

## BioAmp *Lawsonia intracellularis*

Referência: BRA0019R100

Teste para detecção de *Lawsonia intracellularis* por PCR em Tempo Real (qPCR)  
100 reações

O kit *Lawsonia intracellularis* é um sistema sensível e específico que contém todos os reagentes necessários para a detecção e quantificação específica de DNA de *Lawsonia intracellularis* em amostras biológicas. A técnica de Reação em Cadeia da Polimerase (PCR) em Tempo Real (qPCR) se baseia na amplificação de regiões específicas do genoma de um patógeno. Na qPCR, o produto amplificado é identificado mediante marcadores de fluorescência, os quais estão ligados às sondas oligonucleotídicas que se ligam especificamente à sequência alvo.

### Composição do Kit

| Componente             | Composição  | Quantidade |
|------------------------|---|------------|
| Master Mix BioAmp      | Mistura otimizada de água livre de nucleases, tampão, dNTPs, enzima Taq polimerase, oligonucleotídeos e sondas de hidrólise específicos para o agente alvo e para o controle interno exógeno. | 1 tubos*   |
| Controle Negativo (CN) | Água livre de nucleases   | 1 tubo     |

\*Cada tubo corresponde a 25 reações.

### Condições de Armazenamento

- Este produto é transportado sob refrigeração, não afetando o desempenho do produto.
- Mantenha o reagente congelado entre -15°C e -30°C até o uso.
- Evite ciclos repetidos de congelamento/descongelamento (>2 vezes) para garantir a estabilidade do kit.

### Informações de segurança

- Quando trabalhar com produtos químicos use jaleco, luvas e óculos de proteção adequados. Para obter mais informações, consulte os documentos sobre segurança (*Safety Data Sheet, SDS*) correspondentes.
- Todos os resíduos de amostra e os objetos que estiveram em contato com os mesmos devem ser descontaminados ou eliminados como material potencialmente infecioso.

### Equipamentos e insumos que devem ser fornecidos pelo usuário

- Equipamentos:** Termociclagador para PCR em Tempo Real com filtros para leitura dos fluoróforos FAM™ e HEX™ ou similar, Cabine para PCR, micropipetas calibradas de volume variável (0,5µL a 1000µL), centrífuga de tubos, homogeneizador de tubos tipo vortex e raque para microtubos.

- Insumos:** Kit de extração de ácidos nucleicos, ponteiras com barreira, microtubos para PCR em Tempo Real e luvas de procedimento sem talco.

### Avisos e precauções\*

- Uso exclusivo para diagnóstico *in vitro*.
- Não utilizar se a embalagem estiver danificada.
- Evitar a exposição à luz.
- Não utilizar o reagente após a data de validade.
- Não abrir os tubos de PCR após a amplificação.
- Não misturar os reagentes de diferentes lotes.
- Utilizar plásticos livres de nucleases.
- Todas as instruções devem ser lidas antes de realizar o teste e estritamente seguidas.

### Suporte técnico

Para maiores informações e assistência técnica, entre em contato com o Supor te Técnico pelo e-mail [biorise@biorise.com.br](mailto:biorise@biorise.com.br), site [biorise.com.br](http://biorise.com.br) ou telefone (45) 99858-0038.

### Histórico de revisões

| Manual de uso | Data    | Versão | Modificações    |
|---------------|---------|--------|-----------------|
| MU-LW0001     | 04/2024 | V01    | Primeira versão |

Nota: pequenas alterações tipográficas, gramaticais e de formatação não são incluídas no histórico de revisões.



## Procedimento de Uso

### A. Extração de ácidos nucleicos

Os ácidos nucleicos (DNA/RNA) devem ser extraídos da amostra e purificados antes do uso do *kit* de PCR. Os *kits* de extração de ácidos nucleicos listados abaixo são recomendados:

| Nome do produto                       | Sistema de extração | Referência             |
|---------------------------------------|---------------------|------------------------|
| BioFast Kit de Extração rápida de DNA | Lise direta         | 100 mL: Ref: BRF01R100 |

Para a extração consulte o *Manual de Uso do kit de interesse*, disponível no site.

Outros *kits* de extração de ácidos nucleicos podem ser utilizados se previamente validados pelo usuário.

Após a extração, os ácidos nucleicos podem ser mantidos em gelo ou de +2°C a +8°C por algumas horas até o uso. Para longos períodos de armazenamento, manter as amostras em temperatura entre -15°C e -65°C.

### B. Preparo da Reação

#### Antes de começar

- Descongele todos os reagentes em temperatura ambiente e protegidos da luz.
- Antes de utilizar, homogeneize e centrifuge todos os reagentes.
- Conserve os reagentes em gelo ou em um bloco frio durante o preparo da reação de PCR.

- Pipete 21 µL do Master Mix BioAmp em cada tubo de reação.

| Componente        | 1 reação |
|-------------------|----------|
| Master Mix BioAmp | 21 µL    |
| Amostra           | 4 µL     |
| Volume total      | 25 µL    |

- Adicione 4 µL da amostra em cada tubo de reação.
- Adicione 4 µL de BioRef *Lawsonia intracellularis* (Ref: BRR0021) ao tubo de reação dedicado ao controle positivo de amplificação.
- Adicione 4 µL do CN fornecido no *kit* ao tubo de reação dedicado ao controle negativo da amplificação.
- Feche os tubos de reação com tampas correspondentes ou sele a placa.
- Defina os filtros para os marcadores indicados no software do termociclador de acordo com a tabela abaixo.

| Patógeno/Controle Interno       | Reporter | Quencher |
|---------------------------------|----------|----------|
| <i>Lawsonia intracellularis</i> | FAM™     | BHQ-1    |
| Referência passiva <sup>1</sup> | ROX™     |          |

<sup>1</sup>Referência passiva para uso com instrumentos de PCR em tempo real que permitem normalização.

- Execute a corrida no termociclador de acordo com as condições especificadas na tabela abaixo.

| Número de Ciclos | Temperatura | Tempo       |
|------------------|-------------|-------------|
| 1x               | 95 °C       | 2 minutos   |
| 40x              | 95 °C       | 15 segundos |
|                  | 60 °C       | 20 segundos |

Captura da fluorescência.

### C. Análise e interpretação dos resultados

- Determinar o *Threshold* em qualquer ponto da fase exponencial do gráfico de amplificação de cada fluorocromo.
- As etapas de extração e amplificação são validadas se os seguintes resultados são obtidos:

| Controles                               | Amplificação |      | Interpretação                            |
|---|--------------|------|--|
|   | FAM™         | HEX™ |  |
| Controle negativo de amplificação (CNA) | ✗<br>Não     |      | Ausência de contaminação na amplificação |
| Controle positivo de amplificação (CPA) | ✓<br>Sim     |      | Validação do passo de amplificação       |
| Controle negativo de extração (CNE)     | ✗<br>Não     |      | Ausência de contaminação na extração     |
| Controle positivo de extração (CPE)     | ✓<br>Sim     |      | Validação do passo de extração           |

- A reação de amplificação de cada amostra é validada se pelo menos uma curva de amplificação é observada nos canais FAM™ e/ou HEX™ ou equivalente.

| Amplificação | Interpretação |                            |
|--------------|---------------|----------------------------|
|              | FAM™          | HEX™                       |
| ✗ Não        |               | Não detectado <sup>1</sup> |
| ✓ Sim        |               | Detetado                   |
|              |               | Inconclusivo <sup>2</sup>  |

<sup>1</sup>Não detectado: Ausência do material genético do patógeno na amostra ou em quantidades inferiores ao limite de detecção.

<sup>2</sup>Inconclusivo: curva de amplificação não característica.  
Possíveis causas: Reação de PCR defeituosa devido a inhibidores, erro de configuração, amostra degradada e/ou problema com extração de ácidos nucleicos (perda ou degradação dos ácidos nucleicos).

**Recomendações:** Realizar uma nova reação de PCR utilizando a amostra diluída 1:5 em água ultrapura. Se a reação for inconclusiva, realizar uma nova extração dos ácidos nucleicos da amostra.

**Observação:** amostras que apresentarem amplificação do marcador FAM™ com Ct (*cycle threshold*) acima de 37 devem ter seu resultado considerado como negativo, devido ao limite de detecção da técnica.

