

Ministério da Saúde  
FOICRUZ  
Fundação Oswaldo Cruz



Instituto de Tecnologia  
em Imunobiológicos

**Bio-Manguinhos**

# KIT MOLECULAR SARS-CoV2 (E/RP) Bio-Manguinhos

Aprovado para Uso Emergencial

**(2x48 REAÇÕES)**

Uso em diagnóstico *in vitro*

**MANUAL:** molec-sars-cov2-e-rp-rox-2x48r-08-05-2020-lotes-01ao05.pdf

## **ATENÇÃO:**

Manual exclusivo para os lotes:

**01 ao 05**



# KIT MOLECULAR SARS-CoV2 (E/RP) Bio-Manguinhos

Aprovado para Uso Emergencial

Uso em diagnóstico *in vitro*

(2x48 REAÇÕES)

## **1. NOME COMERCIAL**

KIT MOLECULAR SARS-CoV2 (E/RP) - Bio-Manguinhos

## **2. FINALIDADE E MODO DE USO DO PRODUTO**

O Kit Molecular SARS-CoV2 - Bio-Manguinhos, se baseia na tecnologia de PCR em tempo Real e é indicado para o processamento de amostras clínicas, previamente submetidas a etapa de extração de ácidos nucleicos. O produto se destina para a transcrição reversa, amplificação, detecção e diferenciação do material genético (RNA viral) do Coronavírus.

O Kit Molecular SARS-CoV2 - Bio-Manguinhos se destina ao diagnóstico e vigilância epidemiológica do Coronavírus.

Produto destinado para uso em diagnóstico *in vitro*.

## **3. CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO, TRANSPORTE E MANUSEIO**

Conjunto de Reagentes: -30 °C a -10 °C.

**Obs.:** Todos os reagentes deverão ser armazenados nas temperaturas indicadas no rótulo externo, desde o ato do recebimento até a utilização do conjunto.

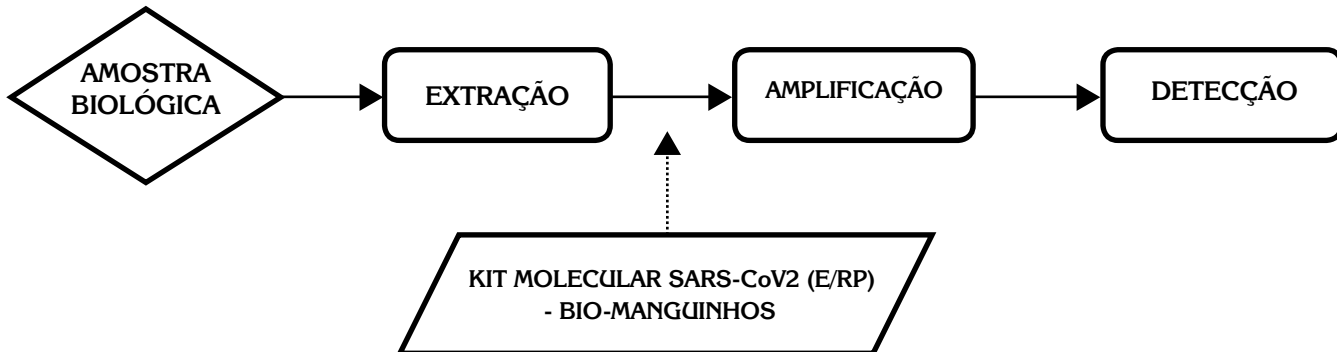
## **4. PRINCÍPIO DE FUNCIONAMENTO DO TESTE**

A metodologia para detecção molecular do vírus SARS-CoV2 tem como base a plataforma PCR em tempo real.

O fluxo metodológico segue abaixo:

- (a) etapa prévia de **extração** de ácido nucléico da amostra biológica
- (b) **amplificação** do ácido nucléico;
- (c) **detecção** do ácido nucleico por RT-PCR em tempo real.

## ESQUEMA DO TESTE:



## ETAPA DE EXTRAÇÃO

Opções

Manual: Vide Manual de Instruções do fabricante do Kit de Extração.

**Nota: Se os controles e as amostras extraídas (RNA) não forem amplificados imediatamente após a extração, deverão ser armazenados de -30 °C a -10 °C por no máximo 15 dias. Após esse período os mesmos devem ser descartados**

## ETAPA DE AMPLIFICAÇÃO E DETECÇÃO

As sequências de iniciadores e sondas do KIT MOLECULAR SARS-CoV2 (E/RP) Bio-Manguinhos são do Protocolo de Berlim (Corman VM et al, 2020).

A transcrição reversa do RNA em cDNA antecede à amplificação. A metodologia de amplificação específica do alvo com sondas marcadas com fluorescência é usada para determinar a presença de SARS-CoV2 e de RNase P. O equipamento utilizado na etapa de amplificação e de detecção é o 7500 Real Time PCR System.

## **5. TIPOS DE AMOSTRAS, CONDIÇÕES PARA COLETA, MANUSEIO, PREPARO E PRESERVAÇÃO**

Amostras de aspirado de nasofaringe e/ou de swab triplo combinado. Outras amostras podem ser utilizadas de acordo com recomendações médicas ou do laboratório/usuário, visando a potencial detecção de material genético do Coronavírus.

## **6. DESCRIÇÃO DO PRODUTO**

### 6.1 Relação dos componentes fornecidos com o produto

CONJUNTO DE REAGENTES	COMPONENTES	VOLUME
CONTROLES	Controle Negativo	2 frascos com 30 µL
	Controle Positivo	2 frascos com 30 µL
AMPLIFICAÇÃO	Mistura de PCR	2 frascos com 500 µL
	Rox	2 frascos com 15 µL
	Mix E	2 frascos com 350 µL
	Mix RP	2 frascos com 350 µL

### 6.2 Materiais necessários não fornecidos

- Kit de extração de ácido nucléico
- Acessórios para automação das etapas de extração e de preparo da Mistura de RT-PCR.
- Luva descartável sem talco
- Sacos de descarte de lixo biológico
- Microcentrifuga

- Ponteiras para uso único, com filtro e estéreis, de 20 µL, 100 µL, 200 µL e 1000 µL
- Placa óptica de 96 reações.

## 7. VERSÃO DO SOFTWARE BIOLAUDOS

A partir da versão 2.0.0.0

## 8. ESTABILIDADE EM USO DO PRODUTO E CONDIÇÕES DE ARMAZENAMENTO

Conjunto de Reagentes: -30 °C a -10 °C.

**Obs.: Todos os reagentes deverão ser armazenados nas temperaturas indicadas no rótulo externo, desde o ato do recebimento até a utilização do conjunto.**

Não são de responsabilidade do fabricante:

- Insumos armazenados fora da temperatura especificada;
- Os procedimentos da etapa de extração;
- Ocorrência de contaminação ambiental (*amplicon*);

Todas as sobras de reagentes deverão ser descartadas após a utilização do kit de acordo com os procedimentos de cada Laboratório.

## 9. PROCEDIMENTOS DO ENSAIO

### 9.1 Procedimento de Amplificação - Real Time 7500

Retirar do freezer os reagentes descritos abaixo e aguardar o descongelamento, dos mesmos, à temperatura ambiente;

Antes do preparo das misturas **E** e **RP**, centrifugar (*spin*) os tubos de todos os insumos;

Preparo Manual das misturas de RT-PCR **E** e **RP**:

- Identificar dois tubos de 1,5 mL; cada um com o respectivo nome das misturas de RT-PCR (**E** e **RP**).

- Adicionar a cada tubo o volume de reagentes de acordo com o número de reações:

**MISTURA DE RT-PCR E:**

CONJUNTO DE REAGENTES	VOLUME (µL)		
	1 REAÇÃO	48 REAÇÕES	96 REAÇÕES
Mistura de PCR	3,75	195	375
Rox	0,08	4,16	8
<b>Mix E</b>	6,18	321,36	618

**MISTURA DE RT-PCR RP:**

CONJUNTO DE REAGENTES	VOLUME (µL)		
	1 REAÇÃO	48 REAÇÕES	96 REAÇÕES
Mistura de PCR	3,75	195	375
Rox	0,08	4,16	8
<b>Mix RP</b>	6,18	321,36	618

- Homogeneizar as misturas de RT-PCR **E** e **RP** com uma pipeta (evitando formação de bolhas);
- Manter refrigerado até a finalização do preparo de todas as misturas de RT-PCR.
- Distribuir as misturas de RT-PCR **E** e **RP** na placa de amplificação, de acordo com a sugestão de esquema abaixo:
  - Adicionar 10 µL da mistura de RT-PCR **E** nos poços da placa óptica compreendidos entre A1 e H1; A3 a H3; A5 a H5; A7 a H7; A9 a H9; A11 a H11.
  - Adicionar 10 µL da Mistura de RT-PCR **RP** nos poços da placa óptica compreendidos entre A2 e H2; A4 a H4; A6 a H6; A8 a H8; A10 a H10; A12 a H12.

- Distribuição do Controle Negativo, do Controle Positivo e das amostras dos pacientes:
  - Adicionar 5  $\mu$ L de Controle Negativo nos poços G11 e G12;
  - Adicionar 5  $\mu$ L de Controle Positivo nos poços H11 e H12;
  - Adicionar 5  $\mu$ L de amostras de pacientes nos poços compreendidos entre A1 e H1; A3 a H3; A5 a H5; A7 a H7; A9 a H9; A11 a F11. / Mistura de PCR E;
  - Adicionar 5  $\mu$ L de amostras de pacientes nos poços compreendidos entre A2 e H2; A4 a H4; A6 a H6; A8 a H8; A10 a H10; A12 a F12. / Mistura de PCR RP;
- Desenho da placa de amplificação para 1x 48 reações de **E** e 1x 48 reações de **RP**. O kit fornece insumos para fazer duas vezes esse desenho de placa de amplificação.

	Mix E	Mix RP										
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
A												
B												
C												
D												
E												
F												
G											CNEG	CNEG
H											CPOS	CPOS

**Legenda:** CNEG – Controle Negativo / CPOS – Controle Positivo

- Após a adição na placa óptica das misturas de PCR E e RP, dos controles e das amostras dos pacientes, utilizar o vortex para homogeneizar as misturas e selar a placa óptica com selo óptico.
- Centrifugar a placa selada e iniciar a reação de RT-PCR no equipamento 7500 Real Time PCR System.

## 9.2 Amplificação e Detecção

Ligar o computador do equipamento 7500 Real Time PCR System.

Ligar o equipamento 7500 Real Time PCR System.

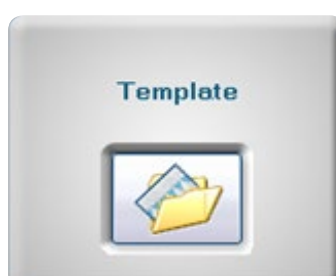
Centrifugar a placa óptica (*spin*).

Colocar a placa óptica no equipamento de detecção 7500 Real Time PCR System.

Evitar tocar no fundo da placa. Certificar-se de que a posição A1 da placa está no canto superior esquerdo;

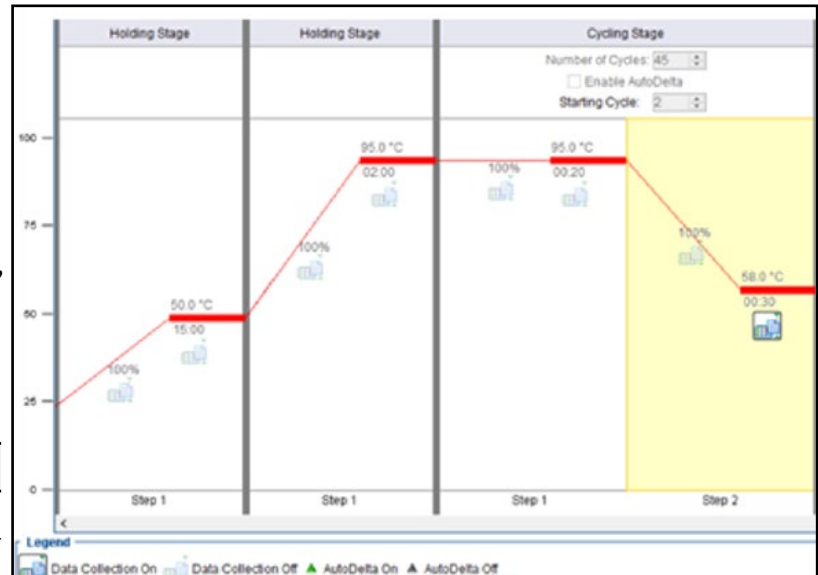


Clicar no ícone **7500 Software**;



Após a inicialização do software, clicar no ícone **Template** (abaixo).  
Na janela que abrirá, selecionar o template **SARS\_Cov\_E.edt**.

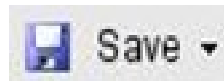
Abrir o arquivo **SARS\_Cov\_E.edt** e salvá-lo, antes de iniciar a corrida.



ALVO	REPORTER	QUENCHER
E	FAM	NFQ
RP	FAM	NFQ

ALVO	THRESHOLD	BASELINE START	BASELINE END
E	0,2	AUTO	AUTO
RP	0,15	AUTO	AUTO

Nomear a corrida e clicar no ícone **SAVE**:



Clicar no ícone **Start Run**:



Após o fim da corrida, clicar no ícone **Analyse** e clicar na aba **View Well Table**. Clicar em **Group By** e selecionar **Well Position (column)**:

View Plate Layout   View Well Table

Select Wells With: - Select Item -

Show in Table ▾ Group By ▾

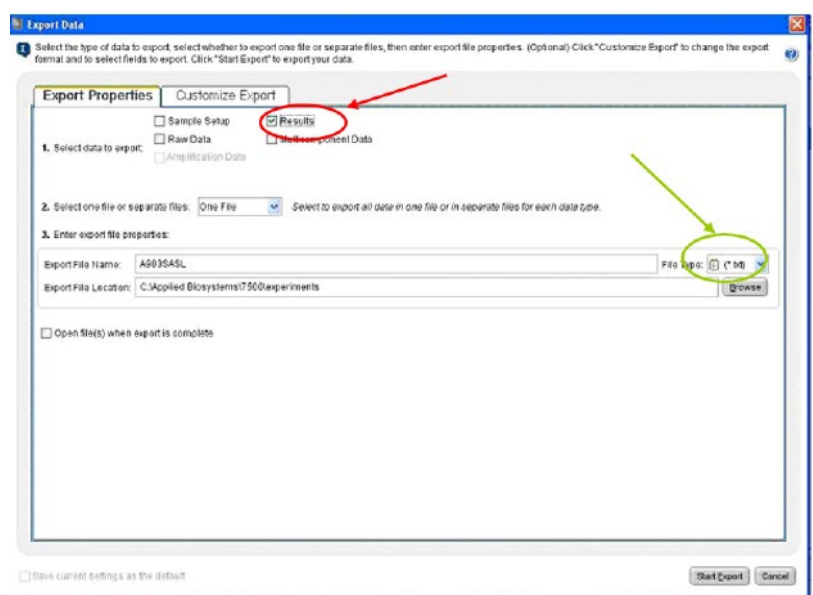
#	Well	Om
1	A1	
2	A1	
3	A1	
4	B1	
5	B1	
6	B1	
7	C1	
8	C1	
9	C1	
10	D1	
11	D1	

Target Name  
Sample Name  
Task  
Replicate  
Dye  
Flag  
Cr  
AMPNC  
Well Position (Row)  
**Well Position (Column)**  
None

Para gerar o arquivo .txt, clicar no ícone **Export**:



Abrirá a janela abaixo. Confirmar se somente **Results** estiver selecionado (círculo vermelho) e colocar o mesmo nome do arquivo em **Export File name** e alterar a opção **File type** para **\*.txt** (círculo verde). Em **Browse** (circulo verde) selecionar área de trabalho/desktop e selecionar pasta Sars CoV2\_txt;



Clicar em **Start Export**;

 Start Export

Clicar em **Close Export Tool**;

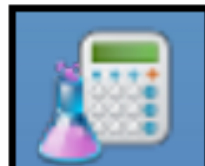
Fechar o software;

Copiar o arquivo.txt em um CD ou DVD.

## 10. GERAÇÃO DE LAUDO

### 10.1 Geração do Laudo Coletivo (obrigatório)

Clicar no ícone do Software Biolaudos;



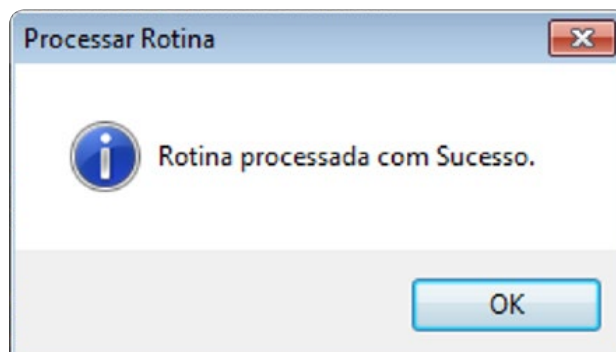
Fazer o login informando o CPF e a senha;

Clicar em **Processar Rotina**;

Colocar o número do Lote e validade do Lote (campo de preenchimento obrigatório) e clicar **Avançar**;

Conferir se o teste é o Kit SARS-CoV2 (E) e escolher o tipo de material. Clicar em **Avançar**;

Clicar no ícone  selecionar o arquivo txt referente a rotina a ser processada na área de trabalho/desktop pasta Sars CoV2;



Clicar em **Processar**;

Clicar em **Fechar**;

Clicar em **Consultar Rotina**;

Clicar em **Consultar**;

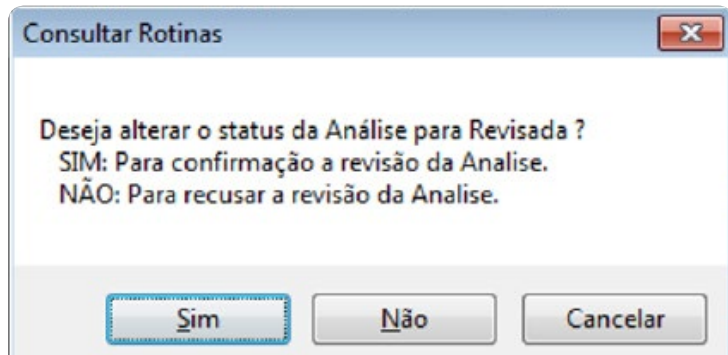
Clicar duas vezes no ícone  correspondente a rotina a ser analisada;

O laudo está disponível no ícone **Resultados**;

Para preencher o campo de identificação das amostras, clicar no ícone **Ler Códigos** e digitar ou ler os códigos de barras das amostras seguindo o mapa de aplicação;

Após a identificação das amostras, há a possibilidade de importar os dados das amostras do GAL. Para isso, clicar em **Importar do GAL**.

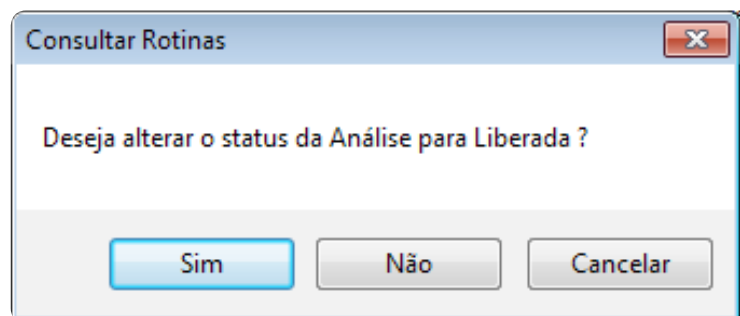
Após revisão do laudo, clicar no ícone **Revisar** e clicar em **SIM** para alterar o Status para revisada;



Colocar a senha do **Revisor**;

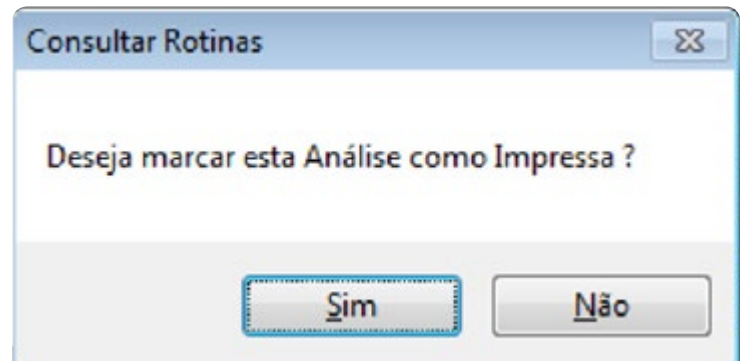
Se o aprovador for diferente do revisor, o aprovador tem que entrar no sistema com seu login e CPF.  
Entrar na rotina desejada e clicar no ícone **Aprovar**;

Clicar em **SIM** para alterar o Status para Liberada;



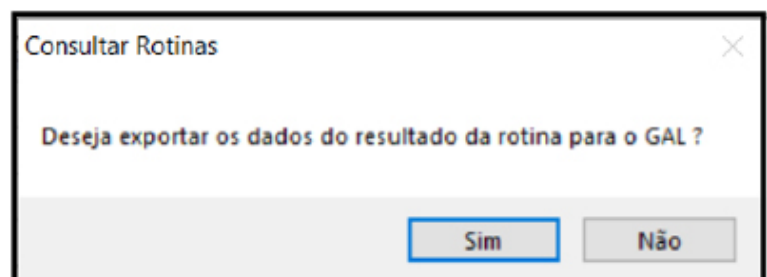
Colocar a senha do Aprovador;

Clicar em **Marcar como Impresso** caso o laudo tenha sido impresso;



O laudo fica disponível no ícone **Resultados** e a relação dos pacientes testados no ícone **Pacientes**; Os resultados podem ser exportados para o Sistema GAL. Clicar no ícone **Exportar para GAL**.

Clicar em **SIM** para exportar os dados da rotina para o GAL



## 10.2 Geração do Laudo Individual (opcional)

Clicar 2 vezes no ícone ;

Preencher os dados obrigatórios marcados em negrito: **data da coleta, data do recebimento, material, nº da visita, nome completo, sexo e nascimento**;

Clicar em **Gravar**;

Para visualizar o laudo, clicar 2 vezes no ícone .

## 11. OBTENÇÃO DOS RESULTADOS

### 11.1 Critérios de Aceitação do Controle Negativo e do Controle Positivo

CONTROLE	CT	RESULTADO
NEGATIVO	Não detectável	<b>Rotina Válida</b>
	Ct ≤ 40	<b>Rotina inválida.</b> Repetir o teste, possível contaminação
	Ct ≤ 37	<b>Rotina Válida</b>
POSITIVO	Ct > 37	<b>Rotina inválida.</b> Repetir o teste, possível perda de amostra e/ou problema durante a preparação das misturas de RT-PCR

## 11.2 Interpretação dos Resultados

ALVOS	CT	RESULTADO
<b>E</b>	Ct ≤ 37	Detectável (+)
	Ct > 37	Não Detectável (-)
<b>RP</b>	Ct ≤ 35	Detectável (+)
	Ct > 35	Não Detectável (-)

INTERPRETAÇÃO DE RESULTADOS		
E	RP	RESULTADO
+	+ ou -	Sars-CoV 2 detectável
-	+	Sars-CoV 2 não detectável
-	-	RP não detectável, repetir extração e RT-PCR
37 < Ct ≤ 45	+	Inconclusivo, repetir RT-PCR
37 < Ct ≤ 45	-	Inconclusivo, repetir extração e RT-PCR

- Todos os resultados deverão ser analisados de acordo com os critérios descritos no item 11.1 -Critérios de Aceitação do Controle Negativo e do Controle Positivo e 11.2 - Interpretação de Resultados”.
- Valor de Ct do alvo RP acima de 35,0 é indicativo de possíveis problemas na extração ou da qualidade da amostra. Neste caso, a extração deverá ser repetida.
- Não é esperada amplificação do Controle Positivo no MIX RP.
- No caso de repetição do ensaio, mantendo-se o resultado inconclusivo, a amostra deverá ser encaminhada para o Laboratório de Referência de Rede Vigilância de Influenza do SVS/MS.

## 12. USUÁRIO PRETENDIDO

Profissional técnico capacitado para processamento de amostras clínicas, utilização de insumos/kit e equipamentos necessários para o diagnóstico molecular, com base na tecnologia de PCR em Tempo Real.

## 13. INTERFERENTES E LIMITAÇÕES DO ENSAIO

Evitar utilizar swabs alginatados ou de algodão para a coleta, pois interfere na reação de PCR. Foram feitas análises de amostras positivas para Influenza A e B e não houve reação cruzada para estes vírus.

## 14. CARACTERÍSTICAS DE DESEMPENHO

### 14.1 Sensibilidade analítica

A análise de PROBIT (IC de 95%) indicou uma sensibilidade para o alvo E: LOD de 0,97 cópias/reAÇÃO (50% positividade) e de 1,99 cópias/reAÇÃO (95% positividade);

Sumarizando, estabeleceu-se o limite de detecção para Coronavírus: 50 cópias/reAÇÃO.

## 15. RISCOS RESIDUAIS IDENTIFICADOS

Ao manusear qualquer um dos reagentes observe as precauções necessárias. A qualidade dos resultados obtidos depende do cumprimento às boas práticas de laboratório tais como:

- Utilizar equipamento de proteção individual (EPI) tais como luvas descartáveis (sem talco) e jaleco em todas as etapas do teste;
- Após o uso, desprezar ponteiras, tubos, placas, reagentes, insumos/produtos no descarte de risco biológico;
- Desprezar a placa óptica, após a amplificação e detecção, em descarte biológico;
- Todas as sobras de reagentes deverão ser descartadas após a utilização de cada módulo do kit, de acordo com os procedimentos de cada laboratório;
- Não usar reagentes com a validade vencida;
- Nunca misturar componentes de lotes diferentes.
- O teste deve ser usado somente para monitoramento in vitro e USO PROFISSIONAL, de acordo com as instruções fornecidas no kit.

## 16. DESCARTE DO PRODUTO

Após o uso os componentes do produto devem ser descartados em recipientes destinados ao lixo biológico.

Os reagentes de extração automatizada devem ser descartados de acordo com a orientação do fabricante.

## **17. TERMOS E CONDIÇÕES DE GARANTIA DA QUALIDADE DO PRODUTO**

Este produto foi desenvolvido por meio de procedimentos registrados e instalações em acordo com normas internas de Biossegurança e Boas Práticas de Laboratório. O fabricante garante a qualidade do kit mediante seu uso adequado, descrito nestas instruções de uso, bem como orientações dadas durante o treinamento fornecido ao usuário.

## **18. RAZÃO SOCIAL DO FABRICANTE E SERVIÇO DE ATENDIMENTO AO CONSUMIDOR**

**Fabricado por:**

**Instituto de Biologia Molecular do Paraná (IBMP)**

Rua Professor Algacyr Munhoz Mader, 3775-CIC Curitiba – Paraná – CEP: 81350-010

CNPJ: 03.585.986/0001-05 – Indústria Brasileira

e

**Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos – Bio-Manguinhos/ FIOCRUZ**

Av. Brasil, 4365 – CEP: 21040-900 – Rio de Janeiro – RJ | CNPJ 33.781.055/0001-35 – Indústria Brasileira

**Distribuído por:**

**Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos – Bio-Manguinhos/ FIOCRUZ**

Av. Brasil, 4365 – CEP: 21040-900 – Rio de Janeiro – RJ | CNPJ 33.781.055/0001-35 – Indústria Brasileira

**Orientações técnicas adicionais a respeito deste produto poderão ser obtidas junto ao:**

**Instituto de Tecnologia em Imunobiológicos – Bio-Manguinhos/ FIOCRUZ**

CNPJ 33.781.055/0001-35

Av. Brasil, 4365 – CEP: 21040-900 – Rio de Janeiro – RJ

SAC: 08000.210.310 ou [moleculares@bio.fiocruz.br](mailto:moleculares@bio.fiocruz.br)

**Para versão impressa deste manual, entre em contato com SAC: 08000.210.310 ou [moleculares@bio.fiocruz.br](mailto:moleculares@bio.fiocruz.br).**

Registro MS X.XXXX.XXXX.XXX-X

Responsável técnico: Edimilson Domingos da Silva, CRBio-2 RJ/ES nº: 21433-02.

## **19. REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS:**

- Chaolin Huang\*, Yeming Wang\*, Xingwang Li et al. Clinical features of patients infected with 2019 novel coronavirus in Wuhan, China. *The Lancet*. 24/01/2020.
- Dawei Wang, Bo Hu, Chang Hu et al. Clinical Characteristics of 138 Hospitalized Patients With 2019 Novel Coronavirus–Infected Pneumonia in Wuhan, China. Original investigation, *JAMA*. 07/02/2020.
- Leen Vijgen, Elien Moës, Els Keyaerts, Sandra Li, and Marc Van Ranst. A Pancoronavirus RT-PCR Assay for Detection of All Known Coronaviruses. *Methods in Molecular Biology*, vol. 454: SARS- and Other Coronaviruses, Edited by: D. Cavanagh.
- Na Zhu, Dingyu Zhang, Wenling Wang et al. A Novel Coronavirus from Patients with Pneumonia in China, 2019. Brief report, *The new england journal of medicine*. 24/01/2020.
- Poon L, Chu D, Peiris M. Detection of 2019 novel coronavirus (2019-nCoV) in suspected human cases by RT-PCR. School of Public Health, The University of Hong Kong, Hong Kong. 2020.
- Victor Corman, Tobias Bleicker, Sebastian Brünink, Christian Drosten Charité Virology, Berlin, Germany. Olfert Landt, Tib-Molbiol, Berlin, Germany. Marion Koopmans, Erasmus MC, Rotterdam, The Netherlands. Maria Zambon, Public Health England, London. Diagnostic detection of Wuhan Coronavirus 2019 by real-time RTPCR. V1, 13/01/2020.
- Victor Corman, Tobias Bleicker, Sebastian Brünink, Christian Drosten Charité Virology, Berlin, Germany. Olfert Landt, Tib-Molbiol, Berlin, Germany. Marion Koopmans, Erasmus MC, Rotterdam, The Netherlands. Maria Zambon, Public Health England, London. Diagnostic detection of Wuhan Coronavirus 2019 by real-time RTPCR. V2, 17/01/2020.