Novembre 2019

Istruzioni per l'uso (Manuale) di *therascreen*® KRAS RGQ PCR Kit



Versione 1



Diagnostica in vitro qualitativa

Per l'uso con Rotor-Gene® Q MDx 5plex HRM



R5 MAT

874011

QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, GERMANIA

1119793IT



Sample to Insight

Indice

QIAGEN Sample and Assay Technologies	5
Uso previsto	6
Sommario e spiegazioni	7
Principio della procedura	8
Materiali in dotazione	12
Contenuto del kit	12
Materiale necessario ma non fornito	13
Avvertenze e precauzioni	15
Informazioni sulla sicurezza	15
Precauzioni generali	15
Conservazione e manipolazione dei reagenti	17
Raccolta dei campioni, preparazione per l'analisi e conservazione	
Procedura	20
Estrazione del DNA	20
Protocollo: valutazione del campione di DNA	22
Protocollo: rilevazione delle mutazioni KRAS	35
Interpretazione dei risultati	
Guida alla risoluzione dei problemi	
Avvisi generati dal software therascreen KRAS Assay Package	50
Controllo di qualità	54
Limitazioni	54
Caratteristiche di prestazione	55

Prestazioni analitiche
Cut-off
Limite del bianco
Confronto con il metodo di riferimento analitico: CRC56
Confronto con il metodo di riferimento analitico: NSCLC
Limite di sensibilità (Limit of Detection, LOD)61
DNA iniziale e linearità
Sostanze interferenti
Contaminazione crociata
Esclusività/reattività crociata69
Ripetibilità e riproducibilità71
Variabilità nella gestione dei campioni74
Equivalenza dei metodi di acquisizione dei campioni (solo NSCLC)
Bibliografia
Simboli
Informazioni di contatto
Appendice 1: protocollo del therascreen KRAS RGQ PCR Kit per la procedura manuale 82
Interpretazione dei risultati (manuale)
Impostazioni del software relative all'analisi
Analisi dei dati relativi alla valutazione dei campioni
Analisi del campione
Appendice 2: installazione del software therascreen KRAS Assay Package
Informazioni per gli ordini
Storico delle revisioni del documento

QIAGEN Sample and Assay Technologies

QIAGEN è il leader mondiale nelle tecnologie per campioni e analisi destinate all'estrazione e all'individuazione del contenuto di qualsiasi campione biologico. I nostri prodotti e servizi avanzati di alta qualità sono una garanzia di successo, dal campione al risultato.

QIAGEN pone nuovi standard:

- nella purificazione del DNA, RNA e delle proteine
- nell'analisi di acidi nucleici e proteine
- nella ricerca sul microRNA e sull'RNAi
- nelle tecnologie automatizzate per campioni e analisi

Il nostro obiettivo è il vostro successo. Per ulteriori informazioni, visitate il sito www.qiagen.com.

Uso previsto

Il *therascreen*[®] KRAS RGQ PCR Kit è un esame real-time PCR di tipo qualitativo che consente di rilevare 7 mutazioni somatiche nei codoni 12 e 13 dell'oncogene KRAS umano utilizzando lo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM. Il kit è destinato all'uso con DNA estratto da campioni di tessuto fissati in formalina e inclusi in paraffina (Formalin-Fixed Paraffin-Embedded, FFPE) di carcinoma colorettale (CRC) o di carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, NSCLC) ottenuti mediante resezione chirurgica, agobiopsia con ago a scatto (Core Needle Biopsy, CNB) o agoaspirato con ago sottile (Fine Needle Aspiration, FNA).

Le mutazioni somatiche nel gene KRAS sono potenziali biomarcatori predittivi della resistenza alle terapie mirate a contrastare il recettore del fattore di crescita epidermico (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR), come le terapie con panitumumab e cetuximab per il trattamento del carcinoma colorettale. Le mutazioni somatiche nel gene KRAS possono essere anche indicate come un potenziale biomarcatore predittivo per fare delle scelte terapeutiche rispetto al trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule.

Per operare una scelta oculata della terapia, il medico deve tenere conto sia dello stato mutazionale del paziente, sia di altri fattori patologici. La scelta della terapia per i pazienti oncologici non può essere basata unicamente sullo stato mutazionale del gene KRAS.

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit non è destinato all'uso per la diagnosi del carcinoma colorettale, del carcinoma polmonare non a piccole cellule né di altre patologie.

Sommario e spiegazioni

Nei carcinomi umani vengono spesso riscontrate mutazioni nell'oncogene KRAS (1-4). Grazie all'uso delle tecnologie Scorpions[®] e ARMS[®] (Allele Refractory Mutation System) (5, 6), il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit consente di rilevare 7 mutazioni nei codoni 12 e 13 dell'oncogene KRAS su un fondo di DNA genomico wild-type (Tabella 1). Sulla base dei dati contenuti nel database COSMIC (2015 v72), le 7 mutazioni rilevate dal *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit rappresentano oltre il 95% di tutte le mutazioni KRAS osservate nei pazienti CRC e oltre l'88% di quelle osservate nei pazienti NSCLC (7).

Mutazione	Cambiamento delle basi	ID COSMIC*
GLY12ALA (G12A)	GGT>GCT	522
GLY12ASP (G12D)	GGT>GAT	521
GLY12ARG (G12R)	GGT>CGT	518
GLY12CYS (G12C)	GGT>TGT	516
GLY12SER (G12S)	GGT>AGT	517
GLY12VAL (G12V)	GGT>GTT	520
GLY13ASP (G13D)	GGC>GAC	532

Tabella 1. Elenco	delle	mutazioni	e identità	COSMIC
-------------------	-------	-----------	------------	--------

* La fonte degli ID COSMIC è il Catalogue of Somatic Mutations in Cancer (7) (www.sanger.ac.uk/genetics/CGP/cosmic).

Il test, caratterizzato da un'elevata specificità e sensibilità, è in grado di rilevare una percentuale bassa di DNA mutante su un fondo di DNA wild-type. A condizione che vi sia un numero sufficiente di copie di DNA, è possibile rilevare lo 0,8% di mutante in un fondo di DNA genomico wild-type (per conoscere il limite di sensibilità per ogni mutazione, vedere "Caratteristiche di prestazione", pagina 55).

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è utilizzato in una procedura basata sulla reazione a catena della polimerasi (Polymerase Chain Reaction, PCR). Tra i vantaggi offerti da questo kit ci sono l'elevata specificità per il target, la rapidità e l'efficienza e l'assenza di soggettività nella determinazione dei risultati.

Principio della procedura

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR kit utilizza le 2 tecnologie ARMS e Scorpions per consentire la rilevazione delle mutazioni tramite real-time PCR.

Miscele di reazione delle mutazioni

Ogni miscela di reazione utilizza un primer ARMS specifico della mutazione per amplificare il DNA mutato e successivamente un primer Scorpions per rilevare il prodotto dell'amplificazione.

ARMS

La tecnologia ARMS realizza l'amplificazione allele-specifica sfruttando la capacità della *Taq* DNA polimerasi di distinguere tra una base appaiata e una base non appaiata all'estremità in 3' di un primer per PCR. Quando il primer è perfettamente appaiato, l'amplificazione procede con la massima efficienza. Quando la base in 3' presenta un appaiamento errato, può avvenire soltanto un'amplificazione di basso livello sul fondo. Viene dunque amplificata selettivamente una sequenza mutata specifica, anche in quei campioni nei quali la maggior parte del DNA non contiene la mutazione.

Scorpions

La tecnologia Scorpions consente di rilevare il risultato dell'amplificazione. Il termine Scorpions è utilizzato per descrivere molecole a doppia funzione che contengono un primer per PCR legato covalentemente a una sonda. Nella sonda sono incorporati il fluoroforo carbossifluoresceina (FAM[™]) e un quencher. Quest'ultimo ha il compito di sopprimere la fluorescenza del fluoroforo. Quando la sonda si lega all'amplicone ARMS durante la reazione PCR, il fluoroforo e il quencher si scindono determinando un aumento rilevabile della fluorescenza.

Formato del kit

Il therascreen KRAS RGQ PCR Kit contiene 8 esami:

- 1 esame di controllo (miscela reazione di controllo [CTRL])
- 7 esami di mutazione (12ALA, 12ASP, 12ARG, 12CYS, 12SER, 12VAL, 12ASP)

Le miscele delle reazioni sono duplex: contengono i reagenti marcati con FAM per rilevare i target e un controllo interno marcato con HEX[™]. I reagenti delle miscele delle reazioni e dei controlli positivi contengono il buffer Tris EDTA, mentre il controllo positivo contiene l'RNA trasportatore Poly A.

Esami

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit prevede una procedura suddivisa in 2 fasi: nella prima fase viene eseguito l'esame di controllo, in modo da valutare la quantità totale di DNA KRAS amplificabile in un campione; nella seconda fase vengono eseguiti gli esami di mutazione e controllo, in modo da determinare la presenza o l'assenza di DNA mutante.

Reazione di controllo

La CTRL utilizza un primer Scorpions e un primer non marcato per amplificare una breve sequenza dell'esone 4 del gene KRAS. La reazione di controllo consente di determinare se nel campione è presente un livello di DNA amplificabile, oltre a rappresentare un fattore di cui si tiene conto nei calcoli analitici per determinare lo stato mutazionale.

Esame di controllo

L'esame di controllo, marcato con FAM, consente di valutare la quantità totale di DNA KRAS amplificabile in un campione. L'esame di controllo amplifica una regione dell'esone 4 del gene KRAS. I primer e la sonda Scorpions sono formulati in modo tale che l'amplificazione possa avere luogo in modo indipendente da eventuali polimorfismi noti del gene KRAS.

Esami di mutazione

Ogni esame di mutazione contiene una sonda Scorpions marcata con FAM e un primer ARMS per la discriminazione tra il DNA wild-type e un DNA con una mutazione specifica.

Controlli

Nota: tutte le sedute analitiche devono includere sia controlli positivi che controlli negativi.

Controllo interno

Ogni miscela di reazione contiene un controllo interno, oltre alla reazione target. Un errore indica la possibile presenza di inibitori, che possono indurre risultati imprecisi o un possibile errore commesso dall'operatore nella fase di configurazione del processo per la provetta interessata. Se l'errore del controllo interno è causato dall'inibizione della PCR, diluendo il campione potrebbe ridursi l'effetto degli inibitori. Tuttavia in questo modo anche il DNA target viene diluito. Il kit contiene una provetta di acqua per la diluizione del campione (Dil.). È necessario diluire i campioni con l'acqua per diluizione dei campioni (Dil.).

Controllo positivo

Per ogni seduta è necessario includere un controllo positivo nelle provette 1-5. Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit contiene un controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS, da utilizzare come templato nella reazione di controllo positivo. I risultati del controllo positivo verranno valutati per confermare se il kit funziona secondo i criteri di accettabilità dichiarati.

Controllo negativo

Per ogni seduta è necessario includere un controllo negativo senza templato (No Template Control, NTC) nelle provette 9-13. Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit contiene acqua da utilizzare come "templato" per il controllo NTC. Il controllo NTC serve per valutare sia le potenziali contaminazioni durante la configurazione del processo, sia le prestazioni della reazione di controllo interno.

Valutazione del campione

La miscela della reazione di controllo (CTRL) fornita con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit consente la valutazione del DNA di KRAS totale amplificabile in un campione. L'esame di controllo amplifica una regione dell'esone 4 del gene KRAS. È consigliabile configurare i campioni con il solo esame di controllo, utilizzando il controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS e l'acqua come controllo senza templato (No Template Control, NTC).

Piattaforma e software

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è formulato in modo specifico per l'uso con lo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM. Il software Rotor-Gene Q e il *therascreen* KRAS Assay Package sono disponibili per il download da Internet o separatamente su CD.

La manutenzione degli strumenti Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM deve rispettare i requisiti descritti nel manuale utente dello strumento specifico. Per informazioni riguardanti lo strumento, consultare il manuale utente dello strumento specifico.

Per informazioni riguardanti l'installazione, vedere Appendice 2: installazione del software therascreen KRAS Assay Package.

Materiali in dotazione

Contenuto del kit

therascreen	KRAS RGQ PCR Kit			(24)
Numero di	catalogo	ID provetta		874011
Numero di	nero di preparazioni			24
Colore	Descrizione			Volume
Rosso	Control Reaction Mix (Miscela reazione di controllo)	1	CTRL	2 × 600 µl
Viola	12ALA Reaction Mix (Miscela reazione 12ALA)	2	12ALA	600 µl
Arancione	12ASP Reaction Mix (Miscela reazione 12ASP)	3	12ASP	600 µl
Rosa	12ARG Reaction Mix (Miscela reazione 12ARG)	4	12ARG	600 µl
Verde	12CYS Reaction Mix (Miscela reazione 12CYS)	5	12CYS	600 Ju
Giallo	12SER Reaction Mix (Miscela reazione 12SER)	6	12SER	600 µl
Grigio	12VAL Reaction Mix (Miscela reazione 12VAL)	7	12VAL	400 Ju
Blu	13ASP Reaction Mix (Miscela reazione 13ASP)	8	13ASP	600 µl
Beige	KRAS Positive Control (Controllo positivo KRAS)	9	PC	250 µl
Verde menta	Taq DNA Polymerase (Taq DNA polimerasi)		Taq	80 µl
Bianco	Acqua per controllo senza templato (NTC)		NTC	1,9 ml
Bianco	Water for Sample Dilution (Acqua per diluizione campioni)		Dil.	1,9 ml
Manuale de	el therascreen KRAS RGQ PCR Kit (m	anuale in ing	ese)	1

Materiale necessario ma non fornito

Durante la manipolazione di sostanze chimiche, è opportuno indossare sempre un camice da laboratorio, guanti monouso e occhiali protettivi. Per maggiori informazioni, consultare le schede di dati di sicurezza (Safety Data Sheets, SDS) disponibili presso il fornitore.

Reagenti

- QIAamp[®] DNA FFPE Tissue Kit (n. cat. 56404; vedere Estrazione del DNA)
- Xilene
- Etanolo (96-100%)*

Materiali di consumo

- Puntali per pipette sterili con filtro (per evitare contaminazioni crociate, è consigliabile utilizzare puntali per pipette dotati di barriere anti-aerosol)
- Provette sterili per microcentrifuga per la preparazione delle soluzioni Master Mix
- 0.1 ml Strip Tubes and Caps per l'uso con il rotore a 72-Well Rotor (n. cat. 981103 o 981106)

Strumentazione

- Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM con canali di fluorescenza per Cycling Green e Cycling Yellow (rilevazione di FAM e HEX, rispettivamente)
- Software Rotor-Gene Q versione 2.3 con KRAS Assay Package (versione 3.1.1) installato per la rilevazione automatizzata della mutazione (vedere Appendice 2: installazione del software *therascreen* KRAS Assay Package).

* Non utilizzare alcol denaturato, che contiene altre sostanze come il metanolo o il metiletilchetone (MEK).

Nota: è possibile utilizzare il software Rotor-Gene Q senza KRAS Assay Package per la rilevazione manuale della mutazione. Vedere Appendice 1: *protocollo* del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit per la procedura manuale.

- Thermomixer*, incubatore ad agitazione orbitale riscaldato, blocco riscaldante o bagnomaria in grado di sostenere un'incubazione a 56°C e a 90°C
- Centrifuga da tavolo[†] con rotore per provette da 1,5 ml
- Vortex da tavolo[†]
- Pipette dedicate (regolabili) per la preparazione dei campioni†
- Pipette dedicate (regolabili) per la preparazione della soluzione Master Mix PCR*
- Pipette dedicate (regolabili) per l'aliquotazione del DNA templato*

* Assicurarsi che gli strumenti siano stati controllati e calibrati nel rispetto delle istruzioni del produttore.

† Non utilizzare alcol denaturato, in quanto contiene altre sostanze come il metanolo o il metiletilchetone .

Avvertenze e precauzioni

Per uso diagnostico in vitro

Informazioni sulla sicurezza

Durante la manipolazione di sostanze chimiche, è opportuno indossare sempre un camice da laboratorio, guanti monouso e occhiali protettivi. Per maggiori informazioni, consultare le schede tecniche di sicurezza (Safety Data Sheet, SDS) appropriate. Le schede sono disponibili online nel formato PDF, pratico e compatto, sul sito www.qiagen.com/safety, dove è possibile cercare, visualizzare e stampare la scheda SDS di ogni kit e di ogni componente dei kit QIAGEN.

Precauzioni generali

L'utente deve prestare sempre attenzione alle seguenti precauzioni:

- Conservare ed estrarre il materiale positivo (campioni e controlli positivi) separatamente da tutti gli altri reagenti e aggiungerli alla miscela di reazione in un'area del laboratorio separata.
- Agire con la massima cautela in modo da prevenire la contaminazione delle reazioni PCR con il materiale di controllo sintetico. Si raccomanda l'uso di pipette dedicate separate per l'allestimento delle miscele di reazione e l'aggiunta del DNA templato. La preparazione e l'aliquotazione delle miscele di reazione devono essere eseguite in un'area del laboratorio separata dall'area in cui avviene l'aggiunta del templato. Non aprire le provette Rotor-Gene Q dopo che la seduta PCR è terminata. In questo modo è possibile prevenire la contaminazione da laboratorio con i prodotti post-PCR.
- I reagenti del therascreen KRAS RGQ PCR Kit sono diluiti in percentuali ottimali. L'ulteriore diluizione dei reagenti è sconsigliata, in quanto potrebbe provocare un deterioramento delle prestazioni. L'uso di volumi delle reazioni inferiori a 25 µl è sconsigliato, in quanto potrebbe aumentare il rischio di risultati falsi negativi.

- Tutti i reagenti del therascreen KRAS RGQ PCR Kit sono formulati in modo specifico per prestazioni ottimali. Tutti i reagenti forniti nel kit sono destinati esclusivamente all'uso con gli altri reagenti del medesimo therascreen KRAS RGQ PCR Kit. Se si desidera mantenere un livello di prestazioni ottimale, non sostituire nessuno dei reagenti del kit.
- Utilizzare soltanto la Taq DNA polimerasi (Taq) fornita nel kit. Non sostituirla con Taq DNA polimerasi di altri kit dello stesso tipo o di qualsiasi altro tipo o con Taq DNA polimerasi di altri fornitori.

Conservazione e manipolazione dei reagenti

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit viene spedito in ghiaccio secco. Qualora uno dei componenti del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit non dovesse essere congelato alla consegna o la confezione esterna dovesse essersi aperta durante il tragitto oppure la scatola non dovesse contenere la nota di accompagnamento, il manuale o i reagenti, contattare uno dei reparti del servizio tecnico QIAGEN o il distributore locale (vedere il retro di copertina o visitare il sito www.qiagen.com).

Alla consegna riporre immediatamente il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit in un congelatore termoregolato e conservarlo tra -30°C e –15°C al riparo dalla luce. Evitare di esporre alla luce diretta i primer Scorpions (e in generale tutte le molecole marcate con fluorescenza) in modo da prevenire il loro fotodecadimento e il deterioramento delle prestazioni.

Se conservato alle condizioni consigliate nella confezione originale, il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è stabile fino alla data di scadenza indicata. Evitare di scongelare e congelare ripetutamente. Non superare il numero massimo di 6 cicli di congelamento/scongelamento.

Raccolta dei campioni, preparazione per l'analisi e conservazione

Nota: tutti i campioni devono essere trattati come materiale potenzialmente infettivo.

Il materiale campione deve essere DNA genomico umano estratto da tessuto FFPE. Il trasporto deve avvenire secondo la metodologia di patologia standard per garantire la qualità dei campioni.

I campioni tumorali sono eterogenei e i dati ottenuti da un campione tumorale potrebbero non concordare con i dati ottenuti da altre sezioni dello stesso tumore. I campioni tumorali possono inoltre contenere tessuto non tumorale. È possibile che il DNA appartenente al tessuto non tumorale non contenga le mutazioni rilevate dal *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit.

Preparazione dei campioni tissutali

Nota: gli scalpellini devono essere asciutti. Non svolgere questa procedura sotto una cappa a flusso laminare o aspirante.

• Utilizzando uno scalpellino nuovo per ogni campione, raschiare il tessuto tumorale dalle sezioni e raccoglierlo in provette per microcentrifuga etichettate.

Preparazione di campioni di tessuto per l'estrazione del DNA (CRC)

- Utilizzando materiali e metodi standard, fissare il campione di tessuto in formalina 10% neutra tamponata e includere il campione di tessuto in paraffina. Utilizzando un microtomo tagliare sezioni seriali di 5 µm dal blocco di paraffina e montarle su vetrini di vetro.
- Affidare a un professionista qualificato (ad esempio, un patologo) lo studio di una sezione colorata con ematossilina ed eosina (EE) per valutare il contenuto tumorale e determinare l'area. Contrassegnare il vetrino colorato per distinguere il tumore dal tessuto normale. Utilizzare sezioni seriali per l'estrazione del DNA.

- Utilizzare sezioni con un contenuto tumorale che rappresenti oltre il 20% dell'area, quindi sottoporle a trattamento senza macrodissezione (vedere sotto).
- Nel caso di sezioni con un contenuto tumorale che rappresenti meno del 20% dell'area, macrodissezionare una o più sezioni. Scartare il tessuto non tumorale.
- Nel caso di sezioni che hanno un'area inferiore a 4 mm², trattare due o più sezioni in modo da aumentare l'area tumorale totale fino a 4 mm² almeno (vale per entrambi i tipi di campioni, con e senza macrodissezione). Scartare il tessuto non tumorale.
- Raschiare via la paraffina in eccesso dal tessuto utilizzando uno scalpellino nuovo sterile.

Preparazione di campioni di tessuto per l'estrazione del DNA (Non-Small Cell Lung Cancer, NSCLC)

- Utilizzando materiali e metodi standard, fissare il campione di tessuto in formalina 10% neutra tamponata e includere il campione di tessuto in paraffina. Utilizzando un microtomo tagliare sezioni seriali di 5 µm dal blocco di paraffina e montarle su vetrini di vetro.
- Richiedere a un professionista qualificato (ad esempio, un patologo) di valutare la presenza del tumore osservando una sezione colorata con EE. Utilizzare sezioni seriali per l'estrazione del DNA.
- Raschiare via la paraffina in eccesso dal tessuto utilizzando uno scalpellino nuovo sterile.

Conservazione

Conservare i blocchi FFPE e i vetrini a temperatura ambiente. I vetrini possono essere conservati a temperatura ambiente per un massimo di 4 settimane prima dell'estrazione del DNA.

Il DNA genomico può essere conservato tra 2°C e 8°C per 1 settimana dopo l'estrazione e, successivamente, tra -25°C e -15°C per un massimo di 8 settimane prima dell'uso.

Procedura

Estrazione del DNA

Le caratteristiche prestazionali del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit sono state generate usando DNA estratto con il QIAamp DNA FFPE Tissue Kit (n. cat. 56404). Se si utilizza il QIAamp DNA FFPE Tissue Kit, l'estrazione del DNA deve essere eseguita nel rispetto delle istruzioni contenute nel manuale, osservando quanto segue.

Estrazione del DNA (campioni CRC)

- Il QIAamp DNA FFPE Tissue Kit può essere utilizzato solo manualmente.
- Non utilizzare il passaggio relativo all'RNasi descritto nel manuale del QIAamp DNA FFPE Tissue Kit.
- Non utilizzare la soluzione di deparaffinazione QIAGEN. Per la deparaffinazione utilizzare esclusivamente il metodo con xilene/etanolo descritto nel manuale del QIAamp DNA FFPE Tissue Kit.
- La digestione con proteinasi K (passaggio 11 del manuale del QIAamp DNA FFPE Tissue Kit) deve durare 1 ora.
- L'eluizione dei campioni deve avvenire in 200 µl di tampone di eluizione (Buffer ATE), proveniente dal QIAamp DNA FFPE Tissue Kit.

Estrazione del DNA (campioni NSCLC)

- Usare 2 sezioni di 5 µm per estrazione.
- Il QIAamp DNA FFPE Tissue Kit può essere utilizzato solo manualmente.
- Non utilizzare il passaggio relativo all'RNasi descritto nel manuale del QIAamp DNA FFPE Tissue Kit.
- Non utilizzare la soluzione di deparaffinazione QIAGEN inclusa nel QIAamp DNA FFPE Tissue Kit. Per la deparaffinazione utilizzare esclusivamente il metodo con xilene/etanolo descritto nel manuale del QIAamp DNA FFPE Tissue Kit.
- La digestione con proteinasi K (passaggio 11 del manuale del QIAamp DNA FFPE Tissue Kit) deve durare 1 ora.
- Aggiungere 60 µl di tampone di eluizione (ATE) dal QIAamp DNA FFPE Tissue Kit e incubare per 2,5 minuti a temperatura ambiente.
- Centrifugare alla massima velocità per 1 minuto.
- Aggiungere altri 60 µl di tampone di eluizione (ATE) dal QIAamp DNA FFPE Tissue Kit e incubare per 2,5 minuti a temperatura ambiente.
- Centrifugare alla massima velocità per 1 minuto.

Protocollo: valutazione del campione di DNA

Questo protocollo consente di valutare il DNA totale amplificabile presente nei campioni, mediante l'uso del modello KRAS CE Sample Assessment Locked Template (Assay Package) per la valutazione automatizzata del campione.

Nota: per la valutazione manuale del campione, vedere Appendice 1: protocollo del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit per la procedura manuale.

Punti importanti prima di iniziare

- La miscela CTRL disponibile è sufficiente per valutare fino a 24 campioni.
- Utilizzare la miscela CTRL per valutare il DNA prima di eseguire i test.

Nota: è importante che per effettuare questa valutazione si utilizzi la miscela CTRL nel modo descritto di seguito, invece della spettrofotometria o di altri metodi alternativi. Il DNA fortemente degradato potrebbe non amplificarsi, anche se i primer generano piccoli frammenti di DNA.

- Per un utilizzo efficiente dei reagenti nel therascreen KRAS RGQ PCR Kit, è consigliabile raggruppare il più possibile i campioni di DNA in batch e formare sedute complete. Analizzando i campioni singolarmente o a piccoli gruppi si consuma una maggiore quantità di reagenti e, conseguentemente, si riduce il numero di campioni che complessivamente possono essere analizzati con un unico therascreen KRAS RGQ PCR Kit.
- Assicurarsi che sia installato il software therascreen KRAS Assay Package corretto, corrispondente alla versione del software Rotor-Gene Q, prima di utilizzare per la prima volta lo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM (vedere Appendice 2: installazione del software therascreen KRAS Assay Package).

Procedura

 Lasciare scongelare completamente a temperatura ambiente (15-30°C) per almeno 1 ora la miscela di reazione di controllo (provetta CTRL), l'acqua priva di nucleasi per il controllo senza templato (No Template Control .NTC) e il controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS.

Nota: portare la Taq DNA polimerasi (Taq) a temperatura ambiente (15-30°C) contemporaneamente agli altri reagenti (vedere Conservazione e manipolazione dei reagenti). Centrifugare brevemente la provetta affinché l'enzima si depositi sul fondo.

I tempi per lo scongelamento dei reagenti, l'allestimento della PCR e la conservazione prima dell'avvio della seduta sono indicati nella Tabella 2.

Nota: eseguire l'allestimento della PCR a temperatura ambiente.

Minimo	Tempo di scongelamento Massimo	Temperatura di conservazione* dopo allestimento PCR	Tempi massimi per allestimento PCR e conservazione
1 ora	4,5 ore	Temperatura ambiente (15-30°C)	7 ore
1 ora	4,5 ore	2-8°C	18 ore

Tabella 2. Tempi di scongelamento, tempi di allestimento della PCR e temperature di conservazione

* Il termine "conservazione" si riferisce al tempo compreso tra il completamento dell'allestimento PCR e l'inizio della seduta PCR sullo strumento Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM.

2. Miscelare i reagenti scongelati capovolgendo ogni provetta 10 volte per prevenire concentrazioni localizzate di sali, quindi centrifugare brevemente per far depositare il contenuto sul fondo della provetta.

Nota: non agitare in vortex la *Taq* DNA polimerasi (*Taq*) o qualsiasi miscela contenente *Taq*, in quanto l'enzima potrebbe inattivarsi.

- Preparare Master Mix sufficienti (miscela della reazione di controllo [CTRL] più Taq DNA polimerasi [Taq]) facendo riferimento ai volumi indicati nella Tabella 3 per:
 - tutti i campioni di DNA
 - 1 reazione di controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS

 1 reazione di acqua priva di nucleasi per il controllo senza templato (No Template Control, NTC)

• 1 campione extra, per fornire una quantità più che sufficiente per l'allestimento PCR La miscela Master Mix contiene tutti i componenti necessari per la PCR, tranne il campione.

Tabella 3. Preparazione della miscela Master Mix per l'esame di controllo

Componente	Volume
Miscela reazione di controllo (CTRL)	19,76 μl × (n+1)*
Taq DNA polimerasi (Taq)	0,24 µl × (n+1)*
Volume totale	20 µl/reazione

* n = numero di reazioni (campioni più controlli).

Preparare le soluzioni Master Mix in quantità sufficiente per un campione extra (n+1), in modo da avere a disposizione un'eccedenza per l'allestimento PCR.

Il valore n non deve superare 24 (più i controlli), in quanto 24 è il numero massimo di campioni che possono essere inclusi in una seduta.

Nota: durante la preparazione della soluzione Master Mix, dapprima viene aggiunto nella provetta il volume richiesto di miscela CTRL e in ultimo viene aggiunta la *Taq* DNA polimerasi (*Taq*).

Nota: pipettare la *Taq* DNA polimerasi inserendo delicatamente il puntale della pipetta appena sotto la superficie del liquido, per evitare che il puntale si cosparga di enzima in eccesso.

 Caricare il numero necessario di strisce di 4 provette per PCR (ogni striscia ha 4 provette) sul blocco di caricamento in base alla disposizione illustrata nella Tabella 4. Non tappare le provette.

Nota: lasciare i tappi nel contenitore di plastica finché non servono.

Esame									
Controllo	1 (PC)	9	17	25	-	-	-	-	-
Controllo	2 (NTC)	10	18	26	-	-	-	-	-
Controllo	3	11	19	-	-	-	-	-	-
Controllo	4	12	20	-	-	-	-	-	-
Controllo	5	13	21	-	-	-	-	-	-
Controllo	6	14	22	-	-	-	-	-	-
Controllo	7	15	23	-	-	-	-	-	-
Controllo	8	16	24	-	-	-	-	-	-

Tabella 4. Disposizione delle provette sul blocco di caricamento per la seduta di valutazione dei campioni di DNA

* I numeri identificano le posizioni nel blocco di caricamento e indicano la posizione finale sul rotore.

- Impostare una pipetta su un volume inferiore rispetto al volume totale della soluzione Master Mix della reazione, quindi miscelare con cura aspirando completamente in su e in giù per 10 volte.
- 6. Aggiungere immediatamente 20 µl di Master Mix in ogni provetta della striscia per PCR. Nota: per conoscere la disposizione delle provette, vedere la Tabella 4. Per la valutazione del campione di DNA, la soluzione Master Mix dell'esame di controllo deve essere aggiunta a una provetta PC (Positive Control, PC), una provetta NTC (No Template Control, NTC) e una provetta per ogni campione di DNA.
- Aggiungere immediatamente 5 µl di acqua priva di nucleasi per controllo senza templato (No Template Control. NTC) nella provetta NTC (posizione provetta 2) e chiudere con il tappo.
- Aggiungere 5 µl di ogni campione di DNA nelle provette dei campioni (posizioni provette 3-26) e chiudere con i tappi.
- Aggiungere 5 µl di controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS nella provetta PC (posizione provetta 1) e chiudere con il tappo.

Ogni provetta dovrebbe contenere un volume della reazione totale pari a 25 µl (20 µl di Master Mix preparati nella Tabella 3, più 5 µl di NTC/campione/PC).

- 10. Con un pennarello indelebile contrassegnare i tappi delle prime provette nella posizione numerica più bassa di ogni striscia di 4 provette per PCR (vale a dire le posizioni 1, 5, 9 ecc.) per mostrare l'orientamento con cui devono essere caricate le provette sul rotore a 72 pozzetti dello strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.
- 11. Capovolgere 4 volte le provette tappate per miscelare il campione e la miscela della reazione.
- Inserire tutte le strisce di 4 provette per PCR nelle posizioni corrette del rotore a 72 pozzetti, rispettando la disposizione della seduta (Tabella 4) e seguendo i segni di orientamento.

Nota: se il rotore non è completamente pieno, è necessario occupare tutte le posizioni libere del rotore con una provetta vuota tappata. In tal modo viene mantenuta l'efficienza termica dello strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.

- Caricare il rotore a 72 pozzetti sullo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM. Assicurarsi che l'anello bloccante (fornito con lo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM) sia posizionato sopra al rotore, in modo da tenere ferme le provette durante la seduta.
- 14. Fare doppio clic sull'icona "therascreen KRAS QC Locked Template" (Modello bloccato QC therascreen KRAS), sul desktop del computer collegato allo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM (Figura 1) per avviare il software Rotor-Gene Q.



Figura 1. L'icona "therascreen KRAS QC Locked Template" (Modello bloccato QC therascreen KRAS).

La scheda "Setup" (Impostazione) viene visualizzata per impostazione predefinita (Figura 2).

	View										
Şetup		T		Bun Propess			1		(brid)	à c	
This screen displays microflaneous rehup options h Kit Name : Bessoners FRAS CE BESS PCR Fix Template Version : 3.0.2	o the run. Complete the field Roter :	and clock Start Run when	you are ready to t	begin the sun							
Bun ID: DNA Sample Assessment			Lapout of the	policy adapte	-	_			_		
Sangle Sangle I		_	Posten 1 PC Contol	Pseilion:9 Sample 7 Control	Position 17 Not used	Pushin 25 Not used			Poiton 45 Not used		
Sample ID Sample Name 1 Sample 1 2 Sample 2 3 Sample 3			Position:2 NTC Control	Position 10 Sample 8 Control	Poder VI Noticed	Permitters,28 Not (seed	Profess 24 Not used	Proton G Not and	Privilean ND Not cored	Parker SE. Refused	Produce 85 Rid served
4 Sangle 4 5 Sangle 5 6 Sangle 6 7 Sangle 7 8 Sangle 9			Poster:3 Sangle 1 Contol	Profession Netwood	Poster 19 National		Paster 26 Not used	Pepiling C.	ProfestS1 Not used	Proton 53 Not cond	Ppolicy 57 National
			Position 4 Sample 2 Control	Frontiers 12 Not used	Parallel 20 Not used		Paster X by yest	Produce 24 Not seed		Paulier (D. Not used	Produce 88 Not weed
			Postor:5 Sangle 3 Contol	Product 10 Red until	Poster 21 Ref unit	Paratari 29 Bat sated	Produce 31 Not used	Packer #		Pusher(21 Not used	Protein 60 Nat used
			Position 6 Sangle 4 Control	Product18 Prof und	Photos 22 Not used	Public-30 Not used	Profess 20 Not used	Paultin 45 163 anti	Parityre 54 Net und		
			Poolert7 Sangle 5 Coreol	Finder 15 Not cred	Postker 73 Not used	Product 71 Mat. orbit	Profeet 38 Not used	Product 47 Mol sont	Poster 18	Protory 53 Not caref.	Protors75 Hite.com
			Position:8 Sample 6 Control	Proton 16	Poster 24	Finiture 22	Protect 42	Puntos,41	Protects	Padiatol	Fesher:72

Figura 2. La scheda "Setup" (Impostazione) e la casella "Locking Ring Attached" (Anello di bloccaggio collegato). 1 = scheda "Setup" (Impostazione); 2 = casella "Locking Ring Attached" (Anello di bloccaggio collegato).

- 15. Verificare che l'anello di bloccaggio sia posizionato correttamente e selezionare la casella "Locking Ring Attached" (Anello di bloccaggio collegato). Chiudere il coperchio dello strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.
- 16. Immettere l'ID della seduta nel campo "Run ID" (ID seduta) in base alle convenzioni di denominazione locali. Immettere il nome del campione nel campo "Sample Name" (Nome campione) in base alle convenzioni di denominazione locali, quindi premere il tasto Invio.

Il nome del campione verrà aggiunto all'elenco dei campioni in basso e al campione verrà assegnato un "Sample ID" (ID campione) del tipo 1, 2, 3 e così via. Inoltre il riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento) sul lato destro verrà aggiornato in modo da includere il nome del campione (Figura 3).

In alternativa, è possibile importare i campioni salvati in formato *.smp (file campione Rotor-Gene Q) o *.csv (valori separati da virgola) utilizzando il pulsante "Import Samples" (Importa campioni). Questo metodo consente di popolare automaticamente i nomi dei campioni.

Nota: nel riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento) verificare che il nome del campione appena aggiunto sia evidenziato da un cambio di colore e che il nome del campione compaia nella posizione assegnata al campione (Figura 3).

Nota: i campioni i cui nomi sono composti da più di 8 caratteri potrebbero non essere visualizzati per intero nel riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento).



Figura 3. Immissione dei valori nei campi "Run ID" (ID seduta) e "Sample Name" (Nome campione). 1 = campo "Run ID" (ID seduta), 2 = pulsante "Import Samples" (Importa campioni) 3 = campione "Sample Name" (Nome campione), 4 = elenco campioni, 5 = riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento).

- 17. Ripetere il passaggio 16 per immettere i nomi di tutti gli altri campioni (Figura 4).
 - Nota: per modificare il nome di un campione, fare clic su "Sample Name" (Nome campione) nell'elenco dei campioni; il nome del campione selezionato verrà visualizzato nel campo "Sample Name" (Nome campione), appena sopra l'elenco. Modificare il nome del campione rispettando le convenzioni di denominazione locali, quindi premere il tasto Invio per aggiornare il nome.



Figura 4. Immissione di altri nomi di campioni nel campo "Sample Name" (Nome campione). *1 = pulsante "Import Samples" (Importa campioni); 2 = campo "Sample Name" (Nome campione) ed elenco campioni; 3 = riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento) con ulteriori nomi di campioni. Dopo aver immesso i nomi di tutti i campioni, verificare che siano corretti. Se necessario, aggiungere ulteriori informazioni nel campo "Notes" (Annotazioni) e fare clic su "Start Run" (Avvia seduta) (Figura 5).

Nota: se qualche posizione del rotore è inutilizzata, viene visualizzato un "Warning" (Avvertenza) (Figura 5 e Figura 6) per ricordare all'utente che è necessario occupare tutte le posizioni del rotore, eventualmente con una provetta vuota tappata. Assicurarsi che tutte le posizioni del rotore prima inutilizzate siano ora occupate con una provetta vuota tappata, quindi fare clic su OK per proseguire.

	View										
Setup)		Bur Popera			Y		Érið)	in .	
This screen displays miscellaneous setup options h	r the run. Complete the	fields and click Start Flun whe	en you are ready to t	legn the run							
Kit Name : Heastonen FRAS CE REGISTRATE Template Version : 302	Roter :		Notes :								
Run ID: DNA Sample Assessment		-	Layout of the	pipelling adapte	_	_			_		
Sanples Samples Sample Name, [Sample 0			Postan 1 PC Control	Pseiton:9 Sample 7 Control	Position 17 Not used	Pushin 25 Not used			Poster 41 Not used		
Sample 10 Sample Name 1 Sample 1 2 Sample 2 3 Sample 3			Position 2 NTC Control	Position 10 Sample 8 Control	Poster VI Not cost	Permitters,28 Not Long	Profess 24 Not used	Proton G Not and	Photos 10 Not cord	Positive SE Hol Land	Product 65 Not Level
4 Sample 4 5 Sample 5 6 Sample 6 7 Sample 7 8 Sample 1			Poston 3 Sanple 1 Control	Profess 11 Not send	Poster 19 Natured		Pactors 26 Not used	Positor Cl fact and		Proton 58 Not cond	Profess 57 National
			Position 4 Sample 2 Control	Product 12 Add undd	Freedore 20 Hot good		Product 26 Big west	President 84 Hol scool		Passine 60. Not used	Pasker-52 Notweed
			Postor:5 Sangle 3 Control	Product 12 Net until	Postor 21 Rid used	Parker:29 Ref.and	Produce 31 Not used	ProApe #2 Not seed		Public ST Rid youd	
			Position 6 Sangle 4 Coreol	Product14 Phil sold		Public 30 Not see	ProtectII Notwood	Puillim 41 103 uz01	Parter 54 Nitural	Pissbard2 Notward	
			Poster 7 Sangle 5 Cordol	Picture 15 Not creat	Poster 23 Nor cent	Product 71 Mid. orbit	Paster: 78 Not used	Product 47 McFustert	Poster 15 School	Protory 61 Not caref	Produce 75 Stat cont
			Position:8 Sanple 6 Control	Proton 16	Portug 24		Puttor 42	Publics 41	Protoch	Patherite	

Figura 5. Campo "Notes" (Annotazioni), pulsante di "Start Run" (Avvia seduta) e messaggio "Warning" (Avvertenza) per le posizioni del rotore inutilizzate.

Position:1 PC Control	Position:9 Sample 7 Control	Position:17 Not used	Position: 25 Not used	Position:33 Not used
lotor-Ge	ne Q Serie	s Softwar	e 🔀	
i) wa	arning - There a	re unused Roto	r Tubes.	Position:34 Not used
Ple Do	ase fill all unuse you wish to con	d positions with tinue?	n empty tubes.	Desition 2
	ОК	Cancel]	Not used
Sample 2 Control	Position:12 Not used	Position:20 Not used	Position:28 Not used	Position: 36 Not used
Position:5				
Sample 3				



 Viene visualizzata una finestra "Save As" (Salva con nome). Scegliere un nome file adeguato e salvare la seduta PCR con l'estensione *.rex nel percorso selezionato. Fare clic su Save (Salva) (Figura 7).

	a b							
	Save As							
DNA Sample Assess	Save in:	🞯 Desktop		-	+ 🗈 삼 💷-			
		My Documents						
e: Sample 8	My Recent	My Computer	185					
Sample Name	Documents	Siny notificitien at					Position:25 Not used	Positio Not us
1 Sample 1								
2 Sample 2	Desktop							
4 Sample 4							Position:26	Positio
5 Sample 5							Hot aved	Hetas
5 Sample 5 7 Sample 7	My Documents							
8 Sample 8	-						Devition 27	Paultin
							Not used	Not us
	My Computer							
	6							
							Position:28 Not used	Positio
	My Network	File name: DN	IA Sample Assessment		-	Save	TTOC GOOD	1105 005

Figura 7. Salvataggio del file della seduta. 1 = finestra "Save As" (Salva con nome); 2 = nome file e tipo file *.rex; 3 = pulsante "Save" (Salva).

La seduta PCR viene avviata.

Nota: quando la seduta ha inizio, si apre automaticamente la scheda "Run Progress" (Avanzamento seduta) per mostrare il tracciato della temperatura e il tempo rimanente per la seduta (Figura 8).



Figura 8. Scheda Run Progress (Avanzamento seduta).

Quando la seduta si conclude, si apre automaticamente la scheda "Analysis" (Analisi).

Nota: se la scheda "Analysis" non si apre, fare clic su di essa (Figure 9).

Nota: una spiegazione del metodo di calcolo viene fornita nella sezione "Interpretazione dei risultati".

File He	qe		
	View		
	Setup	Bun Progress	Analysis
		Beport	
ample (QC Result Table:		
ube ID	Sample Name	Control Assay Dt Flags/Warrings	Status
	PC Control	26.50	Valid
	NTC Control		Valid
	037710708	28.39 -	Valid
	03771071B	27.38 -	Valid
	037710728	30.07	Valid
	037710738	26.53 -	Valid
	037710748	29.55 -	Valid
	037710758	28.45 .	Valid
	037710768	29.95	Valid
D	03771077B	29.02 ·	Valid
1	037710788	31.42 -	Valid
2	037710798	28.93 -	Valid
3	037710818	29.60	Valid
4	037710828	31.44 -	Valid
5	037710838	31.02 -	Valid
6	037710848	28.09	Valid
7	037710868	29.91 -	Valid
8	037710878	30.33 .	Valid
9	037710888	30.22	Valid
0	037710898	27.17	Valid
1	037710908	29.87 -	Valid
2	03771091B	29.32	Valid
3	037710928	28.22 -	Valid
4	037710938	28.57	Valid
5	037710948	29.80 ·	Valid
AC	037710958	30.41 -	Valid

Figura 9. La scheda "Analysis" (Analisi) e i risultati riportati. 1 = scheda "Analysis" (Analisi), 2 = "Sample QC Result Table" (Tabella risultati QC campioni).

Nota: i risultati dei controlli verranno riportati nel modo seguente nella tabella "Sample QC Result Table"(Tabella risultati QC campioni) (2 nella Figura 9).

- Controlli della seduta (PC (Positive Control, PC) e NTC (No Template Control, NTC), rispettivamente posizioni 1 e 2 delle provette): se i risultati rientrano nei limiti di accettabilità, ciascuno avrà la dicitura "Valid" (Valido). In caso contrario il risultato sarà "Invalid" (Non valido).
- Reazione di controllo del campione C_T > 32,00: il risultato sarà "Invalid" (Non valido). La quantità di DNA è insufficiente per l'analisi mutazionale. Ripetere il test sul campione. Se la quantità di DNA è ancora insufficiente, estrarre altro tessuto tumorale, se disponibile (vedere "Guida alla risoluzione dei problemi").
- Reazione di controllo del campione C_T < 21,92: il risultato sarà "Invalid" (Non valido). La concentrazione del DNA è troppo alta per l'analisi mutazionale. Diluire con acqua priva di nucleasi per diluizione (Dil.) e ripetere il test. Diluire fino a un valore C_T di 21,92-32,00. Una diluizione 1:1 aumenta il valore C_T di circa 1,0.
- Valore C_T della reazione di controllo del campione tra 21,92 e 32,00 (21,92 ≤ C_T di controllo ≤ 32,00): il risultato è "Valid" (Valido), la concentrazione del DNA è idonea all'analisi mutazionale.

Nota: se è necessario ripetere l'estrazione o diluire il campione, ripetere la reazione di controllo per confermare che la concentrazione del DNA è idonea all'uso.

20. Per generare file di report, fare clic su Report. Viene visualizzata la finestra "Report Browser" (Browser dei report). Selezionare KRAS Analysis Report (Report analisi KRAS) in Templates (Modelli), quindi fare clic su "Show" (Mostra) (Figura 10).

Nota: è possibile salvare i report in un percorso alternativo, nel formato webarchive, facendo clic sul pulsante Save As (Salva con nome) nell'angolo in alto a sinistra di ogni report.



Figura 10. Selezione di "KRAS Analysis Report" (Report analisi KRAS). 1 = "Report"; 2 = finestra "Report Browser" (Browser dei report); 3 = "KRAS Analysis Report" (Report analisi KRAS); 4 = "Show" (Mostra).

Protocollo: rilevazione delle mutazioni KRAS

Questo protocollo consente di rilevare le mutazioni KRAS.

Punti importanti prima di iniziare

- Un campione può essere analizzato utilizzando gli esami per le mutazioni KRAS solo dopo che ha superato la fase di valutazione.
- Per un uso efficiente del therascreen KRAS RGQ PCR Kit, è necessario raggruppare i campioni in batch di 7 (per riempire il rotore a 72 pozzetti). Utilizzando batch più piccoli si potranno analizzare meno campioni con il therascreen KRAS RGQ PCR Kit.
- Assicurarsi che sia installato il software therascreen KRAS Assay Package corretto, corrispondente alla versione del software Rotor-Gene Q, prima di utilizzare per la prima volta lo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM (vedere Appendice 2: installazione del software therascreen KRAS Assay Package).

Procedura

 Etichettare 8 provette per microcentrifuga (non fornite) corrispondenti a ognuna delle miscele di reazione illustrate nella tabella che segue. Preparare le soluzioni Master Mix (miscela di controllo o della reazione di mutazione [Provetta CTRL, 12ALA, 12ASP, 12ARG, 12CYS, 12SER, 12VAL o 13ASP] più *Taq* DNA polimerasi [Taq]) in quantità sufficiente per i campioni di DNA, per una reazione di controllo positivo (Provetta PC) KRAS e per una reazione di controllo Provetta NTC (No Template Control, NTC) con acqua priva di nucleasi, rispettando i volumi illustrati nella tabella. Includere i reagenti per 1 campione extra, in modo da fornire una quantità più che sufficiente per l'allestimento PCR. Le soluzioni Master Mix contengono tutti i componenti necessari per la PCR, tranne il campione.

Esame e provetta con miscela di reazione	Volume della miscela di reazione	Volume di <i>Taq</i> DNA polimerasi
Controllo (provetta CTRL)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)
12ALA (provetta 12ALA)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)
12ASP (provetta 12ASP)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)
12ARG (provetta 12ARG)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)
12CYS (provetta 12CYS)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)
12SER (provetta 12SER)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)
12VAL (provetta 12VAL)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)
13ASP (provetta 13ASP)	19,76 µl x (n + 1)	0,24 µl x (n + 1)

* n = numero di reazioni (campioni più controlli).

Preparare le soluzioni Master Mix in quantità sufficiente per 1 campione extra (n1) in modo da avere a disposizione un'eccedenza per l'allestimento PCR. Il valore n non deve superare 7 (più i controlli), in quanto 7 è il numero massimo di campioni che possono essere inclusi in una seduta.

- Miscelare i reagenti scongelati capovolgendo le provette 10 volte ciascuna, in modo da prevenire la concentrazione localizzata di sali. Centrifugare brevemente affinché il contenuto si depositi sul fondo della provetta.
- Impostare una pipetta su un volume inferiore rispetto al volume totale delle miscele di reazione, quindi miscelare con cura le soluzioni Master Mix aspirando completamente in su e in giù per 10 volte.
- Aggiungere immediatamente 20 µl di Master Mix in ogni provetta della striscia per PCR appropriata.

Nota: per conoscere la disposizione delle provette durante la preparazione delle miscele delle reazioni, vedere la Tabella 5. Ai fini della rilevazione delle mutazioni KRAS, è necessario aggiungere le soluzioni Master Mix in 8 provette PC, 8 provette NTC e 8 provette per ogni campione di DNA.
	Controlli				N° campione				
Esame	PC	NTC	1	2	3	4	5	6	7
CTRL	1*	9	17	25	33	41	49	57	65
12ALA	2	10	18	26	34	42	50	58	66
12ASP	3	11	19	27	35	43	51	59	67
12ARG	4	12	20	28	36	44	52	60	68
12CYS	5	13	21	29	37	45	53	61	69
12SER	6	14	22	30	38	46	54	62	70
12VAL	7	15	23	31	39	47	55	63	71
13ASP	8	16	24	32	40	48	56	64	72

Tabella 5. Disposizione delle provette sul blocco di caricamento per la seduta di rilevazione delle mutazioni KRAS

* I numeri identificano le posizioni nel blocco di caricamento e indicano la posizione finale sul rotore.

- Aggiungere immediatamente 5 µl di acqua priva di nucleasi per controllo senza templato (No Template Control, NTC) nelle provette NTC (No Template Control, NTC) (posizioni provette 9-16) e chiudere con i tappi.
- 6. Aggiungere 5 μl di ogni campione di DNA nelle provette dei campioni (posizioni provette 17-72) e chiudere con i tappi.
- Aggiungere 5 µl di controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS nelle provette PC (posizioni provette 1-8) e chiudere con i tappi.
- 8. Con un pennarello indelebile contrassegnare i tappi delle prime provette nella posizione numerica più bassa di ogni striscia di 4 provette per PCR (vale a dire le posizioni 1, 5, 9 ecc.) per mostrare l'orientamento con cui devono essere caricate le provette sul rotore a 72 pozzetti dello strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.
- 9. Capovolgere 4 volte le provette tappate per miscelare il campione e la miscela della reazione.
- Inserire tutte le strisce di 4 provette per PCR nelle posizioni corrette del rotore a 72 pozzetti, rispettando la disposizione della seduta (Tabella 5) e utilizzando i segni come orientamento.

Nota: è possibile includere al massimo 7 campioni in ogni seduta PCR. Se il rotore non è completamente pieno, è necessario occupare tutte le posizioni libere del rotore con una provetta vuota tappata. In questo l'efficienza termica dello strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM viene mantenuta.

- Caricare il rotore a 72 pozzetti sullo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM. Assicurarsi che l'anello bloccante (fornito con lo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM) sia posizionato sul rotore, in modo da tenere ferme le provette durante la seduta.
- Fare doppio clic sull'icona therascreen KRAS Locked Template (Modello bloccato therascreen KRAS) sul desktop del portatile collegato allo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM (Figura 11) per avviare il software Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.



Figura 11. L'icona "therascreen KRAS Locked Template" (Modello bloccato therascreen KRAS).

La scheda "Setup" (Impostazione) viene visualizzata per impostazione predefinita (Figure 12).

Setup			(Dir.Proj		Ĩ		Arden (
n screen displays mice between units options for the nay. Complete the fields and cick. Start Files when you are ready to be	gebenn						
Name : Personan (PAS CE Baller) (2) Lance Destinated	Notes						
ndo PCI xa							
	Land of the po	fing adapter					
and Landard						-	
ander	Passan 1						
angle Name	Ered	Protection					Produce (4)
ergik D Sangie Name							
	Pastari2						
	Cartest						Produce GL Viol cond
	Pastan 3 Six unit						Postaria (67
							1
	Bed south						The same
	Particu 5						Painteer 13
	This joint						Fed and
	Problem &						Product 70
	the state						100000
	Pipiline.7 Ind start						President 71 Test const

Figura 12. 1 = scheda "Setup" (Impostazione); 2 = casella "Locking Ring Attached" (Anello bloccante collegato).

- Verificare che l'anello bloccante sia posizionato correttamente e selezionare la casella "Locking Ring Attached" (Anello bloccante collegato). Chiudere il coperchio dello strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.
- 14. Immettere l'ID della seduta nel campo "Run ID" (ID seduta) in base alle convenzioni di denominazione locali.
- 15. Immettere il nome del campione nel campo "Sample Name" (Nome campione) in base alle convenzioni di denominazione locali, quindi premere il tasto Invio.

Il nome del campione verrà aggiunto all'elenco dei campioni in basso e al campione verrà assegnato un "Sample ID" (ID campione) del tipo 1, 2, 3 e così via. Inoltre il riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento) sul lato destro verrà aggiornato in modo da includere il nome del campione (Figura 13).

Nota: nel riquadro Layout of the pipetting adapter (Configurazione dell'adattatore di pipettamento) verificare che il nome del campione appena aggiunto sia evidenziato da un cambio di colore e che i nomi di tutti e 8 gli esami nella colonna sotto il cerchio del campione siano evidenziati (Figura 13).

Nota: è possibile aggiungere 7 campioni al massimo. Gli ID dei campioni (nei cerchi) verranno assegnati automaticamente dall'1 al 7.

Nota: i campioni i cui nomi sono composti da più di 8 caratteri potrebbero non essere visualizzati per intero nel riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento).

In alternativa, è possibile importare i campioni salvati in formato *.smp (file campione Rotor-Gene Q) o *.csv (valori separati da virgola) utilizzando il pulsante "Import Samples" (Importa campioni). Questo metodo consente di popolare automaticamente i nomi dei campioni.



Figura 13. Immissione dei valori nei campi "Run ID" (ID seduta) e "Sample Name" (Nome campione). 1 = campo "Run ID" (ID seduta); 2 = pulsante "Import Samples" (Importa campioni), non disponibile nella versione del software 2.1; 3 = campo "Sample Name" (Nome campione); 4 = elenco campioni; 5 = riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento); 6 = cerchio del campione evidenziato e colonna con 8 esami nel riquadro sottostante.

16. Ripetere il passaggio 14 per immettere i nomi di tutti gli altri campioni (Figura 14).

Nota: per modificare il nome di un campione, fare clic su "Sample Name" (Nome campione) nell'elenco dei campioni; il nome del campione selezionato verrà visualizzato nel campo "Sample Name" (Nome campione), appena sopra l'elenco. Modificare il nome del campione rispettando le convenzioni di denominazione locali, quindi premere il tasto Invio per aggiornare il nome.



Figura 14. Immissione di altri nomi di campioni nel campo "Sample Name" (Nome campione). 1 = campo "Sample Name" (Nome campione); 2 = elenco campioni; 3 = riquadro "Layout of the pipetting adapter" (Configurazione dell'adattatore di pipettamento) con ulteriori nomi di campioni.

 Dopo aver immesso i nomi di tutti i campioni, verificare che siano corretti. Se necessario, aggiungere ulteriori informazioni nel campo Notes (Annotazioni) e fare clic sul pulsante Start Run (Avvia seduta) (Figura 15).

Nota: se qualche posizione del rotore è inutilizzata, viene visualizzato un "Warning" (Avvertenza) (Figura 15 e Figura 16) per ricordare all'utente che è necessario occupare tutte le posizioni del rotore, eventualmente con una provetta vuota tappata. Assicurarsi che tutte le posizioni del rotore prima inutilizzate siano ora occupate con una provetta vuota tappata, quindi fare clic su OK per proseguire.



Figura 15. 1 = campo "Notes" (Annotazioni); 2 = "Start Run" (Avvia seduta); 3 = "Warning" (Avvertenza) relativa alle posizioni del rotore inutilizzate.



Figura 16. Messaggio "Warning" (Avvertenza) relativa alle posizioni del rotore inutilizzate.

 Nella finestra Save As (Salva con nome), scegliere un nome file adeguato e salvare la seduta PCR con l'estensione *.rex nel percorso selezionato (Figura 17).



Figura 17. Salvataggio del file della seduta.

La seduta PCR viene avviata.

Nota: quando la seduta ha inizio, si apre automaticamente la scheda "Run Progress" (Avanzamento seduta) per mostrare il tracciato della temperatura e il tempo rimanente per la seduta (Figura 18).



Figura 18. Scheda "Run Progress" (Avanzamento seduta).

Quando la seduta si conclude, si apre automaticamente la scheda "Analysis" (Analisi). Nota: se la scheda "Analysis" (Analisi) non si apre, fare clic su di essa (Figure 19). Nota: una spiegazione del metodo di calcolo viene presentata nella sezione "Interpretazione dei risultati".



Figura 19. La scheda "Analysis" (Analisi) e i risultati riportati. 1 = scheda "Analysis" (Analisi); 2 = riquadro "Run Controls, Positive Control" (Controlli seduta, Controllo positivo); 3 = riquadro "Run Controls, Negative Control" (Controlli seduta, Controllo negativo); 4 = riquadro "Sample Result Table" (Tabella risultati campioni); 5 = colonna "KRAS Mutation Status" (Stato mutazione KRAS).

I risultati degli esami verranno riportati nel modo seguente (Figura 19).

- Riquadro "Run Controls, Positive Control" (Controlli seduta, Controllo positivo). se i risultati rientrano nei limiti di accettabilità, nel campo "Positive Control Status" (Stato controllo positivo) comparirà "Valid" (Valido), in caso contrario comparirà "Invalid" (Non valido).
- Riquadro "Run Controls, Negative Control" (Controlli seduta, Controllo negativo). Se entrambi i risultati "NTC") (Controllo senza templato) (No Template Control, NTC e "Internal Control" (Controllo interno) rientrano nei limiti di accettabilità, nel campo "Negative Control Status" (Stato controllo negativo) comparirà "Valid" (Valido), in caso contrario comparirà "Invalid" (Non valido).

- Riquadro "Sample Result Table" (Tabella risultati campioni). le specifiche mutazioni rilevate nei campioni positivi verranno indicate nella colonna "KRAS Mutation Status" (Stato mutazione KRAS).
- Per generare file di report, fare clic su Report. Viene visualizzata la finestra "Report Browser" (Browser dei report). Selezionare KRAS Analysis Report (Report analisi KRAS) in Templates (Modelli), quindi fare clic su Show (Mostra) (Figura 20).

Nota: è possibile salvare i report in un percorso alternativo, nel formato webarchive, facendo clic su Save As (Salva con nome) nell'angolo in alto a sinistra di ogni report.



Figura 20. Selezione di "KRAS Analysis Report" (Report analisi KRAS). 1 = "Report"; 2 = finestra "Report Browser" (Browser dei report); 3 = "KRAS Analysis Report" (Report analisi KRAS); 4 = "Show" (Mostra).

Interpretazione dei risultati

L'analisi e l'assegnazione delle mutazioni vengono eseguite automaticamente dal software *therascreen* KRAS Assay Package al termine di una seduta. Le informazioni che seguono spiegano il modo in cui il software *therascreen* KRAS Assay Package esegue l'analisi e assegna le mutazioni.

Nota: per l'analisi manuale, vedere Appendice 1: *protocollo* del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit per la procedura manuale.

Il ciclo della PCR nel quale la fluorescenza proveniente da una particolare reazione supera un valore soglia viene definito come valore C_T . I valori C_T indicano la quantità di DNA iniziale specifico. Valori C_T bassi indicano livelli di DNA iniziale alti, mentre valori C_T alti indicano livelli di DNA iniziale bassi. Le reazioni che hanno un valore C_T sono classificate come amplificazioni positive.

Il software Rotor-Gene Q esegue l'interpolazione dei segnali di fluorescenza tra 2 valori qualsiasi registrati. Di conseguenza i valori C⊺ possono essere un qualsiasi numero reale (non limitato agli interi) compreso nell'intervallo tra 0 e 40.

Nel caso del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit, il valore soglia è impostato su 0,05 unità di fluorescenza relativa. Questo valore è preimpostato nel software *therascreen* KRAS Assay Package per entrambi i canali di fluorescenza verde Green e Yellow. Il valore soglia è stato determinato nel corso dello sviluppo del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit.

Per determinare il valore ΔC_T , viene eseguito un calcolo basato sull'equazione:

 $\Delta C_T =$ [valore C_T dell'esame di mutazione] - [valore C_T dell'esame di controllo]

I controlli della seduta (controllo positivo, NTC (No Template Control, NTC) e controlli interni) vengono valutati per assicurare che siano rispettati i valori C_T accettabili e che le reazioni siano avvenute in modo corretto.

l valori ΔC_T dei campioni vengono calcolati come differenza tra il valore C_T dell'esame di mutazione e il valore C_T dell'esame di controllo ottenuti dallo stesso campione. I campioni sono classificati come positivi alla mutazione se restituiscono un valore ΔC_T minore o uguale al valore ΔC_T di cut-off per l'esame. Al di sopra di questo valore, infatti, il campione potrebbe contenere una mutazione percentualmente inferiore al limite di sensibilità del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit oppure potrebbe essere negativo alla mutazione e quindi classificato come "No Mutation Detected" (Nessuna mutazione rilevata).

In assenza di amplificazione nelle reazioni delle mutazioni, il campione verrà classificato come "No Mutation Detected" (Nessuna mutazione rilevata). I valori ΔC_T calcolati dall'amplificazione sul fondo dovrebbero essere maggiori dei valori ΔC_T di cut-off e il campione verrà classificato come "No Mutation Detected" (Nessuna mutazione rilevata).

I risultati degli esami possono essere "Mutation Positive" (Positivo alla mutazione), "No Mutation Detected" (Nessuna mutazione rilevata), "Invalid" o (Non valido) e, se un controllo della seduta non funziona, "Run Control Failed" (Controllo seduta fallito). Nel caso di campioni positivi alle mutazioni, verranno indicate le specifiche mutazioni.

Altri possibili risultati sono descritti nel paragrafo "Protocollo: valutazione del campione di DNA" di questo manuale.

Raramente un tumore può contenere più di una mutazione. In questi casi verrà identificata la mutazione che genera il valore ∆C_T più basso.

Guida alla risoluzione dei problemi

Questa guida alla risoluzione dei problemi può essere utile per risolvere eventuali situazioni problematiche. Per maggiori informazioni, consultare anche la pagina relativa alle domande frequenti (Frequently Asked Questions, FAQ) nel nostro servizio di assistenza tecnica: www.qiagen.com/FAQ/FAQList.aspx. Gli esperti del servizio di assistenza tecnica di QIAGEN sono sempre disponibili per rispondere a qualsiasi domanda riguardante informazioni e protocolli presentati in questo manuale o le tecnologie per campioni ed esami (per le informazioni sui contatti visitare il sito www.giagen.com).

		Commenti e suggerimenti				
Ris	ultati non validi					
a)	Le condizioni di conservazione per uno o più componenti non corrispondevano alle istruzioni fornite in Conservazione e manipolazione dei reagenti.	Controllare le condizioni di conservazione e la data di scadenza (vedere l'etichetta) dei reagenti e, se necessario, utilizzare un nuovo kit.				
b)	Il <i>therascreen</i> KRAS RGQ PCR Kit è scaduto.	Controllare le condizioni di conservazione e la data di scadenza dei reagenti (vedere l'etichetta del kit) e, se necessario, utilizzare un nuovo kit.				
l co	umpioni NTC generano risultati positivi n	el canale FAM.				
	Si è verificata una contaminazione durante la preparazione della PCR.	Ripetere la PCR in replicati con reagenti nuovi. Se possibile, chiudere le provette per PCR subito dopo l'aggiunta del campione da testare. Assicurarsi che lo spazio di lavoro e gli strumenti vengano decontaminati a intervalli regolari.				

Avvisi generati dal software therascreen KRAS Assay Package

Nella Tabella 6 sono elencati i possibili avvisi che potrebbero essere generati dal software *therascreen* KRAS Assay Package, il loro significato e le azioni da intraprendere.

Flag	Significato	Azione consigliata
PC_CTRL_ASSAY_FAIL	Seduta PCR non valida: valore CT FAM fuori intervallo per il controllo positivo nella reazione di controllo.	Ripetere l'intera seduta PCR.
PC_MUTATION _ASSAY_FAIL	Seduta PCR non valida: valore CT FAM fuori intervallo per una o più reazioni di controllo delle mutazioni.	Ripetere l'intera seduta PCR.
PC_CTRL_INVALID _DATA	Seduta PCR non valida: impossibile interpretare i dati di fluorescenza nel controllo positivo (miscela reazione di controllo).	Ripetere l'intera seduta PCR.
PC_MUTATION _INVALID_DATA	Seduta PCR non valida: impossibile interpretare i dati di fluorescenza nel controllo positivo (miscela reazione di mutazione).	Ripetere l'intera seduta PCR.
NTC_INT_CTRL_FAIL	Seduta PCR non valida: controllo interno al di sopra dell'intervallo per il controllo negativo.	Ripetere l'intera seduta PCR.
NTC_INT_CTRL_EARLY_CT	Seduta PCR non valida: controllo interno al di sotto dell'intervallo per il controllo negativo.	Ripetere l'intera seduta PCR.
NTC_INVALID_CT	Seduta PCR non valida: valore FAM non valido (inferiore al limite) per il controllo negativo.	Ripetere l'intera seduta PCR.
NTC_INVALID_DATA	Seduta PCR non valida: impossibile interpretare i dati di fluorescenza nel controllo negativo.	Ripetere l'intera seduta PCR.
SAMPLE_CTRL _INVALID_DATA	Campione non valido: impossibile interpretare i dati di fluorescenza nel controllo del campione.	Allestire una nuova seduta PCR per ripetere il test sui campioni interessati.
SAMPLE_CTRL _HIGH_CONC	Campione non valido: valore C _T FAM troppo basso nel controllo del campione.	Diluire il campione per aumentare il valore C _T del controllo. La diluizione dovrebbe essere calcolata sulla base del dato che

Tabella 6. Flag del software therascreen KRAS Assay Package

		diluendo con rapporto 1:1 con l'acqua contenuta nel kit, il valore Cτ aumenterà di 1,0. Dopo aver diluito il campione, impostare una nuova seduta PCR per ripetere l'analisi.
SAMPLE_CTRL_FAIL	Campione non valido: valore CT FAM troppo alto nella reazione di controllo del campione.	Allestire una nuova seduta PCR per ripetere l'analisi. Se anche la seduta PCR ripetuta genera un risultato non valido, estrarre il campione da una sezione FFPE fresca. Allestire una nuova seduta PCR per eseguire i test sulla nuova estrazione. Se il risultato non è valido, ripetere il test anche per la seconda estrazione. Se il campione non genera un risultato valido neppure con questa seduta, viene assegnato uno stato mutazionale indeterminato e vengono sconsigliati ulteriori test.
SAMPLE_INT_CTRL _FAIL	Valore C⊤ troppo alto (o C⊤ non disponibile) per il controllo interno (HEX), negativo alla mutazione nel canale FAM.	Se lo stato del campione è valido: nessuna azione. Campioni CRC: Se lo stato del campione non è valido, allestire una nuova seduta PCR per ripetere il test sul campione. Se anche la seduta PCR ripetuta genera un risultato non valido, estrarre il campione da una sezione FFPE fresca. Allestire una nuova seduta PCR per eseguire i test sulla nuova estrazione. Se il risultato non è valido, ripetere il test anche per la seconda estrazione. Se il campione non genera un risultato valido neppure con questa seduta, viene assegnato uno stato mutazionale indeterminato e vengono sconsigliati ulteriori test. Campioni NSCLC: se lo stato del campione non è valido, diluire il restante campione in un rapporto 1:8 con l'acqua della provetta contrassegnata come DIL, assicurandosi che il volume finale sia maggiore di 40 µl (ad esempio, 10 µl di DNA e 70 µl di acqua dalla provetta DIL), quindi allestire una

		nuova seduta PCR per eseguire nuovamente il test sul campione. Se anche la seduta PCR ripetuta genera un risultato non valido, estrarre il campione da una sezione FFPE fresca. Allestire una nuova seduta PCR per eseguire i test sulla nuova estrazione. Se lo stato del campione non è valido, diluire il restante campione in un rapporto 1:8 con l'acqua della provetta contrassegnata come DIL, assicurandosi che il volume finale sia maggiore di 40 µl, quindi eseguire il test su questa diluizione. Se il campione non genera un risultato valido neppure con questa seduta, viene assegnato uno stato mutazionale indeterminato e vengono sconsigliati ulteriori test.
SAMPLE_INT_CTRL _EARLY_CT	Provetta mutazione non valida: valore Cr HEX troppo basso per il campione (controllo interno).	Se lo stato del campione è valido: nessuna azione. Se lo stato del campione non è valido, allestire una nuova seduta PCR per ripetere il test sul campione. Se anche la seduta PCR ripetuta genera un risultato non valido, estrarre il campione da una sezione FFPE fresca. Allestire una nuova seduta PCR per eseguire i test sulla nuova estrazione. Se il risultato non è valido, ripetere il test anche per la seconda estrazione. Se il campione non genera un risultato valido neppure con questa seduta, viene assegnato uno stato mutazionale indeterminato e vengono sconsigliati ulteriori test.
Sample_INVALID _DATA	Provetta mutazione non valida: impossibile interpretare i dati di fluorescenza nel controllo interno.	Se lo stato del campione è valido: nessuna azione. Se lo stato del campione non è valido, allestire una nuova seduta PCR per ripetere il test sul campione. Se anche la seduta PCR ripetuta genera un risultato non valido, estrarre il campione da una sezione FFPE fresca. Allestire una nuova seduta PCR per eseguire i

		test sulla nuova estrazione. Se il risultato non è valido, ripetere il test anche per la seconda estrazione. Se il campione non genera un risultato valido neppure con questa seduta, viene assegnato uno stato mutazionale indeterminato e vengono sconsigliati ulteriori test.
MUTATION_EARLY_CT	Provetta mutazione non valida: valore C _T FAM troppo basso per il campione.	Se lo stato del campione è valido: nessuna azione. Se lo stato del campione non è valido, allestire una nuova seduta PCR per ripetere il test sul campione. Se anche la seduta PCR ripetuta genera un risultato non valido, estrarre il campione da una sezione FFPE fresca. Allestire una nuova seduta PCR per eseguire i test sulla nuova estrazione. Se il risultato non è valido, ripetere il test anche per la seconda estrazione. Se il campione non genera un risultato valido neppure con questa seduta, viene assegnato uno stato mutazionale indeterminato e vengono sconsigliati ulteriori test.
SAMPLE_POSITIVE _AND_INVALID	Una o più mutazioni per un campione sono valide e positive; allo stesso tempo, una o più mutazioni per lo stesso campione sono non valide (avvertenza, non errore).	Nessuna.

Controllo di qualità

In conformità con il Sistema di Gestione della Qualità di QIAGEN, dotato di certificazione ISO, ogni lotto del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è stato sottoposto a test sulla base di specifiche tecniche predefinite, in modo da garantire la costante qualità del prodotto.

Limitazioni

Il test è progettato per la rilevazione di 7 mutazioni nei codoni 12 e 13 del gene KRAS. I campioni i cui risultati sono classificati come "No Mutation Detected" (Nessuna mutazione rilevata) potrebbero celare mutazioni KRAS che non vengono rilevate dall'esame (ad esempio, 13CYS).

La rilevazione delle mutazioni dipende dall'integrità del campione e dalla quantità di DNA amplificabile presente nel campione. È opportuno ripetere la procedura qualora la valutazione iniziale del DNA nel campione indichi una quantità insufficiente o eccessiva per l'analisi mutazionale.

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è utilizzato in una procedura basata sulla reazione a catena della polimerasi (Polymerase Chain Reaction, PCR). Come accade con tutte le procedure PCR, i campioni potrebbero essere contaminati da fonti esterne di DNA presenti nel laboratorio o dal DNA contenuto nel controllo positivo. Prestare attenzione per evitare la contaminazione dei campioni e dei reagenti delle miscele delle reazioni.

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è destinato esclusivamente alla discriminazione tra DNA wild-type e mutante. La formulazione del test assicura che ogni reazione mutante è più sensibile alla mutazione specifica che misura. Tuttavia, nei campioni in cui viene rilevata una mutazione è possibile osservare la reattività crociata con altre reazioni di mutazione.

Se il campione è positivo a più di una reazione di mutazione, il risultato da considerare è quello con il valore ΔC_T più basso.

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è approvato esclusivamente per l'uso con tessuto FFPE di CRC e NSCLC.

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è approvato esclusivamente per l'uso con QIAamp DNA FFPE Tissue Kit. Soltanto lo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM è stato approvato per l'uso con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit.

Caratteristiche di prestazione

Prestazioni analitiche

Le caratteristiche specifiche in termini di prestazioni del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit sono state determinate attraverso studi basati sull'uso di campioni FFPE prelevati da pazienti CRC e NSCLC. I metodi di acquisizione impiegati per i campioni NSCLC includono l'agobiopsia con ago a scatto (Core Needle Biopsy, CNB), l'agoaspirato con ago sottile (Fine Needle Aspirate, FNA) e la resezione. Per ogni tipo di campione sono state utilizzate 8 linee cellulari umane FFPE, di cui 7 con mutazioni KRAS rilevate dall'esame e una con KRAS wild-type (vale a dire nessuna mutazione nei codoni 12 e 13). Lo stato mutazionale dei campioni è stato confermato tramite sequenziamento bidirezionale di Sanger.

Cut-off

Per determinare i valori di cut-off dell'esame sono stati analizzati 225 campioni FFPE con un metodo conforme alle linee guida CLSI EP17-A (2004) (8). L'intervallo C_T della reazione di controllo è stato fissato tra 21,92 e 32,00. Nella Tabella 7 sono elencati i valori di cut-off che si ottengono sottraendo il valore C_T della reazione di controllo dal valore C_T delle reazioni delle mutazioni (Δ C_T).

	Esame di mutazione								
	12ALA	12ASP	12ARG	12CYS	12SER	12VAL	13ASP		
Cut-off (≤∆C⊺)	8,0	6,6	8,0	8,0	8,0	7,5	7,5		

Tabella 7 Valori di cut-off definiti per ogni esame di mutazione.

Limite del bianco

Per valutare le prestazioni del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit in assenza di un templato positivo alla mutazione e per assicurare che un campione bianco non generi un segnale analitico che potrebbe indicare una mutazione a concentrazione bassa, sono stati valutati campioni privi di templato. I risultati hanno dimostrato che non erano presenti valori C_T di controllo o di mutazione rilevabili in nessuna delle provette con le reazioni delle mutazioni o di controllo (i valori C_T del controllo interno erano tutti validi).

Confronto con il metodo di riferimento analitico: CRC

Sono stati condotti due studi per dimostrare la concordanza dello stato mutazionale dei campioni CRC analizzati con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit rispetto al sequenziamento bidirezionale. In totale 137 di questi campioni FFPE hanno prodotto risultati validi sia con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit, sia con il sequenziamento bidirezionale.

Nella Tabella 8 sono illustrati i risultati complessivi, esclusi i 6 campioni che hanno generato errori con il sequenziamento bidirezionale di Sanger. Nella Tabella 9 è illustrata l'analisi della concordanza tra il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit e il sequenziamento bidirezionale.

		Classific	azione dell	e mutazioni	mediante s	equenziam	ento bidire:	zionale		
ξ		Neg.	12ALA	12ARG	12ASP	12CYS	12SER	12VAL	13ASP	Totale
RGQ PCR	Negativi	80	-	-	1	-	-	-	1	82
KRAS F	Positivi 12ALA	-	3	-	-	-	-	-	-	3
screen	Positivi 12ARG	-	-	-	1	-	-	-	-	1
il thera	Positivi 12ASP	-	-	-	20	-	-	-	-	20
ediante	Positivi 12CYS	-	-	-	-	3	-	-	-	3
one me	Positivi 12SER	-	-	-	-	-	-	-	-	0
sificazi	Positivi 12VAL	2	-	-	-	-	-	14	-	16
Clas	Positivi 13ASP	1	-	-	-	-	-	-	11	12
	Totale	83	3	0	22	3	0	14	12	137

Tabella 8. Confronto tra therascreen KRAS RGQ PCR Kit e sequenziamento bidirezionale di Sanger

Tabella 9. Analisi della concordanza

Misura della concordanza	Frequenza (%)	Intervallo di confidenza al 95% (IC)
Concordanza percentuale complessiva	152/157 (96,82)	93,69-98,44
Concordanza percentuale positiva	72/74 (96,30)	92,63-98,63
Concordanza percentuale negativa	80/83 (96,39)	91,65-98,19

È stata condotta una valutazione di un secondo gruppo univoco di campioni per integrare i dati ottenuti dal primo studio. Un gruppo di 271 campioni FFPE prelevati da campioni CRC, 250 dei quali con stato mutazionale sconosciuto e 21 con stato mutazionale noto (per aumentare i dati per le mutazioni rare), sono stati messi a confronto con il sequenziamento bidirezionale di Sanger nel modo descritto nei paragrafi precedenti. L'analisi della concordanza ha interessato 247 campioni con risultati validi sia per il sequenziamento bidirezionale sia per il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit. I campioni discordanti sono stati 9. Complessivamente, la concordanza è stata del 96,82%. I dati confermano l'accuratezza delle prestazioni del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit (Tabella 10 e Tabella 11).

		Classific	azione delle	e mutazioni	mediante s	equenziam	ento bidire:	zionale		
÷		Neg.	12ALA	12ARG	12ASP	12CYS	12SER	12VAL	13ASP	Totale
RGQ PCR I	Negativi	132	-	-	-	-	1	-	-	133
KRAS F	Positivi 12ALA	-	10	-	-	-	-	-	-	10
screen	Positivi 12ARG	5	_	5	-	-	-	-	_	10
il thera	Positivi 12ASP	-	-	-	31	-	-	-	-	31
diante	Positivi 12CYS	1	_	_	-	11	-	_	_	12
one me	Positivi 12SER	-	-	-	-	-	13	-	-	13
sificazi	Positivi 12VAL	2	_	_	_	_	_	25	_	27
Clas	Positivi 13ASP	-	-	-	-	-	-	-	11	11
	Totale	140	10	5	31	11	14	25	11	247

Tabella 10. Confronto tra il therascreen KRAS RGQ PCR Kit e il sequenziamento bidirezionale di Sanger (secondo studio)

Tabella 11. Analisi della concordanza (secondo studio)

Misura della concordanza	Frequenza (%)	Intervallo di confidenza al 95% (IC)
Concordanza percentuale complessiva	238/247 (96,36)	93,73-98,09
Concordanza percentuale positiva	106/107 (99,07)	95,64-99,95
Concordanza percentuale negativa	132/140 (94,29)	89,93-97,13

Confronto con il metodo di riferimento analitico: NSCLC

Per dimostrare la concordanza dello stato mutazionale dei campioni di NSCLC analizzati con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit rispetto al sequenziamento bidirezionale di Sanger, i campioni FFPE di NSCLC sono stati acquisiti tramite resezione chirurgica, agoaspirato con ago sottile e agobiopsia con ago a scatto. Da ogni campione è stato estratto il DNA prima di iniziare i test con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit. I risultati di questo test sono quindi stati confrontati con quelli ottenuti tramite il sequenziamento bidirezionale di Sanger.

In totale 360 campioni hanno prodotto risultati validi sia con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit, sia con il sequenziamento bidirezionale, e 340 campioni hanno generato risultati concordanti.

Nella concordanza Tabella 12 è illustrata la tra risultati del i therascreen KRAS RGQ PCR Kit e i risultati del sequenziamento bidirezionale. In due campioni è stata rilevata una doppia mutazione con il sequenziamento bidirezionale di risultato mutazione corrispondeva al Sanger. Poiché una ottenuto con il therascreen KRAS RGQ PCR Kit, questi campioni sono stati considerati concordanti ai fini dell'analisi della concordanza complessiva, della concordanza positiva e della concordanza negativa (Tabella 13).

	Classificazione delle mutazioni mediante sequenziamento bidirezionale										
AS		Neg.	12ALA	12ARG	12ASP	12CYS	12SER	12VAL	13ASP	Totale	
screen KR/	Negativi	132	-	-	-	-	1	-	-	133	
eras	Positivi 12ALA	-	10	-	-	-	-	-	-	10	
tte il # CR Kit	Positivi 12ALA_12CYS	5	-	5	-	-	-	-	-	10	
diar Diar	Positivi 12ARG	-	-	-	31	-	-	-	-	31	
e S	Positivi 12ASP										
ione	Positivi 12CYS	1	-	-	-	11	-	-	-	12	
icaz	Positivi 12SER	-	-	-	-	-	13	-	-	13	
issif	Positivi 12VAL	2	-	-	-	-	-	25	-	27	
ö	Positivi 13ASP	-	-	-	-	-	-	-	11	11	
-	Totale	140	10	5	31	11	14	25	11	247	

Tabella 12. Confronto tra il therascreen KRAS RGQ PCR Kit e il sequenziamento bidirezionale di Sanger

Tabella 13. Analisi della concordanza

Misura della concordanza	Frequenza (%)	Intervallo di confidenza al 95% (IC)
Concordanza percentuale complessiva	340/360 (94,44)	92,03-96,29
Concordanza percentuale positiva	79/80 (98,75)	94,21-99,94
Concordanza percentuale negativa	261/280 (93,21)	90,20-95,51

Limite di sensibilità (Limit of Detection, LOD)

L'intervallo di lavoro per il *therascreen* KRAS RGQ PCR Ki è basato sulla quantità di DNA amplificabile nel campione, determinata dal valore C_T della reazione di controllo. L'intervallo iniziale dichiarato per l'esame è definito dall'intervallo preimpostato dei valori C_T di controllo, ovvero 21,92-32,00. Il limite di sensibilità è la percentuale minima di DNA mutante che può essere rilevata in un fondo di DNA wild-type quando il DNA amplificabile totale rientra nell'intervallo iniziale dichiarato ed è comunque inferiore al valore ΔC_T di cut-off soglia.

CRC

È stato svolto uno studio per determinare il limite di sensibilità (Limit of Detection, LOD) di ognuna delle 7 reazioni delle mutazioni specifiche incluse nel therascreen KRAS RGQ PCR Kit. Per il therascreen KRAS RGQ PCR Kit, il limite di sensibilità del DNA mutante in un fondo di DNA wild-type è definito come il fattore di diluizione più basso al quale è stato confermato positivo il 95% delle repliche dei test per ogni campione positivo alla mutazione.

A ogni esame sono stati applicati individualmente i modelli di regressione logistica per i set di dati con livelli di DNA iniziale bassi e alti. In questi modelli la variabile risposta era l'output binario di mutazione rilevata (rilevata = 1) e di mutazione non rilevata (rilevata = 0), la variabile esplicativa continua era log₂ della diluizione della % di mutazione. I limiti di sensibilità sono stati calcolati come la diluizione della mutazione percentuale che ha prodotto una probabilità predetta di rilevazione pari a 0,95 (Tabella 14).

Esame	Valore LOD C95 (percentuale di DNA mutante in DNA wild-type)
12ALA	0,77
12ARG	2,56
12ASP	6,43
12CYS	1,47
12SER	5,65
12VAL	1,60
13ASP	6,42

Tabella 14. Valori del limite di sensibilità per ogni esame di mutazione utilizzando linee cellulari FFPE

NSCLC

Il limite di sensibilità (Limit of Detection, LOD) per gli esami del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è stato determinato e verificato utilizzando tessuto di carcinoma colorettale (CRC). Questi risultati LOD sono stati verificati nuovamente per il tessuto di carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-Small Cell Lung Cancer, NSCLC).

Lo studio si è svolto in 2 parti. Nella prima parte, 60 repliche di 7 linee cellulari FFPE mutanti di tessuto NSCLC che rappresentavano le singole mutazioni sono state diluite fino al limite di sensibilità del rispettivo esame e sottoposte al test. In tutte e 60 le repliche delle linee cellulari FFPE per ogni campione valutato è stata rilevata una sensibilità del 100% per la rispettiva reazione di mutazione, al valore LOD valutato.

Nella seconda parte, 96 repliche di campioni clinici FFPE di tessuto NSCLC, che rappresentavano le singole mutazioni con 3 diversi metodi di acquisizione (resezione, agobiopsia e agoaspirato), sono state sottoposte al test dopo la diluizione fino al limite di sensibilità del rispettivo esame.

Le 96 repliche valide per le mutazioni 12ALA, 12ASP, 12ARG, 12VAL e 13ASP sono state classificate correttamente al 100%. Gli esami per 12CYS e 12SER hanno rilevato le mutazioni al 95,8%, al valore LOD.

Questo dimostra che il valore LOD definito in precedenza viene verificato per tutti gli esami di mutazione durante la valutazione dei campioni clinici FFPE di NSCLC/linee cellulari FFPE/campioni dello stesso paziente.

DNA iniziale e linearità

Impatto del livello di DNA iniziale sui valori ΔC_T

Quando campioni con livelli di DNA totale diversi contengono la stessa proporzione di DNA mutante, si presume che i valori ΔC_T misurati restino coerenti. Per preparare pool di DNA con il valore C_T della reazione di controllo più basso che sia possibile ottenere, è stato utilizzato il DNA estratto da 8 linee cellulari FFPE.

Nella Tabella 15 e nella Tabella 16 sono riportati l'intervallo di diluizione per ogni reazione di mutazione e il valore ΔC_T medio ottenuto dai risultati. I valori ΔC_T complessivi sono coerenti per l'intero intervallo di valori validi del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit per tutti gll esami. Questo dimostra che il livello di DNA iniziale non influenza l'accuratezza della classificazione della mutazione nel campione.

ΔCτ									
Esame	Diluizione 1 C⊤~20-21	Diluizione 2 C⊤ ~23-24	Diluizione 3 C⊤ ~26-27	Diluizione 4 C⊤ ~29-30	Diluizione 5 C⊤ ~32-33				
12ALA	1,56	1,25	1,16	1,14	1,27				
12ASP*	2,46	2,18	2,11	2,11	1,75				
12ARG	1,18	0,63	1,08	0,94	1,06				
12VAL	0,29	0,25	0,15	0,26	-0,1				
12SER	2,91	2,21	2,15	2,15	2,08				
12CYS	0,98	0,71	0,58	0,81	0,67				
13ASP	3,57	2,84	2,54	2,46	2,62				

Tabella 15. Impatto del DNA iniziale sui valori ∆C_T per tutto l'intervallo di valori C_T iniziali della reazione di controllo (DNA da linee cellulari CRC FFPE)

* Per la mutazione 12ASP il numero totale di repliche è stato 27.

Δc_r										
Esame	Diluizione 1 C⊤~20-21	Diluizione 2 C⊤~23-24	Diluizione 3 C⊺ ~26-27	Diluizione 4 C₁ ~29-30	Diluizione 5 C⊤ ~32-33					
12ALA	3,40	3,25	3,11	2,90	3,31					
12ASP	3,63	2,92	2,55	2,46	-*					
12ARG	2,49	2,22	2,25	2,23	1,40					
12VAL	1,34	1,23	1,18	1,13	0,97					
12SER	5,34	4,50	4,30	3,92	_*					
12CYS	1,70	1,71	1,70	1,77	1,01					
13ASP	6,24	5,36	5,14	4,87	_*					

Tabella 16. Impatto del DNA iniziale sui valori △CT per tutto l'intervallo di valori CT (campioni FFPE di NSCLC)

 A causa della bassa concentrazione di DNA, non è stato generato alcun valore C_T della reazione di mutazione e non è quindi stato calcolato nessun valore ΔC_T.

Efficienza della linearità/amplificazione in funzione del DNA iniziale

È stata dimostrata l'efficienza della linearità e dell'amplificazione della PCR per ogni reazione di mutazione, relativamente alla reazione di controllo, sull'intero intervallo di lavoro del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit. L'efficienza dell'amplificazione è stata calcolata per ognuna delle reazioni di mutazione e per la reazione di controllo come [2(–1/slope)] –1.

L'efficienza dell'amplificazione del controllo rispetto alla reazione della mutazione indica che i valori ΔC_T , e quindi la classificazione della mutazione, sono coerenti su tutto l'intervallo di lavoro dell'esame. Nella Tabella 17 e Tabella 18 viene mostrato un riepilogo dei dati.

Efficienza della linearità/amplificazione in funzione della mutazione percentuale

L'obiettivo di questo studio era valutare l'effetto che un campione positivo a una mutazione, diluito in serie, poteva avere sull'efficienza dell'amplificazione, per l'intero intervallo di lavoro del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit, a partire da livelli iniziali di C_T di circa 22-23 C_T.

I DNA estratti dai campioni delle linee cellulari FFPE di CRC e di NSCLC sono stati sottoposti inizialmente alla lettura della densità ottica (OD), prima della PCR con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit. Gli stock di DNA sono stati quindi preparati fino a raggiungere un valore CT della reazione di controllo pari a circa 23 CT. Gli stock sono stati sottoposti a diluizione seriale doppia, ogni volta utilizzando DNA wild-type, allo scopo di mantenere costante il DNA wild-type totale e, contemporaneamente, variare la percentuale di DNA mutante nel templato.

Sono stati preparati pool di DNA sufficienti ad analizzare 6 repliche per ogni mutazione. Sono stati calcolati i dati $C_T e \Delta C_T$ per ogni mutazione per ogni punto di diluizione. È stato messo a punto un modello di regressione lineare che mette a confronto il valore C_T della reazione di mutazione rispetto alla diluizione log₂ del DNA iniziale. Lo studio ha evidenziato che, in un fondo caratterizzato da una concentrazione costante di DNA wild-type, la diluizione delle mutazioni ha prodotto efficienze di amplificazione prive di variazioni significative al di fuori dei valori determinati nello studio di linearità sopra descritto.

Campione		Intercetta	Errore standard intercetta	Pendenza calcolata	Errore standard (pendenza	Limite inferiore di confidenza al 95% bilaterale) (pendenza)	Limite superiore di confidenza al 95% bilaterale (pendenza)	Efficienza ampli- ficazione	Differenza nelle efficienze di ampli- ficazione
12ALA	C⊺ controllo C⊺ 12ALA	21,060 22,476	0,060 0,103	-1,008 -0,987	0,007 0,013	-1,023 -1,013	-0,993 -0,961	0,989 1,019	0,03
12ARG	C_T controllo C_T 12ARG	20,825 23,237	0,083 0,083	-1,035 -0,993	0,01 0,011	-1,056 -1,016	-1,014 -0,97	0,954 1,01	0,056
12ASP	C_T controllo C_T 12ASP	20,385 21,347	0,13 0,065	-1,013 -1,015	0,16 0,008	-1,046 -1,032	-0,98 -0,999	0,982 0,979	-0,003
12CYS	C⊺ controllo C⊺ 12CYS	23,437 24,289	0,063 0,039	-0,981 -0,961	0,01 0,006	-1,003 -0,974	-0,96 -0,947	1,026 1,058	0,032
12SER	C_T controllo C_T 12SER	22,568 25,212	0,050 0,087	-1,003 -0,934	0,008 0,014	-1,02 -0,963	-0,986 -0,904	0,996 1,101	0,105
12VAL	C_T controllo C_T 12VAL	21,208 21,532	0,047 0,043	-0,995 -0,972	0,006 0,005	-1,007 -0,983	-0,983 -0,961	1,007 1,04	0,033
13ASP	C_T controllo C_T 12ASP	23,207 26,466	0,056 0,106	-1,001 -0,909	0,009 0,017	-1,02 -0,945	-0,982 -0,873	0,999 1,144	0,145

Tabella 17. Efficienza di amplificazione nelle reazioni di controllo e di mutazione: linee cellulari CRC

Campione		Intercetta	Errore standard intercetta	Pendenza calcolata	Errore standard (pendenza	Limite inferiore di confidenza al 95% bilaterale) (pendenza)	Limite superiore di confidenza al 95% bilaterale (pendenza)	Efficienza ampli- ficazione	Differenza nelle efficienze di ampli- ficazione
12ALA	C⊺ controllo C⊺ 12ALA	22,74 24,11	0,04 0,16	-0,15 -1,06	0,02 0,07	-0,19 -1,20	-0,11 -0,93	0,94 1,01	0,069
12ARG	C_T controllo C_T 12ARG	21,92 24,44	0,03 0,02	-0,07 -0,98	0,01 0,01	-0,09 -0,96	-0,05 -0,96	0,94 1,04	0,093
12ASP	C _T controllo C _T 12ASP	21,73 22,69	0,05 0,03	-0,13 -0,97	-0,02 0,01	-0,17 -1,00	-0,08 -0,95	0,96 0,96	-0,001
12CYS	C _T controllo C _T 12CYS	21,73 22,77	0,04 0,03	-0,11 -1,01	0,01 0,01	-0,14 -1,03	-0,08 -0,99	0,98 1,00	0,019
12SER	C_T controllo C_T 12SER	22,03 25,34	0,05 0,03	-0,06 -0,97	0,02 0,01	-0,10 -0,99	-0,02 0,94	0,97 1,09	0,127
12VAL	C⊺ controllo C⊺ 12VAL	22,13 23,34	0,04 0,08	-0,03 -0,95	0,02 0,03	-0,07 -1,01	0,01 -0,88	0,92 0,91	0,011
13ASP	C_T controllo C_T 12ASP	22,63 25,14	0,02 0,07	-0,02 -0,94	0,01 0,03	0,001 -1,00	-0,04 -0,88	0,94 1,01	0,066

Tabella 18. Efficienza di amplificazione nelle reazioni di controllo e di mutazione: campioni NSCLC

Sostanze interferenti

L'obiettivo di questo studio era valutare l'impatto di potenziali sostanze interferenti sulle prestazioni del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit. Tale operazione è stata eseguita analizzando l'impatto di ciascuna sostanza sui valori ΔC_T e sullo stato del test di valutazione tramite esperimenti di arricchimento a varie concentrazioni. Le sostanze potenzialmente interferenti provenienti dal processo di estrazione del DNA analizzate sono state: tampone AL, tampone ATL, etanolo, cera di paraffina, proteinasi K, tampone di lavaggio AW1, tampone di lavaggio AW2 e xilene. Anche il tampone di eluizione finale del kit (il tampone ATE) è stato analizzato come controllo bianco.

Alle concentrazioni attese in circostanze normali, nessuna delle potenziali sostanze interferenti prese in esame ha compromesso la capacità del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit di distinguere tra campioni positivi e campioni negativi alla mutazione.

Oltre allo studio sulle sostanze interferenti, è stato valutato il potenziale effetto delle necrosi nei campioni clinici in modo da stabilire se livelli elevati di tessuto necrotico nei campioni di tumore possano compromettere la capacità di generare dati validi. Su un totale di 421 campioni valutati nell'ambito degli studi di confronto con il metodo di riferimento analitico, 29 campioni presentavano delle necrosi a un livello >50%, come stabilito dall'esame patologico. Di questi 29 campioni, 28 hanno generato risultati validi e concordanti con il sequenziamento bidirezionale di Sanger. Un solo risultato non era valido perché il DNA era insufficiente.

Contaminazione crociata

L'obiettivo di questo studio era determinare l'entità della contaminazione crociata tra i campioni di DNA, utilizzando il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit, che potrebbe generare potenziali risultati falsi positivi. Potenziali fonti di contaminazione crociata includono:

- Estrazione del campione (ad esempio, grattando i vetrini)
- Pipettamento dei campioni
- Chiusura (con i tappi) delle provette per campioni
- Contaminazione dei reagenti del kit durante l'uso
- Caricamento delle provette di analisi sullo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM

Per questo studio sono stati utilizzati gli standard FFPE: lo standard wild-type e lo standard 12ALA (dal momento che la reazione 12ALA è quella con il limite di sensibilità più basso del kit).

Lo studio prevedeva 10 sedute PCR per ricercare le potenziali contaminazioni sia nell'ambito di una stessa seduta che tra sedute diverse sullo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM. Durante le sedute analitiche sono state utilizzate provette contenenti DNA wild-type per verificare eventuali contaminazioni da DNA mutante.

I risultati dello studio hanno dimostrato l'assenza di contaminazione apprezzabile negli estratti di DNA wild-type utilizzati per rilevare la contaminazione crociata.

Esclusività/reattività crociata

Il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è costituito da 8 reazioni distinte; un'unica reazione di controllo che rileva una regione non polimorfica del gene KRAS e 7 reazioni specifiche delle mutazioni. Non esiste una reazione che misura in modo specifico la sequenza KRAS wild-type nei codoni 12 o 13. Il risultato KRAS "No Mutation Detected" (Nessuna mutazione rilevata), vale a dire wild-type, si basa sull'assenza di tutte le 7 mutazioni che generano un risultato positivo.

Per assicurare che non verranno generati risultati falsi positivi, è pertanto necessario dimostrare la quantità di amplificazione non specifica, o di reattività crociata, che è possibile osservare in ogni reazione quando sono presenti quantità eccessive di DNA wild-type KRAS. Analogamente, viene valutata l'amplificazione non specifica per le mutazioni KRAS che non dovrebbero essere rilevate dall'esame. Questo dimostra che la quantità di reattività crociata tra le reazioni delle mutazioni non produce errori nella classificazione delle mutazioni in presenza di quantità eccessive di DNA mutante. Dal momento che il DNA iniziale per questo esame fa riferimento all'intervallo C_T di controllo (21,92-32,00), la concentrazione più elevata di DNA iniziale si basa su un valore C_T di controllo approssimativo di 22.

Amplificazione non specifica/reattività crociata: DNA KRAS wild-type

È stata presa in considerazione la quantità di amplificazione non specifica di DNA wild-type da parte delle miscele di reazione che dovrebbero amplificare solo mutazioni specifiche. In totale, 60 repliche di DNA di linee cellulari FFPE wild-type e 60 campioni di NSCLC sono stati valutati alla concentrazione più alta di DNA iniziale amplificabile utilizzando il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit.

l valori C_T di controllo erano circa 22-23. I risultati dimostrano che i valori ΔC_T hanno superato i limiti di cut-off impostati e che almeno il 95% delle repliche wild-type sono state classificate correttamente.

Amplificazione non specifica/reattività crociata/esclusività: DNA KRAS positivo alla mutazione

I campioni mutanti che hanno un'alta concentrazione di DNA iniziale sono stati analizzati rispetto a tutte le miscele delle reazioni. Sono stati preparati campioni di DNA da ognuna delle linee cellulari FFPE di CRC e di NSCLC, in modo tale che il valore C_T della reazione di controllo corrispondesse a circa 23. Da queste diluizioni sono state ottenute 6 repliche da valutare per ogni campione di mutazione. La percentuale della mutazione nel campione dipendeva dalla percentuale del mutante nel DNA della linea cellulare.

Nella Tabella 19 e nella Tabella 20 sono riportati i valori ΔC_T medi, che dimostrano la presenza di reattività crociata tra le reazioni delle mutazioni. In tutti i casi, i risultati dimostrano che è stata classificata correttamente la mutazione con la reazione di mutazione corrispondente (in altre parole, il valore ΔC_T più basso era la classificazione corretta della mutazione). Tutti gli altri casi dei test non sono stati rilevati o erano al di fuori del valore ΔC_T soglia.

		ΔC_T esame									
DNA mutante	Cut-off	12ALA	12ASP	12ARG	12CYS	12SER	12VAL	13ASP			
12ALA	8	1,42*	12,66	NA	5,81†	2,78 [†]	6,31†	13,21			
12ASP	6,6	12,56	2,42*	NA	NA	13,44	11,21	13,55			
12ARG	8	13,12	11,56	1,12*	11,42	NA	13,43	12,66			
12CYS	8	14,2	12,48	9,23	0,98*	NA	7,96 †	12,88			
12SER	8	NA	13,39	13,31	NA	3,02*	12,99	13,97			
12VAL	7,5	6,83 [†]	NA	NA	NA	13,38	0,28*	13,74			
13ASP	7,5	NA	13,29	13,89	NA	NA	14,36	4,5*			

Tabella 19. Reattività crociata (ΔCT) tra le reazioni delle mutazioni utilizzando DNA da linea cellulare CRC FFPE all'intervallo iniziale alto

NA: nessuna reattività crociata.

* Valori ΔC_T dalle reazioni corrispondenti.

 † Valori ΔC_T ottenuti dalle reazioni con reattività crociata al di sotto del valore di cut-off.

		ΔC _T esame								
DNA mutante	Cut-off	12ALA	12ASP	12ARG	12CYS	12SER	12VAL	13ASP		
12ALA	8	1,31*	12,8	NA	5,01†	2,26 [†]	5,57 [†]	12,65		
12ASP	6,6	12,61	1,66*	NA	NA	NA	10,3	12,60		
12ARG	8	12,98	11,08	0,81*	11,24	NA	12,66	12,62		
12CYS	8	NA	12,22	7,84 †	0,56*	NA	13,06	11,84		
12SER	8	NA	12,87	13,21	NA	1,93*	13,25	12,93		
12VAL	7,5	5,93†	14,29	NA	NA	13,14	0,45*	12,39		
13ASP	7,5	NA	NA	NA	NA	NA	NA	2,02*		

Tabella 20. Reattività crociata (△CT) tra le reazioni delle mutazioni utilizzando DNA da linea cellulare NSCLC FFPE all'intervallo iniziale alto

NA: nessuna reattività crociata.

* Valori ΔC_T dalle reazioni corrispondenti.

[†] Valori ΔC_T ottenuti dalle reazioni con reattività crociata al di sotto del valore di cut-off.

Ripetibilità e riproducibilità

L'obiettivo dello studio era dimostrare la precisione del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit sia nello stesso laboratorio (ripetibilità) sia tra diversi laboratori (riproducibilità). Sono state confermate sia la correttezza della classificazione delle mutazioni, sia la precisione dei valori ΔC_T (la differenza nei valori C_T tra una reazione di mutazione e la reazione di controllo).

CRC

Per la valutazione sono stati utilizzati campioni di carcinoma colorettale (CRC). Un campione wild-type e un campione per ogni mutazione sono stati analizzati con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit da 2 operatori presso ciascuno dei 3 siti. Tutti i campioni e i controlli sono stati analizzati utilizzando 3 lotti di *therascreen* KRAS RGQ PCR Kits ogni giorno per 5 giorni, con 2 sedute al giorno e con 2 repliche di ogni campione in ogni

seduta. I valori $C_T \in \Delta C_T$ ottenuti per ogni reazione in ogni campione sono stati inoltre analizzati applicando l'analisi delle componenti della varianza.

È stata dimostrata la riproducibilità del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit per campioni wildtype e con mutante di basso livello (3 × LOD), con classificazioni delle mutazioni corrette in almeno 39 casi su 40 per tutti gli esami dei diversi lotti, piattaforme e operatori, sia nello stesso laboratorio, sia tra laboratori diversi. È stata indicata la proporzione stimata sia complessiva, sia nell'ambito di ognuno dei siti, per quanto riguarda i campioni 3 × LOD che hanno prodotto risultati di positività alla mutazione e wild-type. Per tutti gli esami e le combinazioni di campioni, almeno 79 repliche su 80 hanno fornito la classificazione corretta della mutazione (Tabella 21).

Tabella 21. Classificazioni corrette complessive

		Classificazioni corrette dell'esame di mutazione									
Campione	12ALA	12ARG	12ASP	12CYS	12SER	12VAL	13ASP				
Mutante 3 × LOD	79/80	80/80	80/80	79/80	80/80	80/80	80/80				
Wild-type (basso)	80/80	79/80	80/80	80/80	79/80	79/80	80/80				

NSCLC

Per ognuna delle 7 mutazioni KRAS di NSCLC sono stati utilizzati 3 campioni, uno per ognuno dei 3 metodi di acquisizione impiegati (resezione, agobiopsia e agoaspirato). Altri 6 campioni clinici wild-type (2 campioni per ciascuno dei 3 metodi di acquisizione impiegati) sono stati utilizzati per creare i pool di DNA wild-type di diluizione.

l vari estratti così ottenuti sono stati riuniti in un pool per ognuno dei campioni mutanti, così da creare un solo pool di campioni per mutazione. Il pool di campioni di ciascuna mutazione è stato diluito in modo da generare campioni di analisi con livelli di mutazione pari a 1 × LOD e 3 × LOD.
Nello studio sono stati utilizzati laboratori di 3 differenti siti. Le condizioni del laboratorio erano diverse in ogni sito e prevedevano l'uso di 2 strumenti Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM, 2 operatori, 2 lotti del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit e 2 sedute al giorno (per operatore) nel corso di 16 giorni non consecutivi.

Per tutti gli esami e le combinazioni di campioni, almeno 284 repliche su 288 hanno fornito la classificazione corretta della mutazione. La percentuale complessiva di classificazioni corrette, di tutti gli esami combinati, per il gruppo 1 × LOD è stata del 100%. La percentuale complessiva di classificazioni corrette, di tutti gli esami combinati, per il gruppo 3 × LOD è stata del 99,6%. La percentuale complessiva di classificazioni corrette per i campioni (wild-type) per cui non sono state rilevate mutazioni è stata del 100% (Tabella 22).

Livello mutazionale	Esame	Classificazioni corrette	Classificazioni corrette, %	IC al 90% bilaterale inferiore
	12ALA	288/288	100	98,97
	12ARG	288/288	100	98,97
	12ASP	288/288	100	98,97
1 x LOD	12CYS	284/284	100	96,85
	12SER	284/284	100	96,85
	12VAL	288/288	100	98,97
	13ASP	288/288	100	98,97
	12ALA	288/288	100	98,97
	12ARG	288/288	100	98,97
	12ASP	288/288	100	98,97
3x LOD	12CYS	284/288	98,61	96,85
	12SER	284/288	98,61	96,85
	12VAL	288/288	100	98,97
	13ASP	287/287	100	98,96
Wild-type		285/285	100	98,95

Tabella 22. Classificazioni corrette per 1 × LOD, 3 × LOD e wild-type

Variabilità nella gestione dei campioni

L'obiettivo di questo studio era valutare l'effetto della variabilità nella gestione dei campioni, in modo specifico dell'estrazione del DNA, sul *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit. Questo studio integra lo studio sulla ripetibilità e sulla riproducibilità, analizzando la variabilità nella gestione dei campioni quando le stesse sezioni cliniche FFPE e le stesse sezioni di linee cellulari FFPE sono state analizzate in 3 laboratori diversi con il therascreen KRAS RGQ PCR Kit.

CRC

Sono state ottenute 30 sezioni sequenziali di 5 µm l'una da ognuno dei 10 campioni FFPE di CRC (3 wild-type e 1 per ogni mutazione). Le sezioni sono state distribuite in modo casuale tra i 3 siti di analisi, in modo che ogni sito potesse ricevere 10 sezioni per campione FFPE (100 sezioni in totale). Su 300 estrazioni di DNA analizzate, 298 campioni sono risultati validi. La concordanza rispetto alle classificazioni delle mutazioni KRAS tra i 3 siti è stata del 99,33%.

Sulla base di un confronto sito per sito dei valori ΔC_T per i campioni mutanti e wild-type, è stata evidenziata una ravvicinata concordanza tra i risultati. I risultati dimostrano la concordanza della procedura di estrazione del DNA e di elaborazione del campione in concomitanza con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit.

NSCLC

Nello studio sono stati utilizzati 13 campioni clinici di NSCLC (3 × 12ASP, 3 × 12CYS, 4 × 12VAL e 3 wild-type) e 4 campioni di linee cellulari FFPE (12ALA, 12ARG, 12SER e 13ASP). I campioni erano rappresentativi dei diversi metodi di acquisizione: resezione chirurgica, agoaspirato con ago sottile e agobiopsia con ago a scatto. Dove non erano disponibili campioni clinici di tessuto NSCLC, per rappresentare mutazioni rare sono state utilizzate linee cellulari.

I 3 batch costituiti da 20 sezioni FFPE sono quindi stati distribuiti in modo casuale ai 3 siti. In ognuno dei 3 siti, l'estrazione del DNA è stata eseguita su un batch di 20 sezioni FFPE (10 coppie) per mutazione e wild-type. Quando tutte le preparazioni dei campioni nei 3 diversi siti di analisi sono state analizzate con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit, ciascuna delle 7 mutazioni e i campioni wild-type sono stati classificati correttamente. Nel complesso i singoli campioni delle 7 mutazioni e i campioni wild-type sono stati classificati correttamente al 100% e ciò dimostra che l'estrazione del DNA e la rilevazione delle mutazioni tramite il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è omogenea e coerente tra i siti.

Equivalenza dei metodi di acquisizione dei campioni (solo NSCLC)

L'obiettivo di questo studio era valutare se la classificazione delle mutazioni per i campioni di NSCLC eseguita con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit sia o meno influenzata dal metodo di acquisizione dei campioni. I 3 metodi di acquisizione valutati in questo studio sono: resezione, agoaspirato con ago sottile, agobiopsia con ago a scatto.

Per questo studio, campioni di agobiopsia e agoaspirato "dello stesso paziente" sono stati ottenuti da campioni tumorali acquisiti tramite resezione chirurgica, in modo da avere a disposizione campioni di uno stesso tumore con i 3 diversi metodi di acquisizione. Per questo studio erano disponibili 169 campioni ottenuti tramite resezione, 169 ottenuti tramite agobiopsia con ago a scatto e 169 ottenuti tramite agoaspirato con ago sottile.

Ogni campione è stato estratto e analizzato con l'esame di controllo KRAS. Tutti i campioni che hanno generato un risultato valido (169 resezioni, 169 agobiopsie e 164 agoaspirati) sono stati analizzati con tutti e 8 gli esami KRAS.

Inoltre, per ciascuno dei campioni clinici FFPE di NSCLC, il DNA estratto utilizzato per l'analisi con il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è stato analizzato anche tramite sequenziamento bidirezionale di Sanger, allo scopo di stabilire il livello di concordanza tra il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit e l'altro metodo. Relativamente a tutti i tipi di campioni e in confronto al sequenziamento bidirezionale di Sanger, è possibile affermare che il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit identifica in modo accurato lo stato mutazionale, con una percentuale di concordanza complessiva del 96,96%. I risultati dello studio dimostrano che il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit fornisce risultati equivalenti con i 3 metodi di prelievo esaminati, come indicano i valori di concordanza percentuale complessiva tra coppie:

- Agobiopsia rispetto ad agoaspirato 97,52 (limiti di confidenza 94,41-99,15)
- Agobiopsia rispetto a resezione 96,39 (limiti di confidenza 92,99-98,41)
- Agoaspirato rispetto a resezione 98,76 (limiti di confidenza 96,14-99,78)

Bibliografia

Citazioni bibliografiche

- 1. Hilger, R.A., et al. (2002) The Ras-Raf-MEK-ERK pathway in the treatment of cancer. Onkologie 25, 511.
- 2. Bachireddy, P., et al. (2005) Getting at MYC through RAS. Clin. Cancer Res. 11, 4278.
- Han, S.-W. et al. (2006) Optimization of patient selection for gefitinib in non-small cell lung cancer by combined analysis of epidermal growth factor receptor mutation, K-ras mutation, and AKT phosphorylation. Clin. Cancer Res. 12, 2538.
- 4. Pao, W. et al. (2005) KRAS mutations and primary resistance of lung adenocarcinomas to gefitinib or erlotinib. PloS Medicine 2, 57.
- 5. Newton, C.R. et al. (1989) Analysis of any point mutation in DNA. The amplification refractory mutation system (ARMS). Nucleic Acids Res. 17, 2503.
- 6. Whitcombe, D. et al. (1999) Detection of PCR products using self-probing amplicons and fluorescence. Nature Biotech. 17, 804.
- 7. Catalog of Somatic Mutations in Cancer: www.sanger.ac.uk/genetics/CGP/cosmic.
- Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) (2004). Protocols for Determination of Limits of Detection and Limits of Quantitation: Approved Guideline. CLSI Document EP17-A. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS).

Riferimenti utili

Amado, R.G. (2008) Wild-type KRAS is required for panitumumab efficacy in patients with metastatic colorectal cancer. J. Clin. Oncol. **26**, 1626.

Benvenuti, S. et al. (2007) Oncogenic activation of the RAS/RAF signaling pathway impairs the response of metastatic colorectal cancers to anti-epidermal growth factor receptor antibody therapies. Cancer Res. **67**, 2643.

Bokemeyer, C. et al., (2008) K-RAS status and efficacy of first-line treatment of patients with metastatic colorectal cancer (mCRC) with FOLFOX with or without cetuximab: The OPUS experience. J. Clin. Oncol. **26** (May 20 suppl; abstr 4000).

Chaft, J.E. et al. (2013) Phase II trial of neoadjuvant bevacizumab plus chemotherapy and adjuvant bevacizumab in patients with resectable nonsquamous non-small-cell lung cancers. J. Thorac. Oncol. **8**, 1084.

Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) (2008). User Protocol for Evaluation of Qualitative Test Performance: Approved Guideline, 2nd ed. CLSI Document EP12-A2. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS).

Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) (2004). Evaluation of Precision Performance of Quantitative Measurement Methods: Approved Guideline, 2nd ed. CLSI Document EP05-A2. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute (formerly NCCLS).

De Roock, W. et al. (2007) KRAS mutations preclude tumor shrinkage of colorectal cancers treated with cetuximab. J. Clin. Oncol. **25**, 4132.

De Roock, W. et al. (2008) KRAS wild-type state predicts survival and is associated to early radiological response in metastatic colorectal cancer treated with cetuximab. Ann. Oncol. **19**, 508.

Di Fiore, F. et al. (2007) Clinical relevance of KRAS mutation detection in metastatic colorectal cancer treated by cetuximab plus chemotherapy. Br. J. Cancer **96**, 1166.

Dingemans, A.M. et al. (2013) A phase II study of sorafenib in patients with platinumpretreated, advanced (Stage IIIb or IV) non-small cell lung cancer with a KRAS mutation. Clin. Cancer Res. **3**, 743.

Finocchiaro, G. et al. (2007) EGFR, HER2, and Kras as predictive factors for cetuximab sensitivity in colorectal cancer. J. Clin. Oncol. **25**, 4021.

Jänne, P.A. et al. (2013) Selumetinib plus docetaxel for KRAS-mutant advanced non-smallcell lung cancer: a randomised, multicentre, placebo-controlled, phase 2 study. Lancet Oncol. 1, 38.

Karapetis C. et al. (2008) KRAS mutation status is a predictive biomarker for cetuximab benefit in the treatment of advanced colorectal cancer. Results from NCIC CTG CO.17: A phase III trial of cetuximab versus best supportive care. 10th World Congress on Gastrointestinal Cancer: Abstract o-037. Presented June 27, 2008.

Khambata-Ford, S. et al. (2007) Expression of Epiregulin and Amphiregulin and K-ras mutation status predict disease control in metastatic colorectal cancer patients treated with cetuximab. J. Clin. Oncol. **25**, 3230.

Lièvre A. et al. (2008) KRAS mutations as an independent prognostic factor in patients with advanced colorectal cancer treated with cetuximab. J. Clin. Oncol. **26**, 374.

Lievre, A. et al. (2006) KRAS mutation status is predictive of response to cetuximab therapy in colorectal cancer. Cancer Res. **66**, 3992.

Reckamp, K.L. et al. (2014) A phase 2 trial of dacomitinib (PF-00299804), an oral, irreversible pan-HER (human epidermal growth factor receptor) inhibitor, in patients with advanced non-small cell lung cancer after failure of prior chemotherapy and erlotinib. Cancer. **120**, 1145.

Tejpar, S. et al. (2008) Relationship of efficacy with K-RAS status (wild type versus mutant) in patients with irinotecan-refractory metastatic colorectal cancer (mCRC), treated with irinotecan (q2w) and escalating doses of cetuximab (q1w): The EVEREST experience (preliminary data). J. Clin. Oncol. **26**, (May 20 suppl; abstr 4001).

Thelwell, N. et al. (2000) Mode of action and application of Scorpion primers to mutation detection. Nucleic Acids Res. **28**, 3752.

Van Cutsem, E. et al. (2008) K-RAS status and efficacy in the first-line treatment of patients with metastatic colorectal cancer (mCRC) treated with FOLFIRI with or without cetuximab: The CRYSTAL experience. J Clin Oncol. **26**, (May 20 suppl; abstr 2).

Simboli

I seguenti simboli potrebbero comparire sulle confezioni e sulle etichette:

Σ <Ν>	Contenuto di reagenti sufficiente per <n> reazioni</n>
\Box	Data di scadenza
IVD	Dispositivo medico-diagnostico in vitro
REF	Numero di catalogo
LOT	Numero di lotto
MAT	Numero di materiale
CONT	Contiene
NUM	Numero
Rn	R indica la revisione del manuale e n il numero della revisione
	Limite di temperatura
	Produttore
	Consultare le istruzioni per l'uso
	Attenzione

Informazioni di contatto

Per l'assistenza tecnica e per ulteriori informazioni, visitare il sito del nostro servizio di assistenza tecnica **www.qiagen.com/Support**, chiamare lo 00800-22-44-6000 o contattare uno dei reparti del servizio tecnico QIAGEN o i distributori locali (vedere il retro di copertina o visitare il sito www.qiagen.com).

Appendice 1: protocollo del *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit per la procedura manuale

Questa sezione contiene istruzioni per l'uso del *therascreen* KRAS RQG PCR Kit con il software RGQ versione 2.3 in modalità aperta, vale a dire senza KRAS Assay Package.

Informazioni generali

- Per i materiali richiesti, vedere Materiale necessario ma non fornito.
- Per istruzioni complete sulla preparazione e sull'allestimento dei campioni, vedere le sezioni Protocollo: valutazione del campione di DNA e Protocollo: rilevazione delle mutazioni KRAS.

Protocollo: creazione di un profilo di temperature

Prima di iniziare è necessario creare un profilo di temperature per l'analisi KRAS. I parametri di ciclaggio sono gli stessi descritti per le procedure di valutazione del campione e delle mutazioni.

Procedura

I parametri di ciclaggio sono riportati nella Tabella 23.

Tabella 23. Parametri di ciclaggio

Cicli	Temperatura	Тетро	Acquisizione di dati
1	95°C	15 minuti	Nessuna
40	95°C	30 secondi	Nessuna
40	60°C	60 secondi	Green e Yellow

 Fare doppio clic sull'icona del software Rotor-Gene Q Series 2.3 sul desktop del computer portatile collegato allo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM. Selezionare la scheda "Advanced" (Avanzate) nella finestra "New Run" (Nuova seduta) che viene visualizzata.

- Per creare un nuovo modello selezionare Empty Run (Seduta vuota), quindi fare clic su New (Nuova) per avviare New Run Wizard (Creazione guidata nuova seduta).
- Come tipo di rotore selezionare "72-Well Rotor" ("Rotore a 72 pozzetti"). Confermare che l'anello bloccante è montato selezionando la casella Locking Ring Attached (Anello bloccante collegato). Fare clic su Next (Avanti) (Figura 21).



Figura 21. Finestra di dialogo "New Run Wizard" (Procedura guidata nuovo processo). 1 = "Rotor Type" (Tipo rotore); 2 = casella "Locking Ring Attached" (Anello bloccante collegato); 3 = "Next" (Avanti).

4. Immettere il nome dell'operatore. Aggiungere eventuali note e immettere 25 come volume della reazione. Verificare che il campo Sample Layout (Configurazione campioni) contenga il valore 1, 2, 3.... Fare clic su Next (Avanti) (Figura 22).

	New Run Wizar	d 🛛	
	This screen display clicking Next wher	vs miscellaneous options for the run. Complete the fields, h you are ready to move to the next page. This box displays help on elements in the wizard. For help	
1—	Operator :	NAME on an item, hover your mouse over the	
	Notes :	can also click on a combo box to display help about its available settings.	
2-			
3–	Beaction Volume (μL):	25 🔶	
	Sample Layout :	1, 2, 3	- 4
	Skip Wizard	<< Back Next >>	

Figura 22. Immissione del nome dell'operatore e dei volumi delle reazioni. 1 = campo "Operator" (Operatore); 2 = campo "Notes" (Annotazioni); 3 = campo "Reaction Volume" (Volume reazione); 4 = "Sample Layout" (Configurazione campioni); 5 = "Next" (Avanti). Fare clic su "Edit Profile" (Modifica profilo) nella finestra di dialogo "New Run Wizard" (Procedura guidata nuova seduta) (Figura 23), quindi programmare il profilo di temperature in base alle informazioni fornite nei seguenti passaggi.

	New Run Wizard	
	Temperature Profile :	Click this button to
1–	Edit Profile	edit the profile shown in the box above.
	Channel Setup :	Prosto Novi
	Case 470mm 510mm 5	
	Yellow 530nm 555nm 5	Edit
	Orange 585nm 610nm 5	Edit Gain
	Red 625nm 660nm 5	
	Crimson 680nm 710hp 7	Remove
	HHM 460nm 510nm 7	eset Defaults
	Gain Optimisation	
	Skip Wizard << <u>B</u> ack <u>N</u> ext >>	

Figura 23. Modifica del profilo.

6. Fare clic su Insert after (Inserisci dopo), quindi selezionare New Hold at Temperature (Nuova sospensione alla temperatura) (Figura 24).



Figura 24. Aggiunta di una fase di incubazione iniziale. 1 = "Insert after" (Inserisci dopo); 2 = "New Hold at Temperature" (Nuova sospensione alla temperatura).

 Impostare il valore Hold Temperature: (Temperatura di sospensione) su 95°C e il campo Hold Time (Durata sospensione) su 15 mins 0 secs (15 minuti, 0 secondi). Fare clic su Insert after (Inserisci dopo), quindi selezionare New Cycling (Nuovo ciclaggio) (Figura 25).



Figura 25. Passaggio di incubazione iniziale a 95°C. 1 = "Hold Temperature" (Temperatura di sospensione) e "Hold Time" (Durata sospensione); 2 = "Insert after" (Inserisci dopo); 3 = "New Cycling" (Nuovo ciclaggio). Impostare 40 come numero di ripetizioni del ciclo. Selezionare il primo passaggio e impostare su 95°C for 30 secs (95°C per 30 secondi) (Figura 26).

Edit Profile	Contraction of the second seco
The run will take approximately :	38 minute(s) to complete. The graph below represents the run to be performed :
	₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽₽
Click on a cycle below to modify	vit:
Hold Cycling	Insert after
	Berrove
Click on one of the steps below Timed Step	to modify it, or press + or - to add and remove steps for this cycle.
	<u>D</u> K

Figura 26. Passaggio di ciclaggio a 95°C. 1 = casella "Cycle repeats" (Ripetizioni ciclo); 2 = impostazione della temperatura del primo passaggio; 3 = impostazione della durata del primo passaggio.

 Evidenziare il secondo passaggio e impostare su 60°C for 60 secs (60°C per 60 secondi). Per abilitare l'acquisizione di dati in questo passaggio, selezionare "Not Acquiring" (No acquisizione) (Figura 27).

New Open Save As The rup will take approvimately 12 ^r	Help 5 minute(s) to complete. The graph below represents the run to be performed :
no for the cost of	
lick on a cycle below to modify it	
Hold Ovelina	Insert after
	Insert before
	Remove
his cycle repeats 40 time(s).	
lick on one of the steps below to	modity it, or press + or - to add and remove steps for this cycle.
Timed Step	95ºC for 30 secs
Timed Step ▼ 60ºC	95°C for 30 secs
Timed Step	95°C for 30 secs
Timed Step	95°C for 30 secs
Timed Step 60°C 60 seconds Not Acquiring Long Range Touchdown	95°C for 30 secs
Timed Step 60°C 60 seconds Not Acquiring Long Range Touchdown	95ºC for 30 secs
Timed Step 60°C 60 seconds Not Acquiring Long Range Touchdown	95 [#] C for 30 secs 72 [#] C for 20 secs 60 [#] C for 60 secs
Timed Step 60°C 60 seconds Not Acquiring Cong Range Touchdown	95ºC for 30 secs
Timed Step 60°C 60 seconds Not Acquiring Long Range Touchdown	95ºC for 30 secs

Figura 27. Passaggio di ciclaggio a 60°C. 1 = impostazione della temperatura e della durata del secondo passaggio; 2 = "Not Acquiring" (No acquisizione).

 Nell'elenco Available Channels (Canali disponibili), selezionare Green e Yellow quindi fare clic su > per spostarli nell'elenco Acquiring Channels (Canali di acquisizione). Fare clic su OK (Figura 28).

Acquisiti	ion					
Same as P	revious : [(New Acqui	sition)			
- Acquisitic Available	on Configu Channels	ration : :	Acquiring Channels :			
Name Crimson HBM	Name Name Green					
Orange Red			<<			
, To acquii channel,	re from a c select it in	hannel, sele the right-ha	ct it from the list in the left and click >. To stop acquiring from a nd list and click <. To remove all acquisitions, click <<.	- 2		
Dye Char	t>>		Don't Acquire			
Dye Char	nnel Sele	ction Cha	rt			
Channel	Source	Detector	Dyes			
Green	470nm	510nm	FAM ⁽¹⁾ , SYBR Green 1 ⁽¹⁾ , Fluorescein, EvaGreen ⁽¹⁾ , Alexa Fluor 488 ⁽¹⁾			
Yellow	530nm	555nm	JOE ⁽¹⁾ , VIC ⁽¹⁾ , HEX, TET ⁽¹⁾ , CAL Fluor Gold 540 ⁽¹⁾ , Yakima Yellow ⁽¹⁾			
Orange	585nm	610nm	ROX ⁽¹⁾ , CAL Fluor Red 610 ⁽¹⁾ , Cy3.5 ⁽¹⁾ , Texas Red ⁽¹⁾ , Alexa Fluor 568 ⁽¹⁾			
Red	625nm	660nm	y5 ¹ , Quasar 670 ¹ , Alexa Fluor 633 ¹			
Crimson	680nm	710hp	Quasar705 ¹), Alexa Fluor 680 ¹			
HBM	460nm	510nm	SYTO 9 ¹⁾ , EvaGreen ⁽¹⁾			

Figura 28. Acquisizione durante la fase di ciclaggio a 60°C.

11. Evidenziare il terzo passaggio e fare clic su- per eliminare. Fare clic su OK (Figura 29).

🖉 Edit Profile 🛛 🛛 🔀	
The run will take approximately 135 minute(s) to complete. The graph below represents the run to be performed :	
Click on a cycle below to modify it : Hold Cycling Insert after Insert before Remove	
This cycle repeats 40 time(s). Click on one of the steps below to modify it, or press + or - to add and remove steps for this cycle.	- 2
Timed Step 95°C for 30 secs 72°C 20 seconds Acquiring to Cycling B 72°C for 20 secs on Green 60°C for 60 secs Long Range 60°C for 60 secs	- 1
<u> </u>	F3

Figura 29. Rimozione del passaggio di estensione.

12. Nella finestra di dialogo successiva fare clic su Gain Optimisation (Ottimizzazione del guadagno) (Figura 30).



Figura 30. "Gain Optimisation" (Ottimizzazione del gain).

 Fare clic su Optimise Acquiring (Ottimizza acquisizione). Per ogni canale vengono visualizzate le impostazioni corrispondenti. Fare clic su OK per accettare questi valori predefiniti (Figura 31).

Optimisatio	n : Auto-Gain Optimisation will read the fluoresence on the inserted sample at different gain levels until it finds one at which the fluorescence levels are acceptable. The range of fluorescence you are looking for depends on the chemistry you are performing.	
Optimi Perfor	Set temperature to 60 🔄 degrees. ise All Optimise Acquiring Auto-Gain Optimisation Channel Settings	3
- Channel §	Channel Settings : Channel : Green Tube Position : 1 + Target Sample Range : 5 + Fl up to 10 + Fl. Acceptable Gain Range: -10 + to 10 + OK Cancel Help	<u>4</u> dd <u>E</u> dit emove move A <u>l</u> I
		1

Figura 31. "Auto-gain Optimization" (Ottimizzazione auotmatica del guadagno) per il canale verde.

14. Selezionare la casella Perform Optimisation before 1st Acquisition (Esegui ottimizzazione prima della 1a acquisizione), quindi fare clic su "Close" (Chiudi) per tornare alla procedura guidata (Figura 32).

Optimisation : Auto-Gain Optimisation will read the fluoresence on the inserted sample at different gain levels until it finds one at which the fluorescence levels are acceptable. The range of fluorescence you are looking for depends on the chemistry you are performing. Set temperature to						
Optim Perform Perform	se All Op Optimisation B Doptimisation A	timise Acquiring efore 1st Acquis t 60 Degrees At] ition: Beginning Of Ru	n		
- Channel S	ettings :					
					-	<u>Add</u>
Name	Tube Position	Min Reading	Max Reading	Min Gain	Max Gain	<u>E</u> dit
Green	1	5FI	10FI	-10	10	<u>R</u> emove
Tellow	I	OFI	IUFI	-10	10	Remove All
1					2	



15. Fare clic su Next (Avanti). Quindi, fare clic su Save (Salva) per salvare il modello in un percorso appropriato.

Protocollo: valutazione dei campioni (manuale)

Questo protocollo consente di valutare il DNA totale amplificabile presente nei campioni e deve essere eseguito prima dell'analisi delle mutazioni KRAS.

- Preparare i campioni secondo le modalità descritte in Protocollo: valutazione del campione di DNA.
- Configurare la seduta PCR sullo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM come descritto in Protocollo: configurazione di *therascreen* KRAS RGQ PCR.
- Al termine della seduta, analizzare i dati seguendo le istruzioni contenute nella sezione Analisi dei dati relativi alla valutazione dei campioni.

Protocollo: rilevazione delle mutazioni KRAS (manuale)

Se supera la valutazione, il campione può essere analizzato al fine di rilevare eventuali mutazioni KRAS.

- Preparare i campioni secondo le modalità descritte in Protocollo: rilevazione delle mutazioni KRAS.
- Configurare la seduta PCR sullo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM come descritto in Protocollo: configurazione di *therascreen* KRAS RGQ PCR.
- Al termine della seduta, analizzare i dati seguendo le istruzioni contenute nella sezione Analisi della rilevazione della mutazione KRAS.

Protocollo: configurazione di therascreen KRAS RGQ PCR

- 1. Avviare il software Rotor-Gene Q serie 2.3 e aprire il profilo di temperature appropriato.
- 2. Creare il profilo di temperature facendo riferimento al protocollo: creazione di un profilo di temperature.

Confermare che sia stato scelto il rotore corretto e selezionare la casella "Locking Ring Attached" (Anello bloccante collegato). Fare clic su Next (Avanti) (Figura 33).



Figura 33. Finestra di dialogo "New Run Wizard" (Creazione guidata nuova seduta) e schermata di benvenuto. 1 = "Rotor Type" (Tipo rotore); 2 = casella "Locking Ring Attached" (Anello bloccante collegato); 3 = "Next" (Avanti).

 Immettere il nome dell'operatore. Aggiungere eventuali note, controllare che il campo Reaction Volume (Volume di reazione) sia impostato su 25 e che nella casella Sample Layout (Configurazione campioni) sia indicato 1, 2, 3.... Fare clic su Next (Avanti) (Figura 34).

New Run Wiza	rd		
This screen displa clicking Next whe	ys miscellaneous options for the run. Complete the fields, n you are ready to move to the next page.	This box displays help on elements in the wizard. For help	
Operator : Notes :	NAME	your mouse over the item for help. You can also click on a combo box to display help about its available settings.	- 1
Reaction Volume (µL): Sample Lavout :	25 <u>+</u>		2
Skip Wizard	<< Back Next >>		_3

Figura 34. Finestra di dialogo "New Run Wizard" (Procedura guidata nuovo processo). 1 = campi "Operator" (Operatore) e "Notes" (Annotazioni); 2 = campi "Reaction Volume" (Volume reazione) e "Sample Layout" (Configurazione campioni); 3 = "Next" (Avanti).

 Lasciare i valori invariati nella finestra successiva. Non sono necessarie modifiche se il profilo di temperature è stato creato rispettando le istruzioni fornite nel protocollo: creazione di un profilo di temperature. Fare clic su Next (Avanti) (Figura 35).

New Run Wizard 🛛 🔀									
Temperatu	This box displays								
Image: Constraint of the second se									
Channel Setup :									
Name	Source	Detector	Gain			Create New			
Green	470nm	510nm	5			Edit			
Yellow	530nm	555nm	5						
Urange	585nm 635nm	610nm	5			Edit Gain			
Crimson	620nm	000/m 710ho	5 7			Bemove			
HRM	460nm	510nm	7						
						Heset Defaults			
Gain Opti	Gain Optimisation								
Skin Wizard (K Back Next >>									

Figura 35. Finestra di dialogo "New Run Wizard" (Creazione guidata nuova seduta) e schermata di modifica delle temperature. 1 = "Next" (Avanti).

5. Controllare il riepilogo e fare clic su Start Run (Avvia seduta) per salvare il file della seduta e avviare la seduta (Figura 36).



Figura 36. Finestra di dialogo "New Run Wizard" (Procedura guidata nuovo processo). 1 = "Start Run" (Avvia seduta). Nota: dopo l'avvio della seduta viene visualizzata una nuova finestra, nella quale è possibile immettere subito i nomi dei campioni oppure, facendo clic su Finish (Fine), immettere i nomi in seguito, selezionando il pulsante Sample (Campione) durante o al termine della seduta.

Facendo clic su Finish and Lock Samples (Fine e blocca campioni) verrà impedita la modifica dei nomi dei campioni. L'utente deve prestare particolare attenzione durante l'inserimento dei nomi dei campioni per assicurare una corretta esecuzione dei test e delle analisi sui campioni.

Nota: quando vengono inseriti i nomi dei campioni, è opportuno lasciare bianchi i pozzetti vuoti nella colonna "Name" (Nome).

- 6. Al termine della seduta, analizzare i dati in base alle sezioni Analisi dei dati relativi alla valutazione dei campioni o Analisi della rilevazione della mutazione KRAS, a seconda dei casi.
- 7. Se è necessario creare i report di quantificazione, fare clic sull'icona Reports nella barra degli strumenti del file della seduta Rotor-Gene Q.

Interpretazione dei risultati (manuale)

Al termine della seduta di valutazione del campione o di analisi della mutazione, è possibile analizzare i dati in base alla procedura seguente.

Impostazioni del software relative all'analisi

- 1. Aprire il file desiderato utilizzando il software Rotor-Gene Q serie 2.3.
- Se i campioni non sono già stati nominati prima di eseguire la seduta, fare clic su Edit Samples (Modifica campioni).
- 3. Inserire i nomi dei campioni nella colonna Name (Nome).
- 4. Fare clic su Analysis (Analisi). Nella pagina dell'analisi fare clic su Cycling A. Yellow per visualizzare il canale HEX.
- 5. Fare clic su Named On (Nominati).

Nota: in questo modo i pozzetti vuoti non rientrano nell'analisi.

- 6. Selezionare Dynamic tube (Provetta dinamica).
- 7. Selezionare Linear scale (Scala lineare).
- Fare clic su Outlier Removal (Rimozione valori erratici) e inserire 10% nel campo NTC Threshold (Soglia NTC).
- 9. Impostare 0.05 (0,05) per la soglia e controllare i valori CT HEX.
- 10. Nella pagina dell'analisi fare clic su Cycling A. Green per visualizzare il canale FAM.
- 11. Verificare che sia evidenziata l'opzione Dynamic Tube (Provetta dinamica). Fare clic su Linear scale (Scala lineare).
- Fare clic su Outlier Removal (Rimozione valori erratici) e inserire 10% nel campo NTC Threshold (Soglia NTC).
- 13. Impostare 0.05 (0,05) per la soglia e controllare i valori CT FAM.

Analisi dei dati relativi alla valutazione dei campioni

Analisi dei controlli della seduta

Fare riferimento al diagramma di flusso "Analisi dei controlli della seduta" nella Figura 37.

- Controllo negativo: per confermare la totale assenza di contaminazione della miscela di reazione, il controllo senza templato non deve generare un valore C_T inferiore a 40 nel canale verde. Per essere certi che la piastra sia stata allestita correttamente, l'amplificazione del controllo NTC deve essere compresa tra 31,91 e 35,16 nel canale giallo. I valori specificati sono compresi in questo intervallo.
- Controllo positivo: il controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS deve necessariamente generare un valore C_T compreso tra 23,5 e 29,5 nel canale verde in ognuno degli 8 esami. I valori specificati sono compresi in questo intervallo. Un valore che non rientra in questo intervallo può essere sintomo di un problema di configurazione dell'esame e causare quindi una seduta errata.

Nota: non utilizzare i dati dei campioni se uno di questi due controlli della seduta fallisce.

Posto che entrambi i controlli della seduta siano validi, il valore C_T di ogni campione deve rientrare nell'intervallo 21,92-32,00 nel canale verde. Se il campione non rientra in questo intervallo di valori, attenersi alle indicazioni seguenti.

Analisi dei campioni: esame di controllo

 Valore C_T dell'esame di controllo del campione < 21,92: è necessario diluire i campioni con un valore C_T del controllo uguale <21,92, poiché questo valore rappresenta il limite minimo dell'intervallo valido dell'esame. Per rilevare ogni mutazione a un livello basso, i campioni troppo concentrati devono essere diluiti in modo da rientrare nell'intervallo di valori indicato, tenendo presente che diluendo della metà si aumenterà il C_T di 1. Se il campione è vicino al valore di 21,92, è consigliabile eseguire la diluizione per ottenere un risultato dalla seduta analitica (individuazione delle mutazioni KRAS) del campione. l campioni devono essere diluiti con l'acqua fornita nel kit (acqua priva di nucleasi per diluizione [Dil.]).

 Valore C_T dell'esame di controllo del campione >32: è consigliabile ripetere l'estrazione del campione, in quanto il DNA templato iniziale non è sufficiente per rilevare tutte le mutazioni ai valori di cut-off indicati per l'esame.

Analisi della rilevazione della mutazione KRAS

Analisi dei controlli della seduta

Fare riferimento al diagramma di flusso "Analisi dei controlli della seduta" (Figura 37).

- Controllo negativo: per confermare la totale assenza di contaminazione della miscela di reazione, il controllo senza templato non deve generare un valore C_T inferiore a 40 nel canale verde. Per essere certi che la piastra sia stata allestita correttamente, l'amplificazione del controllo NTC deve essere compresa tra 31,91 e 35,16 nel canale giallo. I valori specificati sono compresi in questo intervallo.
- Controllo positivo: il controllo positivo (Positive Control, PC) KRAS deve necessariamente generare un valore C_T compreso tra 23,5 e 29,5 nel canale verde per ciascuno degli 8 esami. I valori specificati sono compresi in questo intervallo. Un valore che non rientra in questo intervallo può essere sintomo di un problema di configurazione dell'esame e causare quindi una seduta errata.

Nota: in caso di fallimento di questi 2 controlli della seduta, i dati dei campioni non devono essere utilizzati.



Figura 37. Diagramma di flusso per l'analisi dei controlli della seduta.

Analisi del campione

Fare riferimento al diagramma di flusso "Analisi del campione" nella Figura 38.

Valore CT FAM del controllo campione

Posto che entrambi i controlli della seduta siano validi per l'esame di controllo, il valore C_T di ogni controllo del campione deve essere compreso nell'intervallo 21,92-32,00 nel canale verde. Se il campione non rientra in questo intervallo di valori, attenersi alle indicazioni seguenti.

- Valore C_T dell'esame di controllo del campione < 21,92: i campioni con un valore C_T di controllo < 21,92 determineranno un sovraccarico per gli esami di mutazione, pertanto devono essere diluiti. Per rilevare ogni mutazione a un livello basso, i campioni troppo concentrati devono essere diluiti in modo da rientrare nell'intervallo di valori indicato, tenendo presente che diluendo della metà si aumenterà il C_T di 1. I campioni devono essere diluiti con l'acqua fornita nel kit (acqua priva di nucleasi per diluizione [Dil.]).
- Valore C_T dell'esame di controllo del campione > 32: interpretare i dati con cautela, poiché le mutazioni di livello molto basso potrebbero non essere rilevate.



Figura 38. Diagramma di flusso per l'analisi dei campioni.

Valore CT HEX relativo agli esami di mutazione del controllo interno dei campioni

Fare riferimento al diagramma di flusso "Analisi del campione" nella Figura 38. È necessario analizzare tutti i pozzetti di ogni campione. Assicurarsi che ogni pozzetto generi un segnale HEX dal controllo interno. I possibili scenari sono 3:

- Se il valore C_T del controllo interno rientra nell'intervallo specificato (31,91-35,16), il risultato è positivo all'amplificazione HEX.
- Se il valore C_T del controllo interno è maggiore dell'intervallo specificato (> 35,16), il risultato è negativo all'amplificazione HEX.
- Se il valore C_T del controllo interno è minore dell'intervallo specificato (< 31,91), il risultato non è valido.

Se l'errore del controllo interno è dovuto all'inibizione della PCR, diluendo il campione è possibile ridurre l'effetto degli inibitori, tenendo tuttavia presente che in questo modo viene diluito anche il DNA target. Il kit contiene inoltre una provetta di acqua per la diluizione del campione (Dil.).

Valore CT FAM esame di mutazione campione

È necessario confrontare i valori FAM di tutte e 7 le miscele di reazione con i valori riportati nella Tabella 24.

Esame	Intervallo C _T accettabile	Intervallo ∆C₁
12ALA	0,00-40,00	≤ 8,00
12ASP	0,00-40,00	≤ 6,60
12ARG	0,00-40,00	≤ 8,00
12CYS	0,00-40,00	≤ 8,00
12SER	0,00-40,00	≤ 8,00
12VAL	0,00-40,00	≤ 7,50
13ASP	0,00-40,00	≤ 7,50

Tabella 24. Valori accettabili per la reazione di mutazione nel campione (FAM)*

* I valori accettabili sono compresi in questo intervallo.

- Se il valore C_T FAM rientra nell'intervallo specificato, il risultato è positivo all'amplificazione FAM.
- Se il valore C_T FAM è al di sopra dell'intervallo specificato o non c'è amplificazione, il risultato è negativo all'amplificazione FAM.

Calcolare nel modo seguente il valore ΔC_T per ogni provetta di mutazione positiva all'amplificazione FAM, verificando che i valori C_T relativi alla mutazione e al controllo provengano dallo stesso campione.

 $\Delta C_{\text{T}} = C_{\text{T}} \text{ mutazione} - C_{\text{T}} \text{ mutazione}$

Confrontare il valore ΔC_T per il campione con il punto di cut-off per l'esame eseguito (Tabella 24), verificando che ad ogni esame venga applicato il punto di cut-off corretto.

Il punto di cut-off è il punto al di sopra del quale potrebbe collocarsi un potenziale segnale positivo causato dal segnale di fondo del primer ARMS su DNA wild-type. Se il valore ΔC_T del campione è più alto del punto di cut-off, il campione viene classificato come negativo o al di sopra dei limiti di sensibilità del kit.

Per ogni campione verrà assegnato uno stato "mutation detected" (mutazione rilevata), "mutation not detected" (mutazione non rilevata) o "invalid" (non valido) rispetto ad ogni reazione di mutazione, secondo i seguenti criteri:

Mutazione rilevata:

 Risultato positivo all'amplificazione FAM e valore ΔC_T minore o uguale al valore di cutoff. Se vengono rilevate più mutazioni, dovrebbe essere segnalata la mutazione con il valore ΔC_T più basso.

Mutazione non rilevata:

Risultato positivo all'amplificazione FAM e valore ∆C⊺ maggiore o uguale al valore di cut-off.

• Risultato negativo all'amplificazione FAM e positivo all'amplificazione HEX (controllo interno). Non valido:

- HEX (controllo interno) è non valido.
- Risultato negativo all'amplificazione FAM e negativo all'amplificazione HEX.

Se un campione è negativo all'amplificazione HEX in una provetta ma positivo all'amplificazione FAM in un'altra provetta, è comunque possibile considerare valido un risultato "mutation detected" (mutazione rilevata) nella seconda provetta, ma potrebbe essere inattendibile l'assegnazione della mutazione specifica rilevata.

- Se un campione è negativo all'amplificazione HEX e positivo all'amplificazione FAM nella stessa provetta, il risultato "mutation detected" (mutazione rilevata) dovrebbe essere considerato valido.
- Se una provetta genera un'amplificazione HEX (controllo interno) non valida, il risultato di tale provetta non può essere utilizzato.

Assegnazione dello stato mutazionale del campione

Dopo la valutazione di tutte le provette di reazione delle mutazioni, lo stato mutazionale del campione viene determinato nel seguente modo:

- Mutazione rilevata: il campione è positivo a una o più reazioni di mutazione tra le 7 ricercate.. Se vengono rilevate più mutazioni, dovrebbe essere segnalata la mutazione con il valore ΔC_T più basso.
- Mutazione non rilevata: il campione è negativo a tutte e 7 le reazioni di mutazione.
- Non valido: il campione non è positivo a nessuna delle quattro reazioni oppure una o più reazioni di mutazione sono risultate non valide.

Nota: il *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit è destinato alla rilevazione delle mutazioni nel gene KRAS in un campione di DNA. Quando ad un campione viene assegnato un risultato positivo alla mutazione KRAS, viene segnalata una sola mutazione specifica. Se vengono rilevate più mutazioni, dovrebbe essere segnalata la mutazione con il valore ΔC_T più basso.

È possibile che si verifichi una certa reattività crociata tra le reazioni delle mutazioni. Ad esempio, con una mutazione 12ALA di alto livello è possibile che anche altre reazioni generino un risultato positivo. Ciò è dovuto ai primer ARMS, che rilevano altre mutazioni di una sequenza simile all'altra. Se un secondo esame di mutazione genera un risultato positivo, è probabile che si tratti di reattività crociata. I casi di doppi mutanti osservati sono molto rari.

Se una o più reazioni delle mutazioni non è valida o positiva, è possibile classificare comunque il campione come positivo alla mutazione KRAS, poiché è sicuramente presente una mutazione. Tuttavia, la mutazione specifica che viene segnalata potrebbe non essere accurata e potrebbe essere causata dalla reattività crociata. Di conseguenza, è opportuno segnalare soltanto che nel campione è stata rilevata una mutazione KRAS.
Appendice 2: installazione del software therascreen KRAS Assay Package

Il therascreen KRAS RGQ PCR Kit è concepito per l'uso con 0 strumento Q MDx 5plex HRM dotato di Rotor-Gene un rotore a 72 pozzetti. therascreen KRAS Assay Package è disponibile separatamente su CD (n. cat. 9022641). Per eseguire il download di therascreen KRAS Assay Package, visitare la pagina Web di prodotto di therascreen KRAS RGQ PCR Kit, sul sito www.giagen.com. Le informazioni per il download sono disponibili nella sezione "Product Resources" (Risorse del prodotto), scheda "Supplementary Protocols" (Protocolli supplementari). È inoltre possibile ordinare i pacchetti di analisi su CD.

Il pacchetto include i modelli "*therascreen* KRAS CE QC Locked Template" e "*therascreen* KRAS CE Locked Template".

Nota: *therascreen* KRAS Assay Package funzionerà solo con il software Rotor-Gene Q versione 2.3 con *therascreen* KRAS Assay Package versione 3.1.1 (QIAGEN, n. cat. 9023675). Verificare di avere installato la versione corretta del software Rotor-Gene Q prima di procedere all'installazione del software *therascreen* KRAS Assay Package.

Procedura (download)

- 1. Scaricare *therascreen* KRAS RGQ Assay Package dall pagina Web di prodotto di *therascreen* KRAS RGQ PCR Kit sul sito www.qiagen.com.
- 2. Aprire il file compresso scaricato facendo doppio clic sul file .zip ed estraendo il file contenuto nell'archivio.
- 3. Fare doppio clic su therascreen_KRAS_Assay_Package_3.1.1.exe per avviare l'installazione.

Procedura (CD)

- Ordinare il CD therascreen KRAS RGQ Assay Package CE compatibile con il software Rotor-Gene Q installato (vedere sopra), disponibile separatamente presso QIAGEN. Versione 3.1.1. N. cat. 9023675.
- Inserire il CD nell'unità CD del portatile collegato allo strumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.
- Fare doppio clic su therascreen_KRAS_Assay_Package_3.1.1.exe o su therascreen_KRAS_Assay_Package_1.0.12.exe per avviare l'installazione Viene visualizzata la procedura di installazione guidata.
- 4. Fare clic su Next (Avanti) per continuare (Figura 39).



Figura 39. Finestra di dialogo "Setup" (Installazione). 1 = "Next" (Avanti).

 Leggere il contratto di licenza nella finestra di dialogo "License Agreement" (Contratto di licenza) e accettare i termini e le condizioni selezionando la casella "I accept the agreement" (Sottoscrivo il contratto). Fare clic su Next (Avanti) per continuare (Figura 40).

Please read the following important infor	mation before continuing.
Please read the following License Agree agreement before continuing with the ins	ement. You must accept the terms of this stallation.
Licence Agreement 1. In the following "Qiagen" refers to Qi "Software" means the programs and da ROM) or over the Internet with these or this agreement or have any questions the support@qiagen.com.) The Software and been developed entirely at private expe "commercial computer software".	lagen GmbH and its affiliated companies and its supplied on this physical medium (eg. CD- onditions. (If you are unsure of any aspect of hey should be emailed to nd any accompanying documentation have ense. They are delivered and licensed as
2. Licence	

Figura 40. Finestra di dialogo "License Agreement" (Contratto di licenza). 1 = dichiarazione "I accept the agreement" (Sottoscrivo il contratto); 2 = "Next" (Avanti).

La configurazione del modello verrà avviata automaticamente.

6. Nella finestra finale Setup (Impostazione), fare clic su Finish (Fine) per chiudere la procedura guidata di configurazione (Figura 41).



Figura 41. Completamento della procedura guidata.

 Riavviare il computer. Vengono creati automaticamente sul desktop i collegamenti a "therascreen KRAS QC Locked Template" (Modello bloccato QC KRAS therascreen) e a "therascreen KRAS Locked Template" (Modello bloccato KRAS therascreen).

Informazioni per gli ordini

Prodotto	Indice	N. cat.
therascreen KRAS RGQ PCR Kit (24)	Per 24 reazioni: 1 esame di controllo, 7 esami di mutazione, controllo positivo, acqua, <i>Taq</i> DNA polimerasi	874011
<i>therascreen</i> KRAS Assay Package CD (version 3.1.1)	Pacchetto di protocolli software da utilizzare con il <i>therascreen</i> KRAS RGQ PCR Kit e lo strumento QIAGEN Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM con rotore a 72 pozzetti	9023675
Rotor-Gene Q e accessori		
Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM	Termociclatore per real-time PCR e analizzatore per fusione ad alta risoluzione a 5 canali (verde, giallo, arancione, rosso, cremisi) più canale HRM, computer portatile, software, accessori, 1 anno di garanzia su parti e materiali, installazione e addestramento non inclusi	9002032
Rotor-Gene Q MDx	Termociclatore per real-time PCR e analizzatore per fusione ad alta risoluzione a 5 canali (verde, giallo, arancione, rosso, cremisi) più canale HRM, computer portatil, software, accessori, 1 anno di garanzia su parti e manodopera, installazione e addestramento	9002033
Loading Block 72 x 0.1 ml Tubes	Blocco in alluminio per setup manuale della reazione con pipetta a un canale in 72 provette da 0,1 ml	9018901

Strip Tubes and Caps, 0.1 ml (250)	250 strisce di 4 provette e tappi per 1000 reazioni	981103
Strip Tubes and Caps, 0.1 ml (2500)	10 x 250 strisce di 4 provette e tappi per 10.000 reazioni	981106
QIAamp DNA FFPE Tissue Kit (per l da tessuti inclusi in paraffina)	a purificazione del DNA genomico	
QIAamp DNA FFPE Tissue Kit (50)	Per 50 preparazioni di DNA: colonne QIAamp MinElute [®] , proteinasi K, tamponi e Collection Tubes (2 ml)	56404

Per le informazioni aggiornate sulla licenza e le clausole di esclusione della responsabilità per i singoli prodotti, consultare il manuale del kit o il manuale utente QIAGEN specifico. I manuali dei kit e i manuali utente QIAGEN sono disponibili sul sito www.qiagen.com oppure possono essere richiesti al servizio di assistenza tecnica QIAGEN o al proprio distributore locale.

Storico delle revisioni del documento

Data	Modifiche
R4, gennaio 2019	Aggiunto Rappresentante autorizzato (prima di copertina). Sezione Simboli aggiornata. Modello aggiornato
R5, novembre 2019	Modifica del produttore legale (copertina) Rimozione del simbolo EC + REP dalla copertina e dalla sezione Simboli Adattamento del nome dello strumento da Rotor-Gene Q MDx a Rotor-Gene Q MDx Splex HRM per allinearlo al nome sull'etichetta dello strumento Aggiornamento del protocollo Rilevazione delle mutazioni KRAS per includere un altro passaggio nella preparazione dei Master Mix Correzione dei valori nelle colonne Frequency (Frequenza) e 95% Confidence Interval (Intervallo di confidenza del 95%) nella Tabella 9. Aggiornamento della concordanza percentuale complessiva CRC da 96,4% a 96,82% Correzione dei valori nella colonna LOD C ₉₅ nella Tabella 14

Pagina lasciata vuota intenzionalmente

Pagina lasciata vuota intenzionalmente

Contratto di licenza limitata per il therascreen KRAS RGQ PCR Kit

L'utilizzo di questo prodotto comporta per l'acquirente o l'utente del prodotto l'accettazione dei seguenti termini:

- 1. Il prodotto può essere utilizzato esclusivamente in conformità ai protocolli forniti insieme al prodotto e al relativo manuale e soltanto con i componenti contenuti nel rispettivo kit. QIAGEN non concede nessuna licenza, nell'ambito della sua proprietà intellettuale, per l'utilizzo o l'integrazione dei componenti di questo kit con qualsiasi componente non incluso in questo kit, fatta eccezione per i protocolli forniti con il prodotto, il presente manuale e i protocolli aggiuntivi disponibili sul sito www.qiagen.com. Alcuni di questi protocolli aggiuntivi sono stati messi a punto da utenti QIAGEN a beneficio degli utenti QIAGEN. Si tratta di protocolli chritti di terzi.
- A parte le licenze espressamente dichiarate, QIAGEN non fornisce alcuna garanzia che questo kit e/o l'uso o gli usi dello stesso non costituiscano violazione dei diritti di terzi.
- 3. Questo kit e i relativi componenti sono concessi in licenza per un solo utilizzo e non possono essere riutilizzati, rinnovati o rivenduti.
- 4. QIAGEN esclude specificamente qualunque altra licenza, espressa o implicita, che non rientri tra quelle espressamente dichiarate.
- 5. L'acquirente e l'utente del kit acconsentono a non intraprendere e a non permettere a nessun altro di intraprendere qualsiasi iniziativa che possa determinare o agevolare qualunque azione di cui si fa divieto sopra. QIAGEN farà valere i divieti di questo Contratto di licenza limitata presso qualsiasi foro e otterà il risarcimento di tutte le spese sostenute a scopo di indagine e consulenza legale, ivi comprese le parcelle degli avvocati, con riferimento a qualsiasi acusa legale intentata per fare rispettare questo Contratto di licenza limitata o qualsiasi diro di ditto di proprietà intellettuale correlato a questo kit e/o ai relativi componenti.

Per i termini di licenza aggiornati, consultare il sito www.qiagen.com

Marchi commerciali: QIAGEN[®], Sample to Insight[®], QIAamp[®], MinElute[®], Rotor-Gene[®], Scorpions[®], *therascreen[®]* (QIAGEN Group); ARMS[®] (AstraZeneca Ltd.); FAM[™], HEX[™] (Thermo Fisher Scientific, Inc.).

I marchi registrati, i marchi di fabbrica ecc. utilizzati in questo documento, anche se non indicati in modo specifico come tali, non devono essere considerati non protetti dalla legge.

Non per uso con campioni di feci.

Non per uso con campioni di urina.

Non per uso con acido nucleico extra-cellulare da un campione di sangue.

Non per uso con campioni di midollo osseo privi di cellule.

Non per uso con campioni di saliva.

ACQUISTANDO QUESTO PRODOTTO SI ACQUISISCONO I DIRITTI, NELL'AMBITO DI DETERMINATI BREVETTI ROCHE, ALL'USO DEL PRODOTTO ESCLUSIVAMENTE AI FINI DELLA FORNITURA DI SERVIZI DI DIAGNOSTICA UMANA IN VITO. NON SI ACQUISISCE TUTTAVIA NESSUN'ALTRA LICENZA DI NESSUN TIPO, AD ECCEZIONE DEL SUDDETTO DIRITTO SPECIFICO ALL'USO DERIVANTE DALL'ACQUISTO.

1119793 HB-1861-005 11-2019 © 2019 QIAGEN, tutti i diritti riservati.

Ordini www.qiagen.com/shop | Assistenza tecnica support.qiagen.com | Sito web www.qiagen.com