

„therascreen[®] MGMT Pyro[®] Kit“ vadovas



1 versija

IVD

Skirtas „in vitro“ diagnostikai

CE

REF

971061

HB

1061267LT



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, VOKIETIJA

R4

MAT

1061267LT



QIAGEN mėginių ir tyrimų technologijos

QIAGEN yra pirmaujanti inovacinių mėginių ir tyrimų technologijų, leidžiančių išskirti ir aptikti bet kokių biologinių mėginių turinį, tiekėja. Pažangūs, aukštos kokybės mūsų produktai ir paslaugos užtikrina sėkmę nuo mėginio iki rezultato.

QIAGEN nustato standartus šiose srityse:

- DNR, RNR ir baltymų gryninimas
- Nukleino rūgščių ir baltymų tyrimai
- mikroRNR tyrimai ir RNRi
- Mėginių ir tyrimų technologijų automatizavimas

Mūsų tikslas – leisti jums pasiekti sėkmę ir laimėjimus. Daugiau informacijos rasite svetainėje www.qiagen.com.

Turinys

Numatytoji paskirtis	5
Suvestinė ir paaiškinimas	5
Procedūros principas	6
Kontrolės	7
Pateikiamos medžiagos	8
Rinkinio turinys	8
Būtinės, bet nepateikiamos priemonės	9
Rekomenduojami plokštelių maišytuvai	10
Perspėjimai ir atsargumo priemonės	10
Saugos informacija	10
Bendrosios atsargumo priemonės	10
Reagentų laikymas ir naudojimas	11
Mėginių naudojimas ir laikymas	12
Procedūra	13
DNR išskyrimas ir bisulfitinė konversija	13
1 protokolas: „PyroMark Q24“ sistemos nustatymas	14
2 protokolas: PGR naudojant su „ <i>therascreen</i> MGMT Pyro Kit“ pateikiamus reagentus	16
3 protokolas: PGR produktų imobilizavimas streptavidino „Sepharose High Performance“ rutuliukuose	19
4 protokolas: mėginių paruošimas prieš „Pyrosequencing“ analizę „PyroMark Q24“ sistema	21
5 protokolas: „PyroMark Q24“ tyrimas	25
6 protokolas: „PyroMark Q24“ tyrimo analizė	27
Rezultatų aiškinimas	28
Trikčių šalinimo vadovas	30
Kokybės kontrolė	32
Apribojimai	32
Efektivumo charakteristikos	33
Tuštumo ribos	33
Linijškumas	33
Tikslumas	35
Diagnostinis įvertinimas	38
Literatūra	40
Simboliai	41

Kontaktinė informacija	41
A priedas: MGMT tyrimo nustatymas	42
B priedas: atliekų konteinerio ir lovelių ištuštinimas	43
Užsakymo informacija	44

Numatytoji paskirtis

„therascreen MGMT Pyro Kit“ yra *in vitro* nukleino rūgšties seka pagrįstas aptikimo testas, atliekamas naudojant „Pyrosequencing“ technologiją ir skirtas kiekybiškai išmatuoti metilinimo būseną genomines DNR, gautos iš žmogaus audinio mėginių, žmogau MGMT geno 1 egzone.

„therascreen MGMT Pyro Kit“ skirtas naudoti kaip kitų prognostinių faktorių priedas, kad gydytojams suteiktų informacijos ir padėtų atrinkti vėžiu sergančius pacientus, kuriems geriau gali padėti chemoterapija. Skirtas „in vitro“ diagnostikai.

Skirtas naudoti tik „PyroMark[®] Q24“ sistemoje. „PyroMark Q24“ sistemas sudaro:

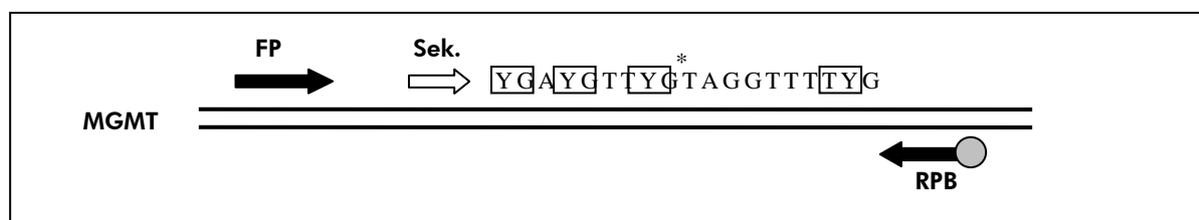
- „PyroMark Q24“ instrumentas ir „PyroMark Q24 MDx“ instrumentas.
- „PyroMark Q24“ vakuuminė darbo stotis ir „PyroMark Q24 MDx“ vakuuminė darbo stotis.
- „PyroMark Q24“ programinė įranga (2.0 versija) ir „PyroMark Q24 MDx“ programinė įranga (2.0 versija).

Produktą turi naudoti tik specialistai, pvz., technikai ir gydytojai, išmokyti atlikti *in vitro* diagnostikos procedūras, naudoti molekulinės biologijos metodus ir dirbti „PyroMark Q24“ sistema.

Suvestinė ir paaiškinimas

„therascreen MGMT Pyro Kit“ skirtas metilinimui kiekybiškai matuoti keturiose žmogaus MGMT geno 1 egzono CpG vietose (chromosomos 10 genomine sekoje nuo 131 265 519 iki 131 265 537: CGACGCCCCGCAGGTCCTCG). Bisulfitu konvertuota genomine DNR amplifikuojama naudojant PGR ir sekvenuojama nurodytame regione į priekį (1 pav.). Nurodytas vietas supančios sekos naudojamos kaip tyrimo kiekybinio ir kokybinio vertinimo normalizavimo ir nuorodinės viršūnės.

Gaminį sudaro PGR pradmenų mišinys ir sekvenavimo pradmuo, kiekvieno po du buteliukus. Pradmenys pateikiami tirpale. Kiekviename buteliuke yra 24 µl pradmens ar pradmenų mišinio. Rinkinyje yra genų amplifikacijai skirtų pradmenų ir reagentų, taip pat buferinių tirpalų, pradmenų ir reagentų, skirtų kiekybiniam metilinimo aptikimui realiuoju laiku „PyroMark Q24“ sistema, naudojant „Pyrosequencing“ technologiją.



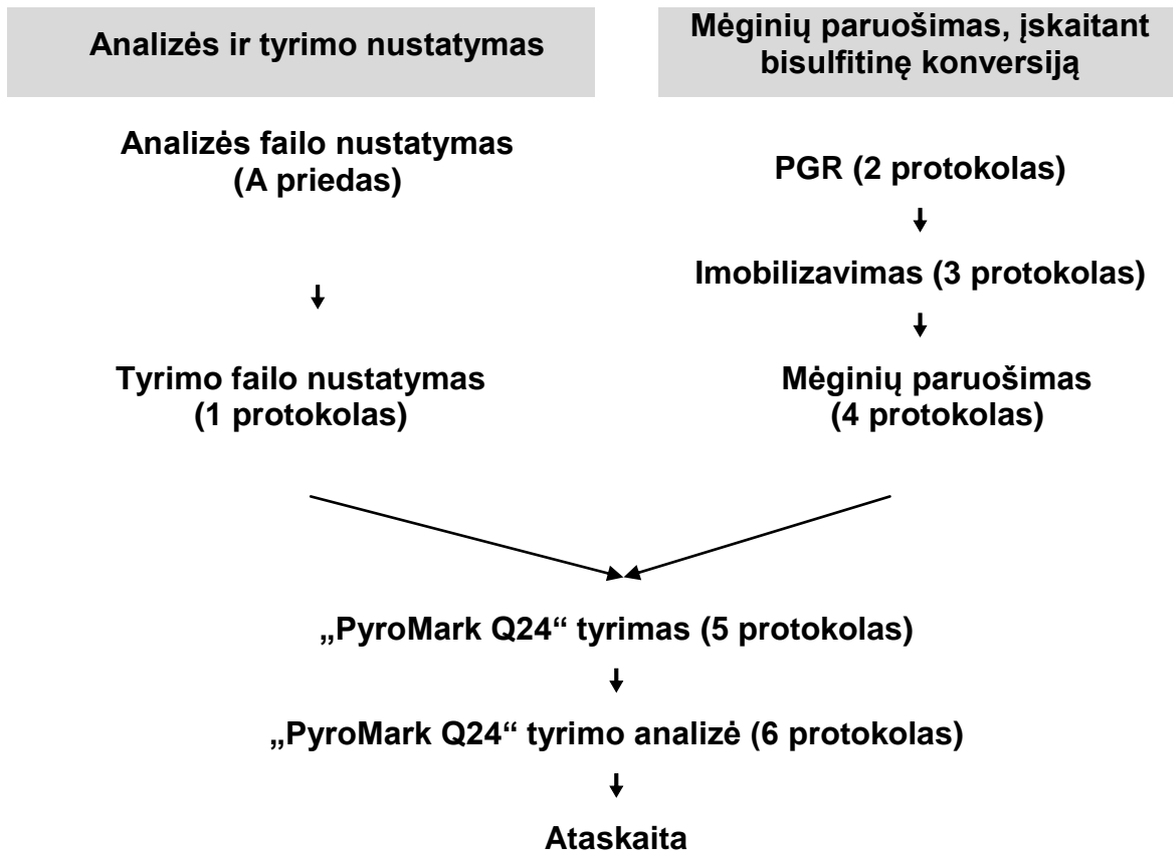
1 pav. MGMT tyrimo iliustracija. Seka rodo analizuojamą seką atlikus bisulfitinę konversiją. Y nurodo galimai metilintas vietas, o langeliai nurodo išanalizuotas CpG vietas. Žvaigždutė nurodo bisulfitinio konversijos kontrolės vietą. **FP:** tiesioginės PGR pradmenys; **RPB:** atvirkštinės PGR pradmenys (**B** nurodo biotiniliaciją); **Sek.:** sekvenavimo pradmenys.

Procedūros principas

Toliau pateikta darbų eiga iliustruoja tyrimo procedūrą. Atlikus PGR, naudojant į nurodyto 1 egzono regioną nukreiptus pradmenis, amplifikacijos produktai imobilizuojami streptavidino „Sepharose® High Performance“ rutuliukuose. Paruošiama vienos gijos DNR ir sekvenavimo pradmuo prisijungia prie DNR. Tada mėginiai analizuojami „PyroMark Q24“ sistema naudojant tyrimo nustatymo failą ir tyrimo failą.

Pastaba: darbų eiga šiek tiek modifikuota, palyginti su „*PyroMark Q24*“ naudotojo vadovu (žr. „4 protokolas: mėginių paruošimas prieš „Pyrosequencing“ analizę „PyroMark Q24“ sistema“, 21 psl.).

„therascreen MGMT Pyro“ procedūros darbų eiga



Kontrolės

Į rinkinį įtraukta metilinta kontrolinė DNR kaip teigiama PGR ir sekvenavimo reakcijų kontrolė. Ši kontrolinė DNR yra labai metilinta ir konvertuota naudojant bisulfitą. Į kiekvieną „Pyrosequencing“ tyrimą, kad būtų galima palyginti, taip pat rekomenduojama įtraukti DNR pavyzdį, gautą iš sveiko kraujo donoro. Be to, į kiekvieną PGR nustatymą turi būti įtraukta neigiama kontrolė (be DNR matricos).

Pateikiamos medžiagos

Rinkinio turinys

„*therascreen* MGMT Pyro Kit“ (dėžutė 1/2)

<i>therascreen</i> MGMT Pyro Kit	(48)
Katalogo Nr.	971061
Reakcijų skaičius	48
PCR Primer Mix MGMT (PGR pradmenų mišinys MGMT)	2 x 24 µl
Seq Primer MGMT (Sek. pradmuo MGMT)	2 x 24 µl
PyroMark PCR Master Mix („PyroMark“ PGR pagrindinis mišinys), 2 vnt.	850 µl
CoralLoad [®] Concentrate („CoralLoad [®] “ koncentratas), 10x	1,2 ml
H ₂ O	3 x 1,9 ml
Methylated Control DNA (Metilinta kontrolinė DNR), 10 ng/µl	100 µl

„*therascreen* Pyro“ buferiniai tirpalai ir reagentai (dėžutė 2/2)

„<i>therascreen</i> Pyro“ buferiniai tirpalai ir reagentai	
PyroMark Binding Buffer („PyroMark“ susiejimo buferinis tirpalas)	10 ml
PyroMark Annealing Buffer („PyroMark“ prisijungimo buferinis tirpalas)	10 ml
PyroMark Denaturation Solution („PyroMark“ denatūracijos tirpalas)*	250 ml
PyroMark Wash Buffer („PyroMark“ plovimo buferinis tirpalas), 10x	25 ml
Enzyme Mixture (Fermentų mišinys)	1 buteliukas
Substrate Mixture (Substrato mišinys)	1 buteliukas
dATP _α S	1 180 µl
dCTP	1 180 µl
dGTP	1 180 µl
dTTP	1 180 µl
Handbook (Vadovas)	 1

* Yra natrio hidroksido.

Būtinios, bet nepateikiamos priemonės

Dirbdami su chemikalais, visada dėvėkite tinkamą laboratorinį chalata, mūvėkite vienkartinės pirštines ir naudokite apsauginius akinius. Daugiau informacijos yra atitinkamuose Safety Data Sheets (saugos duomenų lapuose) (SDS), kuriuos gali pateikti produkto tiekėjas.

- DNR išskyrimo rinkinys (žr. „DNR išskyrimas ir bisulfitinė konversija“, 13 psl.)
 - DNR bisulfitinės konversijos reagentai (žr. „DNR išskyrimas ir bisulfitinė konversija“, 13 psl.)
 - Pipetės (reguliuojamos)*
 - Sterilūs pipečių antgaliai (su PGR nustatymo filtrais)
 - Stalinė mikrocentrifuga*
 - Šiluminio ciklo prietaisas ir atitinkami PGR mėgintuvėliai
 - Streptavidino „Sepharose High Performance“ („GE Healthcare“, kat. Nr. 17-5113-01; www.gelifesciences.com)
 - „PyroMark Q24“ (kat. Nr. 9001513 arba 9001514)*[†]
 - „PyroMark Q24“ programinė įranga (kat. Nr. 9019062 arba 9019063)[†]
 - „PyroMark Q24“ plokštelė (kat. Nr. 979201)[†]
 - „PyroMark Q24“ kasetė (kat. Nr. 979202)[†]
 - „PyroMark Q24“ vakuuminė darbo stotis (kat. Nr. 9001515 arba 9001517)*[†]
 - Plokštelių maišytuvai* rutuliukams imobilizuoti (žr. „Rekomenduojami plokštelių maišytuvai“, 10 psl.)
 - Kaitinimo blokas*, galintis pasiekti 80 °C temperatūrą
 - 24 šulinėlių PGR plokštelė arba juostelės
 - Juostelių dangteliai
 - Labai išgrynintas vanduo („Milli-Q[®]“ 18,2 MΩ x cm arba atitinkamas)
- Pastaba:** produkte pateikiama pakankamai vandens PGR, DNR imobilizuoti, fermentų mišiniui ir substrato mišiniui ištirpdyti; labai išgryninto vandens papildomai reikia „PyroMark“ plovimo buferiniam tirpalui (10x) atskiesti.
- Etanolis (70 %)[‡]

* Patikrinkite, ar visi instrumentai patikrinti ir sukalibruoti pagal gamintojo rekomendacijas.

[†] Pažymėta CE-IVD, atitinka ES direktyvą 98/79/EB. Visi kiti išvardyti produktai nėra pažymėti CE-IVD remiantis ES direktyva 98/79/EB.

[‡] Nenaudokite denatūruoto alkoholio, kuriame yra kitų medžiagų, pvz., metanolio ar metiletiketono.

Rekomenduojami plokštelių maišytuvai

Su „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ rekomenduojami naudoti 1 lentelėje pateikiami plokštelių maišytuvai.

1 lentelė. Su „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ rekomenduojami naudoti plokštelių maišytuvai

Gamintojas	Produktas	Katalogo numeris
„Eppendorf“	„Thermomixer comfort“ (pagrindinis įrenginys)	5355 000.011
	MTP šiluminis blokas	5363 000.012
	96 x 0,2 ml PGR vamzdelių adapterio plokštelė, skirta įterpti į mikrotitrų plokštelių blokus	5363 007.009
„H+P Labortechnik GmbH“	„Variomag [®] Teleshake“	51410 (115 V = 51 410 U)
	„Variomag Monoshake“	51110 (115 V = 51 110 U)

Perspėjimai ir atsargumo priemonės

Skirtas „in vitro“ diagnostikai

Saugos informacija

Dirbdami su chemikalais, visada dėvėkite tinkamą laboratorinį chalata, mūvėkite vienkartinės pirštines ir naudokite apsauginius akinius. Dar žr. atitinkamus Safety Data Sheets (saugos duomenų lapus) (SDS). Jie pateikiami patogiu ir kompaktišku PDF formatu internete www.qiagen.com/safety, kur galite rasti, peržiūrėti ir išspausdinti kiekvieno QIAGEN[®] rinkinio ir jų komponentų SDS.

„*therascreen* MGMT Pyro Kit“ komponentams taikomos toliau išvardytos pavojingumo ir atsargumo frazės.

PyroMark Denaturation Solution



Atsargiai! Dirgina odą. Sukelia smarkų akių dirginimą. Gali ėsdinti metalus. Absorbuoti išsiliejusią medžiagą, siekiant išvengti materialinės žalos. Laikyti tik originalioje talpykloje. Mūvėti apsaugines pirštines/ dėvėti apsauginius drabužius/ naudoti akių (veido) apsaugos priemones.

PyroMark Enzyme Mixture



Sudėtyje yra: (R*,R*)-1,4-Dimercaptobutane-2,3-diol; acetic acid. Pavojinga! Dirgina odą. Smarkiai pažeidžia akis. PATEKUS Į AKIS: Kelias minutes atsargiai plauti vandeniu. Išimti kontaktinius lęšius, jeigu

jie yra ir jeigu lengvai galima tai padaryti. Toliau plauti akis. Esant sąlyčiui arba jeigu numanomas sąlytis: Skambinti į APSINUODIJIMŲ KONTROLĖS IR INFORMACIJOS BIURĄ arba kreiptis į gydytoją. Nusivilkti užterštus drabužius ir išskalbti prieš juos vėl apsivelkant. Mūvėti apsaugines pirštines/ dėvėti apsauginius drabužius/ naudoti akių (veido) apsaugos priemones.

PyroMark Substrate Mixture



Sudėtyje yra: acetic acid. Atsargiai! Dirgina odą. Sukelia smarkų akių dirginimą. Jei akių dirginimas nepraeina: kreiptis į gydytoją. Nusivilkti užterštus drabužius ir išskalbti prieš juos vėl apsivelkant. Mūvėti apsaugines pirštines/ dėvėti apsauginius drabužius/ naudoti akių (veido) apsaugos priemones.

Bendrosios atsargumo priemonės

Naudotojas visada turi atkreipti dėmesį:

- Norint gauti optimalius rezultatus, reikia griežtai laikytis naudotojo vadove pateiktų nurodymų. Nerekomenduojama skiesti reagentų kitaip, nei nurodyta šiame vadove, nes gali sumažėti jų veiksmingumas.
- Atkreipkite dėmesį, kad darbų eiga yra šiek tiek modifikuota, palyginti su „PyroMark Q24“ naudotojo vadovu (žr. „4 protokolais: mėginių paruošimas prieš „Pyrosequencing“ analizę „PyroMark Q24“ sistema“, 21 psl.).
- Šio produkto komponentų užtenka 48 reakcijoms atlikti ne daugiau kaip 5 nepriklausomuose tyrimuose.
- Naudokite sterilius pipečių antgalių filtrus (PGR nustatymo).
- Teigiamas medžiagas (mėginius, teigiamas kontrolines medžiagas ir amplifikacijos produktus) laikykite ir ekstrahuokite atskirai nuo visų kitų reagentų, dėkite juos į reakcijos mišinį erdviškai atskirtoje patalpoje.
- Prieš pradėdami tyrimą visus komponentus gerai atšildykite kambario temperatūroje (15–25 °C).
- Atšildę sumaišykite komponentus (pakartotinai lašindami arba ritmiškai pavartydami) ir trumpai centrifuguokite.
- Metilinimo būsenos negalima vertinti remiantis nesėkmingais rezultatais.

Reagentų laikymas ir naudojimas

„therascreen MGMT Pyro Kit“ pateikiamas dviejose dėžutėse. „therascreen MGMT Pyro Kit“ (dėžutė 1/2) pristatomas užšaldytas sausame lede. „PyroMark“ PGR pagrindinis mišinys, „CoralLoad“ koncentratas, metilinta kontrolinė DNR ir visi pradmenys pristatyti turi būti laikomi nuo –30 iki –15 °C temperatūroje.

„therascreen Pyro“ buferiniai tirpalai ir reagentai (dėžutė 2/2), kurie apima buferinius tirpalus, fermentų mišinį, substrato mišinį, dATP α S, dCTP, dGTP ir dTTP („Pyrosequencing“ analizės reagentus), pristatomi šaltose pakuotėse. Šie

komponentai pristatyti turi būti laikomi 2–8 °C. Kad nesumažėtų aktyvumas, enzymų mišinį ir substrato mišinį patariama laikyti pateikiamuose buteliukuose.

Atkurti fermentų ir substrato mišiniai yra stabilūs bent 10 dienų laikant 2–8 °C temperatūroje. Atkurtus fermentų ir substrato mišinius galima užšaldyti ir laikyti jų buteliukuose nuo –30 iki –15 °C temperatūroje. Užšaldytus reagentus galima užšaldyti ir atšildyti ne daugiau kaip 6 kartus.

Pastaba: nukleotidų šaldyti negalima.

„*therascreen* MGMT Pyro Kit“ yra stabilus iki rinkinio galiojimo laiko pabaigos, jei laikomas tokios temperatūros aplinkoje.

Mėginių naudojimas ir laikymas

Su visais mėginiais turi būti elgiamasi kaip su potencialiai užkrečiama medžiaga.

Mėginio medžiaga yra naudojant bisulfitą konvertuota žmogaus DNR, gauta iš kraujo ar formalinu fiksuotų parafine esančių (FFPE) mėginių.

Negalima naudoti mėginių, gautų iš žmonių, kurie gydomi heparinu. Negalima naudoti kraujo mėginių, surinktų mėgintuvėliuose, kuriuose yra heparino kaip antikoagulianto. Heparinas turi įtakos PGR.

Procedūra

DNR išskyrimas ir bisulfitinė konversija

Sistemos efektyvumas nustatytas naudojant „EZ1[®] DNR Tissue Kit“ ir „QIAamp[®] DNA FFPE Tissue Kit“, skirtus ekstrahuoti žmogaus DNR iš formaline fiksuotų ir parafine esančių auglio mėginių. „QIAamp DSP DNA Blood Mini Kit“ sistemos efektyvumas nustatytas naudojant sveikų kraujo donorų mėginius su pridėtomis auglio ląstelėmis.

Norint išgryninti iš nurodytų žmonių mėginių tipų gautą DNR, skirtą naudoti su „*therascreen* MGMT Pyro Kit“, rekomenduojama naudoti 2 lentelėje pateiktus QIAGEN rinkinius. DNR gryninkite laikydamiesi rinkinio vadove pateiktų nurodymų.

Atliekant bisulfitinę konversiją rekomenduojama naudoti QIAGEN „EpiTect[®] Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59104), „EpiTect Plus FFPE Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59144) arba „EpiTect Plus DNA Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59124).

2 lentelė. DNR gryninimo rinkiniai, rekomenduojami naudoti su „*therascreen* MGMT Pyro Kit“

Mėginio medžiaga	Nukleino rūgšties išskyrimo rinkinys	Katalogo numeris (QIAGEN)
Parafine esantis audinys	QIAamp DNA FFPE Tissue Kit (50)	56404
	EZ1 DNA Tissue Kit (48)*	953034
Kraujas	QIAamp DSP DNA Blood Mini Kit [†]	61104

* Laikykitės parafine esančių audinių naudojimo protokolo. „EZ1 DNA Tissue Kit“ turi būti naudojamas kartu su „EZ1 Advanced“ (kat. Nr. 9001410 arba 9001411) ir „EZ1 Advanced DNA Paraffin Section Card“ (kat. Nr. 9018298), su „EZ1 Advanced XL“ (kat. Nr. 9001492) ir „EZ1 Advanced XL DNA Paraffin Section Card“ (kat. Nr. 9018700) arba su „BioRobot[®] EZ1“ (kat. Nr. 9000705; nebetiekama) ir „EZ1 DNA Paraffin Section Card“ (kat. Nr. 9015862).

[†] Pažymėta CE-IVD, atitinka ES direktyvą 98/79/EB.

1 protokolas: „PyroMark Q24“ sistemos nustatymas

Svarbi informacija prieš pradedant

- Jei reikia, norint sugeneruoti visą rezultatų plokštelę, LOB galima patvirtinti naudojant sveikų kraujo donorų mėginius. Išsamios informacijos rasite CLSI dokumente EP17-A „Aptikimo ribų nustatymo ir kiekybinio įvertinimo ribų protokolas; patvirtintas rekomendacija“.

Prieš pradedant atliekami veiksmai

- Sukurkite tyrimo nustatymą, kaip aprašyta A priede, 42 psl. Tai reikia atlikti tik vieną kartą prieš pradedant pirmą „*therascreen* MGMT“ tyrimą.

Procedūra

1. Įrankių juostoje spustelėkite .
Sukuriamas naujas tyrimo failas.
2. Įveskite tyrimo parametrus (žr. „Tyrimo parametrai“, 15 psl.)
3. Nustatykite plokštelę pridėdami tyrimą prie šulinėlių, atitinkančių analizuojamus mėginius.
Pastaba: į kiekvieną PGR nustatymą turi būti įtraukta neigiama kontrolė (be DNR matricos).
Pastaba: į kiekvieną „Pyrosequencing“ tyrimą, kad būtų galima palyginti, taip pat rekomenduojama įtraukti kontrolinį DNR pavyzdį, gautą iš sveiko kraujo donoro. Kaip teigiamą PGR ir sekvenavimo reakcijų kontrolę galima įtraukti mėginį su metilinta kontroline DNR (žr. „Kontrolės“, 7 psl.).
4. Kai tyrimas nustatytas ir parengtas paleisti „PyroMark Q24“ sistema, išspausdinkite fermentų mišinio, substrato mišinio ir nukleotidų reikiamų tūrių sąrašą. Iš meniu „Tools“ (įrankiai) pasirinkite „Pre Run Information“ (išankstinio tyrimo informacija) ir pasirodžius ataskaitai spustelėkite .
5. Uždarykite tyrimo failą ir naudodami „Windows® Explorer“ nukopijuokite į USB atmintinę (pateikiamą su sistema).
Išspausdintą išankstinio tyrimo informaciją galima naudoti kaip nustatymo pavyzdį (žr. „3 protokolas: PGR produktų imobilizavimas streptavidino „Sepharose High Performance“ rutuliukuose“, 19 psl.).
Informacijos apie plokštelės tyrimą „PyroMark Q24“ rasite „5 protokolas: „PyroMark Q24“ tyrimas“, 25 psl.

Tyrimo parametrai

„Run name“ (tyrimo pavadinimas)	Tyrimo pavadinimas suteikiamas įrašant failą. Pervardijus failą, pakeičiamas ir tyrimo pavadinimas.
„Instrument method“ (instrumento metodas)	Pasirinkite instrumento metodą pagal tyrime naudojamą kasetę. Žr. su produktais pateikiamas instrukcijas.
„Plate ID“ (plokštelės ID)	Pasirinktina: įveskite „PyroMark Q24“ plokštelės ID.
„Bar code“ (brūkšninis kodas)	Pasirinktina: įveskite plokštelės brūkšninio kodo numerį arba, jei turite prie kompiuterio prijungtą brūkšninių kodų skaitytuvą, pelės žymiklį perkeltkite į teksto lauką „Barcode“ (brūkšninis kodas) ir nuskaitykite brūkšninį kodą.
„Reagent ID“ (reagento ID)	Pasirinktina: įveskite naudojamų „ <i>therascreen</i> MGMT Pyro Kit“ 1 ir 2 dėžučių partijų numerius. Partijos numerį galima rasti ant gaminio etiketės. Pastaba: rekomenduojame įvesti partijos numerį, kad būtų galima stebėti, ar nekyla nenumatytų „ <i>therascreen</i> MGMT Pyro Kit“ problemų.
„Run note“ (tyrimo pastaba)	Pasirinktina: įveskite pastabą apie tyrimo turinį ir tikslą.

Tyrimo failų pridėjimas

Norėdami prie šulinėlio pridėti tyrimą, galite atlikti vieną iš šių veiksmų:

- Dešiniuoju pelės mygtuku spustelėkite šulinėlį ir iš kontekstinio meniu pasirinkite „Load Assay“ (įkelti tyrimą).
- Nuorodų meniu pasirinkite tyrimą, spustelėkite ir nuvilkite jį prie šulinėlio.

Šulinėlis nuspalvintas spalva, atitinančia į šulinėlį įkeltą tyrimą.

Mėginių ID ir pastabų įvedimas

Norėdami įvesti mėginio ID ar pastabą, pasirinkite langelį ir įveskite tekstą.

Norėdami redaguoti mėginio ID ar pastabą, pasirinkite langelį (bus pažymėtas dabartinis turinys) arba dukart jį spustelėkite.

2 protokolas: PGR naudojant su „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ pateikiamus reagentus

Šis protokolas skirtas bisulfitu konvertuotos DNR regiono PGR amplifikacijai naudojant „*therascreen* MGMT Pyro Kit“.

Svarbi informacija prieš pradedant

- „PyroMark“ PGR pagrindiniame mišinyje esančiai „HotStarTaq[®]“ DNR polimerazei būtinas **15 minučių aktyvinimo 95 °C temperatūroje** veiksmai.
- Visus reakcijos mišinius nustatykite srityje, atskirtoje nuo tos, kurioje gryninama DNR, į PGR pridedama DNR matrica, atliekama PGR produkto analizė arba ruošiami mėginiai prieš „Pyrosequencing“ analizę.
- Kad būtų išvengta kryžminio užterštumo, naudokite vienkartinius antgalius su hidrofobiniais filtrais.
- Bisulfitu konvertuota DNR turi būti naudojama kaip DNR matrica. Rekomenduojama naudoti QIAGEN „EpiTect Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59104), „EpiTect Plus FFPE Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59144) arba „EpiTect Plus DNA Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59124).

Prieš pradedant atliekami veiksmai

- Prieš atidarydami mėgintuvėlį su PGR pradmenimi, trumpai centrifuguokite, kad būtų surinktas turinys nuo mėgintuvėlio dugno.
- Jei reikia, nustatykite, kad mėginio DNR koncentracija būtų 2–10 ng/μl.

Procedūra

1. Atšildykite visus reikalingus komponentus.

Prieš naudodami gerai išmaišykite.

2. Paruoškite reakcijos mišinį, kaip nurodyta 3 lentelėje.

Pagrindiniame mišinyje paprastai yra visi PGR reikalingi komponentai, išskyrus mėginį.

Reakcijos mišinio paruoškite daugiau nei iš viso reikia visiems PGR tyrimams atlikti.

3 lentelė. Pagrindinio mišinio ruošimas

Komponentas	Tūris / reakcija (µl)
„PyroMark“ PGR pagrindinis mišinys, 2 vnt.	12,5
„CoralLoad“ koncentratas, 10x	2,5
PGR pradmenų mišinys MGMT	1,0
Vanduo (H ₂ O, pateikiamas)	4,0
Bendrasis tūris	20,0

3. Reakcijos mišinį gerai sumaišykite ir paskirstykite po 20 µl į kiekvieną PGR mėgintuvėlį.

PGR mėgintuvėlių nereikia laikyti lede, nes „HotStarTaq“ DNR polimerazė kambario temperatūroje yra neaktyvi.

4. Į atskirus PGR mėgintuvėlius pridėkite 5 µl bisulfitu konvertuotos DNR matricos (10–50 ng genominės DNR, išmatavus iki bisulfitinės konversijos) (4 lentelė) ir gerai išmaišykite.

Pastaba: į kiekvieną PGR nustatymą turi būti įtraukta neigiama kontrolė (be DNR matricos).

Pastaba: į kiekvieną „Pyrosequencing“ tyrimą, kad būtų galima palyginti, taip pat rekomenduojama įtraukti kontrolinį DNR pavyzdį, gautą iš sveiko kraujo donoro. Kaip teigiamą PGR ir sekvenavimo reakcijų kontrolę galima įtraukti mėginį su metilinta kontroline DNR (žr. „Kontrolės“, 7 psl.).

4 lentelė. PGR paruošimas

Komponentas	Tūris / reakcija (µl)
Reakcijos mišinys	20
DNR matrica	5
Bendrasis tūris	25

- Užprogramuokite šiluminio ciklo prietaisą pagal gamintojo nurodymus naudodami 5 lentelėje pateiktas sąlygas.

5 lentelė. Optimizuotas ciklų protokolai

			Komentariai
Pradinis aktyvinimo veiksmas:	15 minučių	95 °C	„HotStarTaq“ DNR polimerazė suaktyvinama atliekant šį kaitinimo veiksmą.
3 veiksmų ciklai:			
Denatūracija	20 sekundžių	95 °C	
Prisijungimas	30 sekundžių	53 °C	
Išplėtimas	20 sekundžių	72 °C	
Ciklų skaičius	42		
Galutinis išplėtimas:	5 minutės	72 °C	

- Įdėkite PGR mėgintuvėlius į šiluminio ciklo prietaisą ir pradėkite ciklų programą.
- Po amplifikacijos pereikite prie „3 protokolai: PGR produktų imobilizavimas streptavidino „Sepharose High Performance“ rutuliukuose“, 19 psl.

3 protokolas: PGR produktų imobilizavimas streptavidino „Sepharose High Performance“ rutuliukuose

Šis protokolas skirtas DNR matricai imobilizuoti streptavidino „Sepharose High Performance“ („GE Healthcare“) prieš analizuojant „PyroMark Q24“ sistema.

Svarbi informacija prieš pradėdant

- Prieš pradėdami palaukite, kol visi reikalingi reagentai ir tirpalai atšils iki kambario temperatūros (15–25 °C).

Procedūra

1. **Atsargiai papurtykite buteliuką su streptavidino „Sepharose High Performance“, kol tirpalas taps vientisas.**
2. **Paruoškite DNR imobilizavimo pagrindinį mišinį, kaip nurodyta 6 lentelėje. Paruoškite 10 % didesnę tūrį nei reikia visoms reakcijoms atlikti.**

6 lentelė. DNR imobilizavimo pagrindinis mišinys

Komponentas	Tūris / mėginys (µl)
Streptavidino „Sepharose High Performance“	2
„PyroMark“ susiejimo buferinis tirpalas	40
Vanduo (H ₂ O, pateikiamas)	28
Bendras tūris	70

3. **Pridėkite 70 µl pagrindinio mišinio į 24 šulinėlių PGR plokštelės (ar juostelių) šulinėlius, kaip iš anksto nustatyta tyrimo nustatyme (žr. „1 protokolas: „PyroMark Q24“ sistemos nustatymas“, 14 psl.).**
4. **Į kiekvieną šulinėlį, kuriame yra pagrindinio mišinio, pridėkite 10 µl biotiniliuoto PGR produkto iš 2 protokolo, kaip iš anksto nustatyta tyrimo nustatyme (žr. „2 protokolas: PGR naudojant su „therascreen MGMT Pyro Kit“, 16 psl.).**
Pridėjus pagrindinio mišinio ir PGR produkto bendras vieno šulinėlio tūris turi būti 80 µl.
5. **Užsandarinkite PGR plokštelę (ar juosteles) naudodami juostelių dangtelius.**
Užtikrinkite, kad tarp šulinėlių nebūtų nuotėkio.
6. **Plakite PGR plokštelę kambario temperatūroje (15–25 °C) 5–10 minučių 1 400 apsis./min. greičiu.**
Atlikdami šį veiksmą parenkite „PyroMark Q24“ vakuuminę darbo stotį mėginio paruošimui, kaip aprašyta „PyroMark Q24“ naudotojo vadove.

7. Iš karto pereikite prie „4 protokolą: mėginių paruošimas prieš „Pyrosequencing“ analizę „PyroMark Q24“ sistema“, 21 psl.

Pastaba: „Sepharose“ rutuliukai greitai nusėda. Rutuliukų kaupimas turi vykti iš karto suplakus.

Jei suplakus plokštelę (ar juosteles) praėjo daugiau nei 1 minutė, dar kartą plakite 1 minutę ir tik tada kaupkite rutuliukus.

4 protokolas: mėginių paruošimas prieš „Pyrosequencing“ analizę „PyroMark Q24“ sistema

Šis protokolas skirtas vienos gijos DNR paruošti ir sekvenavimo pradmenims prisijungti prie matricos prieš „Pyrosequencing“ analizę „PyroMark Q24“ sistema.

Svarbi informacija prieš pradėdant

- Pridėkite sekvenavimo pradmenį pagal modelį, kuris plokštei iš anksto nustatytas tyrimo nustatyme (žr. „1 protokolas: „PyroMark Q24“ sistemos nustatymas“, 14 psl.).
- Darbų eiga šiek tiek modifikuota, palyginti su „*PyroMark Q24*“ naudotojo vadovu (18 veiksmas). Mėginius pakaitinę iki 80 °C, netrumpinkite jų ataušimo laiko.
- Reguliariai tikrinkite filtravimo zondų veikimą, kaip aprašyta „*PyroMark Q24*“ naudotojo vadove, ir, jei reikia, pakeiskite filtravimo zondus.

Prieš pradėdant atliekami veiksmai

- Prieš atidarydami mėgintuvėlį su sekvenavimo pradmenimi, trumpai centrifuguokite, kad būtų surinktas turinys nuo mėgintuvėlio dugno.
- Vieną „PyroMark Q24“ plokštelės laikiklį, kuris bus naudojamas šiame veiksmo, uždėkite ant iki 80 °C pakaitinto kaitinimo bloko 17. Antrą „PyroMark Q24“ plokštelės laikiklį, kuris bus naudojamas 18 veiksmo, palikite kambario temperatūros (15–25 °C) aplinkoje.
- „PyroMark“ plovimo buferinis tirpalas pateikiamas kaip 10x koncentratas. Prieš naudodami pirmą kartą, į 25 ml 10x „PyroMark“ plovimo buferinį tirpalą pridėkite labai išgryninto vandens, kad bendrasis tūris būtų 250 ml ir būtų gautas 1x darbinis tirpalas.

1x „PyroMark“ plovimo buferinis tirpalas 2–8 °C temperatūroje yra stabilus iki nurodytos galiojimo pabaigos datos.

Procedūra

1. Pakankamą kiekį sekvenavimo pradmens MGMT atskieskite „PyroMark“ prisijungimo buferiniu tirpalu, kaip parodyta 7 lentelėje.

Atskiesto sekvenavimo pradmens paruoškite daugiau nei reikia bendram mėginių skaičiui sekvenuoti (mėginių skaičius + vienas papildomas).

7 lentelė. Sekvenavimo pradmens skiedimo pavyzdys

Komponentas	Tūris / mėginys (μl)	Tūris 9 + 1 reakcijai (μl)
Sek. pradmuo MGMT	0,8	8,0
„PyroMark“ prisijungimo buferinis tirpalas	24,2	242,0
Bendrasis tūris	25,0	250,0

- Į kiekvieną „PyroMark Q24“ plokštelės šulinėlį pridėkite 25 μl atskiesto sekvenavimo pradmens, kaip nurodyta tyrimo nustatyme (žr. „1 protokolas: „PyroMark Q24“ sistemos nustatymas“, 14 psl.).

Vieną „PyroMark Q24“ plokštelės laikiklį (pateikiamą su „PyroMark Q24“ vakuumine darbo stotimi) laikykite kambario temperatūroje (15–25 °C) ir naudokite kaip atramą ruošdami ir perkeldami plokštelę.

- PGR plokštelę (arba juosteles) iš 3 protokolo ir „PyroMark Q24“ plokštelę padėkite ant darbinio stalo (2 pav.).**

Užtikrinkite, kad įdedant mėginius plokštelių padėtis būtų vienoda.



2 pav. PGR plokštelės (arba juostelių) ir „PyroMark Q24“ plokštelės dėjimas į vakuuminę darbo stotį.

4. Įjungę vakuomo jungiklį, vakuuiniame įrankyje sukurkite vakuumą.
5. **Atsargiai nuleiskite vakuomo įrankio filtravimo zondus į PGR plokštelę (arba juosteles), kad būtų sukaupti rutuliukai su imobilizuota matrica. Palaikykite zondus 15 sekundžių. Būkite atsargūs išimdami vakuuminį įrankį.**

Pastaba: „Sepharose“ rutuliukai greitai nusėda. Rutuliukų kaupimas turi vykti iš karto suplakus.

Jei suplakus plokštelę (ar juosteles) praėjo daugiau nei 1 minutė, dar kartą plakite 1 minutę ir tik tada kaupkite rutuliukus.

6. **Vakuuminį įrankį perkelkite į lovelį, kuriame yra 40 ml 70 % etanolio (2 pav.). Filtravimo zondus skalaukite 5 sekundes.**
7. **Vakuuminį įrankį perkelkite į lovelį, kuriame yra 40 ml denatūracijos tirpalo (2 pav.). Filtravimo zondus skalaukite 5 sekundes.**
8. **Vakuuminį įrankį perkelkite į lovelį, kuriame yra 50 ml plovimo buferinio tirpalo (2 pav.). Filtravimo zondus skalaukite 10 sekundžių.**
9. **5 sekundėms pakelkite vakuuminį įrankį aukštyn ir atgal, daugiau nei 90° vertikaliai, kad nuo filtravimo zondų nubėgtų skystis (3 pav.).**



3 pav. Vakuuminio įrankio, pakelto daugiau nei 90° vertikaliai, iliustracija.

10. **Kol vakuuminis įrankis laikomas virš „PyroMark Q24“ plokštelės išjunkite ant įrankio esantį vakuomo jungiklį („Off“ (išjungta)).**
11. **Nuleidę filtravimo zondus į atskiestą sekvenavimo pradmenį ir lengvai judindami įrankį į šonus, išlaisvinkite rutuliukus į „PyroMark Q24“ plokštelę.**

Būkite atsargūs, kad filtravimo zondais nesubraižytumėte „PyroMark Q24“ plokštelės paviršiaus.

12. Perkelkite vakuuminį įrankį į lovelį su labai išgrynintu vandeniu (2 pav.) ir 10 sekundžių skalaukite.
13. Filtravimo zondus nuplaukite panardinę juos į labai išgrynintą vandenį (2 pav.) ir naudodami vakuumą. Nuskalaukite zondus 70 ml labai išgryninto vandens.
14. 5 sekundėms pakelkite įrankį aukštyn ir atgal, daugiau nei 90° vertikaliai, kad nuo filtravimo zondų nubėgtų skystis (3 pav.).
15. Išjunkite ant įrankio esantį vakuumo jungiklį („Off“ (išjungta)) ir padėkite įrankį į laikymo (P) padėtį.
16. Išjunkite vakuumo siurbį.
Pastaba: darbo dienos pabaigoje skysčių atliekas ir tirpalų likučius reikia išmesti ir patikrinti, ar „PyroMark Q24“ vakuuminėje darbo stotyje nėra dulkių ir išsiliejusių skysčių (žr. B priedą, 43 psl.)
17. „PyroMark Q24“ plokštelę su mėginiais 2 minutes pakaitinkite 80 °C temperatūroje naudodami pašildytą „PyroMark Q24“ plokštelės laikiklį.
18. Išimkite „PyroMark Q24“ plokštelę iš karšto plokštelės laikiklio ir padėkite ant antro „PyroMark Q24“ plokštelės laikiklio, kuris buvo laikomas kambario temperatūroje (15–25 °C), kad mėginiai 10–15 minučių auštų iki kambario temperatūros.
19. Pereikite prie „5 protokolą: „PyroMark Q24“ tyrimas“, 25 psl.

5 protokolą: „PyroMark Q24“ tyrimas

Šiame protokole aprašomas „PyroMark Gold Q24“ reagentų paruošimas ir įkėlimas į „PyroMark Q24“ kasetę, tyrimo „PyroMark Q24“ pradėjimas ir užbaigimas. Išsamų aprašą, kaip nustatyti tyrimą, rasite „PyroMark Q24“ naudotojo vadove.

Svarbi informacija prieš pradėdant

- Išankstinio tyrimo informacijos ataskaitoje, kurią galima rasti meniu „Tools“ (įrankiai) tyrimo nustatymo dalyje (žr. „1 protokolą: „PyroMark Q24“ sistemos nustatymas“, 14 psl.), pateikiama informacija apie nukleotidų, fermentų ir substrato buferinio tirpalo tūrį, reikalingą konkrečiam tyrimui atlikti.

Prieš pradėdant atliekami veiksmai

- Įjunkite „PyroMark Q24“. Maitinimo jungiklis yra instrumento galinėje dalyje.

Procedūra

1. **Atskirai ištirpinkite sausai užšaldytų fermentų mišinį ir substrato mišinį 620 µl vandenyje (H₂O, pateikiama).**
2. **Sumaišykite lengvai pasūkuriuodami buteliuką.**

Nevartykite!

Norėdami užtikrinti, kad mišinys visiškai ištirpo, palikite jį 5–10 minučių kambario temperatūroje (15–25 °C). Prieš užpildydami „PyroMark Q24“ kasetę, įsitinkite, kad tirpalas nesudrumstas. Jei reagentai nebus naudojami iš karto, laikykite juos sausame lede* arba šaldytuve.

3. **Palaukite, kol reagentai ir „PyroMark Q24“ kasetė atšils iki kambario temperatūros (20–25 °C).**
4. **„PyroMark Q24“ kasetę įdėkite taip, kad etiketė būtų nukreipta į jus.**
5. **Įkėlkite į „PyroMark Q24“ kasetę atitinkamą nukleotidų, fermentų ir substrato mišinio tūrį, kaip nurodyta 4 pav.**

Užtikrinkite, kad į kasetę iš pipetės nepatektų oro burbuliukų.

* Dirbdami su chemikalais, visada dėvėkite tinkamą laboratorinį chalata, mūvėkite vienkartinės pirštines ir naudokite apsauginius akinius. Daugiau informacijos yra atitinkamuose Safety Data Sheets (saugos duomenų lapuose) (SDS), kuriuos gali pateikti produkto tiekėjas.



4 pav. „PyroMark Q24“ kasetės iliustracija, vaizdas iš viršaus. Komentarai atitinka reagentų buteliukų etiketes. Pridėkite fermentų mišinio (**E**), substrato mišinio (**S**) ir nukleotidų (**A**, **T**, **C**, **G**) pagal tūrio informaciją, pateiktą išankstinio tyrimo informacijos ataskaitoje, kurią galima rasti meniu „Tools“ (įrankiai) tyrimo nustatymo dalyje.

6. **Atidarykite kasetės sklendę ir įdėkite užpildytą reagentų kasetę, kad etiketė būtų nukreipta į išorę. Visiškai įstūmę kasetę, stumkite ją žemyn.**
7. **Įsitikinkite, kad kasetės priekyje matyti linija, ir uždarykite sklendę.**
8. **Atidarykite plokštelę laikantį rėmą ir padėkite plokštelę ant kaitinimo bloko.**
9. **Uždarykite plokštelę laikantį rėmą ir instrumento dangtį.**
10. **Įterpkite USB atmintinę (su tyrimo failu) į instrumento priekyje esančią USB jungtį.**
Neištraukite USB atmintinės, kol nesibaigs tyrimas.
11. **Pagrindiniame meniu pasirinkite „Run“ (tyrimas) (naudodami ▲ ir ▼ ekrano mygtukus) ir paspauskite „OK“ (gerai).**
12. **Naudodami ▲ ir ▼ ekrano mygtukus pasirinkite tyrimo failą.**
Norėdami peržiūrėti aplanko turinį, pasirinkite aplanką ir paspauskite „Select“ (pasirinkti). Norėdami grįžti į ankstesnį rodinį, paspauskite „Back“ (atgal).
13. **Pasirinkę tyrimo failą, paspauskite „Select“ (pasirinkti), kad būtų pradėtas tyrimas.**
14. **Kai tyrimas bus baigtas ir instrumentas patvirtins, kad tyrimo failas išsaugotas USB atmintinėje, paspauskite „Close“ (uždaryti).**
15. **Ištraukite USB atmintinę.**
16. **Atidarykite instrumento dangtį.**
17. **Atidarykite kasetės sklendę ir keldami į viršų reagentų kasetę ją ištraukite.**
18. **Uždarykite sklendę.**
19. **Atidarykite plokštelę laikantį rėmą ir išimkite plokštelę iš kaitinimo bloko.**
20. **Uždarykite plokštelę laikantį rėmą ir instrumento dangtį.**
21. **Išmeskite plokštelę ir išvalykite kasetę, kaip nurodyta su kasete pateikiamoje produkto instrukcijoje.**
22. **Išanalizuokite tyrimą, kaip nurodyta „6 protokolais: „PyroMark Q24“ tyrimo analizė“, 27 psl.**

6 protokolas: „PyroMark Q24“ tyrimo analizė

Šiame protokole aprašoma užbaigto „*therascreen*“ MGMT tyrimo metilinimo analizė naudojant „PyroMark Q24“ programinę įrangą.

Procedūra

1. Įterpkite USB atmintinę (su apdorotu tyrimo failu) į kompiuterio USB jungtį.
2. Naudodami „Windows Explorer“ perkelkite tyrimo failą iš USB atmintinės į norimą vietą kompiuteryje.
3. Meniu „File“ (failas) pasirinkę „Open“ (atidaryti) arba dukart spustelėję failą (☑) nuorodų naršyklėje, atidarykite tyrimo failą „PyroMark Q24“ programinės įrangos CpG režimu.
4. Norėdami analizuoti tyrimą ir gauti rezultatų apžvalgą, spustelėkite vieną iš analizavimo mygtukų.



Analizuoti visus šulinėlius.



Analizuoti pasirinktą šulinėlį.

Analizės rezultatai (metilinimo dažniai) ir kokybės vertinimas rodomas virš kintamojo padėties „Pyrogram[®]“ kreivėje. Daugiau informacijos, kaip analizuoti tyrimą, rasite „*PyroMark Q24*“ naudotojo vadove.

5. Norėdami sugeneruoti ataskaitą, meniu „Reports“ (ataskaitos) pasirinkite „CpG Full Report“ (išsami CpG ataskaita) arba „CpG Analysis Results“ (CpG analizės rezultatai).

Pastaba: kad būtų gauti patikimi rezultatai, rekomenduojame naudoti atskiras viršūnes virš 30 RLU. Analizės nustatyme „required peak height for passed quality“ (būtinasis viršūnės aukštis, kad būtų tinkama kokybė) nustatykite 30 RLU (žr. A priedą, 42 psl., ir „*PyroMark Q24*“ naudotojo vadovą).

Pastaba: CpG analizės rezultatų ataskaita turi būti naudojama metilinimo kiekybiniam vertinimui dokumentuoti ir aiškinti. „Pyrogram“ kreivėje pateikti skaičiai yra suapvalinti ir nerodo tikslaus kiekybinio vertinimo.

Pastaba: „Pyrogram“ kreivė visada turi būti lyginama su histograma, kurią galima peržiūrėti dešiniuoju pelės mygtuku spustelėjus lange „Pyrogram“. Išmatuotos viršūnės turi atitikti histogramos stulpelių aukštį.

Rezultatų aiškinimas

Į kiekvieną tyrimą, kad būtų galima palyginti, taip pat rekomenduojama įtraukti DNR pavyzdį, gautą iš sveiko kraujo donoro.

Bisulfitinės konversijos kontrolė (lange „Pyrogram“ pažymėta geltonu stulpeliu) nurodo bisulfitinės konversijos užbaigtumą. Bisulfitinės konversijos kontrolės signalas gali nurodyti neužbaigtą bisulfitinę konversiją, dėl ko gali būti paveiktas metilinimo kiekybinis vertinimas ir sugeneruotas įspėjimas.

Tuštumo ribos (LOB) reikšmės nurodo metilinimo dažnius, gautus iš sveikų kraujo donorų mėginių su 95 % tikimybe (žr. 8 lentelę ir „Efektyvumo charakteristikos“, 33 psl.).

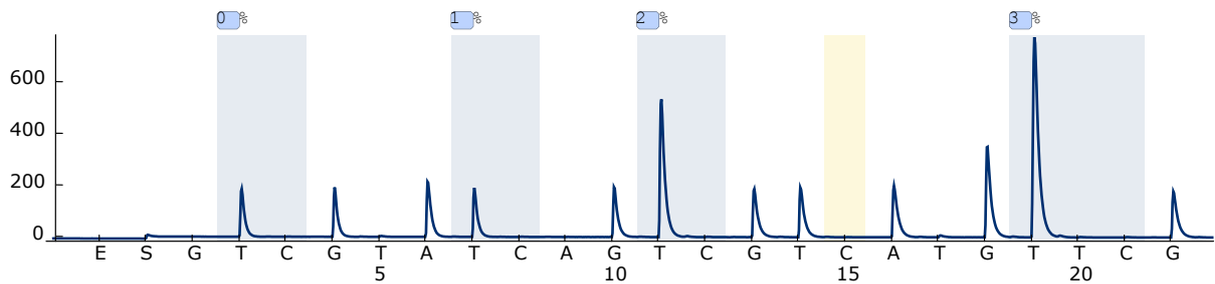
8 lentelė. Konkrečių metilinimo vietų LOB, nustatyta naudojant sveikų kraujo donorų mėginius

Padėtis	LOB (% vienetai)
CpG 1 vieta	1,5
CpG 2 vieta	1,8
CpG 3 vieta	3,2
CpG 4 vieta	3,4
CpG 1–4 vietų vidurkis	2,1

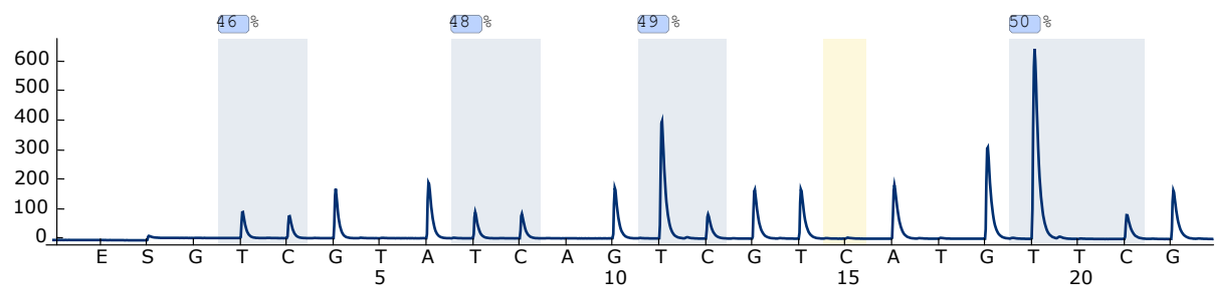
Pastaba: šios reikšmės pagrįstos tyrimais, kai signalas buvo per 30 santykinų šviesos vienetų (RLU), įprastai gautas iš 10 ng DNR, išskirtos iš kraujo (matuota prieš bisulfitinę konversiją). Rekomenduojame, kad metodo efektyvumas būtų patvirtintas laboratorijoje.

Tipiniai rezultatai

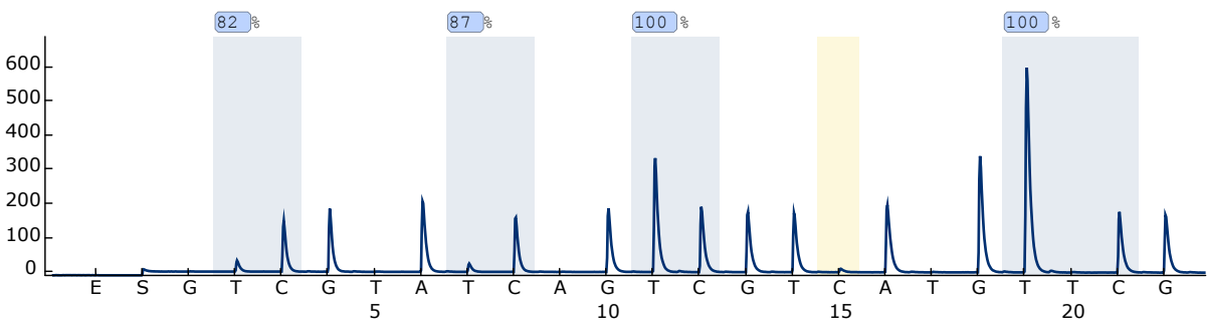
Tipiniai „Pyrogram“ rezultatai pateikiami 5–7 pav.



5 pav. „Pyrogram“ kreivė gauta išanalizavus nemetilintą bisulfitu konvertuotą DNR iš sveiko kraujo donoro mėginio. Stulpelis ties 15 paskirstymu nurodo bisulfitinės konversijos užbaigimo kontrolę.



6 pav. „Pyrogram“ kreivė, gauta išanalizavus metilintą bisulfitu konvertuotą DNR. Stulpelis ties 15 paskirstymu nurodo bisulfitinės konversijos užbaigimo kontrolę.



7 pav. „Pyrogram“ kreivė, gauta išanalizavus labai metilintą bisulfitu konvertuotą DNR (metilinta kontrolinė DNR, pateikiama). Stulpelis ties 15 paskirstymu nurodo bisulfitinės konversijos užbaigimo kontrolę.

Trikčių šalinimo vadovas

Šis trikčių šalinimo vadovas gali padėti sprendžiant iškilusias problemas. Daugiau informacijos rasite mūsų Techninės pagalbos centro svetainės puslapyje „Frequently Asked Questions“ (dažniausiai užduodami klausimai) adresu www.qiagen.com/FAQ/FAQList.aspx. QIAGEN techninių tarnybų mokslininkai visada mielai atsako į klausimus apie šiame vadove pateiktą informaciją ir protokolus arba apie mėginių ir tyrimų technologijas (kontaktinė informacija pateikta viršelyje ir svetainėje adresu www.qiagen.com).

Pastaba: bendrus instrumento trikčių šalinimo būdus rasite „PyroMark Q24“ naudotojo vadove.

Pastabos ir pasiūlymai

Signalai kontrolėje be matricos (neigiamoje kontrolėje)

- | | |
|-------------------------------|--|
| a) Signalas iš kitų šulinėlių | Signalas iš vieno šulinėlio aptinkamas gretimame šulinėlyje. Stenkitės nedėti mėginių su intensyviu signalu šalia šulinėlių, kuriuose yra kontrolė be matricos. |
| b) PGR užterštumas | Naudokite sterilius pipečių antgalius su filtrais. Medžiagas, pvz., mėginius, kontroles ir amplifikacijos produktus, laikykite ir ekstrahuokite atskirai nuo PGR reagentų. |

Bloga arba nenumatyta seka

- | | |
|--------------------------------|--|
| a) Prasta genominės DNR kokybė | Dėl prastos kokybės genominės DNR gali nepavykti PGR. PGR mėginius analizuokite naudodami elektroforetinius metodus (pvz., „QIAxcel [®] “ sistemą ar agarozės gelio elektroforezę). |
|--------------------------------|--|

Pastabos ir pasiūlymai

Rezultatas „Check“ (patikrinkite) arba „Failed“ (nepavyko)

- a) Mažas viršūnės aukštis Mažos viršūnės gali būti dėl PGR nustatymo klaidų apdorojimo arba mėginių ruošimo prieš „Pyrosequencing“.
- Svarbu, kad vakuuminiu įrankiu mėginiai būtų visiškai surinkti. Vakuuminį įrankį stenkitės lėtai nuleisti į mėginius ir pasirūpinkite, kad imobilizavimo PGR plokštelės ar juostelių geometrinė forma leistų visiškai surinkti mėginius.
- Reguliariai tikrinkite filtravimo zondų veikimą, kaip aprašyta „*PyroMark Q24*“ naudotojo vadove, ir, jei reikia, pakeiskite filtravimo zondus.
- Jei yra įspėjimas „Check“ (patikrinkite), atidžiai palyginkite „Pyrogram“ kreivę su histograma, kurią galima peržiūrėti dešiniuuoju pelės mygtuku spustelėjus lange „Pyrogram“. Jei išmatuotos viršūnės atitinka histogramos stulpelių aukštį, rezultatas yra tinkamas. Kitu atveju rekomenduojama pakartotinai ištirti mėginį.
- b) Rodomas įspėjimo pranešimas „Uncertain/Failed bisulfite conversion at dispensation: 15“ (Neaišku / nepavyko bisulfitinė konversija ties paskirstymu: 15)
- Įsitikinkite, kad „Allowed percentage for passed quality“ (leidžiamas procentas, kad būtų tinkama kokybė) ir „Allowed percentage for check quality“ (leidžiamas procentas, kad būtų tinkama patikros kokybė) reikšmės nustatytos atitinkamai 7,0 ir 10,0.
- Pastaba:** jei nurodoma „Check“ (patikrinkite) arba „Failed“ (nepavyko) kokybės įvertinimas, bisulfitinė konversija nebuvo baigta, o tai gali turėti įtakos metilinimo kiekybiniam vertinimui.
- Rekomenduojama naudoti QIAGEN „EpiTect Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59104), „EpiTect Plus FFPE Bisulfite Kit“ (kat. Nr. 59144) arba „EpiTect Plus DNA Kit“ (kat. Nr. 59124) ir griežtai laikytis konversijos protokolo.

Pastabos ir pasiūlymai

Didelis fonas

- | | |
|---|--|
| a) Netinkamai laikomi nukleotidai | Nukleotidus laikykite 2–8 °C temperatūroje. Laikant nuo –10 iki –25 °C gali padidėti fonas. |
| b) Trumpas mėginių aušinimo laikas prieš „Pyrosequencing“ analizę | Mėginius „PyroMark Q24“ plokštelės laikiklyje 10–15 minučių laikykite kambario temperatūroje. Netrumpinkite aušinimo laiko. |
| c) Užteršta kasetė | Kruopščiai išvalykite kasetę, kaip aprašyta produkto instrukcijoje. Kasetę laikykite vietoje, apsaugotoje nuo šviesos ir dulkių. |

Nėra teigiamų kontrolių signalų

- | | |
|--|---|
| a) Fermentų ir substrato mišinio nepakanka visiems šulinėliams | Įsitikinkite, kad „PyroMark Q24“ kasetė pripildyta, kaip nurodyta meniu „Tools“ (įrankiai) dalyje „Pre Run Information“ (išankstinio tyrimo informacija). |
| b) Reagentai laikomi arba atskiesti netinkamai | „ <i>therascreen</i> “ reagentus paruoškite, kaip nurodyta instrukcijose, pateiktose „5 protokolais: „PyroMark Q24“ tyrimas“, 25 psl. |
| c) PGR ar mėginių paruošimo klaida | Signalas gali nebūti dėl PGR nustatymo klaidų apdorojimo, PGR ciklo prietaiso programavimo ar mėginių ruošimo prieš „Pyrosequencing“ analizę. Reguliariai tikrinkite filtravimo zondų veikimą, kaip aprašyta „ <i>PyroMark Q24</i> “ naudotojo vadove, ir, jei reikia, pakeiskite filtravimo zondus. Pakartokite PGR ir „Pyrosequencing“ analizę. |

Kokybės kontrolė

Vadovaujantis QIAGEN ISO sertifikuota kokybės valdymo sistema, kiekviena „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ partija išbandoma pagal nustatytas specifikacijas, siekiant nuolat išlaikyti produktų kokybę.

Apribojimai

Visi sugeneruoti diagnostikos rezultatai turi būti aiškinami kartu su kitais klinikiniais ar laboratoriniais rezultatais.

Naudotojas atsako už sistemos efektyvumo tikrinimą, jei laboratorijoje atliekamos procedūros, kurių neapima QIAGEN efektyvumo tyrimai.

Efektyvumo charakteristikos

Tuštumo ribos

Tuštumo riba (LOB, 9 lentelė) nustatyta išanalizavus keturias CpG vietas naudojant „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ ir DNR mėginius, gautus iš sveikų kraujo donorų, atsižvelgiant į Klinikinių ir laboratorinių standartų instituto (CLSI) rekomendaciją EP17-A „Aptikimo ribų nustatymo ir kiekybinio įvertinimo ribų protokolas; patvirtinta rekomendacija“. α ir β klaidų (atitinkamai klaidingai neigiama ir klaidingai teigiama) buvo nustatyta 5 %.

LOB reikšmės nusako metilinimo dažnius, gautus iš sveikų kraujo donorų mėginių, tikimybė 95 %.

9 lentelė. Konkrečių metilinimo vietų LOB, nustatyta naudojant sveikų kraujo donorų mėginius

Padėtis	LOB (% vienetai)
CpG 1 vieta	1,5
CpG 2 vieta	1,8
CpG 3 vieta	3,2
CpG 4 vieta	3,4
CpG 1–4 vietų vidurkis	2,1

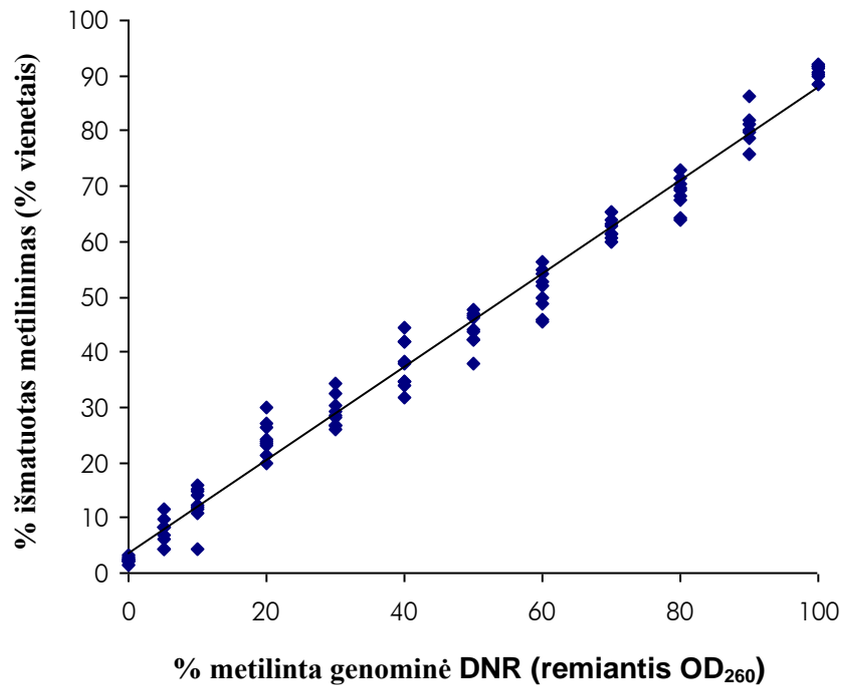
Pastaba: rekomenduojama, kad metodo efektyvumas būtų patvirtintas laboratorijoje.

Linijškumas

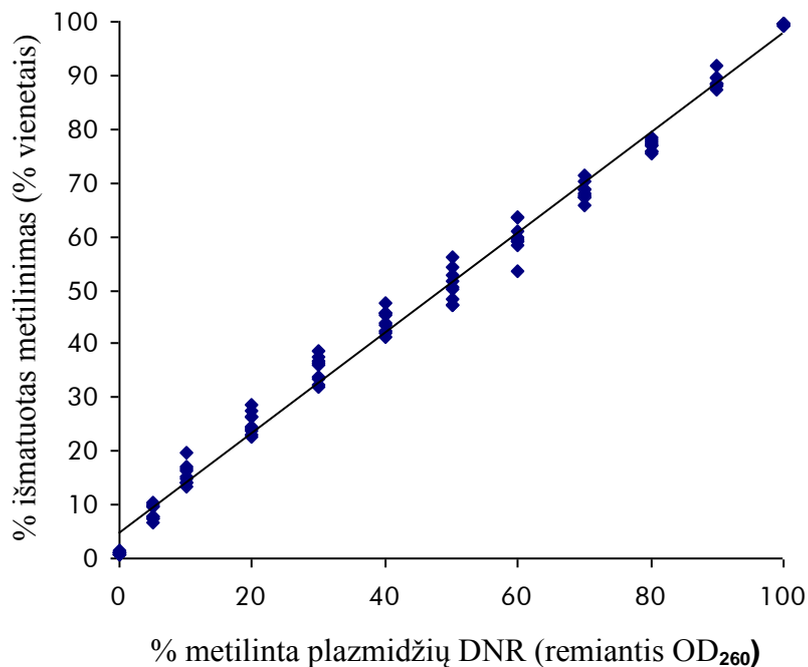
Linijškumas nustatytas naudojant nemetiltos ir metiltos bisulfitu konvertuotos genominės DNR iš „EpiTect“ PGR kontrolinės DNR rinkinio (kat. Nr. 59104) mišinius ir lygiagrečiai naudojant plazmidžių mišinius, kuriuose buvo atitinkama bisulfitu konvertuota nemetilito ir metilito mėginio seka (t. y. atitinkamai turintys C ir T nukleotidų CpG vietose). Genominės DNR ir plazmidės atitinkamai buvo sumaišytos tokiomis proporcijomis, kad būtų gauta dvylika metilinimo lygių (0, 5, 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90 ir 100 %). Kiekvienas mišinys išanalizuotas naudojant tris skirtingas „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ partijas atlikus „Pyrosequencing“ tyrimus ir po tris kiekvieno jų pakartojimus.

Rezultatai (kiekvieno mutacijos lygio $n = 9$) išanalizuoti atsižvelgiant į CLSI rekomendaciją EP6-A „Kiekybinio matavimo procedūrų linijškumo įvertinimas: statistinis požiūris; patvirtinta rekomendacija“ naudojant „Analyse-it[®]“ programinės įrangos versiją v2.21 („Analyse-it Software“, Ltd., JK) ir pateikti 8 ir 9 pav. (CpG 1–4 vietų metilinimo vidurkiai kaip matricą naudojant genominę arba plazmidžių DNR).

Kiekvienos atskiros metilinimo vietos ir keturių metilinimo vietų vidurkio tirtame intervale nuo 0 iki 100 % metilinimo lygio rezultatai buvo linijiniai su leidžiamu 5 % vienetų nelineiškumu.



8 pav. CpG 1–4 vietų metilinimo, naudojant „Epitect“ kontrolinės DNR mišinius, vidurkio linijškumas.



9 pav. CpG 1–4 vietų metilinimo, naudojant plazmidžių DNR mišinius, vidurkio linijškumas.

Tikslumas

Naudojant tikslumo duomenis galima nustatyti bendrą tyrimo kintamumą. Šie duomenys gauti trimis skirtingai lygiais analizuojant anksčiau minėtus genominės ir plazmidžių DNR mišinius ir po tris jų pakartojimus.

Pasikartojamumas (tyrimo viduje ir tarp įvairių partijų) apskaičiuotas remiantis linijiškumo nustatymo duomenimis (vieną dieną buvo atlikti trys tyrimai naudojant įvairias „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ partijas). Vidutinis tikslumas (kintamumas vienoje laboratorijoje) buvo nustatytas per tris skirtingas dienas vienoje laboratorijoje atlikus tris tyrimus, kuriuos atliko trys skirtingi operatoriai naudodami skirtingus „PyroMark Q24“ instrumentus ir skirtingas „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ partijas. Atkartojamumas (kintamumas vienoje laboratorijoje) buvos apskaičiuotas atlikus du tyrimus vidinėje ir išorinėje laboratorijoje, naudojant įvairias „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ partijas.

Tikslumo apskaičiavimas išreikštas kaip CpG 1–4 vietų metilinimo dažnio standartinis nuokrypis nuo išmatuoto vidurkio % vienetais (10 ir 11 lentelės). Pasikartojamumas, vidutinis tikslumas ir atkartojamumas naudojant genominės DNR mišinius atitinkamai buvo 0,5–4,3, 0,4–4,0 ir 0,4–4,4 % vienetų metilinimo lygio matavimo intervale 0–100 %. Panašūs rezultatai gauti ir naudojant plazmidžių DNR mišinius (žr. 11 lentelę).

10 lentelė. CpG 1–4 vietų metilinimo, naudojant „EpiTect“ kontrolinės DNR mišinius, vidurkio tikslumas*.

% metilinta „EpiTect“ kontrolinė DNR [†]	Pasikartojamumas		Vidutinis tikslumas		Atkartojamumas	
	Vidurkis	SD [‡]	Vidurkis	SD	Vidurkis	SD
0	2,4	0,5	2,2	0,4	2,6	0,7
5	7,1	2,7	7,7	2,5	9,3	3,9
10	12,8	2,2	12,9	2,3	15,3	3,3
20	23,7	2,3	23,6	2,2	24,2	2,6
30	29,8	2,6	31,0	2,6	30,4	3,0
40	36,7	3,3	37,0	3,6	38,1	3,7
50	44,1	2,9	44,8	3,6	44,2	2,7
60	51,3	3,6	52,4	3,5	51,2	3,3
70	62,3	1,9	62,8	2,1	61,2	2,9
80	68,6	3,1	69,4	3,1	66,9	3,4
90	80,6	3,3	79,5	2,2	77,0	4,3
100	90,8	1,2	91,7	2,1	90,0	1,9

* Visos reikšmės pateiktos % vienetais.

[†] Remiantis OD₂₆₀ matavimu.

[‡] SD: standartinis nuokrypis (pasikartojamumo ir vidutinio tikslumo n = 9, atkartojamumo n = 12).

11 lentelė. CpG 1–4 vietų metilinimo, naudojant plazmidžių DNR mišinius, vidurkio tikslumas*.

Plazmidžių DNR mišinys (%) [†]	Pasikartojamumas		Vidutinis tikslumas		Atkartojamumas	
	Vidurkis	SD [‡]	Vidurkis	SD	Vidurkis	SD
0	1,1	0,2	1,0	0,1	1,1	0,3
5	8,6	1,4	8,3	1,1	10,2	3,0
10	15,7	1,9	15,1	2,8	18,8	3,2
20	25,3	2,1	25,5	3,1	28,4	3,6
30	35,2	2,3	34,3	3,2	36,2	2,5
40	44,1	2,0	43,7	3,3	42,8	2,4
50	50,3	3,2	51,8	2,9	52,1	2,5
60	60,2	2,2	60,9	2,8	59,3	2,3
70	68,4	1,7	68,7	1,5	66,9	2,7
80	76,9	1,1	77,4	0,8	75,7	2,1
90	88,9	1,3	88,8	1,7	85,1	4,6
100	99,5	0,1	99,5	0,2	99,0	0,8

* Visos reikšmės pateiktos % vienetais.

[†] Remiantis OD₂₆₀ matavimu. 0–100 % reikšmės nurodo plazmidžių, CpG vietose turinčių C nukleotidų (reiškia metilintus C nukleotidus), proporciją mišinyje, kuriame yra plazmidžių, CpG vietose turinčių T nukleotidų (žymi nemetilintus C nukleotidus).

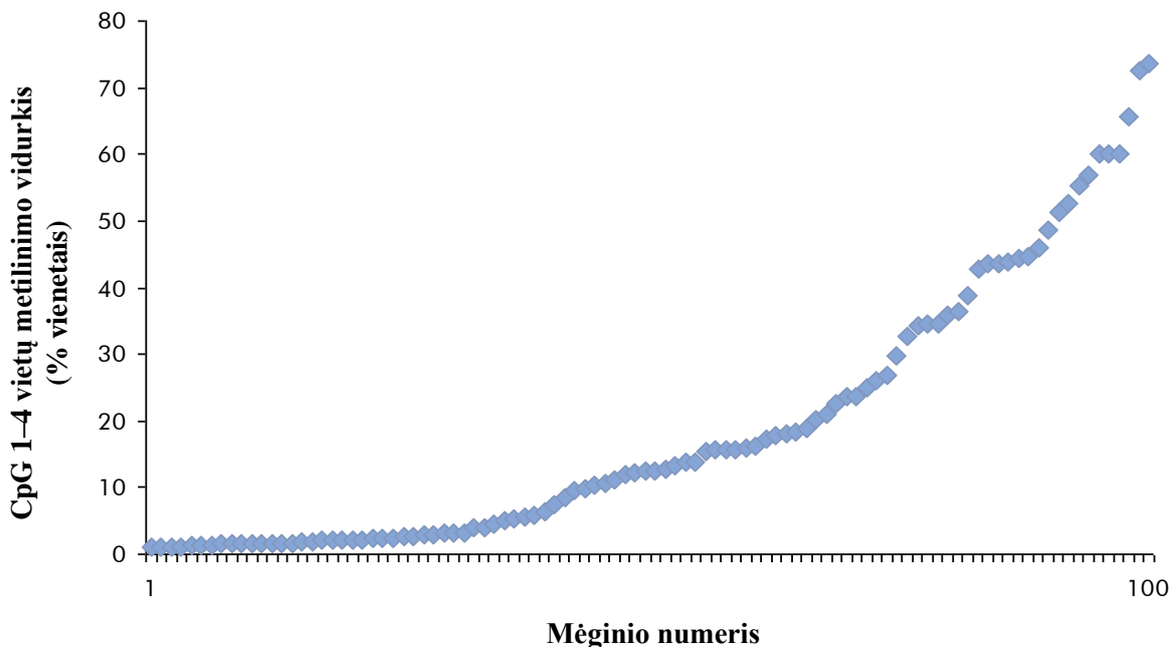
[‡] SD: standartinis nuokrypis (pasikartojamumo ir vidutinio tikslumo n = 9, atkartojamumo n = 12).

Diagnostinis įvertinimas

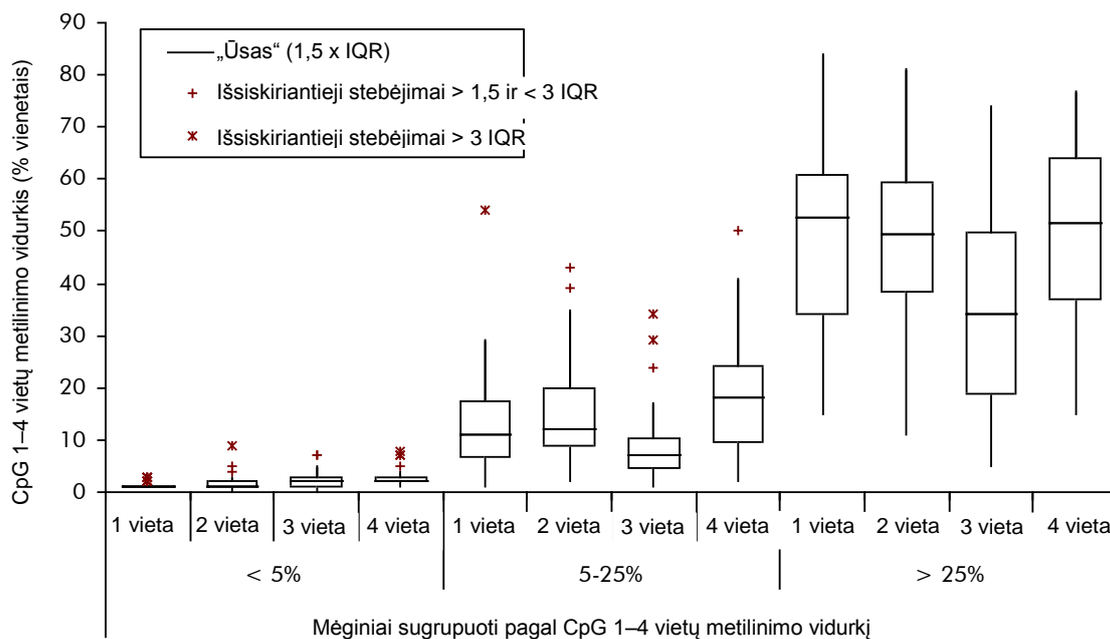
„*therascreen* MGMT Pyro Kit“ buvo įvertintas lyginant su Sangerio sekvenavimu. DNR buvo ekstrahuota iš 100 formalinu fiksuotų parafine esančių (FFPE) auglio mėginių, gautų iš glioblastomos, ir išanalizuota dėl metilinimo keturiose CpG vietose naudojant „*therascreen* MGMT Pyro Kit“.

DNR buvo išskirta naudojant „QIAamp DNA FFPE Tissue Kit“ ir konvertuota bisulfitu naudojant „Epitect Bisulfite Kit“. „PyroMark Q24“ instrumentu, naudojant „*therascreen* MGMT Pyro Kit“, buvo atlikta „Pyrosequencing“ analizė, o naudojant „ABI™ 3130 Genetic“ analizatorių – Sangerio sekvenavimas.

Sangerio sekvenavimu išanalizavus 100 mėginių, metilinimo būseną pavyko nustatyti 49 mėginiuose, o naudojant „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ metilinimo lygį pavyko nustatyti visuose mėginiuose. Atlikus „Pyrosequencing“ analizę, 1–74 % metilinimo lygiai buvo aptikti 100 mėginių (10 pav.). Atskirų vietų metilinimo lygių pasiskirstymas pateiktas 11 pav.



10 pav. CpG 1–4 vietų metilinimo vidurkis, gautas iš 100 glioblastomos mėginių naudojant „*therascreen* MGMT Pyro Kit“. Mėginiai surūšiuoti didėjančio metilinimo lygio tvarka.



11 pav. Atskirų CpG vietų metilinimo pasiskirstymas, gautas iš 100 glioblastomos mėginių naudojant „therascreen MGMT Pyro Kit“. Mėginiai sugrupuoti pagal CpG 1–4 vietų metilinimo vidurkį. Blokai vaizduoja viršutinį ir apatinį kvartilius (25-as ir 75-as procentilis), atskirtus mediana (50-tu procentiliu, pavaizduotu horizontalia linija). Duomenys, nepatenkantis į šį intervalą, rodomi kaip „ūasai“ ir išsiskiriantieji stebėjimai, kaip nurodyta diagramos legendoje. IQR: tarpkvartilinis intervalas.

Norint palyginti metodus, „Pyrosequencing“ analizės rezultatams, naudojant 5 % vienetų CpG 1–4 vietų metilinimo vidurkį kaip galutinę reikšmę, buvo priskirta būseną „Nemetilinta“ arba „Metilinta“, o Sangerio sekvenavimo rezultatai būsenai „Nemetilinta“ arba „Metilinta“ buvo priskirti rankomis.

Atlikus Sangerio sekvenavimą trisdešimt du mėginių buvo nustatyti kaip metilinti. Visais atvejais metilinimo būseną buvo galima atkartoti naudojant „therascreen MGMT Pyro Kit“. Atlikus „Pyrosequencing“, dar du papildomi mėginiai buvo nustatyti kaip metilinti, o atliekant Sangerio sekvenavimą metilinimas nebuvo aptiktas. Iš 19 nemetilintų mėginių, kaip nustatyta atlikus Sangerio sekvenavimą, 17 mėginių taip pat nustatyti kaip nemetilinti naudojant „therascreen MGMT Pyro Kit“. Rezultatai pateikiami 12 lentelėje.

Išskyrus mėginius, kurių nepavyko išanalizuoti naudojant Sangerio sekvenavimą, „therascreen MGMT Pyro Kit“ ir Sangerio sekvenavimo metodai pateikė 96 % rezultatų nuoseklumą (12 lentelė).

12 lentelė. Išanalizuotų glioblastomos mėginių 1–4 vietų metilinimo analizės rezultatai

therascreen MGMT Pyro Kit	Sangerio sekvenavimas			
	Nemetilinta	Metilinta	Nežinoma	Iš viso
Nemetilinta	17	0	18	35
Metilinta	2	32	31	65
Nežinoma	0	0	0	0
Iš viso	19	32	49	100

Pastaba: atliekant visus efektyvumo charakteristikų nustatymo tyrimus, signalas buvo virš 30 RLU, įprastai gautas iš 10 ng DNR, išskirtos iš kraujo (matuota prieš bisulfitinę konversiją).

Literatūra

QIAGEN palaiko didelę, atnaujinamą internetinę mokslinių publikacijų apie QIAGEN produktų utilizavimą duomenų bazę. Naudojant išsamios paieškos parinktis galima rasti reikiamus straipsnius, ieškant tiesiog pagal raktinį žodį arba nurodant pritaikymo sritį, mokslinių tyrimų sritį, pavadinimą ir kt.

Norėdami pamatyti visą literatūros sąrašą, apsilankykite internetinėje QIAGEN literatūros duomenų bazėje adresu www.qiagen.com/RefDB/search.asp arba kreipkitės į QIAGEN technines tarnybas ar vietinį platintoją.

Simboliai

	Sudėtyje yra pakankamas reagentų kiekis <N> testams atlikti
	Tinka iki
	„In vitro“ diagnostikos medicinos prietaisas
	Katalogo numeris
	Serijos numeris
	Medžiagos numeris
	Komponentai
	Sudėtyje yra
	Numeris
	Natrio hidroksidas
	Visuotinis prekinio vieneto numeris
	Temperatūros apribojimai
	Gamintojas
	Skaitykite naudojimo instrukcijas

Kontaktinė informacija

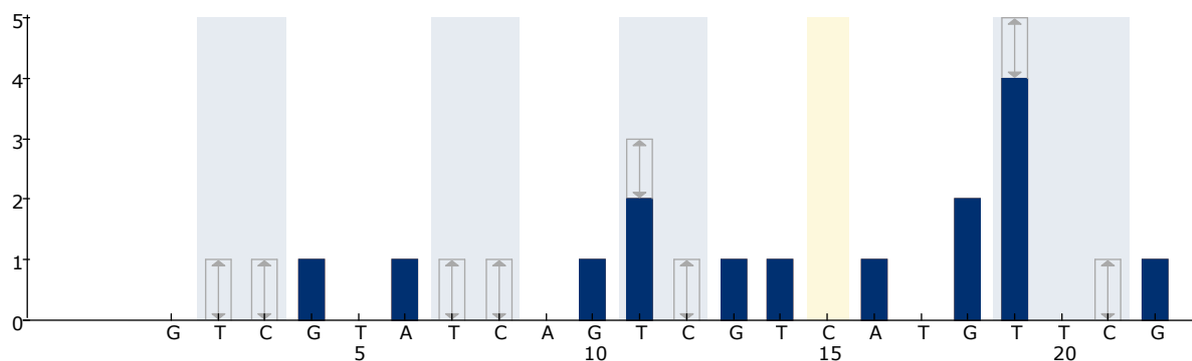
Prireikus techninės pagalbos ar papildomos informacijos, apsilankykite mūsų Techninės pagalbos centre adresu www.qiagen.com/Support arba skambinkite vienam iš mūsų QIAGEN Techninio aptarnavimo skyrių ar vietinių platintojų (žr. viršelį arba apsilankykite www.qiagen.com).

A priedas: MGMT tyrimo nustatymas

Prieš pirmą kartą atliekant MGMT tyrimą, reikia nustatyti analizės failą. Nustatykite MGMT analizę naudodami „PyroMark Q24“ programinę įrangą, kaip aprašyta toliau.

Procedūra

1. Įrankių juostoje spustelėkite  ir pasirinkite „New CpG Assay“ (naujas CpG tyrimas).
2. Lauke „Sequence to Analyze“ (analizuotina seka) įrašykite:
YGAYGTTYGTAGGTTTTYGT
3. Ranka įveskite šią „Dispensation Order“ (paskirstymo tvarką):
GTCGTATCAGTCGTCATGTTCCG
4. Spustelėkite skirtuką „Analysis Parameters“ (analizės parametrai) ir padidinkite „Peak Height Threshold - Required peak height for Passed quality:“ (viršūnės aukščio riba – būtinas viršūnės auštis, kad būtų tinkama kokybė:) iki 30.
5. Skirtuke „Analysis Parameters“ (analizės parametrai) nustatykite „Allowed percentage for passed quality“ (leidžiamas procentas, kad būtų tinkama kokybė) ir „Allowed percentage for check quality“ (leidžiamas procentas, kad būtų tinkama patikros kokybė) reikšmes atitinkamai 7,0 ir 10,0.
6. Įrankių juostoje spustelėkite  ir išsaugokite tyrimą kaip „MGMT“.



12 pav. MGMT tyrimo histograma. Stulpelis ties 15 paskirstymu nurodo bisulfitinės konversijos užbaigimo kontrolę.

B priedas: atliekų konteinerio ir lovelių ištuštinimas

<p>ĮSPĖJIMAS</p> 	<p>Pavojingi chemikalai</p> <p>Denatūracijos tirpale, naudojamame vakuuminėje darbinėje stotyje, yra natrio hidroksido, kuris dirgina akis ir odą.</p> <p>Visada mūvėkite apsaugines pirštines, dėvėkite apsauginius akinius ir laboratorinį apsiaustą.</p> <p>Atsakingas asmuo (pvz., laboratorijos vadovas) turi imtis būtinų atsargumo priemonių, kad užtikrintų darbo vietos saugą ir apsaugotų instrumento operatorius nuo toksinių medžiagų pavojingų lygių poveikio, kaip nurodyta taikomuose medžiagos saugos duomenų lapuose (SDS) arba OSHA*, ACGIH† ar COSHH‡ dokumentuose.</p> <p>Garų vėdinimas ir atliekų išmetimas turi būti atliekami atsižvelgiant į vietinius ir šalies sveikatos ir saugos reikalavimus ir teisės aktus.</p>
---	--

* OSHA: Profesinės saugos ir sveikatos administracija (Jungtinės Amerikos Valstijos)

† ACGIH: Amerikos vyriausybinių pramonės higienistų konferencija (Jungtinės Amerikos Valstijos)

‡ COSHH: Pavojingų sveikatai medžiagų kontrolė (Jungtinė Karalystė)

Užtikrinkite, kad būtų laikomasi šalies ir vietinių laboratorijos atliekų išmetimo aplinkos apsaugos reikalavimų.

Svarbi informacija prieš pradedant

- Šiam protokolui reikalingas labai išgrynintas vanduo.

Procedūra

- B1. Įsitikinkite, kad vakuoliniame įrankyje nėra vakuumo. Įsitikinkite, kad išjungtas („Off“) vakuumo jungiklis ir išjungtas vakuumo siurblys.**
- B2. Pašalinkite visą loveliuose likusį skystį.**
- B3. Išskalaukite lovelius labai išgrynintu vandeniu arba, jei reikia, juos pakeiskite.**
- B4. Ištuštinkite atliekų konteinerį.**
- B5. Dangtelį galima nuimti neatjungus vamzdelių.**
- B6. Jei reikia išvalyti vakuuminę darbo stotį (pvz., susikaupus dulkėms ar išsiliejus skysčių), vykdykite „PyroMark Q24“ naudotojo vadove pateiktus nurodymus.**

Užsakymo informacija

Produktas	Turinys	Kat. Nr.
<i>therascreen</i> MGMT Pyro Kit (48)	48 reakcijoms „PyroMark Q24“ sistemomis: sekvenavimo pradmenys, PGR pradmenys, metilinta kontrolinė DNR, „PyroMark“ PGR pagrindinis mišinys, „CoralLoad“ koncentratas, „PyroMark“ susiejimo buferinis tirpalas, „PyroMark“ prisijungimo buferinis tirpalas, „PyroMark“ denatūracijos tirpalas, „PyroMark“ plovimo buferinis tirpalas, fermentų mišinys, substrato mišinys, dATP α S, dCTP, dGTP, dTTP ir H ₂ O	971061
Priedai		
PyroMark Q24 Plate (100)	24 šulinėlių sekvenavimo reakcijos plokštelė	979301
PyroMark Q24 Cartridge (3)	Nukleotidų ir reagentų paskirstymo kasetės	979302
PyroMark Vacuum Prep Filter Probe (100)	„PyroMark“ vakuuminės darbo stoties Q96 ir Q24 daugkartiniai filtravimo zondai	979010
PyroMark Control Oligo	Skirta sistemos diegimo patikrai	979303
PyroMark Q24 Validation Oligo	Skirta sistemos efektyvumui tikrinti	979304
Susiję produktai		
PyroMark Q24 MDx	24 mėginių lygiagrečiai atliekamos „Pyrosequencing“ analizės seka pagrįsta aptikimo platforma	9001513
PyroMark Q24	24 mėginių lygiagrečiai atliekamos „Pyrosequencing“ analizės seka pagrįsta aptikimo platforma	9001514
PyroMark Q24 MDx Vacuum Workstation	Vakuuminė darbo stotis (220 V), lygiagrečiai paruošianti 24 mėginius nuo PGR produkto iki vienos gijos matricos	9001517* 9001515 [†]

* Tik JK.

[†] Likusiose pasaulio šalyse.

Produktas	Turinys	Kat. Nr.
PyroMark Q24 Vacuum Workstation	Vakuuminė darbo stotis (220 V), lygiagrečiai paruošianti 24 mėginius nuo PGR produkto iki vienos gijos matricos	9001518
PyroMark Q24 MDx Software	Taikomoji programinė įranga	9019063
PyroMark Q24 Software	Analizės programinė įranga	9019062
QIAamp DNA FFPE Tissue Kit (50)	50 DNR paruoš.: 50 „QIAamp MinElute [®] “ cilindry, proteinazė K, buferiniai tirpalai, surinkimo mėgintuvėliai (2 ml)	56404
EZ1 DNA Tissue Kit (48)	48 paruoš.: reagentų kasetės (audinys), vienkartiniai filtrų antgaliai, išmetami antgalių laikikliai, mėginių mėgintuvėliai (2 ml), išplovimo mėgintuvėliai (1,5 ml), buferinis tirpalas G2, proteinazė K	953034
QIAamp DSP DNA Blood Mini Kit	50 paruoš.: „QIAamp“ sukimo minicilindrai, buferiniai tirpalai, reagentai, mėgintuvėliai, „VacConnector“ jungtys	61104
EpiTect Bisulfite Kit	48 paruoš.: „EpiTect“ bisulfito sukimo cilindrai, reakcijos mišinys, DNR apsaugos buferinis tirpalas, RNR nešiklis, buferiniai tirpalai	59104
EpiTect Plus FFPE Bisulfite Kit	48 paruoš.: „MinElute“ DNR sukimo cilindrai, bisulfito mišinys, DNR apsaugos buferinis tirpalas, RNR nešiklis, buferiniai tirpalai, deparafinizavimo tirpalas, lizės buferinio tirpalo FTB	59144
EpiTect Plus DNA Bisulfite Kit	48 paruoš.: „MinElute“ DNR sukimo cilindrai, bisulfito mišinys, DNR apsaugos buferinis tirpalas, RNR nešiklis, buferiniai tirpalai	59124

EpiTect PCR Control
DNA Set (100)

Žmogaus kontrolinės DNR rinkinys
(yra tiek bisulfitu konvertuota
metilinta ir nemetilinta DNR, tiek
nekonvertuota nemetilinta DNR),
skirtas 100 kontrolinių PGR

59695

Naujausia informacija apie licencijavimą ir tam tikrų produktų garantinių įsipareigojimų atsisakymai pateikti atitinkamame QIAGEN rinkinio vadove arba naudotojo vadove. QIAGEN rinkinio vadovai arba naudotojo vadovai pateikti adresu www.qiagen.com arba galite jų paprašyti QIAGEN techninių tarnybų ar vietinio platintojo.

Prekių ženklai: QIAGEN[®], QIAamp[®], QIAxcel[®], BioRobot[®], CoralLoad[®], EpiTect[®], EZ1[®], HotStarTaq[®], MinElute[®], Pyro[®], Pyrogram[®], PyroMark[®], Pyrosequencing[®], *therascreen*[®] („QIAGEN Group“); ABI[™] („Life Technologies“); Analyse-it[®] („Analyse-it Software“, Ltd., JK); Milli-Q[®] („Millipore Corporation“); Sepharose[®] („GE Healthcare“); Variomag[®] (Florida Scientific Services, Inc.); Windows[®] („Microsoft Corporation“).

Ribotoji licencinė sutartis

Šio produkto naudojimas reiškia „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ pirkėjo ar naudotojo sutikimą su šiomis sąlygomis:

1. „*therascreen* MGMT Pyro Kit“ galima naudoti tik vadovaujantis „*MGMT Pyro*“ vadovu ir tik su rinkinyje esančiais komponentais. QIAGEN nesuteikia jokios intelektinės nuosavybės licencijos naudoti ar įtraukti pridėtus šio rinkinio komponentus su į šį rinkinį neįeinančiais komponentais, išskyrus aprašytus „*MGMT Pyro*“ vadove ir papildomuose protokoluose, pateiktuose www.qiagen.com.
2. Išskyrus licencijose nurodytus atvejus, QIAGEN nesuteikia garantijos, kad šis rinkinys ir (arba) jo naudojimas nepažeis trečiųjų šalių teisių.
3. Rinkiniui ir jo komponentams suteikta licencija naudoti vieną kartą; pakartotinai naudoti, atnaujinti ar perparduoti negalima.
4. QIAGEN aiškiai atsisako bet kokių kitų išreikštų ar numanomų licencijų, išskyrus aiškiai nurodytas licencijas.
5. Rinkinio pirkėjas ir naudotojas sutinka nesiimti ir neleisti niekam kitam imtis veiksmų, kurie galėtų paskatinti arba palengvinti čia nurodytus draudžiamus veiksmus. QIAGEN gali priversti vykdyti šios Ribotosios licencinės sutarties draudimus bet kuriame teisme ir atgauti visas tyrimo ir teismo išlaidas, įskaitant išlaidas advokatams, pateikusi ieškinį dėl šios Ribotosios licencinės sutarties vykdymo arba su šiuo rinkiniu ir (arba) jo komponentais susijusių teisių į savo intelektinę nuosavybę.

© 2015 QIAGEN, visos teisės saugomos.

www.qiagen.com

Australia ■ Orders 1-800-243-800 ■ Fax 03-9840-9888 ■ Technical 1-800-243-066

Austria ■ Orders 0800-28-10-10 ■ Fax 0800-28-10-19 ■ Technical 0800-28-10-11

Belgium ■ Orders 0800-79612 ■ Fax 0800-79611 ■ Technical 0800-79556

Brazil ■ Orders 0800-557779 ■ Fax 55-11-5079-4001 ■ Technical 0800-557779

Canada ■ Orders 800-572-9613 ■ Fax 800-713-5951 ■ Technical 800-DNA-PREP (800-362-7737)

China ■ Orders 86-21-3865-3865 ■ Fax 86-21-3865-3965 ■ Technical 800-988-0325

Denmark ■ Orders 80-885945 ■ Fax 80-885944 ■ Technical 80-885942

Finland ■ Orders 0800-914416 ■ Fax 0800-914415 ■ Technical 0800-914413

France ■ Orders 01-60-920-926 ■ Fax 01-60-920-925 ■ Technical 01-60-920-930 ■ Offers 01-60-920-928

Germany ■ Orders 02103-29-12000 ■ Fax 02103-29-22000 ■ Technical 02103-29-12400

Hong Kong ■ Orders 800 933 965 ■ Fax 800 930 439 ■ Technical 800 930 425

Ireland ■ Orders 1800 555 049 ■ Fax 1800 555 048 ■ Technical 1800 555 061

Italy ■ Orders 800-789-544 ■ Fax 02-334304-826 ■ Technical 800-787980

Japan ■ Telephone 03-6890-7300 ■ Fax 03-5547-0818 ■ Technical 03-6890-7300

Korea (South) ■ Orders 080-000-7146 ■ Fax 02-2626-5703 ■ Technical 080-000-7145

Luxembourg ■ Orders 8002-2076 ■ Fax 8002-2073 ■ Technical 8002-2067

Mexico ■ Orders 01-800-7742-639 ■ Fax 01-800-1122-330 ■ Technical 01-800-7742-436

The Netherlands ■ Orders 0800-0229592 ■ Fax 0800-0229593 ■ Technical 0800-0229602

Norway ■ Orders 800-18859 ■ Fax 800-18817 ■ Technical 800-18712

Singapore ■ Orders 1800-742-4362 ■ Fax 65-6854-8184 ■ Technical 1800-742-4368

Spain ■ Orders 91-630-7050 ■ Fax 91-630-5145 ■ Technical 91-630-7050

Sweden ■ Orders 020-790282 ■ Fax 020-790582 ■ Technical 020-798328

Switzerland ■ Orders 055-254-22-11 ■ Fax 055-254-22-13 ■ Technical 055-254-22-12

UK ■ Orders 01293-422-911 ■ Fax 01293-422-922 ■ Technical 01293-422-999

USA ■ Orders 800-426-8157 ■ Fax 800-718-2056 ■ Technical 800-DNA-PREP (800-362-7737)

