Inhaltsverzeichnis

1 Material und Methoden				2
	1.1	Bioinf	Formatische Methoden	2
		1.1.1	Rekombinase Polymerase Amplifikation Primerdesign	2
		1.1.2	Statistische Auswertung der Amplifikationen	2
		1.1.3	Probit-Analyse	4
	1.2	Herste	ellen der RNA-Standards	4
		1.2.1	Transformation von $E.\ coli$ mit Plasmid-DNA	4
		1.2.2	Extraktion von Plasmid-DNA aus Übernactkulturen	5
		1.2.3	Sequenzierung der isolierten Plasmide	5
		1.2.4	Restriktionsverdau und Linearisierung von Plasmiden	6
		1.2.5	Agarose-Gelelektrophorese zur Überprüfung des Restriktionsverdaus	6
		1.2.6	DNA-Aufreinigung des Restriktionsverdaus	6
		1.2.7	In Vitro Transktription zur Herstellung von RNA	6
		1.2.8	RNA-Aufreinigung	7
		1.2.9	Ribogreen Assay zur quantifizierung von RNA	7
	1.3	Nukle	insäure Amplifikation	7
		1.3.1	Polymerase Kettenreaktion	7
		1.3.2	Recombinase Polymerase Amplifikation	9

1 Material und Methoden

1.1 Bioinformatische Methoden

1.1.1 Rekombinase Polymerase Amplifikation Primerdesign

Für die Erstellung der Primer zur Detektion des Influenza B Virus wurde das von Higgins et al. (2018) entwickelte Programm *PrimedRPA* verwendet. Die Parameter dafür sind in Tabelle 1 angegeben.

Tabelle 1: Parameter für das Primerdesign mit dem PrimedRPA Programm

Parameter	Wert
Länge der Primer	30 - 34 bp
Länge der Sonde	50 bp
Sondentyp	Exonuclease Sonde
Nukleotid-Wiederholungs-Grenzwert	5 bp
GC-Gehalt für Primer und Sonde	40 - 60 %
Hintergrund-Kreuzreaktivitäts-Grenzwert Prozentuale Primer-Sonden Dimersierungstoleranz	$65 \% \\ 40 \%$

Als DNA-Referenzsequenz diente das Virusgenomsegment 8 des Influenza B Virus (GenBank Nr.: MT637911). Die entstandenen Primerpaare wurden mit dem Online-Programm $PrimerDimer^1$ von Johnston et al. (2019) auf Eigenhybridisierung und Dimerbildung untersucht. Im Anschluss wurden die Primer-Sonden-Paare mit DNA-Sequenzen des gleichen Virusgenomsegmentes von älteren Stämmen verglichen und mögliche Fehlpaarungen durch die Einführung von degenerierten Primern zu vermeiden. Für das Alignment wurde das Online-Programm $Clustal\ Omega^2$ beschrieben durch Sievers and Higgins (2017), verwendet.

1.1.2 Statistische Auswertung der Amplifikationen

Für die Entwicklung und Optimierung von Amplifikationsverfahren ist eine einheitliche statistische Auswertung notwendig (Rödiger, Burdukiewicz, and Schierack 2015). Als Werkzeug für die Auswertung wurde die "Open Source" Programmiersprache R verwendet,welches für spezifische Anwendungen beliebig erweiterbar ist durch die Verwendung sogenannter "Packages" (Pabinger et al. 2014).

Normalisierung der Fluoreszenz-Daten:

Für die Normalisierung der Daten wurde wie in der Literatur beschrieben, der Mittelwert der ersten 5 Messwerte jeder Amplifikationskurve berechnet (Ritz and Spiess 2008). Die berechneten Mittelwerte wurden von den jeweiligen Datensätzen subtrahiert.

Ermittlung signifikanter Amplifikationen:

Die Überprüfung, ob es sich bei einem gemessenen Fluoreszenz-Datensatz um eine positive Amplifikation handelt, wurde mit dem *chipPCR* Paket von Rödiger, Burdukiewicz, and Schierack (2015) durchgeführt. Für die Auswertung wurden folgende Tests durchgeführt.

Shapiro-Wilk Test: Negative Amplifikationen unterliegen einem gleichmäßigen starken Rauschen, weswegen eine Normalverteilung der Daten gegeben ist. Bei positiven Amplifikationen hingegen sind die Daten durch den linearen Anstieg in der exponentiellen Phase der Amplifikation nicht mehr normalverteilt. Anhand dieser

¹http://www.primer-dimer.com/

²https://www.ebi.ac.uk/Tools/msa/clustalo/

Gesetzmäßigkeit lassen sich durch einen Test auf Normalverteilung positive von negativen Amplifikationen unterscheiden (Rödiger et al. 2022). Mithilfe des Shapiro-Wilk Tests für Normalität wird der Datensatz auf Normalverteilung getestet. Bei errechneten P-Werten von $\geq 5*10^{-4}$ liegt keine Normalverteilung mehr vor und der Datensatz wurde als negative Amplifikation gewertet.

Residuen Wachstums Test: Bei diesem Test wird die Stabilität der Residuen in der linearen Phase des Anstiegs untersucht. Bei negativen Amplifikationen weichen die Fluoreszenzwerte von dem linearen Modell ab. Dadurch korrelieren die Residuen im Gegensatz zu positiven Amplifikationen stark mit den Fluoreszenzwerten. Anhand eines Schwellenwertes von 0,5 wurde diese Korrelation untersucht und der Datensatz als positive/negative Amplifikation eingestuft.

Vergleichs Test: Innerhalb dieses Tests wird untersucht, ob die ersten 20 % des Datensatzes sich signifikant von den letzten 15 % Unterscheiden. Dazu wurden die beiden Datengruppen mit dem Wilcoxon-Mann-Whitney-Test, beschrieben durch Mann and Whitney (1947), verglichen. Besteht ein signifikanter Unterschied, handelt es sich um eine positive Amplifikation.

Signal Level Test: Dieser Test vergleicht zwei aus dem Datensatz berechnete Werte. Ersterer berechnet sich aus Formel (1), wobei MAD³ (engl. Mean-absolut deviation) für die absolute Standardabweichung steht (siehe R-Dokumentation). Der zweite Wert ist das Signal-Rausch-Verhältnis (SNR, engl. signal noise ratio), berechnet mit Formel (2). Bei einem um 25 % erhöhtem Wert des SNR im Vergleich zum ersten Wert wird die Amplifikation als positiv gewertet.

$$Median + 2*MAD \qquad mit \quad MAD = n^{-1} \sum_{i=1}^{n} \left| O_i - \overline{O} \right| \tag{1}$$

$$SNR = \frac{Mittelwert\ der\ Fluoreszenswerte}{Standardabweichung\ der\ Fluoreszenswerte} \tag{2}$$

Polygon Test: Innerhalb dieses Tests wird der Anstieg pro Zeitintervall mit Formel (3) aufsummiert. Bei positiven Amplifikationen erreicht die Summe höhere Werte als bei negativen Amplifikationen, da hier das stärkere Rauschen der Daten die Endsumme niedrig hält. Als Schwellenwert für eine positive Amplifikation wurde hier empirisch ein Wert von 10 festgelegt. (Rödiger, Burdukiewicz, and Schierack 2015).

$$((x_2-x_1))*((y_2+y_1)) \ \widehat{=} \ (\Delta t)*((y_2+y_1)) \end{(3)}$$

Des Weiteren ist es üblich, bei Echtzeit-Amplifikationsmethoden einen Schwellenwert einzuführen. Sollte dieser während der Messung nicht überschritten werden wird die Amplifikation als negativ eingestuft (Aranha et al. 2021). Um dies zu berücksichtigen wurde ein weiterer Test, der Schwellenwert Test, eingeführt. Für die Berechnung des Schwellenwertes wurde die von Frey, Canzio, and Zurakowski (1998) beschriebene Methode verwendet. Diese beruht auf dem Median der gesamten Daten, zu welchem ein Faktor addiert wird. Der Faktor bildet sich dabei aus der Standardabweichung (SD) der Daten multipliziert mit einem Term bestehend aus der Probenanzahl (n) und den Werten einer einseitigen Students t-Verteilung (siehe Formel (4)). Für die Schwellenwertberechnung wurden mindestens 6 Negativkontrollen als Datensatz verwendet. Das Konfidenzintervall für die t-Verteilung wurde als 0,99 (99 %) festgelegt.

 $^{{\}it ^3} https://search.r-project.org/CRAN/refmans/ie2misc/html/madstat.html$

$$Schwellenwert = \overline{X} + SD * t\sqrt{1 + \frac{1}{n}} \qquad mit \quad SD = \sqrt{\frac{\sum (x_i - \overline{X})^2}{n - 1}}$$
 (4)

Um eine Amplifikation als positiv einzustufen, mussten alle aufgeführten Tests ein positives Testergebnis aufweisen. Sobald ein oder mehrere Tests ein negatives Testergebnis zeigten, wurde die Amplifikation als negativ eingestuft.

Ermittlung der Anstiegszeit

Die Anstiegszeit (engl. threshold time, TT-Wert), in der Literatur bei PCR-System nach den MIQE Richtlinien auch als C_q -Wert angegeben, ist der Zeitpunkt bei, die dem Fluoreszenzwerte einer Amplifikation einen vorher festgelegten Schwellenwert überschreiten und sich zusätzlich signifikant von dem Grundrauschen unterscheiden (Bustin et al. 2009). Für die Ermittlung der Anstiegszeit wurde der im chipPCR-Paket vorhandene Befehl "th.cyc" verwendet. Dieser gleicht die Amplifikationskurve im Bereich des vorher festgelegten Schwellenwertes mit einer Polynomfunktion zweiten Grades an und gibt den Schnittpunkt mit dem Schwellenwert als Anstiegszeit aus. Als Schwellenwert wurde der im Schwellenwert Test beschrieben Wert (siehe Kapitel 1.1.2) verwendet (Rödiger, Burdukiewicz, and Schierack 2015).

1.1.3 Probit-Analyse

Die Probit-Analyse ist ein statistisches Modell, welches binäre Fälle (0 und 1) mit einer fortlaufenden Variablen in Verbindung bringt. Dabei wird die Gausssche Normalverteilungsfunktion ϕ , welche durch die Formel $p = \phi(\alpha + \beta x)$ beschrieben wird, auf die Regression angewendet (Bingham and Fry 2010). Die von Bliss (1934) entwickelte Methode wurde ursprünglich für toxikologische Experimente genutzt, um die tödliche Dosis mathematisch zu bestimmen (Bliss 1934). Aufgrund der gleichen Datenlage lässt sich jedoch dieses mathematische Modell auch verwenden, um das Detektionslimit anhand einer Konzentrationsreihe für ein Nukleinsäure-Amplifikationssystem zu ermitteln. Die Probit-Analyse anhand von Amplifikationsdaten erfolgte mittels einer R-skrips, entwickelt durch Ole Bährmann, beschrieben in Behrmann et al. (2020). Skript modifiziert und an die Daten angepasst durch mich.

1.2 Herstellen der RNA-Standards

Für die Etablierung und Optimierung der RPA-Protokolle ist es nötig, eine definierte Menge amplifizierbarer viraler Nukleinsäure-Moleküle einzusetzten um so eine Vergleichbarkeit zu anderen Protokollen herzustellen. Dafür wurden definierte RNA-Standards der zu amplifizierenden Nukleinsäure hergestellt. Die RNA-Standards für das Influenza A virus wurden wie in den nachfolgenden Kapiteln beschrieben hergestellt. Für das Influenza B Virus war in der Arbeitsgruppe schon eine transformierte E. coli Kultur vorhanden, weswegen mit dieser erst ab Kapitel @??isolation) weitergearbeitet wurde.

1.2.1 Transformation von E. coli mit Plasmid-DNA

Die chemische Transformation von NEB[©] 5-alpha competent *E. coli* (High Efficiency, New England BioLabs[©] GmbH). wurde nach Herstellerangaben durchgeführt ((Protokoll). Als Vektor dienten dabei synthetisierte Plasmide von der Firma Invitrogen (Plasmidkarten siehe Anhang unter). Anschließend wurden jeweils 25 µl des Transformationsansatzes auf zwei mit Ampicillin versetzte LB-Platten ausplattiert und bei 37 °C über Nacht inkubiert. Zur Überprüfung der Transformation wurde eine Kolonie-PCR, eine modifizierte

Form der PCR, durchgeführt. Hierbei dient nicht reine DNA, sondern die transformierten Bakterien als Ausgangsmaterial. Durch die Wahl spezifischer Primer, welche das gewünschte Insert innerhalb des Plasmids amplifizieren, kann überprüft werden, ob die Transformation innerhalb der Kultur erfolgreich war (Bergkessel and Guthrie 2013). Für die PCR wurde der Luna[©] Universal qPCR Master Mix (New England BioLabs[©]) verwendet. Eine halbe Kolonie der transformieren *E. coli* (siehe Kapitel 1.2.1) wurde in 20 µl PCR-reinem Wasser (Nuklease- und Nukleinsäure-frei, DEPC behandelt, Carl Roth) suspendiert. Von dieser Suspension wurden 2 µl mit 18 µl PCR-Mix gemischt und eine PCR durchgeführt. Das Temperaturprogramm der PCR ist in Tabelle 2 angegeben. Weitere 5 µl der Suspension wurden auf einer mit Ampicillin versetzten LB-Platte ausplattiert und bei 37 °C über Nacht inkubiert um eine Folgekultur der überprüften *E. coli* zu erhalten.

Tabelle 2: Temperaturprotokoll für die Kolonie-PCR

Temperatur	Zeit	Zyklen
Zellyse		
95 °C	60s	1x
Amplifikat		45 *
95 °C	10s	$45x^*$
60 °C	30s	
Kühlen		
40 °C	30s	1x

^{*} Messung der Fluoreszenz

1.2.2 Extraktion von Plasmid-DNA aus Übernactkulturen

Die transformierten Bakterien wurden bei 37 °C und 200 RPM über Nacht in 25 ml Lennox LB-Medium (Fertigmischung, Carl Roth) kultiviert. Die Isolierung der Plasmid-DNA erfolgte mit dem QiagenTM Plasmid Midi Kit (QiagenTM), DNA-Aufreinigung auf einer speziellen alkalischen Lyse der Bakterien kombiniert mit dem Ionen Austausch Prinzip beruht (QIAGEN 2021). Hierbei wird die negativ geladene DNA an ein positiv geladenes Säulenmaterial wie Diethylaminoethyl (DEAE) Zellulose gebunden (Gautam 2022). Durch in Salzkonzentrationen variierende Puffer kann anschließend die gebundene DNA von Unreinheiten befreit und eluiert werden (Prazeres, Schluep, and Cooney 1998). Die Extraktion wurde nach Herstellerangaben durchgeführt (Protokoll) Die Elution der DNA im letzten Schritt wurde mit 30 µl PCR-reinem Wasser durchgeführt. Die anschließende Abschätzung der DNA-Konzentration mit dem NanoDrop 8000 Spektrophotometer (Thermo Fisher Scientific)

1.2.3 Sequenzierung der isolierten Plasmide

Um die DNA-Sequenz des transformierten Plasmids zu überprüfen, wurde die isolierte Plasmid-DNA mittels Sequenzierung untersucht. Dabei wird der Plasmidabschnitt mit der Virussequenz über eine PCR amplifiziert und mittels der von Sanger, Nicklen, and Coulson (1977) beschriebenen Kettenabbruchmethode mit fluoreszenzmarkierten Didesoxynucleotiden sequenziert (Mülhardt 2009). Als Primer für die aus Kapitel 1.2.2 extrahierte Plasmid-DNA wurde der Vorwärtsprimer M13 (5'-GTAAAACGACGGCCAG-3') und der Rückwärtsprimer M13r (5'-CAGGAAACAGCTATGAC-3') verwendet. Die Sequenzierung erfolgte bei der Firma Microsynth Seqlab GmbH.

1.2.4 Restriktionsverdau und Linearisierung von Plasmiden

In Vorbereitung für eine in vitro Transkription zum Erstellen viraler RNA wurde die aus Kapitel 1.2.2 extrahierte Plasmid-DNA linearisiert. Dafür wurden Restriktions Endonucleasen benutzt, welche innerhalb von spezifischen Erkennungssequenzen die DNA schneiden und somit einen Doppelstrangbruch induzieren (Smith, n.d.). Für das Influenza B Plasmid (siehe...) wurde das Enzym SacI (Fast Digest, Thermo Fisher Scientific) verwendet. Der Restriktionsverdau erfolgte in 30 μ l einfach konzentriertem Fast Digest Puffer (Thermo Fisher Scientific), welcher mit 6 μ l Enzym und 3 μ g Plasmid-DNA versetzt wurde. Der Restriktionsansatz wurde für 30 min bei 37 °C im Wasserbad inkubiert und anschließend bei 65 °C für 5 min ThermoStat C (Eppendorf®) inaktiviert. Für die Influenza A Plasmide (siehe...) wurde das Enzym BoxI (Thermo Fisher Scientific) verwendet. Der Restriktionsverdau erfolgte in 40 μ l einfach konzentriertem Tango Puffer (Thermo Fisher Scientific), welcher mit 3 μ g Plasmid-DNA und 1,5 U/μ l Enzym versetzt wurde. Der Restriktionsansatz wurde für 2 h im Wasserbad bei 37 °C inkubiert und anschließend bei 80 °C für 20 min im ThermoStat C (Eppendorf®) inaktiviert.

1.2.5 Agarose-Gelelektrophorese zur Überprüfung des Restriktionsverdaus

Die Agarose Gelelektrophorese ist eine simple, aber effektive Methode zur Auftrennung von DNA-Fragmenten. Die negativ geladene DNA wandert durch das Anlegen einer Spannung durch ein gitterartiges Trägermaterial (Agarose-Gel) Richtung Pluspol. Dabei wandern kürzere DNA-Moleküle schneller durch das Trägermaterial als längere, wodurch DNA-Moleküle anhand ihrer Sequenzlänge aufgetrennt werden. Auch verschiedene Plasmidformen wie zirkuläre oder supercoilde Plasmide lassen sich so unterscheiden, da die unterschiedlichen formen für geringere oder stärkere sterische Beeinträchtigung in der Gittermatrix sorgen. Zur Detektion der DNA-Fragmente wird die aufgetrennte DNA durch einen Farbstoff markiert und so ausgewertet (Mülhardt 2009; Schmidt et al. 1999). Als Trägermaterial diente ein Agarosegel mit 1 % (w/v) Agarose in TRIS-Borat-EDTA-Puffer versetzt mit 1,5 μ l Green Gel DNA Stain. Pro Geltasche wurden 100 ng DNA-Material analysiert. Diese wurden mit DEPC-H₂O (Thermo Fisher Scientific) auf 5 μ l Gesamtvolumen aufgefüllt und mit 1 μ l 6x orange loading DYE (Thermo Fisher Scientific) vermischt. Als Referenz wurden jeweils 3 μ l einer 100bp plus DNA-Leiter (Thermo Fisher Scientific) und einer 1 kb DNA-Leiter Thermo Fisher Scientific) mitgeführt. Die angelegte Spannung betrug 80 V für 60 min. Nach der erfolgten Elektrophorese wurde das Gel unter UV-Licht mithilfe des Geldokumentationssytemes BioDocAnalyze (Biometra) ausgewertet.

1.2.6 DNA-Aufreinigung des Restriktionsverdaus

Um Puffer- und Enzymbestandteile aus dem fertigen Restriktionsansatz zu entfernen, wurde der Ansatz mithilfe des DNA clean & concentrator Kit (Zymo Research) nach Herstellerangaben aufgereinigt. Die Elution im letzten Schritt des Herstellerprotokolls erfolgte mit 10 μl DNA Elutionspuffer. Anschließend fand eine Abschätzung der DNA-Konzentration mit dem NanoDrop 8000 Fluorospectrometer (Thermo Fisher Scientific) statt.

1.2.7 In Vitro Transktription zur Herstellung von RNA

Die In Vitro Transkription erfolgte mit dem HiScribe Transkription erfolgte mit dem HiScribe Transkription erfolgte mit dem HiScribe Transkription England BioLabs GmbH) nach Herstellerangaben. Pro Reaktion wurde 1 μg verdaute und gereingte DNA aus 1.2.4 eingesetzt. Anschließend wurde die Reaktion für 2 h bei 37 °C im peqSTAR Thermocycler (Avantor) inkubiert. Um die Anfangs-DNA aus der RNA-Lösung zu entfernen wurde anschließend nach der erfolgten Inkubation

die Reaktion mit 70 μl DEPC-H₂O (Thermo Fisher Scientific) verdünnt und 10 μl 10x DNAse-Puffer (Thermo Fisher Scientific) dazugegeben. Die neu entstandene Reaktionslösung wurde mit 2 μl DNAse Hersteller versetzt und abermals bei 37 °C für 15 minuten im peqSTAR Thermocycler (Avantor) inkubiert.

1.2.8 RNA-Aufreinigung

Um Puffer- und Enzymbestandteile aus der fertigen RNA-Lösung aus 1.2.7 zu entfernen, wurde der in vitro Transkriptionsansatz mit dem EchoCLEAN RNA CleanUp Kit (BioEcho Life Sciences GmbH) nach Herstellerangaben durchgeführt. Das Prinzip der RNA-Aufreinigungsmethode von BioEcho basiert dabei auf einer Matrix, welche durchlässig für Nukleinsäuren ist, jedoch andere Verunreinigungen bindet (BioEcho 2022). Die RNA-Konzentration des entstandenen Eluats am Ende der Aufreinigung wurde mithilfe des NanoDrop 8000 Fluorospectrometer (Thermo Fisher Scientific) abgeschätzt.

1.2.9 Ribogreen Assay zur quantifizierung von RNA

Zur präzisen RNA-Konzentrationsbestimmung wurde das Quant-iT RiboGreen RNA-Kit (Thermo Fisher Scientific) verwendet. Das Prinzip des Ribogreen Kits basiert dabei auf der Bindung eines gleichnamigen Fluoresznzfarbstoffes an die RNA. Durch die Bindung erhöht sich die Fluoreszenz des Farbstoffes um das 1000-Fache wodurch eine sensitive Detektion von bis zu $1 \ ng/ml$ RNA mölich wird (Jones et al. 1998). Vor jeder RNA-Konzentrationsbestimmung wurde eine Kalibriergerade im "High-Range" Bereich mit dem im Kit enthaltenen RNA-Standards nach Herstellerangaben hergestellt. Jede Messlösung der Kalibriergerade sowie zu bestimmende RNA-Lösung wurde 1:1 mit einer Farblösung (Ribogreen 1:200 mit 1x TE-Puffer verdünnt) gemischt. Diese wurde kurz gevortext, für 2 min auf Eis im Dunklen gelagert und anschließend abermals gevortext. Die anschließende Fluoreszenzmessung erfolgte im Nanodrop 3300 bei $234 \ nm$.

1.3 Nukleinsäure Amplifikation

1.3.1 Polymerase Kettenreaktion

1.3.1.1 Influenza B PCR

Die Amplifikation von Influenza B Virus Nukleinsäuren mittels PCR wurde mit dem Luna $^{\circ}$ Universal Probe One-Step RT-qPCR Kit durchgeführt. Im ersten Schritt wurden pro Reaktion 19 µl Reaktionsmix mit DEPC- $\rm H_2O$ (Hersteller) siehe Tabelle 3 hergestellt. Für den in Tabelle 3 angegebenen Primer-Sonden-Mix (PSM) wurde der in Tabelle 4 beschriebene Influenza B PSM verwendet. Die Primersequenzen wurden durch das nationale Zentrum für Immunisierung und Atemwegserkrankungen (U.S.) beschrieben (Immunization and (U.S.) 2021).

Tabelle 3: Zusammensetzung des Influenza PCR-Reaktionsmixes

Bestandteil	Konzentration
2x Luna [©] Universal Probe One-Step Reaction Mix	1,05x
20x Luna [©] WarmStart [©] RT Enzyme Mix	1,05x
40x PSM	1,05x

Zu dem Reaktionsmix wurde 1 µl Influenza B Virus RNA oder DEPC- H_2O (Hersteller) bei Negativkontrollen dazugegeben und die 20 µl Gesamtmix wurden nach dem in Tabelle 5 angegebenen Temperaturprotokoll im

Tabelle 4: Zusammensetzung des Influenza B Primer-Sonden-Mixes

Name	Sequenz $(5'->3')$	Konzentration	Modifikation
InfB For	TCCTCAAYTCACTCTTCGAGCG	16 μM	/ / Markiert mit Cy5 Fluorophor
InfB Rev	CGGTGCTCTTGACCAAATTGG	16 μM	
InfB-P	CCAATTCGAGCAGCTGAAACTGCGGTG	8 μM	

 $\label{lightCycler} \mbox{LightCycler} \mbox{$^{\odot}$ 480 (Roche Holding) im Cy5-Messkanal gemessen. Die Auswertung der Daten erfolgte mit den in 1.1.2 beschrieben statistischen Verfahren.}$

[!h]

Tabelle 5: Temperaturprotokoll für die Influenza PCR

Temperatur	Zeit	Zyklen		
Reverse Tra	nskription			
55 C	$10 \min$	1x		
95 C	$60 \mathrm{\ s}$			
Amplifikation				
95 C	$10 \mathrm{\ s}$	$45x^*$		
60 C	30 s			
Kühlen				
40 C	$30 \mathrm{\ s}$	1x		

^{*} Messung der Fluoreszenz

1.3.1.2 Influenza A PCR

Die Amplifikation von Influenza B Virus Nukleinsäuren mittels PCR wurde mit dem Luna[©] Universal Probe One-Step RT-qPCR Kit durchgeführt. Im ersten Schritt wurden pro Reaktion 19 µl Reaktionsmix mit DEPC-H₂O (Hersteller) nach dem gleichen Muster wie der Influenza B Reaktionsmix (siehe Tab. 3) hergestellt. Für den in Tabelle 3 angegebenen Primer-Sonden-Mix (PSM) wurde der in Tabelle 6 beschriebene Influenza A PSM verwendet. Die Primersequenzen wurden durch das nationale Zentrum für Immunisierung und Atemwegserkrankungen (U.S.) beschrieben (Immunization and (U.S.) 2021).

Tabelle 6: Zusammensetzung des Influenza A Primer-Sonden-Mixes

Name	Sequenz $(5'->3')$	Konzentration	Modifikation
InfA For1	CAAGACCAATCYTGTCACCTCTGAC	16 μΜ	/
InfA For2	CAAGACCAATYCTGTCACCTYTGAC	$16~\mu\mathrm{M}$	/
InfA Rev1	GCATTYTGGACAAAVCGTCTACG	$16~\mu\mathrm{M}$	/
InfA Rev2	GCATTTTGGATAAAGCGTCTACG	$16 \mu M$	/
InfA-P	TGCAGTCCTCGCTCACTGGGCACG	8 μΜ	Markiert mit HEX Fluorophor

Zu dem Reaktionsmix wurde 1 μ l Influenza A Virus RNA oder DEPC-H₂O (Hersteller) bei Negativkontrollen dazugegeben und die 20 μ l Gesamtmix wurden nach dem in Tabelle 5 angegebenen Temperaturprotokoll im LightCycler[©] 480 (Roche Holding) im HEX-Messkanal gemessen. Die Auswertung der Daten erfolgte mit den in 1.1.2 beschrieben statistischen Verfahren.

1.3.2 Recombinase Polymerase Amplifikation

1.3.2.1 normal

Für die Amplifikation von Nukleinsäuren mittels RPA wurde das TwistAmp $^{\odot}$ exo Kit (TwistDX $^{\text{TM}}$) verwendet. Die für die RPA verwendeten Oligonukleotide sind in Tabelle 7 angegeben

Tabelle 7: Entwickelte Primer und Sonden für die Recombinase Polymerase Amplifikation

Name	Sequenz $(5'->3')$	Modifikation
Influenza B		
InfB Forward 1	TTGAATGCATATGACCAGAGTGGAAGGCTT	/
InfB Reverse 1.1	CCTTCATTAAGACGCTCGAAGAGTGAATTG	/
InfB Sonde 1.1	${\tt GCTAAACTTGTTGCTACTGATGATCTTACAGTGGAGGATGAAGAAGATGG}$	Modifiziert*
InfB Sonde 1.1 rev-Strang	${\tt CCATCTTCATCCTCCACTGTAAGATCATCAGTAGCAACAAGTTTAGC}$	Modifiziert*
Influenza A		
InfA Forward 1	TTGAATGCATATGACCAGAGTGGAAGGCTT	/
InfA Reverse 1	CCTTCATTAAGACGCTCGAAGAGTGAATTG	
InfA Sonde 1	${\tt GCTAAACTTGTTGCTACTGATGATCTTACAGTGGAGGATGAAGAAGATGG}$	Modifiziert*

^{*} Sonden modifiziert wie in Behrmann et al. (2020) beschrieben. Also Fluorophor wurde FAM verwendet.

Tabelle 8: Zusammenstzung des Rehydrationsmixes

Bestandteil	Konzentration	Modifikation
Forward Primer	$0.45~\mu\mathrm{M}$	biomers.net GmbH
Reverse Primer	$0,45~\mu\mathrm{M}$	biomers.net GmbH
Sonde	$0.13~\mu\mathrm{M}$	biomers.net GmbH
RevertAid Reverse Transkriptase	$10,75~\mathrm{U/\mu l}$	Thermo Fisher Scientific
RNase Inhibitor, Murine	$1,08~\mathrm{U/\mu l}$	New England Biolabs

Pro Reaktion wurde 46,5 μl Rehydrationsmix (Zusammensetzung siehe Tab. 8) mit 29.5 μl Rehydrationspuffer und DEPC-H₂O hergestellt. Der Rehydrationsmix wurde auf eine lyophilisiert RPA-Reaktion übertragen. Die Lösung wurde für ca. 2 min bei Raumtemperatur inkubiert, anschließend mit einer Tischzentrifuge kurz zentrifugiert und leicht gevortext. Von der rehydrierten RPA-Reaktion wurden 46,5 μl in eine Kavität eines 8-ter Messsstreifens übertragen und dieser mittels einer Tischzentrifuge abermals kurz zentrifugiert. Nachfolgend wurde 1 μl zu amplifizierende RNA bzw. 1 μl DEPC-H₂O bei der Negativkontrolle dazugegeben. Als Letztes wurden 2,5 μl Magnesium Acetat (280 mM) in den Deckel der Kavität pipettiert. Zum Start der Messung wurde der Messstreifen kurz zentrifugiert, gevortext und abermals Zentrifugiert. Die Messung erfolgte im ESEQuant TS2.4 (Qiagen) bei 38-42 °C. Je nach Versuch wurde die Messung für ein zusätzliches Vortexen mit anschließender Zentrifugation unterbrochen.

1.3.2.2 8tel Ansatz

kurze Einleitung, dass die RPA auch im 8tel Ansatz geht.

Für 8 Reaktionen wurde insgesamt 40,8 μl Rehydrationsmix (Zusammensetzung siehe Tab. 9) mit 29.5 μl Rehydrationspuffer und DEPC-H₂O hergestellt. Die Zusammensetzung des in Tabelle 9 aufgeführte PSM΄s ist in Tabelle 10 gezeigt. Auf eine lyophilisiert RPA-Reaktion wurden 38,5 μl des Rehydrationsmixes übertragen. Die Lösung wurde für ca. 2 min bei Raumtemperatur inkubiert, anschließend mit einer Tischzentrifuge kurz zentrifugiert und leicht gevortext. Von der rehydrierten RPA-Reaktion wurden jeweils 4,6 μl pro Kavität in einen 8-ter Messsstreifens übertragen und dieser mittels einer Tischzentrifuge abermals kurz zentrifugiert. Nachfolgend wurden jeweils pro Kavität 1 μl zu amplifizierende RNA bzw. 1μl DEPC-H₂O bei der Negativkontrolle dazugegeben. Darauffolgend wurden 15 μl Mineralöl Hersteller, welches Flüssigkeitsverlust während der Messung durch Verdunstung verhindert, in den Deckel jeder Kavität pipettiert. Als Letztes wurden 0,64 μl Magnesium Acetat (140mM) an die Innenseite der Kavität pipettiert. Zum Start der Messung wurde der Messstreifen kurz zentrifugiert, gevortext und abermals zentrifugiert. Die Messung erfolgte im ESEQuant TS2.4 (Qiagen) bei 38-42 °C. Je nach Versuch wurde die Messung für ein zusätzliches Vortexen mit anschließender Zentrifugation unterbrochen.

Tabelle 9: Zusammenstzung des Rehydrationsmixes für den 8-tel Ansatz

Bestandteil	Konzentration	Hersteller
50x PSM	1,35x	/
RNase Inhibitor, Murine	1,37 U/μl	Thermo Fisher Scientific
RevertAid Reverse Transkriptase	13,73 U/μl	New England Biolabs

Tabelle 10: Zusammenstzung des Primer-Sonden-Mixes für den 8-tel Ansatz

Bestandteil	Konzentration	Hersteller
Vorwärtsprimer Rückwärtsprimer Sonde	21 μM 21 μM 6 μM	Biomers Biomers

- Aranha, Clara, Vainav Patel, Vikrant Bhor, and Dimpu Gogoi. 2021. "Cycle Threshold Values in RT-PCR to Determine Dynamics of SARS-CoV-2 Viral Load: An Approach to Reduce the Isolation Period for COVID-19 Patients." *Journal of Medical Virology* 93 (12): 6794–97. https://doi.org/10.1002/jmv.27206.
- Behrmann, Ole, Iris Bachmann, Martin Spiegel, Marina Schramm, Ahmed Abd El Wahed, Gerhard Dobler, Gregory Dame, and Frank T Hufert. 2020. "Rapid Detection of SARS-CoV-2 by Low Volume Real-Time Single Tube Reverse Transcription Recombinase Polymerase Amplification Using an Exo Probe with an Internally Linked Quencher (Exo-IQ)." Clinical Chemistry 66 (8): 1047–54. https://doi.org/10.1093/clinchem/hvaa116.
- Bergkessel, Megan, and Christine Guthrie. 2013. "Colony PCR." In *Methods in Enzymology*, 299–309. Elsevier. https://doi.org/10.1016/b978-0-12-418687-3.00025-2.
- Bingham, N. H., and John M. Fry. 2010. *Regression*. Springer London. https://doi.org/10.1007/978-1-84882-969-5.
- BioEcho. 2022. "EchoCLEAN DNA & RNA Cleanup Kits Produkt Brochüre." *Online Verfügbar Unter*. https://doi.org/https://bioecho-prod-media-hp.s3.sbg.perf.cloud.ovh.net/media/d0/9e/c1/1655465490/Cleanup-Brochure ENG.pd.
- Bliss, C. I. 1934. "The Method of Probits." *Science* 79 (2037): 38–39. https://doi.org/10.1126/science.79.2 037.38.
- Bustin, Stephen A, Vladimir Benes, Jeremy A Garson, Jan Hellemans, Jim Huggett, Mikael Kubista, Reinhold Mueller, et al. 2009. "The MIQE Guidelines: Minimum Information for Publication of Quantitative Real-Time PCR Experiments." Clinical Chemistry 55 (4): 611–22. https://doi.org/10.1373/clinchem.2008.112797.
- Frey, Andreas, James Di Canzio, and David Zurakowski. 1998. "A Statistically Defined Endpoint Titer Determination Method for Immunoassays." *Journal of Immunological Methods* 221 (1-2): 35–41. https://doi.org/10.1016/s0022-1759(98)00170-7.
- Gautam, Akash. 2022. DNA and RNA Isolation Techniques for Non-Experts. Springer International Publishing. https://doi.org/10.1007/978-3-030-94230-4.
- Higgins, Matthew, Matt Ravenhall, Daniel Ward, Jody Phelan, Amy Ibrahim, Matthew S Forrest, Taane G Clark, and Susana Campino. 2018. "PrimedRPA: Primer Design for Recombinase Polymerase Amplification Assays." Edited by John Hancock. *Bioinformatics* 35 (4): 682–84. https://doi.org/10.1093/bioinformatics/bty701.
- Immunization, National Center for, and Respiratory Diseases (U.S.). 2021. "Research Use Only CDC Flu Sc2 Multiplex Assay Primers and Probes." July 2021. https://stacks.cdc.gov/view/cdc/107944.
- Johnston, Andrew D., Jennifer Lu, Ke-lin Ru, Darren Korbie, and Matt Trau. 2019. "PrimerROC: Accurate Condition-Independent Dimer Prediction Using ROC Analysis." *Scientific Reports* 9 (1). https://doi.org/10.1038/s41598-018-36612-9.
- Jones, Laurie J., Stephen T. Yue, Ching-Ying Cheung, and Victoria L. Singer. 1998. "RNA Quantitation by Fluorescence-Based Solution Assay: RiboGreen Reagent Characterization." *Analytical Biochemistry* 265 (2): 368–74. https://doi.org/10.1006/abio.1998.2914.
- Mann, H. B., and D. R. Whitney. 1947. "On a Test of Whether One of Two Random Variables Is Stochastically Larger Than the Other." *The Annals of Mathematical Statistics* 18 (1): 50–60. https://doi.org/10.1214/aoms/1177730491.
- Mülhardt, Cornel. 2009. Der Experimentator: Molekularbiologie/Genomics. Spektrum Akademischer Verlag. https://doi.org/10.1007/978-3-8274-2158-6.

- Pabinger, Stephan, Stefan Rödiger, Albert Kriegner, Klemens Vierlinger, and Andreas Weinhäusel. 2014. "A Survey of Tools for the Analysis of Quantitative PCR (qPCR) Data." *Biomolecular Detection and Quantification* 1 (1): 23–33. https://doi.org/10.1016/j.bdq.2014.08.002.
- Prazeres, Duarte Miguel F, Thomas Schluep, and Charles Cooney. 1998. "Preparative Purification of Supercoiled Plasmid DNA Using Anion-Exchange Chromatography." *Journal of Chromatography A* 806 (1): 31–45. https://doi.org/10.1016/s0021-9673(97)01254-5.
- QIAGEN. 2021. "QIAGEN® PlasmidPurification Handbook." QIAGEN Plasmid Mini, Midi, Maxi, Mega, and Giga Kits. For Purification of Ultrapure, Transfection-Grade Plasmid DNA Online Verfügbar Unter: Https://Www.qiagen.com/Us/Resources/Download.aspx?id=0bd0c5fb-C271-43e7-Af43-32d539374fa9&lang=en.
- Ritz, C., and A.-N. Spiess. 2008. "qpcR: An r Package for Sigmoidal Model Selection in Quantitative Real-Time Polymerase Chain Reaction Analysis." *Bioinformatics* 24 (13): 1549–51. https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btn227.
- Rödiger, Stefan, Michał Burdukiewicz, and Peter Schierack. 2015. "chipPCR: An r Package to Pre-Process Raw Data of Amplification Curves: Fig. 1." *Bioinformatics* 31 (17): 2900–2902. https://doi.org/10.1093/bioinformatics/btv205.
- Rödiger, Stefan, Michal Burdukiewicz, Andrej-Nikolai Spiess, and Konstantin Blagodatskikh. 2022. "PC-Redux204 Package an Overview [Vignette]." Comprehensive R Archive Network, 1–104. https: 205/cran.r-project.org/web/packages/PCRedux/vignettes/PCRedux.pdf.
- Sanger, F., S. Nicklen, and A. R. Coulson. 1977. "DNA Sequencing with Chain-Terminating Inhibitors." *Proceedings of the National Academy of Sciences* 74 (12): 5463–67. https://doi.org/10.1073/pnas.74.12.5463.
- Schmidt, Torsten, Karl Friehs, Martin Schleef, Carsten Voss, and Erwin Flaschel. 1999. "Quantitative Analysis of Plasmid Forms by Agarose and Capillary Gel Electrophoresis." *Analytical Biochemistry* 274 (2): 235–40. https://doi.org/10.1006/abio.1999.4291.
- Sievers, Fabian, and Desmond G. Higgins. 2017. "Clustal Omega for Making Accurate Alignments of Many Protein Sequences." *Protein Science* 27 (1): 135–45. https://doi.org/10.1002/pro.3290.
- Smith, Duncan R. n.d. "Restriction Endonuclease Digestion of DNA." In *Transgenesis Techniques*, 427–32. Humana Press. https://doi.org/10.1385/0-89603-245-0:427.