

Prosinac 2017.

QIAsymphony[®] SP list protokola

Complex200_V6_DSP protokol

Ovaj dokument predstavlja Complex200_V6_DSP QIAsymphony SP Protocol Sheet, R2, za QIAsymphony DSP Virus/Pathogen Mini Kit, verzija 1.

Opće informacije

Komplet QIAAsymphony DSP Virus/Pathogen je namijenjen za in vitro dijagnostičku uporabu.

Kit	QIAAsymphony® DSP Virus/Pathogen Mini Kit
Materijal uzorka	Respiratori i urogenitalni uzorci
Naziv protokola	Complex200_V6_DSP
Dodijeljen set kontrola ispitivanja	ACS_Complex200_V6_DSP_default_IC
Moguće urediti	Volumen eluata: 60 µl, 85 µl, 110 µl
Potrebna verzija softvera	Verzija 4.0 ili viša

Ladica uzorka "Sample"

Vrsta uzorka	Respiratori uzorci (BAL, osušeni obrisci, transportni medij, aspirati, sputum) i urogenitalni uzorci (mokraća, transportni medij)
Volumen uzorka	Ovisi o vrsti korištene epruvete za uzorak, za više informacija pogledati www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Primarne epruvete za uzorke	Za više informacija pogledati www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Sekundarne epruvete za uzorke	Za više informacija pogledati www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Umeci	Ovisi o vrsti korištene epruvete za uzorak, za više informacija pogledati www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
Drugo	Potrebna je smjesa nosača RNA i pufera AVE (Carrier RNA–Buffer AVE); korištenje unutarnje kontrole prema izboru

Ladica reagensa i potrošnog materijala "Reagents and Consumables"

Pozicija A1 i/ili A2	Kazeta reagensa (RC)
Pozicija B1	Pufer ATL (ATL)
Držać stalka s nastvcima 1–17	Jednokratni nastavci s filtrima, 200 µl
Držać stalka s nastvcima 1–17	Jednokratni nastavci s filtrima, 1500 µl
Držać bloka kutije 1–4	Blokovi kutija sadrže kazete za pripremu uzoraka
Držać bloka kutije 1–4	Blokovi kutija sadrže pokrove s 8 štapića

Ladica otpada "Waste"

Držać bloka kutije 1–4	Prazni blokovi kutija
Držać vrećice za otpad	Vrećica za otpad
Držać boce tekućeg otpada	Boca tekućeg otpada

Ladica eluata "Eluate"

Stalak za eluiranje (preporučamo korištenje ležišta 1, pozicija hlađenja)	Za više informacija pogledati www.qiagen.com/goto/dsphandbooks
---	--

Potreban plastični pribor

	Jedna serija, 24 uzorka*	Dvije serije, 48 uzoraka*	Tri serije, 72 uzorka*	Četiri serije, 96 uzorka*
Jednokratni nastavci s filtrima, 200 µl ^{†‡}	34	60	86	112
Jednokratni nastavci s filtrima, 1500 µl ^{†‡}	123	205	295	385
Kazete za pripremu uzorka [§]	18	36	54	72
Pokrovi s 8 štapića [¶]	3	6	9	12

* Izvođenje više od jednog pregleda inventara zahtjeva dodatne jednokratne nastavke s filtrima. Korištenje manje od 24 uzorka po seriji umanjuje broj potrebnih jednokratnih nastavaka potrebnih za seriju.

† Na jednom stalku ima 32 nastavka s filtrima.

‡ Broj potrebnih nastavaka s filtrima uključuje nastavke s filtrima za 1 pregled inventara po kazeti s reagensima.

§ U jednom bloku kutije ima 28 kazeta za pripremu uzorka.

¶ U jednom bloku kutije ima dvanaest pokrova s 8 štapića.

Napomena: Navedeni brojevi nastavaka s filtrom mogu se razlikovati od brojeva prikazanih na zaslonu osjetljivom na dodir ovisno o postavkama, na primjer, broju unutarnjih kontrola korištenih u seriji ispitivanja.

Odabran volumen eluiranja

Odabran volumen eluiranja (µl)*	Početni volumen eluiranja (µl)†
60	90
85	115
110	140

* Volumen eluiranja odabran na zaslonu. Ovo je najmanji dostupni volumen eluata u konačnoj epruveti za eluiranje.

† Početni volumen otopine za eluiranje potreban za osiguranje da je stvarni volumen eluata isti kao odabrani volumen.

Priprema smjese unutarnje kontrole–nosača RNA (CARRIER) I pufera AVE (AVE)

Odabran volumen eluiranja (μ l)	Volumen matične otopine nosača RNA (CARRIER) (μ l)	Volumen unutarnje kontrole (μ l)*	Volumen pufera AVE (AVE) (μ l)	Konačan volumen po uzorku (μ l)
60	3	9	108	120
85	3	11.5	105.5	120
110	3	14	103	120

* Izračun količine unutarnje kontrole se temelji na početnim volumenima eluiranja. Dodatni ostatni volumen ovisi o vrsti uzorka koji će se koristiti; za više informacija pogledati www.qiagen.com/goto/dsphandbooks.

Napomena: Vrijednosti prikazane u tablici su za pripremu smjese unutarnje kontrole – nosača RNA (CARRIER) za ispitivanje koje slijedi koje zahtjeva 0.1 μ l unutarnje kontrole/ μ l eluata.

Epruvete koje sadrže smjesu unutarnje kontrole-nosača RNA (CARRIER)–pufera AVE (AVE) se postavljaju u nosač epruveta. Nosač epruveta koji sadrži smjesu(e) unutarnje kontrole-nosača RNA (CARRIER)–pufera AVE (AVE) mora se postaviti u ležište A ladicu za uzorke.

Ovisno o broju uzoraka koje treba obraditi, preporučujemo korištenje epruveta od 2 ml (Sarstedt, kat. br. 72.693 ili 72.694) ili 14 ml 17 x 100 mm polistirenskih epruveta zaobljenog dna (Becton Dickinson, kat. br. 352051) za razrjeđivanje unutarnje kontrole, kako je opisano u tablici na stranici 5. Volumen se može razdijeliti u 2 ili više epruveta.

Izračunavanje volumena smjese unutarnje kontrole

Vrsta epruvete	Naziv na QIAxSymphony zaslону	Izračun volumena smjese unutarnje kontrole – nosača RNA (CARRIER)–pufera AVE (AVE) po epruveti
Mikroepruveta 2 ml s čepom; mikroepruveta 2 ml, PP, obrubljena, (Sarstedt, kat. br. 72.694)	SAR#72.694 T2.0 ScrewSkirt	(n x 120 µl) + 360 µl*
Mikroepruveta 2 ml s čepom; mikroepruveta 2 ml, PP, bez ruba, (Sarstedt, kat. br. 72.693)	SAR#72.693 T2.0 Screw	(n x 120 µl) + 360 µl*
Epruveta 14 ml, 17 x 100 mm polistirenska zaobljenog dna (Becton Dickinson, kat. br. 352051)	BD#352051 FalconPP 17x100	(n x 120 µl) + 600 µl†

* Koristite ovu jednadžbu za izračun potrebnog volumena smjese unutarnje kontrole – nosača RNA (CARRIER)–pufera AVE (AVE) (n = broj uzoraka; 120 µl = volumen unutarnje kontrole – nosača RNA (CARRIER)–pufera AVE (AVE); 360 µl = potreban ostatni volumen po epruveti). Na primer, za 12 uzoraka (n = 12): (12 x 120 µl) + 360 µl = 1800 µl. Nemojte napuniti epruvetu s više od 1.9 ml (npr., najviše za 12 uzoraka po epruveti). Ako će biti obrađeno više od 12 uzoraka, upotrijebite dodatne epruvete, osiguravajući dodavanje ostatnog volumena po svakoj epruveti.

† Koristite ovu jednadžbu za izračun potrebnog volumena smjese unutarnje kontrole – nosača RNA (CARRIER)–pufera AVE (AVE) (n = broj uzoraka; 120 µl = volumen unutarnje kontrole – nosača RNA (CARRIER)–pufera AVE (AVE); 600 µl = potreban ostatni volumen po epruveti). Na primer, za 96 uzoraka (n = 96): (96 x 120 µl) + 600 µl = 12120 µl.

Za potrebne upute pogledajte www.qiagen.com/goto/dsphandbooks.

Uporaba FIX laboratorijskog pribora

Korištenje detekcije razine tekućine (liquid-level detection, LLD) za prijenos uzorka dozvoljava uporabu primarnih i sekundarnih epruveta. Međutim, to zahtjeva određene mrtve volumene u odgovarajućim epruvetama. Za umanjenje mrtvih volumena, sekundarne se epruvete mogu koristiti bez detekcije razine tekućine. Dostupan je specifični FIX laboratorijski pribor (npr., SAR_FIX_#72.694 T2.0 ScrewSkirt) koji se također može odabrati na zaslonu osjetljivom na dodir QIAxSymphony SP. Ta vrsta epruveta/stalaka zaobilazi restrikcije aspiracije. Uzorak se aspirira na definiranoj visini epruvete koja je definirana volumenom uzorka kojeg treba prenijeti. Stoga je neophodno da se koristi volumen naveden u Listama laboratorijskog pribora. Liste laboratorijskog pribora su dostupne za preuzimanje na www.qiagen.com/goto/dsphandbooks.

Epruvete za uzorce koje se mogu koristiti sa ili bez detekcije razine tekućine i potrebbni volumeni uzorka navedeni su na www.qiagen.com/goto/dsphandbooks. Ne koristite volumene veće ili manje od potrebnog volumena jer može doći do pogrešaka za vrijeme pripreme uzorka.

Moguće je obrađivati epruvete uz upotrebu ili bez detekcije razine tekućine unutar iste serije/ispitivanja.

Priprema materijala uzorka

Kada radite s kemikalijama, uvijek nosite odgovarajući laboratorijski ogrtač, jednokratne rukavice i zaštitne naočale. Za više informacija pogledajte odgovarajuće sigurnosno-tehničke listove (engl. material safety data sheets, MSDS) dostupne od dobavljača proizvoda.

Mokraća

Mokraća se može obrađivati bez daljnje pripreme. Prebacite uzorak u epruvetu od 2 ml Sarstedt (kat. br. 72.693 ili 72.694) i postavite uzorak u nosač epruveta. U drugom se slučaju mogu koristiti primarne epruvete. Potrebni najmanji početni volumen varira ovisno o upotrijebljenoj primarnoj epruveti. Kompatibilni formati primarnih i sekundarnih epruveta, uključujući najmanji početni volumen potreban za svaki protokol, navedeni su na www.qiagen.com/goto/dsphandbooks. Sustav je optimiran za čiste uzorce urina koji ne sadrže konzervanse. Zbog povećanja osjetljivosti na bakterijske patogene, uzorci se mogu centrifugirati. Nakon odbacivanja supernatanta, talog se može resuspendirati u najmanje 800 µl pufera ATL (ATL) (kat. br. 939016). Prebacite uzorak u epruvetu od 2 ml Sarstedt (kat. br. 72.693 ili 72.694). Postavite uzorak u nosač epruveta i obradite uzorak koristeći Complex200_V6_DSP protokol i potrebni FIX laboratorijski pribor.

Izolacija genomske DNA iz Gram-pozitivnih bakterija

Pročišćavanje DNA se može poboljšati za neke Gram-pozitivne bakterije enzimskim pretretiranjem prije prijenosa uzorka u QIAasympathy SP i početka Complex200_V6_DSP protokola.

1. Istaložite bakterije centrifugiranjem na 5000 x g kroz 10 minuta.
2. Otopite talog bakterija u 300 µl odgovarajuće otopine enzima (20 mg/ml lizozima ili 200 µg/ml lizostafina; 20 mM Tris-HCl, pH 8.0; 2 mM EDTA; 1.2% Triton X-100).
3. Inkubirajte na 37°C kroz najmanje 30 minuta (\pm 2 minute).
4. Kratko centrifugirajte epruvetu zbog uklanjanja kapljica iz unutrašnjosti poklopca.
5. Prebacite uzorak u epruvetu od 2 ml Sarstedt (kat. br. 72.693 ili 72.694), postavite uzorak u nosač epruveta, i nastavite s Complex200_V6_DSP protokolom uz potrebni FIX laboratorijski pribor.

Viskozni ili mukozni uzorci

Neki uzorci (npr., sputum, respiratorični aspirati) mogu biti viskozni i zahtjevati likvefakciju zbog omogućavanja pipetiranja. Uzorci niske viskoznosti ne zahtjevaju dodatnu pripremu. Srednje do visoko viskozne uzorke treba pripremiti kako slijedi:

1. Razrijedite uzorak 1:1 s Sputasolom *†(Oxoid, kat. br. SR0233) ili 0.3% (w/v) DTTom.
Napomena: 0.3% (w/v) otopina DTTa se može unaprjed pripremiti i čuvati na -20°C u odgovarajućim alikvotima. Otopljene alikvote treba baciti nakon uporabe.
2. Inkubirajte na 37°C dok viskoznost uzorka ne bude pogodna za pipetiranje.
3. Prebacite najmanje 300 µl uzorka u epruvetu od 2 ml Sarstedt (kat. br. 72.693 ili 72.694). Obradite uzorak koristeći Complex200_V6_DSP protokol.

Osušene tjelesne tekućine i sekrecijski obrisci

1. Uronite osušeni štapić s obriskom u 550 µl pufera ATL (ATL) (kat. br. 939016) i inkubirajte na 56°C kroz 15 minuta (\pm 1 minuta), uz neprestano miješanje. Ako miješanje nije moguće, vrtložite prije i nakon inkubacije kroz najmanje 10 sekundi.
2. Uklonite obrisak i istisnite svu tekućinu pritiskujući obrisak na unutrašnjost epruvete.
3. Prebacite najmanje 300 µl uzorka u epruvetu od 2 ml Sarstedt (kat. br. 72.693 ili 72.694). Obradite uzorak koristeći Complex200_V6_DSP protokol.

Napomena: Ovaj je protokol optimiran za pamučne ili polietilenske obriske. Kada koristite druge obriske, može biti potrebno prilagoditi volumen pufera ATL (ATL) zbog osiguranja da će biti dostupno barem 300 µl materijala uzorka.

Respiratorični ili urogenitalni obrisci

Medij za čuvanje respiratoričnih i urogenitalnih obrisaka se može koristiti bez predpripreme. Ako obrisak nije uklonjen, pritisnite obrisak na stranicu epruvete kako biste istisnuli tekućinu. Svišni mucus u uzorku treba u ovom trenutku ukloniti skupljajući ga obriskom. Ostatnu tekućinu iz mukusa i s obriska zatim treba istisnuti pritiskujući obrisak na stranicu epruvete. Na kraju treba obrisak i mukus ukloniti i baciti. Ako su uzorci viskozni, provedite korak likvefakcije (pogledajte iznad "Viskozni ili mukozni uzorci") prije prebacivanja uzorka u QIAAsymphony SP. Ako nema dovoljno početnog materijala, pipetirajte puffer ATL (ATL) u transportni medij kako biste

* Sputasol (Oxoid, kat. br. SR0233, www.oxoid.com) ili dilitotreitol (DTT).

† Ovo nije potpuni popis dobavljača.

prilagodili potrebni majmanji početni volumen i vrtložite uzorak u epruveti tijekom 15–30 sekundi (ako transportni medij sadrži obrisak, izvedite ovaj korak prije uklanjanja obriska).

Prebacite uzorak u epruvetu od 2 ml Sarstedt (kat. br. 72.693 ili 72.694) i postavite uzorak u nosač epruveta. U drugom se slučaju mogu koristiti primarne epruvete. Potrebni najmanji početni volumen varira ovisno o upotrijebljenoj primarnoj epruveti. Kompatibilni formati primarnih i sekundarnih epruveta, uključujući najmanji početni volumen potreban za svaki protokol, navedeni su na www.qiagen.com/goto/dsphandbooks.

Povijest revizija

Povijest revizija dokumenta	
R2 12/2017	Ažuriranje za QIAxSymphony inačicu softvera 5.0

Ažurirane informacije o licenciranju i izjave specifične za proizvod pogledajte u odgovarajućem priručniku za QIAGEN® komplet ili priručniku za korisnika. Priručnici za QIAGEN komplete i korisnički priručnici su dostupni na www.qiagen.com ili ih možete zatražiti od Tehničkih službi tvrtke QIAGEN ili vašeg lokalnog distributera.

Zaštitni znakovi: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIAsymphony® (QIAGEN Group). Zaštićena imena, zaštitni znakovi, itd. korišteni u ovom dokumentu, čak i ako nisu posebno označeni kao takvi, ne mogu se smatrati nezaštićeni zakonom.
12/2017 HB-0301-S26-002 © 2012 QIAGEN, sva prava pridržana..

Naručivanje www.qiagen.com/shop | Tehnička podrška support.qiagen.com | Web stranica www.qiagen.com