

Rev.	Data	Descrizione	Redatto da	Verificato da	Approvato da
00	25.02.22	Prima emissione	Dr.ssa V. Panzarin Dr. C. Terregino	Dr.ssa E. Stefani	Dr.ssa P. Carnieletto

1. Scopo e campo di applicazione

Questo documento descrive la procedura per la preparazione del campione e per l'estrazione degli acidi nucleici con sistemi manuali ed automatici, per la successiva rilevazione del virus dell'influenza aviaria (AIV) e del paramyxovirus aviario di tipo 1 (APMV-1) in specie aviari mediante metodi molecolari.

La procedura può essere applicata a isolati virali (tipicamente liquido allantoideo), omogenato di organi/tessuti, feci, stemperato di tamponi tracheali e cloacali di specie aviari adeguatamente raccolti e conservati.

2. Documenti di riferimento

- *Commission Decision 2006/437/EC approving a Diagnostic Manual for avian influenza as provided for in Council Directive 2005/94/EC*
- *OIE - World Organization for Animal Health, Terrestrial Manual, Chapter 3.3.4. Avian influenza (including infection with high pathogenicity avian influenza viruses) (Version adopted in May 2021)*
- *OIE - World Organization for Animal Health, Terrestrial Manual, Chapter 3.3.14. Newcastle disease (infection with Newcastle disease virus) (Version adopted in May 2021)*

3. Definizioni e acronimi utilizzati

- **AIV:** virus dell'influenza aviaria
- **APMV-1:** Paramyxovirus aviario di tipo 1 (sin.: Orthoavulavirus aviario di tipo 1, AOAV-1)
- **Controllo interno (IC):** sequenza di RNA esogeno non target (IC-RNA, Indical) addizionato ad ogni campione, e sottoposto all'intero processo analitico a partire dalla fase di estrazione
- **Controllo negativo di processo (NPC):** campione non contenente il target ricercato processato unitamente ai campioni in esame a partire dalla fase di estrazione, in presenza di IC-RNA (Indical)
- **Controllo positivo di processo (PPC):** campione contenente il target ricercato processato unitamente ai campioni in esame a partire dalla fase di estrazione

Per le altre definizioni e abbreviazioni fare riferimento all'allegato "**ALL PDP 011** - Principi generali per l'esecuzione delle tecniche di prova di biologia molecolare basate sulla reazione a catena della polimerasi (PCR)".

4. Descrizione delle attività e responsabilità

Il Responsabile di Laboratorio o un suo delegato ha la responsabilità dell'organizzazione, del coordinamento e della verifica delle attività svolte dal personale incaricato (vedere elenco abilitati ai metodi di prova).

Il personale tecnico qualificato ha la responsabilità:

- della corretta esecuzione della procedura di prova qui descritta
- della tracciabilità dei campioni in esame durante tutta la seduta analitica
- della corretta gestione dei reagenti, kit e materiali di riferimento e delle apparecchiature

Il processo analitico, la qualifica del personale, la corretta performance delle apparecchiature e la gestione dei reagenti/kit/materiali di riferimento utilizzati sono descritte nei documenti correlati riportati al paragrafo 5, che completano con un approccio trasversale la presente procedura.

4.1 Attrezzature/strumenti/accessori

Dotazione base di un laboratorio di biologia molecolare (“**ALL PDP 279 E** - Apparecchiature, reagenti, attrezzature e materiali consumabili per biologia molecolare”), con le seguenti integrazioni e/o specifiche:

- Centrifuga con rotore per provette da 15 e 50 ml con velocità di almeno 3000 x g
- KingFisher Flex Purification System with 96 PCR head (ThermoFisher Scientific) e relativi consumabili (tip combs, piastre di eluizione da 96 pozzetti, piastre deep well da 96 pozzetti)
- Microtubi per la conservazione di campioni ed acidi nucleici a $\leq -70^{\circ}\text{C}$
- QIA Symphony SP system (Qiagen) e relativi consumabili (microprovette da 2 ml compatibili, filter tips da 200 μl e 1500 μl , 8-rod covers, sample prep cartridges 8-well, elution microtubes CL and caps)
- TissueLyser II (Qiagen) e biglie in acciaio sterili da 5 mm

Per il corretto utilizzo e manutenzione delle apparecchiature fare riferimento ai relativi manuali d'uso e, ove previsti, ad altri documenti del sistema qualità (es. istruzioni operative (IO e IDD), procedure di taratura (PDT), allegati (ALL)).

4.2 Reagenti/soluzioni/kit diagnostici

Prodotto	Fornitore/Specifiche	Conservazione
100% Ethanol molecular grade	Commerciale	Temperatura ambiente
100% Isopropanol molecular grade	Commerciale	Temperatura ambiente
70% Ethanol molecular grade	Commerciale/” DSBIO IOP 007 - Istruzione per la preparazione delle soluzioni in uso presso i laboratori delle SCS5 e SCS6”/” SVR IOP 019 - Preparazione delle soluzioni”	Temperatura ambiente
Antigene di influenza aviare tipo A o di APMV-1	Controllo positivo di processo (PPC) (opzionale)/fornito da SCS6 U.O. Colture cellulari, reagenti e produzione	$\leq -70^{\circ}\text{C}$
Buffer ATL	Qiagen/Buffer per estrazione con QIASymphony SP system/ DSBIO IOP 090	Temperatura ambiente
Intype IC-RNA	Indical Bioscience/controllo interno/” ALL PDP 281 - Handbook intype IC-RNA”	$\leq -18^{\circ}\text{C}$
MagMax 96 AI/ND Viral RNA Isolation Kit	Applied Biosystems/estrazione con KingFisher Flex Purification System/” ALL PDP 022 - MagMAX-96 AI/ND Viral RNA Isolation kit user guide”	Temperatura ambiente, ad esclusione di Beads conservate tra $+2^{\circ}\text{C}$ e $+8^{\circ}\text{C}$, Carrier e Enhancer a $\leq -18^{\circ}\text{C}$
MagMAX Pathogen RNA/DNA Kit	Applied Biosystems/estrazione con KingFisher Flex Purification System/” ALL PDP 282 - MagMAX Pathogen RNA DNA kit”	Temperatura ambiente, ad esclusione di Beads conservate tra $+2^{\circ}\text{C}$ e $+8^{\circ}\text{C}$, Carrier e Enhancer a $\leq -18^{\circ}\text{C}$
NucleoSpin RNA	Macherey-Nagel/estrazione manuale/” ALL PDP 023 - RNA isolation user manual (Macherey-Nagel)”	Temperatura ambiente ad esclusione della DNasi che si conserva tra $+2^{\circ}\text{C}$ e $+8^{\circ}\text{C}$ liofilizzata e a $\leq -18^{\circ}\text{C}$ una volta ricostituita
PBS-A pH 7.4 ± 0.2	Centro Servizi alla Produzione dell'IZSVe/Soluzione phosphate-buffered saline antibiotato sterile	tra $+2$ e $+8^{\circ}\text{C}$
Polvere di quarzo	Commerciale	Temperatura ambiente
QIAamp Viral RNA Mini Kit	Qiagen/estrazione manuale/” ALL PDP 083 - QIAamp viral RNA mini Handbook”	Temperatura ambiente ad esclusione del Carrier RNA che, una volta risospeso, viene aliquotato e conservato a $\leq -18^{\circ}\text{C}$

QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kit (Qiagen)	Qiagen/estrazione con QIASymphony SP system/" DSBIO IOP 090 - Utilizzo dell'estrattore automatico QIASymphony SP"	Temperatura ambiente ad esclusione del Carrier RNA che, una volta risospeso, viene aliquotato e conservato a $\leq -18^{\circ}\text{C}$
---	--	---

4.3 Norme di sicurezza

Accesso ai laboratori e norme di comportamento	
È obbligatorio indossare durante tutte le fasi dell'attività abbigliamento e calzature da laboratorio e seguire le misure di seguito descritte. Ogni ulteriore misura di biosicurezza sarà comunicata dal <u>Responsabile di Laboratorio o un suo delegato</u> , ove necessario	
Fasi di processo	Misure di prevenzione da applicare
Prelievo del materiale conservato in congelatore $\leq -70^{\circ}\text{C}$	Maneggiare i campioni congelati con guanti antifreddo
Preparazione del campione clinico per analisi biomolecolari	Utilizzare guanti monouso e maneggiare il campione sotto cappa di sicurezza. Avvertenze: frequente lavaggio delle mani con sapone disinfettante
Estrazione acidi nucleici	Eseguire tutte le operazioni sotto cappa a flusso laminare, utilizzare guanti monouso e se necessario la mascherina
Per tutte le fasi di processo	Avvertenze: frequente lavaggio delle mani con detergente disinfettante

4.4 Modalità operative

4.4.1 Verifiche da effettuare prima di iniziare la prova

Requisiti del campione secondo "IZS IDD 069 - Criteri di idoneità e modalità specifiche per l'accettazione e conservazione di campioni conferiti per ricerca influenza aviaria" e "DSBIO IOP 006 - Manipolazione campioni presso i Laboratori e U.O. SCS5 e SCS6" o analogo documento di struttura.

4.4.2 Modalità di conservazione del campione durante l'analisi

Requisiti del campione secondo "IZS IDD 007 - Modalità di conservazione dei campioni", IZS IDD 069, DSBIO IOP 006 e analoghi di struttura. Nel dettaglio:

- Isolati virali, omogenato di organi/tessuti, feci, stemperato di tamponi vengono conservati in frigorifero tra $+2^{\circ}\text{C}$ e $+8^{\circ}\text{C}$ fino alla fine delle analisi relative e conseguente emissione di esito.
- Successivamente all'emissione dell'esito, i campioni positivi e di interesse biologico possono essere archiviati in congelatore a $\leq -70^{\circ}\text{C}$
- Gli acidi nucleici estratti vengono conservati a $\leq -70^{\circ}\text{C}$ fino all'utilizzo (oppure a temperatura $+2^{\circ}\text{C}$ e $+8^{\circ}\text{C}$ nel caso di utilizzo immediato)

4.4.3 Controlli

Al fine di assicurare l'attendibilità delle analisi biomolecolari in tutte le fasi del processo di diagnosi, i controlli di seguito riportati vengono inclusi in ogni seduta di estrazione:

- Controllo negativo di processo (NPC)
- Controllo interno (IC), ove previsto
- Controllo positivo di processo (PPC), ove previsto, su indicazione del Responsabile di Laboratorio o un suo delegato e solo per le metodiche biomolecolari che non prevedono l'uso del controllo interno

4.4.4 Preparazione del campione

Vedere “**ALL PDP 009** - Istruzione per l'esecuzione di un test diagnostico mediante PCR: Buone pratiche di laboratorio”, e **ALL PDP 011**.

In funzione della matrice in esame, utilizzare il kit di estrazione adeguato, come dettagliato di seguito:

Kit	Isolati	Stemperato di tamponi	Omogenato di organi/tessuti	Feci
NucleoSpin RNA (Macherey-Nagel)		✓	✓	✓
QIAamp Viral RNA Mini Kit (Qiagen)	✓	✓		
QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kit (Qiagen)	✓	✓	✓	✓
MagMAX Pathogen RNA/DNA Kit (Applied Biosystems)	✓	✓	✓	✓
MagMax 96 AI/ND Viral RNA Isolation Kit (*)	✓	✓		

(*) L'uso di questo kit è raccomandato in circostanze emergenziali motivate da specifiche necessità (es. mancato approvvigionamento dei rimanenti kit di estrazione)

I campioni possono essere analizzati in singolo o in pool. I pool devono essere costituiti da campioni provenienti dalla stessa unità epidemiologica, dalla stessa sede anatomica e dalla stessa specie. Eventuali scostamenti da queste indicazioni, devono essere definiti dal Responsabile di Laboratorio o un suo delegato. Al fine di evitare cross-contaminazioni, campioni da singole unità epidemiologiche devono essere processati con pinze e forbici sterili dedicate. Per l'intera procedura, utilizzare puntali con filtro e plastiche sterili.

4.4.4.1 Isolati virali

Prelevare mediante puntale sterile con filtro la quantità di campione richiesta, in base al sistema di estrazione impiegato, e procedere direttamente con l'estrazione degli acidi nucleici.

4.4.4.2 Tamponi

- In base alla tipologia e al numero di tamponi da processare, in provetta/tubo sterile dispensare un volume di PBS-A secondo le indicazioni sotto riportate.
 - tamponi singoli:
 - sottili → 750 µl di PBS-A
 - grossi → 1 ml di PBS-A
 - pool da 2-5 tamponi:
 - sottili → 1 ml di PBS-A
 - grossi → 2 ml di PBS-A
 - pool da 6-10 tamponi:
 - sottili → 1,5 ml di PBS-A
 - grossi → 3 ml di PBS-A
- Immergere la/e estremità del/i tampone/i nel PBS-A, recidere dall'asta manualmente, o con forbice/tronchesino e miscelare mediante vortex per circa 15 sec
- Immergere gli strumenti utilizzati in Virkon 1%, sodio ipoclorito 0.6% o altro idoneo disinfettante
- Alternativamente, la/e estremità del/i tampone/i possono essere immersi nel PBS-A per circa 30 sec assicurando il completo contatto con il liquido, e stemperati manualmente in modo vigoroso
- Centrifugare per 2 min a circa 18000 x g; questo step è opzionale per i tamponi tracheali, ma fortemente raccomandato per tamponi cloacali visibilmente sporchi di feci
- Prelevare mediante puntale sterile con filtro la quantità di campione richiesta, in base al sistema di estrazione impiegato, e procedere direttamente con l'estrazione degli acidi nucleici

Importante: sebbene sia preferibile analizzare i tamponi singolarmente o in pool di dimensioni ridotte, in particolari condizioni (es. durante una emergenza epidemica) per galliformi è possibile analizzare pool da

massimo 10 tamponi, al fine di rendere più efficiente il processo diagnostico e ridurre i tempi di refertazione. Per tamponi da anatidi (es. anatre, oche) si raccomanda di unire in pool non più di 5 tamponi.

4.4.4.3 Organi e tessuti

Omogeneizzazione con pestello e mortaio

- Utilizzando forbici e pinze sterili prelevare circa 150-200 mg di tessuto (*) (corrispondenti a circa 5 mm³) e deporli in un mortaio sterile
- Aggiungere una piccola quantità di polvere di quarzo e omogeneizzare con il pestello
- Aggiungere PBS-A sterile in rapporto 1:4 p/v (circa 450-600 µl), omogeneizzare e trasferire il materiale in una provetta sterile
- Immergere gli strumenti utilizzati in Virkon 1%, sodio ipoclorito 0.6% o analogo disinfettante
- Chiarificare il campione per 2 min a 18000 × g
- In una provetta sterile trasferire, mediante puntale sterile con filtro, la quantità di campione richiesta, in base al sistema di estrazione impiegato, e procedere direttamente con l'estrazione degli acidi nucleici

Omogeneizzazione con TissueLyser II

- Utilizzando forbici e pinze sterili prelevare circa 150-200 mg di tessuto (*) (corrispondenti a circa 5 mm³) e deporli in una provetta sterile
- Aggiungere una biglia in acciaio sterile da 5 mm di diametro
- Aggiungere PBS-A sterile in rapporto 1:4 p/v (circa 450-600 µl) e omogeneizzare a 30 Hz per 3 min
- Immergere gli strumenti utilizzati in sodio ipoclorito 0,6% o analogo disinfettante
- Chiarificare il campione per 2 min a 18000 × g
- In una provetta sterile trasferire, mediante puntale sterile con filtro, la quantità di campione richiesta, in base al sistema di estrazione impiegato, e procedere direttamente con l'estrazione degli acidi nucleici

(*) se il campione è composto da un pool di organi o organi molto voluminosi, prelevare porzioni di tessuto in più punti, ed aggiungere PBS-A sterile mantenendo inalterato il rapporto di diluizione (1:4 p/v). Per l'omogeneizzazione con TissueLyser II, prelevare non più di 3 porzioni di tessuto da circa 150-200 mg ciascuna (corrispondenti a circa 5 mm³). Qualora ci fosse la necessità di prelevare più di tre porzioni di tessuto, procedere con pestello e mortaio.

4.4.4.4 Feci

- Utilizzando un cucchiaino sterile, prelevare le feci (solitamente, 1 gr) e deporle in una provetta sterile
- Aggiungere PBS-A sterile in rapporto 1:4 p/v e risospendere accuratamente mediante vortex per 30 sec
- Chiarificare il campione per 2 min a 18000 × g
- In una provetta sterile trasferire, mediante puntale sterile con filtro, la quantità di campione richiesta, in base al sistema di estrazione impiegato, e procedere direttamente con l'estrazione degli acidi nucleici

4.4.5 Estrazione degli acidi nucleici

4.4.5.1 NucleoSpin RNA kit (Macherey-Nagel)

Kit raccomandato per l'estrazione di RNA da omogenato d'organo, feci, e da stemperato di tamponi. Ricostituire i reagenti e conservarli secondo le indicazioni riportate nell'allegato **ALL PDP 023**. Applicare il protocollo "RNA purification from cultured cells and tissue" con le specifiche di seguito riportate. I volumi indicati si intendono per singolo campione. Nota: la seguente procedura non utilizza β-mercaptoetanolo.

- Miscelare 300 µl di Buffer RA1 e 300 µl di etanolo 70% in una microprovetta tipo Eppendorf sterile
- Se previsto il controllo interno: aggiungere 6 µl di intype IC-RNA, corrispondenti a 1:10 del volume di eluizione, come indicato nell'allegato **ALL PDP 281**
- Aggiungere 100 µl di campione e miscelare mediante pipetta
- Posizionare una colonnina (NucleoSpin RNA Column, blue ring) all'interno di un tubo di raccolta (collection tube), trasferire il lisato nella colonnina e centrifugare per 30 sec a 11000 × g
- Eliminare il flow-through e posizionare la colonnina in un nuovo collection tube
- Aggiungere 350 µl di Membrane Desalting Buffer e centrifugare per 1 min a 11000 × g;

- Preparare la DNase reaction mixture in una microprovetta tipo Eppendorf sterile miscelando 10 µl di rDNase ricostituita e 90 µl di Reaction Buffer for rDNase
- Trasferire 95 µl di DNase reaction mixture direttamente al centro della membrana di silice della colonnina e incubare a temperatura ambiente per 15 min;
- Aggiungere 200 µl di Buffer RAW2 e centrifugare per 30 sec a 11000 × g
- Eliminare il flow-through e posizionare la colonnina in un nuovo collection tube
- Aggiungere 600 µl di Buffer RA3 e centrifugare per 30 sec a 11000 × g
- Eliminare il flow-through e posizionare la colonnina in un nuovo collection tube
- Aggiungere 250 µl di Buffer RA3 e centrifugare per 2 min a 15000 × g
- Posizionare la colonnina in una microprovetta tipo Eppendorf da 1.5 ml sterile, ed eluire l'RNA in 60 µl di RNase-free H₂O centrifugando per 1 min a 11000 × g

4.4.5.2 QIAamp Viral RNA Mini Kit (Qiagen)

Kit raccomandato per l'estrazione di RNA da isolati virali e da stemperato di tamponi. Ricostituire i reagenti e conservarli secondo le indicazioni riportate nell'**ALL PDP 083**.

- Preparare la miscela di buffer AVL e carrier RNA-buffer AVE secondo le indicazioni riportate nell'allegato **ALL PDP 083** e trasferire 560 µl della miscela in una microprovetta tipo Eppendorf da 1.5 ml sterile
- **Se previsto il controllo interno:** sottrarre alla miscela buffer AVL-carrier RNA un volume pari a 6 µl, ed aggiungere un egual volume di intype IC-RNA corrispondenti a 1:10 del volume di eluizione, come indicato nell'allegato **ALL PDP 281**
- Aggiungere 140 µl di campione e miscelare accuratamente mediante vortex
- Incubare a temperatura ambiente per 10 min e centrifugare brevemente per rimuovere eventuali gocce dal tappo
- Aggiungere 560 µl di etanolo assoluto (96-100%), miscelare accuratamente mediante vortex, e centrifugare brevemente per rimuovere eventuali gocce dal tappo
- Trasferire 630 µl di lisato in una QIAamp Mini column e centrifugare per 1 min a 6000 × g
- Eliminare il flow-through e posizionare la colonnina in un nuovo collection tube
- Trasferire il rimanente lisato (630 µl) nella colonnina e centrifugare per 1 min a 6000 × g
- Eliminare il flow-through e posizionare la colonnina in un nuovo collection tube
- Aggiungere 500 µl di Buffer AW1 e centrifugare per 1 min a 6000 × g
- Eliminare il flow-through e posizionare la colonnina in un nuovo collection tube
- Aggiungere 500 µl di Buffer AW2 e centrifugare per 3 min alla massima velocità
- Eliminare il flow-through e posizionare la colonnina in una microprovetta tipo Eppendorf da 1.5 ml sterile
- Aggiungere 60 µl di Buffer AVE e incubare a temperatura ambiente per 1 min
- Eluire l'RNA centrifugando per 1 min a 6000 × g

4.4.6 Estrazione acidi nucleici automatica

4.4.6.1 QIAasymphony DSP Virus/Pathogen Midi kit (Qiagen) con QIAasymphony SP instrument (Qiagen)

Kit raccomandato per l'estrazione di acidi nucleici da isolati virali, omogenato di organi/tessuti, feci e stemperato di tamponi. Ricostituire i reagenti e conservarli secondo le indicazioni riportate nella istruzione **DSBIO IOP 090**.

- **Se previsto il controllo interno:** preparare la miscela di Buffer AVE, carrier RNA e IC-RNA come indicato nella **DSBIO IOP 090**
- Distribuire 250 µl di Lysis Buffer ATL in microprovette da 2 ml sterili compatibili con lo strumento
- Aggiungere 300 µl di campione
- Procedere con l'estrazione degli acidi nucleici seguendo la procedura riportata nella **DSBIO IOP 090**, applicando gli script C400OBL CR22710 ID3359 (se previsto controllo interno) o "Complex 400_OBL_V4_DSP (se non previsto controllo interno)

4.4.6.2 MagMAX Pathogen RNA/DNA Kit (Applied Biosystems) con KingFisher Flex Purification System with 96 PCR head (Thermofisher Scientific)

Kit raccomandato per l'estrazione di acidi nucleici da isolati virali, omogenato di organi/tessuti, feci e stemperato di tamponi. Ricostituire i reagenti e conservarli secondo le indicazioni riportate nell'allegato **ALL PDP 282**. Applicare il protocollo "Low-cell-content samples" per "KingFisher Flex/MagMAX Express-96 Deep Well Magnetic Particle Processor" con le specifiche di seguito riportate. I volumi indicati si intendono per singolo campione.

- In un tubo sterile, preparare la Lysis/Binding Solution pipettando nell'ordine indicato: 250 µl di Lysis/Binding Solution Concentrate, 2 µl di Carrier RNA, 9 µl di intype IC-RNA (**se previsto il controllo interno**, corrispondenti a 1:10 del volume di eluizione, come indicato nell'allegato **ALL PDP 281**) e 250 µl di isopropanolo 100%
- Mescolare mediante vortex Nucleic Acid Binding Beads (biglie) e preparare la Bead Mix miscelando 10 µl di biglie e 10 µl di Lysis Enhancer
- Allestire: tip comb plate (standard plate), due piastre contenenti 300 µl di Wash Solution 1 (deep well plate), due piastre contenenti 450 µl di Wash Solution 2 (deep well plate), una piastra contenente 90 µl di Elution Buffer (standard plate)
- In una deep well plate (sample plate) trasferire 20 µl di Bead Mix, 200 µl di campione e 500 µl di Lysis/Binding Solution
- Selezionare il protocollo MagMAX_Pathogen (4462359_DW_HV o MagMAX_Pathogen_High volume 96 DW)
- Posizionare le piastre negli specifici alloggiamenti resi disponibili dallo strumento seguendo le istruzioni riportate sul display ed avviare lo strumento

4.4.6.3 MagMAX-96 AI/ND Viral RNA Isolation kit (Applied Biosystems) con KingFisher Flex Purification System with 96 PCR head (Thermofisher Scientific)

Kit raccomandato per l'estrazione di acidi nucleici da isolati virali e stemperato di tamponi, in circostanze emergenziali motivate da specifiche necessità (es. mancato approvvigionamento dei rimanenti kit di estrazione). Ricostituire i reagenti e conservarli secondo le indicazioni riportate nell'allegato **ALL PDP 022**. Applicare il protocollo indicato nell'allegato **ALL PDP 022**, con le specifiche di seguito riportate. I volumi indicati si intendono per singolo campione.

- In un tubo sterile, miscelare miscelare 101 µl di Viral Lysis/Binding solution, 20 µl di Beads Resuspension solution e 5 µl di intype IC-RNA (corrispondenti a 1:10 del volume di eluizione, come indicato nell'allegato **ALL PDP 281**) e trasferire 123 µl della soluzione preparata in una deep well plate. Aggiungere 50 µl di campione.
- Allestire: tip comb plate (standard plate), due piastre deep well contenenti 100 µl di Wash Solution 1 e due piastre contenenti 100 µl di Wash Solution 2, una piastra contenente 50 µl di Elution Buffer (standard plate)
- Selezionare il protocollo MagMAX_AM1835_2xW1.
- Posizionare le piastre negli specifici alloggiamenti resi disponibili dallo strumento seguendo le istruzioni riportate sul display ed avviare lo strumento.

4.4.7 Analisi degli acidi nucleici estratti mediante metodi molecolari

Applicare le PDP in uso presso il laboratorio, in base al target virale ricercato.

4.4.8 Verifica delle condizioni di accettabilità

I risultati sono considerati attendibili se i controlli danno i risultati attesi. Per i criteri di accettabilità, fare riferimento alle specifiche PDP.

L'uso del controllo interno è raccomandato per minimizzare il rischio di risultati falsi negativi, dovuti ad una estrazione degli acidi nucleici sub-ottimale o alla presenza di inibitori della PCR nell'acido nucleico estratto. Se il controllo interno presenta risultati non conformi (negativo o con Ct > 30) associati ad un campione dubbio o negativo, l'amplificazione può essere ripetuta diluendo gli acidi nucleici estratti di un fattore 1:10. In caso di ripetuti risultati non conformi, è possibile eseguire nuovamente l'analisi a partire da una nuova estrazione di acidi nucleici, diluendo maggiormente il campione biologico (tipicamente, arrivando ad una diluizione finale 1:10). Per matrici critiche (tamponi cloacali visibilmente sporchi di feci, feci, omogenato di

tessuti/organi emolitici o putrescenti) è possibile filtrare il surnatante con filtro da 0,45 µm prima dell'estrazione degli acidi nucleici. Il controllo interno può presentare Ct > 30 o risultare negativo anche in campioni fortemente positivi per il target virale, se co-amplificato in una reazione di tipo duplex. In tal caso, il campione può considerarsi conforme e l'analisi non necessita ripetizioni.

5. Documenti allegati e/o correlati

- **PR 01:** Processo Analitico
- **PR GRMR:** Processo gestione reagenti, kit e materiali di riferimento
- **PR APP:** Gestione apparecchiature
- **PR 06:** Processo gestione delle competenze del personale
- **IZS IDD 007:** Modalità di conservazione dei campioni
- **IZS IDD 069:** Criteri di idoneità e modalità specifiche per l'accettazione e conservazione di campioni conferiti per ricerca influenza aviaria
- **ALL PDP 009:** Istruzione per l'esecuzione di un test diagnostico mediante PCR: Buone pratiche di laboratorio
- **ALL PDP 011:** Principi generali per l'esecuzione delle tecniche di prova di biologia molecolare basate sulla reazione a catena della polimerasi (PCR)
- **ALL PDP 022:** MagMAX-96 AI/ND Viral RNA Isolation kit user guide
- **ALL PDP 023:** RNA isolation user manual (Macherey-Nagel)
- **ALL PDP 083:** QIAamp viral RNA mini Handbook
- **ALL PDP 279 E:** Apparecchiature, reagenti, attrezzature e materiali consumabili per biologia molecolare
- **ALL PDP 281:** Handbook intype IC-RNA
- **ALL PDP 282:** MagMAX Pathogen RNA DNA kit
- **DSBIO IOP 006:** Manipolazione campioni presso i Laboratori e U.O. SCS5 e SCS6
- **DSBIO IOP 007:** Istruzione per la preparazione delle soluzioni in uso presso i laboratori delle SCS5 e SCS6
- **DSBIO IOP 090:** Utilizzo dell'estrattore automatico QIA Symphony SP
- **SVR IOP 019:** Preparazione delle soluzioni