

# راهنمای کیت

## Mumps RQ

پاییز ۱۴۰۴، ویرایش ۱/۰

جهت تشخیص RNA ویروس Mumps

به روش Real-Time RT-PCR

مخصوص تحقیقات

Σ 24 (Cat# MumpsRQ24)

Σ 48 (Cat# MumpsRQ48)

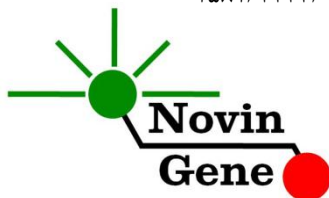
Σ 96 (Cat# MumpsRQ96)

HB NG-WI-ASL-71-100

RUO

شرکت نوین ژن پارس ویرا

تهران، خیابان ایرانشهر، پلاک ۵. کد پستی: ۱۵۸۱۶۳۳۳۳۶



## فهرست مندرجات:

۱. مقدمه.....	۳
۲. حیطه کاربرد.....	۳
۳. اطلاعات زمینه ای.....	۳
۴. اساس آزمایش.....	۴
۵. محتویات کیت.....	۴
۶. مدل های بسته بندی.....	۴
۷. شرایط نگهداری و حمل و نقل کیت.....	۵
۸. محدودیت کاربرد.....	۵
۹. سایر موارد مورد نیاز.....	۵
۱۰. احتیاط و نکات لازم.....	۶
۱۱. نمونه مناسب و شرایط نگهداری و انتقال آن.....	۷
۱۲. کنترل داخلی.....	۷
۱۳. استخراج RNA.....	۸
۱۴. دستورکار RT-PCR و مراحل آزمایش.....	۹
۱۵. دستگاه ها و نرم افزارها.....	۱۰
۱۶. تنظیم دستگاه Rotor-Gene.....	۱۰
۱۷. تنظیم دستگاه StepOne.....	۱۱
۱۸. تنظیم سایر دستگاه ها.....	۱۲
۱۹. آنالیز نتایج Rotor-Gene.....	۱۳

۲۰. آنالیز نتایج StepOne	۱۵
۲۱. میزان حساسیت	۱۷
۲۲. روش امحاء	۱۸
۲۳. پشتیبانی فنی	۱۸
۲۴. اطلاعات تماس	۱۸
۲۵. منابع	۱۹
۲۶. توضیحات برچسب	۱۹

## ۱. مقدمه

کیت Mumps RQ جهت تشخیص RNA ویروس عامل بیماری اوریون (Mumps) به روش Real-Time RT-PCR طراحی شده است. در این روش، RNA به کمک پرایمرها و پروب اختصاصی شناسایی می‌شود. همچنین میکس این کیت حاوی سری ثانویه‌ای از پرایمرها و پروب، جهت شناسایی یک توالی سنتتیک به عنوان کنترل داخلی می‌باشد. کنترل داخلی از گزارش منفی کاذب ناشی از استخراج نامناسب و یا مهار PCR جلوگیری می‌کند. این کیت جهت مصارف تحقیقاتی کاربرد دارد.

## ۲. حیطه کاربرد

کیت Mumps RQ امکان بررسی نمونه بیمار را جهت تشخیص ویروس Mumps با روش Real-Time RT-PCR فراهم می‌کند. این کیت جهت کار بر روی دستگاه RotorGene، StepOne و MIC طراحی شده است.

## ۳. اطلاعات زمینه‌ای

اوریون یک بیماری حاد ویروسی است که توسط ویروس Mumps ایجاد می‌شود. این ویروس عضوی از خانواده *Paramyxoviridae* بوده و حاوی ژنوم RNA تک‌ رشته‌ای می‌باشد. این بیماری عمدتاً از طریق قطرات تنفسی منتقل می‌گردد و با تورم دردناک غدد بزاقی، به‌ویژه غده پاراتید، شناخته می‌شود. اوریون می‌تواند منجر به عوارض جدی مانند مننژیت، انسفالیت، التهاب پانکراس، کاهش شنوایی و برخی موارد دیگر شود. تشخیص دقیق و به موقع جهت مدیریت بیماری و کنترل شیوع آن ضروری است.

#### ۴. اساس آزمایش

در این کیت، شناسایی عامل عفونی با استفاده از روش واکنش زنجیره ای پلیمرز Polymerase Chain Reaction/ PCR انجام می‌شود. طی این واکنش بخشی از ژنوم عامل عفونی با استفاده از پرایمرهای اختصاصی شناسایی و تکثیر می‌شود. در روش Real-Time PCR توالی تکثیر شده با استفاده از پروب‌های فلورسنت قابل تشخیص می‌گردد. بنابراین، با بررسی میزان فلورسنت در طی واکنش می‌توان وجود عامل عفونی را در نمونه تشخیص داد، بدون آنکه پس از پایان واکنش نیاز به انجام مراحل بعدی باشد. با توجه به اینکه در این روش نیازی به بررسی محصول واکنش با روش‌هایی مشابه الکتروفورز وجود ندارد، امکان ایجاد آلودگی با محصول PCR نیز برطرف می‌گردد.

#### ۵. محتویات کیت

این کیت شامل یک دفترچه راهنما، فلش کارت و مواد زیر می‌باشد:

برچسب	محتوا	حجم
Mumps Mix	میکس RT-PCR*	۳۶۰ میکرولیتر
Pos Ctrl	شاهد مثبت	۱۵۰ میکرولیتر
Internal Ctrl	کنترل داخلی*	۲۵۰ میکرولیتر
Water	آب مخصوص PCR	۲۰۰ میکرولیتر

\* ۱، ۲، ۴ عدد، به ترتیب برای کیت‌های ۲۴، ۴۸ و ۹۶ واکنشی

#### ۶. مدل‌های بسته بندی

کیت در قالب‌های بیست و چهار، چهار و هشت، و نود و شش واکنش بیست و پنج میکرولیتری در دسترس می‌باشد.

## ۷. شرایط نگهداری و حمل و نقل کیت

تمامی مواد کیت باید در دمای ۲۰- درجه زیر صفر حمل و نگهداری شوند. در این صورت این مواد تا پایان زمان انقضا کیت که روی کیت و نیز روی هر لوله درج شده است پایدار و قابل استفاده می باشند. از ذوب و انجماد مکرر محتویات کیت بیش از سه بار خودداری کنید زیرا باعث کاهش حساسیت و عدم کارایی آن ها می شود. همچنین برای حمل و نقل کیت از یخ خشک استفاده نمایید.

## ۸. محدودیت کاربرد

- این کیت تنها برای استفاده توسط کاربران حرفه ای و آموزش دیده طراحی شده است.
- تمامی مراحل کار بایستی مطابق دفترچه راهنمای کامل کیت انجام شود و هرگونه تغییری در آن منجر به بروز خطا در نتایج می گردد.
- از محتویات کیت نباید پس از گذشت تاریخ انقضای درج شده روی کیت استفاده نمود.
- در صورت تغییر رنگ لیبل حرارتی (به صورتی یا قرمز) حتی به صورت جزئی کیت نباید مورد استفاده قرار گیرد.
- این کیت تنها برای مصارف تحقیقاتی طراحی شده و برای تشخیص طبی (IVD) مورد تایید نمی باشد.

## ۹. سایر موارد مورد نیاز

- برای استفاده از این کیت به تجهیزات و اقلام زیر نیاز دارید:
- دستگاه Real-Time PCR به همراه تجهیزات جانبی آن

- ورتکس (Vortex Mixer)
- سمپلر متغیر و سر سمپلر فیلتردار (Nuclease free)
- کیت استخراج RNA و تجهیزات و لوازم مورد نیاز آن
- میکروتیوب مخصوص Real-Time PCR
- دستکش لاتکس یا نیتریل بدون پودر
- بلوک آلومینیومی (بلوک سرد)

## ۱۰. احتیاط و نکات لازم

- برای پیشگیری از تولید نتایج کاذب به نکات زیر توجه کنید:
- **هنگام کار با نمونه بیمار، همیشه فرض را بر آلوده بودن نمونه بگذارید و خطرات بالقوه آن را در نظر داشته باشید.**
- در فضای pre-PCR یا Clean Room سه ناحیه را مشخص و از هم تفکیک کنید. این سه فضا شامل فضای نگهداری نمونه و استخراج، فضای آماده سازی مواد (برای انتقال میکس به میکروتیوب های PCR) و فضای آماده سازی واکنش (برای افزودن نمونه RNA به میکروتیوب PCR) می باشند. هر یک از سه فضای فوق باید وسایل مخصوص به خود، به ویژه سمپلر، را داشته باشند. از جابجایی وسایل بین این سه فضا پرهیز کنید.
- سطوح کار را همیشه قبل از شروع و پس از خاتمه کار با الکل ۷۰ درجه تمیز کنید.
- پیش از باز کردن درپوش تیوب های کیت، آن ها را روی یخ خرد شده نگهداری کنید تا کاملاً ذوب شود. سپس با چند تکان ملایم از مخلوط و یکنواخت شدن محتویات هر تیوب اطمینان حاصل کنید. سپس برای چند ثانیه آن ها را در دور پایین اسپین کنید.

- در حین کار، محتویات کیت را همیشه روی یخ خرد شده نگهداری کنید. از استفاده از یخ های قالبی و سایر موارد به غیر از یخ خرد شده پرهیز کنید.
- از ذوب و انجماد مکرر این مواد و بیش از سه بار خودداری کنید زیرا باعث کاهش حساسیت و عدم کارایی آنها می شود.

## ۱۱. نمونه مناسب و شرایط نگهداری و انتقال آن

نمونه مناسب برای تشخیص ویروس Mumps سوآب دهانی (Buccal swab) است و باید از ناحیه نزدیک مجرای غده پاروتید ظرف سه روز پس از شروع پاروتیت جمع آوری شود. در صورتی که بیش از سه روز از شروع علائم گذشته باشد احتمال مثبت شدن نمونه در این روش کاهش می یابد بنابراین توصیه می شود همزمان با نمونه سوآب دهانی در تست RT-PCR از سرم بیمار برای تست سرولوژی و شناسایی IgM نیز استفاده شود. نمونه را می توان تا ۴۸ ساعت در ۴ درجه نگهداری و به آزمایشگاه منتقل نمود و برای زمان های طولانی تر می باید در دمای ۲۰ درجه زیر صفر یا پائین تر نگهداری شود. در چنین شرایطی نمونه تا چندین روز پایدار می ماند.

## ۱۲. کنترل داخلی

برای ارزیابی احتمال استخراج نامناسب یا مهار PCR و جلوگیری از نتایج منفی کاذب، این کیت حاوی کنترل داخلی می باشد. کنترل داخلی را می توانید در مرحله استخراج استفاده نموده یا آن را صرفاً در مرحله PCR به Mumps Mix اضافه نمایید. در حالت اول، کنترل داخلی علاوه بر بررسی مهار واکنش، نشانگر کیفیت استخراج نیز می باشد. برای استفاده در مرحله استخراج، کنترل داخلی را پس از افزودن بافر lysis به نمونه، اضافه کنید. میزان مورد نیاز از کنترل داخلی ده درصد حجم حلال نهایی (elution buffer)



می‌باشد. یعنی در صورتی که RNA را نهایتاً در ۱۰۰ میکرولیتر بافر حل می‌کنید، ۱۰ میکرولیتر از کنترل داخلی را به مخلوط نمونه و بافر Lysis اضافه نمایید. توجه داشته باشید که کنترل داخلی نباید مستقیماً به نمونه بیمار (یعنی پیش از افزودن بافر lysis) اضافه شود، زیرا کارآیی خود را از دست خواهد داد. در صورتی که کنترل داخلی را به Mumps Mix اضافه می‌نمایید، تنها می‌توانید مهار واکنش PCR را بررسی کنید. به این منظور به ازای هر واکنش PCR، یک میکرولیتر از کنترل داخلی را به Mumps Mix اضافه نمایید. به طور مثال برای ۱۰ واکنش به ۱۵۰ میکرولیتر از میکس، ۱۰ میکرولیتر کنترل داخلی اضافه کنید و مخلوط حاصل را مطابق توضیحات بخش ۱۵ استفاده نمایید. در صورت موفق بودن PCR منجر به تولید فلورسانس با تابش زرد (VIC/Yellow) و CT بین ۲۷ تا ۳۴ می‌شود. در این حالت کنترل داخلی موفق بودن PCR را نشان می‌دهد.

### ۱۳. استخراج RNA

برای استخراج RNA از نمونه از روش‌ها و کیت‌های مختلفی می‌توان استفاده نمود. ما استفاده از کیت‌های زیر را توصیه می‌کنیم:

- High Pure Viral Nucleic Acid Kit (Cat# 11858874001, Roche Applied Science, Mannheim, Germany)
- QIAamp Viral RNA Mini Kit (Cat. no. 52906, Qiagen GmbH, Hilden, Germany)
- QIAamp UltraSens® Virus Kit (Cat. no. 53704, Qiagen GmbH, Hilden, Germany)
- QIAamp MiniElute Virus Spin Kit (Cat. no. 57704, Qiagen GmbH, Hilden, Germany)

در صورتی که تمایل دارید استخراج RNA از نمونه را با استفاده از کنترل داخلی بررسی نمایید، به توضیحات مربوط در قسمت ۱۲ (کنترل داخلی) مراجعه کنید.

#### ۱۴. دستورکار RT-PCR و مراحل آزمایش

ابتدا تمامی تیوب های کیت را روی یخ خرد شده قرار دهید تا به طور کامل محتویات آن ها ذوب شوند. با چند تکان ملایم از مخلوط شدن مواد داخل آن ها اطمینان حاصل کرده و برای چند ثانیه آن ها را در دور پایین سانتریفوژ کنید. به تعداد مورد نیاز میکروتیوب PCR روی بلوک سرد بگذارید. علاوه بر تعداد نمونه های مورد آزمایش، یک میکروتیوب برای شاهد مثبت و یک میکروتیوب برای کنترل منفی (آب) نیز در نظر بگیرید.

در صورتی که کنترل داخلی را در حین استخراج وارد کرده اید، به هر لوله ۱۵ میکرولیتر از **Mumps Mix** اضافه کنید. سپس ۱۰ میکرولیتر از RNA استخراج شده، **کنترل مثبت** یا آب به هر لوله اضافه کنید.

در صورتی که مایلید کنترل داخلی را به **Mumps Mix** اضافه نمایید، مطابق توضیحات بخش ۱۲، کنترل داخلی را به میکس افزوده و ۱۵ میکرولیتر از مخلوط حاصل را به هر لوله منتقل کنید.

در پایان ۱۰ میکرولیتر از RNA استخراج شده، **شاهد** یا آب به هر لوله اضافه کنید در پایان درپوش میکروتیوب ها را ببندید. سپس آن ها را مطابق شماره ها داخل دستگاه قرار دهید.

توجه: هنگام استفاده از دستگاه روتورژن، رینگ محافظ را نیز در پایان اضافه کنید.

## ۱۵. دستگاه ها و نرم افزارها

کیت Mumps RQ جهت کار با دستگاه‌های Rotor-Gene، StepOne و MIC طراحی شده است.

## ۱۶. تنظیم دستگاه Rotor-Gene

**ابتدا اطمینان حاصل کنید که رینگ محافظ را روی روتور قرار داده اید!**

دستگاه Rotor-Gene را توسط کابل مخصوص آن به کامپیوتر وصل کرده و آن را به برق وصل کنید تا چراغ آبی جلوی آن روشن شود. فایل تمپلیت Mumps را از فلش کارت همراه کیت باز نمایید (همچنین قابل دسترس از طریق اسکن QR Code روی جعبه کیت).

توجه فرمایید فایل Mumps 0.2 یا Mumps 0.1 را با توجه به نوع لوله استفاده شده انتخاب کنید.

نکته: مطابق تصویر برای تنظیم ضریب تابش در منوی نرم افزار، گزینه View، سپس Gain Optimisation را انتخاب کنید. در پنجره باز شده در Auto-Gain Optimisation Setup ابتدا گزینه Optimise Acquiring را بزنید. تنظیمات را دقیقاً مطابق تصویر صفحه بعد برای هر دو کانال انجام دهید. Tube Position را روی شماره ۱ تنظیم کنید (در نظر داشته باشید تیوب شماره یک باید حاوی میکس Mumps باشد).

گزینه Perform Optimisation Before 1<sup>st</sup> Acquisition را فعال کنید و پنجره را ببندید.

**Auto-Gain Optimisation Setup**

**Optimisation :**

Auto-Gain Optimisation will read the fluorescence on the inserted sample at different gain levels until it finds one at which the fluorescence levels are acceptable. The range of fluorescence you are looking for depends on the chemistry you are performing.

Set temperature to  degrees.

☒ Perform Optimisation Before 1st Acquisition

☐ Perform Optimisation At 60 Degrees At Beginning Of Run

**Channel Settings :**

Name	Tube Position	Min Reading	Max Reading	Min Gain	Max Gain
Green	1	10FI	15FI	1	10
Yellow	1	5FI	10FI	1	10

در منوی بالای صفحه، دکمه استارت (دکمه سبز رنگ) را کلیک کنید. روی پنجره باز شده نیز دکمه استارت را کلیک کنید و فایل آزمایش را ذخیره کنید تا دستگاه روشن شود. در پنجره نمونه ها (samples) نام هر نمونه را وارد کنید. در ستون نوع نمونه با عنوان type، برای نمونه بیمار unknown و برای شاهد مثبت Positive Control را انتخاب کنید. برای نمونه کنترل منفی نیز می‌توانید NTC یا Negative Control را انتخاب کنید.

## ۱۷. تنظیم دستگاه StepOne

نرم افزار دستگاه را باز کنید (StepOne software 2.\*). از منوی Set Up روی دکمه Template کلیک کنید و فایل داخل فلش کارت همراه کیت را انتخاب کنید. (همچنین قابل دسترس از طریق اسکن QR Code روی جعبه کیت). از

منوی سمت چپ Plate Setup و سپس دکمه Assign Targets and Samples را انتخاب کنید. یک کنترل مثبت و منفی و چند نمونه از پیش تعریف شده اند. کنترل ها و تعداد نمونه مورد نظر خود را در ردیف دلخواه کپی کنید. برای این کار از گزینه های کلیک راست (copy, paste, clear) می توانید استفاده کنید. همچنین با استفاده از منوی Define Targets and Samples می توانید تعداد نمونه های مورد بررسی را نیز اضافه کنید و نام نمونه ها را نیز مطابق نام بیماران تغییر دهید. در پایان تنظیمات دکمه Start Run را کلیک کنید و فایل آزمایش را در محل مورد نظر ذخیره کنید تا دستگاه شروع به کار کند.

## ۱۸. تنظیم سایر دستگاه ها

چنانچه این کیت را برای استفاده با سایر دستگاه های Real-Time PCR استفاده می کنید، دستگاه را مطابق برنامه زیر تنظیم نمایید:

Step	Temperature and time	Cycles
1	50°C x 10 min	1
2	95°C x 3 min	1
3	95°C x 15 sec	45
	60°C x 60 sec	

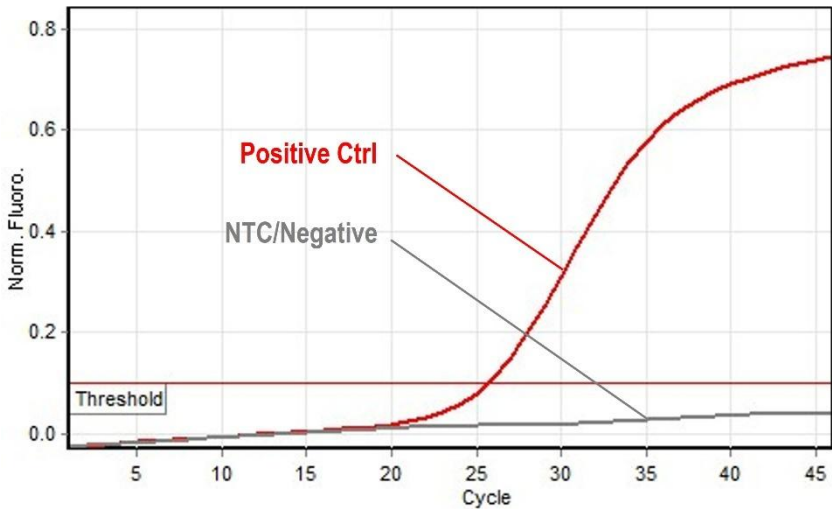
اندازه گیری تابش فلورسانس باید در دمای ۶۰ درجه و برای رنگ های FAM و VIC تنظیم شود. تمامی میکس های PCR کیت حاوی ROX می باشند. غلظت ROX نهایی در واکنش 300nM می باشد.

## ۱۹. آنالیز نتایج Rotor-Gene

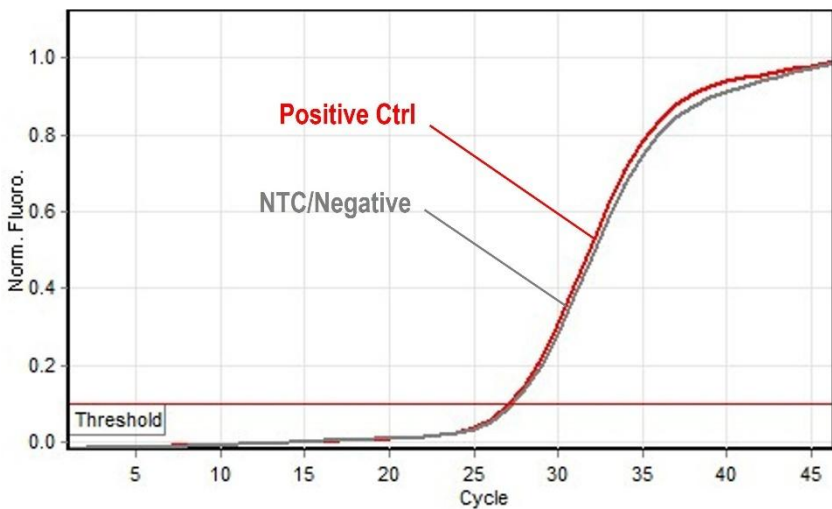
برای آنالیز نتایج به راهنمای Rotor-Gene مراجعه کنید. به طور خلاصه از منوی Quantitation, Analysis را انتخاب کرده و روی Green دوبار کلیک کنید. سپس آستانه را روی ۰/۱ قرار دهید. فرایند فوق را برای کانال Yellow نیز تکرار کنید. برای مشاهده نمودار مورد انتظار شاهد های مثبت و منفی و کنترل داخلی تصاویر ۱ الی ۲ را ملاحظه فرمایید.

توجه داشته باشید که افزایش تابش سبز (Green) مربوط به Mumps و افزایش تابش زرد (Yellow) حاصل از کنترل داخلی می باشد.

توجه داشته باشید نمونه تنها زمانی مثبت در نظر گرفته می شود که دارای منحنی سیگموئیدی و فاز لگاریتمی باشد و تنها در این حالت CT معتبر بوده و قابل استناد و تفسیر می باشد. در غیاب منحنی سیگموئیدی، نمونه منفی محسوب می شود و CT آن (در صورت وجود) فاقد ارزش می باشد.



شکل ۱. منحنی شاهد‌ها در کانال سبز دستگاه Rotor-Gene



شکل ۲. منحنی کنترل داخلی در کانال زرد دستگاه Rotor-Gene

نتایج را با توجه به نکات زیر تفسیر کنید:

- در صورتی که نمونه در کانال Mumps/Green مثبت و دارای منحنی سیگموییدی و CT کمتر از ۴۰ باشد، بدون در نظر گرفتن نتیجه آن در کانال IC/Yellow می‌توان آن را **مثبت** تلقی نمود.
- در صورتی که یک نمونه در کانال Mumps/Green منفی باشد ولی در کانال IC/Yellow مثبت و دارای منحنی سیگموییدی و CT بین ۲۷ تا ۳۲ باشد، نمونه **منفی** در نظر گرفته می‌شود.
- در صورتی که یک نمونه در هر دو کانال Mumps/Green و IC/Yellow منفی باشد، نتیجه **نامعتبر** بوده و آزمایش باید **تکرار** شود.  
خلاصه تفسیر نتایج آزمایش در جدول زیر آمده است.

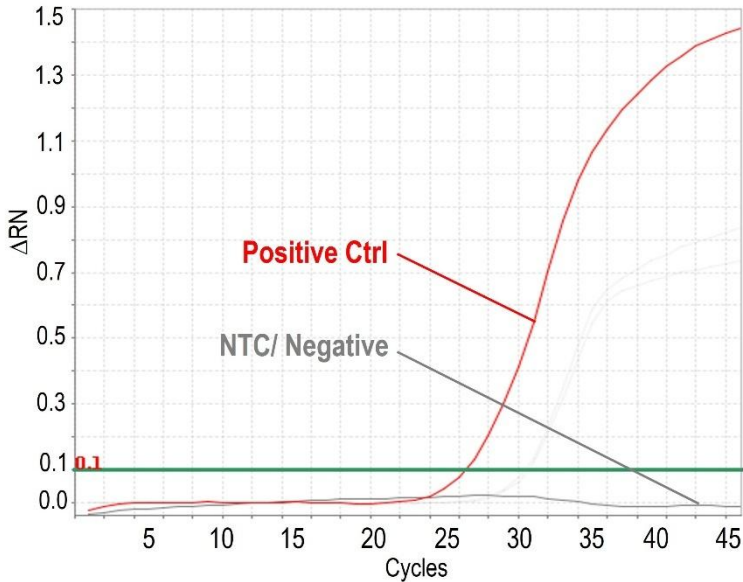
Green	Yellow	Result
+	+/-	Positive
-	+	Negative
-	-	Inconclusive

## ۲۰. آنالیز نتایج StepOne

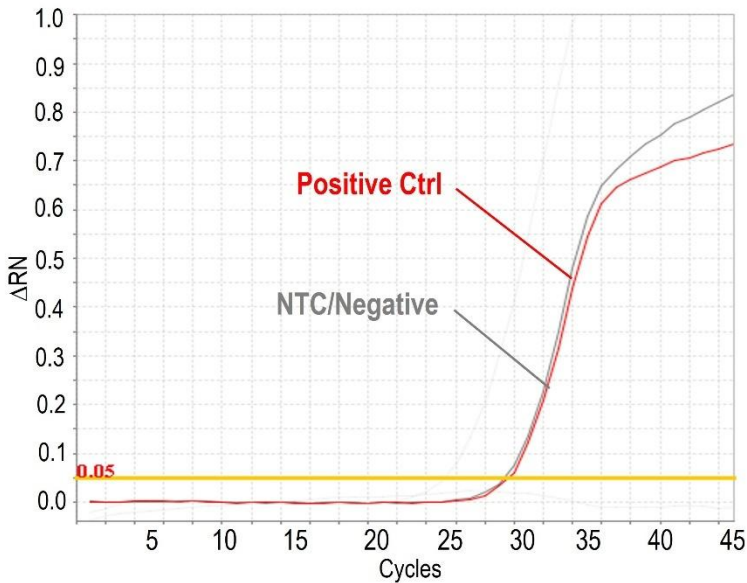
برای آنالیز نتایج به طور خلاصه دکمه Analysis را کلیک کنید. برای Mumps/FAM آستانه (threshold) را روی ۰/۱ قرار دهید. برای کانال IC/VIC نیز آستانه را روی ۰/۰۵ قرار دهید.

توجه داشته باشید که افزایش **تابش Mumps/FAM** مربوط به **Mumps** و افزایش **تابش IC/VIC** حاصل از **کنترل داخلی** می‌باشد. برای مشاهده گراف مورد انتظار کنترل مثبت و کنترل داخلی تصاویر سه و چهار را ملاحظه فرمایید.





شکل ۳. منحنی شاهدها در کانال FAM دستگاه StepOne



شکل ۴. منحنی کنترل داخلی در کانال VIC دستگاه StepOne

توجه داشته باشید نمونه تنها زمانی مثبت در نظر گرفته می شود که دارای منحنی سیگموییدی و فاز لگاریتمی باشد و تنها در این حالت CT معتبر بوده و قابل استناد و تفسیر می باشد. در غیاب منحنی سیگموییدی، نمونه منفی محسوب می شود و (CT آن) در صورت وجود فاقد ارزش می باشد.

نتایج را با توجه به نکات زیر تفسیر کنید:

- در صورتی که نمونه در کانال **Mumps/FAM** مثبت با CT کمتر از ۴۰ و در کانال زرد مثبت با CT بین ۲۹ تا ۳۴ باشد، از نظر **Mumps مثبت** است.
  - در صورتی که نمونه در کانال **Mumps/FAM** منفی و کنترل داخلی در کانال **VIC** مثبت با CT بین ۲۹ تا ۳۴ باشد، نمونه از نظر وجود **Mumps** منفی است.
  - در صورتی که نمونه در کانال **VIC** منفی باشد بدون توجه به نتیجه در کانال **سبز**، نتیجه **نامعتبر** بوده و آزمایش باید **تکرار** شود.
- خلاصه تفسیر نتایج آزمایش در جدول صفحه ۱۴ آمده است.

## ۲۱. میزان حساسیت

حساسیت تشخیصی این کیت با استفاده از نمونه کلون شده حاوی بخشی از ژنوم انتروویروس بررسی شده است و معادل ۱۴ کپی در میکرولیتر می باشد. یعنی در ۹۵٪ مواردی که تیتراژ ویروس در نمونه مورد آزمایش بیش از این میزان باشد، توسط این کیت تشخیص داده خواهد شد. در صورت کاهش تیتراژ ویروس به کمتر از این میزان همچنان کیت قادر به تشخیص خواهد بود اما با ضریب اطمینان به مراتب کمتر.

## ۲۲. روش امحاء

محتویات کیت فاقد خطرات بیولوژیکی یا شیمیایی بوده و می‌توان آنها را مستقیماً به سطل زباله انتقال داد. اما نمونه های عفونی آزمایشگاه را در محلول هیپوکلریت سدیم ۵٪ به مدت حداقل یک شبانه روز قرار دهید و سپس آنها را به سطل زباله منتقل کنید.

## ۲۳. پشتیبانی فنی

برای ارتباط با بخش پشتیبانی فنی می‌توانید با شماره تلفن یا آدرس ایمیل زیر تماس حاصل فرمایید:

۰۹۹۳۶۲۲۳۲۴۱

Info@novingene.com

## ۲۴. اطلاعات تماس

### شرکت نوین ژن پارس ویرا

آدرس: تهران، خیابان ایرانشهر، پلاک ۵. کد پستی: ۱۵۸۱۶۳۳۳۳۶

تلفن تماس:

۲۱۰-۸۸۸۳۷۳۹۳

۰۹۹۰۱۸۱۳۱۲۴

ایمیل: info@novingene.com

وبسایت: www.novingene.com

## ۲۵. منابع

- Choi, K.M., 2010. Reemergence of Mumps. Korean Journal of Pediatrics, 53(5), p.623.
- Hviid, A., Rubin, S. and Mühlemann, K., 2008. Mumps. The Lancet, 371(9616), pp.932-944.
- Mackay, I.M., 2004. Real-time PCR in the microbiology laboratory. Clinical microbiology and infection, 10(3), pp.190-212.
- Rubin, S.A. and Carbone, K.M., 2003. Mumps virus. In Clinical neurovirology (pp. 450-465). CRC Press.
- Zimmerman, L., Reef, S. and Wharton, M., 2002. Mumps. Manual for the surveillance of vaccine-preventable diseases, 3.

## ۲۶. توضیحات برچسب

دستورالعمل برای استفاده را بررسی نمایید		تولید کننده		جهت مصارف پژوهشی	<b>RUO</b>
تاریخ انقضاء		تعداد <n> آزمون کافی		کدبهر (شماره بچ)	<b>LOT</b>
محدوده دمایی -30°C		شماره سریال	<b>SN</b>	شماره کاتالوگ	<b>REF</b>

برای دریافت اطلاعات و منابع بیشتر، به وبسایت ما به نشانی [www.novingene.ir](http://www.novingene.ir) مراجعه فرمایید یا با پشتیبانی تماس بگیرید.

# Mumps RQ Kit Manual

Autumn 2025, Version 1.0

For Real-Time RT-PCR Detection of Mumps RNA  
For Research Use Only

 24 (Cat# MumpsRQ24)

 48 (Cat# MumpsRQ48)

 96 (Cat# MumpsRQ96)

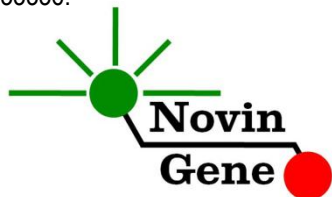
 NG-WI-ASL-71-100

RUO



**NovinGene ParsVira**

No. 5, Iranshahr St, Tehran, Iran 1581633336.



# Table of Contents

1. Introduction .....	3
2. Intended Use .....	3
3. Background Information .....	3
4. Test Principle .....	3
5. Kit Contents .....	4
6. Packaging models .....	4
7. Storage and Stability .....	4
8. Product Use Limitations .....	4
9. Additionally Required Materials .....	5
10. General Precautions .....	5
11. Specimen, Storage and Transport .....	6
12. Internal Control (IC) .....	6
13. RNA Isolation .....	7
14. RT-PCR Protocol .....	7
15. Devices and software .....	8
16. Programming Rotor-Gene .....	8
17. Programming StepOne .....	9
18. Programming Other Machines .....	9

19. Data Analysis: Rotor-Gene .....	9
20. Data Analysis: StepOne .....	12
21. Sensitivity .....	13
22. Disposal Method .....	13
23. Technical Support .....	13
24. Contact Information .....	14
25. References .....	14
26. Symbols .....	15

## **1. Introduction**

Mumps RQ kit provides a ready-to-use Real-Time polymerase chain reaction (PCR) test designed for detecting Mumps RNA. All required reagents are included in the RT-PCR Mix provided in the kit. This Mix also contains a different series of primers and probe for detecting a synthetic DNA sequence. The kit supplies this synthetic DNA sequence as an Internal Control (IC). The IC can be used either during extraction or in the PCR reaction to prevent false negative results due to failure in the above steps.

This kit is intended for Research Use Only!

## **2. Intended Use**

The Mumps RQ kit is intended for detecting RNA of Mumps. Detection is achieved using Real-Time RT-PCR system with StepOne, Rotor-Gene and MIC machines.

## **3. Background Information**

Mumps is an acute viral illness caused by the Mumps virus, a member of the *Paramyxoviridae* family with a single-stranded RNA genome. It is primarily transmitted through respiratory droplets and is characterized by painful swelling of the salivary glands, particularly the parotid glands. In some cases, mumps can lead to serious complications including meningitis, encephalitis, pancreatitis, hearing loss and some other complications. Accurate and timely diagnosis is essential for effective disease management and outbreak control.

## **4. Test Principle**

The pathogen is detected using RT-PCR, where primers specific to the target genome amplify its unique sequence. Real-Time RT-PCR facilitates the detection of the amplified product through



fluorescent-labeled probes. Therefore, monitoring fluorescence provides a means for detecting the target without requiring post-amplification analysis. This eliminates the possibility of PCR product contamination.

## 5. Kit Contents

The kit contains a manual a flash card with templates and the following reagents:

Label	Content	Quantity
Mumps Mix	PCR mix*	360 µl
Pos Ctrl	Mumps Positive Control	150 µl
Internal Ctrl	Internal Control*	250 µl
Water	PCR Grade Water	200 µl

\* 1, 2 and 4 tubes for 24, 48 and 96 reaction kits respectively.

## 6. Packaging models

The kit is available in 24, 48, and 96 reactions of 25 microliters.

## 7. Storage and Stability

The kit components should be shipped and stored at -20°C and are stable until the expiration date mentioned. Avoid repeated freeze-thaw more than three times to prevent reduced sensitivity.

## 8. Product Use Limitations

- This kit is intended to be used only by specially instructed and trained personnel.
- The user manual should be strictly followed, and any modification will invalidate the results.
- The kit and its contents should not be used past the expiration date on the package.

- The kit and its contents should not be used if there is any sign of pink or red color on the Warm Mark label.
- This kit is for Research use only and is not validated for IVD (in vitro diagnostics) applications.

## 9. Additionally Required Materials

To use this kit, you need the following items:

- Real-Time PCR machine and the accessory computer
- Tabletop microtube centrifuge
- Vortex Mixer
- Adjustable pipettors and nuclease free filtered tips
- RNA extraction kit and required equipments/items
- PCR microtubes
- Disposable powder-free gloves
- Cold block

## 10. General Precautions

To prevent false results, always pay attention to the following points:

- **Treat all samples as potentially infectious.**
- Within the pre-PCR work area, assign three separate spaces for: a) Sample storage and extraction, b) Reagent preparation where the master-mix is aliquoted into tubes, and c) Reaction preparation area for addition of extracted RNA to the tubes.
- Always wipe the working surfaces with 70% Ethanol before and after work.
- **Thaw on ice kit components completely, mix by flickering followed by a quick spin and store on crushed ice after.**
- **Keep PCR Mix tube at -20°C at all times. Take it out just before use and return it to freezer immediately after.**

- Do not place 0.2ml PCR tubes on crushed ice. Use cold block instead.

### **11. Specimen, Storage and Transport**

The appropriate clinical sample for the detection of Mumps virus is buccal swab. (Note: collect a buccal swab specimen if it has been 3 or fewer days since symptom onset. If it has been more than 3 days, collect a buccal swab specimen for RT-PCR and a serum specimen for IgM detection.)

Samples should be shipped at +4°C and can be stored at +4°C for 48 hours or aliquoted and stored at -20°C for up to a few weeks.

### **12. Internal Control (IC)**

To assess the possibility of RNA extraction failure and PCR inhibition, and to prevent false negative results, the Mumps RQ kit contains an internal control (IC). This IC can be used during the extraction process or added directly to the Mumps Mix. To monitor both RNA extraction and PCR reaction, the IC should be added to the mixture of lysis buffer and patient sample during extraction. The required volume of IC is 10% of the elution buffer. For instance, if the extracted RNA is eluted with 100ul, then 10ul of IC should be added to the mixture of lysis buffer and patient sample.

Please note that the IC should not be added directly to the patient sample (i.e., before the addition of lysis buffer) as it loses its efficiency.

If the IC is added to Mumps Mix, only PCR inhibition can be monitored. For this purpose, 1ul of the IC reagent should be added to each reaction. For example, for 10 PCR reactions, 15ul of the internal control should be added to 150ul of Mumps Mix before it is added to the tubes.

In a successful RNA extraction and PCR test, the Internal control should generate a CT of 27-34 in the Yellow/VIC Channel.

### 13. RNA Isolation

RNA isolation can be performed using different kits from various manufacturers. We recommend the following:

- High Pure Viral Nucleic Acid Kit (Cat# 11858874001, Roche Applied Science, Mannheim, Germany)
- QIAamp Viral RNA Mini Kit (Cat. no. 52906, Qiagen GmbH, Hilden, Germany)
- QIAamp UltraSens ® Virus Kit (Cat. no. 53704, Qiagen GmbH, Hilden, Germany)
- QIAamp MiniElute Virus Spin Kit (Cat. no. 57704, Qiagen GmbH, Hilden, Germany)

### 14. RT-PCR Protocol

Thaw the reagents on ice completely, followed by a brief mixing and a quick spin. Place the required number of tubes on a cold block. Consider one tube for each sample plus one for positive sample and one for water.

**If the IC is introduced during the extraction process, pipette 15µl of the [Mumps Mix](#) to each PCR tube.**

**If the IC is added to the Mumps Mix, add 15ul of the [prepared mix](#) (as described in section 12) to each PCR tube.**

**Aliquot 15µl of [Mumps Mix](#) directly to each PCR tube. Then add 10ul of extracted RNA, [Positive Control](#) or water.**

Cap the tubes and visually inspect to ensure all are capped securely. Place the tubes in the machine.

## 15. Devices and software

Mumps RQ kit is designed to work with StepOne, Rotor-Gene and MIC.

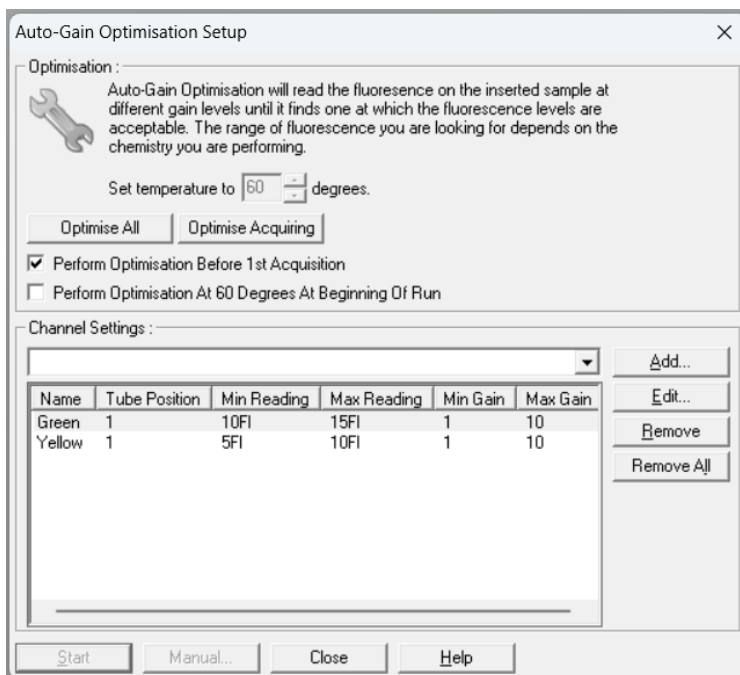
## 16. Programming of the Rotor-Gene

*Before you start the machine, make sure you have attached the locking ring on the rotor!*

Open the Mumps template file for Rotor-Gene (provided in the flash card, or accessible by kit QR code); Mumps 0.1 is for strip tubes and Mumps 0.2 is for 0.2ml tubes. Program starts.

Note: For Gain Optimisation, in the View menu select the Gain Optimisation. Adjust the setting according to the below image.

Make sure to set the Tube Position to number 1 for both channels (note that Tube number 1 should contain Mumps Mix).



Click on the Start button (Green button on the top menu). On the pop-up window click Start again and save the file to start the machine.

## 17. Programming of the StepOne

Open the StepOne software (V 2.\*). On the Set-Up menu, click Template (provided in the flash card, or accessible by kit QR code). Click on Plate Setup. Positive and negative control, and a few samples are defined. You may change plate setup using right-click options (copy, paste, clear). You may also add /remove samples or change the sample name on the “Define Targets and Samples” menu. When finished, click on “Start Run” and save the experiment to the desired location. The instrument will start shortly.

## 18. Programming Other Machines

If you apply this kit to other Real-Time PCR machines, program it according to the following table:

Step	Temperature and time	Cycles
1	<b>50°C x 10 min</b>	1
2	<b>95°C x 3 min</b>	1
3	<b>95°C x 15 sec</b>	45
	<b>60°C x 60 sec</b>	

Fluorescence should be collected at 60°C for FAM and VIC dyes. Mumps Mix contain ROX with a final concentration of 300nM in reaction.

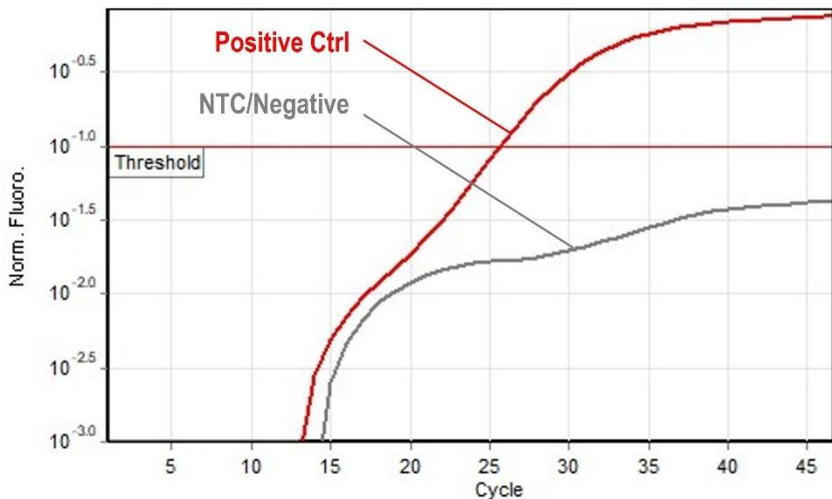
## 19. Data Analysis: Rotor-Gene

To analyze data briefly, click on analysis menu and then under Quantitation tab double-click on cycling A. Green. Manually put

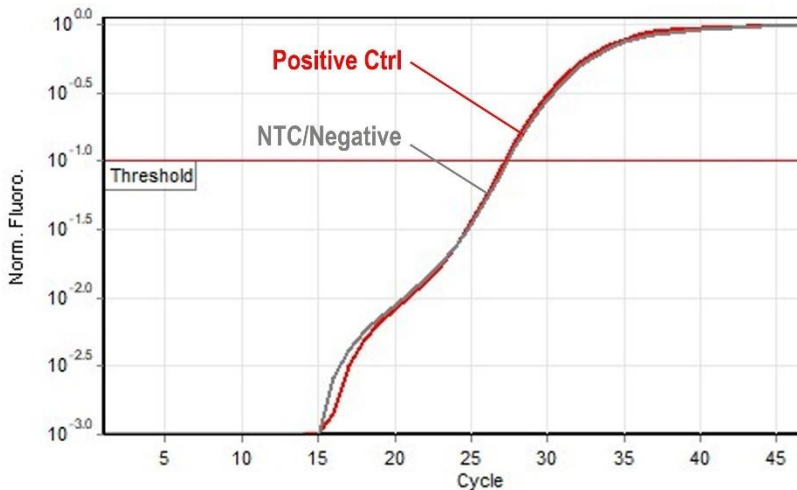
threshold at 0.1. Repeat the above for the Yellow channel. Figures 1 and 2 represent typical graphs for the Rotor-Gene. To interpret the results, please note that:

Signal in the **Green** channel is due to **Mumps**, and a signal in the **Yellow** channel is due to **IC**.

**Note that a sample is considered Positive only if it has a sigmoid graph and log phase, and only then CT is reliable and can be used. In the absence of a sigmoid graph and log phase, the sample is considered Negative, and CT, if present, is not reliable.**



**Fig 1.** Typical Control graph in Green channel for Rotor-Gene



**Fig 2.** Typical Internal Control graph in Yellow channel for Rotor-Gene

Consider the following points when analyzing:

- A sample is **Positive** if it is positive in the Green/Mumps channel with a sigmoid graph and a CT of less than 40.
- A sample is **Negative** if it is negative in the Green/Mumps channel while it is positive in the Yellow/IC channel with a sigmoid graph and CT of 27-32.
- Results are **Inconclusive** and the test should be repeated if a sample is negative in both the Green/ Mumps and Yellow/IC channels.

The interpretation of results is summarized in the following Table.

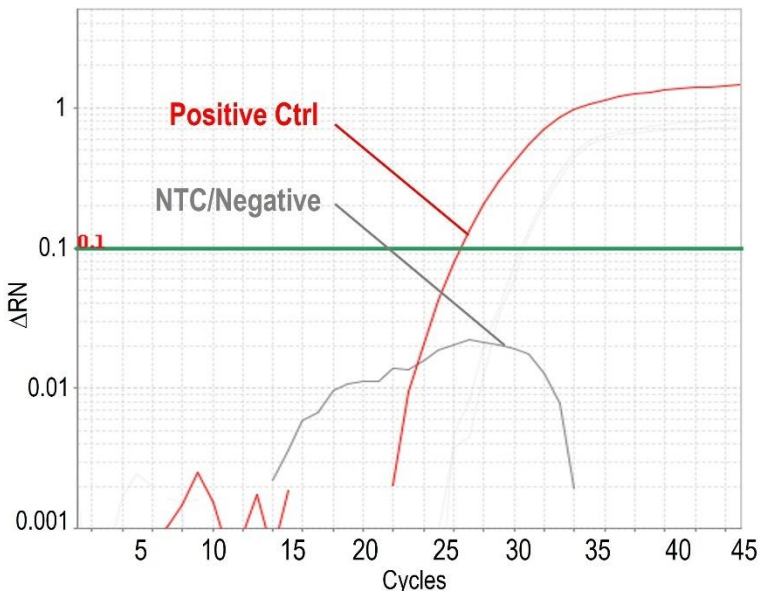
Green	Yellow	Result
+	+/-	Positive
-	+	Negative
-	-	Inconclusive



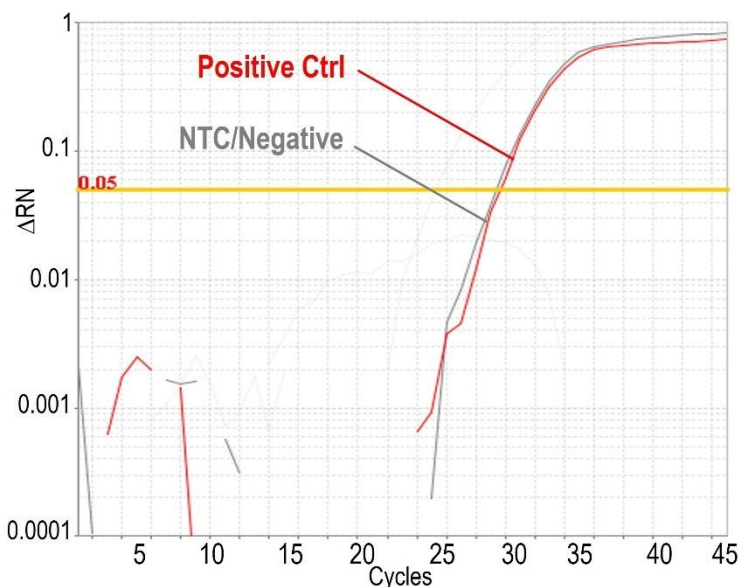
## 20. Data Analysis: StepOne

Analyze data according to StepOne manual. Briefly, click on Analyze and set the threshold for Mumps/FAM at 0.1 and for IC/VIC at 0.05. Figures 3 and 4 represent typical graphs for the StepOne machine.

**Note that a sample is considered Positive only if it has a sigmoid graph and log phase, and only then CT is reliable and can be used. In the absence of a sigmoid graph and log phase, the sample is considered Negative, and CT, if present, is not reliable.**



**Fig 3.** Typical Controls graph in FAM channel for StepOne



**Fig 4.** Typical Internal Control graph in VIC channel for StepOne

## 21. Sensitivity

The analytical detection limit of the kit was assessed with the cloned target, of Mumps genome and showed a limit of detection equal to 14 copies/ $\mu$ l.

## 22. Disposal Method

The contents of the kit do not require any special treatment before disposal and can be directly discarded. Infectious specimens should be maintained in 5% Sodium Hypochlorite overnight and then discarded.

## 23. Technical Support

For technical support, contact us via

Phone: +98 993-6223241

Email: [info@novingene.com](mailto:info@novingene.com)

## **24. Contact Information**

### **NovinGene ParsVira**

Address: No. 5, Iranshahr St, Tehran, Iran 1581633336.

Tel: +98 21-88837393

+98 990 -1813124






Email: [info@novingene.com](mailto:info@novingene.com)

Website: [www.novingene.com](http://www.novingene.com)

## **25. References**

- Choi, K.M., 2010. Reemergence of Mumps. Korean Journal of Pediatrics, 53(5), p.623.
- Hviid, A., Rubin, S. and Mühlemann, K., 2008. Mumps. The Lancet, 371(9616), pp.932-944.
- Mackay, I.M., 2004. Real-time PCR in the microbiology laboratory. Clinical microbiology and infection, 10(3), pp.190-212.
- Rubin, S.A. and Carbone, K.M., 2003. Mumps virus. In Clinical neurovirology (pp. 450-465). CRC Press.
- Zimmerman, L., Reef, S. and Wharton, M., 2002. Mumps. Manual for the surveillance of vaccine-preventable diseases, 3.

## 26. Symbols

<b>RUO</b> Research use only	 Manufacturer	 Consult instructions for use
<b>LOT</b> Lot number	 Content sufficient for <n> tests	 Use-by date
<b>REF</b> Catalogue number	<b>SN</b> Serial number	 Temperature limit

**For more information and resources please visit our website; [www.novingene.com](http://www.novingene.com)**



