

# Aqua Screen®

## Legionella species Detection Kit for qPCR

### -Instructions for Use of Type 1 and Type 2-

#### Inhaltsverzeichnis

1. Produkthinweise	2
1.1 Enthaltene Reagenzien	2
1.2 Lagerung und Stabilität der Reagenzien	2
1.3 Benötigte Materialien	2
2. Anwendungsgebiete und Testprinzip	3
3. Durchführung	3
3.1 Gewinnung des Probenmaterials	3
3.2 Rehydratisierung der Reagenzien	3
3.3 Programmierung und Auswertung	3
3.3.1 LightCycler® 1.2, 1.5 und 2.0 (für Typ1)	4
3.3.2 Rotorgene 6000 (5-plex) (für Typ 1)	5
3.3.3 ABI 7500 (für Typ 2)	6
3.4 Ansatz des PCR-Reaktionsmixes (Mastermix)	6
3.5 Interpretation der Ergebnisse	7
4. Fehleranalyse	8
5. Gerätekompatibilität	8

#### Contents

1. Reagents and Materials	9
1.1 Test Kit Components	9
1.2 Stability and Storage	9
1.3 Supplemental Requirements	9
2. Application and Test Principle	10
3. Test Protocol	10
3.1 Preparation of Sample Material	10
3.2 Rehydration of the Reagents	10
3.3 Experimental Protocol and Result Reading	10
3.3.1 LightCycler® 1.2, 1.5 and 2.0 (for type 1)	11
3.3.2 Rotorgene 6000 (5-plex) (for type 1)	12
3.3.3 ABI 7500 (for type 2)	13
3.4 PCR Master Mix Setup	14
3.5 Result Interpretation	14
4. Trouble Shooting	15
5. Instrument Compatibility	15

## 1. Produkthinweise

**Bitte verwenden Sie das Produkt nicht mehr nach Ablauf der Haltbarkeit.  
Verwerfen Sie bitte überschüssige Einzelkomponenten.**

### 1.1 Enthaltene Reagenzien

Primer/Probe/Nucleotide Mix (PPN-Mix), nur Typ 1  
Primer, Sonden und Desoxynukleotidtriphosphate  
dATP, dCTP, dGTP und dUTP, portioniert für 25 Tests, lyophyliert

roter Verschluss  

REAC	B
------	---

Primer/Probe/Nucleotide Mix (PPN-Mix), nur Typ 2  
Primer, Sonden und Desoxynukleotidtriphosphate  
dATP, dCTP, dGTP und dUTP, portioniert für 25 Tests, lyophyliert.

oranger Verschluss  

REAC	B
------	---

Rehydration Buffer

1,8 ml

blauer Verschluss  

REAC	A
------	---

Positive Control DNA

DNA-Fragmente des Genoms von *Legionella pneumophila*,  
mittels PCR hergestellt, nicht infektiös, lyophilisiert

grüner Verschluss  

CONTROL	+
---------	---

Internal Control DNA

Interne Kontrolle, Plasmid-DNA, lyophilisiert

gelber Verschluss  

CONTROL	i
---------	---

PCR grade Water

2 ml

weißer Verschluss  

REAC	H
------	---

### 1.2 Lagerung und Stabilität der Reagenzien

Alle Reagenzien werden auf Coolpacks versendet und müssen bei +2 °C bis +8 °C gelagert werden. Der Primer/Probe/Nucleotide Mix ist lichtgeschützt aufzubewahren. Nach Rehydratisierung der lyophylierten Komponenten sollte häufiges Auftauen und Einfrieren der Reagenzien vermieden werden. Werden wenige Proben regelmäßig getestet, sollten die Kontrollen und der Primer/Probe/Nucleotide Mix aliquotiert und eingefroren werden. Bei vorschriftsmäßiger Lagerung ist der Kit bis zu dem im Produktzertifikat (das Produktzertifikat finden Sie auf unserer Webseite) angegebenen Datum haltbar.

### 1.3 Benötigte Geräte und Materialien

- qPCR-Gerät (Kompatibilität siehe Seite 9)
- geeignete PCR-Reaktionsgefäße
- Mikrozentrifuge, Mikroliterpipetten und Filterspitzen (1 - 1000 µl)
- Polymerase



**Dieser Kit erzielt exzellente Ergebnisse mit unserer MB Taq DNA-Polymerase (Cat # 53-0050; 53-0100; 53-0200; 53-0250).**

**Einweisung: Bei der Verwendung anderer Polymerasen mit unserem Kit können wir weder hohe Sensitivität noch Kompatibilität garantieren. Sollten Sie unsere MB Taq DNA-Polymerase im Vergleich mit Ihrer eigenen Polymerase testen wollen, fordern Sie bitte ein kostenfreies MB Taq Testmuster (10 Units) an. Es kann bei der Verwendung anderer Polymerasen notwendig sein, den mit der Polymerase mitgelieferten Reaktionspuffer zu verwenden.**

## **2. Anwendungsgebiete und Testprinzip**

Diese Aqua Screen® PCR Einheit ist ein Testsystem zur quantitativen Detektion von *Legionella* spp. in Wasserproben. Der Test basiert auf dem Prinzip der Polymerase-Kettenreaktion. Die mitgelieferten Primer sind für einen Abschnitt der 16S rRNA-kodierenden Region des Legionellengenoms spezifisch. Das gewählte Template ist innerhalb der Art *Legionella* hochkonserviert. Es werden u.a. die Spezies *L. pneumophila* SG 1-14 und 16, *L. longbeachae*, *L. dumoffii*, *L. bozemani* und *L. gormanii* detektiert. Kreuzaktivitäten zu anderen typischen Wasserkeimen sind nicht bekannt. Die Nachweisgrenze liegt bei ca. 10 Genomkopien/Testansatz.

Innerhalb des amplifizierten Produktes bindet eine spezifische Sonde, deren Fluoreszenzsignal bei ~ 520 nm (Typ 1 und Typ 2) die Bildung des Produktes anzeigen. Das Testsystem beinhaltet außerdem eine Interne Kontrolle, die im PCR-Ansatz mitgeführt werden kann. Die interne Kontrolle liefert bei einer erfolgreichen PCR ein Produkt, das mit einer weiteren sequenzspezifischen Sonde bei ~610 nm (Typ 1) bzw. bei ~560 nm (Typ 2) detektiert wird. Dadurch können falsch-negative Ergebnisse, z.B. durch Inhibition ausgeschlossen werden. Der Primer/Probe/Nucleotide Mix enthält serienmäßig dUTP statt dTTP. Durch die Verwendung des hitzelabilen Enzyms Uracil-DNA Glycosylase (UNG) im PCR-Ansatz kann ein Verschleppen früherer PCR-Produkte in den neuen Reaktionsansatz vermieden werden. UNG ist nicht Bestandteil des Kits.

## **3. Durchführung**

### **3.1 Gewinnung des Probenmaterials**

Die Gewinnung des Probenmaterials ist im Handbuch des Aqua Screen® Extraktionskits ausführlich beschrieben. Die Probe sollte eine Gesamt-DNA-Last von maximal 100 µg/ml aufweisen. Eine Lagerung der Extrakte bei mindestens -18 °C über einen Zeitraum von einem Jahr ist möglich. Wiederholtes Einfrieren und Auftauen oder eine Lagerung im Kühlschrank für mehr als 12 Stunden sollte vermieden werden.

### **3.2 Rehydatisierung der Reagenzien**

1. Lyophylisate für 5 Sekunden bei max. Umdrehung in der Tischzentrifuge zentrifugieren
2. Zugabe von Rehydration Buffer:  
Primer/Probe/Nucleotide Mix 365 µl
3. Zugabe von DNA-freiem Wasser:  

Internal Control DNA	300 µl
Positive Control DNA	300 µl
3. 5 Minuten bei Raumtemperatur inkubieren
4. Anschließend kurz vortexen und für wenige Sekunden zentrifugieren

Nach erfolgter Rehydatisierung müssen die Reagenzien bei mindestens -18 °C gelagert werden.

### **3.3 Programmierung und Auswertung**

Programme für weitere real-time PCR-Geräte werden auf unserer Homepage angeboten.

Bei Multicolor-Analysen können Interferenzen zwischen den einzelnen Kanälen des Fluorimeters auftreten. Diese können meist mit Hilfe der Systemsoftware, z. B. beim *LightCycler®* (Roche Diagnostics) mit einem *Color Compensation Kit* aufgehoben werden. Es kann ausschließlich ein Überstrahlen vom Targetkanal bei erfolgreicher Amplifikation der Target-DNA in den Kanal für die Interne Kontrolle beobachtet werden. Das Testergebnis ist auch in diesen Fällen zuverlässig auswertbar.

### 3.3.1 LightCycler® 1.2, 1.5 und 2.0 (Typ 1)

#### Programmschritt 1: Vorinkubation

Zyklen	1
Analysemodus	None
<b>Temperaturprofil [°C]</b>	<b>Segment 1</b>
Zieltemperatur [°C]	95
Inkubationszeit [min]	2:00
Temperaturanstiegsrate [°C/s]	20.0
zweite Zieltemperatur [°C]	0
Temperaturschritte [°C]	0.0
Verzögerung [Zyklen]	0
Fluoreszenzmessung	None



#### LightCycler® 2.0:

**Bitte achten Sie bei der Programmierung auf die Einstellung der „Seek Temperature“, diese sollte auf mindestens 90 °C eingestellt sein.**



**Die Dauer der Vorinkubation bei 95°C ist von der verwendeten Polymerase abhängig. Bei Hot-Start-Enzymen muss die Vorinkubation zur Aktivierung entsprechend verlängert werden. Bitte entnehmen Sie die Dauer dem Beipackzettel Ihrer Polymerase.**

#### Programmschritt 2: Amplifikation

Zyklen 45

Analysemodus Quantifikation

<b>Temperaturprofil [°C]</b>	<b>Segment 1</b>	<b>Segment 2</b>	<b>Segment 3</b>	<b>Segment 4</b>
Zieltemperatur [°C]	95	55	60	72
Inkubationszeit [s]	0	5	7	5
Temperaturanstiegsrate [°C/s]	20.0	20.0	20.0	20.0
zweite Zieltemperatur [°C]	0	0	0	0
Temperaturschritte [°C]	0.0	0.0	0.0	0.0
Verzögerung [Zyklen]	0	0	0	0
Fluoreszenzmessung	None	None	Single	None



**Segment 3 darf nicht weggelassen werden!**

#### Programmschritt 3: Kühlung

Zyklen 1

Analysemodus None

#### Temperaturprofil [°C] **Segment 1**

Zieltemperatur [°C]	40
Inkubationszeit [s]	30
Temperaturanstiegsrate [°C/s]	20.0
zweite Zieltemperatur [°C]	0
Temperaturschritte [°C]	0.0
Verzögerung [Zyklen]	0
Fluoreszenzmessung	None

## Auswertung der Rohdaten:

- Es erfolgt zunächst die Auswahl der Fluoreszenzkanäle F1 und F2 bzw. Channel 1 und 2.
- Zu Darstellung der Amplifikationskurven und den probenspezifischen ct-Werten wird auf Quantification geklickt.
- Der Threshold wird von der Software automatisch gelegt.
- Amplifikationskurven ohne signifikanten Anstieg sind als negativ zu werten.

Target	<b>L. species</b>	<b>Interne Kontrolle</b>
Kanäle beim LC 1.2, 1.5	F1 (520)	F2 (610)
Kanäle bei LC 2.0	Channel 1 (520)	Channel 2 (610)

### 3.3.2 Rotorgene 6000 (5-plex) (Typ 1)

#### Programmschritt 1: Vorinkubation

Einstellung	Hold
Zieltemperatur	95 °C
Inkubationszeit	3:00 min



**Bitte achten Sie vor dem Start des Laufes auf die korrekte Filterauswahl:**

**Target (L. spp.): Green (470-510 nm)**  
**Interne Kontrolle: Orange (585-610 nm)**

#### Programmschritt 2: Amplifikation

Einstellung	Cycling
Zyklen	45
Denaturierung	95 °C für 5 sek
Annealing	55 °C für 10 sek —> <b>Datenerfassung (Filter Green und Orange)</b>
Extension	72°C für 7 sek
Gain	automatisch (auto Gain)
Slope Correct	aktiviert
Ignore First	deaktiviert

## Auswertung der Rohdaten:

- Öffnen des Fensters Analysis
- Auswahl des Reiters Quantitation
- Auswahl des jeweiligen Kanals (Green oder Orange)
- Starten der Analyse durch doppeltes Anklicken.
- Es öffnen sich folgende Fenster:
  - Quantitation Analysis - Cycling A (green oder orange)
  - Quant. Results - Cycling A (green oder orange)
  - Standard Curve - Cycling A (green oder orange)
- Im Fenster Quantitation Analysis erst linear scale und dann slope correct wählen
- Einstellung des Threshold (entfällt wenn eine Standardreihe mitgeführt und Autothreshold angewählt wurde)
  - Im Fenster CT Calculation den Threshold setzen (Wert 0-1)
  - Thresholdlinie in Grafik plazieren. Die Thresholdlinie sollte an den Anfang des linearen Bereichs der Positivkontrolle gelegt werden.
- Im Fenster Quant. Results können die ct-Werte abgelesen werden.
- Proben, die keine ct-Werte zeigen sind als negativ zu werten.

Target	<b>L. species</b>	<b>Interne Kontrolle</b>
Kanal	Green	Orange

Programmschritt 1: Vorinkubation

Einstellung Hold  
 Zieltemperatur 95 °C  
 Inkubationszeit 3:00 min



**Bitte achten Sie vor dem Start des Laufes auf die korrekte Filterauswahl!**

Target (*L. spp.*): FAM  
 Interne Kontrolle: VIC  
 Quencher: none

**Die ROX-Referenz-Funktion muss ausgeschaltet sein. Beide Detektoren müssen für jedes verwendete Reaktionsgefäß aktiviert werden. Fluoreszenzmessung während der Extension.**

Programmschritt 2: Amplifikation

Zyklen 45  
 Einstellung Cycle  
 Denaturierung 95 °C für 30 sek  
 Annealing 55 °C für 30 sek  
 Extension 60 °C für 45 sek

**Auswertung der Rohdaten:**

- Die Grundeinstellungen erfolgen in der rechten Funktionsleiste:

Data: Delta RN vs. Cycle  
 Detector: FAM und VIC  
 Line Color: Well Color

Target	<i>L. species</i>	Interne Kontrolle
Kanal	FAM	VIC

- Mit der rechten Maustaste öffnet sich ein neues Fenster, dort erfolgt die Einstellung der *Graph settings*

Folgende Einstellungen sollten dort angewählt und im Anschluß mit *ok* bestätigt werden:

Real Time Settings: Linear  
 Y-Axis Post Run Settings: Linear und Auto Scale  
 X-Axis Post Run Settings: Auto Scale  
 Display Options: 2

- Zur Berechnung der ct-Werte und deren Darstellung im Report bitte auf *Analyze* klicken.

Der Threshold sollte an den Anfang des linearen Bereichs der Positivkontrolle

**3.4 Ansatz des PCR-Reaktionsmixes (Mastermix)**

Das Gesamtvolumen des Ansatzes für eine Reaktion beträgt 25 µl. Für jede Testreihe muss eine Negativkontrolle (NK) und eine Positivkontrolle (PK) mitgeführt werden. Der Mastermix wird in einem 1,5 ml-Reaktionsgefäß angesetzt und vorsichtig gemischt.

Pipettierschema:

	für 1 Reaktion	für 25 Reaktionen*
Primer/Probe/Nucleotide Mix	14,0 µl	350,0 µl
Internal Control DNA	1,0 µl	25,0 µl
Polymerase (5 U/µl)	0,2 µl	5,0 µl

+ Template DNA/ NK oder PK 10,0 µl

\*entspricht dem Inhalt eines Primer/Probe/Nucleotide Mix-Röhrchens



**Zwischen der Herstellung des Mastermixes und dem Starten der PCR dürfen nicht mehr als 45 Minuten vergehen, da es sonst zu einer Verringerung der Fluoreszenzausbeute kommt.**

Der Mastermix wird á 15 µl auf die PCR-Reaktionsgefäße verteilt und mit 10 µl deionisiertem Wasser oder Elutionspuffer der DNA-Extraktion als Negativkontrolle, bzw. 10 µl Probe oder 10 µl Positivkontrolle versetzt. Diese Pipettierreihenfolge sollte eingehalten und die Reaktionsgefäße nach jedem pipettieren sofort geschlossen werden. Der Ansatz wird kurz zentrifugiert, die Reaktionsgefäße in den Thermocycler gestellt und das Thermocycler-Programm gestartet.

### **3.5 Interpretation der Ergebnisse**

Die Präsenz von Legionellen in der Probe wird durch einen Anstieg des Fluoreszenzsignals im Targetkanal angezeigt. Bei Verwendung der Internen Kontrolle wird eine fehlerfreie PCR durch einen Anstieg des Fluoreszenzsignals im Kanal für die Interne Kontrolle angezeigt. Die Interne Kontrolle ist so gering dosiert, dass sie bei großen Mengen an Legionellen in der Probe nicht mehr amplifiziert wird. Eine erfolgreiche PCR ist dann durch die Amplifikation im Target-Kanal erkennbar.

Legionellen-PCR	Interne Kontrolle	Interpretation
positiv	irrelevant	<i>Legionellen</i> positiv
negativ	negativ	Inhibition der PCR
negativ	positiv	<i>Legionellen</i> negativ

Bei Mitführen einer Standardverdünnungsreihe von genomicscher Legionellen-DNA kann die Konzentration der Legionellen in der Probe berechnet werden. Werden 10 µl Testvolumen verwendet, so wird für die Berechnung die Gesamtmenge an Genomäquivalenten in der verwendeten Wasserprobe, das Ergebnis der real-time PCR mit 10 multipliziert (bezogen auf 100 µl Eluat).

Beispiel: 500 ml Probenwasser werden für die Untersuchung verwendet. Anhand der real-time PCR wird ein Ergebnis von 30 DNA-Kopien in einem Testvolumen von 10 µl ermittelt. 30 mal 10 ergibt 300. Also befanden sich in den 500 ml Probenwasser 300 intakte Legionellenpartikel (lebende kultivierbare, lebende jedoch nicht kultivierbare und tote jedoch intakte Legionellen), bzw. 60 Legionellenpartikel auf 100 ml Wasser.

## 4. Fehleranalyse

Zur Fehleranalyse sollten zuerst das Thermocycler-Programm sowie eventuelle Pipettierfehler überprüft werden. Anschließend empfiehlt sich die Durchführung von Probeläufen mit einer Positiv- und einer Negativkontrolle.

Findet bei den Kontrollansätzen keine Amplifikation statt, kann dies folgende Ursachen haben:

- Pipettierfehler (siehe Kapitel 3.5 Ansatz des PCR-Reaktionsmixes)
- Programmierfehler, z.B. aufgrund falscher Einstellung der Fluoreszenzkanäle
- Probenelutionspuffer nicht für die Komplettierung der Negativkontrollen verwendet

## 5. Gerätekompatibilität

Gerät	Typ 1	Typ 2
LightCycler® 1.2	+v	-
LightCycler® 1.5	+	-
LightCycler® 2.0	+	o
LightCycler® 480	+	o
Rotorgene 3000	+	o
Rotorgene 6000 (5-plex)	+v	o
ABI Prism® 7000	-	+
ABI Prism® 7300	-	+
ABI Prism® 7500	-	+v
ABI Prism® 7700	-	+
ABI Prism® 7900	-	+
iCycler iQ®	+	o
iQ™ 5	+v	o
Opticon 2	-	o
Chromo 4	o	o
MX3000P	o	o
MX4000	o	o

+ = empfohlende Kit-Variante

- = Detektion der internen Kontrolle nicht möglich

o = nicht getestet, aber Kompatibilität zu erwarten

v = validiert

## 1. Reagents and Materials

Please do not use the product after the date of expiry. Discard remaining reagents.

### 1.1 Test Kit Components

Primer/Probe/Nucleotide Mix (PPN Mix), type 1 only	red cap	REAC	B
Primer set, probes and deoxynucleotide triphosphates dATP, dCTP, dGTP and dUTP, aliquoted for 25 reactions, lyophilized			
Primer/Probe/Nucleotide Mix (PPN Mix), type 2 only	orange cap	REAC	B
Primer set, probes and deoxynucleotide triphosphates dATP, dCTP, dGTP and dUTP, aliquoted for 25 reactions, lyophilized			
Rehydration Buffer	blue cap	REAC	A
1.8 ml			
Positive Control DNA	green cap	CONTROL	+
Fragment of <i>Legionella pneumophila</i> DNA, non-infectious, lyophilized			
Internal Control DNA	yellow cap	CONTROL	i
Plasmid DNA, non-infectious, lyophilized			
PCR Grade Water	white cap	REAC	H
2 ml			

### 1.2 Stability and Storage

Kit components are stable during shipping. Upon receipt, store at +2 °C to +8 °C. After rehydration of the Primer/Probe/Nucleotide Mix, the Internal Control Probe, the Positive Control and the Internal Control, store below -18 °C and avoid repeated freezing and thawing. Protect the Primer/Probe/Nucleotide Mix and Internal Control Probe from light. For repeated testing of low sample numbers, Primer/Probe/Nucleotide Mix, Internal Control Probe and controls should be aliquoted after rehydration. By following these recommendations, the kit is stable until the expiration date stated on the Guarantee Certificate (please find the Certificate on our web-site).

### 1.3 Supplemental Requirements

- real-time PCR thermal cycler (check list on page 17 for compatibility)
- vials required for the particular thermal cycler used
- micro centrifuge, micropipettes and filtered tips
- polymerase



The test provides excellent results with MB Taq DNA-Polymerase (Cat # 53-0050; 53-0100; 53-0200; 53-0250). We can neither guarantee a high level of sensitivity nor compatibility with other polymerases. If you intend to test our MB Taq DNA-Polymerase in parallel with your in-house polymerase, please feel free to contact us and get a gratis MB Taq sample (10 units). If you want to use your own polymerase, it may be necessary to use the specific buffer provided with this polymerase.

## **2. Application and Test Principle**

The Aqua Screen® PCR kit is a test for the quantitative detection of *Legionella spp.* in water samples. The test is based on the polymerase chain reaction. The supplied primer set is specific for a segment of the 16S rRNA region of the *Legionella* genome. The selected template is highly preserved within the *Legionella* species. Clinically relevant species being detected are e.g. *L. pneumophila* SG 1-15, *L. longbeachae*, *L. dumoffii*, *L. bozemanii* and *L. gormanii*. Cross activity with other species typical for water contamination is not known. The detection limit is 10 genome equivalents per 5 µl sample volume.

The target probe emits fluorescent light at 520 nm. The kit also provides internal control DNA, which can be added to the reaction. When running the PCR with the internal control DNA, a successful performed reaction with a negative result is indicated by a distinct fluorescent signal. The internal control is detected by another probe, which emits light at ~610 nm (type 1) and ~560 nm (type 2).

The Aqua Screen® PCR kit contains the nucleotide dUTP instead of dTTP. The heat-labile Uracil-DNA Glycosylase (UNG) is suitable to prevent carry-over contamination between PCRs. This technique relies on the incorporation of deoxyuridine triphosphate (dUTP) during all amplified reactions and the pretreatment of all successive PCR mixtures with the heat-labile UNG. UNG is not provided with Aqua Screen® PCR kit.

## **3. Test Protocol**

### **3.1 Preparation of Sample Material**

The preparation of the sample material is explained in the Aqua Screen® Fast Extract Kit manual. The obtained DNA extract can be used directly for the Aqua Screen® PCR . The extracts can be stored at a temperature of at least -18 °C for a period of one year. Repeated freezing and defrosting, or storage in the refrigerator for more than 12 hours should be avoided. The sample should not contain more than 100 µg/ml DNA.

### **3.2 Rehydration of the Reagents**

1. centrifuge tubes with lyophilized components (5 sec at maximum speed)
2. add 365 µl of Rehydration Buffer  
*Primer/Probe/Nucleotide Mix* 365 µl
4. add appropriate amount of deionized, DNA-free water  
*Internal Control DNA*                  300 µl  
*Positive Control DNA*                  300 µl
3. incubate for 5 minutes at room temperature
4. vortex and centrifuge again
5. Store reagents below -18 °C after rehydration.

### **3.3 Experimental Protocols and Result Reading**

Protocols for other qPCR machines are available from our web page.

This detection kit is designed as a dual color detection experiment. Due to the spectral overlap of the emission spectra of the two dyes, with some qPCR machines (e.g. LightCycler from Roche Diagnostics) a residual cross talk of the target channel into the internal control channel can be observed. To correct for this cross talk, color compensation files have to be generated in a separate run using a Color Compensation Kit offered by the company providing the real-time PCR instrument. In this case the test results are still interpretable as an amplification of the target DNA took necessarily place.

### 3.3.1 LightCycler® 1.2, 1.5 and 2.0 (type 1)

#### Program 1: Pre-incubation

Cycles	1
Analysis Mode	None
<b>Temperature Targets [°C]</b>	<b>Segment 1</b>
Target Temperature [°C]	95
Incubation time [min]	2:00
Temperature Transition Rate [°C/s]	20.0
Secondary Target Temperature [°C]	0
Step Size [°C]	0.0
Step Delay [Cycles]	0
Acquisition Mode	None



#### LightCycler® 2.0:

Please check the correct settings for the „seek temperature“, this should be adjusted on at least 90 °C.

#### Program 2: Amplification

Cycles	45
Analysis Mode	Quantification

<b>Temperature Targets [°C]</b>	<b>Segment 1</b>	<b>Segment 2</b>	<b>Segment 3</b>	<b>Segment 4</b>
Target Temperature [°C]	95	55	60	72
Incubation time [s]	0	5	7	5
Temperature Transition Rate [°C/s]	20.0	20.0	20.0	20.0
Secondary Target Temperature [°C]	0	0	0	0
Step Size [°C]	0.0	0.0	0.0	0.0
Step Delay [Cycles]	0	0	0	0
Acquisition Mode	None	None	Single	None



**Segment 3 is essential for the performance of the kit. Do not skip or modify this step.**

#### Program 3: Cooling

Cycles	1
Analysis Mode	None
<b>Temperature Targets [°C]</b>	<b>Segment 1</b>
Target Temperature [°C]	40
Incubation time [s]	30
Temperature Transition Rate [°C/s]	20.0
Secondary Target Temperature [°C]	0
Step Size [°C]	0.0
Step Delay [Cycles]	0
Acquisition Mode	None

### Result Reading:

- Select the fluorescence channels F1 and F2 or Channel 1 and Channel 2 at the LC 2.0
- Click on *Quantification* to generate the amplification plots and the specific ct-values
- The threshold will be generated automatically.
- Samples showing no significant increase in the amplification plot can be considered as negative.

target	L. species	Internal control
channel for LC 1.2, 1.5	F1 (520)	F2 (610)
channel for LC 2.0	channel 1 (520)	channel (610)

### 3.3.2 Rotorgene 6000 (5-plex) (type 1)

#### Program Step 1: Pre-incubation

Setting Hold  
 Hold Temperature 95 °C  
 Hold Time 3 min 0 sec



**Please check the correct settings for the filter combination:**

**green filter (470-510): L. species**

**filter orange (585-610): internal control**

#### Program Step 2: Amplification

Setting Cycling  
 Cycles 45  
 Denaturation 95°C for 5 sec  
 Annealing 55°C for 10 sec —> **acquiring to Cycling A (green and orange)**  
 Elongation 72°C for 7 sec  
 Gain setting automatic (auto Gain)  
 Slope Correct activated  
 Ignore First deactivated

### Result Reading:

- Open the menu *Analysis*
- Select *Quantitation*
- Check the required filter set (green or orange) according to the following table and start data analysis by double click.
- The following windows will appear:  
*Quantitation Analysis - Cycling A* (green or orange)  
*Quant. Results - Cycling A* (green or orange)  
*Standard Curve - Cycling A* (green or orange)
- In window *Quantitation Analysis*, select first *linear scale* and than *slope correct*  
 Threshold setup (not applicable if a standard curve was carried with the samples and auto threshold was selected)
  - In window *CT Calculation* set the threshold value to 0-1
  - Pull the threshold line into the graph. Adapt the threshold line to the initial linear section of the positive control reaction.
- The ct-values can be taken from the window *Quant. Results*.
- Samples showing no ct-value can be considered as negative.

target	L. species	Internal control
channel	green	orange

Program Step 1: Pre-incubation

Setting Hold  
 Temperature 95 °C  
 Incubation time 3:00 min



**Please check the correct settings of the detectors:**

**target probe:** FAM  
**internal control:** VIC  
**quencher:** none

**The ROX Reference needs to be disabled. Activate both detectors for each well. Measurement of fluorescence during extension.**

Program Step 2: Amplification

Cycles 45  
 Setting Cycle  
 Denaturing 95 °C für 30 sek  
 Annealing 55 °C für 30 sek  
 Extension 60 °C für 45 sek

Result Reading:

- Enter the following basic setting at the right task bar:

Data: Delta RN vs. Cycle  
 Detector: FAM and VIC  
 Line Color: Well Color

target	L. species	Internal control
channel	FAM	VIC

- Open a new window with for the *Graph settings* by clicking the right mouse button

Select the following setting and confirm with *ok*:

Real Time Settings: Linear  
 Y-Axis Post Run Settings: Linear and Auto Scale  
 X-Axis Post Run Settings: Auto Scale  
 Display Options: 2

- Initiate the calculation of the ct-values and the graph generation by clicking on *Analyze* within the report window.
- Pull the threshold line into the graph. Adapt the threshold line to the initial linear section of the positive control reaction.
- Samples showing no ct-value can be considered as negative.

### **3.4 PCR Master Mix Setup**

Total volume per reaction is 25 µl. When setting up reactions, calculations should also include positive (PC) and negative controls (NC). Pipette master mix on ice into a 1.5 ml reaction tube and mix gently.

#### Pipetting scheme:

	for 1 reaction	for 25 reactions*
Primer/Probe/Nucleotide Mix	14.0 µl	350.0 µl
Internal Control DNA	1.0 µl	25.0 µl
polymerase (5 U/µl)	0.2 µl	5.0 µl
+ template DNA, NC or PC		10.0 µl

\* the equivalent of the content of one red-capped vial



**The total duration from master mix preparation to PCR cycling must not exceed 45 minutes to avoid a decrease in the fluorescent signal.**

Aliquot 15 µl of master mix into each PCR reaction tube. The excess of master mix (1 µl) is rejected. Pipette 10 µl of sample elution buffer or DNA-free water per tube as negative control. Seal the tubes. Add 10 µl of sample per PCR reaction tube. Seal these tubes as well before proceeding with the positive controls or standards. Add 10 µl of the positive control to the remaining tubes as the last step in order to avoid cross contamination.

### **3.5 Result Interpretation**

The presence of *Legionella* in the sample is indicated by an increasing fluorescence signal in the target channel during PCR. The concentration of the contaminant can be calculated by a software comparing the crossing cycle number of the sample with a standard curve created in the same run.

A successfully performed PCR without inhibition is indicated by an increasing fluorescence signal in the internal control channel, provided the Internal Control was added to the master mix. *Legionella* DNA and Internal Control DNA are competitors in PCR. Because of the very low concentration of Internal Control in the PCR mix, the signal strength in this channel is reduced with increasing *Legionella* DNA loads in the sample.

<i>L. species</i>	Internal Control	Interpretation
positive	irrelevant	<i>Legionella</i> species positive
negative	negative	PCR inhibition
negative	positive	<i>Legionella</i> species negative

With the use of titrated DNA standard (Cat. no. 52-0101), the quantity of legionella DNA can be determined. If a 10 µl test volume is used, then the total quantity of genomic equivalents present in the water sample can be calculated by multiplying the real-time PCR result by 10 (elution volume of extraction 100 µl).

Example: A 500 ml water sample is used for the analysis. On the basis of the real-time PCR, a result of 30 DNA copies is determined using a test volume of 10 µl. 30 multiplied by 10 totals 300. Result: in 500 ml sample water, there were 300 intact legionella particles (viable culturable, viable but not culturable (VBNC), and dead yet still intact legionella). That results in 60 legionella particles per 100 ml of water.

## 4. Trouble shooting

Before repeating a negative and a positive control run please check the cycler protocol and pipetting scheme.

Insufficient (inhibition) or no amplification of the internal control may be due to the following reasons:

- programming mistake
- pipetting mistake
- sample elution buffer and sample used to complete the negative control are different

## 5. Instrument Compatibility

Instrument	type 1	type 2
LightCycler® 1.2	+v	-
LightCycler® 1.5	+	-
LightCycler® 2.0	+	o
LightCycler® 480	+	o
Rotorgene 3000	+	o
Rotogene 6000 (5-plex)	+v	o
ABI Prism® 7000	-	+
ABI Prism® 7300	-	+
ABI Prism® 7500	-	+v
ABI Prism® 7700	-	+
ABI Prism® 7900	-	+
iCycler iQ®	+v	o
iQ™5	o	o
Opticon 2	-	o
Chromo 4	o	o
MX3000P	o	o
MX4000	o	o

+ = recommended Kit version

- = the internal control is not detectable

o = untested but presumed to be compatible

v = validated

## **Appendix**

### *Limited Product Warranty*

This warranty limits our liability for replacement of this product. No warranties of any kind, express or implied, including, without limitation, implied warranties of merchantability or fitness for a particular purpose, are provided. Minerva Biolabs shall have no liability for any direct, indirect, consequential, or incidental damages arising out of the use, the results of use, or the inability to use this product.

### *§Notice to Purchaser*

This product is optimized for use in the Polymerase Chain Reaction („PCR“) covered by patents owned by Hoffmann-La Roche, Inc., and F. Hoffmann-La Roche Ltd. („Roche“). No license under these patents to use the PCR process is conveyed expressly or by implication to the purchaser of this product. Minerva Biolabs does not encourage or support the unauthorized or unlicensed use of the PCR process. Use of this product is restricted to persons that either have a license to perform PCR or are not required to obtain a license.

### *Limited License*

The use of this product for the detection of mycoplasma is covered by a Scorpions license from DxS Ltd. Further information on Scorpions licenses can be obtained from DxS Ltd, 48 Grafton St, Manchester, UK M13 9XX.

### *Trademarks*

LightCycler is a registered trademark of a member of the Roche Group. ABI Prism is a registered trademark of Applied Biosystems Corporation or its subsidiaries in the US and certain other countries. Venor and Onar are registered trademarks of Minerva Biolabs GmbH.

## Related Products

### MB Taq DNA Polymerase

53-0050/-0100/-0200/-0250 MB Taq DNA Polymerase

50/100/200/250 units

### Quantification Standards, 100 µl each, 1x10<sup>6</sup> genomes/µl

52-0101 *Legionella pneumophila* DNA Standard

### DNA Remover™

15-2025	DNA Decontamination Reagent, spray bottle	250 ml
15-2200	DNA Decontamination Reagent, refill bottles	4 x 500 ml

### Aqua Screen Fast Extract Kit

32-1010/1050/1200	Extraction Kit	10/50/250 extractions
-------------------	----------------	-----------------------

## Diagnostic Kits for Conventional PCR

33-1025	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit for conv. PCR	25 tests
33-1100	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit for conv. PCR	100 tests
33-1250	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit for conv. PCR	250 tests
34-1025	<i>Legionella pneumophila</i> Detection Kit for conv. PCR	25 tests
34-1100	<i>Legionella pneumophila</i> Detection Kit for conv. PCR	100 tests
34-1250	<i>Legionella pneumophila</i> Detection Kit for conv. PCR	250 tests

## Diagnostic Kits for Real-Time PCR

33-2025	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit type 1	25 tests
33-2100	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit type 1	100 tests
33-2250	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit type 1	250 tests
33-4025	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit type 2	25 tests
33-4100	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit type 2	100 tests
33-4250	<i>Legionella</i> spp. Detection Kit type 2	250 tests
34-2025	<i>L. pneumophila</i> Detection Kit type 1	25 tests
34-2100	<i>L. pneumophila</i> Detection Kit type 1	100 tests
34-2250	<i>L. pneumophila</i> Detection Kit type 1	250 tests
34-4025	<i>L. pneumophila</i> Detection Kit type 2	25 tests
34-4100	<i>L. pneumophila</i> Detection Kit type 2	100 tests
34-4250	<i>L. pneumophila</i> Detection Kit type 2	250 tests