

- Mikrozkumavky obsahující mixy (VZV UNI Mix) jsou určeny pouze pro jedno použití a musejí být použity pouze pro přípravu reakční směsi.
- Mikrozkumavka obsahující IC DNA 01 je určena pouze pro jedno použití a musí být použita pouze pro přípravu reakční směsi.
- S tímto mixem pracujte podle bezpečnostních vět (P):

P280 Používejte ochranné rukavice/ochranný oděv/ochranné brýle/obličejový štít.

P281 Používejte požadované osobní ochranné prostředky.

## Literatura

Barbara A. Bannister, Norman T. Begg and Stephen H. Gillespie: Infectious Disease. Blackwell Science, 2th Ed., 2000

Dwyer DE, Cunningham AL. 2002. Herpes simplex and varicella-zoster virus infections. Med J Aust. 177(5):267-73





# Vysvětlivky

REF	Katalogové číslo
	Horní teplotní hranice
LOT	Číslo šarže
52	Spotřebujte do (poslední den v měsíci).
IVD	Diagnostický zdravotnický prostředek <i>in vitro</i>
CE	V souladu s požadavky Evropské Direktivy 98\79\EEC pro diagnostické zdravotnické prostředky <i>in vitro</i> .
Σ	Obsah dostatečný pro "N" testů
$\triangle$	Prosím, řiďte se instrukcemi pro použití.
	Výrobce

Výrobce ELISABETH PHARMACON, spol. s r.o. Rokycanova 4437/5, 615 00 Brno, Česká republika Tel.: +420 542 213 851, +420 542 213 827 E-mail: info@elisabeth.cz