

MiSeqDx reaģentu komplekts v3

TIKAI IN VITRO DIAGNOSTIKAS NOLŪKIEM

Kataloga Nr. 20012552 vai 0037124: 1 izpilde

Paredzētais lietojums

illumina MiSeqDx™ reaģentu komplekts v3 ir reaģentu un palīgmateriālu komplekts, kas paredzēts paraugu bibliotēku sekvencēšanai, ja to izmanto kopā ar apstiprinātām analizēm. MiSeqDx reaģentu komplekts v3 ir paredzēts lietošanai ar MiSeqDx instrumentu un analītisko programmatūru.

Procedūras principi

Ievadei MiSeqDx reaģentu komplekts v3 izmanto bibliotēkas, kas sagatavotas no DNS, kur mērķiem tiek pievienoti paraugu rādītāji un uztvertās sekvenču. Paraugu bibliotēkas tiek uztvertas plūsmas elementā un sekvencētas instrumentā, izmantojot sekvencēšanu ar sintēzes (SBS) ķīmiju. SBS ķīmijā tiek izmantota atgriezeniska terminatora metode, lai noteiktu fluorescējoši iezīmētas atsevišķas nukleotīdu bāzes, jo tās ir iekļautas augošās DNS virknēs.

MiSeqDx instrumenta iepakojuma ieliktnī (dokumenta nr. 100000021963) ir sniegtas sekvencēšanas veikšanas instrukcijas ar MiSeqDx instrumentu.

Procedūras ierobežojumi

- 1 Tikai *in vitro* diagnostikas nolūkiem.
- 2 Lasījumi, kas satur insercijas, delēcijas vai to kombinācijas (indelus).
Analīzes programmatūra nesalāgo saturu, kura garums pārsniedz 25 bp. Rezultātā indeli, kuru garums > 25 bp, ar analīzes programmatūru nav konstatējami.
- 3 Sistēma ir apstiprināta atsevišķu nukleotīdu variantu (SNV) konstatēšanai un līdz 25 bp delēciju un 24 bp inserciju konstatēšanai, ja to izmanto kopā ar dzimumšūnas līnijas un somatisko variantu moduļu programmatūru. Somatiskās noteikšanas laikā ar variantu biežumu 0,05 tika konstatētas 25 bp delēcijas un 18 bp insercijas.
- 4 Analīzes programmatūra var neizvietot amplikonu lasījumus ar ekstrēmu variantu saturu, tādējādi reģions var tikt ziņots kā savvaļas tips. Šādā galējā saturā ietilpst:
 - ▶ lasījumi, kas satur vairāk nekā trīs indelus;
 - ▶ lasījumi, kuru garums ir vismaz 30 bp, ar SNV saturu > 4% no kopējā amplikona mērķa garuma (izņemot zondes reģionus);
 - ▶ lasījumi, kuru garums ir < 30 bp, ar SNV saturu > 10% no kopējā amplikona garuma (ieskaitot zondes reģionus).
- 5 Lieli varianti, ieskaitot multinukleotīdu variantus (MNV) un lielus indelus, izvades VCF failā var tikt ziņoti kā atsevišķi mazāki varianti.
- 6 Gadījumos, kad ir aptverti divi pārklājušies amplikoni, delēciju varianti var tikt izfiltrēti vai izlaisti, ja delēcijas garums ir lielāks par vai vienāds ar pārklājumu starp pārklājumiem amplikoniem.
- 7 Sistēma nevar konstatēt indelus, ja tie notiek tieši blakus praimerim un ja nav pārklājoša amplikona. Reģioniem, kuros amplikoni pārklājas, analīze nevar konstatēt delēcijas, ja pārklāšanās reģions ir mazāks par konstatējamās delēcijas lielumu. Piemēram, ja pārklāšanās reģions starp diviem blakus esošiem amplikoniem ir divas bāzes, analīze nevar konstatēt delēcijas, kas ietver šīs abas bāzes. Ir iespējams konstatēt vienu bāzes delēciju jebkurā no šīm bāzēm.

- 8 Tāpat kā jebkurai uz hibridizāciju balstītai bibliotēku sagatavošanas darbplūsmā zondējamās alēles un attiecīgi arī sekvencēšanas laikā veikto noteikšanu var ietekmēt pamatā esoši polimorfismi, mutācijas, insercijas vai delēcijas oligonukleotīdus saistošajos reģionos. Tālāk sniegti piemēri.
 - ▶ Variants fāzē ar variantu praimera reģionā var netikt amplificēts, tādējādi tiek iegūts kļūdaini negatīvs rezultāts.
 - ▶ Varianti praimera reģionā var traucēt atsaucē alēles amplifikāciju, tādējādi izraisot nepareizu homozigotiska varianta noteikšanu.
 - ▶ Indelu varianti praimera reģionā var izraisīt kļūdaini pozitīvu noteikšanu lasījuma beigās blakus praimerim.
- 9 Indelus var filtrēt virkņu novirzes dēļ, ja tie rodas tuvu viena lasījuma beigām un ja tiem veikta daļēja salāgošana, nedzēšot nesalāgoto daļu.
- 10 Nelieli MNV nav apstiprināti, un par tiem tiek ziņots tikai somatisko variantu modulī.
- 11 Par delēcijām tiek ziņots VCF failā pie iepriekšējās bāzes koordinātas atkarībā no VCF formāta. Tāpēc izvērtējiet blakus esošos variantus, pirms ziņojat, ka atsevišķa bāze ir noteikta kā homozigotiska atsaucē.
- 12 Dzimumsūnas līnijas ierobežojumi:
 - ▶ MiSeqDx instruments, izmantojot Local Run Manager dzimumšūnas līnijas variantu moduli, ir paredzēts, lai nodrošinātu kvalitatīvus dzimumšūnas līnijas variantu (piemēram, homozigotisku, heterozigotiskus, savvaļas tipa) noteikšanas rezultātus.
 - ▶ Lietojot kopā ar dzimumšūnas līnijas variantu moduli, minimālais segums uz amplikonu, kas nepieciešams precīzai variantu noteikšanai, ir 150x. Rezultātā ir nepieciešami 150 atbalstoši DNS fragmenti, kas ir ekvivalenti 300 pārklājošiem gala pāru lasījumiem. Paraugu skaits un kopējais mērķa bāzu skaits ietekmē segumu. GC saturs un cits genomiskais saturs var ietekmēt segumu.
 - ▶ Kopiju skaita variācijas var ietekmēt to, vai variants tiek identificēts kā homozigotisks vai heterozigotisks.
 - ▶ Varianti noteiktā atkārtotā kontekstā tiek izfiltrēti no VCF failiem. Tiek izmantots RMxN atkārtojumu filtrs, lai filtrētu variantus, ja visa varianta vai tā daļas sekvenca atkārtoti parādās atsaucē genomā blakus varianta pozīcijai. Dzimumsūnas līnijas variantu noteikšanā ir nepieciešami vismaz deviņi atkārtojumi atsaucē, lai variants tiktu izfiltrēts, un tiek ņemti vērā tikai tie atkārtojumi, kuru garums nepārsniedz 5 bp (R5x9).
- 13 Somatiskie ierobežojumi:
 - ▶ MiSeqDx instruments, izmantojot Local Run Manager somatisko variantu moduli, ir paredzēts, lai nodrošinātu kvalitatīvus somatisko variantu (piemēram, tāda somatiskā varianta klātbūtne, kura varianta biežums ir $\geq 0,026$ ar noteikšanas robežu 0,05) noteikšanas rezultātus.
 - ▶ Lietojot kopā ar Somatisko variantu moduli, minimālais segums uz amplikonu, kas nepieciešams precīzai variantu noteikšanai, ir 450x uz oligonukleotīdu kopu. Rezultātā ir nepieciešami 450 atbalstoši DNS fragmenti uz oligonukleotīdu kopu, kas ir ekvivalenti 900 pārklājošiem gala pāru lasījumiem. Paraugu skaits un kopējais mērķa bāzu skaits ietekmē segumu. GC saturs un cits genomiskais saturs var ietekmēt segumu.
 - ▶ Somatisko variantu noteikšanā ir nepieciešami vismaz seši atkārtojumi atsaucē, lai variants tiktu izfiltrēts, un tiek ņemti vērā tikai tie atkārtojumi, kuru garums nepārsniedz 3 bp (R3x6).
 - ▶ Somatisko variantu modulis nevar noteikt atšķirību starp dzimumšūnas līnijas un somatiskajiem variantiem. Modulis ir paredzēts, lai konstatētu variantus dažāda variantu biežuma diapazonā, bet variantu biežumu nevar izmantot, lai noteiktu atšķirību starp dzimumšūnas līnijas un somatiskajiem variantiem.
 - ▶ Normāli audi paraugā ietekmē variantu konstatēšanu. Ziņotā noteikšanas robeža balstās uz variantu biežumu attiecībā pret kopējo DNS, kas ekstrahēta gan no audzēja, gan no normāliem audiem.

Izstrādājumu komponenti

illumina MiSeqDx reaģentu komplekts v3 sastāv no šādiem komponentiem:

- ▶ bibliotēkas atšķaidīšanas buferis, plūsmas elements un pēcamplifikācijas reaģenti

Reaģenti

Nodrošinātie reaģenti

Illumina MiSeqDx reaģentu komplekts v3 ir vienreizlietojams reaģentu un palīgmateriālu komplekts, kas paredzēts vienas vai vairāku paraugu bibliotēku viena cikla sekvencēšanai, izmantojot MiSeqDx instrumentu. Paraugu bibliotēku skaits ir atkarīgs no multipleksēšanas, ko atbalsta augšupstraumes bibliotēkas sagatavošanas metode.

Pilnu šajā komplektā iekļauto reaģentu sarakstu skatiet tabulās.

MiSeqDx reaģentu komplekts v3, 1. kaste

1. tabula 1. kastes pēcamplifikācijas reaģenti

Sastāvdaļa	Daudzums	Uzpildes tilpums	Aktīvās sastāvdaļas	Glabāšana
Bibliotēkas atšķaidīšanas buferis	1 mēģene	4,5 ml	Buferēts ūdens šķīdums	No -25 °C līdz -15 °C
MiSeqDx reaģenta v3 kasetne (ar RFID marķējumu)	1 katram	Dažādi	Vienreizlietojama kasetne	No -25 °C līdz -15 °C

MiSeqDx reaģentu komplekts v3, 2. kaste

2. tabula 2. kastes pēcamplifikācijas reaģenti

Sastāvdaļa	Daudzums	Uzpildes tilpums	Aktīvās sastāvdaļas	Glabāšana
MiSeqDx SBS šķīdums (PR2) (ar RFID marķējumu)	1 pudele	500 ml	Buferēts ūdens šķīdums	No 2 °C līdz 8 °C
MiSeqDx plūsmas elements (ar RFID marķējumu)	1 katram	Nav	Vienreiz lietojams sapārotu galu stikla plūsmas elements buferētā ūdens šķīdumā	No 2 °C līdz 8 °C

Uzglabāšana un izmantošana

- Istabas temperatūra tiek definēta no 15 °C līdz 30 °C.
- Tālāk minētie reaģenti tiek piegādāti sasaldēti un ir stabili, ja tos uzglabā no -25 °C līdz -15 °C temperatūrā līdz norādītā derīguma termiņa beigām.
 - ▶ Bibliotēkas atšķaidīšanas buferis
 - ▶ MiSeqDx reaģenta v3 kasetne



PIEZĪME

Bibliotēkas atšķaidīšanas buferis un MiSeqDx reaģenta v3 kasetne ir vienreizlietojami un ir stabili ne vairāk kā vienu atkausēšanas reizi līdz istabas temperatūrai pirms noteiktā derīguma termiņa beigām. Pēc atkausēšanas reaģenta kasetne ir jāievieto kopā ar paraugu bibliotēku, un nekavējoties jāizpilda cikls MiSeqDx instrumentā. Alternatīvi atkausēto reaģenta kasetni var turēt no 2 °C līdz 8 °C temperatūrā līdz 6 stundām, pēc tam ievietot kopā ar paraugu bibliotēku un nekavējoties izpildīt ciklu MiSeqDx instrumentā.

- 3 Tālāk minētie reaģenti tiek piegādāti atdzesēti un ir stabili, ja tos uzglabā no 2 °C līdz 8 °C temperatūrā līdz norādītā derīguma termiņa beigām.
 - ▶ MiSeqDx SBS šķīdums (PR2)
 - ▶ MiSeqDx plūsmas elements
 MiSeqDx SBS šķīdums (PR2) un MiSeqDx plūsmas elements ir vienreizlietojami.
- 4 Reaģentu fiziskas izskata izmaiņas var norādīt uz materiālu bojājumu. Nelietojiet reaģentus, ja notiek fiziskas izskata izmaiņas (piemēram, acīmredzamas reaģentu krāsas izmaiņas vai saskatāms mikrobu piesārņojuma duļķainums).

Nepieciešamais aprīkojums un materiāli tiek pārdoti atsevišķi

- 1 **MiseqDx instruments**, kataloga nr. DX-410-1001

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi



UZMANĪBU!

Federālie likumi ierobežo šīs ierīces tirdzniecību ārstam vai kas tiek veikta ārsta vai cita ar prakses vietas štata likumiem licencēta speciālista uzdevumā, lietošanu vai ierīces lietošanas pieprasīšanu.

- 1 **Daži šīs analīzes komponenti satur potenciāli bīstamas ķīmiskas vielas. Ielpojot, norijot, saskaroties ar ādu un saskaroties ar acīm, iespējams gūt traumas. Valkājiet aizsardzības līdzekļus, tostarp acu aizsargus, cimdus un laboratorijas uzsvārci, kas atbilst ietekmes riskam. Apejieties ar lietotiem reaģentiem kā ar ķīmiskiem atkritumiem un atbrīvojieties no tiem saskaņā ar piemērojamiem reģionālajiem, valsts un vietējiem likumiem un noteikumiem.** Papildinformāciju par vidi, veselību un drošību skatiet drošības datu lapā vietnē support.illumina.com/sds.html. (Papildinformāciju skatiet sadaļā *Reaģenti 3. lpp.*)
- 2 Neievērojot aprakstītās procedūras, rezultāti var būt kļūdaini vai var ievērojami pasliktināties parauga kvalitāte.
- 3 Ievērojiet parastos laboratorijas piesardzības pasākumus. Nelietojiet pipeti, izmantojot muti. Neēdiet, nedzeriet un nesmēķējiet noteiktās darba zonās. Rīkojoties ar paraugiem un analīžu reaģentiem, valkājiet vienreizlietojamus cimdus un laboratorijas uzsvārcus. Pēc paraugu un analīžu reaģentu izmantošanas rūpīgi nomazgājiet rokas.
- 4 Ir nepieciešama pienācīga laboratorijas prakse un laba laboratorijas higiēna, lai PQR produkti nepiesārņotu reaģentus, instrumentus un genoma DNS paraugus. PQR piesārņojums var izraisīt kļūdainus un neuzticamus rezultātus.
- 5 Lai novērstu piesārņojumu, pārliecinieties, ka pirmsamplifikācijas un pēcamplifikācijas zonās ir nepieciešamais aprīkojums (piemēram, pipetes, pipetes uzgaļi, maisītājs un centrifūga).
- 6 Rādītāju un paraugu pāriem ir precīzi jāatbilst drukātajam plates izkārtojuma. Pēc ievadīšanas modulī Local Run Manager automātiski aizpilda ar paraugu nosaukumiem saistītos rādītāju praimerus. Pirms sekvenčēšanas cikla pārbaudiet rādītāju praimeru saistību ar paraugiem. Ja starp drukāto plates izkārtojumu un paraugu pastāv nesakrītība, tiek zaudēta pozitīvo paraugu identifikācija un ziņoti nepareizi rezultāti.

Lietošanas instrukcija

Skatiet *MiSeqDx instrumenta iepakojuma ieliktnī (dokumenta nr. 100000021963)*.

Veiktspējas raksturlielumi

Skatiet *MiSeqDx instrumenta iepakojuma ieliktnī (dokumenta nr. 100000021963)*.

Patenti un preču zīmes

Šī dokumenta un tā satura īpašumtiesības pieder uzņēmumam Illumina, Inc. un tā saistītajiem uzņēmumiem ("Illumina"), un klients to drīkst izmantot tikai līgumā noteiktajā veidā saistībā ar šajā dokumentā aprakstīto izstrādājumu lietošanu, un nekādiem citiem nolūkiem. Šo dokumentu un tā saturu nedrīkst izmantot vai izplatīt nekādiem citiem nolūkiem un/vai citādi publicēt, atklāt vai reproducēt jebkādā veidā bez iepriekšējas rakstiskas Illumina piekrišanas. Ar šo dokumentu Illumina nenodod nekādas licences, ko paredz tā patents, preču zīmes, autortiesības vai anglosakšu tiesības, nedz arī līdzīgas jebkuras trešās puses tiesības.

Šajā dokumentā sniegtie norādījumi ir stingri un precīzi jāievēro kvalificētiem un atbilstoši apmācītiem darbiniekiem, lai nodrošinātu šeit aprakstītā(-o) produkta(-u) pareizu un drošu lietošanu. Pirms šī izstrādājuma(-u) lietošanas ir pilnībā jāizlasa un jāizprot viss šī dokumenta saturs.

PILNĪBĀ NEIZLASOT UN PRECĪZI NEIEVĒROJOT VISUS ŠAJĀ DOKUMENTĀ IEKĻAUTOS NORĀDĪJUMUS, VAR RASTIES IZSTRĀDĀJUMA BOJĀJUMI, PERSONU, TOSTARP LIETOTĀJU UN CITU PERSONU TRAUMAS, UN CITU PERSONU ĪPAŠUMA BOJĀJUMI, TURKLĀT TĪKS ANULĒTAS VISAS IZSTRĀDĀJUMAM PIEMĒROJAMĀS GARANTIJAS.

ILLUMINA NEUZŅEMAS NEKĀDU ATBILDĪBU, KAS IZRIET NO NEPAREIZAS ŠAJĀ DOKUMENTĀ APRAKSTĪTĀ(-O) PRODUKTA(-U) (TOSTARP TĀ(-O) DAĻU VAI PROGRAMMATŪRAS) LIETOŠANAS.

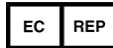
© 2021 Illumina, Inc. Visas tiesības paturētas.

Visas preču zīmes ir Illumina, Inc. vai to attiecīgo īpašnieku īpašums. Konkrētu informāciju par preču zīmēm skatiet vietnē www.illumina.com/company/legal.html.

Kontaktinformācija



Illumina
5200 Illumina Way
San Diego, California 92122, ASV
+1.800.809.ILMN (4566)
+1.858.202.4566 (ārpus Ziemeļamerikas)
techsupport@illumina.com
www.illumina.com



Illumina Netherlands B.V.
Steenoven 19
5626 DK Eindhoven
Nīderlande

Austrālijas sponsors

Illumina Australia Pty Ltd
Nursing Association Building
Level 3, 535 Elizabeth Street
Melbourne, VIC 3000
Austrālija

Produktu marķējums

Pilnīgu atsauci uz simboliem, kas var parādīties uz produkta iepakojuma un marķējuma, skatiet simbolu atslēgā vietnē support.illumina.com.