

# Vitassay qPCR

## Chikungunya

PCR en tiempo real para la detección cualitativa del virus Chikungunya en muestras humanas

Real-time PCR kit for the qualitative detection of Chikungunya virus in human samples



## Uso previsto

Vitassay qPCR Chikungunya permite la detección cualitativa de Chikungunya virus mediante RT-PCR en tiempo real en muestras clínicas. Este producto está destinado para facilitar el diagnóstico de infecciones producidas por el virus Chikungunya.

## Referencias

|  |         |
|--|---------|
| Vitassay qPCR Chikungunya 4 x 8-well strip, low profile  | 7041001 |
| Vitassay qPCR Chikungunya 4 x 8-well strip, high profile | 7042001 |

## Materiales/Reactivos suministrados

| Código                | Reactivo/Material                            | Color    | Cantidad              |
|-----------------------|--|----------|-----------------------|
| 7041S001/<br>7042S001 | Chikungunya Virus strips<br>high/low profile | -        | 4 tiras de 8 pocillos |
| 7C001                 | Chikungunya Virus<br>Positive Control        | rojo     | 1 vial                |
| 7001A                 | PCR grade water                              | blanco   | 1 vial x 1 mL         |
| 7002B                 | Resuspension buffer                          | verde    | 1 vial x 1,8 mL       |
| 7003N                 | Negative control                             | amarillo | 1 vial x 1 mL         |
| 7004O                 | Tapas ópticas                                | -        | 4 tiras de 8 tapones  |

## Condiciones de Transporte y conservación

- El transporte y almacenaje de los kits puede realizarse de 2-40°C hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta.
- El control positivo resuspendido debe ser almacenado a -20°C. Para evitar ciclos repetidos de congelación y descongelación, se recomienda distribuir en alícuotas.
- Conservar los reactivos en oscuridad.

## Material y equipamiento necesario, pero no proporcionado

- Kit de extracción de RNA
- Equipo de PCR en tiempo real (ver Adjunto I)
- Centrífuga para tubos de 1,5 mL
- Vórtex
- Micropipetas (1-20 µL, 20-200 µL)
- Puntas con filtro
- Guantes desechables sin polvo

## Resumen

El virus Chikungunya (CHIKV) es un virus que se transmite a través de mosquitos (arbovirus) el cual se descubrió durante un brote en el sur de Tanzania en 1952. Se transmite a humanos principalmente a través de mosquitos infectados del género *Aedes*, en concreto *Ae. aegypti* y *Ae. albopictus*. Aunque la transmisión perinatal vertical también se ha observado.

Desde 1952, CHIKV ha causado numerosos brotes y epidemias bien documentadas en África, Asia, Europa, el Sur del Pacífico y las Américas, implicando a millones de personas y a menudo en periodos de más de 10 años. Tras la picadura de un mosquito infectado, el inicio de la enfermedad se produce entre 4 y 8 días, aunque puede variar de 2 a 12 días. La infección por Chikungunya se caracteriza por un inicio brusco con escalofríos, fiebre hasta alcanzar 40°C, vómitos, náuseas, dolor de cabeza, artralgia (dolor articular) y en algunos casos erupción maculopapular. El síntoma principal y el más problemático del virus Chikungunya es el dolor articular y muscular severo. El dolor es tan intenso que dificulta el movimiento de los infectados y los postra.

El diagnóstico en laboratorio se realiza generalmente analizando suero o plasma para detectar virus, ácido nucleico viral o inmunoglobulina específica del virus (Ig) M y anticuerpos neutralizantes. Durante los primeros 8 días de la enfermedad, el RNA viral de Chikungunya se puede detectar en suero. En cambio, los anticuerpos frente al virus Chikungunya se desarrollan por lo general al final de la primera semana de la enfermedad, por lo que, para descartar la infección, es recomendable recoger también muestras durante la fase convaleciente en aquellos pacientes con un resultado negativo en la fase aguda.

La técnica de PCR a Tiempo Real es un método muy común de detección debido a que las reacciones cruzadas de los anticuerpos de Chikungunya con otros arbovirus dificultan la serología.

## Principio del test

Vitassay qPCR Chikungunya se basa en la amplificación a tiempo real de un fragmento de una región conservada de la zona del gen *NSP1* del virus Chikungunya. El RNA viral extraído se transcribe a cDNA utilizando un *primer* específico mediante un paso de transcripción inversa seguido, de la reacción en cadena de la polimerasa. La presencia de virus Chikungunya se detecta mediante un aumento de la fluorescencia observada durante la reacción, tras la hidrólisis de la sonda fluorescente.

El ensayo está basado en la actividad 5' nucleasa que utiliza dos *primers* y una sonda de hidrólisis fluorogénica para detectar la acumulación de la secuencia diana amplificada durante la reacción de PCR. Cuando la polimerasa comienza a extender los primers, la sonda es hidrolizada mediante su actividad exonucleasa 5'- 3' produciendo

la separación espacial del fluoróforo y el *quencher*. El aumento de la señal fluorescente resultante es proporcional a la cantidad de producto amplificado en la muestra y es detectado mediante un equipo de PCR en tiempo real.

Vitassay qPCR Chikungunya se trata de un ensayo listo para usar que contiene en cada pocillo todos los reactivos necesarios en formato estabilizado para llevar a cabo la PCR en tiempo real. Además, un control interno permite la detección de una posible reacción de inhibición. La amplificación de la secuencia diana es detectada en el canal FAM mientras que el control interno (CI) se detecta en el canal HEX, VIC o JOE (según el equipo utilizado).

## Precauciones

- Diseñado para uso profesional de diagnóstico *in vitro*.
- No utilizar el kit después de la fecha de caducidad.
- No mezclar reactivos de otros kits y/o diferentes lotes.
- No utilizar si el kit tiene signos de haber sido abierto o manipulado.
- No utilizar el kit si el material desecante de los diferentes sobres de aluminio está dañado o no está.
- Se recomienda proteger los tubos de la humedad ya que una exposición prolongada puede afectar al rendimiento del producto.
- Trabajar siguiendo las Buenas Prácticas de Laboratorio. Use ropa protectora, guantes desechables, gafas y mascarilla.
- No comer, beber o fumar en la zona de trabajo.
- Es importante seguir un flujo de trabajo en el laboratorio unidireccional: Área de Extracción, Área de Amplificación y Detección. No retornar muestras, equipos ni reactivos a un área anterior.
- Las muestras y todo material en contacto con ellas se deben tratar como potencialmente infecciosos y se deben gestionar según la legislación sobre residuos sanitarios nacional. Tome las precauciones necesarias durante la recogida, almacenamiento, tratamiento y eliminación de muestras.
- Se recomienda la descontaminación periódica de los equipos usados habitualmente, especialmente micropipetas, y de las superficies de trabajo.

## Procedimiento

### Toma de muestra, preparación y extracción de RNA

Realizar el pretratamiento y el aislamiento de los ácidos nucleicos utilizando un sistema manual o automático compatible con ensayos de PCR en tiempo real. Seguir las instrucciones de uso del fabricante. Los siguientes kits de extracción han sido validados:

Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit (Promega).

QIAamp Viral RNA Mini Kit, QIAcube instrument (QIAGEN).

Invisorb® Spin Universal Kit (Stratec).

### **Preparación del control positivo**

Reconstituir el contenido liofilizado del Chikungunya Virus Positive Control (tubo rojo) liofilizado con 100 µL de agua ultrapura (PCR grade water, tubo blanco). Mezclar hasta conseguir una suspensión homogénea con ayuda del vórtex. Despues del primer uso, dispensar en alícuotas para evitar repetidos ciclos de congelación-descongelación y almacenarlo a -20°C.

El control positivo contiene una gran cantidad de copias molde y el riesgo de contaminación es elevado. Por lo tanto, se recomienda abrir y manipular en un área del laboratorio separada de los otros componentes del kit y de las muestras a analizar.

### **Preparación de la reacción**

- Preparar el número de pocillos necesarios incluyendo muestras y controles (un control positivo y uno negativo).
- Retirar el sello de aluminio que protege las tiras.
- Pipetear 15 µL de la solución de resuspensión (tubo verde) y añadirlos en cada pocillo.
- Pipetear 5 µL de RNA extraído, Control Negativo (tubo amarillo) y Control positivo (tubo rojo) y añadirlos en los pocillos correspondientes.
- Cerrar los pocillos con los tapones suministrados. Centrifugar brevemente (opcional).
- Colocar las tiras en el equipo de PCR a tiempo real.

### **Programación del termociclador**

Configurar el termociclador siguiendo las siguientes instrucciones:

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

Los datos de fluorescencia deben recogerse durante la etapa de hibridación (\*) a través de los canales FAM (virus Chikungunya) y los canales HEX, JOE o VIC (Control Interno). En los termocicladores Applied Biosystems 7500 Fast, Applied Biosystems StepOne™, y Stratagene Mx3005P™ comprobar que la opción del control pasivo ROX esta desactivada (ver adjunto II).

### Análisis e interpretación de resultados

El análisis de las muestras se realiza con el software propio del equipo de PCR en tiempo real de acuerdo con las instrucciones de uso del fabricante.

Antes de analizar el resultado de las muestras clínicas debe validarse el resultado de los controles:

#### Control positivo

El control positivo utilizado en cada serie debe mostrar una curva de amplificación en el canal FAM.

#### Control negativo

El control negativo incluido en cada serie debe mostrar la ausencia de señal de FAM.

El experimento es inválido si hay señal de amplificación en el control negativo o ausencia de la señal en el control positivo. El ensayo se debe de repetir.

Con la ayuda de la siguiente tabla, analizar los resultados:

| Virus Chikungunya FAM | Control Interno HEX | Control Negativo | Control Positivo | Interpretación             |
|-----------------------|---------------------|------------------|------------------|----------------------------|
| +                     | +/-                 | -                | +                | Virus Chikungunya Positivo |
| -                     | +                   | -                | +                | Virus Chikungunya Negativo |
| +                     | +                   | +                | +                | Inválido                   |
| -                     | -                   | -                | -                | Inválido                   |

**Positivo (+):** Señal de amplificación

**Negativo (-):** No hay señal de amplificación

Si las muestras negativas no muestran un resultado positivo para el control interno, se debe repetir el ensayo diluyendo la muestra original 1:10 o repetir la extracción de los ácidos nucleicos debido a posibles problemas causados por inhibidores de PCR.

## **Control de Calidad**

Con el fin de confirmar el correcto funcionamiento de la técnica de diagnóstico molecular, se incluye un Control Interno (CI) en cada reacción. Además, un control positivo y uno negativo se debe de incluir en cada ensayo para una correcta interpretación de los resultados.

## **Características técnicas**

### **Sensibilidad y especificidad clínica**

Un total de 10 muestras clínicas disueltas en un medio de transporte fueron evaluadas mediante PCR en tiempo real utilizando dos test de diagnóstico molecular: Vitassay qPCR Chikungunya y RealStar® Chikungunya Virus RT-PCR Kit (Altona Diagnostics). El virus del Chikungunya fue detectado en todas las muestras mediante el test Vitassay qPCR Chikungunya. Los resultados fueron concordantes entre ambos test.

Además, Vitassay qPCR Chikungunya se ha evaluado con el programa QCMD 2018 Chikungunya Virus EQA programme (CHIKV18). Este programa consta de un panel con 10 muestras en medio de transporte positivas o no al patógeno de estudio. Vitassay qPCR Chikungunya detectó correctamente todas las muestras.

Estos resultados indican que Vitassay Chikungunya qPCR muestra una alta sensibilidad y especificidad para detectar el virus del Chikungunya.

### **Sensibilidad analítica**

La sensibilidad analítica fue determinada a partir de diluciones seriadas (1:10) del RNA molde de virus Chikungunya ( $10^7$ - $10^1$  copias/reacción). Este ensayo tiene un límite de detección de  $\geq 10$  copias de RNA viral por reacción.

### **Especificidad analítica**

La especificidad analítica para la detección de virus Chikungunya fue confirmada probando un panel compuesto por los siguientes microorganismos, no observándose reacciones cruzadas entre ninguna de las especies:

| Chikungunya Virus                              |                                  |                                      |
|--|----------------------------------|--------------------------------------|
| Virus Zika cepa MR 766<br>(Uganda)             | Virus Dengue 1 cepa Hawaii       | Virus West Nile cepa H160/99         |
| Virus Zika cepa 11474/16<br>(French Polynesia) | Virus Dengue 2 cepa New Guinea C | Virus West Nile Heja                 |
| Virus Zika cepa<br>11468/16(French Polynesia)  | Virus Dengue 3 cepa H87          | Virus West Nile Ug37                 |
| Zika Virus (African)                           | Virus Dengue 4 cepa H241         | Virus de la Fiebre Amarilla cepa 17D |
| Zika virus cepa PF13/251013-18 (Asian)         | Plasmodium falciparum            | Encefalitis japonesa                 |
| Virus de la Encefalitis de San Luis cepa 17D   | Trypanosoma cruzi                |                                      |

### Reactividad analítica

La reactividad de Vitassay qPCR Chikungunya fue confirmada por medio de la amplificación a tiempo real utilizando Chikungunya cepa S27 Petersfield (genotipo africano) y Chikungunya cepa Martinique (genotipo asiático) como molde.

### Termocicladores compatibles

Vitassay qPCR Chikungunya ha sido validado en los siguientes equipos:

- Cobas Z480 (Roche)
- 7500 Fast Real-Time PCR System (Applied Biosystems) <sup>II</sup>
- StepOne™ Real-Time PCR System (Applied Biosystems) <sup>II</sup>
- CFX96™ Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad)
- AriaMx Real-Time PCR System (Agilent Technologies)
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology)
- DTPRime Real Time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology)
- Rotor-Gene® Q (Qiagen)<sup>I</sup>
- SmartCycler® (Cepheid)<sup>I</sup>

I: Para los equipos Rotor-Gene® Q y SmartCycler® el producto debe ser reconstituido y trasvasado a los tubos específicos de cada uno de los equipos.

II: En el caso de utilizar el equipo Applied Biosystems 7500 Fast con tiras, se recomienda colocar el soporte adecuado para los tubos (Ref. PN 4388506).

### Limitaciones

- Este test proporciona un diagnóstico preliminar de infección por virus Chikungunya. Todos los resultados obtenidos deben ser interpretados por un

especialista junto con la información clínica y los hallazgos de laboratorio disponibles.

- Este ensayo ha sido probado con muestras clínicas disueltas en medio de transporte, suero y orina. El uso de otras muestras no se ha establecido.
- El correcto funcionamiento de la prueba depende de la calidad de la muestra; el RNA debe ser extraído de forma adecuada de las muestras clínicas humanas. Una forma inadecuada de recolección, almacenaje y/o transporte de las muestras puede dar lugar a falsos negativos.
- Se puede detectar un bajo número de copias del RNA 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 virus Chikungunya, 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.

## Adjunto I: Compatibilidad de los termocicladores a tiempo real más usuales

Los termocicladores más usuales se enumeran en la siguiente tabla separados por tipo de tubo. Si no encuentra su termociclador, póngase en contacto con su proveedor

| <b>Termocicladores con bloque de bajo perfil</b> | <b>Termocicladores con bloque de alto perfil</b> |
|--|--|
| <b>Agilent Technologies</b>                      | <b>Abbott</b>                                    |
| AriaMx Real-Time PCR System                      | Abbott m2000 RealTime System                     |
| <b>Applied Biosystems</b>                        | <b>Applied Biosystems</b>                        |
| 7500 Fast Real-Time PCR System                   | 7300 Real-Time PCR System                        |
| 7500 Fast Dx Real-Time PCR System                | 7500 Real-Time PCR System                        |
| QuantStudio™ 12K Flex 96-well Fast               | 7900 HT Real-Time PCR System                     |
| QuantStudio™ 6 Flex 96-well Fast                 | ABI PRISM 7000                                   |
| QuantStudio™ 7 Flex 96-well Fast                 | ABI PRISM 7700                                   |
| QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System              | QuantStudio™ 12K Flex 96-well                    |
| QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System              | QuantStudio™ 6 Flex 96-well                      |
| StepOne Plus™ Real-Time PCR System               | QuantStudio™ 7 Flex 96-well                      |
| StepOne™ Real-Time PCR System                    | QuantStudio™ 5 Real-Time PCR                     |
| ViiA™ 7 Fast Real-Time PCR System                | QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System              |
| <b>BIONEER</b>                                   | ViiA™ 7 Real-Time PCR                            |
| Exicycler™ 96                                    | <b>Analytik Jena Biometra</b>                    |
| <b>Bio-Rad</b>                                   | TOptical   |
| CFX96™ Real-Time PCR Detection System            | qTOWER 2.0                                       |
| Mini Opticon™ Real-Time PCR Detection System     | <b>BIONEER</b>                                   |
| <b>Cepheid</b>                                   | Exicycler™ 96                                    |
| SmartCycler®                                     | <b>Bio-Rad</b>                                   |
| <b>Qiagen</b>                                    | CFX96™ Deep Well Real-Time PCR Detection         |
| Rotor-Gene® Q                                    | iCycler iQ™ Real-Time PCR                        |
| <b>Roche</b>                                     | iCycler iQ™ 5 Real-Time PCR                      |
| LightCycler® 480 Real-Time PCR System            | MyiQ™ Real-Time PCR Detection System             |
| LightCycler® 96 Real-Time PCR System             | MyiQ™ 2Real-Time PCR Detection System            |
| Cobas z480 Analyzer                              | <b>Cepheid</b>                                   |
|  | SmartCycler®                                     |
|  | <b>DNA-Technology</b>                            |
|  | DTite Real-Time PCR System*                      |
|  | DTprime Real-time Detection Thermal Cycler*      |
|  | <b>Eppendorf</b>                                 |
|  | Masterycler™ ep realplex                         |
|  | <b>Qiagen</b>                                    |
|  | Rotor-Gene® Q                                    |
|  | <b>Stratagene / Agilent Technologies</b>         |
|  | Mx3000P™ Real Time PCR System                    |
|  | Mx3005P™ Real Time PCR System                    |

\* Ver Adjunto III para configurar los valores de exposición

## Adjunto II: Canales de detección de los equipos a tiempo real

Los canales de fluorescencia de algunos de los termocicladores a tiempo real más comunes se especifican en la siguiente tabla:

| Termociclador                       | Canal Vitassay | Canal de Detección | Observaciones  |
|-------------------------------------|----------------|--------------------|--|
| Bio-Rad CFX96™                      | FAM            | FAM                |  |
|                                     | HEX            | HEX                |  |
|                                     | ROX            | ROX                |  |
|                                     | Cy5            | Cy5                |  |
| ABI 7500<br>Applied Biosystems      | FAM            | FAM                | Opción del control pasivo ROX desactivada  |
|                                     | HEX            | VIC                |  |
|                                     | ROX            | ROX                |  |
|                                     | Cy5            | Cy5                |  |
| Roche Lightcycler®480II             | FAM            | 465/510            | Se requiere compensación de color  |
|                                     | HEX            | 533/580            |  |
|                                     | ROX            | 533/610            |  |
|                                     | Cy5            | 618/660            |  |
| Smartcycler® Cepheid                | FAM            | Channel 1          |  |
|                                     | HEX            | Channel 2          |  |
|                                     | ROX            | Channel 3          |  |
|                                     | Cy5            | Channel 4          |  |
| Abbott m2000rt                      | FAM            | FAM                |  |
|                                     | HEX            | VIC                |  |
|                                     | ROX            | ROX                |  |
|                                     | Cy5            | Cy5                |  |
| Mx3000P™<br>Mx 3005P™<br>Stratagene | FAM            | FAM                | Opción del control pasivo ROX desactivada  |
|                                     | HEX            | VIC                |  |
|                                     | ROX            | ROX                |  |
|                                     | Cy5            | Cy5                |  |
| AriaMx<br>Agilent                   | FAM            | FAM                |  |
|                                     | HEX            | HEX                |  |
|                                     | ROX            | ROX                |  |
|                                     | Cy5            | Cy5                |  |
| Rotor-Gene®Q<br>Qiagen              | FAM            | Green              | Al configurar los canales, 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                |  |
| Exicycler™ 96<br>BIONEER            | FAM            | FAM                |  |
|                                     | HEX            | JOE                |  |
|                                     | ROX            | ROX                |  |
|                                     | Cy5            | Cy5                |  |

### **Adjunto III: Configuración valores de exposición**

Los valores de exposición de algunos termocicladores se deben ajustar para su correcto funcionamiento. Establecer los valores de exposición de la siguiente manera:

| Termociclador   | Canal Vitassay | Valor de exposición |
|---|----------------|---------------------|
| DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology)                | FAM            | 500                 |
|   | HEX            | 500                 |
|   | ROX            | 500                 |
|   | Cy5            | 500                 |
| DTprime Real-time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology) | FAM            | 500                 |
|   | HEX            | 1000                |
|   | ROX            | 1000                |
|   | Cy5            | 1000                |

## Intended use

Vitassay qPCR Chikungunya allows the qualitative detection of Chikungunya virus by real-time RT-PCR in clinical samples. The product is intended for use in the diagnosis of Chikungunya virus infections alongside clinical data of the patient and other laboratory tests outcomes.

## References

|  |         |
|--|---------|
| Vitassay qPCR Chikungunya 4 x 8-well strip, low profile  | 7041001 |
| Vitassay qPCR Chikungunya 4 x 8-well strip, high profile | 7042001 |

## Materials/reagents provided

| Reference             | Reagent/Material                             | Colour | Amount          |
|-----------------------|--|--------|-----------------|
| 7041S001/<br>7042S001 | Chikungunya Virus strips<br>high/low profile | -      | 4x8-well strip  |
| 7C001                 | Chikungunya Virus<br>Positive Control        | red    | 1 vial          |
| 7001A                 | PCR grade water                              | white  | 1 vial x 1 mL   |
| 7002B                 | Rehydratation Buffer                         | green  | 1 vial x 1,8 mL |
| 7003N                 | Negative control                             | yellow | 1 vial x 1 mL   |
| 7004O                 | Optical caps                                 | -      | 4x8 cap strip   |

## Transport and storage

- The reagents and the test can be shipped and stored at 2-40°C until expiration date stated in the label.
- The resuspended positive control should be stored at -20°C. In order to avoid repeated freeze/thaw cycles, it is recommended to distribute the content in different aliquots.
- Keep all reagents in the darkness.

## Additional equipment and material required

- Real-time PCR instrument (thermocycler) (Attached I)
- RNA extraction kit
- Centrifuge for 1.5 mL tubes
- Vortexer
- Micropipettes (1-20 µL, 20-200 µL)
- Filter tips
- Powder-free disposal gloves

## **Summary**

Chikungunya virus (CHIKV) is a mosquito-borne virus (arbovirus) first described during an outbreak in southern Tanzania in 1952. It's transmitted to humans mainly by infected mosquitos of the *Aedes* genus, specifically *Ae. aegypti* and *Ae. albopictus*. Although perinatal vertical transmission has also been reported.

Since 1952, CHIKV has caused numerous well-documented outbreaks and epidemics in Africa, Asia, Europe, the South Pacific and Americas, involving millions of people, and often separated by periods of more than 10 years.

After the bite of an infected mosquito, onset of illness occurs usually between 4 and 8 days but can range from 2 to 12 days. Chikungunya infection is characterised by an abrupt onset of chills, fever reaching up to 40°C, vomiting, nausea, headache, arthralgia (joint pain), and in some cases, maculopapular rash. Severe joint and muscular pain is the main and the most problematic symptom of chikungunya. The pain is so intense that makes movement very difficult and prostrates its victims.

Laboratory diagnosis is generally accomplished by testing serum or plasma to detect virus, viral nucleic acid, or virus-specific immunoglobulin (Ig) M and neutralizing antibodies. Viral culture may detect virus in the first 3 days of illness; however, chikungunya virus should be handled under biosafety level (BSL) 3 conditions. During the first 8 days of illness, chikungunya viral RNA can often be identified in serum. Chikungunya virus antibodies normally develop toward the end of the first week of illness. Therefore, to definitively rule out the diagnosis, convalescent-phase samples should be obtained from patients whose acute-phase samples test negative.

Real Time RT-PCR is a common detection method due to cross-reactivity of Chikungunya antibodies with other arbovirus limits the use of serology.

## **Principle of the test**

Vitassay qPCR Chikungunya is based on the real-time amplification of specific conserved fragments of the *NSP1* gene encoded by the Chikungunya virus genome. The viral RNA extracted is transcribed into cDNA using a specific primer by reverse transcription step followed immediately in the same well by polymerase chain reaction. The presence of Chikungunya virus is detected by an increase in observed fluorescence during the reaction upon hydrolysis of the fluorescent probe.

Vitassay qPCR Chikungunya is a ready-to used test which contains in each well all the necessary reagents for real-time PCR assay in a stabilized format. In addition, an internal control allows the detection of a possible reaction inhibition. The amplification of the target sequence is detected through the FAM channel whereas the internal control (IC) in HEX, VIC or JOE channel (depending on the equipment used).

## **Precautions**

- For *in vitro* diagnostic use.
- Do not use after expiration date.
- Do not mix components from different kits and/or lots.
- Do not use if package is open or damaged.
- Do not use the kit if the desiccant from the different reagents is not present or broken or if the foil has been broken or damaged.
- Protect the kit against humidity. Prolonged exposure to humidity may affect product performance.
- Follow Good Laboratory Practices. Wear protective clothing, use disposal gloves, goggles and mask.
- Do not eat, drink or smoke in the working area.
- The laboratory process must be one-directional, it should begin in the Extraction Area and then move to the Amplification and Detection Areas. Do not return samples, equipment and reagents to the area in which the previous step was performed.
- Specimens and reagents/materials that have been exposed to them must be treated as potentially infectious. Take necessary precautions during the collection, storage, treatment and disposal of samples.
- Regular decontamination of commonly used equipment is recommended, especially micropipettes and work surfaces.

## **Procedures**

### **Specimen collection, processing and RNA extraction**

For pretreatment and nucleic acid isolation, it is recommended to use your optimized manual or automatic system compatible with real-time PCR technology. The assay has been validated with the following extraction kits:

Maxwell® 16 Viral Total Nucleic Acid Purification Kit (Promega).

QIAamp Viral RNA Mini Kit, QIAcube instrument (Qiagen).

Invisorb® Spin Universal Kit (Stratec).

### **Positive control preparation**

Reconstitute the lyophilized Chikungunya Virus Positive Control (red tube) with the 100 µL of PCR grade water (white tube). To ensure a complete resuspension, vortex the tube thoroughly. After first use, dispense into aliquots in order to avoid multiple freeze-thaw cycles, and store them at -20°C.

This component contains high copies number template and is a very significant contamination risk. Therefore, we recommend open and manipulate it in a separate laboratory area away from the other components and samples.

### **Reaction setup**

- Separate the number of required reactions including samples and controls. Remember that one positive and one negative control must be included in each run.
- Peel off protective aluminium seal from the strips.
- Pipette 15 µL of Resuspension buffer (green tube) and add them into each well.
- Pipette 5 µL of RNA sample, negative and positive controls and add them into each well.
- Cover the wells with the caps provided. Spin down briefly (optional).
- Place the strips in the Real-time PCR instrument.

### **Programme your thermocycler**

Set your thermocycler following the conditions below:

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

Set the fluorescence data collection during the extension step (\*) through the FAM (Chikungunya virus) and HEX, JOE or VIC channels (Internal Control (IC)). If you use the Applied Biosystems 7500 Fast, the Applied Biosystems StepOne™ or the Stratagene Mx3005P™ check that passive reference option ROX is none (attached II).

### **Analysis and interpretation of results**

The analysis of the results is done by the software itself of the used real-time PCR system following manufacturer's instructions.

For a valid diagnostic test run, the following control conditions must be met:

## **Positive control**

The positive controls used in each run, must show an amplification curve for Chikungunya virus, which validates the reaction.

## **Negative control**

The negative controls included in each run, must show the absence of signal for Chikungunya virus, which validates the reaction.

The experiment seems to be failed if there is signal of amplification in negative control or absence of signal in the positive well. The assay should be repeated.

The result interpretation is summarized in the following table:

| Virus Chikungunya FAM | Control Interno HEX | Negative Control | Positive Control | Interpretation             |
|-----------------------|---------------------|------------------|------------------|----------------------------|
| +                     | +/-                 | -                | +                | Virus Chikungunya Positive |
| -                     | +                   | -                | +                | Virus Chikungunya Negative |
| +                     | +                   | +                | +                | Invalid                    |
| -                     | -                   | -                | -                | Invalid                    |

(+) Positive: Amplification signal

(-) Negative: No amplification signal

If the negative samples not show a positive result for the internal control, they should be retested from the diluted original sample 1:10 or the nucleic acid extraction has to be repeated due to possible problems caused by PCR inhibitors.

## **Quality Control**

In order to confirm the appropriate performance of the molecular diagnostic technique, an Internal Control (IC) is included in each reaction. Besides, a positive and a negative control must be included in each assay to interpret the results correctly.

## **Performance evaluation**

### **Clinical sensitivity and specificity**

Overall, 10 clinical samples were tested by Real-time PCR using: Vitassay qPCR Chikungunya and RealStar® Chikungunya Virus RT-PCR Kit (Altona Diagnostics).

Chikungunya virus was detected in all samples by Vitassay qPCR Chikungunya. The results were concordant between both tests.

In addition, Vitassay qPCR Chikungunya has been evaluated with QCMD 2018 Chikungunya Virus EQA programme (CHIKV18). This programme consists of a panel with 10 samples in transport medium positive or not to the studied pathogen. Vitassay qPCR Chikungunya detected correctly all the samples presents in the panel.

These results indicate that Vitassay qPCR Chikungunya shows a high sensitivity and specificity to detect Chikungunya virus.

### **Analytical sensitivity**

The analytical sensitivity was determined by analysis of 10-fold dilution series of Chikungunya virus template ranging from  $10^7$  to  $10^1$  copies/rxn. This assay has a detection limit of  $\geq 10$  viral RNA copies per reaction.

### **Analytical specificity**

The analytical specificity for Chikungunya virus was tested within the panel of following microorganisms, where no cross-reactivity was seen between any of the species:

| Chikungunya Virus                                |                                    |                                |
|--|------------------------------------|--------------------------------|
| Zika virus strain MR 766<br>(Uganda)             | Dengue 1 virus strain Hawaii       | West Nile virus strain H160/99 |
| Zika Virus strain 11474/16<br>(French Polynesia) | Dengue 2 virus strain New Guinea C | West Nile virus Heja           |
| Zika Virus strain<br>11468/16(French Polynesia)  | Dengue 3 virus strain H87          | West Nile virus Ug37           |
| Zika Virus (African)                             | Dengue 4 virus strain H241         | Yellow Fever virus strain 17D  |
| Zika virus strain PF13/251013-<br>18 (Asian)     | Plasmodium falciparum              | Trypanosoma cruzi              |
| St Louis Encephalitis virus<br>strain 17D        | Japanese encephalitis              |                                |

### **Analytical reactivity**

The reactivity of Vitassay qPCR Chikungunya was confirmed by the real-time amplification using Chikungunya virus S27 Petersfield (African genotype), and Chikungunya virus Martinique isolate (Asian genotype) as template.

### **Compatibles real-time PCR equipment**

Vitassay qPCR Chikungunya has been validated on the following equipments:

- Cobas Z480 (Roche)
- 7500 Fast Real-Time PCR System (Applied Biosystems) <sup>II</sup>
- StepOne™ Real-Time PCR System (Applied Biosystems) <sup>II</sup>

- CFX96™ Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad)
- AriaMx Real-Time PCR System (Agilent Technologies)
- DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology)
- DTPrime Real Time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology)
- Rotor-Gene® Q (Qiagen)<sup>1</sup>
- SmartCycler® (Cepheid)<sup>1</sup>

I: For Rotor-Gene® Q and SmartCycler® thermocyclers the product should be reconstituted following the procedure and transferred into specific Rotor-Gene® Q and/or SmartCycler tubes.

II: When using the Applied Biosystems 7500 Fast with strips it is recommend to place a plate holder for the tubes (Ref. PN 4388506).

## **Limitations**

- This test provides a presumptive diagnosis of Chikungunya virus infection. All results must be interpreted together with other clinical information and laboratory findings available to the physician.
- This assay was tried with samples in transport medium, serum and urine. The use of other samples has not been established.
- The quality of the test depends on the quality of the sample; proper RNA from clinical specimens must be extracted. Unsuitable collection, storage and/or transport of specimens may give false negative results.
- Extremely low levels of target below the limit of detection may be detected, but results may not be reproducible.
- There is a possibility of false positive results due to cross-contamination by Chikungunya virus, either samples containing high concentrations of target RNA or contamination due to PCR products from previous reactions.

## Attached I: Compatibility of the most common real-time PCR equipment

The most common thermocyclers are listed in the following table separated by tube type. If you do not find your thermocycler, please contact with your supplier.

| Low profile Block Thermocyclers |   | High profile Block Thermocyclers         |   |
|---------------------------------|---|--|---|
| <b>Agilent Technologies</b>     | AriaMx Real-Time PCR System   | <b>Abbott</b>                            | Abbott m2000 RealTime System  |
| <b>Applied Biosystems</b>       | 7500 Fast Real-Time PCR System<br>7500 Fast Dx Real-Time PCR System<br>QuantStudio™ 12K Flex 96-well Fast<br>QuantStudio™ 6 Flex 96-well Fast<br>QuantStudio™ 7 Flex 96-well Fast<br>QuantStudio™ 5 Real-Time PCR System<br>QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System<br>StepOne Plus™ Real-Time PCR System<br>StepOne™ Real-Time PCR System<br>ViiA™ 7 Fast Real-Time PCR System | <b>Applied Biosystems</b>                | 7300 Real-Time PCR System<br>7500 Real-Time PCR System<br>7900 HT Real-Time PCR System<br>ABI PRISM 7000<br>ABI PRISM 7700<br>QuantStudio™ 12K Flex 96-well<br>QuantStudio™ 6 Flex 96-well<br>QuantStudio™ 7 Flex 96-well<br>QuantStudio™ 5 Real-Time PCR<br>QuantStudio™ 3 Real-Time PCR System<br>ViiA™ 7 Real-Time PCR |
| <b>BIONEER</b>                  | Exicycler™ 96   | <b>Analytik Jena Biometra</b>            | TOptical<br>qTOWER 2.0  |
| <b>Bio-Rad</b>                  | CFX96™ Real-Time PCR Detection System<br>Mini Opticon™ Real-Time PCR Detection System   | <b>BIONEER</b>                           | Exicycler™ 96   |
| <b>Cepheid</b>                  | SmartCycler®  | <b>Bio-Rad</b>                           | CFX96™ Deep Well Real-Time PCR Detection  |
| <b>Qiagen</b>                   | Rotor-Gene® Q   | <b>Cepheid</b>                           | iCycler iQ™ Real-Time PCR<br>iCycler iQ™ 5 Real-Time PCR<br>MyiQ™ Real-Time PCR Detection System<br>MyiQ™ 2Real-Time PCR Detection System   |
| <b>Roche</b>                    | LightCycler ®480 Real-Time PCR System<br>LightCycler ®96 Real-Time PCR System<br>Cobas z480 Analyzer  | <b>DNA-Technology</b>                    | DTlite Real-Time PCR System<br>DTprime Real-time Detection Thermal Cycler   |
|                                 |   | <b>Eppendorf</b>                         | Mastercycler™ ep realplex   |
|                                 |   | <b>Qiagen</b>                            | Rotor-Gene® Q   |
|                                 |   | <b>Stratagene / Agilent Technologies</b> | Mx3000P™ Real Time PCR System<br>Mx3005P™ Real Time PCR System  |

\* See Attached III to configure exposure settings.

## Attached II: Detection channels of most common real time PCR equipment

The fluorescence detection channels of some of most common Real Time PCR Thermocyclers are specified in the following table:

| REAL-TIME PCR THERMOCYCLER          | Vitassay CHANNEL | DETECTION CHANNEL | OBSERVATIONS  |
|-------------------------------------|------------------|-------------------|---|
| Bio-Rad CFX96™                      | FAM              | FAM               |   |
|                                     | HEX              | HEX               |   |
|                                     | ROX              | ROX               |   |
|                                     | Cy5              | Cy5               |   |
| ABI 7500 Applied Biosystems         | FAM              | FAM               | Passive reference option ROX is none  |
|                                     | HEX              | VIC               |   |
|                                     | ROX              | ROX               |   |
|                                     | Cy5              | Cy5               |   |
| Roche Lightcycler®480II             | FAM              | 465/510           | Colour Compensation required  |
|                                     | HEX              | 533/580           |   |
|                                     | ROX              | 533/610           |   |
|                                     | Cy5              | 618/660           |   |
| Smartcycler® Cepheid                | FAM              | Channel 1         |   |
|                                     | HEX              | Channel 2         |   |
|                                     | ROX              | Channel 3         |   |
|                                     | Cy5              | Channel 4         |   |
| Abbott m2000rt                      | FAM              | FAM               |   |
|                                     | HEX              | VIC               |   |
|                                     | ROX              | ROX               |   |
|                                     | Cy5              | Cy5               |   |
| Mx3000P™<br>Mx 3005P™<br>Stratagene | FAM              | FAM               | Passive reference option ROX is 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 has to be between 5 and 10 FI for each channel. Also select the option "Perform Optimisation Before 1st Acquisition". |
|                                     | HEX              | Yellow            |   |
|                                     | ROX              | Orange            |   |
|                                     | Cy5              | Red               |   |
| Exicycler™ 96 BIONEER               | FAM              | FAM               |   |
|                                     | HEX              | HEX               |   |
|                                     | ROX              | ROX               |   |
|                                     | Cy5              | Cy5               |   |

### **Attached III: Optical measurement exposure setting**

The exposure values of some thermocyclers must be adjusted for proper operation. Set exposure values as follows:

| <b>Thermocycler</b>   | <b>Vitassay channel</b> | <b>Exposure values</b> |
|---|-------------------------|------------------------|
| DTlite Real-Time PCR System (DNA-Technology)                | FAM                     | 500                    |
|   | HEX                     | 500                    |
|   | ROX                     | 500                    |
|   | Cy5                     | 500                    |
| DTprime Real-time Detection Thermal Cycler (DNA-Technology) | FAM                     | 500                    |
|   | HEX                     | 1000                   |
|   | ROX                     | 1000                   |
|   | Cy5                     | 1000                   |

## Bibliography/Bibliografía

1. Genetic and serologic properties of Chikungunya virus associated with an epidemic, Yap State, Micronesia, 2007. Lanciotti RS, Kosoy OL, Laven JJ, Velez JO, Lambert AJ, Johnson AJ, Stanfield SM, Duffy MR. *Emerg Infect Dis.* 2008 Aug;14(8):1232-9.
2. Quantitative real-time PCR detection of Chikungunya virus and evaluation with field-caught mosquitoes. Faye O, Faye O, Diallo D, Diallo M, Weidmann M, Sall AA. *Virol J.* 2013 Oct 22;10:311.
3. Detection of Chikungunya virus in urine. Gourinat AC, O'Connor O, Calvez E, Goarant C, Dupont-Rouzeyrol M. *Emerg Infect Dis.* 2015 Jan;21(1):84-6.
4. Centers for Disease Control and Prevention. Chikungunya Virus (<http://www.cdc.gov/Chikungunya/index.html>).
5. World Health Organization. Chikungunya virus and potential complications (<http://www.who.int/emergencies/Chikungunya-virus/en/>).

## Trademarks

CFX™ and IQ5™ are registered trademarks of Bio-Rad Laboratories.

ABI®, QuantStudio™, StepOnePlus™ and ViiA™ are registered trademarks of Thermo Fisher Scientific Inc.

LightCycler® is a registered trademark of Roche.

Mx3000P™ and Mx3005™ 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

## Symbols for IVD components and reagents/ Símbolos utilizados para componentes y reactivos IVD

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









Vitassay Healthcare S.L.U. Parque Tecnológico Walqa  
Ctra. N-330 Km. 566 • 22197 Huesca (Spain)

[www.vitassay.com](http://www.vitassay.com)