

Giugno 2022

QlAamp® DSP Virus Kit Istruzioni per l'uso (Caratteristiche delle prestazioni)

Versione 2



Per uso diagnostico in vitro

Per l'uso con QIAamp® DSP Virus Kit





60704



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, Germania

R1

Le Caratteristiche delle prestazioni sono disponibili in formato elettronico e sono reperibili nella scheda risorse della pagina del prodotto all'indirizzo www.qiagen.com

Indice

Introduzione generale	3
Caratteristiche delle prestazioni	4
Prestazioni di base e compatibilità con diverse applicazioni downstream	4
Intervallo di ingresso/uscita di campionamento	5
Precisione	5
Stabilità degli eluiti	6
Sostanze interferenti	6
Contaminazione crociata	7
Simboli	8
Cronologia delle revisioni del documento	9

Introduzione generale

Il QIAamp® DSP Virus Kit è destinato all'isolamento e alla purificazione manuali di acidi nucleici virali di campioni di plasma o siero umani. Il QIAamp DSP Virus Kit utilizza la tecnologia su membrana di silice (tecnologia QIAamp) per l'isolamento e la purificazione di acidi nucleici virali di campioni di plasma o siero umani.

La procedura QIAamp DSP Virus prevede 4 fasi (lisi, legame, lavaggio ed eluizione) e viene eseguita con le QIAamp MinElute® Column insieme a un collettore per il vuoto e a una microcentrifuga standard. La procedura è studiata per minimizzare il potenziale di contaminazione crociata tra campioni e permette di manipolare con sicurezza i campioni potenzialmente infettivi. La semplice procedura QIAamp DSP Virus indicata per processare simultaneamente più campioni. Il QIAamp DSP Virus Kit può essere usato per isolare l'RNA e il DNA virali da un'ampia gamma di virus a RNA e DNA.

Di seguito vengono mostrati i dati relativi alle prestazioni delle diverse applicazioni.

Caratteristiche delle prestazioni

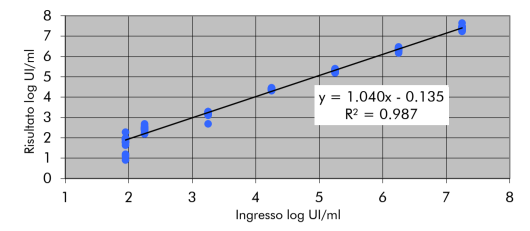
Nota: le caratteristiche delle prestazioni dipendono da vari fattori e sono correlate alla specie virale e alla specifica applicazione downstream. Le caratteristiche delle prestazioni sono state stabilite per il QIAamp DSP Virus Kit in combinazione con a specie virali e applicazioni downstream esemplari. Tuttavia, i metodi per l'isolamento degli acidi nucleici a partire da campioni biologici sono utilizzati come front-end per molteplici applicazioni downstream. I parametri di prestazione, ad esempio la contaminazione crociata o la precisione del ciclo, devono essere stabiliti per qualsiasi flusso di lavoro come parte dello sviluppo dell'applicazione downstream. Pertanto, è responsabilità dell'utente convalidare l'intero flusso di lavoro per stabilire i parametri di prestazione appropriati.

Non si garantisce l'efficacia del kit per ogni specie virale e quindi deve essere collaudato dall'utente. È responsabilità dell'utente convalidare le prestazioni del sistema per qualunque procedura utilizzata in laboratorio che non sia coperta dagli studi di valutazione delle prestazioni QIAGEN®.

Prestazioni di base e compatibilità con diverse applicazioni downstream

Le prestazioni per la purificazione dell'acido nucleico virale con il QIAamp DSP Virus Kit sono state analizzate utilizzando plasma umano citrato con serie di diluizioni virali di materiale standard per HIV e HBV. Le serie di diluizione con 6–7 titoli di virus diversi sono state testate con 12 replicati per ogni serie. Gli acidi nucleici virali sono stati purificati da campioni di 500 µl e da un volume di eluizione di 60 µl. Il materiale standard dell'HIV e dell'HBV è stato rilevato mediante esami esemplari in real-time PCR per l'HIV e l'HBV (Figura 1).





В

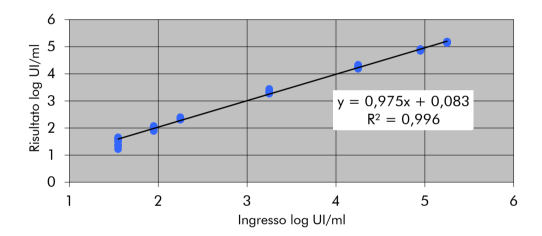


Figura 1. Titoli virali determinati da esami esemplari real-time PCR per (A) HIV e (B) HBV dopo aver utilizzato il QIAamp DSP Virus Kit per l'isolamento dell'acido nucleico virale da plasma citrato con serie di diluizioni virali di materiale standard per HIV e HBV e un volume di eluizione di 60 µl.

Intervallo di ingresso/uscita di campionamento

Il volume iniziale del campione per la purificazione degli acidi nucleici virali provenienti da campioni di plasma e siero umani utilizzando il QlAamp DSP Virus Kit è pari a 500 μ l. È possibile utilizzare volumi di eluizione di 20 e 60 μ l, entrambi analizzati con vari esami esemplari di realtime PCR per HBV, HCV e HIV.

Precisione

I coefficienti di variazione (CV) sono stati determinati nell'ambito di uno studio di riproducibilità utilizzando il QIAamp DSP Virus Kit per l'isolamento dell'acido nucleico virale di plasma umano EDTA con materiale standard HBV (2.000,00 UI/ml) e utilizzando un volume di eluizione di 60 μl. I titoli virali sono stati determinati con esami A real-time PCR per HBV.

Sono state determinate la ripetibilità (variabilità all'interno di un ciclo di purificazione) e la precisione totale. I dati di precisione sono riportati nella Tabella 1.

Tabella 1. Analisi delle stime di precisione

Precisione	CV (%)
Ripetibilità	4,95%
Precisione totale	5,55%

Stabilità degli eluiti

Nota: la stabilità degli eluiti dipende in larga misura da vari fattori ed è correlata alla specifica applicazione downstream. I dati sulla stabilità degli eluiti sono stati generati con il QlAamp DSP Virus Kit in combinazione con applicazioni downstream esemplari. È responsabilità dell'utente consultare le istruzioni per l'uso della specifica applicazione downstream utilizzata nel proprio laboratorio e/o convalidare l'intero flusso di lavoro per stabilire le condizioni di conservazione appropriate. La stabilità dell'eluato per il QlAamp DSP Virus Kit è stata valutata utilizzando campioni di plasma EDTA da 500 μl con materiale standard HBV e HCV (1x10⁴ Ul/ml per entrambi) e un volume di eluizione di 60 μl. La stabilità dell'acido nucleico è stata determinata con esami real-time PCR per HBV e HCV. La stabilità dell'eluato a 2–8°C non è risultata alterata da un periodo di conservazione fino a 2 settimane. Tuttavia, per periodi di conservazione superiori alle 24 ore si consiglia di conservare gli acidi nucleici purificati per un massimo di 6 mesi a -20°C e per un massimo di 12 mesi a -80°C.

Sostanze interferenti

Diverse sostanze potenzialmente interferenti esogene ed endogene presenti nel sangue dei pazienti sono state aggiunte al plasma EDTA con materiale standard del virus per verificarne l'impatto su esami downstream esemplari dopo la purificazione degli acidi nucleici virali con il QIAamp DSP Virus Kit.

In alcuni esami esemplari downstream sono state valutate le sostanze potenzialmente interferenti più comuni per l'emolisi (emoglobina umana) la lipemia (trigliceridi) e l'ittero (bilirubina non coniugata). Non è stato osservato alcun impatto negativo significativo relativamente a questi potenziali interferenti e ad altri 30 potenziali interferenti, quali i farmaci tipicamente utilizzati, ad esempio, per il trattamento di infezioni virali rilevanti o di altre infezioni opportunistiche e, quindi, probabilmente presenti nei campioni dei pazienti.

Nota: i test sono stati eseguiti utilizzando applicazioni downstream esemplari per valutare la qualità degli acidi nucleici estratti. Tuttavia, le diverse applicazioni downstream possono avere requisiti diversi per quanto riguarda la purezza (cioè l'assenza o la concentrazione di potenziali sostanze interferenti), quindi l'identificazione e il test delle sostanze rilevanti e la rispettiva concentrazione devono essere stabiliti come parte dello sviluppo dell'applicazione downstream per qualsiasi flusso di lavoro che coinvolga il QIAamp DSP Virus Kit.

Tuttavia, è stato possibile rilevare un'interferenza in un esame real-time PCR per il plasma eparinizzato. Questi dati sono in linea con la norma ISO 20186-2:2019(E), in base alla quale l'eparina presente nelle provette per il prelievo di sangue può influire sulla purezza degli acidi nucleici isolati e il possibile carryover negli eluiti può comportare inibizioni in alcune applicazioni downstream. Pertanto, si consiglia di utilizzare campioni di sangue trattati con EDTA o citrato come anticoagulante per la preparazione del plasma.

Eventuali sostanze potenzialmente interferenti (ad es. farmaci) e la relativa concentrazione sono molto specifiche per l'applicazione downstream e per eventuali trattamenti medici precedenti di un paziente e devono essere analizzate durante la verifica di tale applicazione downstream utilizzando il QIAamp DSP Virus Kit.

Contaminazione crociata

Il rischio di contaminazione crociata è stato analizzato utilizzando il QIAamp DSP Virus Kit sul sistema QIAvac 24 per l'isolamento dell'acido nucleico virale di plasma citrato con 9,07E+04 copie/ml di virus HBV. Il test ha previsto tre serie di schede di controllo con configurazione a scacchiera con 24 campioni (campioni positivi e negativi alternati) e due serie di campioni negativi in mezzo. È stata valutata una potenziale contaminazione dei campioni negativi durante l'estrazione, analizzando successivamente gli eluiti con esami real- time PCR. Non è stata rilevata alcuna contaminazione crociata tra i campioni o il carryover tra i cicli.

Simboli

Nel presente documento compaiono i seguenti simboli. Per un elenco completo dei simboli utilizzati nelle istruzioni per l'uso o sulla confezione e sull'etichettatura, consultare il manuale.

Simbolo	Definizione del simbolo
CE	Questo prodotto soddisfa i requisiti del Regolamento europeo 2017/746 per i dispositivi medico-diagnostici in vitro.
IVD	Dispositivo medico-diagnostico in vitro
REF	Numero di catalogo
Rn	R sta per revisione delle istruzioni per l'uso e n è il numero di revisione
*	Limite di temperatura
	Produttore
\bigcap i	Consultare le istruzioni per l'uso
(i)	Nota importante

Cronologia delle revisioni del documento

Revisione	Descrizione
R1, giugno 2022	Versione 2, revisione 1
	 Aggiornamento alla versione 2 del per la conformità a IVDR Trasferimento e aggiornamento delle caratteristiche delle prestazioni dal manuale del kit al presente documento Aggiunta dei seguenti capitoli:
	 Prestazioni di base e compatibilità con diverse applicazioni downstream Intervallo di ingresso/uscita di campionamento
	O Precisione
	 Stabilità degli eluiti
	O Sostanze interferenti
	O Contaminazione crociata
	O Simboli
	 Cronologia delle revisioni del documento

Contratto di licenza limitato per QIAamp® DSP DNA Blood Mini Kit

L'uso di questo prodotto implica l'accordo di qualsiasi acquirente o utente del prodotto ai seguenti termini:

- 1. Il prodotto può essere utilizzato esclusivamente in conformità ai protocolli forniti insieme al prodotto e alle presenti Istruzioni per l'uso e soltanto con i componenti contenuti nel pannello. QIAGEN non concede nessuna licenza, nell'ambito della sua proprietà intellettuale, per l'utilizzo o l'integrazione dei componenti di questo pannello con qualsiasi componente non incluso in questo pannello, fatta accezione per i protocolli forniti con il prodotto, le presenti Istruzioni per l'uso e i protocolli aggiuntivi disponibili sul sito www.qiagen.com. Alcruni di questi protocolli aggiuntivi sono stati messi a punto da utenti QIAGEN a beneficio degli utenti GIAGEN. Si tratta di protocolli che non sono stati collaudati o ottimizzati da QIAGEN. QIAGEN non offre alcuna garanzia in merito a essi né alla violazione da parte di essi di eventuali diritti di terzi.
- 2. Al di fuori delle licenze espressamente dichiarate, QIAGEN non garantisce che questo pannello e/o il suo utilizzo non violino i diritti di terzi.
- 3. Questo pannello e i relativi componenti sono concessi in licenza per un unico uso e non possono essere riutilizzati, rinnovati o rivenduti.
- 4. QIAGEN esclude specificamente qualunque altra licenza, espressa o implicita, che non rientri tra quelle espressamente dichiarate.
- 5. L'acquirente e l'utente del pannello accettano di non prendere o permettere a chiunque altro di prendere misure che potrebbero portare o facilitare qualsiasi atto vietato sopra. QIAGEN farà volere i divieti di questo Contratto di licenza limitata presso qualsiasi foro e otterrà il risarcimento di tutte le spese sostenute a scopo di indagine e consulenza legale, ivi comprese le parcelle degli avvocati, con riferimento a qualsiasi causa legale intentata per fare rispettare questo Contratto di licenza limitata o qualsiasi altro di ritto di proprietà intellettuale correlato a questo pannello e/o ai relativi componenti.

Per i termini di licenza aggiornati, visitare il sito www.qiagen.com.

Marchi commerciali: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIAamp® (QIAGEN Group. I marchi registrati, di fabbrica e così via utilizzati in questo documento, anche se non indicati in modo specifico come tali, devono essere considerati come protetti dalla legge.

06/2022 HB-3032-D01-001 © 2022 QIAGEN, tutti i diritti riservati.

