

RESULTATS D'EVALUATION DE LA PERFORMANCE POUR LA DETECTION DU SARS-COV-2 PAR COMPARAISON AVEC LA TECHNIQUE DE REFERENCE DU CNR

Nom du Kit: Bio-T kit TriStar Covid-19

Fournisseur: BioSellal

Détection : 2 cibles + 1 contrôle exogène (1 puits par échantillon)

Laboratoire Investigateur

Pr Sylvie van der Werf (sylvie.van-der-werf@pasteur.fr)
Dr Sylvie Behillil (sylvie.behillil@pasteur.fr)
Dr Vincent Enouf (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

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 1, 3, 4, 5, 6, 7, 8 et 9).
- 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 ce Ct similaires, dont un constitué de sérums négatifs. Les mélanges les plus concentrés (pools 1, 3 et 4) sont testés une seule fois. Les mélanges les moins concentrés (pools 5, 6, 7, 8 et 9) et le négatif sont testés en triplicats.
- ARN extraît d'un surnageant de culture virale dilué au 1000^e 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: IP2 et IP4

Prise d'essai : 5 μL

Technique évaluée selon la notice du fournisseur

Ajout de 2,5µL de contrôle exogène à 100 µL d'échantillon à extraire

Prise d'essai de 5 µL.

Amplification sur ABI 7500

RESULTATS

Pool 1	IP2	technique de référence *		כל מח אונ	
		IP4	Е	ORF1ab	Contrôle exogène
	15,0	15,1	14,1	11,5	30,0
Pool 3	19,1	19,1	18,6	16,5	29,6
Pool 4	22,5	22,6	21,8	19,5	7,62
Pool 5	25,5	25,5	24,7	22,6	29,2
Pool 6	30,2	9'08	28,8	26,2	29,8
Pool 7	32,9	33,3	31,8	29,7	29,7
Pool 8	34,4	35,1	35,4	32,6	30,3
Pool 9	38,4	38,1	37,6	35,7	29,8
Pool Neg	ND	ND	ON	ON	30,1
Eau	QN	QN	QN	QN	QN
ARN viral	32,03	28,82	29,6	26,5	AN
Contrôle positif kit	NA	AN	29,5	27,8	29,5

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

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

Jusqu'au pool 9 avec les cibles IP2 et IP4,

Le kit Bio-T kit TriStar Covid-19 détecte l'ARN viral du SARS-CoV-2 jusqu'au pool 9, le plus dilué du panel.

Le kit *Bio-T kit TriStar Covid-19* 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 Bio-T kit TriStar Covid-19 possède une sensibilité de détection du SARS-CoV-2 acceptable.

La spécificité du kit n'a pas été évaluée.

म मवः प्रा Pariss L Pr S. va - du UERF