



**SZABO  
SCANDIC**

Part of Europa Biosite

## Produktinformation



Forschungsprodukte & Biochemikalien



Zellkultur & Verbrauchsmaterial



Diagnostik & molekulare Diagnostik



Laborgeräte & Service

Weitere Information auf den folgenden Seiten!  
See the following pages for more information!



### Lieferung & Zahlungsart

siehe unsere [Liefer- und Versandbedingungen](#)

### Zuschläge

- Mindermengenzuschlag
- Trockeneiszuschlag
- Gefahrgutzuschlag
- Expressversand

### SZABO-SCANDIC HandelsgmbH

Quellenstraße 110, A-1100 Wien

T. +43(0)1 489 3961-0

F. +43(0)1 489 3961-7

[mail@szabo-scandic.com](mailto:mail@szabo-scandic.com)

[www.szabo-scandic.com](http://www.szabo-scandic.com)

[linkedin.com/company/szaboscandic](http://linkedin.com/company/szaboscandic)



## COVID-19 Ultra Variant Catcher

**Detection of the SARS-CoV-2 S-gene mutations by Real Time PCR**

REV ST. RT27v2-ENITA.0

REF RT-27v2 - 96 tests

### Instructions For Use

#### INTRODUCTION AND PURPOSE OF USE

COVID-19 Ultra Variant Catcher is a qualitative test that allows the detection, by means of *Real Time PCR*, of the spike protein (*S gene*) mutations L452R, E484K, E484Q and N501Y linked to several Variants of Concern (VOC) and Variants of Interest (VOI) of SARS-CoV-2 virus.

The COVID-19 Ultra Variant Catcher kit must be used with RNA extracted from samples tested as positive for SARS-CoV-2 virus with the current validated, PCR-based methods on the market.

The Procedure allows the detection of the RNA target by means of a reverse-amplification reaction in reaction tubes or microplate wells.

The analysis of the results is performed by means of a Real Time PCR analyzer instrument (thermal cycler integrated with a system for fluorescence detection).

#### CONTENT

The kit contains sufficient reagents to perform 96 amplification tests.

Quantity	Description
R1	<b>Amplification mMix</b> 2 x 290 µl dNTPs, Tris-HCl, KCl, MgCl <sub>2</sub> , Taq Polymerase, AmpErase Uracil N-Glycosylase (UNG) Nuclease-free water, ROX (Pink Cap)
R2	<b>Ultra Variant Catcher probe Mix</b> 2 x 550 µl Upstream primers, downstream primers, Target probes WT (FAM), Target probe mutation L452R (Cy5), Target probe mutation E484K and E484Q (HEX), Target probe mutation N501Y (TexasRed), Nuclease-free water, (White Cap)
R3	<b>Positive Ctrl</b> 2 x 35 µl Synthetic Nucleic Acids: amplification targets for all primers and probes of the assay (Red Cap)
R4	Negative Control (Natural Cap)

#### MATERIALS AND INSTRUMENTATION REQUIRED BUT NOT SUPPLIED

Disposable latex powder-free gloves or similar material;

Benchtop microcentrifuge (12,000 - 14,000 rpm);

Micropipettes and Sterile tips with aerosol filter;

Vortex;

Plastic materials (microplate and optical adhesive cover, Rotorgene tubes etc...);

#### Instruments

The COVID-19 Ultra Variant Catcher kit was developed and validated to be used with the following instruments:

#### Real Time PCR

- Rotor Gene Q MDx from QIAGEN
- CFX96 from Biorad
- 7500 from Life Technologies

Please ensure that the instruments have been installed, calibrated, checked and maintained according to the manufacturers' instructions and recommendations.

## SAMPLES AND STORAGE

The **COVID-19 Ultra Variant Catcher** kit must be used with RNA extracted from biological samples that were found positive with the current validated, PCR-based methods on the market for SARS-CoV-2 Virus.  
Store the RNA sample at -80°C.

## PRECAUTIONS FOR USE

This kit is for in vitro diagnostics (IVD), for professional use only and not for in vivo use.

After reconstitution, the amplification master mix must be used in one time. Repeated thawing and freezing of reagents (more than twice) should be avoided, as this might affect the performance of the assay. The reagents should be frozen in aliquots, if they are to be used intermittently. Always follow Good Laboratory Practice (GLP) guidelines.

Wear protective clothing such as laboratory coats and disposable gloves while assaying samples.

Avoid any contact between hands and eyes or nose during specimen collection and testing.

Handle and dispose all used materials into appropriate bio-hazard waste containers that must be discarded according to local laws.

Perform extraction and preparation of reagents in separate settings.

Never pipette solutions by mouth.

Avoid the air bubbles during the master mix dispensing. Eliminate them before starting amplification.

Wash hands carefully after handling samples and reagents.

Do not mix reagents from different lots.

Provided reagents are not infectious and hazardous for the health (see Material Safety data Sheet – MSDS).

Do not eat, drink or smoke in the area where specimens and kit reagents are handled.

Read carefully the instructions for use before using this test.

Do not use beyond the expiration date which appears on the package label.

In case of damaged package, contact the technical support before using the kit.

## LIMITS OF THE METHOD

The extreme sensitivity of gene amplification may cause false positives due to cross-contamination between samples and controls. Therefore, you should:

- physically separate all the products and reagents used for amplification reactions from those used for other reactions, as well as from post-amplification products;
- use tips with filters to prevent cross-contamination between samples;
- use disposable gloves and change them frequently;
- carefully open test tubes to prevent aerosol formation;
- close every test tube before opening another one.

The proper functioning of the reverse amplification mix depends on the correct collection, correct transportation, correct storage and correct preparation of a biological sample.

As with any diagnostic device, the results obtained with this product must be interpreted taking into consideration all the clinical data and other laboratory tests available for the patient.

As with any diagnostic device, with this product there is a residual risk of obtaining invalid, false positive or false negative results.

## STORAGE AND STABILITY

Store the product **Ultra Variant Catcher** at -20°C.

The **Ultra Variant Catcher** kit is shipped in dry ice. The kit components should be frozen.

If one or more components are not frozen upon receipt or if the tubes have been damaged during transport, contact Clonit for assistance.

An intact and correctly stored product has a stability of 12 months from the date of production, when there are no limitations due to single components or raw materials. Do not use beyond the expiration date which appears on the package label.

Repeated thawing and freezing of reagents (more than twice) should be avoided, as this might affect the performance of the assay. The reagents should be frozen in aliquots if they are to be used intermittently.

## ANALYTICAL PROCEDURE

### SOFTWARE SETTING

#### **Lifetechnologies 7500 fast**

Turn the instrument and the computer on and open the control software. Click on "Advanced Setup": by default the software will show the "experiment properties" page. Write a file name in the "experiment name" field, choose the type of instrument (7500 o 7500fast), the type of reaction (quantitation standard curve), the type of reagents used (Taqman® Reagents) and the reaction time of analysis (Standard ≈ 2 hours to complete a run).

Open the page named "page setup" ("Define Target and Samples" tab).

In the window "Define Targets" set:

Target	Reporter	Quencher	Note
Wild Type targets	FAM	NONE	non mutated L452, E484 and N501 positions
Mutation L452R	CY5	NONE	
Mutation E484K or E484Q	VIC	NONE	E484 position mutated either in K or in Q
Mutation N501Y	TexasRed	NONE	

Set the samples' names in the window "**Define Samples**".

In the same "**plate setup**" page select the tab "**Assign Target and Samples**". On the screen you will see the microplate map.

Select the area of the plate that will be used for testing and set all the targets.

Select a well dedicated to **Positive Ctrl**. In the space "Assign target to selected wells" choose "Positive control" for all the targets.

Select a well dedicated to the **Negative Control**. In the space "Assign target to selected wells" choose "Negative (N) task" for all the targets.

Select an area of the plate containing the wells dedicated to the **samples** and set all the targets. Associate a sample being analyzed with each well using the "Assign samples to selected wells" window.

For each sample, select the "task **UnKnown (U)**" for the targets in the appropriate space "Assign targets to selected wells".

Set **NONE** as passive reference.

Open the "**Run Method**" page (sheet Graphic View) and set the correct thermal cycle by selecting "**collect data**" in the annealing phase at 60°C

cycles	UNG	Reverse transcription	Denaturation	Annealing
1	25°C 2 min	50°C 15 min		
1			95°C 2 min	
45			95°C 3 sec	60°C 30 sec

In the window "**Reaction volume plate per well**" set a volume of 20 µl.

After preparing the plate and correctly inserting it in the instrument, press the button "Start Run".

## Rotor Gene Q MDx

The experiments can be set using the **Quick Start Wizard** or the **Advanced Wizard**, which shows up when the software is started.

Select the wizard "**Advanced**". As a first step, select the model "**Two Step Reaction**" with a double click in the "**New Run**".

In the next window, select the type of rotor installed on the instrument from the list that appears. Check the "**Locking Ring Attached**", check the checkbox and then click "**Next**".

Enter the name of the operator and the reaction volume of 20µl, and then click "Next".

In the next window click on "edit profile". Set the following thermal cycle:

cycles	UNG	Reverse transcription	Denaturation	Annealing
1	25°C 2 min	50°C 15 min		
1			95°C 2 min	
45			95°C 3 sec	60°C 30 sec

Select the annealing from the thermal profile and click on "**Acquiring A to cycling**".

In the next window, select Yellow, Orange and Red from the available channels and add it to **acquiring channel** along with the Green channel and click "**OK**".

Click on "Edit Gain" button and set the following values for each channel:

<b>Target</b>	<b>Reporter</b>	<b>Gain</b>	<b>Note</b>
Wild type L452, E484, N501	Green	5	non mutated L452, E484 and N501 positions
Mutation L452R	Red	5	
Mutation E484K or E484Q	Yellow	5	E484 position mutated either in K or in Q
Mutation N501Y	Orange	5	

In the next window click on "OK" and then click "**Next**".

To start the run, click on the button "**Start Run**". You can save the model before you begin your run by clicking on "**Save Template**".

After clicking on the button "**Start Run**" window appears "**Save As**". The run file can be saved in the desired position by the user.

Once the run started, the window "**Edit Samples**" allows you to set the name of samples and controls in the positions in which they were loaded on the instrument.

Select the position where Positive Control has been placed and name it as **Positive Ctrl**. By clicking on the corresponding "Type" box, in the "Samples" drop-down menu it is possible to select the type of sample being analyzed. Select Positive Control.

Select the position where the Negative Control has been placed and name it as **Negative Control**. By clicking on the corresponding "Type" box, in the "Samples" drop-down menu it is possible to select the type of sample being analyzed. Select "Negative Controls"

Select the position of each individual sample and enter the patient name or code. By clicking on the corresponding "Type" box, in the "Samples" drop-down menu it is possible to select the type of sample being analyzed. Select "**UnKnown**"

At the end of the operation click "OK" in the "edit samples" window and wait for the end of the run for the analysis (see "Interpretation of results").

### **CFX96 Real Time PCR**

Turn the instrument and the computer on and start the control software. In the principal screen will appear the window "**Startup wizard**": select "**CFX96**" and press "ok". In the next window push "**create new**" and set the thermal protocol, the reaction volume (20µl) and selecting "**collect data**" in the annealing phase at 60°C

<b>cycles</b>	<b>UNG</b>	<b>Reverse transcription</b>	<b>Denaturation</b>	<b>Annealing</b>
1	25°C 2 min	50°C 15 min		
1			95°C 2 min	
45			95°C 3 sec	60° C 30 sec

Save the protocol and click "**Next**". The software will open in default the sheet "**plate**". Click "**create new**", select "**Fluorophores**" button to choose fluorophores (FAM, HEX, TexasRed and CY5).

<b>Target</b>	<b>Reporter</b>	<b>Note</b>
Wild type L452, E484, N501	FAM	non mutated L452, E484 and N501 positions
Mutation L452R	CY5	
Mutation E484K or E484Q	HEX	non mutated L452, E484 and N501 positions
Mutation N501Y	TexasRed	

Select the well containing **Positive Ctrl** and choose "Sample Type" from the drop-down menu: Positive Control. Click "Load check boxes" to load all the chosen fluorophores and write or select the Target Name.

Select the well containing the **Negative Control** and choose from the drop-down menu "Sample Type": NTC. Click "Load check boxes" to load all the chosen fluorophores and write or select the Target Name.

Select the wells containing the **samples** under test and choose from the drop-down menu "Sample Type": Unknown. Click "Load check boxes" to load all the chosen fluorophores and write or select the Target Name. Save the plate by clicking the "Next" button and, as soon as the plate has been prepared and correctly inserted into the instrument, press the "Start Run" button.

## **PREPARATION OF THE REACTIONS:**

### **Manual Procedure**

Thaw a tube of **Amplification Mmix**;

Thaw a tube of **Ultra Variant Catcher probes Mix**;

Add 275 $\mu$ l of Amplification Mmix directly into the tube of Ultra Variant Catcher probes Mix containing 550  $\mu$ l. Mix carefully by vortexing (the mixture thus produced is sufficient to prepare 48 reactions: 1 positive control, 1 negative control and 46 samples).

Distribute, in the amplification plate, 15 $\mu$ l of the just reconstituted mix in chosen positions as previously set in the instrument software.

Add 5 $\mu$ l of the solution taken from the **negative control** vial in the negative control position.

Distribute, in chosen positions for each sample, 5 $\mu$ l of the corresponding sample.

Add 5 $\mu$ l of the solution taken from the **Positive Ctrl** vial in the positive control position.

Carefully seal the plate using optical adhesive films and check that, in the mix, there are no air bubbles that could interfere with the amplification.

For the Rotorgene Q 5/6 plex instrument, carefully seal each tube with the appropriate caps. The presence of air bubbles is not important: the centrifugal force of the rotor will allow their automatic elimination.

Transfer the plate to the instrument and press the "Run" button.

### **QIAsymphony AS Plate Setup.**

Samples processed on the QIAsymphony SP can be transferred automatically to the QIAsymphony AS (integrated operation) to the Rotor-Gene Q tubes or 96 wells MicroPlate

Thaw a tube of **Amplification Mmix**;

Thaw a tube of **Ultra Variant Catcher probes Mix**;

Add 275 $\mu$ l of Amplification Mmix directly into the tube of Ultra Variant Catcher probes Mix probes Mix containing 550  $\mu$ l. Mix carefully by vortexing (the mixture thus produced is sufficient to prepare 48 reactions: 1 positive control, 1 negative control and 46 samples).

### **Insert the obtained Master Mix tubes in the correct position inside the QIAsymphony AS;**

Thaw the **Positive Ctrl** and insert it in the required position of **QIAsymphony AS** Thaw a tube of **Negative Control** and insert it in the required position of **QIAsymphony AS**;

Follow the instructions of *QIAsymphony AS*.

Select the Assay Parameter Set to use in the run

Assay Parameter Set
APS_15+5 (user-prep_MM)

Once the preparation is finished, press "Remove" in the assay setup "Overview" screen. Open the "Assays" drawer and unload the assayrack(s). Download the result and cycler files and proceed to protocol on the Real Time Instrument (RotorGene Q MDx).

## **QUALITATIVE ANALYSIS**

### **Lifetechnologies 7500 Fast**

At the end of the PCR run, the software automatically opens the "Analysis" window in the "**Amplification plot**" sheet on the menu on the left.

Select the wells corresponding to the positive control, negative control and samples for analysis.

Select in the "**Option**" window inside the "**Target**" pop-up menu the **WT** (for wild type L452, E484 and N501) target. Check the correct setting of the threshold.

Repeat the steps above for each of the targets **Mutation L450R**, **Mutation E484K** or **E484Q**, and **Mutation N501**.

The analysis of the results is made selecting from the menu in the left the page "**Analysis**". From the page "**Amplification Plot**", maintaining open the sheet "view well plate" in the right side of the software select the wells containing the **Positive Ctrl** and the **Negative Control** and verify the parameters described in the paragraph "Interpretation of the Results".

At the page "**Amplification Plot**" check the amplification plot for every single sample.

By opening the sheet "**view well table**" in the right side of the software it is possible to verify the Threshold Cycle and emitted fluorescence values for each well.

By selecting the option "**export**" from the main menu, the window "**export properties**" will open. Indicate the file name, select the position to save it (**Browse**) and click on button "**Start export**". In this way the software will permit to save a excel file with all the data corresponding to selected experiment.

## **Rotor Gene Q MDx**

At the end of the PCR run open the "Analysis" window. Select the "**Quantification**" sheet and click on "**cycling A (green)**".

Select from the menu "**Dynamic Tube**" and subsequently "**Slope correct**". If necessary, reduce the background noise of non-specific signals by selecting the "**Outlier Removal**" option and entering a value between 5% and 30%.

Check the correct setting of the threshold in the space provided "**CT calculation – Threshold**".

Repeat the steps above for each of the fluorescence channels "**cycling A (yellow)**", "**cycling A (orange)**", and "**cycling A (red)**".

It is possible to do a second type of analysis that show simultaneously all the fluorescence together: in the "Analysis" window select "Other" and then "Allelic Discrimination"; Select together all the channels available and click "Show". Select from the menu "Dynamic Tube" and subsequently "Slope correct": the different channels will be shown with different types of markers on the curves (No markers, Circles, Squares, and Crosses). If necessary, reduce the background noise of non-specific signals by selecting the "Outlier Removal" option and entering a value between 5% and 30%.

You can print a report of the analysis by clicking on the "Report" window and selecting the file in the first Quantification cycling A (green) and then the file cycling A (yellow), cycling A (orange) and cycling A (red).

## **CFX96 Real Time PCR System**

At the end of the PCR, select the "quantitation" sheet. On the top of the screen, select "settings" from the menu and choose "Baseline Threshold" for each fluorophore.

For more accurate results, it is essential to set separately the threshold for each fluorophore of the amplification mix.

You can export the report by selecting notepad icon on the top of the screen.

## **INTERPRETATION OF RESULTS**

In the amplification reaction of each sample, the Ct values of each specific probe for L452R, E484K, E484Q and N501Y mutations and respective Wild Type sequence are used to detect the potential presence of the SARS-CoV-2 variants containing those mutations.

An increase of the fluorescence of the specific probes for WT sequences (FAM) indicates the absence of mutations in the investigated S-gene positions. On the contrary, an increase of the fluorescence of the specific probes for the L452R mutation (Cy5), E484K or E484Q mutation (HEX) and N501Y mutation (TexasRed) indicates the potential presence of a VOC or VOI that contains those mutations, as indicated in the following tables:

VARIANTS OF CONCERN (VOC)						
WHO label	Pango lineage	Spike mutation of Interest	Detected fluorescence signals			
			FAM	Cy5	HEX	TexasRed
Alpha	B.1.1.7	<b>N501Y</b>	X			X
	B.1.1.7 + E484K	<b>N501Y, E484K</b>	X		X	X
Beta	B.1.351	<b>N501Y, E484K</b>	X		X	X
Gamma	P.1	<b>N501Y, E484K</b>	X		X	X
Delta	B.1.617.2	<b>L452R</b>	X	X		

VARIANTS OF INTEREST (VOI)						
WHO label	Pango lineage	Spike mutation of Interest	Detected fluorescence signals			
			FAM	Cy5	HEX	TexasRed
Epsilon	B.1.427/B.1.429	<b>L452R</b>	X	X		
Zeta	P.2	<b>E484K</b>	X		X	
Eta	B.1.525	<b>E484K</b>	X		X	
Theta	P.3	<b>E484K, N501Y</b>	X		X	X
Iota	B.1.526	<b>E484K</b>	X		X	
Kappa	B.1.617.1	<b>L452R, E484Q</b>		X	X	

**The assay cannot differentiate between E484K and E484Q mutations. A signal in the VIC/HEX/Yellow channel indicates the presence of any of the two mutations.**

As with any diagnostic device, the results obtained with this product must be interpreted taking in consideration all the clinical data and the other laboratory tests available for the patient.

As with any diagnostic device, with this product there is a residual risk of obtaining invalid, false positives or false negatives results.

The use of positive and negative controls in each amplification session allows to verify the correct functioning of the amplification mix and the absence of any contamination.

The instrument software is able to analyze the emitted fluorescence of specific probes for WT sequences (FAM), L452R mutation (Cy5), E484K or E484Q mutation (HEX) and N501Y mutation (Texas Red).

A correct functioning of the amplification mixture must be verified by analyzing the following parameters:

Parameter	Reference
Positive Ctrl	Ct ≤ 30 for FAM, HEX, Texas Red and Cy5

If the results of the amplification reaction of the positive controls produce a Ct > 30 or undetermined for any of the fluorescence signals, the run cannot be considered valid and must be repeated.

## PERFORMANCE EVALUATION

### Analytical sensitivity:

The COVID-19 Ultra Variant Catcher kit must be used with RNA extracted from positive samples for SARS-CoV-2 virus that have shown amplification within the 30<sup>th</sup> amplification cycle in a previous test with the current PCR-based methods validated on the market.

Parameter	Reference
SARS-CoV-2 Positive RNA	Ct ≤ 30

### Clinical sensitivity:

The Clinical Sensitivity is defined as the ability of the method to detect true positive samples. The clinical sensitivity was evaluated by analyzing samples positive to the variants of SARS-CoV-2 virus and the test was performed following the method recommendations. Results were confirmed with another method available on the market.

Obtained results show a clinical sensitivity of 100% for extracted RNA samples.

### Diagnostic Specificity:

The Diagnostic Specificity is defined as the ability of the method to detect true negative samples. The diagnostic specificity was evaluated by analyzing samples negative to the variants of SARS-CoV-2 virus and confirmed as negative with another method available on the market.

Diagnostic specificity is 100% for extracted RNA samples.

### Analytical Specificity:

Analytical specificity is guaranteed by the use of specific primers and probes designed for SARS-CoV-2 L452R, E484K, E484Q and N501Y mutations and the respective Wild Type sequences.

The alignment of the selected regions for specific primers hybridization for SARS-CoV-2 with available sequences of the region X in database, demonstrated: their conservation, the absence of significant mutations for the analyzed target.

### Interferences:

Verify that in the RNA extracted from the sample there is no contamination from mucoproteins and hemoglobin, to exclude possible inhibition of PCR reaction. The interference due to contaminants can be detected through a spectrophotometric analysis, verifying the ratio between the absorbance readings at 260 nm (maximum absorption of Nucleic Acids) and 280 nm (maximum absorption of Proteins). A pure RNA should have a ratio of approximately 2.

## QUALITY CONTROL

It is recommended to include in each analytical run, as quality control of every extraction, amplification and detection step, an already tested negative and positive sample, or a reference material with known concentration.

In accordance with the Clonit srl ISO EN 13485 Certified Quality Management System, each lot of COVID-19 Ultra Variant Catcher is tested against predetermined specifications to ensure consistent product quality.

## **BIBLIOGRAPHY**

European Centre for Disease Prevention and Control. Rapid increase of a SARS-CoV-2 variant with multiple spike protein mutations observed in the United Kingdom – 20 December 2020. ECDC: Stockholm; 2020.

Emergencies preparedness, response SARS-CoV-2 Variant – United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland Disease Outbreak News 21 December 2020

SARS-CoV-2 variant of concern as of 24 May 2021. European Center for Disease Prevention and Control.

Tracking SARS-CoV-2 variants. 08/06/2021 World Heart Organization

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: B.1.1.7 report 2021-02-08

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: B.1.351 report 2021-02-08

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: P.1 report 2021-02-08

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: B.1.617.2 report 2021-05-19

## **TECHNICAL ASSISTANCE**

For any question and support, please contact our Technical support:

e-mail: info@clonit.it

phone: +39 02 56814413

Ad esclusivo uso professionale



## COVID-19 Ultra Variant Catcher

Identificazione delle mutazioni del gene-S di SARS-CoV-2 mediante Real Time PCR

[REV] ST. RT27v2-ENITA.0

[REF] RT-27v2 - 96 tests

### INTRODUZIONE E DESTINAZIONE D'USO

COVID-19 Ultra Variant Catcher è un test qualitativo che consente di rilevare, mediante Real Time PCR, le mutazioni della proteina spike (gene S) L452R, E484K, E484Q e N501Y legate a diverse Variants of Concern (VOC) e Variants of Interest (VOI) del virus SARS-CoV-2.

Il kit COVID-19 Ultra Variant Catcher è stato progettato per essere utilizzato con campioni di RNA derivanti da pazienti risultati positivi a SARS-CoV-2 mediante gli attuali metodi presenti mercato.

La procedura prevede il rilevamento dell'RNA target di interesse mediante una reazione di retro-amplificazione one-step in provetta di reazione o micropiastra. L'analisi dei risultati viene effettuata tramite uno strumento di Real Time PCR, composto da un termociclato provvisto di un sistema di rilevamento della fluorescenza.

### COMPOSIZIONE

Il kit contiene reagenti sufficienti per 96 test.

Quantità	Descrizione
R1	<b>Amplification mMix</b> 2 x 290 µl dNTPs, Tris-HCl, KCl, MgCl <sub>2</sub> , Taq Polymerase, AmpErase Uracil N-Glycosylase (UNG) Nuclease-free water, ROX (Tappo Rosa)
R2	<b>UltraVariant probe Mix</b> 2 x 550 µl Upstream primers, downstream primers, Target probes WT (FAM), Target probe mutazione L452R (Cy5), Target probe mutazione E484K e E484Q (HEX), Target probe mutazione N501Y (TexasRed), Nuclease-free water, (Tappo Bianco)
R3	<b>Positive Ctrl</b> 2 x 35 µl Acidi Nucleici Sintetici: target di amplificazione per tutti i primer e sonde inclusi nel kit (tappo rosso)
R4	2 x 50 µl Controllo Negativo (Tappo Trasparente)

### MATERIALE E STRUMENTAZIONE NECESSARIA MA NON FORNITA

Guanti senza polvere monouso in lattice o simili;

Microcentrifuga da banco (12,000 - 14,000 rpm);

Micropipette e puntali sterili con filtro incorporato per la prevenzione di aerosol;

Vortex;

Materiale plastico monouso sterile (provette di reazione, micropiastra e pellicole ottiche adesive);

### Strumentazione

Il kit COVID-19 Ultra Variant Catcher è stato sviluppato e validato per essere utilizzato con i seguenti strumenti:

#### Real Time PCR

- Rotor Gene Q MDx (QIAGEN)
- CFX96 (Biorad)
- 7500 (Life Technologies)

Assicurarsi che gli strumenti siano stati correttamente installati, calibrati, controllati, e manutenuti in accordo con la documentazione tecnica e le istruzioni del produttore.

### CAMPIONI E CONSERVAZIONE

**COVID-19 Ultra Variant Catcher** è progettato per essere utilizzato con RNA estratto da campioni biologici rilevati positivi per SARS-CoV-2. Conservare i campioni di RNA a -80°C.

## **PRECAUZIONI D'USO**

Il kit è per un uso diagnostico in vitro (IVD), per uso professionale e non per uso in vivo.

Una volta ricostituita, la miscela di amplificazione deve essere utilizzata in un'unica sessione. Il congelamento e scongelamento dei reagenti più di due volte dovrebbe essere evitato, in quanto questo potrebbe influire sulle prestazioni del test. I reagenti devono essere congelati in aliquote, se devono essere utilizzati in modo intermittente.

Gli utilizzatori devono seguire le norme "Good Laboratory Practice" (GLP).

Indossare abiti protettivi come camice di laboratorio e guanti monouso durante la manipolazione dei campioni.

Evitare il contatto con le mani e occhi o naso durante la raccolta ed uso dei campioni.

La raccolta di tutti i materiali utilizzati deve essere fatta in appositi contenitori e lo smaltimento svolto in accordo con le leggi locali.

Disporre aree separate per l'estrazione e l'allestimento delle reazioni.

Non pipettare a bocca alcuna soluzione.

Evitare la formazione di bolle d'aria nel depositare la miscela all'interno delle provette. Eliminare ogni bolla prima di procedere con l'amplificazione.

Lavare bene le mani dopo aver maneggiato i campioni ed i reagenti.

Non mischiare reagenti provenienti da lotti diversi.

I reattivi forniti non sono infettivi o pericolosi per la salute (vedi schede di sicurezza).

Non mangiare, bere o fumare dove i campioni ed i kit vengono utilizzati.

Leggere attentamente le istruzioni d'uso prima di utilizzare il test.

Non utilizzare oltre la data di scadenza riportata sulla scatola.

In caso di ricezione di un prodotto con imballo danneggiato, prima dell'utilizzo contattare l'assistenza tecnica

## **LIMITI DEL METODO ED AVVERTENZE**

L'elevata sensibilità della metodica di amplificazione genica rende possibile l'insorgenza di falsi positivi, dovuti a contaminazioni crociate fra campioni e controlli. È pertanto necessario attenersi alle seguenti indicazioni:

- separare fisicamente tutti i materiali e reagenti dedicati alla reazione di amplificazione da quelli utilizzati per altre metodiche e dai prodotti già amplificati
- utilizzare puntali con filtro per evitare contaminazioni crociate fra campioni
- cambiare frequentemente i guanti
- aprire le provette con cautela per prevenire la formazione di aerosol
- chiudere ogni provetta prima di aprirne un'altra

L'ottimale funzionamento della miscela di retro-amplificazione dipende dalla corretta raccolta, dal corretto trasporto, dal corretto stoccaggio nonché da una corretta preparazione del campione biologico prelevato.

I risultati ottenuti utilizzando il prodotto devono essere interpretati considerando tutti i dati clinici e diagnostici legati al paziente.

Come per qualunque altro dispositivo diagnostico, esiste un rischio residuo di ottenere risultati non validi che non può essere eliminato o ridotto ulteriormente.

## **CONSERVAZIONE E STABILITÀ**

Conservare il prodotto **COVID-19 Ultra Variant Catcher** a -20°C.

**COVID-19 Ultra Variant Catcher** viene spedito in ghiaccio secco. I componenti del kit dovrebbero arrivare congelati. Se uno o più componenti non sono congelati al ricevimento, o se le provette sono state compromesse durante il trasporto, contattare Clonit srl per l'assistenza.

Il prodotto integro e correttamente conservato ha una stabilità di 12 mesi dalla data di produzione se nessun componente o materia prima impone altre limitazioni. Non utilizzare oltre la data di scadenza riportata sulla scatola.

Il congelamento e scongelamento dei reagenti più di due volte dovrebbe essere evitato, in quanto questo potrebbe influire sulle prestazioni del test. I reagenti devono essere congelati in aliquote, se si prevede di utilizzarli in modo intermittente.

## **PROCEDURA ANALITICA**

### **IMPOSTAZIONI DEL SOFTWARE**

#### **Lifetechnologies 7500 fast**

Accendere lo strumento, il computer ed avviare il software di controllo. Dalla schermata principale del software cliccare sul bottone "**Advanced Setup**": di default il software vi mostra la pagina "**experiment properties**". Digitare nella finestra "**experiment name**" il nome con il quale verrà salvato l'esperimento. Scegliere il tipo di strumento che si utilizza (**7500** o **7500fast**), scegliere il tipo di esperimento (**quantitation-standard curve**), il tipo di reagenti utilizzati (**Taqman® reagents**) ed il tempo di reazione (**Standard ≈ 2 hours to complete a run**).

Aprire la pagina "**page setup**" (tab **Define Target and Samples**).

Nella finestra “**Define Targets**” impostare:

<b>Target</b>	<b>Reporter</b>	<b>Quencher</b>	<b>Note</b>
Wild Type targets	FAM	NONE	Rilevazione delle posizioni L452, E484 e N501 non mutate
Mutazione L452R	CY5	NONE	
Mutazione E484K o E484Q	VIC	NONE	Posizione E484 mutata in K o in Q
Mutazione N501Y	TexasRed	NONE	

Nella finestra “**Define Samples**” impostare il nome dei campioni in analisi.

Sempre nella pagina “**plate setup**” selezionare il tab “**Assign Target and Samples**”: comparirà nella vostra schermata la mappa della piastra.

Scegliere una zona della piastra dove verrà posizionata la miscela di amplificazione ed impostare tutti i targets.

Selezionare un pozzetto dedicato a **Positive Ctrl** nello spazio “**Assign target to selected wells**” scegliere “**Positive control**” per tutti i targets.

Scegliere una zona della piastra dove verrà posizionato il **controllo negativo**. Selezionare nello spazio “**Assign target to selected wells**” il “**task Negative (N)**” per tutti i targets.

Scegliere una zona della piastra dove verranno posizionati i **campioni**: selezionare i pozzetti della piastra ed impostare tutti i targets. Associare ad ogni pozzetto un campione in analisi mediante la finestra “**Assign samples to selected wells**”.

Selezionare per ciascun campione nell'apposito spazio “**Assign targets to selected wells**” il “**task UnKnown (U)**” per i targets.

Impostare **NONE** come *passive reference*.

Aprire la pagina “**Run Method**” (sheet **Graphic View**) ed impostare il ciclo termico corretto selezionando “**collect data**” nella fase di annealing a 60°C

<b>Cicli</b>	<b>UNG</b>	<b>Retro-trascrizione</b>	<b>Denaturazione</b>	<b>Annealing</b>
1	25°C 2 min	50° C 15 min		
1			95°C 2 min	
45			95° C 3 sec	60° C 30 sec

Nella finestra “**Reaction volume plate per well**” impostare il volume di 20 µl.

Non appena preparata la piastra, e dopo averla correttamente inserita nello strumento, premere il pulsante “**Start Run**”.

### **Rotor Gene Q MDx**

Nuovi esperimenti possono essere impostati utilizzando la procedura guidata di avvio rapido o la procedura guidata avanzata, che appare quando il software viene avviato.

Selezionare la procedura guidata “**Advanced**”. Come primo passo, selezionare il modello “**Two Step Reaction**” con un doppio clic nella finestra “**New Run**”.

Nella finestra successiva, selezionare il tipo di rotore montato sullo strumento dalla lista che appare. Controllare il “**Locking Ring Attached**” spuntare la casella di controllo e quindi fare clic su “**Avanti**”.

Inserire il nome dell'operatore e il volume di reazione di 20 µl e fare clic su “**Avanti**”.

Nella finestra successiva fare clic su “**edit profile**”. Impostare il ciclo termico seguente:

<b>cicli</b>	<b>UNG</b>	<b>Retro-trascrizione</b>	<b>Denaturazione</b>	<b>Annealing</b>
1	25°C 2 min	50° C 15 min		
1			95°C 2 min	
45			95° C 3 sec	60° C 30 sec

Selezionare la fase di annealing dal profilo termico e fare clic su “**Acquiring to cycling A**”.

Nella finestra successiva, selezionare il giallo l'arancione e il rosso da “**available channel**” e aggiungerlo a “**acquiring channel**” insieme al canale verde e fare clic su “ok”.

Cliccare sul pulsante “**Edit Gain**” ed impostare i seguenti valori per i canali interessati:

<b>Target</b>	<b>Reporter</b>	<b>Quencher</b>	<b>Note</b>
Wild Type L452, E484, N501	Green	NONE	Rilevazione delle posizioni L452, E484 e N501 non mutate
Mutazione L452R	Red	NONE	
Mutazione E484K o E484Q	Yellow	NONE	Posizione E484 mutata in K o in Q
Mutazione N501Y	Orange	NONE	

Nella finestra successiva fare clic su "ok" e poi su "**Avanti**".

Per avviare la corsa, fare clic sul pulsante "**Start Run**". È anche possibile salvare il modello prima di iniziare la corsa facendo clic su "**Save Template**".

Dopo aver fatto clic sul pulsante "**Start Run**", viene visualizzata la finestra "**Save As**". La corsa può essere salvata nella posizione desiderata dall'utente.

Una volta che la corsa è iniziata, la finestra "**Edit Samples**" permette di impostare il nome di campioni e controlli nelle posizioni in cui sono stati caricati sullo strumento.

Selezionare la posizione dove è stato posizionato il controllo **Positive Control** e nominarla. Cliccando sulla casellina "**Type**" corrispondente, nel menu a tendina "**Samples**" è possibile selezionare il tipo di campione che si sta analizzando.

Selezionare **Positive Control**.

Selezionare la posizione dove è stato posizionato il controllo Negativo e nominarla come **Negative Control**. Cliccando sulla casellina "**Type**" corrispondente, nel menu a tendina "**Samples**" è possibile selezionare il tipo di campione che si sta analizzando. Selezionare "**Negative Controls**"

Selezionare la posizione di ogni singolo campione ed inserire il nome o il codice del paziente. Cliccando sulla casellina "**Type**" corrispondente, nel menu a tendina "**Samples**" è possibile selezionare il tipo di campione che si sta analizzando.

Selezionare "**UnKnown**"

Al termine delle operazioni cliccare "**OK**" nella finestra "**edit samples**" e attendere il termine della corsa per l'analisi (vedi "Interpretazione dei risultati").

### **CFX96 Real Time PCR**

Accendere lo strumento, accendere il computer ed avviare il software di controllo. Nella schermata principale del software apparirà "**Startup wizard**": selezionare "**CFX96**". Nella schermata successiva premere "**create new**" ed impostare il protocollo termico ed i volumi di reazione (20µl):

<b>cicli</b>	<b>UNG</b>	<b>Retro-trascrizione</b>	<b>Denaturazione</b>	<b>Annealing</b>
1	25°C 2 min	50° C 15 min		
1			95°C 2 min	
45			95° C 3 sec	60° C 30 sec

"**Collect data**" nella fase di annealing a 60°C

Salvare il protocollo termico e cliccare "**Next**". Il software aprirà automaticamente la pagina "**Plate**". Premere "**create new**", premere il bottone "**Fluorophores**" per selezionare i fluorofori corretti (FAM, HEX, TexasRed e CY5).

<b>Target</b>	<b>Reporter</b>	<b>Note</b>
Wild Type L452, E484, N501	FAM	Rilevazione delle posizioni L452, E484 e N501 non mutate
Mutazione L452R	CY5	
Mutazione E484K o E484Q	HEX	Posizione E484 mutata in K o in Q
Mutazione N501Y	TexasRed	

Selezionare il pozzetto contenente il controllo **Positive Ctrl** e scegliere dal menu a tendina "**Sample Type**": **Positive Control**. Cliccare "**Load check boxes**" per caricare tutti i fluorofori scelti e scrivere o selezionare il Nome del Target.

Selezionare il pozzetto contenente il **controllo negativo** e scegliere dal menu a tendina "**Sample Type**": **NTC**. Cliccare "**Load check boxes**" per caricare tutti i fluorofori scelti e scrivere o selezionare il Nome del Target.

Selezionare i pozzetti contenenti i **campioni** in esame e scegliere dal menu a tendina "**Sample Type**": **Unknown**.

Cliccare "**Load check boxes**" per caricare tutti i fluorofori scelti e scrivere o selezionare il Nome del Target. Salvare la piastra cliccando il pulsante "**Next**" e, non appena preparata la piastra ed averla correttamente inserita nello strumento, premere il pulsante "**Start Run**".

## **ALLESTIMENTO DELLE REAZIONI:**

### **Procedura Manuale**

Scongelare una provetta di **Amplification Mmix**;

Scongelare una provetta di Ultra **Variant probes Mix**;

Miscelare accuratamente mediante vortex **275µl** di **Amplification Mmix** direttamente nella provetta da **550 µl** di **UltraVariant probes Mix** (la miscela così prodotta è sufficiente per l'esecuzione di **48 reazioni** di amplificazione: **1 controllo positivo, 1 controllo negativo e 46 campioni**).

Dispensare, nella piastra di amplificazione, **15µl della miscela appena ricostituita** nelle posizioni prescelte e già predisposte sul software dello strumento per ogni miscela

Dispensare, nella posizione del controllo negativo, **5µl** di soluzione prelevata dalla vial **controllo negativo**.

Dispensare, nelle posizioni predefinite per ciascun campione, **5µl del campione corrispondente**.

Dispensare, nella posizione predisposta per il controllo positivo: **5µl di Positive Ctrl**.

Sigillare accuratamente la piastra mediante l'utilizzo di optical adesive film e verificare che, nella miscela, non vi siano bolle d'aria che possano interferire con l'amplificazione.

Per lo strumento Rotor-geneQ 5/6 plex, sigillare accuratamente ogni provetta con i tappi appropriati. La presenza di bolle d'aria non è influente: la forza centrifuga del rotore ne permetterà l'automatica eliminazione.

Trasferire la piastra nello strumento e premere il pulsante "**Run**"

### **QIAsymphony AS Plate Setup.**

I campioni processati utilizzando lo Strumento QIAsymphony SP possono essere trasferiti automaticamente mediante il modulo QIAsymphony AS (integrated operation) all'interno delle provette Rotor-Gene Q tubes o nelle comuni piastre da 96 pozetti.

Scongelare una provetta di **Amplification Mmix**;

Scongelare una provetta di **UltraVariant probes Mix**;

Miscelare accuratamente mediante vortex **275µl** di **Amplification Mmix direttamente** nella provetta da **550 µl** di **UltraVariant probes Mix** (la miscela così prodotta è sufficiente per l'esecuzione di **48 reazioni** di amplificazione: **1 controllo positivo, 1 controllo negativo e 46 campioni**).

Inserire la provetta di **Master Mix** così ottenuta nella corretta posizione all'interno di **QIAsymphony AS**;

Scongelare una provetta di **Positive Ctrl** e inserirla nella corretta posizione del **QIAsymphony AS**;

Scongelare il **controllo negativo** e inserirla nella corretta posizione all'interno di **QIAsymphony AS**;

### **Seguire le istruzioni del modulo QIAsymphony AS.**

Selezionare i parametri di saggio corretti:

Assay Parameter Set
APS_15+5 (user-prep_MM)

Al termine della seduta, premere il tasto "Rimuovi" nella configurazione del test schermata " Overview". Aprire il cassetto "Assays" e scaricare il assayrack(s). Scaricare i file dei risultati e procedere al protocollo di amplificazione sullo strumento di real time PCR (RotorGene Q MDX).

## **ANALISI QUALITATIVA**

### **Lifetechnologies 7500 Fast**

Al termine della corsa di PCR, il software apre automaticamente la finestra "**Analysis**" nella sezione "**Amplification plot**" posta nel Menu a sinistra.

Selezionare dalla piastra i pozetti corrispondenti al controllo positivo, al controllo negativo ed ai campioni in analisi.

Selezionare nella finestra "**Option**" il menu a tendina "**Target**" e impostare **WT targets** (per Wild type L452, E484 e N501). Controllare il corretto settaggio del threshold.

Ripetere lo stesso procedimento per ciascuno dei target **Mutation L452R, Mutation E484K o E484Q, Mutation N501Y**. Controllare il corretto settaggio del threshold.

L'analisi dei risultati si gestisce selezionando nel menù a sinistra la pagina "**Analysis**". Dalla sottopagina "**Amplification Plot**", mantenendo aperta la finestra "**view well plates**" nella parte destra dello schermo, selezionare i pozetti il **Controllo Positivo** e il **Controllo Negativo** e verificare i parametri descritti nel paragrafo "Interpretazione dei risultati".

Nella pagina "**Amplification Plot**" verificare le curve di amplificazione di ogni singolo campione. Aprendo la finestra "**view well table**" nella parte destra dello schermo è possibile verificare i valori di Threshold Cicle e fluorescenza per ciascun pozetto.

Cliccando dal menu **File** e selezionando il comando **export** si aprirà la finestra "**export properties**". Indicare il nome del file, selezionare la posizione in cui salvarlo (**Browser**) e cliccare il pulsante "**Start export**". In questo modo il software consentirà di salvare un file Excel con tutti i dati relativi all'esperimento selezionato.

## **Rotor Gene Q MDx**

Al termine della corsa di PCR aprire la finestra “**Analysis**”. Selezionare lo sheet “**Quantification**” e fare doppio clic spuntando la voce “**cycling A (green)**”.

Cliccare il tasto “**Dynamic Tube**” e successivamente “**Slope correct**”. Se necessario, ridurre il rumore di fondo dei segnali aspecifici selezionando “**Outlier Removal**” e applicando un valore tra il 5% e il 30%.

Controllare il corretto settaggio del threshold nell’apposito spazio “**CT calculation – Threshold**”.

Ripetere lo stesso procedimento per i canali “**cycling A (yellow)**”, “**cycling A (orange)**” e “**cycling A (red)**”.

È possibile fare un secondo tipo di analisi che mostra contemporaneamente tutte le fluorescenze insieme: nella finestra “Analisi” selezionare “Altro” e poi “Discriminazione allelica”; Seleziona insieme tutti i canali disponibili e fai clic su “Mostra”. Selezionare dal menu “Dynamic Tube” e successivamente “Slope correct”: i diversi canali verranno mostrati con diversi tipi di marker sulle curve (Nessun marker, Cerchi, Quadrati e Croci). Se necessario, ridurre il rumore di fondo dei segnali aspecifici selezionando “**Outlier Removal**” e applicando un valore tra il 5% e il 30%.

È possibile stampare un report dell’analisi cliccando sulla finestra “**Report**” e selezionando nella sezione **Quantification** prima il file **cycling A (green)** e successivamente il file **cycling A (yellow)**, **cycling A (orange)** e **cycling A (red)**.

## **CFX96 Real Time PCR System**

Alla fine della PCR, selezionare la pagina “**quantificazione**”. Nella parte superiore dello schermo, selezionare “**Impostazioni**” dal menu e scegliere “**Baseline Threshold**” per ciascun fluoroforo.

Per un risultato più accurato, è importante impostare le soglie di ciascun fluoroforo separatamente per le diverse miscele di amplificazione.

È possibile esportare il report cliccando sulla figura block notes posta nella parte superiore dello schermo.

## **INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI**

Nelle reazioni di amplificazione di ciascun campione, i valori di Ct di ogni sonda specifica per le mutazioni L452R, E484K, E484Q e N501Y e le rispettive sequenze Wild Type sono utilizzati per rilevare la possibile presenza delle varianti contenenti le mutazioni in analisi.

L’incremento di fluorescenza delle sonde specifiche per le sequenze Wild Type (FAM), la mutazione L452R (Cy5), la mutazione E484K e E484Q (VIC/HEX) e la mutazione N501Y (TexasRed) indica la potenziale presenza di un VOC o VOI che contiene tali mutazioni, come indicato nelle tabelle seguenti:

VARIANTS OF CONCERN (VOC)						
Denominazione WHO	Pango lineage	Mutazioni di Interesse Spike	Fluorescenze rilevate			
			FAM	Cy5	HEX	TexasRed
Alpha	B.1.1.7	<b>N501Y</b>	X			X
	B.1.1.7 + E484K	<b>N501Y, E484K</b>	X		X	X
Beta	B.1.351	<b>N501Y, E484K</b>	X		X	X
Gamma	P.1	<b>N501Y, E484K</b>	X		X	X
Delta	B.1.617.2	<b>L452R</b>	X	X		

VARIANTS OF INTEREST (VOI)						
Denominazione WHO	Pango lineage	Mutazioni di Interesse Spike	Fluorescenze rilevate			
			FAM	Cy5	HEX	TexasRed
Epsilon	B.1.427/B.1.429	<b>L452R</b>	X	X		
Zeta	P.2	<b>E484K</b>	X		X	
Eta	B.1.525	<b>E484K</b>	X		X	
Theta	P.3	<b>E484K, N501Y</b>	X		X	X
Iota	B.1.526	<b>E484K</b>	X		X	
Kappa	B.1.617.1	<b>L452R, E484Q</b>		X	X	

**Il test non è in grado di differenziare tra le mutazioni E484K e E484Q. Un segnale nel canale VIC/HEX/Yellow indica la presenza di una qualsiasi delle due mutazioni.**

Come per qualsiasi dispositivo diagnostico, i risultati ottenuti con questo prodotto devono essere interpretati tenendo in considerazione tutti i dati clinici e gli altri test di laboratorio disponibili per il paziente.

Come con qualsiasi dispositivo diagnostico, con questo prodotto esiste il rischio residuo di ottenere risultati non validi, falsi positivi o falsi negativi.

L'utilizzo di controlli positivi e negativi in ogni sessione di amplificazione consente di verificare il corretto funzionamento della miscela di amplificazione e l'assenza di qualsiasi contaminazione.

Il software dello strumento è in grado di analizzare le fluorescenze emesse dalle sonde specifiche per le sequenze WT (FAM), la mutazione L452RI (Cy5), la mutazione E484K o E484Q (HEX) e per la mutazione N501Y (TexasRed).

Un corretto funzionamento della miscela di amplificazione deve essere verificato analizzando i seguenti parametri:

Parametro	Riferimento
Positive Ctrl	Ct ≤ 30 per FAM, HEX, Texas Red e Cy5

Se la reazione di amplificazione dei controlli positivi produce un Ct > 30 o *undetermined* per ciascuno dei segnali di fluorescenza, la sessione non può essere considerata valida e deve essere ripetuta.

I risultati ottenuti con questo saggio devono essere interpretati considerando tutti i dati clinici e gli altri esami di laboratorio relativi al paziente.

## CARATTERISTICHE FUNZIONALI

### Sensibilità analitica:

Il kit COVID-19 Ultra Variant Catcher deve essere utilizzato con campioni positivi a SARS-CoV-2 che hanno mostrato una precedente amplificazione entro il ciclo 30 mediante gli attuali test basati sulla metodica Real Time PCR presenti sul mercato.

Parametro	Riferimento
RNA SARS-CoV-2 Positivo	Ct ≤ 30

### Sensibilità Clinica:

Ai fini della presente valutazione viene considerata sensibilità clinica la capacità del metodo di rilevare dei veri positivi. La sensibilità clinica del sistema è stata valutata analizzando campioni positivi per le varianti di SARS-CoV-2. Il test è stato eseguito seguendo le indicazioni riportate nella metodica. I risultati sono stati confermati con un altro sistema presente in commercio.

I risultati ottenuti mostrano una sensibilità clinica del 100% per i campioni di RNA estratto.

### Specificità Diagnostica:

Ai fini della presente valutazione viene considerata specificità diagnostica la capacità del metodo di rilevare dei veri negativi. La specificità diagnostica del sistema è stata valutata analizzando campioni negativi per le varianti di SARS-CoV-2 e confermati negativi con un altro sistema presente in commercio.

La specificità diagnostica risulta essere al 100% per i campioni di RNA estratto.

### Specificità Analitica:

La specificità del test è garantita dall'utilizzo di primers e probes specifici per la determinazione delle mutazioni L452R, E484K, E484Q e N501Y di SARS-CoV-2 e le loro rispettive sequenze Wild Type.

L'esame di allineamento delle regioni scelte per l'ibridazione dei primers e probes specifici per SARS-CoV-2 con le sequenze disponibili in banca dati della ha dimostrato la loro conservazione, l'assenza di mutazioni significative per il target analizzati.

### Interferenze:

Verificare che nell'RNA estratto dal campione di partenza non vi siano presenti mucoproteine ed emoglobina in modo da escludere eventuali inibizioni nella reazione di PCR. L'interferenza dovuta a contaminanti può essere evidenziata mediante l'analisi spettrofotometrica e rapporto dei dati ottenuti a 260 nm (Assorbimento massimo Acidi Nucleici) e 280 nm (Assorbimento massimo Proteine). Un RNA puro dovrebbe avere un rapporto di circa 2.

## CONTROLLO QUALITÀ'

Si consiglia inoltre di inserire come controllo di qualità interno di ciascuna sessione di estrazione, amplificazione e rilevamento un campione negativo ed un campione positivo già testati in precedenza o materiale di riferimento a titolo noto.

Ogni lotto di COVID-19 Ultra Variant Catcher è stato prodotto seguendo specifiche predeterminate al fine di garantire la conformità con il sistema di gestione della qualità certificato ISO EN 13485.

## **BIBLIOGRAFIA**

European Centre for Disease Prevention and Control. Rapid increase of a SARS-CoV-2 variant with multiple spike protein mutations observed in the United Kingdom – 20 December 2020. ECDC: Stockholm; 2020.

Emergencies preparedness, response SARS-CoV-2 Variant – United Kingdom of Great Britain and Northern Ireland Disease Outbreak News 21 December 2020

SARS-CoV-2 variant of concern as of 24 May 2021. European Center for Disease Prevention and Control.

Tracking SARS-CoV-2 variants. 08/06/2021 World Heart Organization

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: B.1.1.7 report 2021-02-08

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: B.1.351 report 2021-02-08

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: P.1 report 2021-02-08

**grinch** | global report investigating novel coronavirus haplotypes: B.1.617.2 report 2021-05-19

## **ASSISTENZA TECNICA**

Per ogni domanda o per assistenza contattare il nostro servizio tecnico:

e-mail: info@clonit.it

telefono: +39 02 56814413

<b>Legenda dei Simboli Utilizzati</b> <b>Key to symbols used</b>			
<b>REF</b>	Codice del prodotto <i>Catalogue number</i>		Limitazioni di temperatura <i>Temperature limitation</i>
<b>IVD</b>	Dispositivo medico diagnostico in vitro <i>In Vitro Diagnostic Medical Device</i>	<b>REV</b>	Revisione <i>Revision</i>
<b>LOT</b>	Numero di lotto <i>Batch code</i>		Leggere le istruzioni d'uso <i>Consult instructions for use</i>
	Data di scadenza <i>Use by</i>		Sufficiente per un <n> di test <i>Contains sufficient for &lt;n&gt; tests</i>
	Fabbricante <i>Manufacturer</i>		Conforme ai requisiti della Direttiva 98/79/CE <i>According to 98/79/CE Directive</i>



**CLONIT S.r.l.**

**Headquarter:** Via Varese 20 – 20121 Milano

**Production Site:** Viale Lombardia, 6 - 27010 Siziano (PV)

Tel. + 39. (0)2.56814413 fax. +39. (0)2.56814515

[www.clonit.it](http://www.clonit.it) - info@clonit.it

