

# VIASURE

## Real Time PCR Detection Kits

by CerTest  
BIOTEC

### SARS-CoV-2 (N1 + N2)

Handbook for the following references/  
Manual para las siguientes referencias:

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, low profile	VS-NCO306L
VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 6 x 8-well strips, high profile	VS-NCO306H
VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, low profile	VS-NCO312L
VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 12 x 8-well strips, high profile	VS-NCO312H
VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, low profile	VS-NCO313L
VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 96-well plate, high profile	VS-NCO313H
VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 9 x 4-well strips, Rotor-Gene®	VS-NCO336
VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit 18 x 4-well strips, Rotor-Gene®	VS-NCO372



## ENGLISH

### 1. Intended use

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit is a real-time RT-PCR test designed for the qualitative detection of RNA from the SARS-CoV-2 in respiratory samples from individuals suspected of COVID-19 by their healthcare provider. This test is intended to be used as an aid in the identification of the presence of the SARS-CoV-2 viral RNA. RNA is extracted from respiratory specimens, amplified using RT-PCR and detected using fluorescent reporter dye probes specific for SARS-CoV-2.

### 2. Summary and Explanation

Coronavirus are enveloped non-segmented positive-sense RNA viruses and belong to *Coronaviridae* family. There are six coronavirus species known to cause human diseases. Four viruses (229E, OC43, NL63 and HKU1) cause common cold symptoms and the other two (severe acute respiratory syndrome coronavirus (SARS-CoV) and Middle East respiratory syndrome coronavirus (MERS-CoV)) are zoonotic and producing more severe complications. SARS-CoV and MERS-CoV have caused more than 10,000 cumulative cases in the past two decades, with mortality rates of 34% MERS-CoV and 10% SARS-CoV.

In December 2019, some people that worked at or lived around the Huanan seafood market in Wuhan, Hubei Province, China, have presented pneumonia of unknown cause. Deep sequencing analysis of the respiratory samples indicated a novel coronavirus, which was named firstly 2019 novel coronavirus (2019-nCoV) and lately SARS-CoV-2.

Human-to-human transmission of the SARS-CoV-2 has been confirmed, even in the incubation period without symptoms, and the virus could cause severe respiratory illness like those SARS-CoV produced. Although the pneumonia is the principal illness associated, a few patients have developed severe pneumonia, pulmonary edema, acute respiratory distress syndrome, or multiple organ failure and death. Centers of Disease Control and Prevention (CDC) believes that symptoms of SARS-CoV-2 may appear in as few as 2 days or as long as 14 days after exposure, being the most common fever or chills, cough, fatigue, anorexia, myalgia and dyspnea. Less common symptoms are sore throat, nasal congestion, headache, diarrhea, nausea and vomiting. Loss of smell (anosmia) or loss of taste (ageusia) preceding the onset of respiratory symptoms has also been reported. Older adults and people who have severe underlying medical conditions like heart or lung disease or diabetes seem to be at higher risk for developing more serious complications from COVID-19 illness.

Diagnosis of SARS-CoV-2 is performed detecting conventional causes of pneumonia early and detected by next-generation sequencing or real-time RT-PCR methods. Several assays that detect the SARS-CoV-2 have been currently available, such as China CDC (gene targets, ORF1ab and N), Charité – Germany (gene targets, RdRP and E) or US CDC (two targets in N gene).

CDC recommends upper respiratory tract specimens (nasopharyngeal (NP) swab, oropharyngeal (OP) swabs, nasal mid-turbinate swab, nasal swab, nasopharyngeal wash/aspirate or nasal wash/aspirate (NW) specimens collected mainly by a healthcare provider) and/or lower respiratory specimens (sputum, endotracheal aspirate, or bronchoalveolar lavage in patients with more severe respiratory disease) for the identification of SARS-CoV-2. In



addition, other clinical specimens as blood, urine and stool may be collected to monitor the presence of the virus.

### 3. Principle of the procedure

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit is designed for the diagnosis of SARS-CoV-2 in respiratory samples. The detection is done in one step real time RT format where the reverse transcription and the subsequent amplification of specific target sequence occur in the same reaction well. The isolated RNA target is transcribed generating complementary DNA by reverse transcriptase which is followed by the amplification of two conserved regions of N gene (N1 and N2) for SARS-CoV-2 using specific primers and a fluorescent-labeled probe.

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit is based on the 5' exonuclease activity of DNA polymerase. During DNA amplification, this enzyme cleaves the probe bounded to the complementary DNA sequence, separating the quencher dye from the reporter. This reaction generates an increase in the fluorescent signal which is proportional to the quantity of target template. This fluorescence can be measured on Real Time PCR platforms.

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit contains in each well all the components necessary for real time PCR assay (specific primers/probes, dNTPS, buffer, polymerase and retrotranscriptase) in an stabilized format, as well as an **endogenous internal control** to monitor the extraction process and/or discard the inhibition of the polymerase activity. The assay uses a human housekeeping gene as an **endogenous Internal Control (IC)** (human RNase P gene). Human housekeeping genes are involved in basic cell maintenance and, therefore, are expected to be present in all nucleated human cells and maintain relatively constant expression levels. N2 target is amplified and detected in FAM channel, N1 target is amplified and detected in Cy5 channel and the endogenous Internal Control which is amplified and detected in HEX channel, VIC or JOE channel (depending on the equipment used select the proper detection channel, see Annex 2).

### 4. Reagents provided

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit includes the following materials and reagents detailed in Tables 1, 2 and 3. Based on the commercial presentation and the Real Time PCR platform used, the stabilized PCR reaction mix could be placed inside different wells and could be marketed on multiple formats. Table 1 includes materials and reagents to be used with 8-well strips compatible devices (See Annex 1). Table 2 includes materials and reagents to be used with 96-well plate compatible devices (See Annex 1). Table 3 includes materials and reagents for use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments for 4-well strips.



Reagent/Material	Description	Colour	Amount
SARS-CoV-2 (N1 + N2) 8-well strips	A mix of enzymes, primers probes, buffer, dNTPs, stabilizers and endogenous Internal control in stabilized format	White	6/12 x 8-well strip
Rehydration Buffer	Solution to reconstitute the stabilized product	Blue	1 vial x 1.8 mL
SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control	Non-infectious synthetic lyophilized cDNA	Red	1 vial
Negative control	Non template control	Violet	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	RNAse/DNAse free water	White	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Optical caps for sealing wells during thermal cycling	Transparent	6/12 x 8-cap strip

Table 1. Reagents and materials provided in VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-NCO306L, VS-NCO306H, VS-NCO312L and VS-NCO312H.

Reagent/Material	Description	Color	Amount
SARS-CoV-2 (N1 + N2) 96-well plate	A mix of enzymes, primers probes, buffer, dNTPs, stabilizers and endogenous Internal control in stabilized format	White	1 plate
Rehydration Buffer	Solution to reconstitute the stabilized product	Blue	1 vial x 1.8 mL
SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control	Non-infectious synthetic lyophilized cDNA	Red	1 vial
Negative control	Non template control	Violet	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	RNAse/DNAse free water	White	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Optical caps for sealing plate during thermal cycling	Transparent	12 x 8-cap strip

Table 2. Reagents and materials provided in VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit with Ref VS-NCO313L and VS-NCO313H.

Reagent/Material	Description	Colour	Amount
SARS-CoV-2 (N1 + N2) 4-well strips	A mix of enzymes, primers probes, buffer, dNTPs, stabilizers and endogenous Internal control in stabilized format	Transparent	9/18 x 4-well strip
Rehydration Buffer	Solution to reconstitute the stabilized product	Blue	1 vial x 1.8 mL
SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control	Non-infectious synthetic lyophilized cDNA	Red	1 vial
Negative control	Non template control	Violet	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	RNAse/DNAse free water	White	1 vial x 1 mL
4-cap strips	Optical caps for sealing wells during thermal cycling	Transparent	9/18 x 4-cap strip

Table 3. Reagents and materials provided in VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit with Ref. VS-NCO336 and VS-NCO372. For use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments and compatible accessories with strips of 4 tubes 0.1 ml (72-Well Rotor and Locking Ring 72-Well Rotor).

## 5. Reagents and equipment to be supplied by the user

The following list includes the materials that are required for use but not included in the VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit.

- Real Time PCR instrument (thermocycler).
- RNA extraction kit.
- Collection and transport system: BD™ Universal Viral Transport System (UTM), Viral Transport Media (VTM) Vircell S.L., Spain) or sterile Virus Transport and preservation Medium (Biocomma®) and equivalent.
- Laboratory freezers: - 30°C to - 10°C and/or ≤ -70°C.
- Centrifuge for 1.5 mL tubes and PCR-well strips or 96-well plate (if available).
- Vortex.
- Micropipettes (0.5-20 µL, 20-200 µL).
- Filter tips.
- Powder-free disposable gloves.
- Loading block (for use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments).

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit has been validated on the following equipments: Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System, Agilent Technologies AriaMx Real-Time PCR System, DNA-Technology DTprime Real-time Detection Thermal Cycler, DNA-Technology DTlite Real-Time PCR System, Rotor-Gene® Q (Qiagen), SmartCycler® (Cepheid), Roche Molecular Diagnostics Cobas z480 Analyzer, VIASURE 48 Real Time PCR System and VIASURE 96 Real Time PCR System. When using the Applied Biosystems 7500 Fast with strips it is recommend to place a plate holder to reduce the risk of crushed tube (Ref. PN 4388506).

To check thermocycler compatibility, see Annex 1, to check most common detection channels see Annex 2 and to check optical measurement exposure setting see Annex 3.

## 6. Transport and storage conditions

- The kits can be shipped and stored at 2-40°C until the expiration date which is stated on the label.
- Once the positive control has been re-suspended, store it at -20°C. We recommend to separate it in aliquots to minimize freeze and thaw cycles. Positive control has been validated as still being stable after 6 freeze-thaw cycles.
- Keep components away from sunlight.

## 7. Precautions for users

- The product is intended for use by professional users only, such as laboratory or health professionals and technicians, trained in molecular biological techniques.
- Do not use past expiration date.
- Do not use reagents if the protective pouches are open or broken upon arrival.
- Do not use reagents if desiccant is not present or broken inside reagent pouches.



- Do not remove desiccant from reagent pouches once is open.
- Close protective pouches of reagents promptly with the zip seal after each use (if available, Ref. VS-NCO313L, VS-NCO313H, VS-NCO336 and VS-NCO372). Remove any excess air in the pouches prior to sealing.
- Do not use reagents if the foil has been broken or damaged.
- Do not mix reagents from different envelopes and / or kits and / or lots and / or another supplier.
- Protect reagents against from humidity. Prolonged exposure to humidity may affect product performance.
- For VS-NCO336 and VS-NCO372 (compatible for use with Qiagen/Corbett Rotor-Gene® instruments) use the loading block to pipette reagents and samples into each tube and to help with fitting caps properly and avoid cross contamination.
- Design a unidirectional workflow. It should begin in the Extraction Area and then move to the Amplification and Detection Area. Do not return samples, equipment and reagents to the area in which the previous step was performed. Use separate areas for the preparation of patient samples and controls to prevent false positive results.
- Always avoid microbial and ribonuclease (RNase)/deoxyribonuclease (DNase) contamination of reagents. The use of sterile RNase/DNase-free disposable aerosol resistant or positive displacement pipette tips is recommended.
- Follow Good Laboratory Practices. Wear protective clothing, use disposable gloves, goggles and mask. Do not eat, drink, smoke or apply cosmetic products in the working area. Once you finish the test wash your hands.
- Specimens must be treated as potentially infectious and/or biohazardous, as well as all the reagents and materials that have been exposed to the samples and they must be handled according to the national safety regulations. Take necessary precautions during the collection, transport, storage, handling, and disposal of samples.
- Samples and reagents must be handled in a biological safety cabinet. Use personal protective equipment (PPE) consistent with current guidelines for the handling of potentially infectious samples. Dispose of waste in compliance with local, state, and federal regulations.
- Regular decontamination of commonly used equipment is recommended, especially micropipettes and work surfaces.
- Consult safety data sheets, upon request.
- Consult each Real Time PCR instrument's reference manual for additional warnings, precautions and procedures.

## 8. Test procedure

### 8.1. Specimen collection, transport and storage

The VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection kit has been validated on nasopharyngeal and oropharyngeal specimens collected with synthetic fiber swabs with plastic and placed immediately into a sterile transport tube containing Universal transport medium (UTM) or Viral transport medium (VTM).



Patient samples must be collected, transport and storage according to appropriate laboratory guidelines. For details, refer to the CDC guidelines (Interim Guidelines for Collecting, Handling, and Testing Clinical Specimens for COVID-19) (website <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/lab/guidelines-clinical-specimens.html>).

## **8.2. RNA extraction**

Perform the sample preparation according to the recommendations appearing in the instructions for use of the extraction kit used.

For RNA extraction from respiratory samples you can use your manual or automatic routine optimized system. Also, you can use any commercially available RNA extraction kit and follow the manufacturer's instructions. We have validated the following extraction kits:

- Viasure RNA-DNA Extraction kit (VIASURE), recommended.
- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, using the Maxwell® 16 instrument (Promega).
- Total Nucleic Acid Isolation (TNAI) Kit, using COBAS® AmpliPrep (ROCHE).
- MagDEA Dx SV kit, using the magLEAD® 12gC instrument (Precision System Science Co.).
- QIAamp Viral RNA Mini Kit (QIAGEN).

## **8.3. Lyophilized positive control**

SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control contains high copies of the template, the recommendation is to open and manipulate it in a separate laboratory area away from the other components. Reconstitute the lyophilized SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control (red vial) by adding 100 µL of the supplied Water RNase/DNAse free (white vial) and vortex thoroughly.

Once the positive control has been re-suspended, store it at -20°C. We recommend to separate it in aliquots to minimize freeze and thaw cycles.

## **8.4. PCR protocol**

Determine and separate the number of required reactions including samples and controls. One positive and negative control must be included in each run for each assay. Peel off protective aluminium seal from plates or strips.

- 1) Reconstitute the number of wells you need.

Add 15 µL of Rehydration Buffer (blue vial) into each well.

- 2) Adding samples and controls.

Add 5 µL of RNA sample, reconstituted SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control (red vial) or Negative Control (violet vial) in different wells and close them with the provided caps. It is recommended to briefly centrifuge the 8-well strips or 96-well plate, or gently tap each strip onto a hard surface to ensure that all the liquids are at the bottom of the tubes (for Qiagen/Corbett Rotor-Gene®).



Load the plate or the strips in the thermocycler.

- 3) Set up the thermocycler (to check compatibility see Annex 1).

Program the thermocycler following the conditions listed below and start the run:

Cycles	Step	Time	Temperature
1	Reverse transcription	15 min	45°C
1	Initial denaturation	2 min	95°C
45	Denaturation	10 seg	95°C
	Annealing/Extension (Data collection*)	50 seg	60°C

Table 4. PCR protocol

Fluorogenic data should be collected during the extension step (\*) through the FAM (N2 target), Cy5 (N1 target) and HEX, JOE or VIC (Endogenous Internal Control (IC)). Depending on the equipment used select the proper detection channel (see Annex 2). In Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System and Stratagene Mx3005P™ Real Time PCR System check that passive reference option ROX is none. In the Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System select Ramp Speed Standard in Select New Experiment/Advanced Setup/Experiment Properties.

## 9. Result interpretation

All the result of the test should be evaluated by a health care professional in the context of medical history, clinical symptoms, and other diagnostic tests. Check Endogenous Internal Control (IC) signal to verify the extraction procedure and/or correct functioning of the amplification mix. The analysis of the controls and samples is done by the software of the used real time PCR equipment itself according to manufacturer's instructions. Using the following tables 5 and 6 read and analyze the results.

The use of positive and negative controls in each run, validate the reaction by checking the absence of signal in the negative control well and the presence of signal in the positive control well. For a valid diagnostic test run, the following control conditions must be met:

Controls	N2 target (FAM) <sup>1</sup>	N1 target (Cy5) <sup>1</sup>	Endogenous Internal Control (HEX)	Interpretation of Controls
<b>Positive Control (PC)</b>	≤40	≤40	≤40 <sup>2</sup>	<b>Valid</b>
<b>Negative Control (NC)</b>	≥40 or no signal	≥40 or no signal	≥40 or no signal	<b>Valid</b>

Table 5. Expected Performance of Controls

**1** In cases where either or both of the control assays have failed (an amplification signal is observed in the negative control and/or signals absence in the positive control well for any target channel), all results are reported as 'Invalid' and retesting is required.

**2** The positive template control includes human housekeeping RNase P gene target; therefore amplification signals are observed in all target channels, including the Endogenous Internal Control.



Assessment of clinical samples test results should be performed after the positive and negative controls have been examined and determined to be valid and acceptable. If one or more controls are not valid, the patient results cannot be interpreted. For interpretation of patient sample results, use the following table:

N2 target (FAM)	N1 target (Cy5)	Endogenous Internal Control (HEX)	Interpretation for patients' samples	
≤40	≤40	≤40 or no signal <sup>1</sup>	Valid	SARS-CoV-2 RNA Detected
≤40 <sup>2</sup>	≥40 or no signal	≤40 or no signal <sup>1</sup>	Valid	SARS-CoV-2 RNA Detected <sup>2</sup>
≥40 or no signal	≤40 <sup>2</sup>	≤40 or no signal <sup>1</sup>	Valid	SARS-CoV-2 RNA Detected <sup>2</sup>
≥40 or no signal	≥40 or no signal	≤ 35 <sup>3</sup>	Valid	SARS-CoV-2 RNA not Detected <sup>3</sup>
≥40 or no signal	≥40 or no signal	≥ 35 or no signal <sup>3</sup>	Invalid	Test Failure – Repeat Testing <sup>3</sup>

Table 6. Interpretation of patient sample results. Ct values. no signal = no amplification curve.

**1** The endogenous Internal Control (IC) shows or not an amplification signal ( $Ct \leq 40$  or no signal). Sometimes, its detection is not necessary because a high copy number of the target can cause preferential amplification of target-specific nucleic acids.

**2** If only one target site of the N gene amplifies, verify the sigmoid shape of the curve and the intensity of fluorescence. In case of a doubtful interpretation, depending on the available material, it is also recommended to:

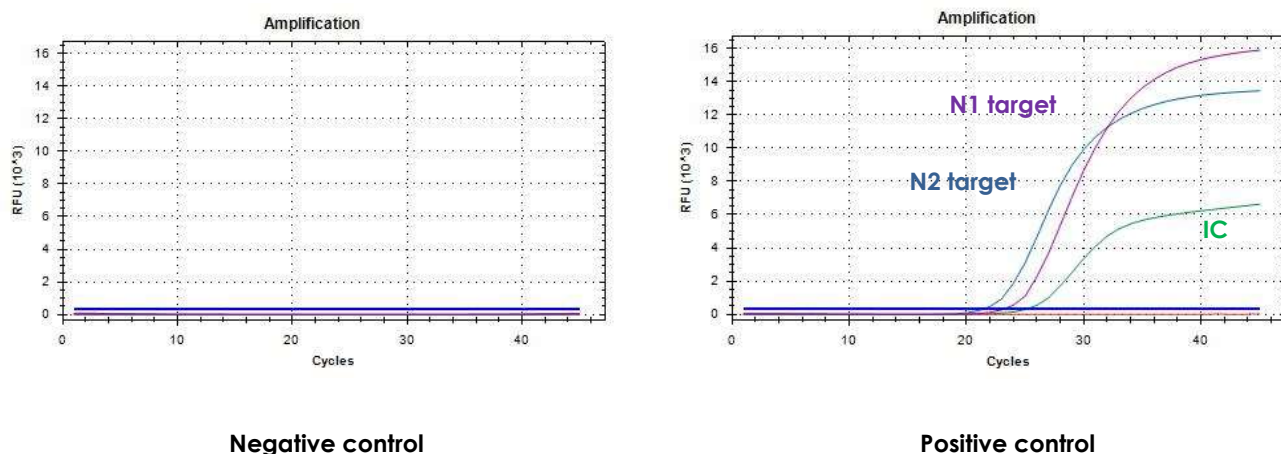
- re-extract and retest another aliquot of the same specimen or,
- repeat RT-qPCR with the same isolated RNA sample, or
- obtain a new specimen and retest.

**3** In the case of SARS-CoV-2 target sites negative, IC must show an amplification signal with  $Ct$  less than 35. The  $Ct$  value could be very variable due to the Endogenous Internal Control is a human housekeeping gene that should be present in all human nucleated cells in the original sample. If there is an absence of signal or  $Ct$  value  $\geq 35$  of the endogenous Internal Control, the result is considered as 'Invalid', and retesting is required. It is recommended to repeat the RT-qPCR diluting the RNA sample 1:10 and/or 1:100, or re-extract and retest to check for possible failure in the extraction procedure and/or inhibition issues.

In case of a continued ambiguous result, it is recommended to review the instructions for use, the extraction process used by the user; to verify the correct performance of each RT-qPCR steps and review the parameters; and to check the sigmoid shape of the curve and the intensity of fluorescence.



Figure 1. Correct run of negative and positive control run on the Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System.



## 10. Limitations of the test

- The results of the test should be evaluated by a health care professional in the context of medical history, clinical symptoms and other diagnostic tests.
- Although this assay can be used with other types of samples it has been validated only with RNA extracted from respiratory samples (nasopharyngeal swab and oropharyngeal swab).
- The quality of the test depends on the quality of the sample; proper extracted nucleic acid from clinical samples must be extracted.
- Extremely low levels of target below the limit of detection might be detected, but results may not be reproducible.
- There is a possibility of false positive results due to cross-contamination by SARS-CoV-2, either samples containing high concentrations of target RNA or contamination due to PCR products from previous reactions.
- False Negative results may arise from several factors and their combinations, including:
  - Improper specimens' collection, transport, storage, and/or handling methods.
  - Improper processing procedures (including RNA extraction).
  - Degradation of the viral RNA during sample shipping/storage and/or processing.
  - Mutations or polymorphisms in primer or probe binding regions may affect detection of new or unknown SARS-CoV-2 variants.
  - A viral load in the specimen below the limit of detection for the assay.
  - The presence of RT-qPCR inhibitors or other types of interfering substances. The impacts of vaccines, antiviral therapeutics, antibiotics, chemotherapeutics or immunosuppressant drugs used to prevent COVID-19 or used during the treatment of the infection have not been evaluated.
  - Failure to follow instructions for use and the assay procedure.
- A single-target site amplification or even random positive results is suggestive of slightly different amplification yield of the target site of the N gene. Samples with low viral load might result in N single target amplification. In case of a doubt, it is recommended referring to a reference laboratory for further testing.



- Some samples may fail to exhibit RNase P amplification curves due to low human cell numbers in the original clinical sample. A negative IC signal does not preclude the presence of SARS-CoV-2 RNA in a clinical specimen.
- A positive test result does not necessarily indicate the presence of viable viruses and does not imply that these viruses are infectious or are the causative agents for clinical symptoms. However, a positive result is indicative of the presence of targets viral sequences (N genes).
- Negative results do not preclude SARS-CoV-2 infection and should not be used as the sole basis for treatment or other patient management decisions. Optimum specimen types and timing for peak viral levels during infections caused by SARS-CoV-2 have not been determined. The collection of multiple specimens (types and time points) from the same patient may be necessary to detect the virus.
- If diagnostic tests for other respiratory illnesses are negative and the patient's clinical presentation and epidemiological information suggest that SARS-CoV-2 infection is possible, then a false negative result should be considered, and a re-testing of the patient should be discussed.

## 11. Quality control

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit contains a positive and a negative control that must be included in each run to correctly interpret the results. Also, the endogenous internal control (IC) in each well confirms the correct performance of the technique.

## 12. Performance characteristics

### 12.1. Clinical sensitivity and specificity

The clinical performance of VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit was tested using 173 nasopharyngeal specimens collected in sterile Vircell® transport medium or sterile Virus transport and preservation medium(Biocomma®) from patients with clinical suspicion of COVID-19 disease. These results were compared with those obtained with a molecular detection method (Simplexa™ COVID-19 Direct assay (DiaSorin Molecular LLC, Cypress, CA)). The results were as follows. The results were as follows:

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit	Simplexa™ COVID-19 Direct assay			
		+	-	Total
	+	72	0	72
	-	0	101	101
	Total	72	101	173

Table 7. Comparative results for SARS-CoV-2.

The Positive Percent Agreement (PPA), Negative Percent Agreement (NPA) and Overall Percent Agreement (OPA) for VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR detection kit were calculated in relation to the results from Simplexa™ COVID-19 Direct assay (DiaSorin Molecular LLC, Cypress, CA) as shown in Table 8. PPA, NPA,



OPA, and 95% confidence intervals were calculated using GraphPad QuickCalcs. The 95% confidence intervals were calculated using the modified Wald method.

Microorganism	PPA (%)	NPA (%)	OPA (%)
<b>SARS-CoV-2</b>	100.0 (93.9 to 100.0)	100.0 (95.6 to 100.0)	100.0 (97.4 to 100.0)

Table 8 PPA, NPA and OPA values for VIASURE SARS-CoV-2 Real Time PCR detection kit (95% confidence interval).

Besides, the clinical performance of VIASURE SARS-CoV-2 (*N1 + N2*) Real Time PCR Detection Kit was tested using 152 nasopharyngeal specimens. Seven positive samples were in Vircell® transport medium and the rest were collected in Virus transport and preservation medium (Biocomma®). These last samples were inactivated before initial clinical diagnosis. These results were compared with those obtained with a molecular detection method (Allplex™ 2019-nCoV Assay (Seegene, Seoul, South Korea)). The results were as follows. The results were as follows:

VIASURE SARS-CoV-2 ( <i>N1 + N2</i> ) Real Time PCR Detection Kit	Allplex™ 2019-nCoV Assay			
		+	-	Total
+	74	0	74	
-	3*	75	78	
Total	77	75	152	

Table 9. Comparative results for SARS-CoV-2.

\* The low amount of template RNA in this respiratory sample is below the detection limit of the method used.

The Positive Percent Agreement (PPA), Negative Percent Agreement (NPA) and Overall Percent Agreement (OPA) for VIASURE SARS-CoV-2 (*N1 + N2*) Real Time PCR detection kit were calculated in relation to the results from Allplex™ 2019-nCoV Assay (Seegene, Seoul, South Korea) as shown in Table 10. PPA, NPA, OPA, and 95% confidence intervals were calculated using GraphPad QuickCalcs. The 95% confidence intervals were calculated using the modified Wald method.

Microorganism	PPA (%)	NPA (%)	OPA (%)
<b>SARS-CoV-2</b>	96.1 (88.7 to 99.1)	100.0 (94.1 to 100.0)	98.1 (94.1 to 99.6)

Table 10. PPA, NPA and OPA values for VIASURE SARS-CoV-2 Real Time PCR detection kit (95% confidence interval).

Results show high agreement to detect SARS-CoV-2 using VIASURE SARS-CoV-2 (*N1 + N2*) Real Time PCR Detection Kit.

## 12.2. Analytical sensitivity

VIASURE SARS-CoV-2 (*N1 + N2*) Real Time PCR Detection Kit has a detection limit of 10 genome copies per reaction for SARS-CoV-2 (N2 target) and 20 genome copies per reaction SARS-CoV-2 (N1 target).



Figure 2. Dilution series of N2 target ( $10^7$ - $10^1$  copies/rxn) template run on the Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (FAM channel).

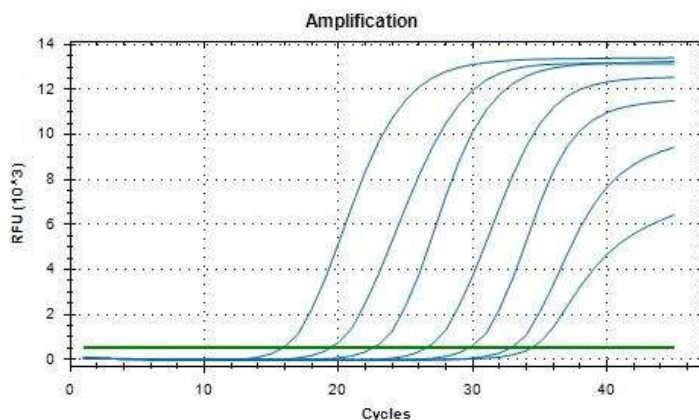
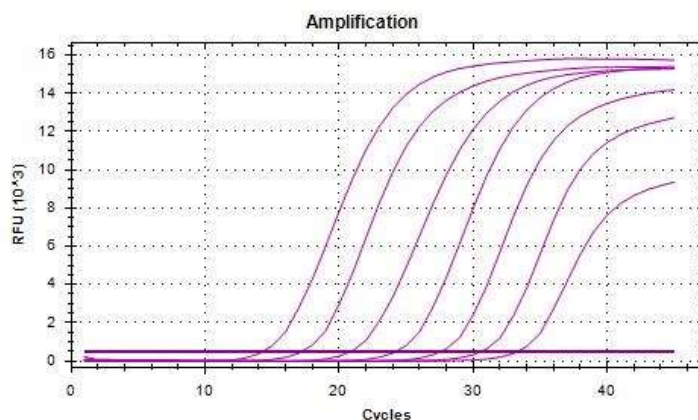


Figure 3. Dilution series of N1 target ( $10^7$ - $10^1$  copies/rxn) template run on the Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (Cy5 channel).



### 12.3. Analytical specificity

The specificity of the SARS-CoV-2 assay was confirmed by testing a panel consisting of different microorganisms representing the most common respiratory pathogens. No cross-reactivity was detected between any of the following microorganisms tested.



Cross-reactivity testing					
<i>Bordetella pertussis</i>	-	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	-	Influenza A/DE-SH/Reiherente/AR8444/ 2016 (H5N8) virus	-
<i>Bordetella parapertussis</i>	-	<i>Mycobacterium tuberculosis</i> not rifampin resistant	-	Influenza A/Anhui/1/2013 (H7N9) virus	-
<i>Bordetella holmesii</i>	-	<i>Pneumocytis jirovecii</i>	-	Influenza B/Brisbane/60/2008 virus	-
<i>Bordetella bronchiseptica</i>	-	<i>Streptococcus pneumoniae</i> Z022	-	Influenza B/Florida/04/06 virus	-
<i>Chlamydia caviae</i>	-	<i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i>	-	Influenza B/Phuket/3073/2013 virus	-
<i>Chlamydia psittaci</i> genotypes A and C	-	Influenza A/New Caledonia/20/99(H1N1) virus	-	Human Adenovirus Types 1-5, 8, 15, 31, 40 and 41	-
<i>Chlamydophila pneumoniae</i> CM-1	-	Influenza A/California/7/2009(H1N1) virus	-	Human Bocavirus	-
<i>Haemophilus influenzae</i> MinnA	-	Influenza A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09 virus	-	Human coronavirus 229E, OC43, NL63 and HKU1	-
<i>Legionella bozemanii</i>	-	Influenza A/Singapore/GP1908/2015 IVR-180 (H1N1)pdm09 virus	-	MERS Coronavirus	-
<i>Legionella dumoffii</i>	-	Influenza A/Victoria/210/2009 (H3N2) virus	-	SARS Coronavirus Strain Frankfurt 1	-
<i>Legionella longbeache</i>	-	Influenza A/Thüringen/5/2017 (H3N2) virus	-	Human metapneumovirus A and B	-
<i>Legionella micdadei</i>	-	Influenza A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2) virus	-	Human parainfluenza 1, 2, 3 and 4 viruses	-
<i>Legionella pneumophila</i>	-	Influenza A/Hong Kong/4801/2014, NYMC X-263B (H3N2) virus	-	Respiratory Syncytial virus (RSV) A and B	-
<i>Moraxella catarrhalis</i>	-	Influenza A/ South Australia/55/2014, IVR-175 (H3N2) virus	-	Human rhinovirus type C	-

Table 11. Reference pathogenic microorganisms used in this study

## 12.4. Analytical reactivity

The reactivity of VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit was evaluated against RNA from Human 2019-nCoV strain BetaCoV/Germany/BavPat1/2020 p.1, Human 2019-nCoV strain 2019-nCoV/Italy-INMI1, SARS-CoV-2 strain 2019nCoV/USA-WA1/2020, synthetic RNA controls for two variants of the SARS-CoV-2 virus: MT007544.1 (SARS-CoV2 isolate Australia/VIC01/2020) and MN908947.3 (SARS-CoV-2 isolate Wuhan-Hu-1), showing positive results.



## ANNEX 1

**COMPATIBILITY WITH THE MOST COMMON REAL TIME PCR EQUIPMENT**

VIASURE Real Time PCR Detection Kits are available in a ready-to-use lyophilized format placed inside wells with different dimensions, low or high profile. Depending on the thermal block of the equipment to be used, one measure or another will fit. Please, consult the table and check the specifications of your equipment. If the equipment does not appear in the list below, please contact with your supplier. This table is for guidance, it is recommended to check the equipment before running the (RT)-qPCR.

Table A.1 LOW PROFILE BLOCK THERMOCYCLERS	
Manufacturer	Model
Agilent Technologies	AriaMx/AriaDx Real-Time PCR System
Applied Biosystems	7500 Fast / 7500 Fast Dx Real-Time PCR System <sup>(1) (5)</sup>
	QuantStudio™ 12K Flex 96-well Fast
	QuantStudio™ 6 Flex 96-well Fast
	QuantStudio™ 7 Flex 96-well Fast
	QuantStudio™ 3 Fast Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	QuantStudio™ 5 Fast/ QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System
	StepOne Plus™ Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	StepOne™ Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	ViiA™ 7 Fast Real-Time PCR System
Bio-Rad	CFX96™ / CFX96™ IVD Real-Time PCR Detection System
	Mini Opticon™ Real-Time PCR Detection System <sup>(3)</sup>
Bio Molecular Systems	Mic Real Time PCR Cycler <sup>(4)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(4)</sup>
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(4)</sup>
Roche	LightCycler ®480 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
	LightCycler ®96 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
	Cobas z480 Analyzer <sup>(5)</sup>

(1) Select Ramp Speed "Standard".

(2) No detection in Cy5 channel.

(3) Detection in FAM and HEX channels only.

(4) The product should be reconstituted following the appropriate procedure (see Test Procedure) and transferred into the specific Mic, SmartCycler® or Rotor-Gene® Q tubes.

(5) Shell Frame grid plate which fits in these qPCR System is necessary.

Table A.2 HIGH PROFILE BLOCK THERMOCYCLERS	
Manufacturer	Model
Abbott	Abbott m2000 RealTime System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	7300 Real-Time PCR System <sup>(2) (5)</sup>
	7500 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
	7900 HT Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	ABI PRISM 7000 <sup>(3)</sup>
	ABI PRISM 7700 <sup>(2)</sup>
	QuantStudio™ 12K Flex 96-well
	QuantStudio™ 6 Flex 96-well
	QuantStudio™ 7 Flex 96-well
	QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	QuantStudio™ 5 Fast/ QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System
	ViiA™ 7 Real-Time PCR System
	TOptical
Analytik Jena Biometra	qTOWER 2.0
BIONEER	Exicycler™ 96
Bio-Rad	CFX96™ Deep Well / CFX96™ Deep Well IVD Real-Time PCR Detection System
	iCycler iQ™ Real-Time PCR Detection System
	iCycler iQ™5 Real-Time PCR Detection System
	MyiQ™ Real-Time PCR Detection System <sup>(3)</sup>
	MyiQ™2 Real-Time PCR Detection System <sup>(3)</sup>
Bio Molecular Systems	Mic Real Time PCR Cycler <sup>(4)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(4)</sup>
DNA-Technology	DTprime Real-time Detection Thermal Cycler
	DTlite Real-Time PCR System
Eppendorf	Mastercycler™ ep realplex
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(4)</sup>
Stratagene / Agilent Technologies	Mx3000P™ Real Time PCR System
	Mx3005P™ Real Time PCR System
VIASURE	VIASURE 48 Real Time PCR System
	VIASURE 96 Real Time PCR System

Table A1/A2. Compatible low and high profile Real Time PCR systems.



## ANNEX 2

**DETECTION CHANNELS FOR THE MOST COMMON REAL TIME PCR EQUIPMENT**

The fluorescence detection channels for some of most common Real Time PCR Thermocyclers are specified in Table A3.

REAL-TIME PCR THERMOCYCLER	VIASURE CHANNEL	DETECTION CHANNEL	OBSERVATIONS
Bio-Rad CFX96™	FAM	FAM	Some wells may have abnormally drifting RFU values during the initial few cycles of a run showing a non-sigmoidal ascendant line. If you see this effect, in the Settings menu, select the option Apply Fluorescence Drift Correction for Baseline Settings to correct it.
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
ABI 7500 Applied Biosystems	FAM	FAM	Passive reference option for ROX must be "none". Some wells may have abnormally drifting RFU values during the initial few cycles of a run showing a non-sigmoidal ascendant line. If you see this effect, please modify the baseline: Select the Start Cycle and End Cycle values so that the baseline ends before significant fluorescence is detected.
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Roche Lightcycler®480II	FAM	465/510	Colour Compensation is required for Roche Thermocyclers
	HEX	533/580	
	ROX	533/610	
	Cy5	618/660	
Roche Cobas z 480	FAM	465/510	Colour Compensation is required for Roche Thermocyclers
	HEX	540/580	
	ROX	540/610	
	Cy5	610/670	
Smartcycler® Cepheid	FAM	Channel 1	
	HEX	Channel 2	
	ROX	Channel 3	
	Cy5	Channel 4	
Abbott m2000rt	FAM	FAM	
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Mx3000PTM Mx 3005PTM Stratagene/Agilent Technologies	FAM	FAM	Passive reference option for ROX must be "none"
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
AriaMx Agilent	FAM	FAM	
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Rotor-Gene®Q Qiagen	FAM	Green	In the Channel Setup, click on the "Gain Optimisation" button and then go to "Optimise Acquiring". The fluorescence Target Sample Range must be between 5 and 10 FI for each channel. Also select the option "Perform Optimisation Before 1st Acquisition".
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Mic Real Time PCR Cycler bms	FAM	Green	In the "Run Profile" menu, introduce the correct parameters for "Temperature Control" (Standard TAQ (v3)), Volume (20 ul) and the appropriate thermal profile. In the "Cycling" window, select the "Acquire on" option for all the channels by clicking on them. Use the default "Gain" values for each channel (Green = 3, Yellow = 10, Orange = 10, Red = 10)
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Exicycler™ 96 BIONEER	FAM	FAM	
	HEX	JOE	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	

Table A3: Detection fluorescence channels of different Real Time PCR systems.



## ANNEX 3

**OPTICAL MEASUREMENT EXPOSURE SETTING**

Optical measurement parameters of some thermocyclers must be adjusted to be suitable for operation with "VIASURE Real Time PCR Detection Kits". This assay has been validated with the following set exposition values:

- DTprime Real-time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology) and VIASURE 96 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): FAM channel -500\*, HEX channel – 1000, ROX channel – 1000 and Cy5 channel - 1000.
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology) and VIASURE 48 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): FAM channel - 500, HEX channel - 500, ROX channel – 500 and Cy5 channel - 500.

\*If the result in channel FAM is not as expected, there are no amplifications or high background noise is observed, please lower the exposure values indicated above to 150.



## ESPAÑOL

### 1. Uso previsto

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit es una prueba de RT-PCR en tiempo real diseñada para la detección cualitativa de RNA de SARS-CoV-2 en muestras respiratorias procedentes de individuos con sospecha de COVID-19 por su profesional de la salud. El uso previsto del test es facilitar la identificación de la presencia de RNA viral de SARS-CoV-2. El RNA es extraído a partir de los especímenes respiratorios, posteriormente el DNA complementario es sintetizado en un solo paso y amplificado mediante PCR a tiempo real. La detección se lleva a cabo utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con una molécula fluorescente y otra apantalladora (quencher) para detectar SARS-CoV-2.

### 2. Introducción y explicación

Los coronavirus son virus envueltos de RNA de cadena positiva no segmentados que pertenecen a la familia Coronaviridae. Se conocen seis especies de coronavirus que causan enfermedades humanas: cuatro virus (229E, OC43, NL63 y HKU1) que causan síntomas de resfriado común, y otros dos (coronavirus asociado a síndrome respiratorio agudo grave- severe acute respiratory syndrome coronavirus, SARS-CoV-, y el coronavirus causante del síndrome respiratorio de Oriente Medio - Middle East respiratory syndrome coronavirus, MERS-CoV-) que son zoonóticos y producen complicaciones más severas. SARS-CoV y MERS-CoV han causado más de 10.000 casos acumulados en las últimas dos décadas, con unas tasas de mortalidad del 34% para MERS-CoV y 10% para SARS-CoV.

En diciembre de 2019, algunas personas que trabajaban o vivían alrededor del mercado de mariscos de Huanan en Wuhan, provincia de Hubei, China, presentaron neumonía de causa desconocida. El análisis de secuenciación masiva de las muestras respiratorias mostró un nuevo coronavirus, que fue llamado inicialmente como 2019 nuevo coronavirus (2019-nCoV) y posteriormente como SARS-CoV-2.

Se ha confirmado la transmisión de persona a persona del SARS-CoV-2, incluso durante el período de incubación sin haber presentado síntomas, y que el virus puede causar una enfermedad respiratoria severa como la producida por el SARS-CoV. Aunque la neumonía es la principal enfermedad asociada, algunos pacientes han desarrollado neumonía severa, edema pulmonar, síndrome de dificultad respiratoria aguda o fallo multiorgánico, que finalmente han conducido a su muerte. Los Centros para el Control y la Prevención de Enfermedades (Centers of Disease Control and Prevention, CDC) creen que los síntomas del SARS-CoV-2 pueden aparecer en tan solo dos días o hasta 14 tras la exposición, siendo los más comunes fiebre o escalofríos, tos, fatiga, anorexia, mialgia y disnea. Los síntomas menos comunes son dolor de garganta, congestión nasal, dolor de cabeza, diarrea, náuseas y vómitos. También se ha descrito pérdida del olfato (anosmia) o pérdida del gusto (ageusia) antes del inicio de los síntomas respiratorios. Los adultos mayores y las personas con afecciones médicas subyacentes graves, como enfermedad cardíaca o pulmonar o diabetes, parecen tener un mayor riesgo de desarrollar complicaciones más graves de la enfermedad COVID-19.

El diagnóstico del SARS-CoV-2 se realiza detectando las causas convencionales de la neumonía temprana y por secuenciación masiva o métodos de RT-PCR a tiempo real. Actualmente se encuentran disponibles varios



ensayos que detectan el SARS-CoV-2, como China CDC (genes objetivos, ORF1ab and N), Charité – Alemania (genes objetivos, RdRP y E) o Estados Unidos CDC (dos objetivos en el gen N).

CDC recomiendan para la identificación de SARS-CoV-2 muestras del tracto respiratorio superior (frotis nasofaríngeos, frotis orofaríngeos, frotis nasales de la zona media del cornete nasal, frotis nasal, lavado/aspirado nasofaríngeo o muestras de lavado/aspiración nasal recolectadas principalmente por un profesional de la salud) y/o muestras de las vías respiratorias inferiores (esputo, aspirado endotraqueal o lavado broncoalveolar en pacientes con enfermedad respiratoria más grave). Además, se pueden recolectar otras muestras clínicas como sangre, orina y heces para monitorizar la presencia del virus.

### 3. Procedimiento

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit está diseñado para el diagnóstico de SARS-CoV-2 en muestras respiratorias. La detección se realiza a través de la retrotranscripción y posterior amplificación a tiempo real de la secuencia diana, produciéndose ambas reacciones en el mismo pocillo. Tras el aislamiento del RNA, se sintetiza el DNA complementario a la secuencia diana gracias a la retrotranscriptasa o transcriptasa inversa. Posteriormente la identificación de SARS-CoV-2 se lleva a cabo mediante la reacción en cadena de la polimerasa utilizando oligonucleótidos específicos y una sonda marcada con fluorescencia que hibridan con dos regiones diana conservada del gen N (N1 y N2).

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit aprovecha la actividad 5' exonucleasa de la DNA-polimerasa. Durante la amplificación del DNA, esta enzima hidroliza la sonda unida a la secuencia de DNA complementaria, separando el fluoróforo del quencher. Esta reacción genera un aumento en la señal fluorescente proporcional a la cantidad de RNA diana. Esta fluorescencia se puede monitorizar en equipos de PCR a tiempo real.

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit contiene en cada pocillo todos los componentes necesarios para llevar a cabo la PCR a tiempo real (cebadores/sondas específicos, dNTPS, tampón, polimerasa, retrotranscriptasa) en formato estabilizado, así como, un **control interno endógeno** para controlar el proceso de extracción y/o descartar la inhibición de la actividad polimerasa. El ensayo utiliza un gen humano housekeeping como **control interno endógeno (IC)** (gen RNase P presente en el DNA humano). Los genes humanos housekeeping están involucrados en el mantenimiento celular básico y, por lo tanto, se espera que estén presentes en todas las células humanas nucleadas y mantengan niveles de expresión relativamente constantes. Tras la reacción de amplificación, la región diana N2 se detecta en el canal FAM, la región diana N1 se detecta en el canal Cy5 y el control interno endógeno (CI) se detecta en el canal HEX, VIC o JOE (seleccionar el canal de detección según el equipo utilizado, ver Anexo 2).

### 4. Reactivos suministrados

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit incluye los siguientes materiales y reactivos detallados en las Tablas 1, 2 y 3. Basado en la presentación comercial y la plataforma de PCR en tiempo real utilizada, la mezcla de reacción de PCR estabilizada se puede encontrar en diferentes tubos o pocillos y por tanto comercializar en múltiples formatos. La Tabla 1 incluye materiales y reactivos para usar con dispositivos



compatibles para tiras de 8 pocillos (Ver Anexo 1). La Tabla 2 incluye materiales y reactivos para usar con dispositivos compatibles para placas de 96 pocillos (Ver Anexo 1). La Tabla 3 incluye materiales y reactivos para usar con los instrumentos Qiagen / Corbett Rotor-Gene® para tiras de 4 pocillos.

Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
SARS-CoV-2 (N1 + N2) 8-well strips	Una mezcla de enzimas, cebadores- sondas, tampón, dNTPs, estabilizadores y Control interno endógeno en formato estabilizado	Blanco	6/12 tiras de 8 pocillos
Rehydration Buffer	Solución para la reconstitución del producto estabilizado	Azul	1 vial x 1.8 mL
SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control	cDNA sintético liofilizado no infeccioso	Rojo	1 vial
Negative control	Control negativo	Morado	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	Agua libre de RNAsa/DNAsa	Blanco	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Tapones ópticos para sellar los pocillos durante el ciclo térmico	Transparente	6/12 tiras de 8 tapones

Tabla 1. Reactivos y materiales proporcionados en VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-NCO306L, VS-NCO306H, VS-NCO312L y VS-NCO312H.

Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
SARS-CoV-2 (N1 + N2) 96-well plate	Una mezcla de enzimas, cebadores- sondas, tampón, dNTPs, estabilizadores y Control interno endógeno en formato estabilizado	Blanco	1 placa
Rehydration Buffer	Solución para la reconstitución del producto estabilizado	Azul	1 vial x 1.8 mL
SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control	cDNA sintético liofilizado no infeccioso	Rojo	1 vial
Negative control	Control negativo	Morado	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	Agua libre de RNAsa/DNAsa	Blanco	1 vial x 1 mL
Tear-off 8-cap strips	Tapones ópticos para sellar los pocillos durante el ciclo térmico	Transparente	12 tiras de 8 tapones

Tabla 2. Reactivos y materiales proporcionados en VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-NCO313L y VS-NCO313H.

Reactivos/Material	Descripción	Color	Cantidad
SARS-CoV-2 (N1 + N2) 4-well strips	Una mezcla de enzimas, cebadores- sondas, tampón, dNTPs, estabilizadores y Control interno endógeno en formato estabilizado	Transparente	9/18 tiras de 4 pocillos
Rehydration Buffer	Solución para la reconstitución del producto estabilizado	Azul	1 vial x 1.8 mL
SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control	cDNA sintético liofilizado no infeccioso	Rojo	1 vial
Negative control	Control negativo	Morado	1 vial x 1 mL
Water RNase/DNAse free	Agua libre de RNAsa/DNAsa	Blanco	1 vial x 1 mL
4-cap strips	Tapones ópticos para sellar los pocillos durante el ciclo térmico	Transparente	9/18 tiras de 4 tapones

Tabla 3. Reactivos y materiales proporcionados en VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit con Ref. VS-NCO336 y VS-NCO372. Para usar con instrumentos Qiagen / Corbett Rotor-Gene® y accesorios compatibles con tiras de 4 tubos 0.1 ml (72-Well Rotor y Locking Ring 72-Well Rotor).

## 5. Material requerido y no suministrado

La siguiente lista incluye los materiales que se requieren para el uso pero que no se incluyen en VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit.

- Equipo de PCR a tiempo real (termociclador).
- Kit de extracción de RNA.
- Sistema de recolección y transporte: BD™ Universal Viral Transport System, Medio de Transporte Viral (VTM) Vircell S.L., España) o Medio de Transporte y Conservación de Virus estéril (Biocomma®) y equivalentes.
- Congeladores de laboratorio: - 30°C a - 10°C y / o ≤ -70°C.
- Centrífuga para tubos de 1.5 mL y para tiras de tubos de PCR o placas de 96 pocillos (si está disponible).
- Vortex.
- Micropipetas (0.5-20 µL, 20-200 µL).
- Puntas con filtro.
- Guantes desechables sin polvo.
- Loading block (para usar con instrumentos Qiagen/Corbett Rotor-Gene®).

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit ha sido validado en los siguientes equipos: Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System, Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System, Agilent Technologies AriaMx Real-Time PCR System, DNA-Technology DTprime Real-time Detection Thermal Cycler, DNA-Technology DTlite Real-Time PCR System, Rotor-Gene® Q (Qiagen), SmartCycler® (Cepheid), Roche Molecular Diagnostics Cobas z480 Analyzer, VIASURE 48 Real Time PCR System y VIASURE 96 Real Time PCR System. Cuando se utiliza el equipo Applied Biosystems 7500 Fast con tiras, se recomienda colocar el soporte adecuado para reducir el riesgo de aplastar el tubo (Ref. PN 4388506).

Para verificar la compatibilidad de los termocicladores, consulte el Anexo 1, para verificar los canales de detección más comunes, consulte el Anexo 2 y para verificar la configuración de la exposición de medición óptica, ver Anexo 3.



## 6. Condiciones de transporte y almacenamiento

- El transporte y almacenaje de los kits puede realizarse de 2-40°C hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.
- Almacenar el control positivo a -20°C tras su re-suspensión. Se recomienda separar en alícuotas para minimizar los ciclos de congelación y descongelación. Se ha validado la estabilidad del control positivo tras 6 ciclos de congelación y descongelación.
- Proteger los componentes de la luz.

## 7. Precauciones para el usuario

- El producto está destinado para uso exclusivo de usuarios profesionales, como profesionales o técnicos de laboratorio y sanitarios, entrenados en técnicas de biología molecular.
- No se recomienda usar el kit después de la fecha de caducidad.
- No utilizar los reactivos si los sobres o las bolsas que protegen los tubos están abiertos o dañados en el momento que se reciben.
- No utilizar los tubos de reacción si el material desecante que se incluye en cada sobre de aluminio no está o está dañado.
- No retirar el material desecante de los sobres de aluminio que contienen los tubos de reacción una vez abiertos.
- Cerrar los sobres de aluminio que protegen los tubos de reacción con el cierre zip inmediatamente después de cada uso (si está disponible, Ref. VS-NCO313L, VS-NCO313H, VS-NCO336 y VS-NCO372). Antes de cerrar los sobres eliminar cualquier exceso de aire.
- No utilizar los tubos de reactivos si el aluminio protector está roto o dañado.
- No mezclar reactivos de diferentes sobres y/o kits y/o lotes y/u otro proveedor.
- Proteger los reactivos de la humedad. Una exposición prolongada a la humedad puede afectar al rendimiento del producto.
- Para VS-NCO336 y VS-NCO372 (compatible con instrumentos Qiagen/Corbett Rotor-Gene®) utilice el loading block para pipetejar reactivos y muestras en cada tubo y para ayudar en el ajuste correcto de las tapas así como para evitar la contaminación.
- Diseñar un flujo de trabajo unidireccional. Se debe comenzar en el área de extracción y después pasar al área de amplificación y de detección. No poner en contacto las muestras, equipos y reactivos utilizados en un área con la zona en la que se realizó el paso anterior. Use áreas separadas para la preparación de muestras de pacientes y controles para evitar resultados falsos positivos.
- Evite en todo momento la contaminación microbiológica o con ribonucleasas (RNasa)/desoxirribonucleasas (DNase) de los reactivos. Se recomienda el uso de puntas de pipeta estériles, desechables, libres de RNasa/DNase, y de barrera para aerosoles o de desplazamiento positivo.
- Seguir las Buenas Prácticas de Laboratorio. Use ropa protectora, guantes de uso desechables, gafas y mascarilla. No comer, beber o fumar o aplicar productos cosméticos en el área de trabajo. Una vez terminada la prueba, lavarse las manos.
- Las muestras deben ser tratadas como potencialmente infecciosas y / o biopeligrosas así como los reactivos que han estado en contacto con las muestras y deben ser gestionadas según la legislación sobre residuos



sanitarios nacional. Tome las precauciones necesarias durante la recolección, transporte, almacenamiento, manipulación y eliminación de muestras.

- Las muestras y los reactivos deben manipularse en una cabina de seguridad biológica. Use equipos de protección individual (EPI) de acuerdo con las pautas y recomendaciones actuales para el manejo de muestras potencialmente infecciosas. Deseche los residuos de acuerdo con los reglamentos locales, estatales y federales.
- Se recomienda la descontaminación periódica de los equipos usados habitualmente, especialmente micropipetas, y de las superficies de trabajo.
- Consulte las hojas de seguridad, previa solicitud.
- Consulte el manual de cada equipo de PCR a tiempo real para advertencias adicionales, precauciones y procedimientos.

## 8. Procedimiento del test

### 8.1. Recogida de muestras, transporte y almacenamiento

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection kit ha sido validado en muestras nasofaríngeas y orofaríngeas recolectados con hisopos de plásticos con fibras sintéticas y colocados inmediatamente en un tubo de transporte estéril que contiene medio de transporte universal (UTM) o medio de transporte viral (VTM).

Las muestras de pacientes se deben recolectar, transportar y almacenar de acuerdo con las recomendaciones y pautas de laboratorio apropiadas. Para obtener más detalles, consulte las recomendaciones de CDC (Guía provisional para recolección, manejo, procesamiento y análisis de muestras clínicas de pacientes con infección COVID-19) (dirección web <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/lab/guidelines-clinical-specimens.html>).

### 8.2. Extracción de RNA

Realizar la preparación de la muestra de acuerdo con las recomendaciones que aparecen en las instrucciones de uso del kit de extracción utilizado.

Para la extracción de RNA a partir de muestras respiratorias puede utilizar su sistema optimizado de rutina manual o automático. Además, se puede usar cualquier kit de extracción de RNA disponible en el mercado y seguir las instrucciones de uso del fabricante. Los siguientes kits de extracción han sido validados:

- Viasure RNA-DNA Extraction kit (VIASURE), recomendado.
- Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit, utilizando el sistema de extracción automatizado Maxwell® 16 instrument (Promega).
- Total Nucleic Acid Isolation (TNAI) Kit, utilizando el sistema de extracción automatizado COBAS® AmpliPrep (ROCHE).
- MagDEA Dx SV kit, empleando el instrumento magLEAD® 12gC (Precision System Science Co.).
- QIAamp Viral RNA Mini Kit (QIAGEN).



### 8.3. Control positivo liofilizado

El vial de SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control contiene una gran cantidad de copias molde por lo que se recomienda abrirlo y manipularlo en una zona del laboratorio separada del resto de los componentes. Reconstituir SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control liofilizado (vial rojo) añadiendo 100 µL de Agua libre de RNAsa/DNAse (vial blanco) suministrada y mezclar bien con la ayuda del vórtex.

Almacenar el control positivo a -20°C tras su re-suspensión. Se recomienda separar en alícuotas para minimizar los ciclos de congelación y descongelación.

### 8.4. Protocolo PCR

Determinar y separar el número de reacciones necesarias incluyendo las muestras y los controles. En cada serie de muestras para cada uno de los ensayos a analizar se deben incluir un control positivo y uno negativo. Retirar el aluminio protector de las placas o tiras.

- 1) Reconstituir el número de pocillos que sean necesarios.

Añadir 15 µL del tampón de rehidratación (vial azul) en cada pocillo.

- 2) Añadir muestras y controles.

Añadir 5 µL de RNA extraído de cada muestra, de SARS-CoV-2 (N1 + N2) Positive Control reconstituido (vial rojo) o Negative Control (vial morado) y cerrar los pocillos con los tapones suministrados. Se recomienda centrifugar brevemente las tiras de 8 pocillos o las placas de 96 pocillos, o golpear suavemente cada tira sobre una superficie dura para asegurarse de que todos los líquidos queden en el fondo de los tubos (para los kits compatible con Qiagen/Corbett Rotor-Gene®).

Colocar la placa o las tiras en el termociclador.

- 3) Configurar el termociclador (para verificar la compatibilidad, consulte el Anexo 1).

Programar el termociclador siguiendo las condiciones descritas en la siguiente tabla e iniciar el programa:

Ciclos	Etapa	Tiempo	Temperatura
1	Retrotranscripción	15 min	45°C
1	Desnaturalización inicial	2 min	95°C
45	Desnaturalización	10 seg	95°C
	Hibridación/Elongación (Recogida de datos*)	50 seg	60°C

Tabla 4. Protocolo PCR

Los datos de fluorescencia deben recogerse durante la etapa de elongación (\*) a través de los canales FAM (región diana N2), Cy5 (región diana N1) y HEX, JOE o VIC (Control Interno endógeno (CI)). En los termocicladores Applied Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System y Stratagene Mx3005P™ Real Time PCR System comprobar que la opción del control pasivo ROX está desactivada. En el termociclador Applied



Biosystems 7500 Fast Real-Time PCR System seleccionar Ramp Speed Standard en el menú Select New Experiment/Advanced Setup/Experiment Properties.

## 9. Interpretación de resultados

Todo el resultado de la prueba debe ser evaluado por un profesional de la salud en el contexto de la historia clínica, los síntomas clínicos y otras pruebas de diagnóstico. Verifique la señal de control interno endógeno (CI) para verificar el procedimiento de extracción y/o el correcto funcionamiento de la mezcla de amplificación. El análisis de los controles y las muestras se realiza mediante el software del equipo de PCR en tiempo real utilizado según las instrucciones del fabricante. Usando las siguientes tablas 5 y 6, lea y analice los resultados.

El uso de controles positivos y negativos en cada run valida la reacción comprobando la ausencia de señal en el pocillo del control negativo y la presencia de una señal en el pocillo de control positivo. Para una prueba de diagnóstico válida, se deben cumplir las siguientes condiciones de control:

Controles	Región diana N2 (FAM) <sup>1</sup>	Región diana N1 (Cy5) <sup>1</sup>	Control Interno endógeno (HEX)	Interpretación de controles
<b>Control Positivo (CP)</b>	≤40	≤40	≤40 <sup>2</sup>	<b>Válido</b>
<b>Control Negativo (CN)</b>	≥40 o no señal	≥40 o no señal	≥40 o no señal	<b>Válido</b>

Tabla 5. Rendimiento esperado de los controles

**1** En los casos en los que falla uno o ambos controles (se observa una señal de amplificación en el control negativo y/o la ausencia de señales en el pocillo de control positivo para cualquier canal), todos los resultados se consideran "inválidos" y se requiere repetir el ensayo.

**2** El control positivo incluye la diana del gen housekeeping RNase P presente en el DNA humano; por lo tanto, se observan señales de amplificación en todos los canales, incluido el control interno endógeno.

La valoración de los resultados de las muestras clínicas debe realizarse tras el examen de los resultados de los controles positivo y negativo, una vez que se ha determinado que son válidos y aceptables. Si uno o más controles no son válidos, los resultados del paciente no se pueden interpretar. Para la interpretación de los resultados de la muestra del paciente, use la siguiente tabla:

Región diana N2 (FAM) <sup>1</sup>	Región diana N1 (Cy5) <sup>1</sup>	Control Interno endógeno (HEX)	Interpretación para muestras de pacientes	
≤40	≤40	≤40 o no señal <sup>1</sup>	<b>Válido</b>	<b>SARS-CoV-2 RNA Detectado</b>
≤40 <sup>2</sup>	≥40 o no señal	≤40 o no señal <sup>1</sup>	<b>Válido</b>	<b>SARS-CoV-2 RNA Detectado<sup>2</sup></b>
≥40 o no señal	≤40 <sup>2</sup>	≤40 o no señal <sup>1</sup>	<b>Válido</b>	<b>SARS-CoV-2 RNA Detectado<sup>2</sup></b>
≥40 o no señal	≥40 o no señal	≤ 35 <sup>3</sup>	<b>Válido</b>	<b>SARS-CoV-2 RNA no Detectado<sup>3</sup></b>
≥40 o no señal	≥40 o no señal	≥35 o no señal <sup>3</sup>	<b>No Válido</b>	<b>Test fallido – Repita el test<sup>3</sup></b>

Tabla 6. Interpretación de resultados de muestras de pacientes. Ct valores. sin señal = sin curva de amplificación.



**1** El control interno endógeno (CI) muestra o no una señal de amplificación ( $C_t \leq 40$  o no señal). En ocasiones, la detección del control interno no es necesaria, ya que la presencia de un alto número inicial de copias del ácido nucleico diana puede causar una amplificación preferencial de esta última.

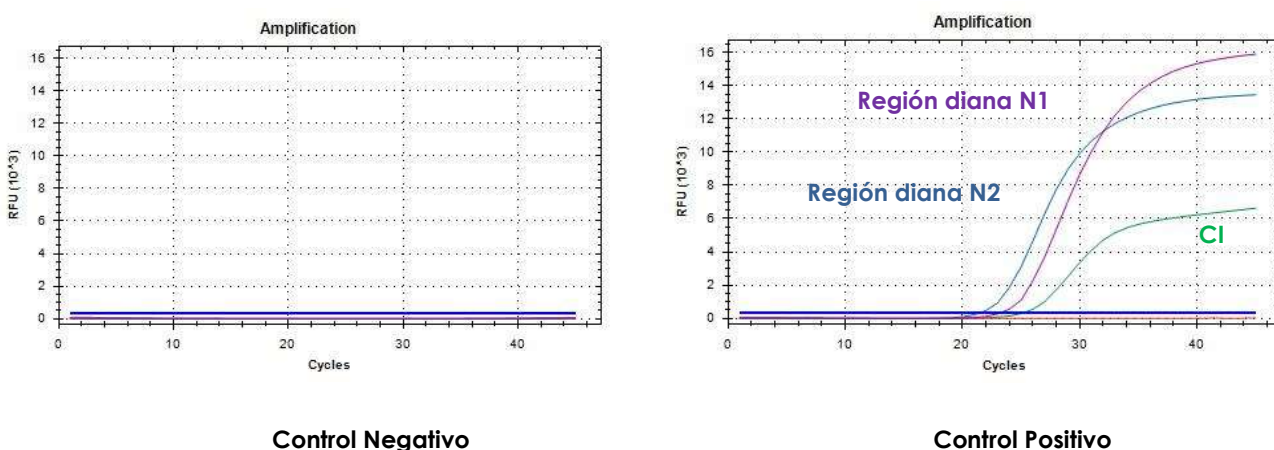
**2** Si únicamente amplifica una diana del gen N, verifique la forma sigmoidea de la curva y la intensidad de la fluorescencia. En caso de una interpretación dudosa, dependiendo del material disponible, también se recomienda:

- volver a extraer y volver a probar otra alícuota de la misma muestra o,
- repetir RT-qPCR con la misma muestra de RNA aislada, o
- obtener un nuevo espécimen y volver a testar.

**3** En el caso de que las regiones diana de SARS-CoV-2 resulten negativas, el CI debe mostrar una señal de amplificación con  $C_t$  menor de 35. El valor de  $C_t$  podría ser muy variable debido a que el Control interno endógeno es un gen human housekeeping que debería estar presente en todos las células nucleadas humanas en la muestra original. En el caso de ausencia de señal o valor de  $C_t \geq 35$  del control interno endógeno, el resultado se considera "invalido" y se requiere repetir el ensayo. Se recomienda repetir la RT-qPCR diluyendo la muestra de RNA 1:10 y/o 1:100, o volver a extraer y repetir el ensayo para verificar si hay un posible fallo en el procedimiento de extracción y/o problemas de inhibición.

En caso de un resultado ambiguo continuo, se recomienda revisar las instrucciones de uso, el proceso de extracción utilizado por el usuario; verificar el correcto rendimiento de cada etapa de la RT-qPCR y revisar los parámetros; y verificar la forma sigmoidea de la curva y la intensidad de la fluorescencia.

Figura 1. Ejemplo de gráficas de amplificación del control negativo y positivo. Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™Real-Time PCR Detection System.



El resultado se considera inválido si se observa una gráfica de amplificación en el control negativo o ausencia de señal en el pocillo del control positivo. En ese caso, se recomienda repetir el ensayo.

En caso de ausencia de la señal de control interno endógeno en los pocillos de muestra, se recomienda repetir el ensayo diluyendo la muestra 1:10 o repetir la extracción para descartar posibles problemas de inhibición.

En el caso de obtener un resultado de dudosa interpretación, se recomienda verificar la correcta realización de cada uno de los pasos y revisar los parámetros y la forma sigmoidea de la curva. Si la situación no se resuelve, se recomienda repetir el ensayo, preferiblemente por duplicado. El resultado de la prueba debe ser evaluado en el contexto del historial médico, los síntomas clínicos y otras pruebas de diagnóstico por un profesional de la salud.



## 10. Limitaciones del test

- El resultado de la prueba debe ser evaluado en el contexto del historial médico, los síntomas clínicos y otras pruebas de diagnóstico por un profesional de la salud.
- Este ensayo se podría utilizar con diferentes tipos de muestras, aunque sólo ha sido validado con RNA extraído de muestras respiratorias (frotis nasofaríngeo y orofaríngeo).
- El correcto funcionamiento de la prueba depende de la calidad de la muestra; el ácido nucleico deber ser extraído de forma adecuada de las muestras clínicas.
- Se puede detectar un bajo número de copias molde diana por debajo del límite de detección, pero los resultados pueden no ser reproducibles.
- Existe la posibilidad de falsos positivos debido a la contaminación cruzada con el SARS-CoV-2 ya sea por muestras que contienen altas concentraciones de RNA molde diana o por contaminación por arrastre a partir de productos de PCR de reacciones anteriores.
- Varios factores y sus combinaciones pueden dar lugar a Falsos Negativos, incluyendo:
  - Métodos inadecuados de recolección, transporte, almacenamiento y/o manipulación de muestras.
  - Procedimientos de procesamiento incorrectos (incluyendo la extracción de RNA).
  - Degradación del RNA viral durante el envío/almacenamiento y/o procesamiento de la muestra.
  - Mutaciones o polimorfismos en regiones de unión de cebadores o sondas que pueden afectar la detección de variantes nuevas o desconocidas de SARS-CoV-2.
  - Una carga viral en la muestra por debajo del límite de detección para el ensayo.
  - La presencia de inhibidores de RT-qPCR u otros tipos de sustancias interferentes. No se ha evaluado el impacto de las vacunas, terapias antivirales, antibióticos, quimioterapéuticos o fármacos inmunosupresores utilizados para prevenir COVID-19 o durante el tratamiento de la infección.
  - No seguir las instrucciones de uso y el procedimiento de ensayo.
- Una amplificación de una única diana o incluso resultados positivos aleatorios sugieren un rendimiento de amplificación ligeramente diferente de las regiones diana del gen N. Las muestras con baja carga viral pueden dar como resultado la amplificación de un única diana del gen N. En caso de duda, se recomienda consultar un laboratorio de referencia para realizar más pruebas.
- Algunas muestras pueden no presentar curvas de amplificación de RNasa P debido al bajo número de células humanas en la muestra clínica original. Una señal del CI negativa no impide la presencia de RNA del SARS-CoV-2 en una muestra clínica.
- Un resultado positivo no indica necesariamente la presencia de virus viables y no implica que estos virus sean infecciosos o que sean los agentes causantes de los síntomas clínicos. Sin embargo, un resultado positivo puede ser indicativo de la presencia de las secuencias virales diana (gen N).
- Resultados negativos no excluyen padecer la infección por SARS-CoV-2 y no deben usarse como la única base para el tratamiento u otras decisiones de manejo del paciente. No se han determinado los tipos de muestras óptimos y el momento en el que se alcanzan los máximos niveles de la carga viral durante las infecciones causadas por el SARS-CoV-2. La recolección de múltiples muestras (tipos de muestras y en varios puntos a lo largo del tiempo) del mismo paciente puede ser necesaria para detectar el virus.



- Si las pruebas de diagnóstico para otras enfermedades respiratorias son negativas y la presentación clínica del paciente y la información epidemiológica sugieren una posible infección por SARS-CoV-2, entonces se debe considerar el resultado como un falso negativo y se debe discutir realizar nuevas pruebas al paciente.

## 11. Control de calidad

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit contiene controles positivo y negativo que deben ser incluidos en cada ensayo para interpretar correctamente los resultados. Además, el control interno endógeno (CI) en cada pocillo confirma el correcto funcionamiento de la técnica.

## 12. Características del test

### 12.1. Sensibilidad y especificidad clínica

Se evaluaron 173 muestras nasofaríngeas recogidos en el medio de transporte estéril Vircell® o en medio de transporte y conservación de virus estéril (Biocomma®) de pacientes con sospecha clínica de enfermedad COVID-19 utilizando VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit. Los resultados se compararon con el método de detección molecular (Simplexa™ COVID-19 Direct assay (DiaSorin Molecular LLC, Cypress, CA)). Los resultados fueron los siguientes:

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit	Simplexa™ COVID-19 Direct assay			
		+	-	Total
	+	72	0	72
	-	0	101	101
	Total	72	101	173

Tabla 7. Comparativa de resultados para SARS-CoV-2..

El porcentaje de concordancia positivo (PPA), el porcentaje de concordancia negativo (NPA) y el porcentaje de concordancia general (OPA) para VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit se calcularon en relación con los resultados del ensayo Simplexa™ COVID-19 Direct assay (DiaSorin Molecular LLC, Cypress, CA) como se muestra en la Tabla 8. El PPA, NPA, OPA, y los intervalos de confianza del 95% se calcularon utilizando GraphPad QuickCalcs. Los intervalos de confianza del 95% se calcularon utilizando el método Wald modificado.

Microorganism	PPA (%)	NPA (%)	OPA (%)
SARS-CoV-2	100.0 (93.9 to >99.9)	100.0 (95.6 to >100.0)	100.0 (97.4 to >99.9)

Tabla 8 Valores PPA, NPA y OPA para VIASURE SARS-CoV-2 Real Time PCR detection kit (interval de confianza95%).

Ademas, se evaluaron 152 muestras nasofaríngeas de pacientes con sospecha clínica de enfermedad COVID-19 utilizando VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit. Siete muestras positivas se encontraban en



medio de transporte Vircell® y el resto se recogieron en medio de transporte y conservación de virus (Biocomma®), recogidos en el medio de transporte estéril Vircell® o en medio de transporte y conservación de virus estéril (Biocomma®) de pacientes con sospecha clínica de enfermedad COVID-19 utilizando VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit. Estas últimas muestras fueron inactivadas antes del diagnóstico clínico inicial. Los resultados se compararon con el método de detección molecular (Allplex™2019-nCoV Assay (Seegene, Seoul, South Korea)). Los resultados fueron los siguientes:

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit	Allplex™2019-nCoV Assay			
		+	-	Total
	+	74	0	74
	-	3*	75	78
	Total	77	75	152

Tabla 9. Comparativa de resultados para SARS-CoV-2.

\* La baja cantidad de RNA molde detectado en estas muestras está por debajo del límite de detección del método utilizado.

El porcentaje de concordancia positivo (PPA), el porcentaje de concordancia negativo (NPA) y el porcentaje de concordancia general (OPA) para VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit se calcularon en relación con los resultados del ensayo Allplex™2019-nCoV Assay (Seegene, Seoul, South Korea) como se muestra en la Tabla 10. El PPA, NPA, OPA, y los intervalos de confianza del 95% se calcularon utilizando GraphPad QuickCalcs. Los intervalos de confianza del 95% se calcularon utilizando el método Wald modificado.

Microorganism	PPA (%)	NPA (%)	OPA (%)
SARS-CoV-2	96.1 (88.7 to 99.1)	100.0 (94.1 to 100.0)	98.1 (94.1 to 99.6)

Table 10. PPA, NPA and OPA values for VIASURE SARS-CoV-2 Real Time PCR detection kit (95% confidence interval).

Los resultados muestran una alta concordancia para detectar SARS-CoV-2 utilizando VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit.

## 12.2. Sensibilidad analítica

VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit tiene un límite de detección de 10 copias/rxn para SARS-CoV-2 (Región diana N2) y de 20 copias/rxn para SARS-CoV-2 (Región diana N1) (Figuras 2 y 3).



Figura 2. Diluciones seriadas de un estándar de la región diana N2 ( $10^7$ - $10^1$ copias/reacción). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (canal FAM).

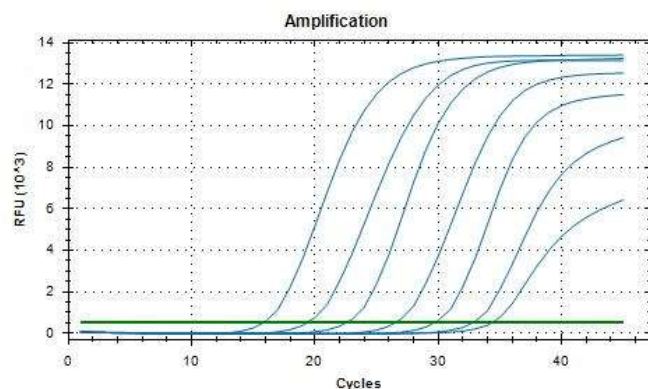
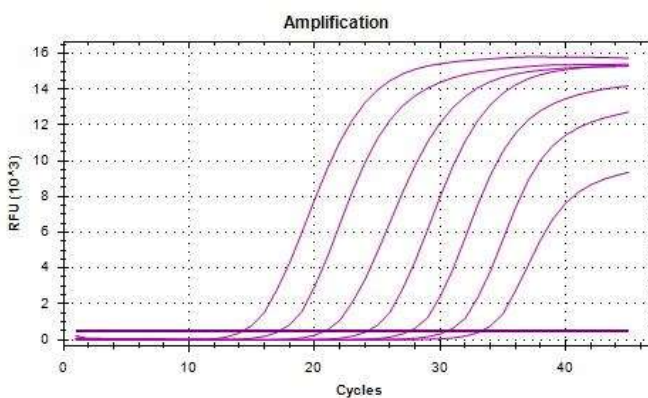


Figura 3. Diluciones seriadas de un estándar de la región diana N1 ( $10^7$ - $10^1$ copias/reacción). Experimento realizado en el equipo Bio-Rad CFX96™ Real-Time PCR Detection System (canal Cy5).



### 12.3. Especificidad analítica

La especificidad del ensayo del SARS-CoV-2 fue confirmada probando un panel compuesto por diferentes microorganismos que representan los patógenos respiratorios más comunes. No se detectaron reacciones cruzadas con ninguno de los siguientes microorganismos testados, excepto con los patógenos diana que detecta cada ensayo.



Prueba de reactividad cruzada					
<i>Bordetella pertussis</i>	-	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	-	Virus Influenza A/DE-SH/Reiherente/AR8444/ 2016 (H5N8)	-
<i>Bordetella parapertussis</i>	-	<i>Mycobacterium tuberculosis</i> no resistente a rifampicina	-	Virus Influenza A/Anhui/1/2013 (H7N9)	-
<i>Bordetella holmesii</i>	-	<i>Pneumocytis jirovecii</i>	-	Virus Influenza B/Brisbane/60/2008	-
<i>Bordetella bronchiseptica</i>	-	<i>Streptococcus pneumoniae</i> Z222	-	Virus Influenza B/Florida/04/06	-
<i>Chlamydia caviae</i>	-	<i>Staphylococcus aureus</i> subsp. <i>aureus</i>	-	Virus Influenza B/Phuket/3073/2013	-
<i>Chlamydia psittaci</i> genotipos A and C	-	Viurs Influenza A/New Caledonia/20/99(H1N1)	-	Adenovirus Tipo 1-5, 8, 15, 31, 40 y 41	-
<i>Chlamydophila pneumoniae</i> CM-1	-	Virus Influenza A/California/7/2009(H1N1)	-	Bocavirus humano	-
<i>Haemophilus influenzae</i> MinnA	-	Virus Influenza A/Michigan/45/2015 (H1N1)pdm09	-	Coronavirus humano 229E, OC43, NL63 and HKU1	-
<i>Legionella bozemanii</i>	-	Virus Influenza A/Singapore/GP1908/2015 IVR-180 (H1N1)pdm09	-	Coronavirus MERS	-
<i>Legionella dumoffii</i>	-	Virus Influenza A/Victoria/210/2009 (H3N2)	-	SARS Coronavirus Strain Frankfurt 1	-
<i>Legionella longbeache</i>	-	Virus Influenza A/Thüringen/5/2017 (H3N2)	-	Virus metapneumovirus humano A y B	-
<i>Legionella micdadei</i>	-	Virus Influenza A/Switzerland/9715293/2013 (H3N2)	-	Virus Parainfluenza humanos 1, 2, 3 y 4	-
<i>Legionella pneumophila</i>	-	Virus Influenza A/Hong Kong/4801/2014, NYMC X-263B (H3N2)	-	Virus Respiratorio Sincitial (VRS) A y B	-
<i>Moraxella catarrhalis</i>	-	Virus Influenza A/ South Australia/55/2014, IVR-175 (H3N2)	-	Virus rhinovirus humano tipo C	-

Tabla 11. Microorganismos patógenos de referencia utilizados en este estudio.

## 12.4. Reactividad analítica

La reactividad de VIASURE SARS-CoV-2 (N1 + N2) Real Time PCR Detection Kit se evaluó frente a RNA extraído a partir del virus Human 2019-nCoV strain BetaCoV/Germany/BavPat1/2020 p.1, Human 2019-nCoV strain 2019-nCoV/Italy-INMI1, SARS-CoV-2 strain 2019nCoV/USA-WA1/2020, controles de RNA sintético para dos variantes del virus SARS-CoV-2: MT007544.1 (SARS-CoV2 isolate Australia/VIC01/2020) and MN908947.3 (SARS-CoV-2 isolate Wuhan-Hu-1), mostrando un resultado positivo.

## 13. Bibliography/Bibliografía

1. Huang, C. et al. Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. *The Lancet*, 2020. DOI : 10.1016/S0140-6736(20)30183-5.
2. Zhu N. et al. A novel coronavirus from patients with pneumonia in China, 2019. *New England Journal of Medicine.*, 2020. DOI : 10.1056/NEJMoa2001017.
3. World Health Organization. MERS situation update. January 2020. Available from <https://applications.emro.who.int/docs/EMCSR254E.pdf?ua=1> Accessed September 2020.
4. Chen N. et al.. Epidemiological and Clinical Characteristics of 99 Cases of 2019-Novel Coronavirus (2019-nCoV) Pneumonia in Wuhan, China. *The Lancet*, 2020. DOI: 10.1016/S0140-6736(20)30211-7.
5. Lv D.F. et al. Dynamic change process of target genes by RT-PCR testing of SARS-CoV-2 during the course of a Coronavirus Disease 2019 patient. *Clinica Chimica Acta* 2020; 506: 172-175.



6. World Health Organization. Clinical management of COVID-19 disease" Interim guidance 27 May 2020. Available from <https://www.who.int/publications/i/item/clinical-management-of-covid-19> Accessed September 2020.
7. Lu R. et al. Genomic characterisation and epidemiology of 2019 novel coronavirus: implications for virus origins and receptor binding. *The Lancet*, 2020. DOI : 10.1016/S0140-6736(20)30251-8.
8. Rothe C. et al. Transmission of 2019-nCoV Infection from an Asymptomatic Contact in Germany. *New England Journal of Medicine*, 2020. DOI : 10.1056/NEJMc2001468.
9. Centers of Disease Control and Prevention (CDC). Coronavirus Disease 2019 (COVID-19), Symptoms of Coronavirus. Available from <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/about/symptoms.html> Accessed September 2020.
10. Centers of Disease Control and Prevention (CDC). Coronavirus Disease 2019 (COVID-19), Older Adults. Available from <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/need-extra-precautions/older-adults.html> Accessed September 2020.
11. World Health Organization. Laboratory testing for 2019 novel coronavirus (2019-nCoV) in suspected human cases. Interim guidance. 19 March 2020. Available from <https://www.who.int/publications-detail/laboratory-testing-for-2019-novel-coronavirus-in-suspected-human-cases-20200117> Accessed September 2020.
12. Yan Y et al. Laboratory testing of SARS-CoV, MERS-CoV, and SARS-CoV-2 (2019-nCoV): Current status, challenges, and countermeasures. *Reviews in Medical Virology* 2020; 30(3):e2106.
13. Centers of Disease Control and Prevention (CDC). 2019-Novel Coronavirus (2019-nCoV) Real-time rRT-PCR Panel Primers and Probes. <https://www.cdc.gov/coronavirus/2019-ncov/downloads/rt-pcr-panel-primer-probes.pdf> Accessed September 2020.
14. Chu D.K.W. et al. Molecular Diagnosis of a Novel Coronavirus (2019-nCoV) Causing an Outbreak of Pneumonia. *Clinical Chemistry* 2020;66(4): 549-555.
15. Corman V.M. et al. Detection of 2019 novel coronavirus (2019-nCoV) by real-time RT-PCR. *European communicable disease bulletin* 2020;25(3).
16. European Centre for Disease Prevention and Control. Novel coronavirus disease 2019 (COVID-19) pandemic: increased transmission in the EU/EEA and the UK – sixth update – 12 March 2020. Stockholm: ECDC; 2020. Available from <https://www.ecdc.europa.eu/sites/default/files/documents/RRA-sixth-update-Outbreak-of-novel-coronavirus-disease-2019-COVID-19.pdf> Accessed September 2020.
17. Lim, Y. X., Ng, Y. L., Tam, J. P., & Liu, D. X. (2016). Human coronaviruses: a review of virus–host interactions. *Diseases*, 4(3), 26.
18. McBride R. et al. The coronavirus nucleocapsid is a multifunctional protein. *Viruses* 2014; 6(8):2991-3018.
19. Sheikh A. et al. Analysis of preferred codon usage in the coronavirus N genes and their implications for genome evolution and vaccine design. *Journal of Virological Methods* 2020; 277:113806.
20. World Health Organization. Laboratory testing strategy recommendations for COVID-19: interim guidance Interim guidance. 21 March 2020. Available from <https://www.who.int/publications/i/item/laboratory-testing-strategy-recommendations-for-covid-19-interim-guidance> Accessed September 2020.



## 14. Symbols for IVD components and reagents/Símbolos para reactivos y productos para diagnóstico *in vitro*

<b>In vitro diagnostic device</b> <b>IVD</b> Producto para diagnóstico <i>in vitro</i>	 Keep dry Almacenar en lugar seco	 Use by Fecha de caducidad	 Manufacturer Fabricante	<b>Batch code</b> <b>LOT</b> Número de lote
 Consult instructions for use Consultar las instrucciones de uso	 Temperature limitation Limitación de temperatura	 Contains sufficient for <n> test Contiene <n> test	DIL	 Sample diluent Diluyente de muestra   Catalogue number Número de referencia



## ANEXO 1

**COMPATIBILIDAD DE LOS EQUIPOS PCR A TIEMPO REAL MÁS COMUNES**

VIASURE Real Time PCR Detection Kits están disponibles en un formato liofilizado listo para usar dentro de pocillos de diferentes dimensiones, perfil bajo (low-profile) o alto (high-profile). Dependiendo del bloque térmico del equipo que se utilice, se ajustará a una medida u otra. Por favor, consulte la tabla y verifique las especificaciones de su equipo. Si el equipo no aparece en la lista, póngase en contacto con su proveedor. Esta tabla es orientativa, se recomienda verificar el equipo antes de ejecutar la (RT)-qPCR.

Tabla A.1 TERMOCICLADORES CON BLOQUE DE BAJO PERFIL	
Fabricante	Modelo
Agilent Technologies	AriaMx/AriaDx Real-Time PCR System
Applied Biosystems	7500 Fast / 7500 Fast Dx Real-Time PCR System <sup>(1)</sup> <sup>(5)</sup>
	QuantStudio™ 12K Flex 96-well Fast
	QuantStudio™ 6 Flex 96-well Fast
	QuantStudio™ 7 Flex 96-well Fast
	QuantStudio™ 3 Fast Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	QuantStudio™ 5 Fast/ QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System
	StepOne Plus™ Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	StepOne™ Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	ViiA™ 7 Fast Real-Time PCR System
Bio-Rad	CFX96™ / CFX96™ IVD Real-Time PCR Detection System
	Mini Opticon™ Real-Time PCR Detection System <sup>(3)</sup>
Bio Molecular Systems	Mic Real Time PCR Cycler <sup>(4)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(4)</sup>
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(4)</sup>
Roche	LightCycler ®480 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
	LightCycler ®96 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
	Cobas z480 Analyzer <sup>(5)</sup>

(1) Seleccionar Ramp Speed "Standard".

(2) No lectura en canal Cy5.

(3) Lectura solo en canales FAM y HEX.

(4) El producto se debe reconstituir siguiendo el procedimiento adecuado (ver Procedimiento del test) y transvasar a los tubos específicos Mic, SmartCycler® o Rotor-Gene® Q.

(5) Se necesita un soporte especial que ajuste con estos equipos de PCR a tiempo real.

Tabla A.2 TERMOCICLADORES CON BLOQUE DE PERFIL ALTO	
Fabricante	Modelo
Abbott	Abbott m2000 RealTime System <sup>(5)</sup>
Applied Biosystems	7300 Real-Time PCR System <sup>(2)</sup> <sup>(5)</sup>
	7500 Real-Time PCR System <sup>(5)</sup>
	7900 HT Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	ABI PRISM 7000 <sup>(3)</sup>
	ABI PRISM 7700 <sup>(2)</sup>
	QuantStudio™ 12K Flex 96-well
	QuantStudio™ 6 Flex 96-well
	QuantStudio™ 7 Flex 96-well
	QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System <sup>(2)</sup>
	QuantStudio™ 5 Fast/ QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System
Analytik Jena Biometra	ViiA™ 7 Real-Time PCR System
	TOptical
Bio-Rad	qTOWER 2.0
	Exicycler™ 96
	CFX96™ Deep Well / CFX96™ Deep Well IVD Real-Time PCR Detection System
	iCycler iQ™ Real-Time PCR Detection System
	iCycler iQ™5 Real-Time PCR Detection System
	MyiQ™ Real-Time PCR Detection System <sup>(3)</sup>
	MyiQ™2 Real-Time PCR Detection System <sup>(3)</sup>
Bio Molecular Systems	Mic Real Time PCR Cycler <sup>(4)</sup>
Cepheid	SmartCycler® <sup>(4)</sup>
DNA-Technology	DTprime Real-time Detection Thermal Cycler
	DTlite Real-Time PCR System
Eppendorf	Mastercycler™ ep realplex
Qiagen	Rotor-Gene® Q <sup>(4)</sup>
Stratagene / Agilent Technologies	Mx3000P™ Real Time PCR System
	Mx3005P™ Real Time PCR System
VIASURE	VIASURE 48 Real Time PCR System
	VIASURE 96 Real Time PCR System

Tabla A1/A2. Equipos compatibles de PCR a tiempo real más comunes.



## ANEXO 2

**CANALES DE DETECCIÓN DE LOS EQUIPOS PCR A TIEMPO REAL MÁS COMUNES**

Los canales de fluorescencia de algunos de los termocicladores a tiempo real más comunes se especifican en la Tabla A3.

TERMOCICLADORES A TIEMPO REAL	CANAL VIASURE	CANAL DE DETECCIÓN	OBSERVACIONES
Bio-Rad CFX96™	FAM	FAM	Algunos pocillos pueden tener una deriva anormal de la fluorescencia durante los ciclos iniciales de la carrera, dando lugar a una línea ascendente no sigmaidea. Si ve este efecto, en el menú Setting, seleccione la opción Apply Fluorescence Drift Correction dentro de Baseline Settings para corregirlo.
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
ABI 7500 Applied Biosystems	FAM	FAM	Opción del control pasivo ROX desactivada. Algunos pocillos pueden tener una deriva anormal de la fluorescencia durante los ciclos iniciales de la carrera, dando lugar a una línea ascendente no sigmaidea. Si ve este efecto, por favor modifique la línea base (Baseline): Seleccione los valores para Start Cycle y End Cycle de forma que la línea base termine antes de comienzo la detección de un aumento significativo de la fluorescencia.
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Roche Lightcycler®480II	FAM	465/510	Se requiere compensación de color para termocicladores Roche
	HEX	533/580	
	ROX	533/610	
	Cy5	618/660	
Roche Cobas z 480	FAM	465/510	Se requiere compensación de color para termocicladores Roche
	HEX	540/580	
	ROX	540/610	
	Cy5	610/670	
Smartcycler® Cepheid	FAM	Channel 1	
	HEX	Channel 2	
	ROX	Channel 3	
	Cy5	Channel 4	
Abbott m2000rt	FAM	FAM	
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Mx3000PTM Mx 3005PTM Stratagene/Agilent Technologies	FAM	FAM	Opción del control pasivo ROX desactivada
	HEX	VIC	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
AriaMx Agilent	FAM	FAM	
	HEX	HEX	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	
Rotor-Gene®Q Qiagen	FAM	Green	Durante la configuración de los canales (Channel Setup), presione el botón "Gain Optimisation" y después vaya a "Optimise Acquiring". La fluorescencia del apartado Target Sample Range tiene que estar entre 5 y 10 FI para cada canal. Además, marque la opción "Perform Optimisation Before 1st Acquisition".
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Mic Real Time PCR Cycler bms	FAM	Green	En el menú "Run Profile", introduzca los parámetros correctos para "Temperature Control" (Standard TAQ (v3)), Volume (20 ul) y el protocolo térmico apropiado. En la ventana "Cycling", seleccione la opción "Acquire on" para todos los canales haciendo click sobre ellos. Utilice los valores de "Gain" que aparecen por defecto para cada canal (Green = 3, Yellow = 10, Orange = 10, Red = 10).
	HEX	Yellow	
	ROX	Orange	
	Cy5	Red	
Exicycler™ 96 BIONEER	FAM	FAM	
	HEX	JOE	
	ROX	ROX	
	Cy5	Cy5	

Tabla A3: Canales de detección de fluorescencia de diferentes equipos de PCR a Tiempo Real



## ANEXO 3

### CONFIGURACIÓN DE LOS VALORES DE EXPOSICIÓN

Los parámetros de exposición de algunos termocicladores deben ajustarse para su adecuación y correcto funcionamiento con los test "VIASURE Real Time PCR Detection Kits". Este ensayo ha sido validado con los siguientes valores de exposición:

- DTprime Real-time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology) y VIASURE 96 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): canal FAM -500\*, canal HEX - 1000, canal ROX - 1000 y canal Cy5 -1000.
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology) y VIASURE 48 Real Time PCR System (CerTest Biotec S.L.): canal FAM -500, canal HEX - 500, canal ROX - 500 y canal Cy5 – 500.

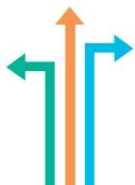
\*Si el resultado en el canal FAM no es el esperado, no hay amplificaciones o se observa elevado ruido de fondo, por favor, baje los valores de exposición indicados anteriormente hasta 150.

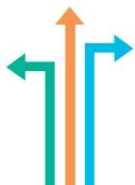


- CFX™ and IQ5™ are registered trademarks of Bio-Rad Laboratories.
- ABI®, QuantStudio™ and ViiA™ are registered trademarks of Thermo Fisher Scientific Inc.
- LightCycler® is a registered trademark of Roche.
- Mx3000P™, Mx3005™ and AriaMx are registered trademarks of Agilent Technologies.
- Mastercycler™ is a registered trademark of Eppendorf.
- Rotor-Gene®Q is a registered trademark of Qiagen.
- SmartCycler® is a registered trademark of Cepheid.

Revision: September 2020









CerTest Biotec, S.L.

Pol. Industrial Río Gállego II · Calle J, Nº1  
50840, San Mateo de Gállego, Zaragoza (Spain)  
[www.certest.es](http://www.certest.es)



VIASURE online

F-362 rev01

VIASURE



Real Time PCR Detection Kits

CerTest  
BIOTEC