

**RESULTATS D'ÉVALUATION DE LA PERFORMANCE  
POUR LA DÉTECTION DU SARS-CoV-2 PAR  
COMPARAISON AVEC LA TECHNIQUE DE RÉFÉRENCE DU CNR**



**Nom du Kit :** *IDNCOV-2*

**Fournisseur :** *idSOLUTIONS*

**Détection :** 2 cibles + 1 contrôle interne en multiplex (1 puits par échantillon)

**Laboratoire Investigateur**

**Pr Sylvie van der Werf** ([sylvie.van-der-werf@pasteur.fr](mailto:sylvie.van-der-werf@pasteur.fr))

**Dr Sylvie Behillil** ([sylvie.behillil@pasteur.fr](mailto:sylvie.behillil@pasteur.fr))

**Dr Vincent Enouf** ([vincent.enouf@pasteur.fr](mailto:vincent.enouf@pasteur.fr))

*Centre national de référence des virus des infections respiratoires*

*25-28, rue du Dr Roux*

*75 724 Paris cedex 15*

*+33 (0)1 45 68 87 25*

*[grippe@pasteur.fr](mailto:grippe@pasteur.fr)*

**OBJECTIFS**

L'objectif de l'évaluation est de tester la **sensibilité analytique** du test mentionné ci-dessus, pour la détection du SARS-CoV-2 par comparaison avec la technique de référence utilisée au CNR de l'Institut Pasteur, à partir :

- D'ARN extraits de mélanges d'échantillons respiratoires positifs pour le SARS-CoV-2 et couvrant une large gamme de Ct jusqu'à la limite de détection (pools 2, 3, 4, 5, 6, 7, 7b et 8).
- D'un ARN extrait de mélanges d'échantillons respiratoires négatifs pour le SARS-CoV-2 (pool Neg).

**La spécificité du kit et notamment les réactions croisées avec d'autres souches de coronavirus ne sont pas évaluées par ce test.**

## **MATERIEL ET METHODES**

### Panel d'échantillons testés

- Neuf mélanges d'échantillons respiratoires naso-pharyngés de patients présentant des valeurs de Ct similaires, dont un constitué de sérums négatifs. Les mélanges les plus concentrés (pools 2-4) sont testés une seule fois. Les mélanges les moins concentrés (pools 5, 6, 7, 7b et 8) et le négatif sont testés en triplicats.
- ARN extrait d'un surnageant de culture virale dilué au 1000<sup>e</sup> servant de contrôle positif.

### Technique de référence CNR

Extraction avec le kit Extraction NucleoSpin Dx Virus (Réf. Macherey Nagel 740895.50).

SuperScript™ III Platinum® One-Step Quantitative RT-PCR System (Réf. Invitrogen 1732-020).

Deux cibles : E et IP2/IP4

Prise d'essai : 5 µL

### Technique évaluée selon la notice du fournisseur

Prise d'essai de 5 µL d'ARN extrait.

Amplification sur LightCycler 480 II

## RESULTATS

Numéro échantillon	Ct de la technique de référence *		Ct du kit		
	E	IP2/IP4	SARS-CoV-2-N1	SARS-CoV-2-N2	Contrôle interne
Pool 2	18,00	17,19	15,7	18,2	28,4
Pool 3	20,62	20,08	18,8	21,6	27,8
Pool 4	24,19	23,76	21,9	24,9	30,1
Pool 5	26,82	27,04	24,5	27,3	27,3
Pool 6	30,75	31,34	28,0	30,7	23,8
Pool 7	34,34	34,47	31,5	33,8	27,1
Pool 7b	35,04	35,23	34,1	35,0	24,7
Pool 8	37,26	37,3	35,5	36,3	26,3
Pool Neg	ND	ND	ND	ND	24,6
Eau	ND	ND	ND	ND	ND
ARN viral	32,03	28,82	26,3	28,9	27,7
Contrôle positif kit	NA	NA	28,7	31,3	27,8

ND : non détecté ; NA : non applicable

\* : [https://www.who.int/docs/default-source/coronaviruse/real-time-rt-pcr-assays-for-the-detection-of-sars-cov-2-institut-pasteur-paris.pdf?sfvrsn=3662fcb6\\_2](https://www.who.int/docs/default-source/coronaviruse/real-time-rt-pcr-assays-for-the-detection-of-sars-cov-2-institut-pasteur-paris.pdf?sfvrsn=3662fcb6_2)

La technique de référence du CNR détecte l'ARN viral du SARS-CoV-2 :

- Jusqu'au pool 8 avec la cible E,
- Jusqu'au pool 8 avec la cible IP4/IP2.

Le kit *IDNCOV-2* est validé pour tous les échantillons testés avec une détection du contrôle interne correcte. Il détecte l'ARN viral du SARS-CoV-2 jusqu'au pool 8, le plus dilué du panel.

Le kit *IDNCOV-2* présente :

- une sensibilité équivalente à celle de la technique de référence CNR.

## CONCLUSIONS

Le Centre National de Référence des Virus des Infections Respiratoires (dont la grippe) considère que le *IDNCOV-2* possède une sensibilité de détection du SARS-CoV-2 acceptable.

**La spécificité du kit n'a pas été évaluée.**