

MANUEL D'UTILISATION

Bio-T kit® Coronavirus & Rotavirus bovins

Cat. N° BIOTK075 - 50 réactions

Détection des Coronavirus bovins (bCor) et des Rotavirus A & C bovins (RotA&C) par RT-PCR en temps réel (qRT-PCR) avec contrôle positif interne (IPC) exogène

BOVINS

Types de prélèvements

- Fèces , prélevées sur veaux de 5 à 21 jours et atteints d'entérite néonatale
- Analyses individuelles

Extractions des acides nucléiques (AN) recommandées par BioSellal

- Billes magnétiques (ex : BioSellal BioExtract® SuperBall® Cat. N° BES384)
- Colonnes de silice (ex : BioSellal BioExtract® Column Cat. N° BEC050 ou BEC250)

Réservé à l'usage vétérinaire





GESTION DES DOCUMENTS

Le Bio-T kit® Coronavirus & Rotavirus bovins dispose de deux manuels techniques :

- Un manuel d'extraction de la gamme STOOL, détaillant les méthodes d'extractions proposées par BioSellal.
- Un manuel d'utilisation du Bio-T kit® Coronavirus & Rotavirus bovins, détaillant les différentes étapes de préparation de la gRT-PCR.

Les dernières versions en vigueur de chacun des deux documents figurent dans le certificat d'analyse (CA) fourni avec le Bio-T kit[®] Coronavirus & Rotavirus bovins.

En plus de ces 2 manuels, le dossier de validation ainsi que le manuel de vérification des performances du Bio-T kit® Coronavirus & Rotavirus bovins sont disponibles sur demande, contacter BioSellal (contact@biosellal.com).

GESTION DES REVISIONS

BioSellal indique les modifications apportées à ce document en les surlignant selon les règles présentées dans le tableau ci-dessous :

Gestion des révisions						
Type de modification Couleur de Surlignage	Modifications mineures	Modifications majeures 1	Modifications majeures 2			
Impact sur la révision/version	Changement de la date de révision du document Pas de changement de version	Changement de la date de révision du document + changement de version	Changement de la date de révision du document + changement de version			
Impact sur l'adoption de la méthode autorisée	Aucun (sauf en cas d'adoption de nouvelle matrice)	Aucun	Nouvelle adoption nécessaire			
	Corrections : typographique, grammaticale ou de mise en forme	Changement de référence d'un EPC	Modification de la recette du Master Mix			
Exemples de	Ajout de nouvelles matrices pour l'extraction	Changement de référence d'un IPC exogène	Modification du protocole d'extraction validé			
modifications	Ajout d'informations donnant plus de détails ou alternative à un protocole Ajout/Suppression					
	d'informations optionnelles					



PRESENTATION

Recommandations pour le prélèvement, l'envoi et la conservation des échantillons

La technique de RT-PCR en temps réel permet de révéler la présence de très faibles quantités de génome du pathogène. Celui-ci peut être plus ou moins rapidement dégradé selon la nature du pathogène (bactéries/parasites, virus enveloppés ou non...), la nature de son génome (ADN/ARN) et le type de prélèvement (présence de DNase/RNase). Ainsi, BioSellal recommande de suivre les préconisations suivantes pour garantir un diagnostic optimal.

Prélèvements

Afin de prévenir les contaminations croisées entre échantillons pouvant conduire à un résultat faussement positif, il est important d'utiliser du matériel de prélèvement à usage unique et d'éviter un contact direct entre chaque prélèvement.

Envoi

Il est recommandé d'effectuer l'envoi au plus proche de la date de prélèvement, si possible sous couvert du froid positif.

Conservation après réception

Traitement des échantillons pour analyse, immédiatement après réception ou congélation à \leq -16°C pour quelques mois et à \leq -65°C au-delà de 1 an.

Gamme STOOL

Ce kit appartient à la gamme STOOL qui regroupe un ensemble de kits dédiés à la détection de pathogènes présents dans les fèces des ruminants et qui partagent des protocoles d'extraction et de RT-PCR communs. Il est également compatible avec les autres kits BioSellal à l'exception des kits des gammes PIG et AVIAN (informations disponibles sur contact@biosellal.com).



Description du Bio-T kit® Coronavirus & Rotavirus bovins

Le Bio-T kit® Coronavirus & Rotavirus bovins (Cat. N° BIOTK075) contient un Master Mix RT-PCR one-step prêt à l'emploi, permettant de détecter dans le même puits réactionnel, la présence :

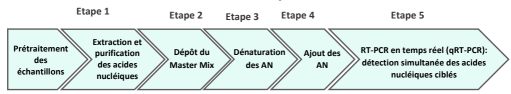
- Des Coronavirus bovins (bCor) grâce à un marquage 6-FAM,
- Des Rotavirus A & C bovins (RotA&C) grâce à un marquage VIC,
- D'un contrôle positif exogène IPC ARN, grâce à un marquage Cy5, à ajouter, lors de l'extraction des acides nucléiques afin de valider la qualité de l'extraction des acides nucléiques et l'absence d'inhibition de la réaction de reverse transcription et d'amplification.

Ce kit, basé sur une détection qualitative des Coronavirus bovins et des Rotavirus A & C bovins (détecté ou non détecté) à partir de prélèvements de type fèces, a été développé et validé, pour la partie RT-PCR, suivant les prescriptions de la norme **NF U47-600-2 éditée par l'AFNOR**.

Les méthodes d'extraction proposées sont décrites dans le manuel d'extraction de la gamme STOOL.



Description des étapes à suivre de l'échantillon jusqu'au résultat de qRT-PCR



BioExtract® SuperBall® Master Mix prêt Dénaturation de à l'emploi l'ARN double	Echantillons NC/NCS	Détecteurs : FAM/VIC/Cy5
BioExtract® Column MMCorRotAC-A brin du Rotavirus	Témoin positif de processus EPC (EPCCorRotAC-A)	Référence passive : ROX Programme : Classique avec RT en ramping Standard

Contenu du kit et conditions de conservation

Tableau 1. Descriptif du contenu du kit				
Description	Référence	Volume /tube	Présentation	Conservation
Master Mix (MM) Prêt à l'emploi	MMCorRotAC-A	<mark>750 µl</mark>	tube bouchon transparent Sachet A	≤-16°C à l'abri de la lumière, Zone « MIX »
Internal Control (IPC) exogène Contrôle d'amplification exogène	IPCRNA-A	<mark>250 μl</mark>	tube bouchon violet Sachet B	≤-16°C Zone « Extraction »
External Positive Control (EPC) Contrôle positif d'amplification de bCor et RotA&C	EPCCorRotAC-A	<u>110 μl</u>	tube bouchon <mark>rouge</mark> Sachet C	≤-16°C Zone « Ajout d'acides nucléiques »
Eau RNase/DNase free	Aqua-A	1 ml	tube bouchon bleu Sachet C	5°C ± 3 ou ≤-16°C Zone « Ajout d'acides nucléiques »

Les réactifs du kit sont stables jusqu'à la date d'expiration indiquée sur le sachet, sous réserve du bon respect des conditions de conservation.



Liste des consommables et réactifs non fournis dans le kit

Tableau 2. Consommables et réactifs non fournis dans le kit				
Consommable / Réactif	Description	Fournisseur	Cat. N°	
BioExtract® Column	Kit d'extraction ADN/ARN format colonne (50)	BioSellal	BEC050	
BioExtract® Column	Kit d'extraction ADN/ARN format colonne (250)	BioSellal	BEC250	
BioExtract® SuperBall®	Kit d'extraction ADN/ARN format billes magnétiques (4 x 96)	BioSellal	BES384	
BioPrep Coronavirus & Rotavirus bovins	Kit de préparation des échantillons (<mark>50</mark>) Tube à fond conique de 15 ml contenant 2 billes de verre	BioSellal	PREPbCR	

Pour les consommables liés au thermocycleur, se reporter au manuel d'utilisation de l'appareil.

Liste des réactifs de vérification des performances

Pour les adoptions de qRT-PCR, les ARN transcrits des Coronavirus et Rotavirus bovins (titrés en nombre de copies/qRT-PCR) utilisés par BioSellal dans le dossier de validation sont requis.

BioSellal commercialise ces réactifs sous les références suivantes:

Tableau 3. Réactifs en option*					
Réactif	Description	Fournisseur	Cat. N°		
ARN Coronavirus bovin	ARN Coronavirus bovin quantifié (1.2 x 10 ⁵ copies/qRT-PCR)	BioSellal	cARN-bCor-001		
ARN Rotavirus A	ARN Rotavirus A quantifié (2.4 x 10 ⁵ copies/qRT-PCR)	BioSellal	cARN-RotA -001		

^{*}Ces réactifs sont disponibles uniquement sur demande, contacter BioSellal (contact@biosellal.com).

Note: L'ARN transcrit pour le rotavirus de type C peut être également fourni sur demande



Principales précautions à appliquer

- Porter les équipements de protection individuelle appropriés (à minima : blouse, gants jetables, voire lunettes de protection, masque FFP3 selon les risques zoonotiques...).
- Travailler dans des zones dédiées et séparées <u>afin d'éviter toute contamination</u>: « Extraction » (stockage des échantillons non extraits, zone avec matériel d'extraction), « MIX » (stockage des Master Mix prêts à l'emploi, préparation de plaques qPCR), « Ajout d'AN » (stockage et addition des acides nucléiques extraits et des contrôles dans la plaque qPCR), « PCR » (zone finale, contenant le(s) thermocycleur(s)).
- Utiliser des équipements dédiés pour chaque zone de travail (gants, blouse, pipettes, vortex ...).
- Décongeler tous les réactifs stockés à ≤-16°C avant utilisation.
- Vortexer et centrifuger brièvement (centrifugeuse de paillasse) tous les réactifs justes avant utilisation.
- Les Master-Mix pour RT-PCR one-step sont plus fragiles que les Master-Mix pour PCR. Afin de garantir le maintien de leurs performances, il est obligatoire de décongeler les tubes extemporanément avant leur utilisation, de bien les vortexer juste avant emploi, de les conserver à 5°C ± 3 lors du dépôt et de les recongeler aussitôt après.
- Utiliser des pointes à filtre.
- Il est recommandé de ne pas excéder 3 cycles de congélation-décongélation des réactifs, des échantillons, des lysats, et des acides nucléiques extraits. Suivant votre utilisation, nous vous préconisons de faire des fractions aliquotes de volume adéquat.
- Les génomes des pathogènes détectés par les kits de la gamme STOOL sont à ADN ou à ARN. Travailler avec de l'ARN étant plus exigeant que de travailler avec de l'ADN (instabilité de l'ARN et omniprésence des RNases), il est recommandé d'appliquer par défaut les précautions liées à l'utilisation de l'ARN:
 - Toujours porter des gants et les changer fréquemment notamment après tout contact avec la peau, les paillasses ou le matériel.
 - Traiter toutes les surfaces et les équipements avec des agents d'inactivation des RNases (disponibles dans le commerce).
 - Après avoir mis des gants et décontaminé le matériel, minimiser les contacts avec les surfaces et les équipements pour éviter la réintroduction des RNases.
 - Utiliser des consommables « RNases free ».
 - Il est recommandé de conserver les ARN réfrigérés pendant la manipulation puis de les congeler dès que possible de préférence à ≤-65°C ou à défaut à ≤-16°C.
 - Ouvrir et refermer individuellement les tubes au fur et à mesure et limiter les durées d'ouverture afin d'éviter le contact avec les RNases présentes dans l'environnement (peau, poussières, surfaces de travail...).



(A&C) BOVINS PAR qRT-PCR AVEC LE KIT BIOTK075

Procédure globale à suivre

- 1) Etablir un plan de plaque définissant la position de chaque échantillon et incluant les contrôles décrits ci-dessous :
- Contrôle négatif de processus (NCS): l'eau (ou PBS) remplace l'échantillon depuis le stade initial d'extraction voir de prétraitement.
 - Ce contrôle est obligatoire pour chaque série d'extraction.
- Contrôle négatif d'amplification (NC) : 5 μl d'eau RNase/DNase free remplace les 5 μl d'extrait d'acides nucléiques au moment du dépôt sur la plaque qRT-PCR. Le tube Aqua-A (bouchon bleu) fourni peut être utilisé.
 - Ce contrôle est <u>recommandé</u> lors de la 1ère utilisation du kit ou pour vérifier l'absence de contamination du Master Mix suite à un résultat non conforme avec le NCS.
- Contrôle positif d'amplification des Coronavirus et Rotavirus (A&C) bovins (EPC): il s'agit d'ADN synthétique (tube EPCCorRotAC-A, bouchon rouge), contenant les séquences cibles spécifiques de bCor et de RotA.
 - Ce contrôle est obligatoire sauf en cas d'utilisation d'un témoin positif de processus.
- ▲ ATTENTION: La manipulation du tube EPC représente un risque de contamination, il est recommandé de ne l'ouvrir et de ne le manipuler que dans une zone délimitée, éloignée des autres composants et de prendre les précautions nécessaires pour éviter toute contamination croisée avec des échantillons lors du dépôt sur la plaque.
 - Si disponible, Témoin positif de processus « sentinelle », MRI, un échantillon POSITIF de fèces faiblement chargé est extrait en même temps que les échantillons en un ou plusieurs exemplaires (selon le nombre d'échantillons analysés). Après qRT-PCR, la valeur de Ct de ce témoin d'extraction sera reportée et suivie dans le temps sur une carte de contrôle. Le fait d'obtenir, après extraction et qRT-PCR, une valeur de Ct attendue avec ce témoin positif valide l'ensemble de la méthode. Dans ce cas, l'utilisation de l'EPC livré avec ce kit n'est plus obligatoire.



2) Dénaturation des acides nucléiques

L'ARN viral double brin des Rotavirus A & C doit être dénaturé avant de pouvoir être rétro-transcrit puis amplifié par PCR. L'étape de dénaturation n'a pas d'impact sur la détection des Coronavirus.

Pour cela:

- Prélever 10 à 15 µl d'acides nucléigues extraits
- Incuber 3 minutes à 95°C ± 1.5.
- Placer les acides nucléiques, pendant au moins 5 minutes à 5°C ± 3, pour limiter la renaturation des doubles brins et éviter l'introduction dans le Master Mix d'une solution à température élevée qui pourrait dégrader l'enzyme Reverse-Transcriptase.

Il est très fortement recommandé d'effectuer cette étape de dénaturation juste avant la préparation de la plaque de qRT-PCR afin de prévenir la renaturation des ARN doubles brins.

3) Préparation de la plaque

Dans la zone réservée au «MIX »

- Après décongélation, vortex et brève centrifugation, transférer 15 µl de Master Mix MMCorRotAC-A (tube bouchon transparent) dans chaque puits d'intérêt (échantillons et contrôles).
 - ▲ Les Master-Mix pour RT-PCR one-step sont plus fragiles que les Master-Mix pour PCR. Afin de garantir le maintien de leurs performances, il est obligatoire de décongeler les tubes extemporanément avant leur utilisation, de bien les vortexer juste avant emploi, de les conserver à 5°C ± 3 lors du dépôt et de les recongeler aussitôt après.

Dans la zone dédiée à l'ajout des acides nucléiques

 Ajouter 5 µl d'acides nucléiques extraits (ou NCS, eau, témoin de processus, EPC: tube EPCCorRotAC-A, bouchon rouge) par puits d'intérêt, en veillant à les déposer bien au fond du puits, au contact du Master Mix et en évitant de faire des bulles.

Note : dans le cas où l'IPC exogène n'aurait pas été ajouté lors de l'extraction des échantillons, il est possible de l'ajouter au moment de la préparation de la plaque qRT-PCR.

- Ajouter 1 µl d'IPC (bouchon violet) en plus des acides nucléiques extraits
- Ou ajouter directement l'IPC (1 μ l par réaction) dans un aliquote de Master Mix avant de déposer 16 μ l de ce mélange dans chaque puits d'intérêt et d'y ajouter 5 μ l d'acides nucléiques extraits. Le volume réactionnel sera porté à 21 μ l final, sans impacter l'efficacité de la qRT-PCR.
- 3. Filmer la plaque avec le film optique ou fermer les tubes avec les capuchons optiques adaptés.



Dans la pièce dédiée à l'amplification PCR

- 4. Paramétrer le thermocycleur (voir Tableau 4, Tableau 5, Tableau 6, Tableau 7)
- 5. Il est recommandé de centrifuger la plaque avant de la positionner dans le thermocycleur, ceci permettra d'éviter la présence de gouttes sur les parois et d'éliminer au maximum les bulles et de placer les acides nucléiques au contact du Master Mix.
- 6. Démarrer le programme. Durée de run approximative de 90 min.

4) Paramètres de réglage du thermocycleur

Ce kit a été développé sur AriaMx™ (Agilent Technologies, ramping Fast par défaut) et confirmé sur ABI PRISM® 7500 Fast (Applied Biosystems) en ramping standard. Il est compatible avec tous les thermocycleurs possédant à minima les canaux de lectures 6-FAM, VIC et Cy5. Pour plus d'information, contacter notre support technique.

Tableau 4. Configuration du thermocycleur					
	ABI PRISM® 7500 Fast AriaMx™				
Mode	Quantitation – Standard curve	Quantitative PCR, Fluorescence Probe			
Ramping	Ramping Standard	Ramping Fast par défaut			
Référence passive	ROX	ROX			

Т	Tableau 5. Paramètres de réglage du thermocycleur			
Cible	Détecteurs		Volume final / puits	
Cibie	Reporter	Quencher	volume mai/ puits	
bCor	FAM	NFQ-MGB ou None*	20 μl	
RotA&C	VIC	NFQ-MGB ou None*	= 15 µl Master Mix + 5 µl	
IPC exogène	Cy5	NFQ-MGB ou None*	d'acides nucléiques ou contrôles [†]	
à attribuer aux échantillons et contrôles [†]				

^{*} Choix variable suivant le modèle de thermocycleur, si besoin contacter le Support Technique de BioSellal (tech@biosellal.com)

[†] Les contrôles sont les NC (eau), NCS (eau extraite), le témoin de processus et EPC (ADN cible de bCor et RotA&C).



Tablea	Tableau 6. Paramétrage du PROGRAMME CLASSIQUE AVEC RT			
Ramping Standard				
Cycles	Temps	Température		
1 cycle	20 min	50°C		
1 cycle	5 min	95°C		
	15 sec	95°C		
40 cycles	30 sec* + acquisition des données	60°C		

^{*} Régler sur 31 sec pour certains thermocycleurs comme l'ABI PRISM® 7500.

NB: Le Programme d'amplification est compatible avec l'ensemble des Bio-T kit® à l'exception des gammes PIG et AVIAN.

Pour les thermocycleurs LightCycler®480 et LightCycler®96 (Roche Life Science), BioSellal recommande d'utiliser le programme suivant :

Tableau 7. Paramétrage du PROGRAMME PIG/AVIAN AVEC RT						
Ramping Standard						
Cycles	Temps Température					
1 cycle	20 min	50°C				
1 cycle	5 min	95°C				
	10 sec	95°C				
40 cycles	45 sec + acquisition des données	60°C				



INTERPRETATION DES RESULTATS

Afin d'analyser et d'interpréter les signaux obtenus après qRT-PCR, il est nécessaire de placer la ligne seuil ou « threshold ». Elle doit être positionnée soigneusement afin d'obtenir le résultat le plus reproductible possible entre les différentes manipulations selon les paramètres définis dans l'Annexe C de la norme NF U47-600-1. Pour cela, on utilise un ensemble cohérent de signaux positifs, *a minima* le témoin positif (EPC), et on place la ligne seuil au-dessus du bruit de fond, et dans la zone exponentielle d'amplification.

Le cycle seuil, nommé « Ct » ou « Cq » en fonction des thermocycleurs, correspond à l'intersection entre les courbes d'amplification et la ligne seuil. Il permet la mesure relative de la concentration de la cible dans la réaction de RT-PCR lorsqu'un extrait calibré est analysé dans la même série.

La série de qRT-PCR est validée si les contrôles (EPC, Témoin positif de processus, NCS ou NC) fournissent des résultats valides, puis le résultat de chaque échantillon peut être interprété.



Principaux cas de figures

Lecture des Contrôles

Tableau 8. Différents scénarios de résultats concernant les contrôles				
	Cibles			
	bCor (FAM)	RotA&C (VIC)	IPC exogène (Cy5)	Interprétation
	Neg	Neg	Pos	Validé
NCS Contrôle Négatif de processus	Au moins une des deux valences Pos		Pos	Contamination avec un échantillon positif lors de l'extraction ou de la préparation de la plaque.
OBLIGATOIRE	Neg	Neg	Neg	Oubli d'ajout de l'IPC exogène ? Extraction défectueuse ?
NC	Neg	Neg	Neg	Validé
Contrôle Négatif d'amplification FACULTATIF	Au moi	ns une des trois v	alences Pos	Contamination avec un échantillon négatif/positif lors de la préparation de la plaque ou contamination du Master Mix.
EPC	Pos*	Pos*	Neg	Validé
Contrôle Positif d'amplification de bCor et de RotA&C	Neg	Neg	Neg	Problème lors de la qRT-PCR: Erreur de Master Mix ? Oubli de l'EPC ?
EN ABSENCE DU TEMOIN POSITIF DE PROCESSUS	Pos*	Pos*	Pos	Contamination lors de la préparation de la plaque par un échantillon.
	Pos [†]	Pos [†]	Pos¥	Validé
Témoin positif de processus MRI RECOMMANDE SI DISPONIBLE	Neg	Neg	Neg	Problème lors de la qRT-PCR: Erreur de Master Mix ? Oubli d'ajout des acides nucléiques ou dépôt non au contact du Master Mix lors de la préparation de la plaque ? Dérive du processus : extraction et/ou qRT-PCR ? Dégradation de l'échantillon contrôle ?
	Neg	Neg	Pos [¥]	Dégradation de l'échantillon contrôle ? Dérive du processus : extraction (si ajout dans la qRT-PCR)

^{*} La valeur de Ct obtenue doit être conforme à la valeur donnée sur le certificat d'analyse (CA).

[†] La valeur de Ct doit être comprise dans les limites de la carte de contrôle

[¥] La valeur de Ct obtenue dépend du thermocycleur, de la matrice analysée et des méthodes d'extractions utilisées. Elle doit être, au maximum, comprise dans l'intervalle spécifié sur le certificat d'analyse (CA). Des valeurs d'IPC, obtenues à partir des différentes matrices avec les méthodes proposées par BioSellal, sont disponibles sur demande. BioSellal recommande au laboratoire de déterminer sa propre valeur maximum de l'IPC tolérée en fonction de sa méthode d'extraction et de son thermocycleur.



Lecture des Echantillons extraits

	Cibles			
bCor (FAM)	RotA&C (VIC)	IPC exogène (Cy5)	Interprétation	
Neg	Neg		Négatif ou Non détecté	
Pos	Pos	Pos*	Positif ou Détecté	
Au moins une des deux valences Pos		Pos	Positif ou Détecté pour la valence positive Négatif ou Non détecté pour la valence négative	
Pos	Pos	Neg ou Ct>35	Positif ou Détecté Problème lors de l'ajout de l'IPC exogène ? Présence d'inhibiteurs¹ ? Compétition avec la cible ?	
Une des deux	valences <mark>Neg</mark>	Neg ou Ct>35	Positif ou Détecté pour la valence positive Ininterprétable = analyse à refaire pour la valence négative. Oubli d'ajout de l'IPC exogène à l'extraction et/ou à la qRT-PCR Présence d'inhibiteurs!?	
			Dégradation des acides nucléiques dans l'échantillon ? Problème lors de l'extraction ? Compétition avec la cible ?	
Neg	Neg	Neg ou Ct>35	Ininterprétable = analyse à refaire Oubli d'addition des acides nucléiques extraits ou dépôt non au contact du Master Mix lors de la préparation de la plaque ? Présence d'inhibiteurs' ? Dégradation des acides nucléiques dans l'échantillon ?	
		Problème lors de l'ajout de l'IPC ? Problème lors de l'extraction ?		

^{*} La valeur de Ct obtenue dépend du thermocycleur, de la matrice analysée et des méthodes d'extractions utilisées. Elle doit être, au maximum, comprise dans l'intervalle spécifié sur le certificat d'analyse (CA). Des valeurs d'IPC, obtenues à partir des différentes matrices avec les méthodes proposées par BioSellal sont disponibles sur demande. BioSellal recommande au laboratoire de déterminer sa propre valeur maximum de l'IPC tolérée en fonction de sa méthode d'extraction et de son thermocycleur.

[†] En cas de suspicion d'inhibition, 1) Répéter la qRT-PCR en prédiluant les acides nucléiques extraits au 1/10 voire au 1/100 dans de l'eau DNase/RNase free ou 2) Reprendre l'analyse depuis l'extraction.



Notes:





www.biosellal.com

Support Technique

tech@biosellal.com

+33 (0) 4 26 78 47 62

Renseignements et commandes

contact@biosellal.com

+33 (0) 4 26 78 47 60

Révision: Février 2019

