

# Priručnik za komplet *ipsogen*<sup>®</sup> BCR-ABL1 Mbcr

Σ 24

Verzija 1

IVD

Kvantitativna in vitro dijagnostika

Za uporabu s instrumentima Rotor-Gene<sup>®</sup> Q, ABI PRISM<sup>®</sup>,  
LightCycler<sup>®</sup> i SmartCycler<sup>®</sup>

CE

REF

670123



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden,  
NJEMČKA

R2

MAT

1072507HR



## **QIAGEN Sample and Assay Technologies**

QIAGEN je vodeći dobavljač inovativnih tehnologija za uzimanje uzoraka i testiranje koje omogućuju izolaciju i otkrivanje sadržaja bilo kojeg biološkog uzorka. Naši napredni, visoko kvalitetni proizvodi i usluge osiguravaju uspjeh u procesu od uzimanja uzorka do dobivanja rezultata.

### **QIAGEN postavlja standarde za:**

- pročišćavanje DNA, RNA i proteina
- analiziranje nukleinske kiseline i proteina
- istraživanje microRNA i RNai
- automatiziranje tehnologija za uzimanja uzoraka i testiranje

Naš zadatak je omogućiti vam postizanje izvanrednog uspjeha i novih otkrića.  
Za više informacija posjetite [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).

# Sadržaj

<b>Namjenska uporaba</b>	<b>5</b>
<b>Pregled i objašnjenje</b>	<b>5</b>
Praćenje bolesti	5
<b>Načelo postupka</b>	<b>7</b>
<b>Priloženi materijali</b>	<b>10</b>
Sadržaj kompleta	10
<b>Materijali koji su potrebni, ali nisu priloženi</b>	<b>11</b>
<b>Upozorenja i mjere opreza</b>	<b>12</b>
Opće mjere opreza	13
<b>Pohranjivanje i rukovanje reagensima</b>	<b>13</b>
<b>Postupak</b>	<b>15</b>
Priprema RNA iz uzorka	15
Protokoli	
■ Preporučena standardizirana EAC reverzna transkripcija	15
■ qPCR na instrumentima Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM ili RotorGene Q 5plex HRM s rotorom sa 72 epruvete	18
■ qPCR na instrumentima ABI PRISM 7000, 7700 i 7900HT SDS i LightCycler 480	22
■ qPCR na instrumentima LightCycler 1.2 i 2.0	27
■ qPCR na instrumentu SmartCycler	31
<b>Tumačenje rezultata</b>	<b>34</b>
Načelo analize podataka	34
Rezultati	35
Vodič za uklanjanje smetnji	37
<b>Kontrola kvalitete</b>	<b>41</b>
<b>Ograničenja</b>	<b>41</b>
<b>Karakteristike izvedbe</b>	<b>41</b>
Nekliničke studije	41
Klinička ispitivanja	44
<b>Reference</b>	<b>47</b>
<b>Simboli</b>	<b>49</b>

<b>Kontakt informacije</b>	<b>49</b>
<b>Informacije za naručivanje</b>	<b>50</b>

## Namjenska uporaba

Komplet *ipsogen BCR-ABL1 Mbcr* je namijenjen za kvantificiranje BCR-ABL p210 b2a2 ili b3a2 prijepisa u koštanoj srži ili perifernim uzorcima krvi akutne limfoblastične leukemije (ALL) ili kronične mijeloične leukemije (CML) u bolesnika kojima je prethodno dijagnosticirana prisutnost fuzijskog gena BCR-ABL Mbcr. Test je namijenjen za procjenu razine molekularnog odgovora; rezultati se mogu koristiti za praćenje minimalne rezidualne bolesti.

## Pregled i objašnjenje

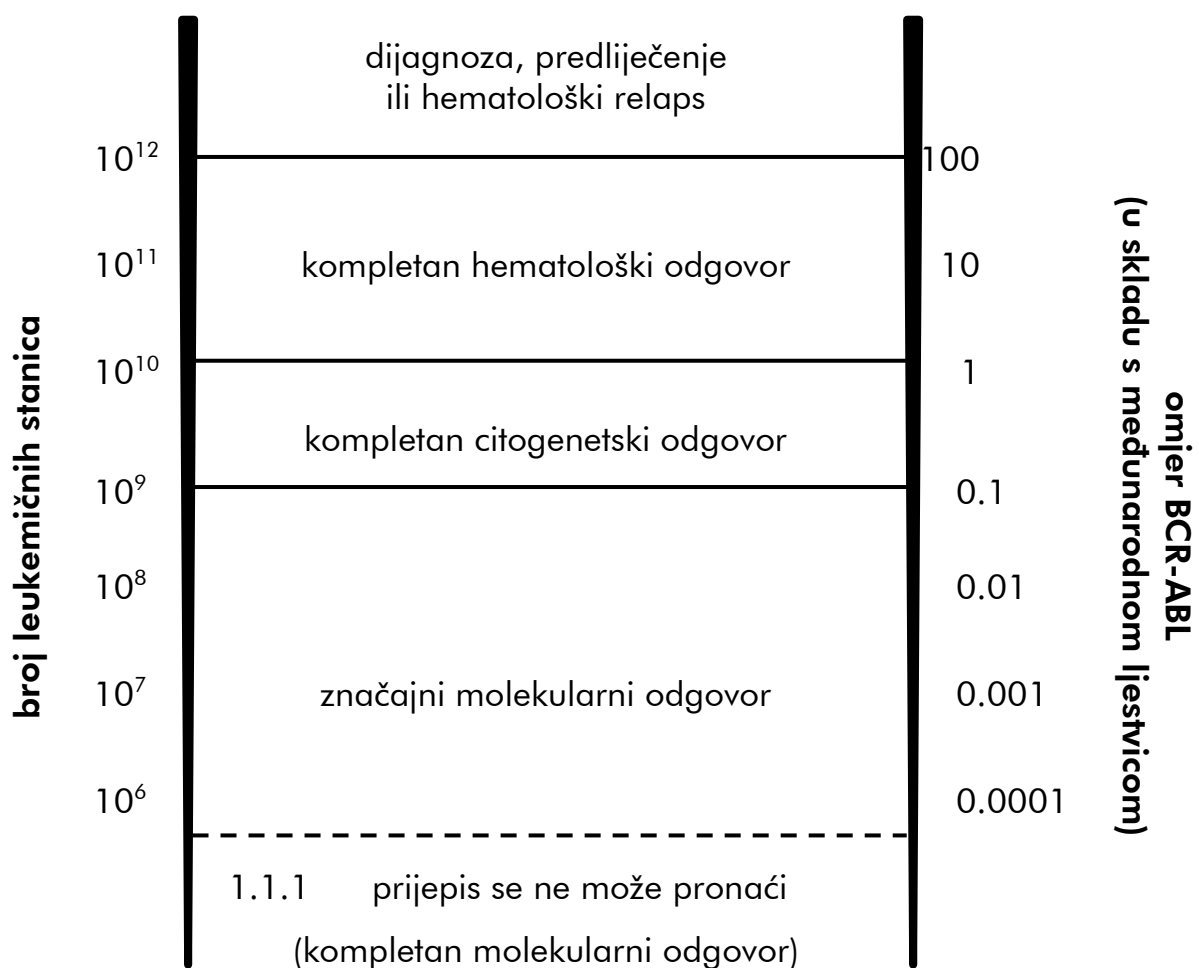
Kronična mijeloična leukemija (CML) pripada grupi mijeloproliferativnih tumora i u >90% slučajeva ogleda se kroz prisutnost filadelfijskog kromosoma (engl. Ph CHRS).

Ovaj kromosom je proizvod recipročne translokacije između dugačkih krakova kromosoma 9 i 22, t(9;22), pri čemu je BCR uski dio kromosoma (engl. breakpoint cluster region, BCR) smješten na kromosomu 22, a c-ABL onkogen dolazi iz kromosoma 9. Odgovarajući fuzijski gen, BCR-ABL, transkribira se u 8,5 kb mRNA, s 2 načina spajanja b2a2 (40% slučajeva) i b3a2 (55% slučajeva). On kodira kimerični protein, p210, s povećanom aktivnošću tirozin-kinaze. Prijepisi b2a3 i b3a3 predstavljaju manje od 5% slučajeva. Ph kromosom može se otkriti i u 35% odraslih bolesnika s ALL.

Godišnja učestalost slučajeva CML približno je 1–2 na 100.000 i CML se pojavljuje u 20% odraslih bolesnika s leukemijom. Klinički ju karakterizira porast broja mijeloičnih stanica koje se normalno diferenciraju i funkcionišu. Bolesnicima s CML dijagnoza će u 90-95% slučajeva biti uspostavljena u kroničnoj ili stabilnoj fazi bolesti. Povijesno gledano, unutar 4 do 6 godina u prosjeku, bolesnici su uključivani u ubrzanu fazu koja dovodi do blastične krize i akutne leukemije što je uvijek fatalno. Pojava imatiniba i u skorije vrijeme, druge generacije inhibitora tirozin-kinaze (TKI) dramatično je promijenila prirodni tijek bolesti: većina bolesnika sad je u remisiji i uključena je u dugotrajno promatranje i praćenje bolesti.

## Praćenje bolesti

Do ovog trenutka, cilj terapije za CML je postići postotak preživljavanja od 100% i negativnost Ph kromosoma. Praćenje bolesti je dakle bitno sredstvo za procjenu odgovora na liječenje i otkrivanje ranog relapsa za svakog pojedinačnog bolesnika. Tijekom liječenja inhibitorima tirozin-kinaze, bolesnici obično postižu napredak od hematološke do citogenetske i potom molekularne remisije, reagirajući na smanjene brojeve leukemičnih stanica i prijepisa BCR-ABL kao što je detaljno predstavljeno na slici 1 ispod.



Slika 1. Prilagođeno iz reference 1.

Standardna metoda za procjenu težine tumora u bolesnika s CML je konvencionalna citogenetska analiza (G-pruganje) metafaza koštane srži. Citogenetski odgovor se procjenjuje na najmanje 20 metafaza koštane srži. Razina citogenetskog odgovora se procjenjuje prema postotku metafaza s pozitivnim Ph kromosomom (vidjeti tablicu 1, referenca 2). Međutim, ova procjena ovisi o laboratorijskim rezultatima i ima malu osjetljivost, od 5% kad se analizira 20 metafaza.

Kvantitativna lančana reakcija polimerazom (qPCR) u realnom vremenu koja kvantificira BCR-ABL Mbcr mRNA, na uzorcima periferne krvi (PB) sad predstavlja dio tehnika praćenja bolesti za liječenje CML. Ona je manje invazivna i osjetljivija od konvencionalne citogenetike metafaze koštane srži.

Preporuke za praćenje bolesti CML nedavno su također aktualizirane kako bi se uključili novi klinički dokazi iz kliničkih ispitivanja kao i poboljšano planiranje ciljeva i sredstava za praćenje bolesti. Najnovije preporuke vezano uz definiciju odgovora i praćenje bolesnika koji uzimaju imatinib dolaze od stručnjaka Europske mreže za leukemiju (engl. European LeukemiaNet, ELN) (2).

S tehničke točke gledišta, međunarodni stručnjaci ulažu velike napore kako bi se uskladili načini testiranja i otkrivanja BCR-ABL Mbcr (3–5). Osim toga,

nedavno je pod pokroviteljstvom WHO izabrana referentna grupa koja za cilj ima omogućiti jednostavnu standardizaciju kvantifikacije prijepisa BCR-ABL (6).

**Tablica 1. Međunarodne preporuke za liječenje bolesnika s CML (prilagođeno iz reference 2)**

	Hematološki odgovor	Citogenetski odgovor	Molekularni odgovor (BCR-ABL za kontrolu omjera gena u skladu s međunarodnom ljestvicom)
Definicije	Kompletno: Broj pločica $<450 \times 10^9/\text{litra}$ broj leukocita $<10 \times 10^9/\text{litra}$ Diferencijalan bez nezrelih granulocita i s manje od 5% bazofila Nejasan splin	Kompletno: Ph+ 0% Djelomično: Ph+ 1–35% Neznatno: Ph+ 36–65% Minimalno: Ph+ 66–95% Nema: Ph+ >95%	"Kompletno" označava prijepis koji se ne može kvantificirati i koji se ne može detektirati Značajno: $\leq 0,1$
Praćenje	Provjerite svaka 2 tjedna dok se ne postigne i ne potvrди potpuni odgovor, potom jednom u 3 mjeseca osim ako nije potrebno drugačije	Provjerite najmanje svakih 6 mjeseci dok se ne postigne i ne potvrdi potpuni odgovor, potom najmaje svakih 12 mjeseci	Provjerite svaka 3 mjeseca Mutacijska analiza u slučaju neuspjeha, neoptimalnog odgovora ili povećanja razine prijepisa

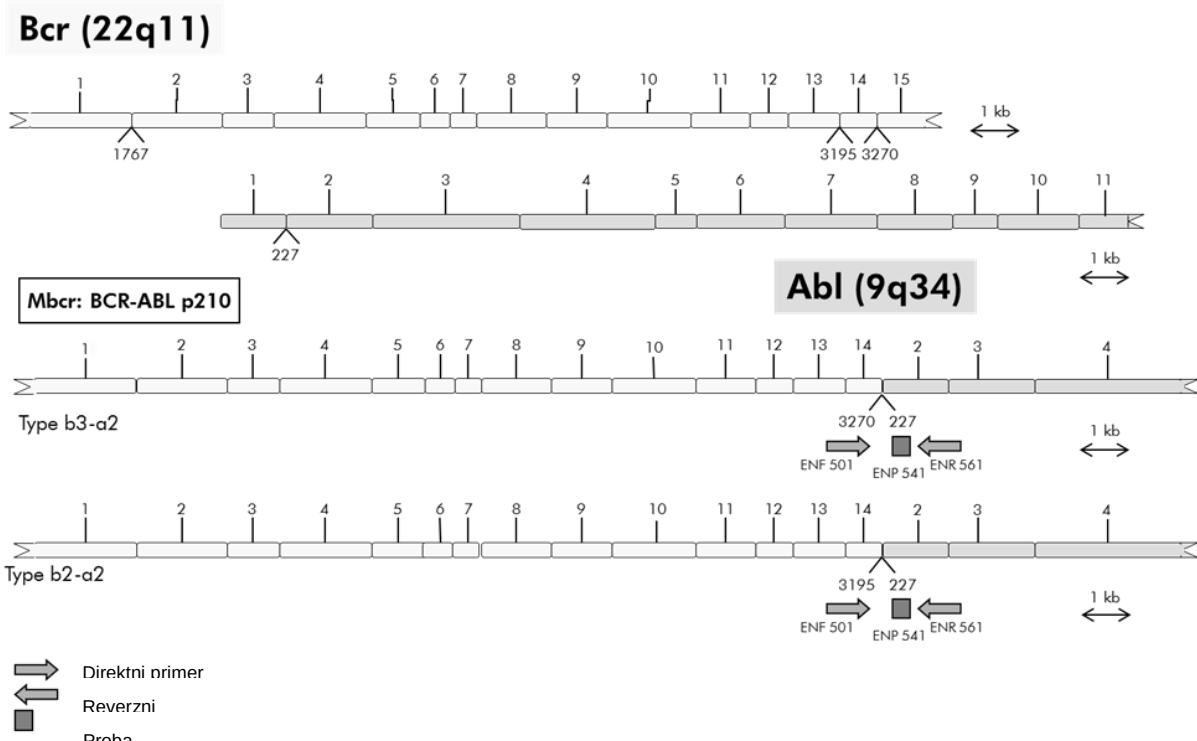
Potpuni hematološki odgovor, citogenetski odgovor i molekularni odgovor trebaju se potvrditi u dva sljedeća navrata. Citogenetski odgovor je procijenjen morfološkom citogenetikom najmanje 20 metafaza srži. Fluorescenciju in situ hibridizacije (FISH) stanica iz periferne krvi treba koristiti samo ako se stanice srži ne mogu dobiti. Molekularni odgovor se procjenjuje na stanicama periferne krvi.

## Načelo postupka

qPCR omogućuje točnu kvantifikaciju PCR proizvoda tijekom eksponencijalne faze procesa amplifikacije PCR. Podaci za kvantitativni PCR mogu se brzo dobiti, bez obrade nakon PCR, detekcijom fluorescentnih signala u realnom

vremenu tijekom i/ili odmah nakon PCR ciklusa i time smanjiti rizik od kontaminacije PCR proizvoda. Trenutačno su na raspolaganju 3 osnovne vrste qPCR tehnika: qPCR analiza uz uporabu SYBR® zelene i boje, qPCR analiza uz uporabu probi hidrolize i qPCR analiza uz uporabu hibridizacijskih proba.

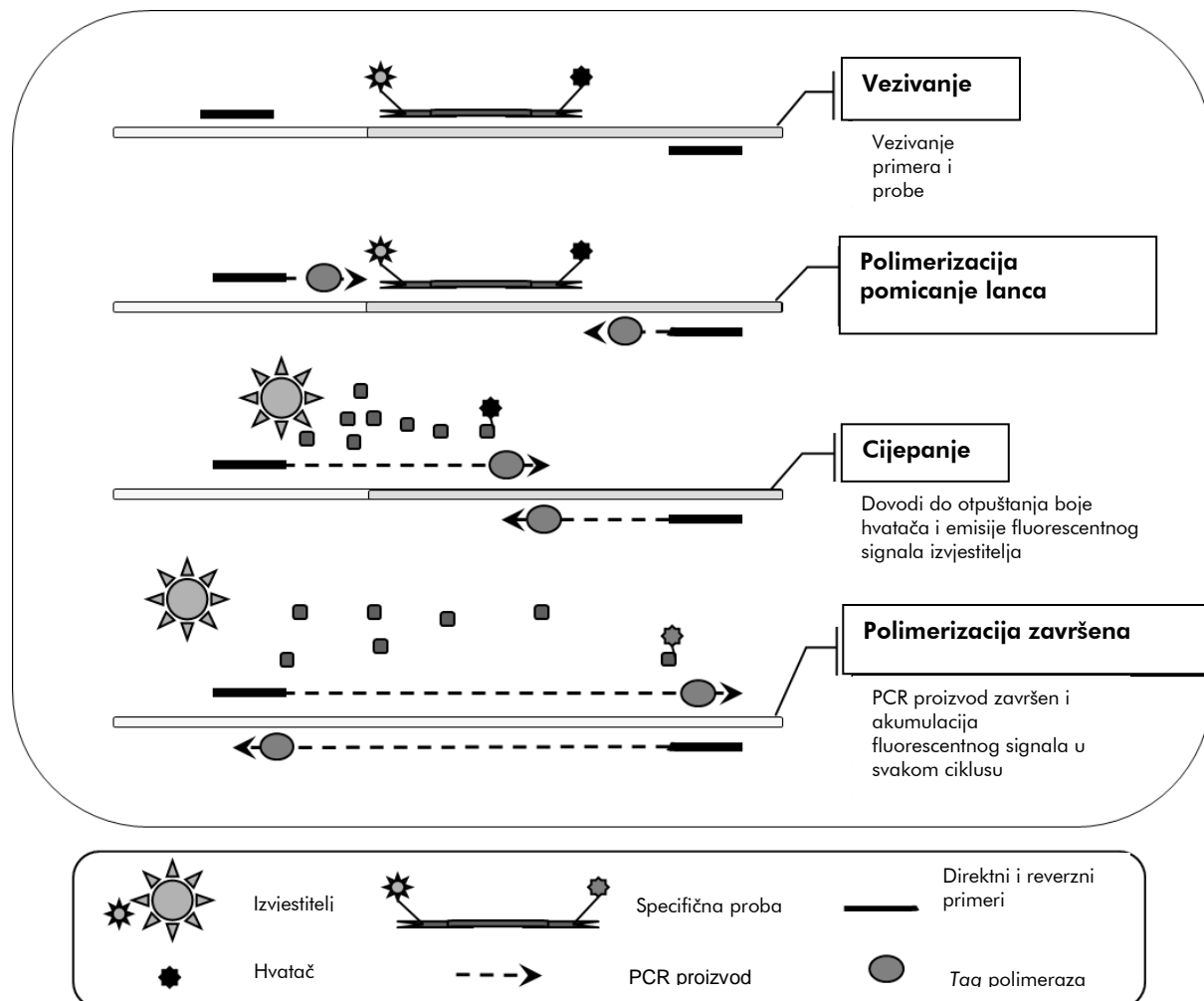
Za ovo testiranje koristi se načelo qPCR s hidrolizom dvostrukog obojanog oligonukleotida. Tijekom PCR, direktni i reverzni primeri hibridiziraju se u specifičnu sekvencu (slika 2). Dvostruko obojani oligonukleotid je sadržan u istoj mješavini. Ova proba, koja se sastoji od oligonukleotida označenog na 5' kraju bojom izvjestitelja i na 3' kraju bojom hvatača, hibridizira se do ciljne sekvene unutar PCR proizvoda. qPCR analiza s probama hidrolize koristi egzonukleaznu aktivnost 5'→3' *Thermus aquaticus* (*Taq*) DNA polimeraze. Kad je proba intaktna, blizina boje izvjestitelja boji hvatača za rezultat ima supresiju izvjestiteljske fluorescencije primarno zbog prijenosa energije fluorescentnom rezonancu.



**Slika 2. Shematski prikaz BCR-ABL Mbcr FG prijepisa pokriven qPCR primerima i setom proba: ENF501-ENP541-ENR561.** Broj ispod primera i probe odnosi se na njihovu nukleotidnu poziciju u normalnom prijepisu gena.

Tijekom PCR, ako je cilj od interesa prisutan, proba se posebice vezuje zagrijavanjem između lokacija direktnog i reverznog primera. Egzonukleazna aktivnost 5'→3' DNA polimeraze razbija probu između izvjestitelja i hvatača samo ako se proba hibridizira do cilja. Fragmenti probe se potom udaljavaju od cilja i polimerizacija lanca se nastavlja. 3' kraj probe je blokirani kako bi se spriječilo širenje probe tijekom PCR (slika 3). Ovaj proces se obavlja u svakom ciklusu i ne utječe na eksponenciјalnu akumulaciju proizvoda.

Povećanje fluorescentnog signala detektira se samo ako je ciljna sekvenca komplementarna s probom i prema tome se pojačava tijekom PCR. Zbog ovih zahtjeva nespecifična amplifikacija se ne detektira. Prema tome, povećavanje fluorescencije je izravno proporcionalno ciljnoj amplifikaciji tijekom PCR.



**Slika 3. Načelo reakcije.** Ukupna RNA se reverzno transkribira, a generirana cDNA se amplificira tijekom PCR pomoću nekoliko specifičnih primera i specifične interne probe s dvostrukim bojanjem (FAM™–TAMRA™). Proba se povezuje s amplikonom tijekom svakog koraka vezivanja PCR. Kad se Taq DNA polimeraza proširuje od spoja primera do amplikona, ona pomiče 5' kraj probe koji se potom razgrađuje egzonukleaznom aktivnošću  $5' \rightarrow 3'$  Taq DNA polimeraze. Razbijanje se nastavlja dok preostala proba ne istopi amplikon. Ovaj proces oslobađa fluorofor i hvatač u otopinu, prostorno ih odvajajući i dovodeći do povećavanja fluorescencije od FAM i smanjivanja fluorescencije od TAMRA.

# Priloženi materijali

## Sadržaj kompleta

<b>ipsogen BCR-ABL1 Mbcr Kit</b>	<b>(24)</b>
<b>Kataloški br.</b>	<b>670123</b>
<b>Broj reakcija</b>	<b>24</b>
ABL Control Gene Standard Dilution (ABL standardna otopina kontrolnog gena) (10 <sup>3</sup> kopija/5 µl)	C1-ABL 50 µl
ABL Control Gene Standard Dilution (ABL standardna otopina kontrolnog gena) (10 <sup>4</sup> kopija/5 µl)	C2-ABL 50 µl
ABL Control Gene Standard Dilution (ABL standardna otopina kontrolnog gena) (10 <sup>5</sup> kopija/5 µl)	C3-ABL 50 µl
BCR-ABL Mbcr Fusion Gene Standard Dilution (BCR-ABL Mbcr standardna otopina fuzijskog gena) (10 <sup>1</sup> kopija/5 µl)	F1-BCR-ABL Mbcr 50 µl
BCR-ABL Mbcr Fusion Gene Standard Dilution (BCR-ABL Mbcr standardna otopina fuzijskog gena) (10 <sup>2</sup> kopija/5 µl)	F2-BCR-ABL Mbcr 50 µl
BCR-ABL Mbcr Fusion Gene Standard Dilution (BCR-ABL Mbcr standardna otopina fuzijskog gena) (10 <sup>3</sup> kopija/5 µl)	F3-BCR-ABL Mbcr 50 µl
BCR-ABL Mbcr Fusion Gene Standard Dilution (BCR-ABL Mbcr standardna otopina fuzijskog gena) (10 <sup>5</sup> kopija/5 µl)	F4-BCR-ABL Mbcr 50 µl
BCR-ABL Mbcr Fusion Gene Standard Dilution (BCR-ABL Mbcr standardna otopina fuzijskog gena) (10 <sup>6</sup> kopija/5 µl)	F5-BCR-ABL Mbcr 50 µl

Primers and Probe Mix ABL* (mješavina primera i probe za ABL)	PPC-ABL 25x	90 µl
Primers and Probe Mix BCR-ABL Mbcr Fusion Gene <sup>†</sup> (Mješavina primera i probe za fuzijski gen Mix BCR-ABL Mbcr)	PPF-Mbcr 25x	110 µl
Priručnik za komplet ipsogen BCR-ABL Mbcr (engleski)		1

\* Mješavina specifičnih reverznih i direktnih primera za ABL kontrolni gen plus specifična FAM-TAMRA proba.

<sup>†</sup> Mješavina specifičnih reverznih i direktnih primera za BCR-ABL Mbcr fuzijski gen plus specifična FAM-TAMRA proba.

**Napomena:** Kratko centrifugirajte standardne otopine i mješavine primera i proba prije uporabe.

## Materijali koji su potrebni, ali nisu priloženi

Kad radite s kemikalijama, uvijek nosite odgovarajuću laboratorijsku kutu, rukavice za jednokratnu uporabu i zaštitne naočale. Za više informacija pogledajte odgovarajuće listove sa sigurnosnim podacima (SDSs) koji su dostupni kod dobavljača proizvoda.

### Reagensi

- sterilna voda bez nukleaze za PCR
- Reagens za reverznu transkripciju: Odobreni reagens je Superscript® II (ili Superscript) reverzna transkriptaza, uključuje 5x pufer za prvi lanac, 100 mM DTT (Life Technologies, kat. br. 18064-022)
- Ribonukleazni inhibitor: Validirani reagens je RNaseOUT™ (Life Technologies, kat. br. 10777-019)
- Komplet dNTPs, PCR stupnja
- Proizvoljni heksamer
- MgCl<sub>2</sub>
- Pufer i Taq DNA polimeraza: Validirani reagensi su TaqMan® Universal PCR Master Mix (glavna mješavina PCR 2x) (Life Technologies, kat. br. 4304437) i LightCycler TaqMan Master (glavna mješavina PCR 5x) (Roche, kat. br. 04535286001)

## Potrošni materijal

- Sterilni vrhovi pipeta s hidrofobnim filtrima otporni na aerosole za PCR bez nukleaze
- Epruvete za PCR od 0,5 ml ili 0,2 ml bez ribonukleaze i dezoksiribonukleaze
- Led

## Oprema

- Mikrolitarska pipeta\* za PCR (1–10 µl; 10–100 µl; 100–1000 µl)
- Stacionarni uređaj za centrifugu\* s rotorom za reakcijske epruvete od 0,2 ml/0,5 ml (sposobne za postizanje 10.000 rpm)
- Instrument za PCR u realnom vremenu: \* Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM ili drugi Rotor-Gene instrument; LightCycler 1.2, 2.0 ili 480; ABI PRISM 7000, 7700 ili 7900HT SDS; ili SmartCycler instrument; i povezani specifični materijal
- Amplifikator\* ili vodena kupelj\* (korak reverzne transkripcije)

## Komplementarni reagensi

- ipsogen BCR-ABL1 Mbcr kontrolni komplet (kat. br. 670191), koji se sastoji od staničnih linija s negativnom, visokom i niskom pozitivnom ekspresijom BCR-ABL Mbcr fizijskog gena za kvalitativnu validaciju RNA ekstrakcije i reverzne transkripcije

## Upozorenja i mjere opreza

### Za in vitro dijagnostičku uporabu

Kad radite s kemikalijama, uvijek nosite odgovarajuću laboratorijsku kutu, rukavice za jednokratnu uporabu i zaštitne naočale. Za više informacija molimo pogledajte odgovarajuće listove s podacima o sigurnosti (SDSs). Dostupni su online u standardnom i kompaktnom PDF formatu na [www.qiagen.com/safety](http://www.qiagen.com/safety) gdje možete pronaći, pregledati i ispisivati SDS za svaki QIAGEN komplet i komponente kompleta.

Zbrinite uzorke i otpad od testiranja u skladu s vašim lokalnim sigurnosnim odredbama.

\* Uvjerite se da su instrumenti provjereni i kalibrirani u skladu s preporukama proizvođača.

## **Opće mjere opreza**

Za qPCR testiranja potrebne su dobre laboratorijske prakse, uključujući održavanje opreme, koje su vezane uz molekularnu biologiju i koje su u skladu s primjenjivim odredbama i relevantnim standardima.

Ovaj komplet je namijenjen za in vitro dijagnostičku uporabu. Reagensi i upute koji su priloženi uz ovaj komplet predviđeni su za optimalnu izvedbu. Daljnje razrjeđivanje reagenasa ili izmjena vremena i temperatura inkubacije za rezultat može imati krive ili odstupajuće podatke. Do promjene PPC i PPF reagenasa može doći ukoliko se izlože svjetlosti. Svi reagensi su formulirani specifično za uporabu s ovim testom. Da bi se postigla optimalna izvedba testa, ne smiju se vršiti nikakve preinake.

Za određivanje razine prijepisa pomoću qPCR potrebna je reverzna transkripcija mRNA i amplifikacija generirane cDNA iz PCR. Prema tomu, cjelokupni postupak testiranja mora se obaviti u uvjetima bez prisutnosti ribonukleaze/dezoksiribonukleaze.

Budite iznimno oprezni kako biste spriječili:

- kontaminaciju ribonukleazom/dezoksiribonukleazom koja može prouzročiti degradaciju matrične mRNA i generirane cDNA
- kontaminaciju mRNA ili kontaminaciju zbog prijenosa u PCR koja za rezultat ima lažno pozitivan signal

Zbog toga mi preporučamo sljedeće.

- Koristite laboratorijsku opremu bez prisutnosti nukleaze (npr. pipete, vrhove pipeta, reakcijske bočice) i nosite rukavice kad provodite testiranje.
- Koristite svježe vrhove pipeta otporne na aerosole za sve korake pipetiranja kako biste spriječili križnu kontaminaciju uzorka i reagenasa.
- Pripremite glavnu mješavinu prije PCR s priloženim materijalom (pipete, vrhovi, itd.) na predviđenom mjestu gdje nisu uvedene DNA matrice (cDNA, DNA, plazmid). Dodajte matricu na odvojenom mjestu (po mogućnosti u odvojenoj prostoriji) s predviđenim materijalom (pipete, vrhovi, itd.).
- Obradite standardne otopine (C1–3 i F1–5) u odvojenoj prostoriji.

## **Pohranjivanje i rukovanje reagensima**

Kompleti se isporučuju na suhom ledu i po prijemu se moraju pohraniti na temperaturi od –30°C do –15°C.

- Pobrinite se da se mješavine primera i proba što manje izlažu svjetlosti (PPC i PPF epruvete).
- Lagano promiješajte i centrifugirajte epruvete prije otvaranja.

■ Čuvajte sve komponente kompleta u originalnim spremnicima.

Ovi uvjeti pohrane odnose se i na otvorene i na neotvorene komponente. Komponente koje se pohranjuju pod nekim drugim uvjetima a ne onim koji su navedeni na naljepnicama možda neće pravilno funkcionirati i mogu negativno utjecati na rezultate testiranja.

Rokovi valjanosti za svaki reagens su navedeni na naljepnicama pojedinačnih komponenti. Pod pravilnim uvjetima pohrane proizvod će nastaviti funkcionirati do isteka roka valjanosti koji je otisnut na naljepnici.

Nema očiglednih znakova koji ukazuju na nestabilnost ovog proizvoda. Međutim, pozitivne i negativne kontrole moraju se provoditi istodobno s nepoznatim uzorcima.

## **Postupak**

### **Priprema RNA iz uzorka**

Priprema RNA iz uzoraka bolesnika (iz krvi ili koštane srži) mora se provesti s odobrenim postupkom. Kvaliteta testiranja u velikoj je mjeri ovisna o kvaliteti korištene RNA. Mi zbog toga prije analize preporučamo kvalificiranje pročišćene RNA elektroferezom s agaroznim\* gelom pomoću uređaja Agilent® Bioanalyzer®.

### **Protokol: Preporučena standardizirana EAC reverzna transkripcija**

#### **Stvari koje treba obaviti prije početka postupka**

- Pripremite dNTPs, svaki s 10 mM. Čuvajte pri –20°C u alikvotima.

#### **Postupak**

1. **Odmrznite sve potrebne komponente i stavite ih na led.**
2. **Inkubirajte 1 µg RNA (1–4 µl) tijekom 10 minuta pri 70°C i odmah rashladite na ledu u trajanju od 5 minuta.**
3. **Kratko centrifugirajte (približno 10 sekundi, 10.000 rpm, kako bi se tekućina skupila na dno epruvete). Potom držite na ledu.**
4. **Pripremite sljedeću mješavinu za RT u skladu s brojem uzoraka koji se obrađuju (tablica 2).**

\* Kad radite s kemikalijama, uvijek nosite odgovarajuću laboratorijsku kutu, rukavice za jednokratnu uporabu i zaštitne naočale.

**Tablica 2. Priprema RT mješavine**

Komponenta	Volumen po uzorku ( $\mu$ l)	Konačna koncentracija
Puffer za prvi lanac (priložen uz Superscript III reverznu transkriptazu), 5x	4,0	1x
MgCl <sub>2</sub> (50 mM)	2,0	5 mM
dNTPs (svaki od 10 mM, potrebno ih je prethodno pripremiti i pohraniti pri – 20°C u alikvotima)	2,0	1 mM
DTT (100 mM, priloženo uz Superscript III reverznu transkriptazu)	2,0	10 mM
RNase inhibitor (40 U/ $\mu$ l)	0,5	1 U/ $\mu$ l
Proizvoljni heksamer (100 $\mu$ M)	5,0	25 $\mu$ M
Superscript II ili Superscript reverzna transkriptaza (200 U/ $\mu$ l)	0,5	5 U/ $\mu$ l
Zagrijan RNA uzorak (treba ga dodati u koraku 5)	1,0–4,0	50 ng/ $\mu$ l
Sterilna voda bez nukleaze za PCR (treba ju dodati u koraku 5)	0,0–3,0	–
Konačan volumen	20,0	–

- 5. Pipetirajte 16  $\mu$ l RT mješavine u svaku epruvetu za PCR. Potom dodajte 1–4  $\mu$ l (1  $\mu$ g) RNA (iz koraka 3) i podešite količinu na 20  $\mu$ l sa sterilnom vodom bez nukleaze za PCR (vidjeti tablicu 3).**

**Tablica 3. Priprema reakcije za reverznu transkripciju**

Komponenta	Volumen ( $\mu$ l)
RT mješavina	16
Zagrijan uzorak RNA (1 $\mu$ g)	1–4
sterilna voda bez nukleaze za PCR	0–3
Konačan volumen	20

- 6. Dobro promiješajte i kratko centrifugirajte (približno 10 sekundi, 10.000 rpm, kako bi se tekućina skupila na dno epruvete).**
- 7. Inkubirajte pri 20°C u trajanju od 10 minuta.**
- 8. Inkubirajte pri 42°C u amplifikatoru u trajanju od 45 minuta, potom odmah pri 99°C u trajanju od 3 minute.**
- 9. Hladite na ledu (kako biste zaustavili reakciju) u trajanju od 5 minuta.**
- 10. Kratko centrifugirajte (približno 10 sekundi, 10.000 rpm, kako bi se tekućina skupila na dno epruvete). Potom držite na ledu.**
- 11. Razrijedite konačnu cDNA s 30 µl sterilne vode bez nukleaze za PCR tako da konačni volumen bude 50 µl.**
- 12. Provedite PCR u skladu sa sljedećim protokolima, u skladu s vašim instrumentom za qPCR.**

## **Protokol: qPCR na instrumentima Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM ili Rotor-Gene Q 5plex HRM s rotorom sa 72 epruvete**

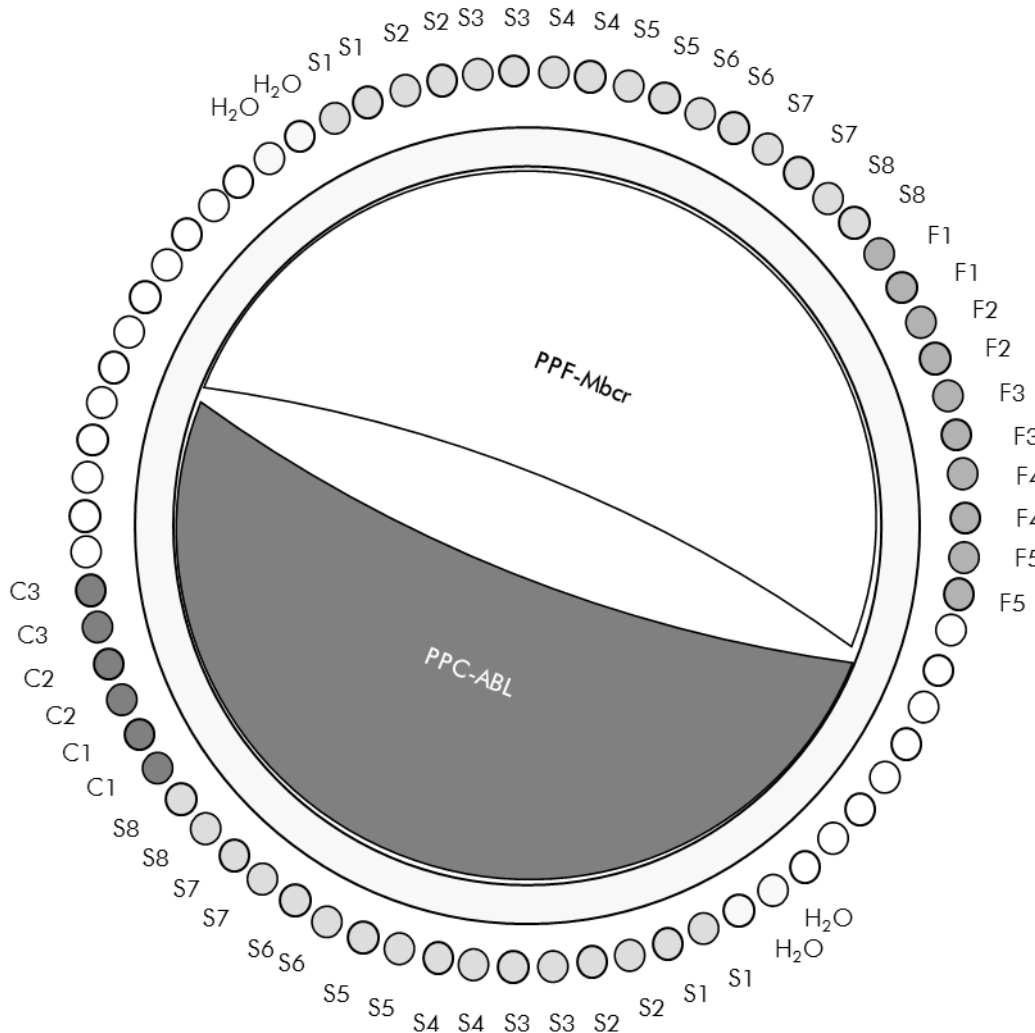
Koristite li ovaj instrument, preporučamo provođenje svih mjerenja dvaput, kao što je navedeno u tablici 4.

**Tablica 4. Broj reakcija za instrumente Rotor-Gene Q s rotorom sa 72- epruvete**

<b>Uzorci</b>	<b>Reakcije</b>
<b>S mješavinom primera i proba za ABL (PPC-ABL)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
ABL standard	2 x 3 reakcije (3 otopine, svaka od njih testirana dvaput)
Kontrola vode	2 reakcije
<b>S mješavinom primera i proba za BCR-ABL Mbcr (PPF-Mbcr)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
Mbcr standard	2 x 5 reakcija (5 otopina, svaka od njih testirana dvaput)
Kontrola vode	2 reakcije

## **Obrada uzorka na instrumentima Rotor-Gene Q s rotorom sa 72 epruvete**

Mi preporučamo testiranje najmanje 8 uzorka cDNA u istom eksperimentu kako bi se optimizirala uporaba standarda i mješavina primera i proba. U svakom kompletu ipsogen BCR-ABL1 Mbcr nalazi se dovoljno reagenasa za obavljanje eksperimenta s 8 uzorka 3 puta pomoću rotora sa 72 epruvete.



**Slika 4. Preporučena postavka rotora za svaki eksperiment s kompletom ipsogen BCR-ABL1 Mbcr. F1–5: BCR-ABL Mbcr standardi; C1–3: ABL standardi; S: cDNA uzorak; H<sub>2</sub>O: kontrola vode.**

**Napomena:** Pobrinite se da uzorak koji treba testirati uvijek stavite u poziciju 1 na rotoru. U suprotnom, tijekom koraka kalibracije, instrument neće provesti kalibraciju i prikupit će se netočni podaci o fluorescenciji.

Popunite sve ostale pozicije praznim epruvetama.

#### **qPCR na instrumentima Rotor-Gene Q s rotorom sa 72 epruvete**

**Napomena:** Provedite sve korake na ledu.

#### **Postupak**

- 1. Odmrznite sve potrebne komponente i stavite ih na led.**
- 2. Pripremite sljedeću mješavinu za qPCR u skladu s brojem uzoraka koji se obrađuju.**

Sve koncentracije su predviđene za konačni volumen reakcije.

U tablici 5 opisana je shema pipetiranja za pripremu jedne mješavine reagensa koja je predviđena za dobivanje konačnog volumena reakcije od 25  $\mu$ l. Predmješavina se može pripremiti, u skladu s brojem reakcija, uz uporabu istih mješavina primera i proba (ili PPC-ABL ili PPF-Mbcr). Dodatni volumeni su uključeni radi kompenziranja grešaka pri pipetiranju.

**Tablica 5. Priprema mješavine za qPCR**

Komponenta	1 reakcija ( $\mu$ l)	ABL: 24+1 reakcija ( $\mu$ l)	BCR-ABL Mbcr: 28+1 reakcija ( $\mu$ l)	Konačna koncentracija
TaqMan univerzalna glavna mješavina za PCR, 2x	12,5	312,5	362,5	1x
mješavina primera i proba, 25x	1	25	29	1x
sterilna voda bez nukleaze za PCR	6,5	162,5	188,5	–
uzorak (treba ga dodati u koraku 4)	5	svaki po 5	svaki po 5	–
ukupni volumen	25	svaki po 25	svaki po 25	–

- 3. Uzmite 20  $\mu$ l predmješavine za qPCR po epruveti.**
- 4. Dodajte 5  $\mu$ l RT proizvoda (cDNA, odgovara 100 ng RNA) koji je dobiven reverznom transkripcijom (vidjeti "Protokol: Preporučena standardizirana EAC reverzna transkripcija", stranica 15) u odgovarajuću epruvetu (ukupni volumen 25  $\mu$ l).**
- 5. Lagano promiješajte okretanjem pipete prema gore i prema dolje.**
- 6. Stavite epruvete u amplifikator u skladu s preporukama proizvođača.**
- 7. Programirajte instrument Rotor-Gene Q s programom za toplinsko cikliranje kao što je navedeno u tablici 6.**

**Tablica 6. Temperaturni profil**

Način analiziranja	Kvantifikacija
<b>Hold</b>	temperatura: 50 stup. vrijeme: 2 min
<b>Hold 2</b>	temperatura: 95 stup. vrijeme: 10 min
<b>Cikliranje</b>	50 puta 95 stup. tijekom 15 sek. 60 stup. tijekom 1 min uz prikupljanje FAM fluorescencije u kanalu Green (Zeleno): pojedinačno

- 8. Za instrumente Rotor-Gene Q odaberite "Slope Correct" ("Ispravka pada krivulje") za analizu. Mi preporučamo postavljanje granice na 0,03. Pokrenite program za toplinsko cikliranje kao što je navedeno u tablici 6.**

## **Protokol: qPCR na instrumentima ABI PRISM 7000, 7700 i 7900HT SDS i LightCycler 480**

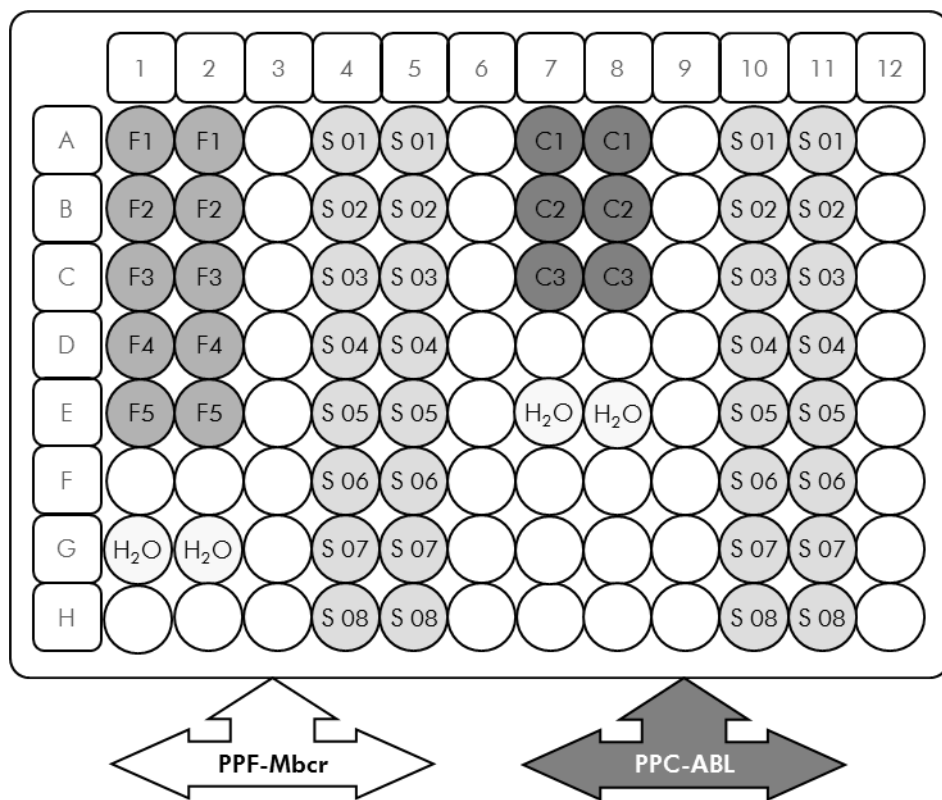
Koristite li opremu s pločom s 96 udubljenja za qPCR, preporučamo provođenje svih mjerenja dvaput, kao što je navedeno u tablici 7.

**Tablica 7. Broj reakcija uz uporabu opreme s pločom s 96 udubljenja za qPCR**

<b>Uzorci</b>	<b>Reakcije</b>
<b>S mješavinom primera i proba za ABL (PPC-ABL)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
ABL standard	2 x 3 reakcije (3 otopine, svaka od njih testirana dvaput)
Kontrola vode	2 reakcije
<b>S mješavinom primera i proba za BCR-ABL Mbcr (PPF-Mbcr)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
Mbcr standard	2 x 5 reakcija (5 otopina, svaka od njih testirana dvaput)
Kontrola vode	2 reakcije

## **Obrada uzorka na instrumentima ABI PRISM 7000, 7700 i 7900 SDS i LightCycler 480**

Mi preporučamo testiranje najmanje 8 uzorka cDNA u istom eksperimentu kako bi se optimizirala uporaba standarda i mješavina primera i proba. Shema ploče na slici 5 prikazuje primjer takvog eksperimenta.



**Slika 5. Predložena postavka ploče za jedan eksperiment.** **S:** cDNA uzorak; **F1–5:** BCR-ABL Mbcr standardi; **C1–3:** ABL standardi; **H<sub>2</sub>O:** kontrola vode.

### qPCR na instrumentima ABI PRISM 7000, 7700 i 7900 SDS i LightCycler 480

**Napomena:** Provedite sve korake na ledu.

#### Postupak

1. **Odmrznite sve potrebne komponente i stavite ih na led.**
2. **Pripremite sljedeću mješavinu za qPCR u skladu s brojem uzorka koji se obrađuju. Ako koristite opremu s pločom s 96 udubljenja za qPCR, preporučamo provedbu svih mjerenja dvaput.**

Sve koncentracije su predviđene za konačni volumen reakcije.

U tablici 8 opisana je shema pipetiranja za pripremu jedne mješavine reagensa koja je predviđena za dobivanje konačnog volumena reakcije od 25 µl. Predmješavina se može pripremiti, u skladu s brojem reakcija, uz uporabu istih mješavina primera i proba (ili PPC-ABL ili PPF-Mbcr). Dodatni volumeni su uključeni radi kompenziranja grešaka pri pipetiranju.

**Tablica 8. Priprema mješavine za qPCR**

Komponenta	1 reakcija ( $\mu$ l)	ABL: 24+1 reakcija ( $\mu$ l)	BCR-ABL Mbcr: 28+1 reakcija ( $\mu$ l)	Konačna koncentracija
TaqMan univerzalna glavna mješavina za PCR, 2x	12,5	312,5	362,5	1x
mješavina primera i proba, 25x	1	25	29	1x
sterilna voda bez nukleaze za PCR	6,5	162,5	188,5	–
uzorak (treba ga dodati u koraku 4)	5	svaki po 5	svaki po 5	–
ukupni volumen	25	svaki po 25	svaki po 25	–

3. Uzmite 20  $\mu$ l predmješavine za qPCR po udubljenju.
4. Dodajte 5  $\mu$ l RT proizvoda (cDNA, odgovara 100 ng RNA) koji je dobiven reverznom transkripcijom (vidjeti "Protokol: Preporučena standardizirana EAC reverzna transkripcija", stranica 15) u odgovarajuće udubljenje (ukupni volumen 25  $\mu$ l).
5. Lagano promiješajte okretanjem pipete prema gore i prema dolje.
6. Zatvorite ploču i kratko centrifugirajte (300 x g, približno 10 sekundi).
7. Stavite ploču u amplifikator u skladu s preporukama proizvođača. Programirajte amplifikator s programom za toplinsko cikliranje kao što je navedeno u tablici 9 za instrumente ABI PRISM 7000, 7700 i 7900HT SDS ili u tablici 10 za instrument LightCycler 480.

**Tablica 9. Temperaturni profil za ABI PRISM 7000, 7700 i 7900HT SDS**

<b>Način analiziranja</b>	Standardna krivulja — Apsolutna kvantifikacija
<b>Hold</b>	temperatura: 50°C vrijeme: 2 minute
<b>Hold 2</b>	temperatura: 95°C vrijeme: 10 minuta
<b>Cikliranje</b>	50 puta 95°C tijekom 15 sekundi 60°C tijekom 1 minutu s prikupljanjem FAM fluorescencije; hvatač: TAMRA

**Tablica 10. Temperaturni profil za instrument LightCycler 480**

<b>Način analiziranja</b>	Apsolutna kvantifikacija ("Abs Quant")
<b>Formati detekcije</b>	Odaberite "Simple Probe" ("Jednostavna proba") u prozoru za formate detekcije
<b>Hold</b>	temperatura: 50°C vrijeme: 2 minute
<b>Hold 2</b>	temperatura: 95°C vrijeme: 10 minuta
<b>Cikliranje</b>	50 puta 95°C tijekom 15 sekundi 60°C tijekom 1 minutu s prikupljanjem FAM fluorescencije što odgovara (483–533 nm) za LC verziju 01 i (465–510 nm) za LC verziju 02

**8. Za ABI PRISM 7000, 7700 i 7900HT SDS, slijedite korak 8a. Za instrument LightCycler 480 slijedite korak 8b.**

**8a. ABI PRISM 7000, 7700 i 7900HT SDS: Preporučamo postavljanje granice na 0,1 kao što je opisano u EAC protokolu u koraku analize na ABI PRISM SDS i početne točke podešene između ciklusa 3 i 15. Pokrenite program cikliranja kao što je navedeno u tablici 9.**

**8b. Instrumenat LightCycler 480: Preporučamo način analize "Fit point" s pozadinom na 2,0 i granicom na 2,0. Pokrenite program toplinskog cikliranja kao što je navedeno u tablici 10.**

## Protokol: qPCR na instrumentima LightCycler 1.2 i 2.0

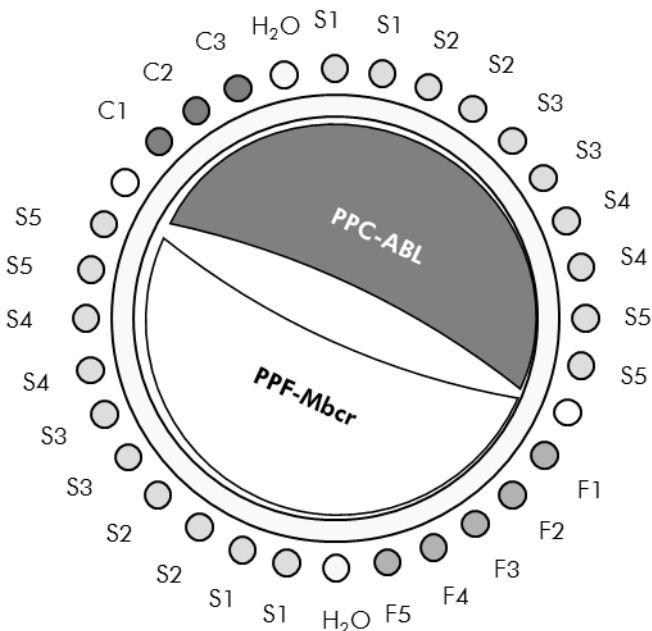
Ako se koriste kapilarni instrumenti, preporučamo mjerenje uzorka dvaput, a kontrola samo jednom, kao što je navedeno u tablici 11.

**Tablica 11. Broj reakcija za instrumente LightCycler 1.2 i 2.0**

Uzorci	Reakcije
<b>S mješavinom primera i proba za ABL (PPC-ABL)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
ABL standard	1 x 3 reakcije (3 standardne otopine, svaka od njih testirana jednom)
Kontrola vode	1 reakcija
<b>S mješavinom primera i proba za BCR-ABL Mbcr (PPF-Mbcr)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
Mbcr standard	1 x 5 reakcija (5 standardnih otopina, svaka od njih testirana jednom)
Kontrola vode	1 reakcija

## Obrada uzorka na instrumentima LightCycler 1.2 i 2.0

Mi preporučamo testiranje najmanje 5 uzorka cDNA u istom eksperimentu kako bi se optimizirala uporaba standarda i mješavina primera i proba. Kapilarna shema na slici 6 prikazuje primjer takvog pokusa.



**Slika 6. Preporučena postavka rotora za svaki eksperiment s kompletom ipsogen BCR-ABL1 Mbcr. F1–5: BCR-ABL Mbcr standardi; C1–3: ABL standardi; S: nepoznat DNA uzorak koji treba analizirati; H<sub>2</sub>O: kontrola vode.**

## **qPCR na instrumentima LightCycler 1.2 i 2.0**

**Napomena:** Zbog posebnih tehnoloških zahtjeva eksperimenti s instrumentom LightCycler moraju se provoditi uz uporabu specifičnih reagenasa. Mi preporučamo uporabu LightCycler TaqMan Master i slijedeće uputa proizvođača za pripremu glavne mješavine 5x.

**Napomena:** Provedite sve korake na ledu.

**Postupak**

1. Odmrznite sve potrebne komponente i stavite ih na led.
  2. Pripremite sljedeću mješavinu za qPCR u skladu s brojem uzoraka koji se obrađuju.

Sve koncentracije su predviđene za konačni volumen reakcije.

U tablici 12 opisana je shema pipetiranja za pripremu jedne mješavine reagensa koja je predviđena za dobivanje konačnog volumena reakcije od  $20\text{ }\mu\text{l}$ . Predmješavina se može pripremiti, u skladu s brojem reakcija, uz uporabu istih mješavina primera i proba (ili PPC-ABL ili PPF-Mbcr). Dodatni volumeni su uključeni radi kompenziranja grešaka pri pipetiraju.

**Tablica 12. Priprema mješavine za qPCR**

Komponenta	1 reakcija ( $\mu$ l)	ABL: 14+1 reakcija ( $\mu$ l)	BCR-ABL Mbcr: 16+1 reakcija ( $\mu$ l)	Konačna koncentracija
Svježe pripremljena LightCycler TaqMan Master mješavina, 5x	4,0	60	68,0	1x
mješavina primera i proba, 25x	0,8	12	13,6	1x
sterilna voda bez nukleaze za PCR	10,2	153	173,4	–
uzorak (treba ga dodati u koraku 4)	5,0	svaki po 5	svaki po 5,0	–
ukupni volumen	20,0	svaki po 20	svaki po 20,0	–

- 3. Uzmite 15  $\mu$ l predmješavine za qPCR po kapilaru.**
- 4. Dodajte 5  $\mu$ l RT proizvoda (cDNA, odgovara 100 ng RNA) koji je dobiven reverznom transkripcijom (vidjeti "Protokol: Preporučena standardizirana EAC reverzna transkripcija", stranica 15) u odgovarajuću epruvetu (ukupni volumen 20  $\mu$ l).**
- 5. Lagano promiješajte okretanjem pipete prema gore i prema dolje.**
- 6. Stavite kapilare u adaptere koji su priloženi uz aparaturu i kratko centrifugirajte (700 x g, približno 10 sekundi).**
- 7. Stavite kapilare u amplifikator u skladu s preporukama proizvođača.**
- 8. Programirajte instrument LightCycler 1.2 ili 2.0 s programom za toplinsko cikliranje kao što je navedeno u tablici 13.**

**Tablica 13. Temperaturni profil**

Način analiziranja	Kvantifikacija
<b>Hold</b>	temperatura: 95°C vrijeme: 10 minuta rampa: 20
<b>Cikliranje</b>	50 puta 95°C tijekom 10 sekundi; rampa: 20 60°C tijekom 1 minute; rampa: 20; s prikupljanjem FAM fluorescencije: pojedinačno
<b>Hold 2</b>	45°C tijekom 1 minute; rampa: 20

9. Za LightCycler 1.2 slijedite korak 9a. Za LightCycler 2.0 slijedite korak 9b.
  - 9a. LightCycler 1.2: Preporuča se način rada F1/F2 i "2. derivativna analiza". Pokrenite program za toplinsko cikliranje kao što je navedeno u tablici 13.
  - 9b. LightCycler 2.0: Mi preporučamo uporabu automatizirane (F''maks) analize na LightCycler 2.0 verzija softvera 4.0 kako bi se dobili rezultati koji se mogu reproducirati. Pokrenite program za toplinsko cikliranje kao što je navedeno u tablici 13.

## Protokol: qPCR na instrumentu SmartCycler

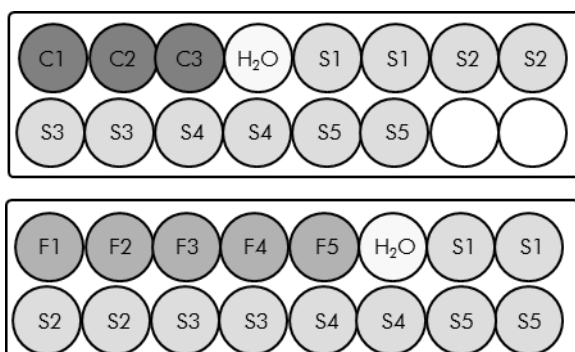
Ako se koristi ovaj instrument, preporučamo mjerenje uzorka dvaput, a kontrola samo jednom, kao što je navedeno u tablici 14.

**Tablica 14. Broj reakcija za instrument SmartCycler**

Uzorci	Reakcije
<b>S mješavinom primera i proba za ABL (PPC-ABL)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
ABL standard	1 x 3 reakcije (3 standardne otopine, svaka od njih testirana jednom)
Kontrola vode	1 reakcija
<b>S mješavinom primera i proba za BCR-ABL Mbcr (PPF-Mbcr)</b>	
n cDNA uzorci	n x 2 reakcije
Mbcr standard	1 x 5 reakcija (5 standardnih otopina, svaka od njih testirana jednom)
Kontrola vode	1 reakcija

## Obrada uzorka na instrumentu SmartCycler

Mi preporučamo testiranje najmanje 5 uzorka cDNA u istom eksperimentu kako bi se optimizirala uporaba standarda i mješavina primera i proba. Na shemi s dva bloka na slici 7 prikazan je primjer.



Sva testiranja na ovom prvom bloku provode se s PPC-ABL.

Sva testiranja na ovom drugom bloku provode se s PPF-Mbcr.

**Slika 7. Predložena postavka ploče za jedan eksperiment.** **S:** cDNA uzorak; **F1–5:** BCR-ABL Mbcr standardi; **C1–3:** ABL standardi; **H<sub>2</sub>O:** kontrola vode.

## qPCR na instrumentu SmartCycler

**Napomena:** Provedite sve korake na ledu.

### Postupak

- Odmrznite sve potrebne komponente i stavite ih na led.**
- Pripremite sljedeću mješavinu za qPCR u skladu s brojem uzoraka koji se obrađuju.**

Sve koncentracije su predviđene za konačni volumen reakcije.

U tablici 15 opisana je shema pipetiranja za pripremu jedne mješavine reagensa koja je predviđena za dobivanje konačnog volumena reakcije od 25  $\mu\text{l}$ . Predmješavina se može pripremiti, u skladu s brojem reakcija, uz uporabu istih mješavina primera i proba (ili PPC-ABL ili PPF-Mbcr). Dodatni volumeni su uključeni radi kompenziranja grešaka pri pipetiranju.

**Tablica 15. Priprema mješavine za qPCR**

Komponenta	1 reakcija ( $\mu\text{l}$ )	ABL: 14+1 reakcija ( $\mu\text{l}$ )	BCR-ABL Mbcr: 16+1 reakcija ( $\mu\text{l}$ )	Konačna koncentracija
TaqMan univerzalna glavna mješavina za PCR, 2x	12,5	187,5	212,5	1x
mješavina primera i proba, 25x	1	15	17	1x
sterilna voda bez nukleaze za PCR	6,5	97,5	110,5	–
uzorak (treba ga dodati u koraku 4)	5	svaki po 5	svaki po 5	–
ukupni volumen	25	svaki po 25	svaki po 25	–

- Uzmite 20  $\mu\text{l}$  predmješavine za qPCR po udubljenju.**

4. Dodajte 5 µl RT proizvoda (cDNA, odgovara 100 ng RNA) koji je dobiven reverznom transkripcijom (vidjeti "Protokol: Preporučena standardizirana EAC reverzna transkripcija", stranica 15) u odgovarajuće udubljenje (ukupni volumen 25 µl).
5. Lagano promiješajte okretanjem pipete prema gore i prema dolje.
6. Stavite uzorke u amplifikator u skladu s preporukama proizvođača.
7. Programirajte instrument SmartCycler s programom za toplinsko cikliranje kao što je navedeno u tablici 16.

**Tablica 16. Temperaturni profil**

<b>Hold</b>	temperatura: 50°C vrijeme: 2 minuta
<b>Hold 2</b>	temperatura: 95°C vrijeme: 10 minuta
<b>Cikliranje</b>	50 puta 95°C tijekom 15 sekundi 60°C tijekom 1 minute s prikupljanjem: pojedinačno

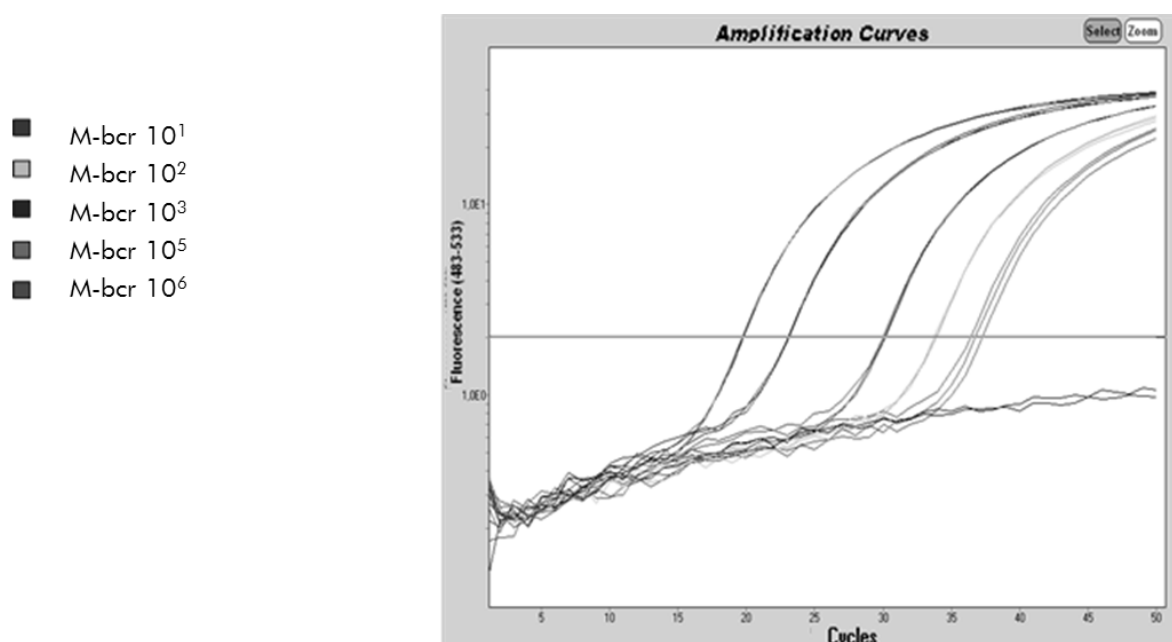
8. Mi preporučamo postavljanje granice na 30. Pokrenite program amplifikatora kao što je navedeno u tablici 16.

## Tumačenje rezultata

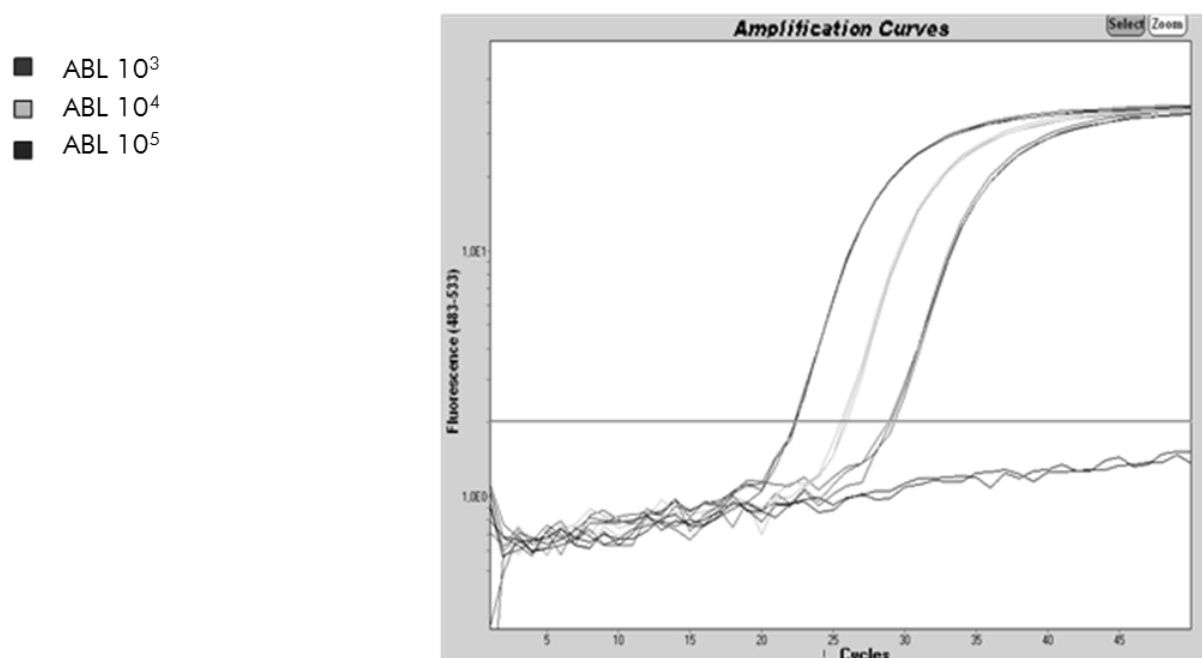
### Načelo analize podataka

Pri primjeni tehnologije TaqMan broj PCR ciklusa koji su potrebni za detekciju signala iznad granice naziva se granični ciklus ( $C_T$ ) i izravno je proporcionalan količini proizvoda koja je prisutna na početku reakcije.

Uporabom standarda s poznatim brojem molekula moguće je uspostaviti standardnu krivulju i odrediti preciznu količinu proizvoda koja je prisutna u testiranom uzorku. Standardne ipsogen krivulje temelje se na plazmidu; mi koristimo 3 standardne otopine plazmida za CG i 5 standardnih otopina za FG kako bi se osigurale točne standardne krivulje. Na slikama 8 i 9 prikazan je primjer TaqMan amplifikacijskih krivulja koje su dobivene s kompletom ipsogen BCR-ABL Mbcr.



Slika 8. Detekcija BCR-ABL Mbcr standarda (F1–F5).  $10^1$ ,  $10^2$ ,  $10^3$ ,  $10^5$ ,  $10^6$  kopije/5 µl.



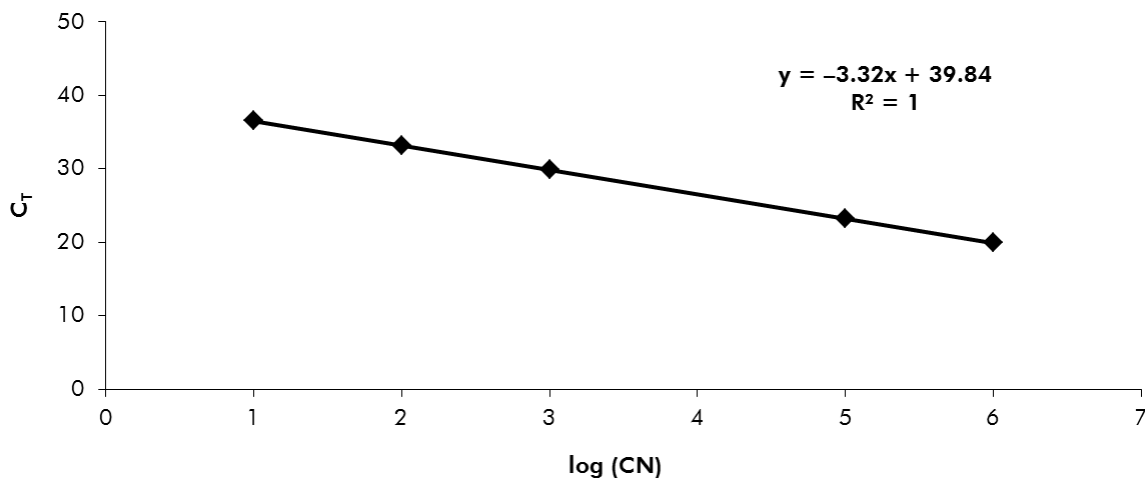
**Slika 9. Detekcija ABL standarda (C1, C2, C3).**  $10^3$ ,  $10^4$  i  $10^5$  kopija/5  $\mu\text{l}$ .

## Rezultati

### Standardna krivulja i kriteriji kvalitete

Neobrađeni podaci mogu se unijeti u Excel® datoteku radi analize.

Za svaki gen (ABL i BCR-ABL) neobrađene  $C_T$  vrijednosti dobivene iz standardnih otopina plazmida obilježavaju se u skladu s brojem kopija zapisa (3, 4 i 5 za C1, C2 i C3; 1, 2, 3, 5 i 6 za F1, F2, F3, F4 i F5). Na slici 10 prikazan je primjer teoretske krivulje izračunat za 5 standardnih otopina.



**Slika 10. Teoretska krivulja izračunata iz 5 standardnih otopina.** Linearna regresijska krivulja ( $y = ax + b$ ) se izračunava za svaki gen (ABL i BCR-ABL), tako da je  $a$  pad crte, a  $b$  je y sjecište, što predstavlja koordinata y točke gdje se crta križa s osi y. Jednadžba i koeficijent određivanja ( $R^2$ ) ispisani su na grafikonu.

Kao standardi se koriste deseterostrukе otopine, teoretski pad krivulje je  $-3,3$ . Pad između  $-3,0$  i  $-3,9$  je prihvatljiv sve dok je  $R^2 > 0,95$  (7). Međutim, vrijednost za  $R^2 > 0,98$  je poželjna za precizne rezultate (3).

### Normaliziran broj kopija (NCN)

Jednadžbu ABL standardne krivulje treba koristiti za pretvorbu neobrađenih  $C_T$  vrijednosti (dobivenih sa PPC-ABL) za nepoznate uzorke i brojeve kopija za ABL ( $ABL_{CN}$ ).

Jednadžbu BCR-ABL standardne krivulje treba koristiti za pretvorbu neobrađenih  $C_T$  vrijednosti (dobivenih sa PPF-Mbcr) za nepoznate uzorke i brojeve kopija za BCR-ABL ( $BCR\text{-}ABL\ Mbcr_{CN}$ ).

Omjer ovih CN vrijednosti daje normaliziran broj kopija (NCN):

$$NCN = \frac{BCR\text{-}ABL\ Mbcr_{CN}}{ABL_{CN}} \times 100$$

### MRD vrijednost

Vrijednost minimalne rezidualne bolesti (MRD) je omjer između CG normaliziranog izraza FG u praćenju ( $(FG_{CN}/CG_{CN})_{FUP}$ ) i dijagnostičkim uzorcima ( $(FG_{CN}/CG_{CN})_{DX}$ ).

$$MRD \text{ vrijednost} \\ (MRDv) = \frac{(FG_{CN}/CG_{CN})_{FUP}}{(FG_{CN}/CG_{CN})_{DX}}$$

## **Osjetljivost**

Osjetljivost (SENSv) se izračunava u skladu s relevantnom ekspresijom FG pri dijagnozi ( $FG_{CN}/CG_{CN,DX}$ ) i CG ekspresijom ( $CG_{CN,FUP}$ ) u uzorku za praćenje.

$$\text{Osjetljivost (SENSv)} = \frac{CG_{CN,DX}}{CG_{CN,FUP} \times FG_{CN,DX}}$$

## **Kontrola kvalitete na vrijednostima za ABL**

Loša kvaliteta RNA ili problemi tijekom koraka qPCR za rezultat imaju mali broj  $ABL_{CN}$ . Preporučamo odbacivanje rezultata za uzorke koji su  $ABL_{CN} < 4246,2$  (niža vrijednost od 95% CI iz uzorka bolesnika s CML u EAC ispitivanju, referenca 8).

## **Ponovljivost između replikacija**

Variranje  $C_T$  vrijednosti između replikacija treba biti  $<2$ , što odgovara četverostrukoj promjeni vrijednosti brojeva kopija.

Variranje  $C_T$  vrijednosti između replikacija općenito je  $<1,5$  ako je srednja  $C_T$  vrijednost replikacija  $<36$  (7).

**Napomena:** Svaki korisnik treba izmjeriti svoju vlastitu ponovljivost u svom laboratoriju.

## **Kontrole vode**

Negativne kontrole trebaju dati nulti CN.

Pozitivni rezultati kontrole vode dobiju se iz križne kontaminacije. Vidjeti "Vodič za uklanjanje smetnji" ispod kako biste pronašli rješenje.

## **Vodič za uklanjanje smetnji**

Ovaj vodič za uklanjanje smetnji može biti od koristi u rješavanju svih problema koji se mogu pojaviti. Za više informacija pogledajte i stranicu Često postavljana pitanja u našem Centru za tehničku podršku:  
[www.qiagen.com/FAQ/FAQList.aspx](http://www.qiagen.com/FAQ/FAQList.aspx). Znanstvenici u tehničkim službama tvrtke QIAGEN uvijek će rado odgovoriti na sva pitanja koja možda imate vezano uz informacije i protokol u ovom priručniku ili uzorak i tehnologije testiranja (za kontakt informacije pogledajte "Kontakt informacije", stranica 49).

## Komentari i prijedlozi

---

### Negativni rezultat za kontrolni gen (ABL) i BCR-ABL Mbcr u svim uzorcima — standardno u redu

- a) Loša RNA kvaliteta Uvijek provjerite RNA kvalitetu i koncentraciju prije početka postupka.  
Paralelno obavite pozitivnu kontrolu RNA staničnih linija (kontrolni komplet *ipsogen* BCR-ABL1 Mbcr, kat. br. 670191).
- b) Neuspis korak reverzne transkripcije Uvijek provjerite RNA kvalitetu i koncentraciju prije početka postupka.  
Paralelno obavite pozitivnu kontrolu RNA staničnih linija (kontrolni komplet *ipsogen* BCR-ABL1 Mbcr, kat. br. 670191).

### Negativan rezultat za kontrolni gen (ABL) u uzorcima — standardno u redu

- a) Loša RNA kvaliteta Uvijek provjerite RNA kvalitetu i koncentraciju prije početka postupka.  
Paralelno obavite pozitivnu kontrolu RNA staničnih linija (kontrolni komplet *ipsogen* BCR-ABL1 Mbcr, kat. br. 670191).
- b) Neuspis korak reverzne transkripcije Uvijek provjerite RNA kvalitetu i koncentraciju prije početka postupka.  
Paralelno obavite pozitivnu kontrolu RNA staničnih linija (kontrolni komplet *ipsogen* BCR-ABL1 Mbcr, kat. br. 670191).

### Standardni signal negativan

- a) Greška pri pipetiranju Provjerite shemu za pipetiranje i postavku reakcije.  
Ponovite postupak PCR.
- b) Neodgovarajuća pohrana komponenti kompleta Čuvajte komplet *ipsogen* BCR-ABL1 Mbcr pri temperaturi –15 do –30°C i držite mješavine primera i proba zaštićene od svjetlosti (PPC i PPF). Vidjeti "Pohranjivanje i rukovanje reagensima", stranica 13.  
Izbjegavajte ponovljeno zamrzavanje i odmrzavanje.  
Alikvotirajte reagense za pohranu.

## Komentari i prijedlozi

---

### Negativne kontrole su pozitivne

- Križna kontaminacija      Zamijenite sve kritične reagense.
- Ponovite eksperiment s novim alikvotima svih reagenasa.
- Uvijek rukujte uzorcima, komponentama kompleta i potrošnim materijalima u skladu s opće prihvaćenim praksama kako bi se izbjegla kontaminacija prijenosom.

### Nema signala, čak i u standardnim kontrolama

- a) Greška pri pipetiranju ili izostavljeni reagensi      Provjerite shemu za pipetiranje i postavku reakcije.  
Ponovite postupak PCR.
- b) Ometajući utjecaji materijala uzorka prouzročeni nedovoljnim pročišćavanjem      Ponovite RNA pripremu.
- c) LightCycler: Odabran je nepravilan kanal detekcije      Podesite postavku kanala na F1/F2 ili 530 nm/640 nm.
- d) LightCycler: Nema programiranog prikupljanja podataka      Provjerite programe cikliranja.  
Odaberite način prikupljanja "single" ("pojedinačno") na kraju svakog segmenta vezivanja zagrijavanjem u programu PCR.

### Nema signala ili slab signal u uzorcima, ali standardne kontrole su u redu

- a) Loša RNA kvaliteta ili mala koncentracija      Uvijek provjerite RNA kvalitetu i koncentraciju prije početka postupka.  
Paralelno obavite pozitivnu kontrolu RNA staničnih linija (kontrolni komplet ipsogen BCR-ABL1 Mbcr, kat. br. 670191).

## Komentari i prijedlozi

---

- b) Neuspio korak reverzne transkripcije
- Uvijek provjerite RNA kvalitetu i koncentraciju prije početka postupka.
- Paralelno obavite pozitivnu kontrolu RNA staničnih linija (kontrolni komplet *ipsogen BCR-ABL1 Mbcr*, kat. br. 670191).

### Jakost fluorescencije preslaba

- a) Neodgovarajuća pohrana komponenti kompleta
- Čuvajte komplet *ipsogen BCR-ABL1 Mbcr* pri temperaturi –15 do –30°C i držite mješavine primera i proba zaštićene od svjetlosti (PPC i PPF). Vidjeti "Pohranjivanje i rukovanje reagensima", stranica 13.
- Izbjegavajte ponovljeno zamrzavanje i odmrzavanje.
- Alikvotirajte reagense za pohranu.
- b) Vrlo mala početna količina ciljne RNA
- Povećajte količinu uzorka RNA.
- Napomena:** Ovisno o odabranoj metodi RNA preparacije, mogu se pojaviti ometajući efekti.

### LightCycler: Jakost fluorescencije varira

- a) Greška pri pipetiranju
- Varijabilnost prouzročena takozvanom "greškom pri pipetiranju" može se smanjiti analiziranjem podataka u načinu rada F1/F2 ili 530 nm/640 nm.
- b) Nedovoljno centrifugiranja kapilara
- Pripremljena mješavina za PCR još uvijek može biti u gornjoj komori kapilara ili je moguće da se zračni mjeđur zadržao u vrhu kapilara.
- Uvijek centrifugirajte kapilare napunjene reakcijskom mješavinom kao što je opisano u odgovarajućem radnom priručniku aparature.
- c) Vanjska površina vrha kapilara zaprljana
- Uvijek nosite rukavice kad rukujete kapilarima.

### LightCycler: Greška na standardnoj krivulji

- Greška pri pipetiranju
- Varijabilnost prouzročena takozvanom "greškom pri pipetiranju" može se smanjiti analiziranjem podataka u načinu rada F1/F2 ili 530 nm/640 nm.

## Kontrola kvalitete

Kontrola kvalitete cijelog kompleta provedena je na instrumentu LightCycler 480. Ovaj komplet je proizведен u skladu sa standardom ISO 13485:2003. Certifikati za analizu su dostupni na zahtjev na poveznici [www.qiagen.com/support/](http://www.qiagen.com/support/).

## Ograničenja

Korisnici moraju proći obuku i upoznati se s ovom tehnologijom prije uporabe ovog uređaja.

Svi generirani dijagnostički rezultati moraju se tumačiti ovisno o ostalim kliničkim ili laboratorijskim nalazima. U odgovornost korisnika spada da potvrdi radni učinka sustava za sve postupke koji se koriste u njegovom laboratoriju a koji nisu pokriveni ispitivanjima radnog učinka od strane tvrtke QIAGEN.

Potrebno je obratiti pozornost na rokove valjanosti koji su otisnuti na kutiji i naljepnicama svih komponenti. Ne koristite komponente čiji je rok valjanosti istekao.

**Napomena:** Komplet je dizajniran u skladu s ispitivanjima "Europa protiv raka" (engl. "Europe Against Cancer", EAC) (8) i usklađen je s aktualiziranim međunarodnim preporukama (3,5). Treba ga koristiti uz slijedeće uputa koje su navedene u ovom priručniku, u kombinaciji s validiranim reagensima i instrumentima (vidjeti "Materijali koji su potrebni, ali nisu priloženi", stranica 11). Svaka uporaba ovog proizvoda koja odstupa od uputa na naljepnici i/ili modificiranje komponenti poništavaju jamstvo tvrtke QIAGEN.

## Karakteristike izvedbe

### Nekliničke studije

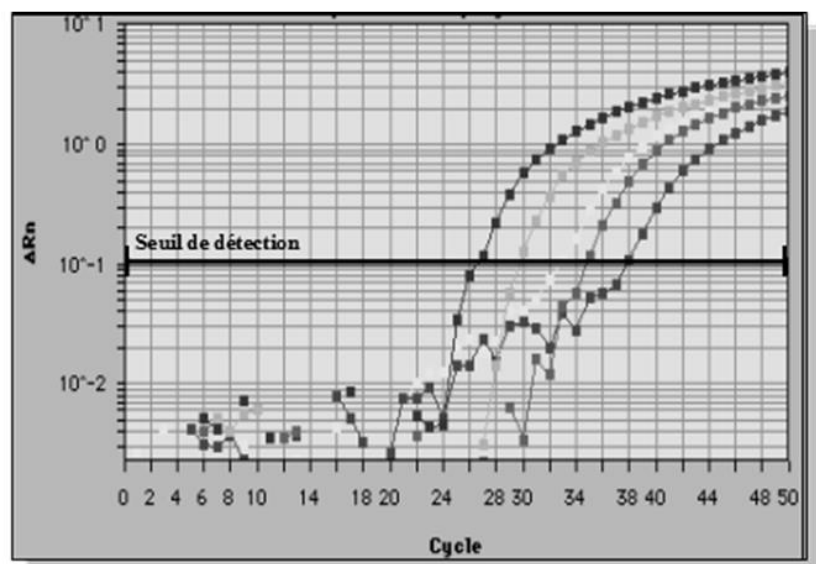
#### Materijali i metode

Procjena radnog učinka obavljena je na ABI PRISM 7700 SDS, u kombinaciji s reagensima koji su navedeni u "Materijali koji su potrebni, ali nisu priloženi", stranica 11. Nakon ispitivanja usklađenosti njegova uporaba odobrena je na sljedećim instrumentima: instrumenti ABI PRISM 7000 i 7900HT SDS, LightCycler 1.2 i 480, Rotor-Gene 3000 i SmartCycler (9).

Neklinička ispitivanja su provedena kao bi se utvrdio analitički radni učinak kompleta ipsogen BCR-ABL1 Mbcr. Ova neklinička laboratorijska ispitivanja provedena su na ukupnoj RNA iz K562 stanične linije razrijeđene u konstantnoj količini MV4-11 ukupne RNA stanične linije.

Za određivanje ponovljivosti analize, 5 različitih koncentracija K562 ukupne RNA ( $5 \text{ ng}$ ,  $500 \text{ pg}$ ,  $50 \text{ pg}$ ,  $5 \text{ pg}$  i  $0,5 \text{ pg}$ ) razrijeđene u MV4-11 ukupne RNA, u konstantnoj konačnoj ukupnoj količini od  $200 \text{ ng}$  analizirane su u 5 replikacija po ciklusu i u 4 različita ciklusa (slika 11).

- K562  $2.5 \times 10^{-2}$
- K562  $2.5 \times 10^{-3}$
- K562  $2.5 \times 10^{-4}$
- K562  $2.5 \times 10^{-5}$
- K562  $2.5 \times 10^{-6}$



**Slika 11. Oznake amplifikacije otopina  $2,5 \times 10^{-2}$  (5 ng),  $2,5 \times 10^{-4}$  (0,05 ng),  $2,5 \times 10^{-5}$  (0,005 ng) i  $2,5 \times 10^{-6}$  (0,0005 ng) K562 ukupne RNA u MV4-11 negativnoj ukupnoj RNA.**

### Analitički podaci

U tablicama 17- 20 prikazane su analize tijekom testiranja sa srednjim graničnim ciklusom ( $C_T$ ), standardno odstupanje (SD), broj uzoraka (n), koeficijent varijacije (CV), srednji broj kopija (CN) i srednji normalizirani broj kopija (NCN).

**Tablica 17. Analiza tijekom testiranja — stanične linije BCR-ABL Mbcr i ABL**

Stanična linija	Otopina	Srednji $C_T$	SD	n	CV (%)
BCR-ABL Mbcr	$2,5 \times 10^{-2}$ (5 ng/200 ng)	26,18	0,40	20	1,54
	$2,5 \times 10^{-3}$ (0,5 ng/200 ng)	29,32	0,53	19	1,82
	$2,5 \times 10^{-4}$ (0,05 ng/200 ng)	32,62	0,62	20	1,91
ABL	—	23,59	0,20	95	0,83

**Tablica 18. Analiza tijekom testiranja — plazmidi**

Gen	Plazmid	Srednji			
		C <sub>T</sub>	SD	n	CV (%)
BCR-ABL Mbcr	F1 (10 <sup>1</sup> kopija)	34,47	1,25	8	3,64
	F2 (10 <sup>2</sup> kopija)	31,48	0,54	8	1,71
	F3 (10 <sup>3</sup> kopija)	28,17	1,11	7	3,95
	F4 (10 <sup>5</sup> kopija)	21,20	0,65	8	3,06
ABL	F5 (10 <sup>6</sup> kopija)	18,22	0,09	6	0,49
	C1 (10 <sup>3</sup> kopija)	28,47	0,34	8	1,18
	C2 (10 <sup>4</sup> kopija)	25,25	0,31	8	1,22
	C3 (10 <sup>5</sup> kopija)	21,92	0,70	8	3,19

**Tablica 19. Analiza tijekom testiranja — stanične linije BCR-ABL Mbcr i ABL (srednji CN)**

Stanična linija	Otopina	Srednji			
		CN	SD	n	CV (%)
BCR-ABL Mbcr	2,5 × 10 <sup>-2</sup> (5 ng/200 ng)	4134,27	2512,40	20	60,77
	2,5 × 10 <sup>-3</sup> (0,5 ng/200 ng)	512,8	479,51	19	93,51
	2,5 × 10 <sup>-4</sup> (0,05 ng/200 ng)	42,94	22,05	20	51,36
ABL	–	33.831,51	13.637,7	94	40,31

**Tablica 20. Analiza tijekom testiranja — stanična linija BCR-ABL Mbcr (srednji NCN)**

Stanična linija	Otopina	Srednji NCN*	SD	n	CV (%)
BCR-ABL Mbcr	$2,5 \times 10^{-2}$ (5 ng/200 ng)	12,6338	532,79	20	42,17
	$2,5 \times 10^{-3}$ (0,5 ng/200 ng)	1,1605	94,69	19	81,61
	$2,5 \times 10^{-4}$ (0,05 ng/200 ng)	0,1782	10,73	20	60,23

\* Samo za ove rezultate ispitivanja, NCN se navodi kao

$$\frac{\text{Mbcr}_{\text{CN}}}{\text{ABL}_{\text{CN}}} \times 100.$$

## Klinička ispitivanja

Procjena radnog učinka obavljena je na ABI PRISM 7700 SDS, u kombinaciji s reagensima koji su navedeni u "Materijali koji su potrebni, ali nisu priloženi", stranica 11. Nakon ispitivanja usklađenosti njegova uporaba odobrena je na sljedećim instrumentima: instrumenti ABI PRISM 7000 i 7900HT SDS, LightCycler 1.2 i 480, Rotor-Gene 3000 i SmartCycler (9).

Grupa od 26 laboratorija, u 10 europskih zemalja, organizirana u usklađenoj akciji Europa protiv raka (engl. Europe Against Cancer) (EAC), koristila je plazmide koje je osigurala kompanija IPSOGEN kako bi se uspostavio standardiziran protokol za qPCR analizu glavnih fuzijskih gena koji su povezani s leukemijom u kliničkom okružju. BCR-ABL p210 prijepis je bio jedan od fuzijskih gena (FG) koji su uključeni u ispitivanje. Mi ovdje predstavljamo sažetak ovog ispitivanja za potvrdu; potpuni rezultati su objavljeni (8, 10).

## Ponovljivost unutar laboratoriјa za CG i FG standarde plazmida

Jedanaest laboratoriјa je provelo eksperiment ponovljivosti unutar laboratoriјa kako bi se procijenila varijabilnost u mjerenu standardnih otopina CG i FG plazmida. Otopine su napravljene u dva primjera u svakom laboratoriјu. U tablici 21 navedeno je srednje, standardno odstupanje i CV (%) za svaku otopinu.

**Tablica 21. Ponovljivost unutar laboratorija za CG i FG standarde plazmida**

Gen	Otopina	Srednja vrijednost	C <sub>T</sub> SD	CV (%)
ABL kontrolni gen	C1	29,59	1,34	4,54
	C2	26,33	1,02	3,90
	C3	22,75	1,59	6,97
BCR-ABL p210 fuzijski gen	F1	41,11	2,26	5,50
	F2	37,43	1,51	4,04
	F3	33,76	1,28	3,81
	F4	26,50	1,03	3,90
	F5	22,98	0,97	4,21

#### **Vrijednost ekspresije BCR-ABL Mbcr FG prijepisa**

U tablicama 22 i 23 prikazane su vrijednosti ekspresije BCR-ABL Mbcr FG prijepisa i ABL CG, za K562 stanične linije, bolesnike s ALL pri uspostavljanju dijagnoze i ostale pacijente.

**Tablica 22. Vrijednost ekspresije BCR-ABL Mbcr FG prijepisa i ABL CG —  $C_T$  vrijednosti**

	<b><math>C_T</math> vrijednosti (raspon od 95%)</b>	
	<b>BCR-ABL Mbcr</b>	<b>ABL</b>
<b>K562 stanična linija</b>	20,5	20,7
<b>uzorci bolesnika s CML</b>		
BM (n = 15)	25,1 (21,5–27,0)	25,2 (20,7–26,8)
PB (n = 14)	23,1 (21,9–25,8)	23,7 (22,6–26,7)
<b>Uzorci bolesnika s ALL</b>		
BM i PB (n = 17)	24,1 (21,5–29,9)	24,0 (21,6–26,4)
<b>Negativni uzorci bolesnika</b>		
BM (n = 26)	—	25,35 (24,68–26,02)
PB (n = 74)	—	25,15 (24,83–25,48)

**Tablica 23. Vrijednosti ekspresije BCR-ABL Mbcr FG prijepisa i ABL CG — CT i CN vrijednosti**

	<b>CN vrijednosti (raspon od 95%)</b>		
	<b>BCR-ABL Mbcr</b>	<b>ABL</b>	<b>CN BCR-ABL Mbcr/CN ABL</b>
<b>uzorci bolesnika s CML</b>			
BM (n = 15)	8710 (2089–112.202)	10.115,8 (4786,3–37.153,52)	0,86 (0,44–3,02)
PB (n = 14)	17.783 (2042–112.202)	15.237 (4246,2–25.568,3)	1,17 (0,48–4,41)
<b>Negativni uzorci bolesnika</b>			
BM (n = 26)	—	19.201 (12.922–25.480)	—
PB (n = 74)	—	21.136 (17.834–24.437)	—

\* Rezultati su izraženi kao jednostavni BCT-ABL/ABL omjeri.

ABL C<sub>T</sub> vrijednosti se nisu bitno razlikovale između normalnih i leukemičnih uzoraka, niti između tipova uzoraka (PB or BM) ili uzoraka s leukemijom (ALL, AML, CML).

### **Netočno pozitivni i netočno negativni postoci**

Netočno negativni i netočno pozitivni postoci izračunati su koristeći sljedeće kontrole.

- Pozitivne kontrole: K562 stanice, stanična linija dobro poznata po svojoj pozitivnosti na BCR-ABL p190 fuzijski gen; uzorci bolesnika koji su već procijenjeni na p210 pozitivnost
- Negativne kontrole: Negativni RNA uzorci, amplifikacijske kontrole (NAC) nisu napravljene za *E. coli* RNA umjesto ljudske RNA za provjeru kontaminacije PCR i kontrole bez matrice (NTC), koje su sadržavale vodu umjesto ljudske RNA

Amplifikacija na RNA uzorcima FG provedena je u tri primjera i dva primjera za CG.

Netočno negativan uzorak definiran je kao pozitivan RNA uzorak s manje od 50% pozitivnih udubljenja (0/2, 0/3 ili 1/3).

Netočno pozitivan uzorak definiran je kao negativan uzorak s manje od 50% pozitivnih udubljenja (1/2, 2/3 ili 3/3).

U tablici 24 prikazan je broj i postotak netočno negativnih i netočno pozitivnih uzoraka.

**Tablica 24. Netočno negativni i netočno pozitivni uzorci**

Netočna negativnost		Netočna pozitivnost	
<b>10<sup>-3</sup></b>	<b>10<sup>-4</sup></b>	<b>FG negativna kontrola</b>	<b>NAC/NTC</b>
0% (0/33)	6,1% (2/33)	10,9% (6/55)	4,1% (14/340)

## **Reference**

Tvrtka QIAGEN održava ogromnu, suvremenu online bazu podataka znanstvenih publikacija o QIAGEN proizvodima. Opcije opsežne pretrage omogućuju vam da pronađete članke koji su vam potrebni, pretragom jednostavnih ključnih riječi ili detaljnim navođenjem područja primjene, istraživanja, naslova, itd.

Za potpun popis referenci posjetite online QIAGEN bazu podataka na poveznici [www.qiagen.com/RefDB/search.asp](http://www.qiagen.com/RefDB/search.asp) ili kontaktirajte tehničku službu tvrtke QIAGEN ili vašeg lokalnog distributera.

## Citirane reference

1. Baccarani, M. et al. (2006) Evolving concepts in the management of chronic myeloid leukemia: recommendations from an expert panel on behalf of the European LeukemiaNet. *Blood* **108**, 1809.
2. Baccarani, M. et al. (2009) Chronic myeloid leukemia: an update of concepts and management recommendations of European LeukemiaNet. *J. Clin. Oncol.* **27**, 6041.
3. Branford, S. et al. (2006) Rationale for the recommendations for harmonizing current methodology for detecting BCR-ABL transcripts in patients with chronic myeloid leukaemia. *Leukemia* **20**, 1925.
4. Branford, S. et al. (2008) Desirable performance characteristics for BCR-ABL measurement on an international reporting scale to allow consistent interpretation of individual patient response and comparison of response rates between clinical trials. *Blood* **112**, 3330.
5. Hughes, T. et al. (2006) Monitoring CML patients responding to treatment with tyrosine kinase inhibitors: review and recommendations for harmonizing current methodology for detecting BCR-ABL transcripts and kinase domain mutations and for expressing results. *Blood* **108**, 28.
6. White, H.E. et al. (2010) Establishment of the first World Health Organization International Genetic Reference Panel for quantitation of BCR-ABL mRNA. *Blood* **116**, e111.
7. van der Velden, V.H., Hochhaus, A., Cazzaniga, G., Szczepanski, T., Gabert, J., and van Dongen, J.J. (2003) Detection of minimal residual disease in hematologic malignancies by real-time quantitative PCR: principles, approaches, and laboratory aspects. *Leukemia* **17**, 1013.
8. Gabert, J. et al. (2003) Standardization and quality control studies of 'real-time' quantitative reverse transcriptase polymerase chain reaction of fusion gene transcripts for residual disease detection in leukemia — a Europe Against Cancer program. *Leukemia* **17**, 2318.
9. Silvy, M., Mancini, J., Thirion, X., Sigaux, F., and Gabert, J. (2005) Evaluation of real-time quantitative PCR machines for the monitoring of fusion gene transcripts using the Europe against cancer protocol. *Leukemia* **19**, 305.
10. Beillard, E. et al. (2003) Evaluation of candidate control genes for diagnosis and residual disease detection in leukemic patients using 'real-

time' quantitative reverse-transcriptase polymerase chain reaction (RQ-PCR) - a Europe against cancer program. Leukemia **17**, 2474.

## Simboli

Sljedeći simboli se mogu pojaviti na pakiranju i naljepnici:

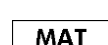
 Sadržava reagens koji je dovoljan za <N> reakcija

 Upotrijebiti do

 In vitro dijagnostički medicinski uređaj

 Kataloški broj

 Broj serije

 Broj materijala

 Global broj proizvoda (GTIN)

 Ograničenje temperature

 Proizvođač

 Pogledati upute za uporabu

## Kontakt informacije

Za tehničku pomoć i više informacija molimo pogledajte naš Centar za tehničku podršku na poveznici [www.qiagen.com/Support](http://www.qiagen.com/Support), pozovite 00800-22-44-6000 ili kontaktirajte jedan od odjela tehničke službe tvrtke QIAGEN ili lokalne distributere (pogledajte stražnju koricu ili posjetite [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com)).

## Informacije za naručivanje

Proizvod	Sadržaj	Kat. br.
ipsogen BCR-ABL1 Mbcr Kit (24)	Za 24 reakcije: standardi za ABL kontrolni gen, standardi za BCR-ABL mbcr fuzijski gen, mješavina primera i probe za ABL, mješavina primera i probe BCR-ABL mbcr fuzijski gen	670123
<b>Rotor-Gene Q MDx — za IVD validiranu analizu PCR u realnom vremenu u kliničkim primjenama</b>		
Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM Platform	PCR uređaj u realnom vremenu i uređaj za analizu mekšanja velike razlučivosti (engl. High Resolution Melt analyzer, HRM) s 5 kanala (zeleni, žuti, narančasti, crveni, grimizni) plus HRM kanal, prijenosno računalo, softver, pribor, 1-godišnje jamstvo na dijelove i izradu, instalacija i obuka nisu uključene	9002032
Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM System	PCR uređaj u realnom vremenu i uređaj za analizu mekšanja velike razlučivosti (engl. High Resolution Melt analyzer, HRM) s 5 kanala (zeleni, žuti, narančasti, crveni, grimizni) plus HRM kanal, prijenosno računalo, softver, pribor, 1-godišnje jamstvo na dijelove i izradu, instalacija i obuka	9002033
<b>Kontrolni komplet ipsogen BCR-ABL1 Mbcr — za kvalitativnu validaciju RNA ekstrakcije i reverznu transkripciju BCR-ABL Mbcr fuzijskog gena</b>		
ipsogen BCR-ABL1 Mbcr Controls Kit	Stanične linije s negativnom, visoko i nisko pozitivnom ekspresijom BCR-ABL Mbcr fuzijskog gena	670191

Za aktualizirane informacije o licenciranju i izjave o odricanju specifične za određen proizvod pogledajte odgovarajući priručnik za QIAGEN komplet ili korisnički priručnik. Priručnici za QIAGEN komplete i korisnički priručnici dostupni su na poveznici [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com) ili se mogu zatražiti od tehničkih službi tvrtke QIAGEN ili vašeg lokalnog distributera.

Ova stranica je namjerno ostavljena praznom

Ova stranica je namjerno ostavljena praznom

Ovaj proizvod je namijenjen za in vitro dijagnostičku uporabu. ipsogen proizvodi se ne smiju preprodavati, modificirati u svrhu preprodaje ili koristiti za izradu komercijalnih proizvoda bez pismenog odobrenja tvrtke QIAGEN.

Informacije u ovom dokumentu podložne su izmjenama bez prethodnog obavještenja. Tvrta QIAGEN ne preuzima nikakvu odgovornost za bilo kakve greške koje se mogu pojaviti u ovom dokumentu. Ovaj dokument važi kao potpun i točan u trenutku objavljivanja. Ni u kojem slučaju tvrtka QIAGEN se ne može smatrati odgovornom za slučajne, posebne, višestruke ili posljedične štete koje nastanu u svezi s ovim dokumentom ili proizazu iz njegove uporabe.

Zajamčeno je da ipsogen proizvodi odgovaraju svojim navedenim specifikacijama. Jedina odgovornost tvrtke QIAGEN i jedini lijek za korisnika ograničeni su na besplatnu zamjenu proizvoda u slučaju da proizvodi ne funkcioniraju onako kako je zajamčeno.

Zaštitni znakovi: QIAGEN®, ipsogen®, Rotor-Gene® (QIAGEN grupa); ABI PRISM®, FAM™, RNaseOUT™, SuperScript®, SYBR®, TAMRA™ (Life Technologies Corporation); Agilent®, Bioanalyzer® (Agilent Technologies, Inc.); Excel® (Microsoft Corporation); LightCycler®, TaqMan® (Roche Group); SmartCycler® (Cepheid).

#### **Ugovor o ograničenom licenciranju**

Uporaba ovog proizvoda znači prihvatanje sljedećih uvjeta od strane svakog kupca ili korisnika kompleta ipsogen BCR-ABL1 Mbcr:

1. Komplet ipsogen BCR-ABL1 mbcr smije se koristiti samo u skladu s priručnikom za komplet ipsogen BCR-ABL1 Mbcr i namijenjen je samo za uporabu s komponentama koje su sadržane u kompletu. QIAGEN ne dodjeljuje licencu niti za jedno svoje intelektualno vlasništvo radi uporabe ili povezivanja priloženih komponenti ovog kompleta s bilo kojom komponentom koja nije uključena u ovaj komplet osim onog što je opisano u priručniku za komplet ipsogen BCR-ABL1 Mbcr i dodatnim protokolima koji su dostupni na poveznici [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).
2. Osim kako je izričito navedeno u licencama, tvrtka QIAGEN ne daje nikakvo jamstvo da ovaj komplet i/ili njegova uporaba ne krše prava trećih strana.
3. Ovaj komplet i njegove komponente su licencirani za jednokratnu uporabu i ne smiju se ponovno koristiti, prerađivati ili preprodavati.
4. Tvrta QIAGEN posebice ne prihvata nikakve druge licence, izričite ili implicitne, osim onih koje su izričito navedene.
5. Kupac i korisnik kompleta prihvataju da neće angažirati nikog drugog ili mu dopustiti da poduzima bilo kakve korake koji bi doveli do ili olakšali bilo kakve aktivnosti koje su gore zabranjene. Tvrta QIAGEN na bilo kojem sudu može osporiti ovaj Ugovor o ograničenom licenciranju i može tražiti naknadu za sve troškove istrage i sudske troškove, uključujući troškove odvjetnika, na bilo koji način može nametnuti poštovanje ovog ugovora o ograničenom licenciranju ili bilo kojeg prava na svoje intelektualno vlasništvo vezano uz ovaj komplet i/ili njegove komponente.

Za aktualizirane uvjete o licenciranju posjetite [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).

HB-1360-002 © 2013–2015 QIAGEN, sva prava pridržana.

[www.qiagen.com](http://www.qiagen.com)

**Australia** ■ techservice-au@qiagen.com

**Austria** ■ techservice-at@qiagen.com

**Belgium** ■ techservice-bnl@qiagen.com

**Brazil** ■ suportetecnico.brasil@qiagen.com

**Canada** ■ techservice-ca@qiagen.com

**China** ■ techservice-cn@qiagen.com

**Denmark** ■ techservice-nordic@qiagen.com

**Finland** ■ techservice-nordic@qiagen.com

**France** ■ techservice-fr@qiagen.com

**Germany** ■ techservice-de@qiagen.com

**Hong Kong** ■ techservice-hk@qiagen.com

**India** ■ techservice-india@qiagen.com

**Ireland** ■ techservice-uk@qiagen.com

**Italy** ■ techservice-it@qiagen.com

**Japan** ■ techservice-jp@qiagen.com

**Korea (South)** ■ techservice-kr@qiagen.com

**Luxembourg** ■ techservice-bnl@qiagen.com

**Mexico** ■ techservice-mx@qiagen.com

**The Netherlands** ■ techservice-bnl@qiagen.com

**Norway** ■ techservice-nordic@qiagen.com

**Singapore** ■ techservice-sg@qiagen.com

**Sweden** ■ techservice-nordic@qiagen.com

**Switzerland** ■ techservice-ch@qiagen.com

**UK** ■ techservice-uk@qiagen.com

**USA** ■ techservice-us@qiagen.com

