

Инструкции за употреба (Протокол) за QIAsymphony® DSP Virus/Pathogen Kit

Протокол Complex800_OBL_V4_DSP

Версия 2

IVD

За инвивто диагностика

За употреба с QIAsymphony DSP Virus/Pathogen Midi Kit

CE

REF

937055



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, Германия

R1

Протоколът е на разположение в електронен вид и може да бъде намерен в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com.

Обща информация

QIAasympathy DSP Virus/Pathogen Kit е предназначен за инвитро диагностика.

Комплект	QIAasympathy DSP Virus/Pathogen Midi Kit
Материал за аликовотни части	Респираторни и урогенитални аликовотни части
Име на протокола	Complex800_OBL_V4_DSP
Набор по подразбиране за контрол на анализа	ACS_Complex800_OBL_V4_DSP
Редактируем	Обем елюат: 60 µl, 85 µl и 110 µl
Необходима софтуерна версия	Версия 4.0 или по-нова
Необходима софтуерна конфигурация за IVD употреба	Профил по подразбиране 1

Отделение „Sample“ (Аликовотна част)

Вид на аликовотната част	Урина, урогенитални тампони (в транспортна среда, напр. PreservCyt®, UTM, eNAT™) и респираторни тампони (изсушени тампони или в транспортна среда, напр. UTM, eNAT)
Обем на аликовотната част	Зависи от вида на използваната епруветка за аликовотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com .
Обработен обем на аликовотната част	Вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com за повече информация.
Първични епруветки за аликовотни части	Вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com за повече информация.
Вторични епруветки за аликовотни части	Зависи от вида на използваната епруветка за аликовотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com .
Вложки	Зависи от вида на използваната епруветка за аликовотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com .
Други	Необходима е смес от носител за PHK и Buffer AVE; използването на вътрешна контрола е по избор

Отделение „Reagents and Consumables“ (Реактиви и консумативи)

Позиция A1 и/или A2	Касета за реактиви (RC)
Позиция B1	Неприложимо
Държач за статив с накрайници 1 – 17	Филтърни връхчета за еднократна употреба, 200 µl
Държач за статив с накрайници 1 – 17	Филтърни връхчета за еднократна употреба, 1500 µl
Държач за модулна кутия 1 – 4	Секционни кутии, съдържащи касети за пригответяне на пробы
Държач за модулна кутия 1 – 4	Секционни кутии, съдържащи 8-Rod Covers

n/a: не е приложимо.

Отделение „Waste“ (Отпадъци)

Държач за модулна кутия 1 – 4	Празни модулни кутии
Държач за торба за отпадъци	Торба за отпадъци
Държач за съд за течни отпадъци	Съд за течни отпадъци

Отделение „Eluate“ (Елуат)

Статив за елиуране (препоръчваме да се използва гнездо 1, позиция за охлаждане)

За повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com.

Необходими пластмасови изделия

Пластмасови изделия	Една партида 24 аликовотни части*	Две партиди 48 аликовотни части*	Три партиди 72 аликовотни части*	Четири партиди 96 аликовотни части*
Disposable filter-tips, 200 μl †‡	96	96	128	128
Disposable filter-tips, 1500 μl †‡	128	192	224	288
Sample prep cartridges§	18	36	54	72
8-Rod Covers¶	3	6	9	12

* Извършването на повече от едно сканиране на наличностите изиска допълнителни филтърни накрайници за еднократна употреба. Използването на по-малко от 24 аликовотни части на партида намалява броя на накрайници за еднократна употреба, необходими за цикъла.

† В един статив за накрайници има 32 филтърни накрайника.

‡ Необходимият брой филтърни накрайници включва филтърни накрайници за 1 сканиране на материалите на всяка RC.

§ В една модулна кутия има 28 касети за подготовка на аликовотни части.

¶ В една модулна кутия има дванадесет 8-Rod Covers.

Забележка: Показаният брой филтърни накрайници може да се различава от показания на сензорния екран в зависимост от настройките. Препоръчваме да се зарежда максималният възможен брой на накрайници.

Избран обем на елиуране

Избран обем на елиуране (μl)*	Първоначален обем на елиуране (μl)†
60	90
85	115
110	140

* Обемът на елиуране се избира върху сензорния екран. Това е минимално допустимият обем елуат в епруветката за краен елуат.

† Първоначалният обем на разтвора за елиуране, който е необходим, за да се гарантира, че действителният обем елуат е същият като избрания обем.

Приготвяне на вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE)

Избран обем на елиуране (μl)	Обем на готовия носител за РНК (НОСИТЕЛ) (μl)	Обем на вътрешната контрола (μl)*	Обем на Buffer AVE (AVE) (μl)	Окончателен обем на аликовотната част (μl)
60	3	9	108	120
85	3	11,5	105,5	120
110	3	14	103	120

* Изчисляването на количеството на вътрешната контрола се основава на първоначалните обеми на елиуране. Допълнителният свободен обем зависи от вида на използвана епруветка за аликовотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com.

Забележка: Показаните в таблицата стойности са за приготвяне на вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) за низходящ анализ, който изисква 0,1 μl вътрешна контрола/ μl елуат.

Външно лизиране

Когато работите с химикали, винаги носете подходящо лабораторно облекло, ръкавици за еднократна употреба и предпазни средства за очите. За повече информация вижте съответните информационни листове за безопасност (Safety Data Sheets, SDS), предлагани от доставчика на продукта.

Протоколите Complex на QIAAsymphony се състоят от 4 стъпки: лизиране, свързване, промиване и елуиране. За някои аликовотни части е полезно да извършвате лизирането ръчно – например за инактивиране на патогените в шкаф за биологична безопасност. Протоколът Complex800_OBL_V4_DSP позволява извършване на ръчно лизиране по подобен начин като за протокола Complex800_V6_DSP. Предварително третираните аликовотни части се прехвърлят в QIAAsymphony SP и се обработват с протокола Complex800_OBL_V4_DSP.

Забележка: Протоколът Complex800_OBL_V4_DSP изиска Buffer ACL и Buffer ATL (ATL). Buffer ACL (кат. № 939017) и Buffer ATL (ATL) (кат. № 939016) не са част от QIAAsymphony DSP Virus/Pathogen Midi Kit и трябва да бъдат поръчани отделно.

Ръчно лизиране

1. Пипетирайте 80 μl протеиназа K, 295 μl Buffer ATL (ATL), 120 μl смес за вътрешна контрола Carrier RNA и 560 μl Buffer ACL в епруветка 4,5 ml (Nunc® CryoTube 12,5 x 92 mm, полипропиленова епруветка 4,5 ml, кат. № на Nunc 363452).

Забележка: Когато ще се обработва повече от една аликовотна част чрез ръчно лизиране, може да се приготви такъв готов разтвор. Трябва само да умножите обемите, необходими за една аликовотна част, по общия брой аликовотни части, които ще се обработват, и да включите допълнителен обем, еквивалентен на 2 допълнителни аликовотни части. Обърнете епруветката няколко пъти, за да се разбърка, прехвърлете 1055 μl от всяка епруветка в епруветка 4,5 ml и след това за всяка епруветка продължете със стъпка 4.

2. Затворете капака и разбъркайте, като обърнете епруветката 5 пъти.
3. Центрофугирайте за кратко епруветката, за да премахнете капките от вътрешността на капака.
4. Добавете 800 μl аликовотна част в епруветката, затворете капака и разбъркайте чрез импулсен вортекс за 10 сек.
5. Инкубирайте епруветката при 68 °C за 15 мин.
6. Центрофугирайте за кратко епруветката, за да премахнете капките от вътрешността на капака.
7. Поставете вложките на съответните епруветки за аликовотни части в носач за епруветки и заредете епруветките за аликовотни части (без капаци).

Подготовка на материала за аликовотна част

Предотвратявайте образуване на пяна в аликовотните части или върху тях. В зависимост от изходния материал може да е необходима предварителна обработка на аликовотната част. Аликовотните части трябва да се темперират до стайна температура (15 – 25°C) преди започване на обработката.

Забележка: Стабилността на аликовотните части зависи от различни фактори и е свързана с конкретното целево приложение. Тя е установена за QIAAsymphony DSP Virus/Pathogen Kits във връзка с примерни целеви приложения. Отговорност на потребителя е да се запознае с инструкциите за употреба на конкретното целево приложение, използвано в неговата лаборатория, и/или да валидира целия работен процес, за да установи подходящите условия на съхранение.

За общи препоръки за вземане, транспортиране и съхранение направете справка с одобреното ръководство на CLSI MM13-A „Вземане, транспортиране, подготовка и съхранение на преби за молекуларни методи“. Освен това по време на подготовката, съхранението, транспортирането и общата работа с аликовтните части трябва да се спазват инструкциите на производителя за избраното устройство/комплект за вземане на аликовтни части.

Урина

Урината може да се съхранява при температура 2 – 8°C за период до 6 часа. За по-дълго съхранение препоръчваме замразяване при -20°C или -80°C. Урината може да се обработва без по-нататъшно предварително третиране. Системата е оптимизирана за чисти аликовтни части от урина, които не съдържат консерванти. За увеличаване на чувствителността към бактериални патогени аликовтните части може да се центрофугират. След изхвърляне на супернатанта пелетата може да се ресуспендира в поне 800 µl Buffer ATL (ATL) (кат. № 939016). Използвайте 800 µl от предварително третирания материал като аликовтна част за подготовка на външното лизиране.

Изолиране на геномна ДНК от грам-положителни бактерии

Пречистването на ДНК може да се подобри за някои грам-положителни бактерии чрез предварително третиране с ензими преди прехвърляне на аликовтната част в QIAasympathy SP и стартиране на протокола Complex800_OBL_V4_DSP.

1. Пелетирайте бактериите чрез центрофугиране при 5000 x g за 10 мин.
2. Сuspendирайте бактериалната пелета в 800 µl подходящ ензимен разтвор (20 mg/ml лизозим или 200 µg/ml лизостафин; 20 mM Tris·HCl, pH 8,0; 2 mM EDTA; 1,2% Triton X--100).
3. Инкубирайте при 37°C за поне 30 мин.
4. Центрофугирайте за кратко време епруветката, за да изчистите капките от вътрешната част на капака.
5. Използвайте 800 µl от предварително третирания материал като аликовтна част за подготовка на външното лизиране.

Вискозни или мукозни аликовтни части

Възможно е някои аликовтни части да са вискозни и да изискват втечняване, което да позволи пипетирането им. Слабо вискозните аликовтни части не налагат допълнителна подготовка. Средно до силно вискозните аликовтни части трябва да се подгответ по следния начин:

1. Разредете аликовтната част в съотношение 1:1 с 0,3% (w/v) дитиотрейтол (DTT).
Забележка: Разтворът 0,3% DTT може да се приготви предварително и да се съхранява на подходящи аликовти при -20°C.
След употреба изхвърляйте размразените аликовти.
2. Инкубирайте при 37 C, докато вискозитетът на аликовтните части не стане подходящ за пипетиране.
3. Използвайте 800 µl от предварително третирания материал като аликовтна част за подготовка на външното лизиране.

Изсушена телесна течност и тампони със секрет

1. Потопете върха на изсушения тампон в 1050 µl Buffer ATL (ATL) (кат. № 939016) и инкубирайте при 56°C за 15 мин с непрекъснато разбъркване. Ако не е възможно разбъркване, обработете с вортекс преди и след инкубирането в продължение на поне 10 сек.
2. Извадете тампона и изстискайте цялата течност, като го притиснете към вътрешността на епруветката.
3. Използвайте 800 µl от предварително третирания материал като аликовотна част за подготовка на външното лизиране.
Забележка: Този протокол е оптимизиран за памучни или полиетиленови тампони. Когато използвате други тампони, може да е необходимо да коригирате обема на Buffer ATL (ATL), за да осигурите наличие на поне 800 µl материал за аликовотни части.

Респираторни или урогенитални тампони

Урогениталните тампони (в транспортна среда, напр. PreservCyt, UTM, eNAT) и респираторните тампони (изсушени тампони или в транспортна среда, напр. UTM, eNAT) могат да се съхраняват при температура 2 – 8°C до 6 часа. За по-дълго съхранение препоръчваме замразяване при -20°C или -80°C.

Средата за съхранение на респираторни или урогенитални тампони може да се използва без предварително третиране. Ако тампонът не е изведен, притиснете го към стената на епруветката, за да изстискате течността. На този етап трябва да отстраните от аликовотната част излишната слуз, като я съберете по тампона. След това трябва да изстискате остатъчната течност от слузта и тампона, като притиснете тампона към стената на епруветката. Накрая тампонът и слузта трябва да се извадят и изхвърлят. Ако аликовотните части са вискозни, изпълнете стъпката за втечняване (вижте раздел „Вискозни или мукозни аликовотни части“), преди да прехвърлите аликовотната част в QIAasympnhy SP. Ако няма достатъчно начален материал, пипетирайте Buffer ATL (ATL) в транспортната среда, за да коригирате необходимия минимален начален обем, и обработете аликовотната част с вортекс за 15 – 30 секунди в епруветката (ако тампонът е в транспортната среда, изпълнете тази стъпка, преди да го извадите). Използвайте 800 µl от материала като аликовотна част за подготовка на външното лизиране.

Ограничения и интерфериращи вещества

Не е наблюдавано значително отрицателно въздействие на потенциални интерфериращи вещества (за подробности вижте приложимия документ за експлоатационните характеристики, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на www.qiagen.com).

Забележка: Тестването беше извършено с помощта на примерни целеви приложения за оценка на качеството на извлечените нуклеинови киселини. Различните целеви приложения обаче могат да имат различни изисквания по отношение на чистотата (т.е. отсъствието на потенциални интерфериращи вещества), така че идентифицирането и тестването на съответните вещества също трябва да бъдат установени като част от разработването на целевото приложение за всеки работен процес, включващ QIAasympnhy DSP Virus/Pathogen Kits.

Съхранение на елуати

Забележка: Стабилността на елуата зависи в голяма степен от различни фактори и е свързана с конкретното целево приложение. Тя е установена за QIAsymphony DSP Virus/Pathogen Kits във връзка с примерни целеви приложения. Отговорност на потребителя е да се запознае с инструкциите за употреба на конкретното целево приложение, използвано в неговата лаборатория, и/или да валидира целия работен процес, за да установи подходящите условия на съхранение.

За краткотрайно съхраняване до 24 часа препоръчваме пречистените нуклеинови киселини да се съхраняват при 2 – 8°C.

За продължително съхраняване над 24 часа препоръчваме съхранение при -20°C.

СИМВОЛИ

В документа може да са изобразени следните символи. За пълен списък на символите, използвани в инструкциите за употреба или върху опаковката и етикета, моля, вижте ръководството.

Символ	Описание на символа
	Този продукт отговаря на изискванията на Европейски регламент 2017/746 за медицински изделия за инвитро диагностика.
	Медицинско изделие за инвитро диагностика
	Каталожен номер
Rn	„R“ означава редакция на Инструкциите за употреба, а „n“ е номерът на редакцията
	Производител

Хронология на редакциите

Редакция	Описание
R1, юни 2022 г.	Версия 2, Редакция 1 <ul style="list-style-type: none">• Актуализация до версия 2 за съответствие с IVDR• Разширяване на раздела Подготовка на материала за аликовотна част• Добавяне на раздела Ограничения и интерфериращи вещества• Добавяне на раздела Съхранение на елюати• Добавяне на раздела Символи

За актуална информация относно лицензирането и конкретните за продуктите правни бележки вижте ръководството или наръчника за потребителя на набора QIAGEN®. Ръководствата и наръчниците за потребителя на набора QIAGEN са достъпни на адрес www.qiagen.com или могат да бъдат заявени от „Техническо обслужване“ на QIAGEN или местния дистрибутор.

Търговски марки: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIAAsymphony® (QIAGEN Group); eNAT™ (Copan Italia S.P.A.); Nuno® (Thermo Fisher Scientific or its subsidiaries); PreservCyt® (Hologic, Inc.); Sarstedt® (Sarstedt AG and Co.). Регистрираните имена, търговските марки и пр., използвани в настоящия документ, дори ако не са изрично обозначени като такива, не се считат за незаштитени от закона. 06/2022 HB-3028-S06-001 © 2022 QIAGEN, всички права запазени.