

Декември 2017 г.

Протоколен лист за QIAsymphony[®] SP

Протокол Cellfree1000_V7_DSP

Този документ представлява *лист от протокола Cellfree1000_V7_DSP* за QIAsymphony SP, R2, за QIAsymphony DSP Virus/Pathogen Midi Kit, версия 1.

Обща информация

QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kit е предназначен за in vitro диагностика.

Комплект	QIASymphony DSP Virus/Pathogen Midi Kit
Материал за проби*	Плазма, серум и CSF
Име на протокола	Cellfree1000_V7_DSP
Набор тестови контроли по подразбиране	ACS_Cellfree1000_V7_DSP_default_IC
Възможност за избор	Обем елуат: 60 µl, 85 µl, 110 µl
Необходима версия на софтуера	Версия 4.0 или по-нова

* За допълнителна информация вижте „Приготвяне на материал за проби“ и „Ограничения“ на страница 5.

Чекмедже „Sample“ (Проба)

Тип на пробата	Плазма, серум и CSF
Обем на пробата	Зависи от типа на използваната епруветка за проби; за повече информация вижте www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Първични епруветки за проби	За повече информация вижте www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Вторични епруветки за проби	За повече информация вижте www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Вложки	Зависи от типа на използваната епруветка за проби; за повече информация вижте www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Друго	Необходима е смес от носител за РНК и Buffer AVE; използването на вътрешна контрола е по избор

Чекмедже „Reagents and Consumables“ (Реагенти и консумативи)

Положение A1 и/или A2	Касети за реагенти (Reagent cartridge, RC)
Положение B1	неприложимо
Държач за стелажи за крайници 1 –17	Филтриращи крайници за еднократна употреба, 200 µl
Държач за стелажи за крайници 1 –17	Филтриращи крайници за еднократна употреба, 1500 µl
Държач за секционни кутии 1 – 4	Секционни кутии, съдържащи касети за приготвяне на проби
Държач за секционни кутии 1 – 4	Секционни кутии, съдържащи 8-прътни калъфи

n/a = неприложимо.

Чекмедже „Waste“ (Отпадъци)

Държач за секционни кутии 1 – 4	Празни секционни кутии
Държач на торбата за отпадъци	Торба за отпадъци
Държач на бутилката за течни отпадъци	Бутилка за течни отпадъци

Чекмедже „Eluate“ (Елуат)

Стелаж за елуиране (препоръчваме да използвате гнездо 1, охлаждащо положение)

За повече информация вижте www.qiagen.com/goto/dsphandbooks

Необходими пластмасови елементи

	Една партида, 24 проби*	Две партии, 48 проби*	Три партии, 72 проби*	Четири партии, 96 проби*
Филтриращи накрайници за еднократна употреба, 200 µl ^{†‡}	28	52	76	100
Филтриращи накрайници за еднократна употреба, 1500 µl ^{†‡}	113	206	309	402
Касети за приготвяне на проби [§]	21	42	63	84
8-прътни калъфи [¶]	3	6	9	12

* Използването на повече от една вътрешна контрола на партида и извършването на повече от едно сканиране на наличностите изискват допълнителни филтриращи накрайници за еднократна употреба. Използването на по-малко от 24 проби на партида намалява броя филтриращи накрайници за еднократна употреба, необходим за цикъла.

[†] В един стелаж за накрайници има 32 филтриращи накрайника.

[‡] Броят необходими филтриращи накрайници е за 1 сканиране на наличностите в касети за реагенти.

[§] В една секционна кутия има 28 касети за приготвяне на проби.

[¶] В една секционна кутия има дванадесет 8-прътни калъфа.

Забележка: Посоченият брой филтриращи накрайници може да е различен от количеството, показано на сензорния екран, в зависимост от настройките – например брой вътрешни контроли, използвани за една партида.

Избран обем за елуиране

Избран обем за елуиране (µl)*	Първоначален обем за елуиране (µl) [†]
60	90
85	115
110	140

* Обемът за елуиране, избран в сензорния екран. Това е минималният достъпен обем елуат в епруветката за окончателно елуиране.

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

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

Избран обем за елуиране (µl)	Обем на готовия носител за РНК (НОСИТЕЛ) (µl)	Обем на вътрешната контрола (µl)*	Обем на Buffer AVE (AVE) (µl)	Окончателен обем на проба (µl)
60	5	9	106	120
85	5	11,5	103,5	120
110	5	14	101	120

* Изчислението на количеството вътрешна контрола се базира на първоначалните обеми за елуиране. Допълнителният свободен обем зависи от типа на използваната епруветка за проби; за повече информация вижте www.qiagen.com/goto/dsphandbooks.

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

Епруветките, съдържащи вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE), се поставят в носач за епруветки. Носачът за епруветки, съдържащ вътрешната контрола – смес(и) от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE), трябва да бъде поставен в гнездо А на чекмеджето за проби.

В зависимост от броя проби за обработване препоръчваме да използвате епруветки 2 ml (Sarstedt, кат. № 72.693 или 72.694) или 14 ml 17 x 100 mm полистиренови епруветки със заоблено дъно (Becton Dickinson, кат. № 352051) за разреждане на вътрешната контрола, както е описано в таблицата на страница 5. Обемът може да се раздели в 2 или повече епруветки.

Изчисляване на обема смес за вътрешна контрола

Тип епруветка	Име в сензорния екран на QIAasymphony	Изчисляване на обема вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE) за една епруветка
Микроепруветка 2 ml с капачка; микроепруветка 2 ml, PP, С ПЕРИФЕРИЯ, (кат. № на Sarstedt 72.694)	SAR#72.694 T2.0 ScrewSkirt	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l}^*$
Микроепруветка 2 ml с капачка; микроепруветка 2 ml, PP, БЕЗ ПЕРИФЕРИЯ, (кат. № на Sarstedt 72.693)	SAR#72.693 T2.0 Screw	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l}^*$
Епруветка 14 ml, 17 x 100 mm от полистирен, със заоблено дъно (Becton Dickinson, кат. № 352051)	BD#352051 FalconPP 17x100	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 600 \mu\text{l}^\dagger$

* Използвайте тази формула, за да изчислите необходимия обем на сместа за вътрешна контрола (n = брой проби; $120 \mu\text{l}$ = обем на вътрешната контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE); $360 \mu\text{l}$ = свободен обем, необходим за една епруветка). Пример за 12 проби ($n = 12$): $(12 \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l} = 1800 \mu\text{l}$. Не пълнете епруветката с повече от $1,9 \text{ ml}$ (т.е. максимум 12 проби на епруветка). Ако ще обработвате повече от 12 проби, използвайте допълнителни епруветки, като добавяте свободния обем във всяка от тях.

† Използвайте тази формула, за да изчислите необходимия обем на вътрешната контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE) (n = брой проби; $120 \mu\text{l}$ = обем на вътрешната контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE); $600 \mu\text{l}$ = свободен обем, необходим за една епруветка). Пример за 96 проби ($n = 96$): $(96 \times 120 \mu\text{l}) + 600 \mu\text{l} = 12120 \mu\text{l}$.

За повече информация вижте www.qiagen.com/goto/dsphandbooks.

Приготвяне на материал за проби

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

Проби от плазма, серум и CSF

Процедурата за пречистване е оптимизирана за използване с проби от плазма, серум или CSF. За приготвяне на плазма може да се използват кръвни проби, обработени с EDTA или цитрат като антикоагулант. Пробите може да са пресни или замразени, при положение че не са били замразявани и размразявани повече от веднъж. След вземане и центрофугиране плазмата, серумът или CSF може да се съхранява при $2 - 8^\circ\text{C}$ до 6 часа. За по-дълго съхранение препоръчваме замразяване на аликвоти при -20°C или -80°C . Замразената плазма или серум не трябва да се размразява повече от веднъж. Повторното замразяване и размразяване води до денатуриране и утаяване на протеините, което може да причини намаляване на вирусните титри и следователно – на получените вирусни нуклеинови киселини. Ако в пробите се виждат криоутайки, центрофугирайте при $6800 \times g$ за 3 минути, прехвърлете супернатантите в нови епруветки, без да нарушавате пелетите, и веднага

започнете процедурата за пречистване. Центрофугирането при ниски *гравитационни* сили не намалява вирусните титри.

Ограничения

Обработването на кръвни проби с активатор на серумни съсиреци може да причини намаляване на получените вирусни нуклеинови киселини. Не използвайте епруветки за вземане на кръв Greiner Bio-One® VACUETTE®, съдържащи активатор на серумни съсиреци Z.

История на редакциите

История на редакциите на документа	
R2 12/2017	Актуализация за QIASymphony, версия на софтуера 5.0

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

Търговски марки: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIASymphony® (QIAGEN Group); BD™ (Becton Dickinson and Company); Falcon® (Corning, Inc.); Bio-One®, VACUETTE® (Greiner Bio-One GmbH); Sarstedt® (Sarstedt AG and Co.). Регистрираните имена, търговските марки и т.н., използвани в този документ, дори ако не са изрично обозначени като такива, не се считат за незащитени от закона.
12/2017 HB-0301-S35-002 © 2017 QIAGEN, всички права запазени.

Поръчване www.qiagen.com/shop | Техническа поддръжка support.qiagen.com | Уебсайт www.qiagen.com