

# 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 <u>mail@szabo-scandic.com</u> www.szabo-scandic.com



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

re 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 nittently.

#### 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 ul of buffer AE.

#### Automatic extraction

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

Follow the instructions inside the kit FZ1 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

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 tuhe

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 sofware will shows 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 (Tagman<sup>®</sup>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 Assav Name: FII:

	Reporter	Quencer
Allele 1 Name: FII WT	FAM	NFQ
Allele 2 Name: FII MUT	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 FILSNP 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 Ell 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

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

<u>cycles</u>	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 ul

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

#### ROTOR-GENE Q MDx

cycles

cvcle

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

denaturation annealing/extension

60° C 1 min

Select the annealing / extension from the thermal profile and click

on "Acauiring A to cvcling."

Reporter

Green

Yellow

were loaded on the instrument.

being analyzed. Select "UnKnown"

Analysis (see "Interpretation of Results").

Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P

Collect

Il mutated and select in the bar on the right from the menu.

Collect

Fluorescent Data: Dye:

The stroke can be saved in the desired position by the user.

channel.

Template'

Results")

"Instruments".

Reporter FAM

JOE/HEX

POY

the window plate setup.

Well type:

Pos. Control FAM

analyzed target:

Well type:

Pos. Control HEX

analyzed target:

FAM

FAM

In the next window, select vellow 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

Gain

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

After clicking on the button "Start Run" window appears "Save As".

Once the run started, the window "Edit Samples" allows you to set the name of samples and controls in the positions in which they

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 "Negative Controls"

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

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

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 menu

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

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

Gain

HEX

Reference

HEX

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.

> Reference Replicate 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 dve near the name of the

Choose a plate zone where you can put the positive control Factor

Fluorescent Data: Dye: Symbol: 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 dve near the name of the

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	Reference	Replicate
	Fluorescent Data:	Dye:	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	Reference	Replicate
	Fluorescent Data:	Dye:	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" corresponing to FAM fluorophore set in the specific place (Assay): FII WT. Corresponding to fluorophore HEX set in the specific place (Assav): 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 (25ul):

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 m 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, 5ul 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 intereferences

Transfer the plate in the instrument and push the button "Start

#### 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 cvcle 6:

	FII-WT - FAM	FII-MUT - VIC
	Threshold	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 examinating targets (FAM and VIC).

#### ∆Ct Analvsis

Further analysis can be performed with the  $\Delta$ Ct 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	FII-MUT - VIC	
	Threshold	Threshold	
7500 Fast	0.25	0.25	
StepOpe Dlue	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 Sofware. 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 ca	lculation – Thr	eshold" the	following va	lue:
		FII-WT - FA	M FII-N	AUT - VIC

	Threshold	Threshold
RotorGene-Q	0.55	0.55
•	-	

#### Click genotypes button and set:

	Reacting Channel	Reacting Channel
Wild type	cycling A (green)	
Heterozigous	cycling A (green)	cycling A (yellow)"
None		
Mutant		cycling A (yellow)"
Wutant	<u>i</u>	Cycling A (yellow)

In the Analysis window select "Scatter graph analisys" 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.

#### **∆Ct Analvsis**

Further analysis can be performed with the  $\Delta$ Ct 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 immediaetley 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.

#### ACt Analysis

Further analysis can be performed with the  $\Delta$ Ct 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	FII-MUT - HEX
	Threshold	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	FII-MUT - VIC
	Vertical Threshold	Horizontal Threshold
CFX 96	0.2	0.45
L	å	4

You can export the report pushing the paper block figure on the top

#### ∆Ct Analysis

Further analysis can be performed with the ACt 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	FII-MUT - VIC
	Threshold	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

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).

#### ACt Analysis

By analyzing  $\Delta Ct$  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	∆Ct (Ct Mutated - Ct Wild Type)
Wild Type	$\Delta Ct > 2$
Mutated	∆Ct < - 2
Heterozydous	-2 > ACt < 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 assav.

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 allelespecific 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
Heterozvaous	Ct > 27	Ct > 27	Not Valid

#### PERFORMANCES

#### Clinic Sensitivity:

For the purposes of this evaluation it is considered as cinical 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 Mutate	
	Pos	Neg	Pos	Neg
Donors EDTA blood	48	0	12	0
Clinical sensitivity is 100% for	or mater	ial extracte	ed from ED	DTA blood.

Diagnostic Specificity: For the purposes of this evaluation 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	Ν	Positive	1
Donors EDTA blood	78	0	
		******	

#### Analytical specificity:

INTERFERENCES:

QUALITY CONTROL

BIBLIOGRAPHY

Lab Med 2004:42(12):1364-1369.

TECHNICAL ASSISTANCE

51:11 2025-2030 (2005).

e-mail: info@clonit.it

phone: +39 02 56814413

3703

might have a rate of approximately 1.8.

referential material with known concentration

reductase

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

Mutated Neg

legative

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 obteined data report at 260 nm (maximum absorbtion of Nucleic Acids) and 280 nm (maximum absorption of Proteins). A pure DNA

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

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

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-

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

single

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

For any question and support please contact our Technical support:

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

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.I.

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 - info@clonit.it



ST. RT51-ENG.7 Revised: 29<sup>st</sup> November 2015



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

EZI ADV XL DSP DNA Blood Card (ref. 9018702)

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

#### Estrazione Manuale Ref. 51304/51306

QIAmp DNA mini kit II 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 sequenti stumenti di real time PCR:

- 7500 Fast fornito da Lifetechnologies
- StepOne Plus fornito da Lifetechnologies
- Rotor-Gene O MDx fornito da OIAGEN
- 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 i materiale già utilizzato. Il congelamento e scongelamento de 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 camice 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

l eggere 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 sequenti 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 quanti
- 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 Manua 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 ΥI

Seguire le istruzione 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 ul 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 istruzione fornita da Siemens ed eluire il DNA estratto in

70 ul di Elution buffer. Trasferire 55 ul 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) sceptiere 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 Assav Name: FII

Quencer

NFO

	Reporter	
Allele 1 Name: Fll WT	FAM	
Allele 2 Name: FII MUT	VIC	

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.

Scediere 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 taska

"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 FI

Sceqliere 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.

<u>Cicli</u>	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 25ul.

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

#### ROTOR-GENE Q MDx

termico sequente:

"Avanti"

due canali interessati.

"Save Template

desiderata dell'utente

in cui sono stati caricati sullo strumento

Selezionare "Negative Controls"

interpretazione dei risultati)

On" dal menù "Strumenti"

quindi "Filter set gain setting".

Reporter

JOE/HEX

automaticamente la finestra plate setup

EAN

"UnKnown"

sta analizzando. Selezionare "Positive Controls"

Versant kPCR AD o Stratagene MX3005P/MX3000P

Reporter

Green

Yellow

clic su " Acquiring to cycling A "

Nuovi esperimenti possono essere impostati utilizzando la procedura quidata di avvio rapido o la procedura quidata avanzata, che appare guando 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

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

Gain

Selezionare la fase di annealing/extension dal profilo termico e fare

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

Cliccare sul pulsante "Edit Gain" ed impostare i seguenti valori per i

Per avviare la corsa, fare clic sul pulsante "Start Run". E' anche possibile salvare il modello prima di iniziare la corsa facendo clic su

Dopo aver fatto clic sul pulsante "Start Run", viene visualizzata la finestra "Save As". La corsa può essere salvata nella posizione

Una volta che la corsa è iniziata, la finestra "Edit Samples" permette di impostare il nome di campioni e controlli nelle posizioni

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

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 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

Al termine delle operazione cliccare "OK" nella finestra "edit samples" e attendere il termine della corsa per l'analisi (vedi

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

Verificare la corretta impostazione dei guadagni dei reporter fluorescenti: Nel menù di impostazione scegliere "Instrument" e

Gain

Dalla schermata principale del software si aprirà la finestra "New option – Select experiment/Project type": selezionare "Allelic Discrimination/SNPs Real Time". Il software aprirà 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		Reference	Replicate
Fluorescent Date		Dye:	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 Eattore II Mutato e selezionare nella barra a destra del software nel menù a tendina:

Well type:	Collect	Reference	Replicate
	Fluorescent Data:	Dye:	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 MIIT

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	Reference	Replicate
	Fluorescent Data:	Dye:	Symbol:
JnKnown	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	Reference	Replicate
	Fluorescent Data:	Dye:	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

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 corrette

<u>Cicli</u>	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.

<u>CFX 96 Real Time PCR</u> 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 scealiere 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 210ul 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, 5ul 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 Eluorescenza di fondo (Baseline) dal ciclo 6:

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

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 ACt

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

Impostare i livello di Fluorescenza di fondo (Baseline) dal ciclo 6: Impostare i sequenti Threshold:

1		FII-WT - FAM	FII-MUT - VIC
		Threshold	Threshold
1	7500 Fast	0.25	0.25
1	StepOne Plus	0.25	0.25

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 "Analisys" e selezionare lo sheet "others". Selezionare "Allelic

Discrimination" e fare doppio clic spuntando premendo il tast CTRL le voci "cvcling A (green)"/ "cvcling A (vellow)"

Impostare nell'apposito spazio "CT calculation - Threshold" il valore indicato nella tabella

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

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 "Analisvs". Selezionare lo sheet Scatter graph analisys" 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 (vellow)

#### Analisi ∆Ct

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 "Analisvs" 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	0.05
RotorGene-Q	0.05

Aprire nuovamente la finestra "Analisys". 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	0.05
•	•

Esportare i dati in un foglio excel, salvando il file come "Excel Analysus 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

re 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	FII-MUT - HEX
	Threshold	Threshold
Kpcr Versant	0.7	1.4

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 ACt

Ulteriore analisi può essere eseguita con lo studio del ACt dei risultati ottenuti. À tale scopo è necessario un corretto setting del

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 sequenti valori:

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

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	FII-MUT - VIC
	Vertical Threshold	HorizontalThreshold
CFX 96	0.2	0.45

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

#### Analisi ACt

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	FII-MUT - VIC
	Threshold	Threshold
CFX 96	200	300

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 ∆Ct

Mediante l'analisi ACt 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	∆Ct (Ct Mutato - Ct Wild
Wild Type	ΔCt > 2
Mutato	∆Ct < - 2
Eterozigote	$-2 > \Lambda Ct < 2$

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
ſ	Wild Type	Ct < 27	Non rilevante	Valido
1	Mutato	Non rilevante	Ct < 27	Valido
ſ	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

Campioni Eterozigoti Omozigot

Pos Neg Pos Sangue EDTA di donatori 48 0 12

Risultati ottenuti mostrano una sensibilità clinica del 100%

#### PERFORMANCES Sensibilità Clinica:

Specificità Diagnostica:

presente in commercio.

Specificità Analitica:

mutazione G20210A.

INTERFERENZE

**CONTROLLO QUALITA'** 

descritto

circa 18

commercio

Ţ	уp	e)		

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

Mutati	
Neg	
0	

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

 Campioni
 N
 Positivi
 Negativi

 Sangue EDTA di donatori
 78
 0
 78

Risultati ottenuti mostrano una specificità diagnostica del 100%.

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

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

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

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

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

e-mail: info@clonit.it telefono: +39.02.56814413

IVD	Dispositivo <i>In vitro</i> diagnostico
[]i	Consultare le istruzioni per l'uso
X	Intervallo di temperatura
	Utilizzare entro (gg/mm/aaaa: year-month)
LOT	Lotto (xxxx)
REF	Codice prodotto
	Fabbricante
Σ	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.I. 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 - info@clonit.it

