



# Adia<sup>X</sup> Lyo

Notice d'utilisation  
ADL01Y1-MSMG\_NO\_(FR)\_V01  
03/2023

## MS/MG

Référence : ADL01Y1-200 & ADL01Y1-1000

Test pour la détection de *Mycoplasma synoviae* et *Mycoplasma gallisepticum* par amplification enzymatique de gène en temps réel

Test PCR – 200 réactions & 1000 réactions

Usage in vitro et strictement vétérinaire



Echantillon	Analyse individuelle	Analyse en mélange*, possible jusqu'à
Ecouvillon sur animaux vivants (trachéal, fente palatine...)	✓	6
Ecouvillon sur animaux morts (organe lésé, articulation...)	✓	6
Prélèvement environnemental	✓	✗
Culture bactérienne (solide, liquide)	✓	✗
Carte FTA	✓	✗

\* Dépend de la situation épidémiologique, de la qualité de l'échantillon et des directives spécifiques qui existent dans certains pays (s'y référer).

## Composition du kit

Matériel fourni		Kit ADL01Y1-200 200 réactions	Kit ADL01Y1-1000 1000 réactions
A6	Solution d'amplification	2 flacons lyophilisés (A reconstituer)	10 flacons lyophilisés (A reconstituer)
Rehydratation buffer	Solution de réhydratation	1 x 6 mL flacon (Réactif prêt à l'emploi)	2 x 6 mL flacon (Réactif prêt à l'emploi)
MS CTL+	Contrôle positif <i>Mycoplasma synoviae</i>	1 tube à bouchon violet (A reconstituer)	2 tubes à bouchon violet (A reconstituer)
MG CTL+	Contrôle positif <i>Mycoplasma gallisepticum</i>	1 tube à bouchon violet (A reconstituer)	2 tubes à bouchon violet (A reconstituer)
NF-Water	Eau Nucléase Free	1 x 1000 µL tube à bouchon blanc (Réactif prêt à l'emploi)	2 x 1000 µL tubes à bouchon blanc (Réactif prêt à l'emploi)

## Historique de révision

Date	Version	Modifications
05/2021	NF01Y1-01	Ancienne version
03/2023	V01	Passage au format simplifié

Note : les modifications mineures concernant la typographie, la grammaire et la mise en forme ne sont pas incluses dans l'historique des révisions.

## A. Introduction

Les mycoplasmes sont des agents bactériens connus pour engendrer des pertes économiques importantes dans les élevages avicoles. Parmi eux, *Mycoplasma gallisepticum* est à l'origine de troubles respiratoires chroniques chez la poule et de sinusites infectieuses chez la dinde. *M. synoviae* est responsable d'infections respiratoires et articulaires chez la poule et la dinde. Ces infections sont parfois exacerbées lors d'associations avec d'autres agents pathogènes.

La prévention par la surveillance et la vaccination est devenue une méthode de lutte efficace. Le diagnostic par PCR est une méthode rapide et spécifique pour le contrôle des élevages.

## B. Principe du test

Le test ADIALYO™ MS/MG repose sur l'amplification génique de fragments d'ADN spécifiques de *Mycoplasma synoviae* et *Mycoplasma gallisepticum*. Il détecte simultanément en monoculture :

- *Mycoplasma synoviae* (sonde marquée en FAM)
- *Mycoplasma gallisepticum* (sonde marquée en CY5)
- Un contrôle interne d'amplification d'ADN exogène (sonde marquée en HEX ou équivalent).

Le test détecte les souches vaccinales MG TS-11 et MS-H mais pas les vaccins MG 6/85 et MG-F.

## C. Conditions de stockage

A réception, stocker le kit à +2/8 °C et au sec.

Les réactifs reconstitués doivent être aliquotés et stockés à une température inférieure à -15 °C jusqu'à la date de péremption du kit. Stocker à l'abri de la lumière.

Ne pas décongeler plus de 3 fois.

## D. Matériel supplémentaire et réactifs requis non fournis

- Thermocycleur avec son consommable pour PCR Temps réel
- Appareil d'homogénéisation pour tubes
- Pipettes de 1 - 10 µL, 20 - 200 µL et 200 - 1000 µL
- Embouts Nucléase-free avec filtres pour micropipettes
- Microtubes Nucléase-free de 1,5 mL et 2 mL
- Gants latex ou nitrile non poudrés
- Eau Nucléase-free
- Kit d'extraction des acides nucléiques

### Kits complémentaires pour Adoption de méthode et PCR (U47-600)

- **LDpccr Positive Control – MS/MG (Réf. : ADC01YLD)**  
Confirmation des performances – LDpccr du kit.

## E. Précautions d'utilisation et de sécurité

- Pour usage vétérinaire *in vitro* uniquement.
- Pour usage animal uniquement.
- Pour usage professionnel uniquement.
- Lire l'ensemble du protocole avant de commencer et le respecter scrupuleusement.
- Ne pas utiliser les réactifs après la date de péremption du kit.
- Ne pas utiliser les réactifs dont l'emballage est détérioré.
- Ne pas mélanger des réactifs de différents lots.
- Ne pas ouvrir les tubes PCR après amplification.
- Éliminer le matériel utilisé en respectant la législation en vigueur en matière de protection de l'environnement et de gestion des déchets biologiques.
- Ce coffret contient des composants d'origine animale. La maîtrise de l'origine et/ou de l'état sanitaire des animaux ne pouvant garantir de façon absolue que ces produits ne contiennent aucun agent pathogène transmissible, il est recommandé de les manipuler avec les précautions d'usage

relatives aux produits potentiellement infectieux (ne pas ingérer ; ne pas inhaler).

## F. Extraction des acides nucléiques

### 1. Kits d'extractions

Les acides nucléiques doivent être extraits à partir des échantillons avant d'utiliser le kit. Les kits d'extraction ADN/ARN listés ci-dessous sont recommandés et fournis par Bio-X Diagnostics :

Nom du produit	Technologie d'extraction	Nombre de tests et référence
ADIAMAG	Billes magnétiques	200 tests : réf. NADI003 800 tests : réf. NADI003-XL
ADIAPURE Flex	Lysis Lyse directe à partir d'écouvillon	500 mL : réf. ADPLF1-500

Pour l'extraction, se référer à la version de notice disponible sur le site web, indiqué sur le certificat d'analyse inclus dans le kit PCR utilisé.

D'autres kits d'extraction peuvent être utilisés après validation par l'utilisateur.

Après extraction, les acides nucléiques extraits peuvent être conservés à +2/8 °C pendant quelques heures avant utilisation. Pour une conservation plus longue, ils doivent être conservés à une température inférieure à -15 °C.

### 2. Témoins

L'emploi de témoins permet de contrôler la fiabilité des résultats. Les témoins sont inclus par série d'analyse selon les recommandations définies par les normes en vigueur (Cf. AFNOR U47-600...).

Contrôles	Validation de	Mode opératoire
Témoin réactif (NTC)	Absence de contamination pour l'amplification	5 µL NF-Water dans un puits par série PCR
MS CTL+	Amplification de la cible MS	5 µL CTL+ dans un puits par série PCR
MG CTL+	Amplification de la cible MG	5 µL CTL+ dans un puits par série PCR
Témoin négatif d'extraction	Absence de contamination pour l'extraction et l'amplification	1 extraction (eau ou tampon de lyse) par série d'extraction
Témoin positif d'extraction	Étapes d'extraction et d'amplification	1 extraction (Echantillon positif entre 1 et 100X LD <sup>Méthode</sup> ) par série d'extraction

## G. Mode opératoire

### 1. Préparation de la solution d'amplification A6

- Ajouter **1000 µL** de « **Rehydration buffer** » par tube de A6.
- Homogénéiser le tube à l'aide d'un agitateur de type vortex > 20 secondes.
- Après reconstitution, aliquoter et stocker la solution à une température inférieure à -15 °C jusqu'à la date de péremption du kit. Ne pas décongeler plus de 3 fois.
- Pour l'utilisation, se reporter au §« Amplification », Etape 1.

### 2. Préparation des contrôles CTL+

- Ajouter **200 µL** de « **NF-Water** » par tube.
- Homogénéiser le tube à l'aide d'un agitateur de type vortex > 20 secondes jusqu'à dissolution complète du culot bleu.
- Après reconstitution, aliquoter la solution et stocker la solution à une température inférieure à -15 °C jusqu'à la date de péremption du kit. Ne pas décongeler plus de 3 fois.

### 3. Amplification

#### Attention :

- Avant de commencer, décongeler les réactifs à température ambiante et à l'abri de la lumière.
- Homogénéiser tous les réactifs et échantillons avant utilisation.
- Replacer les réactifs à une température inférieure à -15 °C, après distribution.

**Étape 1 :** Répartir **10 µL** de réactif d'amplification A6 dans chaque puits PCR.

**Étape 2 :** Distribuer **5 µL** d'acides nucléiques extraits des échantillons et **5 µL** de contrôles dans chaque puits dédié.

Utiliser 5 µL de NF-Water pour le témoin réactif.

**Étape 3 :** Fermer les puits avec un film ou des barrettes adaptés.

**Étape 4 :** Démarrer l'analyse PCR.

Le programme suivant a été développé pour les appareils ABI Prism (type 7500, QuantStudio5, Step-one...) d'Applied Biosystems, pour les Mx3000 et Mx3005P, AriaMx d'Agilent, pour les LightCycler de Roche Diagnostics, pour le Rotor-Gene Q de Qiagen, pour le CFX96 et Chromo 4 de Biorad, pour le MIC de BioMolecular System.

Programme ADN/ARN	
10 min. 45 °C	
2 min. 95 °C	
5 sec. 95 °C	40 cycles
30 sec. 60 °C*	

\*Lecture et paramètres pour l'acquisition de la fluorescence :

Fluorochrome	Absorbance (nm)	Emission (nm)
FAM	494	520
HEX ou équivalent	538	554
Cy5	646	662
ROX	575	602

**Note :** Le Quencher est non fluorescent. Le mélange contient une référence passive lue dans le spectre du ROX pour les appareils ABI Prism.

Contactez votre représentant commercial ou le service client pour tout autre modèle de thermocycleur.

## H. Interprétation des résultats

Afficher l'ensemble des courbes et positionner la ligne de seuil pour chaque fluorochrome.

### 1. Validation de l'essai

L'amplification est valide si les résultats suivants sont obtenus. Les valeurs indicatives de Ct (Threshold Cycle) attendues pour les CTL+ sont indiquées sur le certificat d'analyse du kit.

Contrôles	Amplification			Validation de
	FAM	Cy5	HEX ou équivalent	
Témoin réactif (NTC)	Non	Non	Oui	Absence de contamination pour l'amplification
MS CTL+	Oui	Non	Oui	Amplification de la cible MS
MG CTL+	Non	Oui	Oui	Amplification de la cible MG
Témoin négatif d'extraction	Non	Non	Oui	Absence de contamination pour l'extraction
Témoin positif d'extraction	Oui	Oui	Oui	Étapes d'extraction et d'amplification

## 2. Interprétation des résultats

L'extraction des acides nucléiques et l'amplification sont **valides** pour chacun des échantillons si au moins une courbe d'amplification caractéristique est observée en FAM, Cy5 et/ou HEX ou équivalent.

Amplification			Interprétation	
FAM	Cy5	HEX ou équivalent	M. synoviae	M. gallisepticum
Non	Non	Oui	Non détecté	Non détecté
Oui	Oui	Oui/Non	Détecté	Détecté
Oui	Non	Oui/Non	Détecté	Non détecté
Non	Oui	Oui/Non	Non détecté	Détecté
Non	Non	Non	Non déterminé	Non déterminé

« **Non déterminé** » : absence de courbe d'amplification caractéristique.

**Causes possibles :**

PCR défectueuse (présence d'inhibiteurs, erreur de programme, absence d'échantillon ou échantillon trop dégradé) et/ou Déficience de l'extraction des acides nucléiques (perte ou destruction des acides nucléiques).

**Actions conseillées :**

Refaire la PCR avec l'extrait des acides nucléiques pur et dilué au 1/10<sup>ème</sup> en eau Nucléase-free ;

Refaire l'extraction des acides nucléiques si le test n'est toujours pas valide ou redemander un autre prélèvement.

## Table des symboles

Symbole	Signification
	Référence du catalogue
	Fabricant
	Limite supérieure de température
	Utiliser jusque
	Code du lot
	Consulter les instructions d'utilisation
	Contenu suffisant pour "n" tests
	Pour usage vétérinaire <i>in vitro</i> uniquement – Pour usage animal uniquement
	Conserver à l'abri de la lumière
	Conserver au sec

1 | Extraire les acides nucléiques avec

**Adia<sup>X</sup>  
Mag**



Scan me to discover Adiamag™

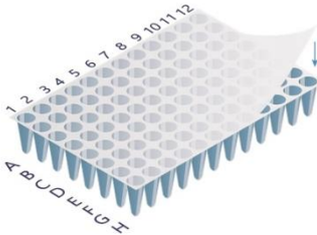
2 | Ajouter **1000 µL** de Rehydration buffer au réactif d'amplification **A6**



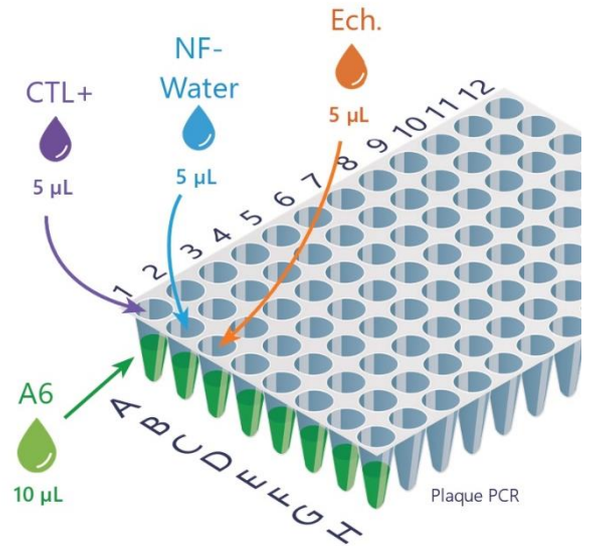
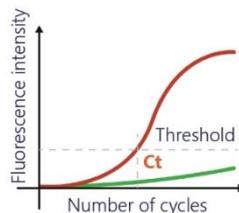
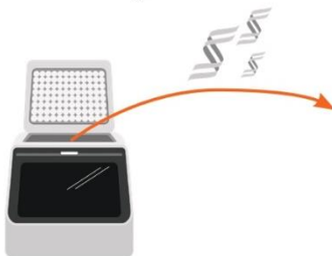
3 | Répartir **10 µL** de réactif d'amplification **A6**

4 | Distribuer **5 µL d'acides nucléiques**, **CTL+** et **NF-Water**

5 | Sceller les puits



6 | Démarrer l'analyse PCR



\* Les notes ne se substituent pas au mode d'emploi dont elles sont une synthèse.