



# SZABO SCANDIC

Part of Europa Biosite

## Produktinformation



Forschungsprodukte & Biochemikalien



Zellkultur & Verbrauchsmaterial



Diagnostik & molekulare Diagnostik



Laborgeräte & Service

Weitere Information auf den folgenden Seiten!  
See the following pages for more information!



### Lieferung & Zahlungsart

siehe unsere [Liefer- und Versandbedingungen](#)

### Zuschläge

- Mindermengenzuschlag
- Trockeneiszuschlag
- Gefahrgutzuschlag
- Expressversand

### SZABO-SCANDIC HandelsgmbH

Quellenstraße 110, A-1100 Wien

T. +43(0)1 489 3961-0

F. +43(0)1 489 3961-7

[mail@szabo-scandic.com](mailto:mail@szabo-scandic.com)

[www.szabo-scandic.com](http://www.szabo-scandic.com)

[linkedin.com/company/szaboscandic](https://www.linkedin.com/company/szaboscandic) 



## Factor II (prothrombin)

REF: RT-51

### Determination of the G20210A mutation on Factor II in Real Time PCR

#### INTRODUCTION AND PURPOSE OF USE

Hereditary thrombophilia is a genetically determined tendency to develop thromboembolic disease at a young age with recurrent character. Environmental risk factors (smoking, alcohol, stress, diet, ...) and genetic mutations, such as the G20210A mutation localized on the Factor II gene, interact resulting in the expression of this disease.

The Factor II Kit is a qualitative test that allows the allelic discrimination, by means of *Real Time PCR*, of G20210A mutation associated to Hereditary Trombophilia.

The Procedure allows the amplification of Wild-type alleles and mutated alleles of Factor II. Allelic discrimination is performed making a scatter plot of mutated allele's fluorescence (Y axis) versus wild-type allele's fluorescence (X axis), discriminating in this way the three possible genotype: Homozigote Wild-Type, Homozygote Mutated and Heterozygote Mutated.

The analysis of the results is made by an instrument of Real Time PCR, composed by a thermal cycler with a system of fluorescence detection.

#### CONTENT

The kit contains reagents enough to perform 48 amplification tests:

	Quantity	Description
R1	3 x 220 µl	<b>Amplification mMix</b> dNTPs, Tris-HCl, KCl, MgCl <sub>2</sub> , Taq Polymerase, Nuclease-free water (blu cap)
R2	3 x 130 µl	<b>Factor II probes Mix</b> Upstream primer, downstream primer, Target probes (FAM for Wild Type and VIC for Mutant), Nuclease-free water (green cap)
R3	3 x 35 µl	<b>Positive Control Homozygote Wild-Type</b> cloned DNA corresponding to FII Wild-Type gene.
R4	3 x 35 µl	<b>Positive Control Homozygote Mutated</b> cloned DNA corresponding to FII Mutated gene.
R5	1 x 30 µl	<b>Negative Control</b> (Yellow cap)

Instruction for use: **ST. RT51-ENG.7**

#### MATERIALS AND STRUMENTATION REQUIRED BUT NOT SUPPLIED

Disposable latex powder-free gloves or similar material;  
Bench microcentrifuge (12,000 - 14,000 rpm);  
Micropipettes and Sterile tips with aerosol filter;  
Vortex;

Plastic materials (microplate and optical adesive cover);  
Heat block (only for extraction)  
Dry block shacker for 1.5ml conical tubes  
Magnetic rack for 1.5ml conical tubes  
*EZ1 ADV XL DSP DNA* Blood Card (ref. 9018702)

#### Reagents

The Factor II kit was developed and validated to be used with the following extraction method:

#### Manual Extraction

Ref. 51304/51306

*QIAmp DNA mini kit*. The kit allows the manual DNA extraction from Human samples. The kit contains reagents enough to perform the DNA extraction for 50/250 samples. (QIAGEN)

#### Automatic extraction

Ref. 62124

*EZ1 DSP DNA Blood kit*. The kit allows the automatic DNA extraction from Human samples. The kit contains reagents enough to perform the DNA extraction for 48 samples. (QIAGEN)

#### Manual/Automatic extraction (Siemens)

10629800 - *VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 1*. The kit allows the manual DNA extraction from Human samples.

The kit contains reagents enough to perform the DNA extraction for 96 samples.

10629801 - *VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 2*. The kit allows the manual DNA extraction from Human samples.

The kit contains reagents enough to perform the DNA extraction for 96 samples.

#### Strumentation

##### Automatic Extraction

Ref. 9001492.

*EZ1 Advanced XL*. Robotic Workstation. (QIAGEN) for the automatic nucleic acid purification up to 14 samples simultaneously (QIAGEN).

#### Real Time PCR

The Factor II kit was developed and validated to be used with the following real time PCR instruments:

- 7500 *Fast* from Lifetechnologies
- StepOne Plus* from Lifetechnologies
- Rotor-Gene Q* MDx from QIAGEN
- Versant kPCR AD* from Siemens o *Stratagene MX3005P*
- CFX96 Real Time PCR System* from BioRad

#### SAMPLES AND STORAGE

The Factor II system must be used with extracted DNA from the following biological samples: Whole Blood EDTA. Collected samples must be shipped and stored at +2 - +8°C and used within 3 days from the collected data.

Store the sample at -20°C if it is used after 3 days.

#### PRECAUTIONS USE

This kit is for *in vitro* diagnostic (IVD), for professional use only and not for *in vivo* use.

***After reconstitution, the amplification master mix must be used in one time (16 reactions). Do not re-frost already used material. Repeat thawing and freezing of reagents (more than twice) should be avoided, as this might affect the performance of the assay. The reagents should be frozen in aliquots, if they are to be used intermittently.***

At all times follow Good Laboratory Practice (GLP) guidelines.

Wear protective clothing such as laboratory coats and disposable gloves while assaying samples.

Avoid any contact between hands and eyes or nose during specimens collection and testing.

Handle and dispose all used materials into appropriate bio-hazard waste containers. It should be discarded according to local law.

Keep separated the extraction and the reagents preparation.

Never pipette solutions by mouth.

Avoid the air bubbles during the master mix dispensing. Eliminate them before starting amplification.

Wash hands carefully after handling samples and reagents.

Do not mix reagents from different lots.

It is not infectious and hazardous for the health (see Material Safety data Sheet – MSDS).

Do not eat, drink or smoke in the area where specimens and kit reagents are handled.

Read carefully the instructions notice before using this test.

Do not use beyond the expiration date which appears on the package label.

Do not use a test from a damaged protective wrapper.

#### LIMIT OF THE METHOD

Use only extracted DNA from **Whole blood collected in EDTA**.

Do not use contaminated DNA with extracted mucoproteins or hemoglobin: the latter inhibit the amplification reaction of nucleic acids and may cause invalid results .

The extreme sensitivity of gene amplification may cause false positives due to cross-contamination between samples and controls. Therefore, you should:

- physically separate all the products and reagents used for amplification reactions from those used for other reactions, as well as from post-amplification products;
- use tips with filters to prevent cross-contamination between samples;
- use disposable gloves and change them frequently;
- carefully open test tubes to prevent aerosol formation;
- close every test tube before opening another one.

The proper functioning of the amplification mix depends on the correct collection, correct transportation, correct storage and correct preparation of a biological sample.

As with any diagnostic device, the results obtained with this product must be interpreted taking in consideration all the clinical data and other laboratory tests done on the patient.

As with any diagnostic device, with this product there is a residual risk of obtaining invalid, false positives or false negatives results.

#### STORAGE AND STABILITY

Store the product Factor II at **-20°C**.

The **Factor II** kit is shipped on dry ice. The kit components should be frozen.

If one or more components are not frozen upon receipt or if the tubes have been compromised during transport, contact Clonit srl for assistance.

An intact and well stored product has a stability of 18 months from the date of production. Do not use beyond the expiration date which appears on the package label.

Repeat thawing and freezing of reagents (more than twice) should be avoided, as this might affect the performance of the assay. The reagents should be frozen in aliquots, if they are to be used intermittently.

#### ANALYTICAL PROCEDURE

##### Human DNA Extraction

##### Manual Extraction

Ref. 51304/51306 - *QIAmp DNA mini kit (QIAGEN)*.

Follow the instructions inside the kit *QIAmp DNA Mini Kit*. Elute the sample in 50 µl of buffer AE.

#### Automatic extraction

Ref. 62124 - *EZ1 DSP DNA Blood kit* on *EZ1 Advanced XL instrument*.

Follow the instructions inside the kit *EZ1 DSP DNA Blood kit*. Start from 200 µl of sample and elute it in 50 µl of buffer AE.

#### Manual extraction (SIEMENS)

Ref. 10629800 - *VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 1*.

Ref. 10629801 - *VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 2*.

Follow the instructions supplied by Siemens and elute it in 70 µl of Elution buffer. Transfer 55 µl of eluted sample to an appropriately size tube.

Sample can be stored at -20°C.

#### SOFTWARE SETTING:

##### *Lifetechnologies 7500 fast/StepOne plus*

Turn the instrument and the computer on and open the control software. Click on "**Advance Setup**": by default the software will show the page "**experiment properties**". Write in the "**experiment name**" the file name, choose the type of instrument (**ABI7500 o ABI7500fast**), the type of reaction (**Genotyping**), the type of used reagent (**Taqman®Reagents**) and the reaction time of analysis (**Standard ≈ 2 hours to complete a run**).

Open the page named "**page setup**".

In the window "**Assign SNP assay to the selected wells**" open "**Create new SNP Assay**" and set:

**SNP Assay Name: FII:**

	Reporter	Quencer
<b>Allele 1 Name: FII WT</b>	FAM	NFQ
<b>Allele 2 Name: FII MUT</b>	VIC	NFQ

In the page "**plate setup**", move on the area "**Assign Sample to the selected Wells**": set the name of the analyzing samples, of positive controls and negative controls.

Choose an area of the plate where positive controls will be placed: select in the blank "**Assign SNP assay to the selected well**" and assign the FII SNP Assay. After set these tasks:

**"task Positive control Allele1/Allele1"** for FII Wild Type

homozygote target;

**"task Positive control Allele2/Allele2"** for FII mutated

homozygote target;

Choose an area of the plate where negative control will be placed: select "**Assign SNP assay to the selected well**" the "task Negative control" for FII SNP.

Select an area of the plate where samples will be placed: select the wells and set FII SNP. Link every well to a sample, through the window "**Assign samples to selected wells**".

For each sample, select in the blank "**Assign SNP to selected wells**" the "**task UnKnown (U)**" for the FII SNP.

Set ROX as passive reference, using it as normalizer of detected fluorescence.

Open "**Run Method**" (sheet **Graphic View**) and set the thermal cycling as follows:

cycles	Pre PCR Read	denaturation	Annealing extension	Post PCR Read
1	60°C 1min			
1		95°C 10min		
35		95°C 15sec	60°C 1min	
1				60°C1min

In the window "**Reaction volume plate per well**" set a volume of 25 µl.

After having prepared the plate, and correctly inserted in the instrument, press the button "**Start Run**".

#### ROTOR-GENE Q MDx

The experiments can be **set using the Quick Start Wizard or the Advanced Wizard**, which appears when the software is started.

Select the wizard "**Advanced**". As a first step, select the model "**Two Step Reaction**" with a double click in the "**New Run**".

In the next window, select the type of rotor installed on the instrument from the list that appears. Check the "**Locking Ring Attached**", check the checkbox and then click "**Next**".

Enter the name of the operator and the reaction volume of 25 µl, and then click "**Next**".

In the next window click on "**edit profile**". Set the following thermal cycle:

cycles	denaturation	annealing/extension
1	50° C 2 min	
1	95°C 10 min	
35	95° C 15 sec	60° C 1 min

Select the annealing / extension from the thermal profile and click on "**Acquiring A to cycling**."

In the next window, select yellow from the available channels and add it to acquiring channel along with the green channel and click "**OK**". In the next window click on "**OK**" and then click "**Next**".

click on "Edit Gain" button and set the following values for each channel:

Reporter	Gain
Green	8
Yellow	2

To begin the course, click on the button "**Start Run**". You can save the model before you begin your run by clicking on "**Save Template**".

After clicking on the button "**Start Run**" window appears "**Save As**". The stroke can be saved in the desired position by the user.

Once the run started, the window "**Edit Samples**" allows you to set the name of samples and controls in the positions in which they were loaded on the instrument.

Select the locations where they were positioned the Wild Type and Mutant controls designate them as **FII WT positive CTR** and **FII Mutant Positive CTR**. Clicking on the box next to "**Type**" correspondent, in the dropdown menu "**Samples**" you can select the type of sample being analyzed. Select "**Positive Controls**".

Select the location where you placed the Negative Control and name it as **Negative Control**. Clicking on the box next to "**Type**" correspondent, in the dropdown menu "**Samples**" you can select the type of sample being analyzed. Select "**UnKnown**".

Select the location of each sample and enter the name or code of the patient. Clicking on the box next to "**Type**" correspondent, in the dropdown menu "**Samples**" you can select the type of sample being analyzed. Select "**UnKnown**".

At the end of the operation click "**OK**" in the "**edit samples**" and wait until the end of the race for the analysis (see "**Interpretation of Results**").

Analysis (see "**Interpretation of Results**").

#### *Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P*

Turn on the instrument, the computer and start the control software. Turn on the light at least 20 minutes before starting a new experiment. You can click on the lamp image for turning on the light from toolbar or you can select "**Lamp On**" from menù "**Instruments**".

Verify the correct setting of fluorescent reporters gains: In the setting menu choose and then "**Filter set gain setting**".

Reporter	Gain
FAM	8
JOE/HEX	2
ROX	1

From the major screen of the software it will open a window "**New option – Select experiment/Project type**": select "**Allelic Discrimination/SNPs Real Time**". the software automatically open the window **plate setup**.

Choose a plate zone where you can put the positive control Factor II Wild Type and select in the bar on the right from the menu.

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
Pos. Control FAM	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Clicking on every well it will appear the dialogue window "**well information**" here you can set the name of the calibrator: FII-WT

It's possible to set the name of the dye near the name of the analyzed target:

FAM	HEX
FII-WT	FII-MUT

Choose a plate zone where you can put the positive control Factor II mutated and select in the bar on the right from the menu.

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
Pos. Control HEX	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Clicking on every well it will appear the dialogue window "**well information**" here you can set the name of the calibrator: FII-MUT

It's possible to set the name of the dye near the name of the analyzed target:

FAM	HEX
FII-WT	FII-MUT

Choose a plate zone where you can put the unknow samples and select in the bar on the right from the menu.

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
UnKnown	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Clicking on every well it will appear the dialogue window "**well information**" here you can set the name of the sample: Every well "**UnKnown**" should be singularly named clicking on single name it will open the window "**well information**" in this window it is possible to insert the sample name in analysis.

Choose a plate zone where you can put the negative control and select in the right bar on the right from the menu.

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
NTC	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Select all the well corresponding to occupied places and clicking right key of the mouse selecting the voice "**well information**": corresponding to **FAM** fluorophore set in the specific place (**Assay**): **FII WT**. Corresponding to fluorophore **HEX** set in the specific place (**Assay**): **FII MUT**.

Open page "**Thermal Profile setup**" and set the right thermal cycle:

cycles	denaturation	annealing/extension
1	50° C 2 min	
1	95°C 10 min	
35	95° C 15 sec	60° C 1 min

After preparing the plate and correctly insert it in the instument, push the button "**Start Run**". the software will ask the file name for the saving data.

#### *CFX 96 Real Time PCR*

Turn the instrument and the computer on and start the control software. In the principal screen will appear the window "**Startup wizard**": select "**CFX96**" and press "**ok**". In the next window push "**create new**" and set the thermal protocol and the reaction volume (25µl):

cycles	denaturation	annealing/extension
1	50° C 2 min	
1	95°C 10 min	
35	95° C 15 sec	60° C 1 min

Save the protocol and click the next button. The software will open in default the sheet "**plate**". Click "**create new**", select "**Fluorophores button**" to choose fluorophores (FAM and VIC). Select the locations where they were positioned the controls of known concentration and choose the "**Sample Type**" **Standards**. Click "**Load**" check boxes to load fluorophores and Type or select Target Name. Select the location where you placed the Negative Control. Choose the "**Sample Type**" **NTC**. Click "**Load**" check boxes to load fluorophores and Type or select Target Name Select the location of each sample and enter the name or code of the patient. Choose the "**Sample Type**" **Unknown**. Click "**Load**" check boxes to load fluorophores and Type or select Target Name Save the plate clicking the next button and start the experiment

#### PREPARATION OF THE REACTIONS:

Defrost a tube of **Amplification mMix**;

Defrost a tube of **Factor II probes Mix**;

Mix carefully by vortex **210µl of Amplification mMix** and **126µl of Factor II probes Mix** (the mix as produced is enough to prepare **16 reactions** of amplification: **2 positive controls, 1 negative control and 13 samples**).

Distribute, in the amplification plate, **20 µl of just reconstituted mix** in chosen positions and already setted on the instrument software.

Distribute, in the negative control position, **5µl** of solution taken by the **negative control** vial.

Distribute, in chosen position for each sample, **5µl** of **corresponding sample**.

Distribute, in chosen positions for the positive controls, **5µl** of **Positive Control Homozygote Wild-Type** and **Positive Control Homozygote Mutated**.

Seal up accurately the plate using an optichal adesive film and verify that there aren't air bubbles in the mix, to avoid the amplification interferences.

Transfer the plate in the instrument and push the button "**Start Run**".

## QUALITATIVE ANALYSIS

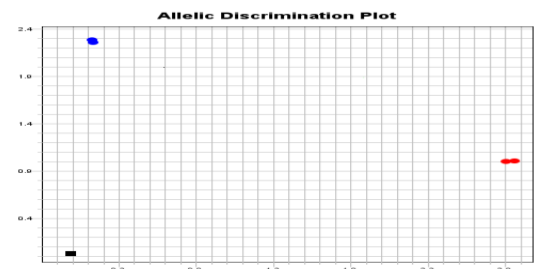
### Lifetechnologies 7500 Fast, StepOne Plus. Scatter Plot Analysis

At the end of the amplification reaction, the software automatically shows the obtained results in the "Allelic Discrimination Plot". The Lifetechnologies 7500Fast/StepOne Plus instrument automatically perform the genotyping of unknown samples by comparing controls versus homozygous wild-type and homozygous mutated contained in the kit. A proper results' analysis needs a correct settings of the instrumentation. For this aim, set:

Baseline fluorescence level from cycle 6;

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
7500 Fast	0.6	0.63
StepOne Plus	0.6	0.63

It is recommended to verify correct placement of each individual sample on the scatter plot. For viewing the report containing all data obtained during the analysis, click the sheet "view table well".



The position of the negative control in other plot region could be a contamination of the reaction mix. Be sure that in the negative control not be increasing of specific fluorescence by examining targets (FAM and VIC).

### ΔCt Analysis

Further analysis can be performed with the ΔCt study of the results. For this purpose it is necessary a correct setting of the software

Set the level of background fluorescence (Baseline) from cycle 6; Set the following threshold:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
7500 Fast	0.25	0.25
StepOne Plus	0.25	0.25

Export data to Excel and set the formula for each sample and control:

**Allele2 Ct (FII-MUT) – Allele1 Ct (FII-WT)**

See paragraph "INTERPRETATION OF RESULTS"

### ROTOR - GENE Q MXd Scatter Plot Analysis

At the end of the amplification reaction, click on **Analysis** from RotorGene Software. In the **Analysis window** select **Allelic Discrimination** sheet, click on **Cycling A green-Cycling A yellow** using **CTRL** button and click "show". The amplification plot will appear.

Set in the "CT calculation – Threshold" the following value:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
RotorGene-Q	0.55	0.55

Click **genotypes** button and set:

	Reacting Channel	Reacting Channel
Wild type	cycling A (green)	
Heterozygous	cycling A (green)	cycling A (yellow)*
None		
Mutant		cycling A (yellow)*

In the **Analysis window** select "Scatter graph analysis" sheet, click on **Cycling A green-Cycling A yellow** and click "show". The scatter plot will appear with the 2 cloudes: Wild Type (bottom right) and Mutant (high left). Is it possible to print the final report.

### ΔCt Analysis

Further analysis can be performed with the ΔCt study of the results. For this purpose you need a different setting of analysis and a correct setting of the software:

At the end of the PCR run open the "Analysis" window. Select the "Quantification" sheet and click on "cycling A (green)". Select from the menu "Dynamic Tube" and subsequently "Slope correct". Set the correct setting of the threshold in the space provided "CT calculation – Threshold".

	FII-WT – Green (FAM) Threshold
RotorGene-Q	0.05

Open the "Analysis" window. Select the "Quantification" sheet and click on "cycling A (yellow)". Select from the menu "Dynamic Tube" and subsequently "Slope correct". Set the correct setting of the threshold in the space provided "CT calculation – Threshold".

	FII-MUT – Yellow (VIC) Threshold
RotorGene-Q	0.05

Export data to Excel, save the file as "Excel Analysis Sheet" and enter the following formula for each sample and control:

**Yellow Ct (FII-MUT) – Green Ct (FII-WT)**

See paragraph "INTERPRETATION OF RESULTS"

### Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P Scatter Plot Analysis

Click on button "Analysis" in the toolbar. The software immediately open sheet "Analysis Term Setting". Activate the keys FAM and HEX in below screen and select the samples and disposable controls. On the window "Analysis Term Setting" open the sheet "Results". Select in the right screen the voice "Amplification Plot" in the area "Area to Analysis". Set the values in the area "Threshold Fluorescence" the values:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
Kpcr Versant	0.7	1.4

Select in the right screen the voice "Dual Color Scatter Plot" in the area "Area to Analysis". Select "Fluorescence" in the area "Display value for" and choose from menu "Rlast/Rfirst".

Select in the area "Allele Association":

A Allele: **FII Wild Type**

B Allele: **FII Mutated**

At the end it will be possible obtain the detailed account, clicking "Text Report" in the area "Area to Analysis".

### Only for Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P

If the software can't discriminate the wild type and mutated positive controls click "Show all genotypes". It will be now possible to modify the genotyping windows, select the samples placed near the positive wild type and identify them as wild type. Select the samples placed near the positive mutated and identify them as mutated. Select the samples placed in an intermediate position between wild type positive control and mutated positive control and identify them as Heterozygote for the G20210A Mutation.

### ΔCt Analysis

Further analysis can be performed with the ΔCt study of the results. For this purpose you need a different setting of analysis and a correct setting of the software:

Click "Analysis" in the toolbar. Click the sheet "Results"; and choose the analysis "Amplification plot". Check the correct setting of the threshold in the window "Threshold fluorescence" and set the following values:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - HEX Threshold
MX3000P – MX3005P	0.1	0.1

From the Text Report window you can export the results by clicking on the main menu: file, export. Export data to Excel and set the formula for each sample and control:

**HEX Ct (FII-MUT) – FAM Ct (FII-WT)**

See paragraph "INTERPRETATION OF RESULTS"

### CFX96 real time PCR system Scatter Plot Analysis

At the end of the PCR, select the "Allelic Discrimination" sheet. On the bottom of the screen, set "Selected fluorophores": X = FAM and Y = VIC. Choose RFU from "Display Mode" and "Normalize data". Set the following Threshold:

	FII-WT - FAM Vertical Threshold	FII-MUT - VIC Horizontal Threshold
CFX 96	0.2	0.45

You can export the report pushing the paper block figure on the top of the screen.

### ΔCt Analysis

Further analysis can be performed with the ΔCt study of the results. For this purpose you need a different setting of analysis and a correct setting of the software:

At the end of the PCR, select the sheet "Quantitation". Analyzing a fluorophore at a time, open in the menu "Setting" the voice Baseline Threshold and set the following values of the Threshold in the "User Defined"

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
CFX 96	200	300

You can export the report by clicking on the figure notepad at the top of the screen.

Export data to Excel, save the file as "Excel Analysis Sheet" and enter the following formula for each sample and control:

**VIC Ct (FII-MUT) – FAM Ct (FII-WT)**

See paragraph "INTERPRETATION OF RESULTS"

### INTERPRETATION OF RESULTS

The use of positive and negative control in each amplification session allows to verify the correct functioning of the amplification mix and the absence of any contamination.

The instrument software is able to analyze the fluorescences that are emitted by the specific probe for FII Wild-Type (FAM) and by the specific probe for the FII mutated (VIC/HEX).

### Scatter Plot Analysis

A regular functioning of the amplification mix can be verified analyzing the correct position of positive controls and negative controls on the scatter plot.

- Positive control Homozygote Wild-Type: horizontal position on X axis (down on the right) Ct< 30
- positive Control homozygote Mutated: vertical position on Y axis (up on the left) Ct< 30
- negative Control: placed at the origin of cartesian plane (down on the left)

Genotyping tests (allelic discrimination) are endpoint experiments: fluorescence data are collected at the end of the reaction (Post PCR Read) and subtracted to initial read fluorescence (Pre PCR Read).

The software makes a scatter plot with obtained results: Y axis is the normalized fluorescence of Mutated Allele, while X axis shows the normalized fluorescence of Wild-Type Allele. The diagnosis obtained with the comparison between unknown samples and Homozygote Wild-Type and Homozygote Mutate, given by the kit. Selecting the controls, we obtain their disposition on the scatter plot, depending of their relation between fluorescence emitted by two probes FAM (Wild-Type) and VIC/HEX (Mutated).

### ΔCt Analysis

By analyzing ΔCt you can identify the correct genotype of the sample being analyzed by performing subtraction of the assigned Mutated allele Ct to assigned wild-type allele Ct. The genotype is determined by following the table below:

Genotype	ΔCt (Ct Mutated - Ct Wild Type)
Wild Type	ΔCt > 2
Mutated	ΔCt < - 2
Heterozygous	-2 > ΔCt < 2

In the amplification of each positive control (wild-type and Mutated), the Ct values of the allele-specific probe are used to validate the assay.

Make sure that the fluorescence emitted by the amplification allele has a correct Ct < 27.

If the result of the allele-specific amplification of each control has a Ct > 27 or undetermined the session can not be considered valid and must be repeated.

In the amplification of each sample, the Ct values of the allele-specific probe are used to validate the assay from the extraction process up to the stage of detection.

Make sure that the fluorescence emitted by the allele-specific amplification of the sample, identified after analysis, has not a Ct > 27.

Sample	Wild Type Allele (FAM)	Mutated Allele (VIC)	Assay and Genotype
Wild Type	Ct < 27	Not relevant	Valid
Mutated	Not relevant	Ct < 27	Valid
Heterozygous	Ct < 27	Ct < 27	Valid

If a sample has a Ct > 27 means that there are problems in the extraction phase or in the amplification and therefore could be assigned to a sample genotype wrong. Repeat sample.

Sample	Wild Type Allele (FAM)	Mutated Allele (VIC)	Assay and Genotype
Wild Type	Ct > 27	Not relevant	Not Valid
Mutated	Not relevant	Ct > 27	Not Valid
Heterozygous	Ct > 27	Ct > 27	Not Valid

### PERFORMANCES

#### Clinic Sensitivity:

For the purposes of this evaluation it is considered as clinical sensitivity the skill of determining true heterozygote and homozygote mutated samples in the totality of screened samples.. The test is performed following the method advices. Positive samples are confirmed with another CE disposable method.

Samples	Heterozygote		Homozygote Mutated	
	Pos	Neg	Pos	Neg
Donors EDTA blood	48	0	12	0

Clinical sensitivity is 100% for material extracted from EDTA blood.

#### Diagnostic Specificity:

For the purposes of this evaluation it is considered as diagnostic specificity the skill of the method of determining real negative samples. The diagnostic specificity of the system is valued analyzing human genomic samples tested and confirmed as negative with another disposable system.

Samples	N	Positive	Negative
Donors EDTA blood	78	0	78

#### Analytical specificity:

Test's specificity is guaranteed by the use of specific primers for determining Factor II gene and of probes intentionally designed on G20210A mutation.

The alignment of the choose regions for specific primers' hybridization with available sequences of present in database, demonstrated: their conservation and the complete specificity for the analyzed targets. Samples that are defined as positive for a determined genotype as much must be recognized by the amplification system.

#### INTERFERENCES:

Verify that in DNA extracted from the sample there aren't nucleoproteins and haemoglobin, in way of exclude possible inhibition of PCR reactions. The interference due to contaminants can be highlighted through the spectrophotometric analysis and obtained data report at 260 nm (maximum absorption of Nucleic Acids) and 280 nm (maximum absorption of Proteins). A pure DNA might have a rate of approximately 1.8.

#### QUALITY CONTROL

It is therefore recommended to insert as quality control of every extraction session, amplification and detection of a negative sample and of a positive sample which have already tested before or referential material with known concentration.

In accordance with the Clonit srl ISO EN 13485 Certified quality Management System, each lot of Factor II is tested against predetermined specification to ensure consistent product quality

#### BIBLIOGRAPHY

Swibertus R. Poort, Frits R. Rosendaal, Pieter H. Reitsma, and Rogier M. Bertina. A Common Genetic Variation in the 3'-Untranslated Region of the Prothrombin Gene Is Associated With Elevated Plasma Prothrombin Levels and an Increase in Venous Thrombosis. *Blood*, Vol88, No 10 (November 15). 1996 pp 3698-3703.

Magali Louis, Anne France Dekairelle and Jean-Luc Gala. Rapid combined genotyping of factor V, prothrombin and methylenetetrahydrofolate reductase single nucleotide polymorphisms using minor groove binding DNA oligonucleotides (MGB probes) and real-time polymerase chain reaction. *Clin Chem Lab Med* 2004;42(12):1364-1369.

Alison Castley, Melinda Higgins, John Ivey, Cyril Mamotte, David C. Sayer, and Frank T. Christiansen1. Clinical Applications of Whole-Blood PCR with Real-Time Instrumentation. *Clinical Chemistry* 51:11 2025-2030 (2005).

#### TECHNICAL ASSISTANCE

For any question and support please contact our Technical support:

e-mail: [info@clonit.it](mailto:info@clonit.it)  
phone: +39 02 56814413

	In vitro diagnostic device
	Read the instruction's manual
	Range of temperature
	Use within (dd/mm/yyyy: year-month)
	Lot (xxxx)
	Code
	Manufacturer
	Contains sufficient for <n> tests

EDMA code: 16010114  
CND: W0106010114

The **Factor II** kit is CE marked diagnostic kit according to the European *in vitro* diagnostic directive 98/79/CE.



#### CLONIT S.r.l.

**Headquarter:** Via Varese 20 – 20121 Milano  
**Production Site:** Via B. Quaranta 57 - 20139 Milano  
Tel. + 39. (0)2.56814413 fax. +39. (0)2.56814515  
[www.clonit.it](http://www.clonit.it) - info@clonit.it





## Fattore II (protrombina)

REF: RT-51

**Determinazione della mutazione G20210A del Fattore II mediante Real Time PCR**

#### INTRODUZIONE E DESTINAZIONE D'USO

La trombofilia ereditaria è una tendenza geneticamente determinata a sviluppare la malattia tromboembolica in giovane età, con carattere ricorrente. Fattori di rischio ambientale (fumo, alcool, stress, dieta, ...) e mutazioni genetiche, come la mutazione G20210A localizzata sul gene del Fattore II, interagiscono con conseguente espressione di questo malattia.

Il Kit Fattore II (protrombina) è un saggio qualitativo che consente la discriminazione allelica, mediante metodica Real-Time PCR, della mutazione G20210A associata alla Trombofilia Ereditaria.

La procedura prevede l’amplificazione degli alleli Wild-Type e Mutato del Fattore II. La discriminazione allelica viene eseguita riportando in uno scatter plot la fluorescenza dell’allele Mutato (asse Y) verso la fluorescenza dell’allele Wild-Type (asse X), discriminando in questo modo i tre genotipi possibili: Wild-Type Omozigote, Mutato Omozigote e Mutato Eterozigote.

L’analisi dei risultati viene effettuata tramite uno strumento di Real Time PCR, composto da un thermal cycler provvisto di un sistema di rilevamento della fluorescenza.

#### COMPOSIZIONE

Il sistema contiene reagenti sufficienti per l’esecuzione di 48 test.

	Quantity	Description
R1	3 x 220 µl	<b>Amplification mMix</b> dNTPs, Tris-HCl, KCl, MgCl <sub>2</sub> , Taq Polymerase, Nuclease-free water (Tappo Blu)
R2	3 x 130 µl	<b>Factor II probes Mix</b> Upstream primer, downstream primer, Target probes (FAM per Wild Type e VIC per Mutato), Nuclease-free water (Tappo Verde)
<b>R3</b>	3 x 35 µl	<b>Controllo Positivo Omozigote Wild-Type</b> DNA clonato corrispondente al gene FII Wild-Type.
<b>R4</b>	3 x 35 µl	<b>Controllo Positivo Omozigote Mutato</b> DNA clonato corrispondente al gene FII Mutato.
R5	1 x 30 µl	<b>Controllo Negativo</b> (Tappo giallo)

Istruzioni per l’uso: **ST. RT51-ITA.7**

#### MATERIALE E STRUMENTAZIONE NECESSARIA MA NON FORNITA

Guanti senza polvere monouso in lattice o simili;

Microcentrifuga da banco (12,000 - 14,000 rpm);

Micropipette e puntali sterili con filtro incorporato per la prevenzione di aerosol;

Vortex;

Materiale plastico monouso sterile (Micropiastra e pellicole ottiche adesive);

Termoblocco (solo per estrazione manuale)

Dry block shacker per tubi da 1.5ml

Magnetic rack per tubi da 1.5ml (estrazione Siemens)

*EZ1 ADV XL DSP DNA* Blood Card (ref. 9018702)

##### Reagenti

Il Kit Fattore II è stato sviluppato e validato per essere utilizzato con i seguenti metodi di estrazione:

##### Estrazione Manuale

*Ref. 51304/51306*

*QIAmp DNA mini kit*. Il Sistema consente l'estrazione manuale di DNA dai campioni umani in esame. Il kit contiene reagenti utili per 50/250 estrazioni (QIAGEN).

##### Estrazione Automatica

*Ref. 62124*

*EZ1 DSP DNA Blood kit*. Il Sistema consente l'estrazione automatica di DNA dai campioni umani in esame. Il kit contiene reagenti utili per 50/250 estrazioni (QIAGEN).

##### Estrazione Manuale/Automatica (Siemens)

*10629800 - VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 1*. Il Sistema consente l'estrazione del DNA dai campioni in esame.

Il kit contiene reagenti utili per 96 estrazioni.

*10629801 - VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 2*. Il Sistema consente l'estrazione del DNA dai campioni in esame. Il kit contiene reagenti utili per 96 estrazioni.

##### Strumentazione:

##### Estrazione Automatica

*Ref. 9001492.*

*EZ1 Advanced XL*. Robotic Workstation. (QIAGEN) per la purificazione automatica degli acidi nucleici fino a 14 campioni simultaneamente (QIAGEN).

##### Real Time PCR

Il kit Fattore II è stato sviluppato e validato per essere utilizzato con i seguenti stumenti di real time PCR:

- 7500 Fast* fornito da Lifetechnologies
- StepOne Plus* fornito da Lifetechnologies
- Rotor-Gene Q* MDx fornito da QIAGEN
- Versant kPCR AD* fornito da *Siemens* o *Stratagene MX3005P/MX3000P*
- CFX96 Real Time PCR System* fornito da *BioRad*

#### CAMPIONI E CONSERVAZIONE

Il prodotto Fattore II (FII) è progettato per essere utilizzato con DNA estratto dai seguenti campioni biologici: Sangue intero EDTA. I campioni raccolti devono essere trasportati e conservati a +2+8°C ed utilizzati entro 3 giorni dalla data del prelievo. Conservare il campione a -20°C se utilizzato dopo 3 giorni.

#### PRECAUZIONI D'USO

Il kit è per un uso diagnostico *in vitro* (IVD), per uso professionale e non per uso in vivo.

***Una volta ricostituita, la miscela di amplificazione deve essere utilizzata in un'unica sessione (16 reazioni). Non ricongelare il materiale già utilizzato.*** Il congelamento e scongelamento dei reagenti più di due volte dovrebbe essere evitato, in quanto questo potrebbe influire sulle prestazioni del test. I reagenti devono essere congelati in aliquote, se devono essere utilizzati in modo intermittente.

Gli utilizzatori devono seguire le norme “Good Laboratory Practice” (GLP).

Indossare abiti protettivi come camicie di laboratorio e guanti monouso durante la manipolazione di campioni.

Evitare il contatto con le mani e occhi o naso durante la raccolta ed uso dei campioni.

La raccolta di tutti i materiali utilizzati deve essere fatto in appositi contenitori e lo smaltimento svolto in accordo con le leggi locali.

Disporre aree separate per l'estrazione e l'allestimento delle reazioni.

Non pipettare a bocca alcuna soluzione.

Evitare la formazione di aria nel depositare la miscela all'interno delle provette. Eliminare ogni bolla prima di procedere con l'amplificazione.

Lavare bene le mani dopo aver maneggiato i campioni ed i reagenti. Non scambiare reagenti provenienti da lotti diversi. Non è infettivo o pericoloso per la salute (vedi schede di sicurezza).

Non mangiare, bere o fumare dove i campioni ed i kit vengono utilizzati.

Leggere attentamente le istruzioni d'uso prima di utilizzare il test.

Non utilizzare oltre la data di scadenza riportata sulla scatola.

Non utilizzare il kit se l'involucro è danneggiato.

#### LIMITI DEL METODO ED AVVERTENZE

Utilizzare solo DNA estratto da **Sangue intero raccolto in EDTA**.

Non usare DNA estratto contaminato con mucoproteine o emoglobina: queste ultime inibiscono la reazione di amplificazione degli acidi nucleici e possono provocare risultati non validi.

L’elevata sensibilità della metodica di amplificazione genica rende possibile l’insorgenza di falsi positivi, dovuti a contaminazioni crociate fra campioni e controlli. E’ pertanto necessario attenersi alle seguenti indicazioni:

- separare fisicamente tutti i materiali e reagenti dedicati alla reazione di amplificazione da quelli utilizzati per altre metodiche e dai prodotti già amplificati
- utilizzare puntali con filtro per evitare contaminazioni crociate fra campioni
- cambiare frequentemente i guanti
- aprire le provette con cautela per prevenire la formazione di aerosol
- chiudere ogni provetta prima di aprirne un'altra

L'ottimale funzionamento della miscela di amplificazione dipende dalla corretta raccolta, dal corretto trasporto, dal corretto stoccaggio nonché da una corretta preparazione del campione biologico prelevato.

I risultati ottenuti utilizzando il prodotto devono essere interpretati considerando tutti i dati clinici e laboratoristici legati al paziente.

Come per qualunque altro dispositivo diagnostico, esiste un rischio residuo di ottenere risultati non validi che non può essere eliminato o ridotto ulteriormente.

#### CONSERVAZIONE E STABILITÀ

Conservare il prodotto Fattore II (FII) a –20°C.

Il kit ***Fattore II*** viene spedito in ghiaccio secco. I componenti del kit dovrebbero arrivare congelati. Se uno o più componenti non sono congelati al ricevimento, o se i tubi sono stati compromessi durante il trasporto, contattare Clonit srl per l'assistenza.

Il prodotto integro e correttamente conservato ha una stabilità di 18 mesi dalla data di produzione. Non utilizzare oltre la data di scadenza riportata sulla scatola.

Il congelamento e scongelamento dei reagenti più di due volte dovrebbe essere evitato, in quanto questo potrebbe influire sulle prestazioni del test. I reagenti devono essere congelati in aliquote, se devono essere utilizzati in modo intermittente.

#### PROCEDURA ANALITICA

##### Estrazione di DNA genomico

##### Estrazione Manuale

*Ref. 51304/51306 - QIAmp DNA mini kit (QIAGEN).*

Seguire le istruzioni riportate nel kit *QIAmp DNA mini kit*. Eluire il campione in 50 µl di buffer AE.

##### Estrazione Automatica

*Ref. 62124 - EZ1 DSP DNA Blood kit* su strumento *EZ1 Advanced XL*.

Seguire le istruzioni riportate nel kit *EZ1 DSP DNA Blood kit*.

Partire da un volume di campioni pari a 200 µl of sample ed eluire il campione in 50 µl di buffer AE.

##### Manual extraction (SIEMENS)

*Ref. 10629800 - VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 1.*

*Ref. 10629801 - VERSANT® Sample Preparation 1.2 Reagents kit box 2.*

Seguire le istruzioni fornita da Siemens ed eluire il DNA estratto in 70 µl di Elution buffer. Trasferire 55 µl di eluato in una provetta appropriata.

Il campione così preparato può essere utilizzato subito oppure conservato a -20°C.

#### IMPOSTAZIONI DEL SOFTWARE:

##### Lifetechnologies 7500 fast/StepOne plus

Accendere lo strumento, il computer ed avviare il software di controllo. Dalla schermata principale del software cliccare sul bottone “**Advanced Setup**”: di default il software vi mostra la pagina “**experiment properties**”. Digitare nella finestra “**experiment name**” il nome con il quale verrà salvato l’esperimento. Scegliere il tipo di strumento che si utilizza (**7500/7500fast** o **StepOne/StepOne Plus**), scegliere il tipo di esperimento (**Genotyping**), il tipo di reagenti utilizzati (**Taqman®reagents**) ed il tempo di reazione (**Standard ≈ 2 hours to complete a run**).

Aprire la pagina “**page setup**”.

Nella finestra “**Assign SNP assay to the selected wells**” aprire “**Create new SNP Assay**” e impostare:

**SNP Assay Name: FII**

	Reporter	Quencer
<b>Allele 1 Name: FII WT</b>	FAM	NFQ
<b>Allele 2 Name: FII MUT</b>	VIC	NFQ

Sempre nella pagina “**plate setup**” spostarsi sulla sezione “**Assign Sample to the selected Wells**”: impostare il nome dei campioni in analisi, dei controlli positivi e dei controlli negativi.

Scegliere una zona della piastra dove verranno posizionati i controlli positivi: selezionare nello spazio “**Assig SNP assay to the selected well**” e assegnare il SNP Assay FII. Di seguito impostare i rispettivi task:

“**task Positive control Allele1/Allele1**” per il target FII Wild Type omozigote;

“**task Positive control Allele2/Allele2**” per il target FII Mutato omozigote;

Scegliere una zona della piastra dove verrà posizionato il controllo negativo: selezionare nello spazio “**Assig SNP assay to the selected well**” il “**task Negative control**” per il SNP FII

Scegliere una zona della piastra dove verranno posizionati i campioni: selezionare i pozzetti della piastra ed impostare il SNP FII. Associare, ad ogni pozzetto un campione in analisi mediante la finestra “**Assign samples to selected wells**”. Selezionare per ciascun campione nell’apposito spazio “**Assign SNP Assay to the selected wells**” il “**task Unknown (U)**” per il il SNP FII.

Impostare come passive reference, utilizzato come normalizzatore della fluorescenza rilevata, il ROX.

Aprire la pagina “**Run Method**” (sheet **Graphic View**) ed impostare il ciclo termico corretto:

Cicli	Pre PCR Read	Denaturazione	Annealing extension	Post PCR Read
1	60°C 1min			
1		95°C 10min		
35		95°C 15sec	60°C 1min	
1				60°C1min

Nella finestra “**Reaction volume plate per well**” impostare il volume di 25µl.

Non appena preparata la piastra, e dopo averla correttamente inserita nello strumento, premere il pulsante “**Start Run**”.

##### ROTOR-GENE Q MDx

Nuovi esperimenti possono essere impostati utilizzando la procedura guidata di avvio rapido o la procedura guidata avanzata, che appare quando il software viene avviato.

Selezionare la procedura guidata “**Advanced**”. Come primo passo, selezionare il modello “**Two Step Reaction**” con un doppio clic nella finestra “**New Run**”.

Nella finestra successiva, selezionare il tipo di rotore montato sullo strumento dalla lista che appare. Controllare il “ **Locking Ring Attached** ”, spuntare la casella di controllo e quindi fare clic su “**Avanti**”.

Inserire il nome dell’operatore e il volume di reazione di 25 µl e fare clic su “**Avanti**”.

Nella finestra successiva fare clic su “**edit profile**”. Impostare ciclo termico seguente:

Cicli	Denaturazione	annealing/extension
1	50° C 2 min	
1	95° C 10 min	
35	95° C 15 sec	60° C 1 min

Selezionare la fase di annealing/extension dal profilo termico e fare clic su “**Acquiring to cycling A** ”.

Nella finestra successiva, selezionare il giallo da **available channel** e aggiungerlo a **acquiring channel** insieme al canale verde e fare clic su “**ok**”. Nella finestra successiva fare clic su “**ok**” e poi su “**Avanti**”.

Cliccare sul pulsante “Edit Gain” ed impostare i seguenti valori per i due canali interessati:

Reporter	Gain
Green	8
Yellow	2

Per avviare la corsa, fare clic sul pulsante “**Start Run**”. E’ anche possibile salvare il modello prima di iniziare la corsa facendo clic su “**Save Template**”. Dopo aver fatto clic sul pulsante “**Start Run**”, viene visualizzata la finestra “**Save As**”. La corsa può essere salvata nella posizione desiderata dell’utente.

Una volta che la corsa è iniziata, la finestra “**Edit Samples**” permette di impostare il nome di campioni e controlli nelle posizioni in cui sono stati caricati sullo strumento.

Selezionare la posizione dove sono stati posizionati i controlli WT e Mutato e nominarla come **FII WT positive CTR** e **FII MUT Pos CTR**. Cliccando sulla casellina “**Type**” corrispondente, nel menu a tendina “**Samples**” è possibile selezionare il tipo di campione che si sta analizzando. Selezionare “**Positive Controls**”

Selezionare la posizione dove è stato posizionato il controllo Negativo e nominarla come **Negative Control**. Cliccando sulla casellina “**Type**” corrispondente, nel menu a tendina “**Samples**” è possibile selezionare il tipo di campione che si sta analizzando. Selezionare “**Negative Controls**” Selezionare la posizione di ogni singolo campione, ed inserire il nome od il codice del paziente. Cliccando sulla casellina “**Type**” corrispondente, nel menu a tendina “**Samples**” è possibile selezionare il tipo di campione che si sta analizzando. Selezionare “**Unknown**”.

Al termine della operazione cliccare “**OK**” nella finestra “**edit samples**” e attendere il termine della corsa per l'analisi (vedi interpretazione dei risultati).

##### Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P

Accendere lo strumento, il computer ed avviare il software di controllo. Accendere la lampada almeno 20 minuti prima di eseguire un nuovo esperimento. Per accendere la lampada cliccare sull'icona lampada dalla barra degli strumenti o selezionare “**Lamp On**” dal menù “**Strumenti**”.

Verificare la corretta impostazione dei guadagni dei reporter fluorescenti: Nel menù di impostazione scegliere “**Instrument**” e quindi “**Filter set gain setting**”.

Reporter	Gain
FAM	8
JOE/HEX	2
ROX	1

Dalla schermata principale del software si aprirà la finestra “**New option – Select experiment/Project type**”: selezionare “**Allelic Discrimination/SNPs Real Time**”. Il software aprirà automaticamente la finestra **plate setup**.

Scegliere una zona della piastra dove verrà posizionato il controllo Fattore II Wild Type e selezionare nella barra a destra del software nel menù a tendina:

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
Pos. Control FAM	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Cliccando su ogni singolo pozzetto apparirà la finestra di dialogo “**well information**” in cui sarà possibile impostare il nome del calibratore: **FII WT**

Scegliere una zona della piastra dove verrà posizionato il controllo Fattore II Mutato e selezionare nella barra a destra del software nel menù a tendina:

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
Pos. Control HEX	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Cliccando su ogni singolo pozzetto apparirà la finestra di dialogo “**well information**” in cui sarà possibile impostare il nome del calibratore: **FII MUT**

Scegliere una zona della piastra dove verranno posizionati campioni incogniti e selezionare nella barra a destra del software nel menù a tendina:

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
Unknown	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Cliccando su ogni singolo pozzetto apparirà la finestra di dialogo “**well information**” in cui sarà possibile impostare il nome del campione.

Ogni pozzetto “**Unknown**” dovrà essere nominato singolarmente: cliccando sul singolo pozzetto si aprirà nuovamente la finestra “**well information**” nella quale sarà possibile inserire il nome del campione in analisi.

Scegliere una zona della piastra dove verrà posizionato il controllo negativo e selezionare nella barra a destra del software nel menù a tendina:

Well type:	Collect Fluorescent Data:	Reference Dye:	Replicate Symbol:
NTC	FAM/HEX/ROX	ROX	None

Cliccando su ogni singolo pozzetto apparirà la finestra di dialogo “**well information**” in cui sarà possibile impostare il nome del campione.

Selezionare tutte le well corrispondenti ai pozzetti occupati e cliccare il tasto destro del mouse selezionando la voce “**well information**”: In corrispondenza del fluoroforo **FAM** impostare nello spazio dedicato (**Assay**): **FII WT**. In corrispondenza del fluoroforo **HEX** impostare nello spazio dedicato (**Assay**): **FII MUT**

Aprire la pagina “**Thermal Profile setup**” ed impostare il ciclo termico corretto:

Cicli	Denaturazione	annealing/extension
1	50° C 2 min	
1	95° C 10 min	
35	95° C 15 sec	60° C 1 min

Non appena preparata la piastra, e dopo averla correttamente inserita nello strumento, premere il pulsante “**Start Run**”. Il software chiederà di indicare il nome del file da salvare.

##### CFX 96 Real Time PCR

Accendere lo strumento, accendere il computer ed avviare il software di controllo. Nella schermata principale del software apparirà “**Startup wizard**”: selezionare “**CFX96**”. Nella schermata successiva selezionare “**create new**” ed impostare il protocollo termico ed i volumi di reazione (25µl):

Cicli	Denaturazione	annealing/extension
1	50° C 2 min	
1	95° C 10 min	
35	95° C 15 sec	60° C 1 min

Cliccare su OK e poi su NEXT

Cliccare su “**create new**”

Selezionare da Settings il Plate Type: **BR Clear**

Selezionare in Scan Mode: **All Channel**

Cliccare il bottone “**Select Fluorophores**” e scegliere I fluorofori da utilizzare: FAM e VIC

Selezionare i pozzetti contenente campione e controlli.

Scegliere il tipo di campione “**Sample Type**”: Positive control, NTC e Unknown

Selezionare i fluorofori scelti per attivarli

Scrivere o selezionare il Nome del Target

Scrivere o selezionare il Nome del Campione.

Procedere con il salvataggio della piastra, cliccare su “**Close Lid**” e premere “**Start**”.

## ALLESTIMENTO DELLE REAZIONI:

Scongelare **una** provetta di **Amplification mMix**;  
Scongelare **una** provetta di **Factor II probes Mix**;  
Miscelare accuratamente mediante vortex **210µl** di **Amplification mMix** e **126µl** di **Factor V probes Mix**;

La miscela prodotta e' sufficiente per l'esecuzione di **16 reazioni** di amplificazione: **2 controlli positivi**, **1 controllo negativo** e **13 campioni**.

Dispensare, nella piastra di amplificazione, **20 µl della miscela appena scongelata** nelle posizioni prescelte e gia' predisposte sul software dello strumento.

Dispensare, nella posizione del controllo negativo, **5µl** di soluzione prelevata dalla vial **controllo negativo**.

Dispensare, nelle posizioni predefinite per ciascun campione, **5µl del campione corrispondente**.  
Dispensare, nelle posizioni predisposte per i controlli positivi, **5µl** di soluzione Controllo positivo Wild-Type Omozigote e Controllo positivo Mutato Omozigote.

Sigillare accuratamente la piastra mediante l'utilizzo di optichal adesive film e verificare che, nella miscela, non vi siano bolle d'aria che possano interferire con l'amplificazione.

Trasferire la piastra nello strumento e premere il pulsante **“Start Run”**.

## ANALISI QUALITATIVA

**Lifetechnologies 7500 Fast, StepOne Plus.**

**Analisi Scatter Plot**

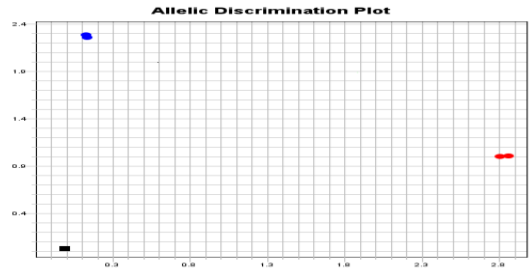
Al termine della reazione di amplificazione, il software mostra automaticamente i risultati ottenuti nella finestra "Allelic Discrimination Plot". Lo strumento Lifetechnologies esegue automaticamente la genotipizzazione dei campioni incogniti confrontandoli versus i controlli omozigote wild type ed omozigote mutato.

Una corretta analisi dei risultati necessita di un corretto setting della strumentazione. A tale scopo impostare:

Livello di Fluorescenza di fondo (Baseline) dal ciclo 6;

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
7500 Fast	<b>0.6</b>	<b>0.63</b>
StepOne Plus	<b>0.6</b>	<b>0.63</b>

Si consiglia di verificare il corretto posizionamento di ogni singolo campione sullo scatter plot. Per visualizzare il report contenente tutti i dati ottenuti durante l'analisi cliccare lo sheet **“view well table”**.



Il posizionamento del controllo negativo in altra regione del plot potrebbe segnalare una contaminazione della miscela di reazione. Assicurarsi che non vi sia nel controllo negativo alcun aumento della fluorescenza specifica per i targets in esame (FAM e VIC).

### Analisi ΔCt

Ulteriore analisi può essere eseguita con lo studio del ΔCt dei risultati ottenuti. A tale scopo è necessario un corretto setting del software:

Impostare il livello di Fluorescenza di fondo (Baseline) dal ciclo 6; Impostare i seguenti Threshold:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
7500 Fast	<b>0.25</b>	<b>0.25</b>
StepOne Plus	<b>0.25</b>	<b>0.25</b>

Esportare i dati in un foglio excel ed impostare la seguente formula per ogni campione e controllo:

**Allele2 Ct (FII-MUT) – Allele1 Ct (FII-WT)**

Vedere paragrafo **“INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI”**

### ROTOR - GENE Q MDX

**Analisi Scatter Plot**

Al termine della corsa di PCR aprire la finestra **“Analysis”** e selezionare lo sheet **“others”**. Selezionare **“Allelic**

**Discrimination”** e fare doppio clic spuntando premendo il tast **CTRL** le voci **“cycling A (green)”/ “cycling A (yellow)”**.

Impostare nell'apposito spazio **“CT calculation – Threshold”** il valore indicato nella tabella.

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
RotorGene-Q	<b>0.55</b>	<b>0.55</b>

Cliccare il tasto **“Genotype”** e impostare le corrette fluorescenza per i genotipi differenti:

	Reacting Channel	Reacting Channel
Wild type	cycling A (green)	
Heterozigous	cycling A (green)	cycling A (yellow)*
None		
Mutant		cycling A (yellow)*

Aprire nuovamente la finestra **“Analysis”**. Selezionare lo sheet **“Scatter graph analysis”** e fare doppio clic spuntando la voce **“cycling A (green)/cycling A (yellow)”**. Anche in questo caso è possibile stampare un report dell'analisi cliccando sulla finestra **“Report”** e selezionando nella sezione **“Allelic discrimination”** il file **cycling A (green)/cycling A (yellow)**.

### Analisi ΔCt

Ulteriore analisi può essere eseguita con lo studio del ΔCt dei risultati ottenuti. A tale scopo è necessario un diverso setting di analisi e un corretto setting del software:

Al termine della corsa di PCR aprire la finestra **“Analysis”**. Selezionare lo sheet **“Quantification”** e fare doppio clic spuntando la voce **“cycling A (green)”**. Cliccare il tasto **“Dynamic Tube”** e successivamente **“Slope correct”**.

Controllare il corretto settaggio del threshold nell'apposito spazio **“CT calculation – Threshold”** ed impostare:

	FII-WT – Green (FAM) Threshold
RotorGene-Q	<b>0.05</b>

Aprire nuovamente la finestra **“Analysis”**. Selezionare lo sheet **“Quantification”** e fare doppio clic spuntando la voce **“cycling A (yellow)”**. Cliccare il tasto **“Dynamic Tube”** e successivamente **“Slope correct”**. Controllare il corretto settaggio del threshold nell'apposito spazio **“CT calculation – Threshold”**.

	FII-MUT – Yellow (VIC) Threshold
RotorGene-Q	<b>0.05</b>

Esportare i dati in un foglio excel, salvando il file come **“Excel Analysisus Sheet”** ed impostare la seguente formula per ogni campione e controllo:

**Yellow Ct (FII-MUT) – Green Ct (FII-WT)**

Vedere paragrafo **“INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI”**

### Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P

Fare clic sul pulsante **“Analysis”** nella barra degli strumenti. Il software aprirà di default lo sheet **“Analysis Term Setting”**. Attivare i pulsanti FAM e HEX nella parte inferiore dello schermo e selezionare i campioni ed i controlli disponibili.

Dalla finestra **“Analysis Term Setting”** aprire lo sheet “Results”. Selezionare nella parte a destra dello schermo nell'area **“Area to Analysis”** la voce **“Amplification Plot”**. Impostare nell'area “Threshold Fluorescence” i valori:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - HEX Threshold
Kpcr Versant	<b>0.7</b>	<b>1.4</b>

Selezionare nella parte a destra dello schermo nell'area **“Area to Analysis”** la voce **“Dual Color Scatter Plot”**.

Selezionare nell'area **“Display value for”** la casellina **“Fluorescence”** e scegliere nel menù a tendina la voce **“Rlast/Rfirst”**.

Selezionare nell'area **“Allele Association”**:

Allele A: **FII Wild Type**

Allele B: **FII Mutato**

In fine sarà possibile, cliccando , nell'area **“Area to Analysis”** la voce **“Text Report”**, ottenere il report dettagliato dei risultati conseguiti.

### Solo per Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P

Nel caso in cui il software non discrimini automaticamente i controlli positivi wild type e mutato, cliccare sul pulsante **“Show all genotypes”**. Sarà ora possibile modificare le finestre di genotipizzazione in modo da selezionare i campioni posizionati accanto al controllo positivo wild type ed identificarli come tali, i

campioni posizionati accanto al controllo positivo Mutato ed identificarli come tali ed i campioni posizionati nella porzione intermedia ai due controlli ed identificarli come Eterozigoti per la Mutazione G20210A.

### Analisi ΔCt

Ulteriore analisi può essere eseguita con lo studio del ΔCt dei risultati ottenuti. A tale scopo è necessario un corretto setting del software:

Fare clic sul pulsante **“Analysis”** nella barra degli strumenti. Cliccare lo sheet **“Results”**; e scegliere l'analisi **“Amplification plot”**. Controllare il corretto settaggio del threshold nell'apposita finestra **“Threshold fluorescence”** ed impostare i seguenti valori:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - HEX Threshold
MX3000P – MX3005P	<b>0.1</b>	<b>0.1</b>

Dalla finestra Text Report è possibile esportare i risultati ottenuti cliccando dal menù principale il comando **file, export** Esportare i dati in un foglio excel ed impostare la seguente formula per ogni campione e controllo:

**HEX Ct (FII-MUT) – FAM Ct (FII-WT)**

Vedere paragrafo **“INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI”**

### CFX96 real time PCR system

**Analisi Scatter Plot**

Alla fine della reazione di PCR, selezionare lo sheet **“Allelic Discrimination”**. Nella parte bassa dello schermo, selezionare **“settings”** dal menù e scegliere da **“Selected fluorophores”**: X = FAM and Y = VIC. Scegliere RFU da **“Display Mode”** e **“Normalize data”**. Impostare manualmente seguenti **Threshold**:

	FII-WT - FAM Vertical Threshold	FII-MUT - VIC HorizontalThreshold
CFX 96	<b>0.2</b>	<b>0.45</b>

È possibile esportare il report cliccando sulla figura block notes posta nella parte superiore dello schermo.

### Analisi ΔCt

Ulteriore analisi può essere eseguita con lo studio del ΔCt dei risultati ottenuti. A tale scopo è necessario un diverso setting di analisi e un corretto setting del software:

Alla fine della reazione di PCR, selezionare lo sheet **“Quantitation”**. Analizzando un fluoroforo per volta, aprire dal menù **“Setting”** la voce Baseline Threshold e impostare i seguenti valori di Threshold nella casella **“User Defined”**:

	FII-WT - FAM Threshold	FII-MUT - VIC Threshold
CFX 96	<b>200</b>	<b>300</b>

È possibile esportare il report cliccando sulla figura block notes posta nella parte superiore dello schermo.

Esportare i dati in un foglio excel ed impostare la seguente formula per ogni campione e controllo:

**VIC Ct (FII-MUT) – FAM Ct (FII-WT)**

Vedere paragrafo **“INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI”**

## INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

L'utilizzo del controllo positivo e negativo all'interno di ogni sessione di amplificazione consente di verificare il corretto funzionamento della miscela e l'assenza di possibili contaminazioni.

Il software dello strumento è in grado di analizzare le fluorescenze emesse dalla sonda specifica per FII Wild-Type (FAM) e dalla sonda specifica per FII mutato (VIC/HEX).

### Analisi Scatter Plot

Un regolare funzionamento della miscela di amplificazione può essere verificato analizzando il corretto posizionamento dei controlli positivi e negativi sullo scatter plot:

- Controllo positivo Wild Type omozigote: posizionamento orizzontalmente sull'asse delle X (in basso a destra) Ct< 30
- Controllo positivo Mutato omozigote: posizionamento verticalmente sull'asse delle Y (in alto a sinistra) Ct< 30
- Controllo negativo: posizionato verso l'origine del piano cartesiano (in basso a sinistra)

I saggi di genotipizzazione (discriminazione allelica) sono esperimenti **“endpoint”**: i dati della fluorescenza vengono raccolti alla fine della reazione (**Post PCR Read**) e sottratti alla fluorescenza letta all'inizio della reazione (**Pre PCR Read**).

Il software grafica i risultati ottenuti su uno scatter plot: l'asse delle Y rappresenta la fluorescenza normalizzata dell'allele Mutato, mentre l'asse delle X rappresenta la fluorescenza normalizzata dell'Allele Wild-Type. La diagnosi è ottenuta mediante il confronto tra i campioni incogniti ed i controlli Omozogote Wild-Type e Mutato Omozigote forniti nel kit. Selezionando i controlli otteniamo la loro disposizione sullo scatter plot in relazione al rapporto tra le

fluorescenze emesse dalle due sonde FAM (Wild-Type) e VIC/HEX (Mutato).

### Analisi ΔCt

Mediante l'analisi ΔCt è possibile identificare il genotipo corretto del campione in analisi eseguendo la sottrazione del Ct assegnato all'allele Mutato al Ct assegnato all'allele Wild Type.

Il genotipo viene stabilito seguendo la tabella sottoriportata:

Genotipo	ΔCt (Ct Mutato - Ct Wild Type)
Wild Type	ΔCt > 2
Mutato	ΔCt < - 2
Eterozigote	-2 > ΔCt < 2

Nelle reazioni di amplificazione di ciascun controllo positivo (Wild Type e Mutato), i valori di Ct della sonda allele-specifica vengono utilizzati per convalidare la sessione d'analisi Assicurarsi che la fluorescenza emessa dall'amplificazione dell'allele corretto presenti un Ct < 27.

Se il risultato della reazione di amplificazione allele specifica di ciascun controllo presenta un Ct > 27 o undetermined la sessione non può considerarsi valida e quindi deve essere ripetuta.

Nelle reazioni di amplificazione di ciascun campione, i valori di Ct della sonda allele-specifica vengono utilizzati per convalidare la sessione d'analisi a partire dal processo di estrazione sino alla fase di detection. Assicurarsi che la fluorescenza emessa dall'amplificazione allele specifico del campione, identificato dopo l'analisi, non presenti un Ct > 27.

Campione	Allele Wild Type (FAM)	Allele Mutato (VIC)	Assay e Genotipo
Wild Type	Ct < 27	Non rilevante	Valido
Mutato	Non rilevante	Ct < 27	Valido
Eterozigote	Ct < 27	Ct < 27	Valido

Se un campione presenta un Ct > 27 significa che si sono verificati problemi nella fase di estrazione o nella fase di amplificazione e quindi potrebbe venir assegnato al campione un genotipo errato. **Ripetere il campione.**

Campione	Allele Wild Type (FAM)	Allele Mutato (VIC)	Assay e Genotipo
Wild Type	Ct > 27	Non rilevante	Non Valido
Mutato	Non rilevante	Ct > 27	Non Valido
Eterozigote	Ct > 27	Ct > 27	Non Valido

## PERFORMANCE

### Sensibilità Clinica:

Ai fini della presente valutazione, viene considerata sensibilità clinica la capacità di determinare campioni Eterozigoti ed Omozigoti Mutati sulla totalità dei campioni screenati. L'analisi è stata effettuata seguendo le indicazioni riportate nella metodica confrontandola con un sistema marcato CE già presente in commercio.

Campioni	Eterozigoti		Omozigoti Mutati	
	Pos	Neg	Pos	Neg
Sangue EDTA di donatori	48	0	12	0

Risultati ottenuti mostrano una sensibilità clinica del 100%.

### Specificità Diagnostica:

Ai fini della presente valutazione viene considerata specificità diagnostica la capacità del metodo di determinare campioni omozigoti wild type. La specificità diagnostica del sistema è stata valutata analizzando campioni genomici umani testati e confermati omozigoti wild type per la mutazione G20210A con un altro sistema presente in commercio.

Campioni	N	Positivi	Negativi
Sangue EDTA di donatori	78	0	78

Risultati ottenuti mostrano una specificità diagnostica del 100%.

### Specificità Analitica:

La specificità del test è garantita dall'utilizzo di primers specifici per il gene del Fattore II e da probes disegnati appositamente sulla mutazione G20210A.

L'esame di allineamento delle regioni scelte per l'ibridazione dei primers specifici con le sequenze disponibili in banca dati ha dimostrato la loro conservazione, l'assenza di mutazioni significative e la completa specificità per i target analizzati. Campioni riconosciuti come positivi per un determinato genotipo devono essere riconosciuti come tali dal sistema di amplificazione descritto.

## INTERFERENZE

Verificare che nel DNA estratto dal campione di partenza non vi siano presenti mucoproteine ed emoglobina in modo da escludere eventuali inibizioni nella reazione di PCR. L'interferenza dovuta a contaminanti può essere evidenziata mediante l'analisi spettrofotometrica e rapporto dei dati ottenuti a 260 nm (Assorbimento massimo Acidi Nucleici) e 280 nm (Assorbimento massimo Proteine). Un DNA puro dovrebbe avere un rapporto di circa 1.8.

## CONTROLLO QUALITA'

Si consiglia inoltre di inserire come controllo di qualità interno di ciascuna sessione di estrazione, amplificazione e rilevamento un campione negativo ed un campione positivo già testati in precedenza o materiale di riferimento a titolo noto.

In conformità con il sistema di gestione della qualità certificato ISO EN 13485 di Clonit srl, ogni lotto di **Fattore II (protrombina)** è stato testato contro specifiche predeterminate al fine di garantire una qualità costante del prodotto

## BIBLIOGRAFIA

Swibertus R. Poort, Frits R. Rosendaal, Pieter H. Reitsma, and Rogier M. Bertina. A Common Genetic Variation in the 3'-Untranslated Region of the Prothrombin Gene Is Associated With Elevated Plasma Prothrombin Levels and an Increase in Venous Thrombosis. *Blood*, Vol88, No 10 (November 15). 1996 pp 3698-3703.

Magali Louis, Anne France Dekairelle and Jean-Luc Gala. Rapid combined genotyping of factor V, prothrombin and methylenetetrahydrofolate reductase single nucleotide polymorphisms using minor groove binding DNA oligonucleotides (MGB probes) and real-time polymerase chain reaction. *Clin Chem Lab Med* 2004;42(12):1364–1369.

Alison Castley, Melinda Higgins, John Ivey, Cyril Mamotte, David C. Sayer, and Frank T. Christiansen1. Clinical Applications of Whole-Blood PCR with Real-Time Instrumentation. *Clinical Chemistry* 51:11 2025–2030 (2005).

## ASSISTENZA TECNICA

Per ogni domanda o per assistenza contattare il nostro servizio tecnico:

e-mail: [info@clonit.it](mailto:info@clonit.it)

telefono: +39 02 56814413

	Dispositivo <i>In vitro</i> diagnostico
	Consultare le istruzioni per l'uso
	Intervallo di temperatura
	Utilizzare entro (gg/mm/aaaa: year-month)
	Lotto (xxxx)
	Codice prodotto
	Fabbricante
	Contenuto sufficiente per "n" saggi

EDMA code: 16010114

CND: W0106010114

Il kit **Fattore II** è un kit diagnostico marcato CE in accordo con le direttive diagnostiche Europee 98/79/CE.



### CLONIT S.r.l.

**Sede Legale:** Via Varese 20 – 20121 Milano

**Sede Operativa:** Via B. Quaranta 57 20139 Milano

Tel. + 39. (0)2.56814413 fax. +39. (0)2. 56814515

[www.clonit.it](http://www.clonit.it) - info@clonit.it



**ST. RT51-ITA.7**

Revisione del 29 Novembre 2015