

CONGEN

SureFast® Norovirus PLUS

Art. No. F7001

100 rxn

User Manual



September 2018

**Inhalt / Content**

1	Allgemeines	2
1.1	Beschreibung.....	2
1.2	Nachweisgrenze.....	2
1.3	DNA-Präparation.....	2
1.4	Kit-Inhalt und Lagerung	2
1.5	Zusätzliche benötigte Geräte und Materialien	2
1.6	Geräteeinstellungen	3
2	Qualitative Analyse	3
2.1	Protokoll	3
2.1.1	RNA-Präparation.....	3
2.1.2	Herstellen des Master-Mix	3
2.1.3	Herstellen des real-time PCR-Mix	4
2.2	Interpretation der Ergebnisse	4
3	Weitere Informationen	4
3.1	Weitere Dokumente und Hilfsmittel	4
3.2	Technischer Support	4
1	General Information	5
1.1	Description	5
1.2	Limit of Detection	5
1.3	DNA-preparation.....	5
1.4	Kit components and storage	5
1.5	Additionally required equipment and materials	5
1.6	Setup.....	6
2	Qualitative Analysis	6
2.1	Protocol	6
2.1.1	RNA Preparation	6
2.1.2	Preparation of the master-mix	6
2.1.3	Preparation of the real-time PCR-mix	7
2.2	Interpretation of results	7
3	Further Information	7
3.1	Product Information	7
3.2	Technical Support	7

1 Allgemeines

1.1 Beschreibung

SureFast® Norovirus PLUS ist eine real-time RT-PCR zum direkten qualitativen Nachweis von Norovirus (Genogruppe I und II). Der Test ist mit einer Internal Control RNA (ICR, bestehend aus MS2-Bakteriophagen) ausgestattet, die gleichzeitig auch als interne Amplifikationskontrolle verwendet werden kann. Das Nachweisverfahren kann mit allen gängigen real-time PCR Geräten, die mindestens zwei Reporterfarbstoffe gleichzeitig bei 522 nm und 553 nm (FAM und VIC) detektieren können verwendet werden. Die technische Gerätevalidierung erfolgte am Agilent Mx3005P, BioRad CFX 96, Roche LightCycler® 480 II, Roche LightCycler® 2.0¹, Applied Biosystems 7500 sowie am Qiagen RotorGene Q.

1.2 Nachweisgrenze

Die SureFast® Norovirus PLUS real-time RT-PCR hat eine Nachweisgrenze von ≤ 25 RNA-Kopien. Die Nachweisgrenze des Gesamtverfahrens ist abhängig von RNA-Präparation und RNA-Gehalt.

1.3 DNA-Präparation

Für die RNA-Präparation wird das SureFast® PREP DNA/RNA Virus Kit empfohlen.

1.4 Kit-Inhalt und Lagerung

Kit Code	Reagenz	Menge	Deckelfarbe
1	Reaction Mix	2 x 700 µl	Gelb
2	PP-Mix	1 x 770 µl	Hellgrün
3	Enzyme Mix	1 x 80 µl	Rot
R	Internal Control RNA	2 x 1800 µl	Braun
N	PCR Water	1 x 500 µl	Weiß
P	Positive Control	1 x 100 µl	Hellblau

Die Reagenzien sind lichtgeschützt bei -20°C zu lagern.

1.5 Zusätzliche benötigte Geräte und Materialien

- RNA-Extraktionskit (z.B. SureFast® PREP DNA/RNA Virus)
- Real-time PCR Gerät mit zwei Detektionskanälen (522 nm und 553 nm)
- Real-time PCR Verbrauchsmaterialien (Platten, Gefäße, Folien, Deckel)
- Pipetten, Pipettenspitzen mit Filtern
- Einmalhandschuhe
- Vortexmixer
- Zentrifuge mit Rotor für Reaktionsgefäß

¹ Für die Benutzung des Roche LightCycler® 2.0 ist eine Color Compensation (Farbstoffkalibrierung) notwendig. Für die Color Compensation dieses Gerätes muss der SureCC Color Compensation Kit II (Art. Nr. F4010) verwendet werden.

1.6 Geräteneinstellungen

	Rotorcycler/ LightCycler® 480	Rotorgene/ Blockcycler/MIC
Reverse Transcription	10 min, 58 °C	10 min, 58 °C
Initial Denaturation (HOLD)	1 min, 95°C	1 min, 95°C
Cycles	45	45
Denaturation	10 sec, 95°C	15 sec, 95°C
Annealing/Extension (CYCLE)	15 sec, 60°C	30 sec, 60°C
Temperature Transition Rate/ Ramp Rate	Maximum	
Fluorescence Detection Setup	Detection: End of extension phase Nachweisystem Norovirus: Diverse Geräte FAM -Kanal, Quencher: BHQ Rotor-Gene Q Green LC480 II 465 nm, 510 nm Nachweisystem ICR: Diverse Geräte VIC/HEX -Kanal, Quencher: BHQ Rotor-Gene Q Yellow LC480 II 533 nm, 580 nm	
Detaillierte Informationen zur Einstellung bestimmter real-time PCR Geräte stehen auf der CONGEN-Homepage zur Verfügung: http://www.congen.de/unternehmen/download		

2 Qualitative Analyse

2.1 Protokoll

2.1.1 RNA-Präparation

Für die RNA-Präparation wird das SureFast® PREP DNA/RNA Virus Kit empfohlen.

Dieser Test enthält eine Internal Control RNA (ICR), die entweder nur als interne Amplifikationskontrolle oder als Extraktionskontrolle für die Probenpräparation und Inhibitionskontrolle verwendet werden kann.

Wird die ICR nur als Inhibitionskontrolle verwendet, muss 1 µl der ICR dem Master-Mix hinzugefügt werden.

Wird die ICR als Extraktionskontrolle für die Probenpräparation und Inhibitionskontrolle verwendet, müssen 20 µl der ICR während der Extraktion eingesetzt werden. Die ICR soll dem Proben-Lysisbuffer Mix und nicht direkt dem Probenmaterial zugefügt werden.

2.1.2 Herstellen des Master-Mix

Die Gesamtzahl der für die PCR benötigten Reaktionen (Proben und Kontrollreaktionen) ist zu berechnen. Folgende Kontrollen werden empfohlen: Positivkontrolle, Negativkontrolle und Blank der Extraktion. Dieser Test enthält eine Internal Control RNA (ICR), die als Extraktions- bzw. Inhibitionskontrolle eingesetzt werden kann.

Es wird empfohlen den Mix mit 10 % zusätzlichem Volumen anzusetzen, um einen Pipettierverlust auszugleichen. Vor der Benutzung die Reagenzien auftauen, vortexen und zentrifugieren.

Beispiel für die Berechnung und Herstellung von 10 Reaktionen bei Verwendung der Internal Control RNA als Extraktions- und Inhibitionskontrolle:

September 2018

Komponenten des Master-Mix	Menge pro Reaktion	10 Reaktionen (zusätzlich 10%)
Reaction Mix	12,5 µl	137,5 µl
PP Mix	6,9 µl	75,9 µl
Enzyme Mix	0,7 µl	7,7 µl
Gesamtvolumen	20,1 µl	221,1 µl

Master-Mix im Vortex mischen und anschließend kurz zentrifugieren.

Beispiel für die Berechnung und Herstellung von 10 Reaktionen bei Verwendung der Internal Control RNA als interne Inhibitionskontrolle:

Komponenten des Master-Mix	Menge pro Reaktion	10 Reaktionen (zusätzlich 10%)
Reaction Mix	12,5 µl	137,5 µl
PP Mix	6,9 µl	75,9 µl
Internal Control RNA	1,0 µl	11,0 µl
Enzyme Mix	0,7 µl	7,7 µl
Gesamtvolumen	21,1 µl	232,1 µl

Master-Mix im Vortex mischen und anschließend kurz zentrifugieren.

2.1.3 Herstellen des real-time PCR-Mix

- Pipettieren von 20 µl des Master-Mix in das jeweilige Reaktionsgefäß.
- Für die Negativkontrolle pipettieren von 5 µl des PCR Water in die vorgesehenen Reaktionsgefäß. Verschließen der Gefäße.
- Pipettieren von 5 µl der Proben-RNA in die vorgesehenen Reaktionsgefäß. Verschließen der Gefäße.
- Kurzes Zentrifugieren der Reaktionsgefäß mit wenigen Umdrehungen pro Minute.
- Pipettieren von 5 µl Positive Control in die vorgesehenen Reaktionsgefäß. Verschließen der Reaktionsgefäß.
- Reaktionsgefäß in das PCR Gerät einsetzen und die PCR entsprechend der Geräteeinstellungen starten.

2.2 Interpretation der Ergebnisse

Die Auswertung der Ergebnisse wird mit der Analysen-Software der jeweiligen real-time PCR Geräte nach den Angaben des Herstellers durchgeführt.

Negativ- und Positivkontrollen müssen die korrekten Ergebnisse zeigen.

Eine Probe wird **positiv** für Norovirus bewertet, wenn die Proben-RNA eine Amplifikation im FAM-Kanal zeigt. Eine Probe wird als **negativ** für Norovirus bewertet, wenn die Proben-RNA keine Amplifikation im FAM-Kanal zeigt und die zugehörige interne Amplifikationskontrolle/Extraktionskontrolle **positiv** (VIC/HEX-Kanal) ist.

Eine Probe, die **negativ** für alle Parameter und **negativ** im VIC/HEX-Kanal (interne Amplifikationskontrolle/Extraktionskontrolle) ist, kann nicht bewertet werden. In diesem Fall sind in der Probe PCR-Inhibitoren vorhanden oder die Nukleinsäure-Extraktion hat nicht ordnungsgemäß funktioniert. Die Isolierung und Reinigung der RNA aus der entsprechenden Probe muss verbessert werden.

3 Weitere Informationen

3.1 Weitere Dokumente und Hilfsmittel

- Validierungsdaten

3.2 Technischer Support

Fragen zur Durchführung und Auswertung bitte per E-Mail an info@congen.de.

1 General Information

1.1 Description

The SureFast® Norovirus PLUS is a real-time RT-PCR for the direct qualitative detection of norovirus (genogroup I and II). The test contains an Internal Control RNA (ICR, consisting of MS2-bacteriophage) as an internal control of sample preparation procedure and to monitor possible PCR-inhibition. The real-time PCR assay can be used with established real-time PCR instruments, equipped for detection of two fluorescence emissions at 522 nm and 553 nm (FAM and VIC) at the same time. The technical validation of instruments was performed on Agilent Mx3005P, BioRad CFX 96, Roche LightCycler® 480 II, Roche LightCycler® 2.0², Applied Biosystems 7500 and Qiagen RotorGene Q.

1.2 Limit of Detection

The SureFast® Norovirus PLUS real-time RT-PCR has a limit of detection of ≤ 25 RNA copies. The assay limit of detection depends on RNA preparation and RNA content.

1.3 DNA-preparation

For RNA-preparation the use of SureFast® PREP DNA/RNA Virus is recommended.

1.4 Kit components and storage

Kit Code	Reagent	Amount	Lid Color
1	Reaction Mix	2 x 700 µl	Yellow
2	PP-Mix	1 x 770 µl	Light Green
3	Enzyme Mix	1 x 80 µl	Red
R	Internal Control RNA	2 x 1800 µl	Brown
N	PCR Water	1 x 500 µl	White
P	Positive Control	1 x 100 µl	Light Blue

Store all reagents at -20°C and protected from light.

1.5 Additionally required equipment and materials

- RNA-Extraction kit (e.g. SureFast® PREP DNA/RNA Virus)
- Real-time PCR instrument, equipped with two detection channels (522 nm and 553 nm)
- Real-time PCR consumables (plates, tubes, foils, caps)
- Pipettes with filter tips
- disposal gloves
- Vortexmixer
- Centrifuge with a rotor for the reaction tubes

² For the use of the Roche LightCycler® 2.0 a Color Compensation is necessary. The SureCC Color Compensation Kit II (Art. No. F4010) must be used for the color compensation of such devices.

1.6 Setup

	Rotorcycler/ LightCycler® 480	Rotorgene/ Blockcycler/MIC												
Reverse Transcription	10 min, 58 °C	10 min, 58 °C												
Initial Denaturation (HOLD)	1 min, 95°C	1 min, 95°C												
Cycles	45	45												
Denaturation	10 sec, 95°C	15 sec, 95°C												
Annealing/Extension (CYCLE)	15 sec, 60°C	30 sec, 60°C												
Temperature Transition Rate/ Ramp Rate	Maximum													
Fluorescence Detection Setup	<p>Detection: End of extension phase</p> <p>Detection system norovirus:</p> <table> <tr> <td>diverse devices</td> <td>FAM-channel, Quencher: BHQ</td> </tr> <tr> <td>Rotor-Gene Q</td> <td>Green</td> </tr> <tr> <td>LC480 II</td> <td>465 nm, 510 nm</td> </tr> </table> <p>Internal Control RNA:</p> <table> <tr> <td>diverse devices</td> <td>VIC/HEX-channel, Quencher: BHQ</td> </tr> <tr> <td>Rotor-Gene Q</td> <td>Yellow</td> </tr> <tr> <td>LC480 II</td> <td>533 nm, 580 nm</td> </tr> </table>	diverse devices	FAM -channel, Quencher: BHQ	Rotor-Gene Q	Green	LC480 II	465 nm, 510 nm	diverse devices	VIC/HEX -channel, Quencher: BHQ	Rotor-Gene Q	Yellow	LC480 II	533 nm, 580 nm	
diverse devices	FAM -channel, Quencher: BHQ													
Rotor-Gene Q	Green													
LC480 II	465 nm, 510 nm													
diverse devices	VIC/HEX -channel, Quencher: BHQ													
Rotor-Gene Q	Yellow													
LC480 II	533 nm, 580 nm													

Detailed information on the setup of several real-time PCR devices is available at the CONGEN homepage:
<http://www.congen.de/en/company/downloads>

2 Qualitative Analysis

2.1 Protocol

2.1.1 RNA Preparation

For RNA-preparation the use of SureFast® PREP DNA/RNA Virus is recommended.

The test assay contains an Internal Control RNA (ICR), which can either be used as PCR inhibition control or as extraction control for the sample preparation procedure and as a PCR inhibition control.

If the ICR is used only as a PCR inhibition control, 1 µl of the ICR should be added to the Master-Mix.

If the ICR is used as an extraction control for the sample preparation procedure and as PCR inhibition control, 20 µl of the ICR should be added during extraction procedure. The ICR should always be added to the specimen-lysis buffer mixture and must not be added directly to the specimen.

2.1.2 Preparation of the master-mix

Calculate the total number of reactions needed (samples and control reactions). Recommended control reactions: negative control, positive control and blank of extraction. The test assay contains an Internal Control RNA (ICR), which can either be used as PCR inhibition control or as extraction control.

It is also recommended to prepare the master-mix with 10 % additional volume in order to compensate reagent loss. Allow the reagents to thaw, mix by vortexing and centrifuge before opening and use.

September 2018

Example for the calculation and preparation of 10 reactions for ICR as extraction and PCR inhibition control:

Components for master-mix	Amount per reaction	10 reactions (with 10% excess)
Reaction Mix	12.5 µl	137.5 µl
PP-Mix	6.9 µl	75.9 µl
Enzyme Mix	0.7 µl	7.7 µl
Total volume	20.1 µl	221.1 µl

Mix each master-mix well and centrifuge shortly before use.

Example for the calculation and preparation of 10 reactions for ICR only as PCR inhibition control:

Components for master-mix	Amount per reaction	10 reactions (with 10% excess)
Reaction Mix	12.5 µl	137.5 µl
PP-Mix	6.9 µl	75.9 µl
Internal Control RNA	1.0 µl	11.0 µl
Enzyme Mix	0.7 µl	7.7 µl
Total volume	21.1 µl	232.1 µl

Mix each master-mix well and centrifuge shortly before use.

2.1.3 Preparation of the real-time PCR-mix

- Pipette 20 µl of the master-mix into appropriate tubes/wells or capillaries.
- Close the tube of the negative control (the negative control is ready for PCR without any addition).
- Pipette 5 µl of sample DNA into the designated tubes/wells or capillaries.
- Pipette 5 µl of the Positive Control into the designated tubes/wells or capillaries.
- Centrifuge all tubes/wells or capillaries shortly at low speed.
- Place tubes/wells or capillaries into the real-time PCR instrument and start the run according to the setup.

2.2 Interpretation of results

The evaluation has to be made according to the usual analysis program recommended by the real-time PCR instrument manufacturer.

The control reactions need to give the correct results.

A sample is stated **positive** for norovirus, if the sample RNA shows an amplification in the FAM-channel. A sample is stated **negative** for norovirus, if the sample RNA shows no amplification in the FAM-channel and the internal amplification control/extraction control (VIC/HEX-channel) of the sample is **positive**.

If the sample RNA and the internal amplification control are **negative** the sample contains PCR-inhibiting substances or the sample preparation was not successful. Under these circumstances an evaluation of the samples is not possible. RNA isolation and purification for the sample need to be improved.

3 Further Information

3.1 Product Information

- Validation Report

3.2 Technical Support

For further questions please send an e-mail to info@congen.de