



## Duplica<sup>α</sup> RealTime Mix & Match PAI Genotyping Kit

REV EER053032\_IFU\_REV.03D\_ENITA

REF : EER053032-32 tests

### Instructions For Use

#### INTENDED USE

**Duplica<sup>α</sup> RealTime Mix & Match PAI Genotyping Kit** is an *in vitro* nucleic acid amplification test for the detection of the deletion/insertion of a single nucleotide in the PAI-1 promoter region at position 675 (g.101126425\_101126426insG), which results into 2 different alleles with a sequence of 4 or 5 guanosine, in human genomic DNA extracted from peripheral whole blood samples, collected in EDTA.

Clonit **Duplica<sup>α</sup> RealTime Mix & Match kits** belong to the Cardiovascular Diseases panel – CVD Panel (EER037032, EER038032, EER039032, EER040032 and EER053032) and share a common thermal profile.

#### INTRODUCTION

The PAI-1 enzyme is one of the major inhibitors of the plasminogen's system. It is a 50-KDa glycoprotein belonging to the so-called serpin's super-family of the serin-protease inhibitors. Recent studies have been shown a strong association between high levels of PAI-1 in the plasma of middle age individuals, and an increased risk of myocardial infarction. Furthermore, in young men the increased activity of PAI-1 affects the incidence of cardiac ischemia. The fibrinolytic process, nowadays better defined as the plasminogen system, is the final step of the haemostasis that allows clot removal once the blood-vessel wall has been repaired. The plasminogen protein possesses several functional domains, such as: the protease domain and five homologous domains, called Kringle-domains, that contain binding sites for the fibrin and the cell surface. The plasminogen is an inactive pro-enzyme that, once converted into the active serin-protease plasmin, cleaves fibrin and the components of the extra-cellular matrix allowing the repair of the blood vessel's wall. Two physiologic activators of the plasminogen have been recently identified: the tPA, a tissue activator, and the uPA, a urokinase-like activator. PAI-1 inhibits both plasminogen's inhibitors. The plasminogen system's inhibitors belonging to the serpin's super-family display a specific reactive site, in their carboxy-terminal region, that is cleaved by the targeted enzyme in this way finally resulting into an enzyme-inhibitor inactive complex. It has been suggested that the 4G/5G polymorphism is involved in the regulation of its own expression. This polymorphism, due to the deletion/insertion of a single nucleotide in the promoter region at position 675, results into two different alleles with a sequence of 4 or 5 guanosine. Interestingly, it has been observed that homozygous individuals for the guanosine deletion (4G) have elevated PAI-1 levels, whereas homozygous individuals for the guanosine insertion (5G) display PAI-1 levels reduced of 20-25% and increased plasmin activity.

#### PRINCIPLE OF THE TEST

**Duplica<sup>α</sup> RealTime Mix & Match PAI Genotyping Kit** is designed to identify the polymorphism resulting from the deletion/insertion of a single nucleotide in the PAI-1 promoter (g.101126425\_101126426insG). Two reaction mixes are provided for the amplification:

- **AMPLIFICATION MIX**, containing Hot Start Taq DNA polymerase, nucleotides, MgCl<sub>2</sub> and buffer.
- **OLIGO MIX**, containing primers and fluorogenic probes.

**Duplica<sup>α</sup> RealTime Mix & Match PAI Genotyping Kit** is based on specific recognition and amplification of target sequences by PCR, and the simultaneous detection of the accumulation of PCR amplification products by fluorescent DNA probes. In particular, the probe designed to detect the Wild Type allele carries the fluorophore FAM (6-carboxy-fluorescein) at the 5' end, while the probe detecting the Mutated allele, is labelled with the fluorophore HEX (hexachloro-fluorescein). Both the probes have a non fluorescent black quencher at the 3' end. If excited, the whole probe does not emit fluorescence, since the proximity of the quencher to the reporter prevents the emission of the fluorescence from the reporter (quenching effect).

## REAGENTS PROVIDED

Each kit contains enough reagents to perform 32 tests when used in 4 analytical sessions with 5 **samples**, 1 **Wild Type control (Control 1, C1)**, 1 **Mutated control (Control 2, C2)** and one **Reaction Blank (BM)** each.

## Kit Components

<b>Reagent</b>	<b>Color Code</b>	<b>Storage (range, °C)</b>	<b>Volume (µl)</b>	<b>Quantity (tubes)</b>
<b>Oligo Mix (OM)*</b>	Green Cap	-22÷-18	400	1
<b>Amplification Mix (AM)</b>	Blue Cap	-22÷-18	400	1
<b>Control 1 (C1, Wild Type)</b>	Red Cap	-22÷-18	>50	1
<b>Control 2 (C2, Mutated)</b>	Yellow Cap	-22÷-18	>50	1
<b>Reaction Blank (BM)</b>	White Cap	-22÷-18	>50	1

\* **protect the tube from direct light**

## STORAGE AND HANDLING

All reagents must be stored at **-22÷-18°C** and can be used until the expiry date printed on the labels. Do not freeze and thaw the products more than six times.

## MATERIAL REQUIRED BUT NOT PROVIDED

- Extraction kit for DNA purification (refer to the specific handbook's section)
- Optical tubes or microplate for Real Time PCR
- Disposable powder-free gloves and laboratory coat
- Variable volumes pipettes (5-20 µl, 20-200 µl and 100-1000 µl)
- Disposable RNase/DNase-free tips with aerosol barriers
- Tube racks
- Desktop centrifuge
- PCR box
- Refrigerator
- Deep-freezer
- Thermal cycler for Real Time PCR

The kit has been optimized to be used on DX®/CFX (Bio-Rad), Rotor-Gene® Q (Qiagen) and Applied Biosystems® 7500 (Life Technologies™) thermal cyclers. Other makes and models should be fully tested and evaluated for optimal performance by the user before reporting results.

The equipments should be regularly maintained, in accordance with the manufacturer's instructions, and calibrated to ensure an optimal performance.

## PRECAUTIONS AND WARNINGS

- In compliance with Good Laboratory Practice, define three separate laboratory's areas for: DNA extraction, PCR reaction mix preparation; manipulation of controls provided with the kit. Each area must have dedicated pipettes and laminar flow hood
- If required, Clonit offers the necessary technical support for the correct use of the kit
- Carefully read this Instruction for Use before using the kit
- Do not use the reagents after the expiry date
- Thaw and carefully mix the reagents of the kit before use
- Do not mix the reagents from different lots of the product
- Use calibrated and regularly checked pipettes and instrumentation only
- Use dedicated laboratory equipments. Change gloves frequently
- Periodically wipe the working area with 0,5% hypochlorite
- Use powder-free gloves. Do not leave fingerprints on optical caps. Do not write on caps as this may cause an interference with fluorescent detection
- Materials containing or potentially containing infectious agents must always be manipulated in a separated microbiological safety room under a Biohazard biological hood
- In case of damaged package, contact the technical support before using the kit
- Do not use the product when stored at temperatures other than those indicated on the labels or described in this Instructions For Use
- In case of spillage of the kit contents, please refer to the specific Material Safety Data Sheet (MSDS, available on request)
- The kit reagents, individual protective equipments, used materials, biological samples and test residuals must be disposed in accordance with local regulations
- Patient Drug treatment may interfere with the final result of the molecular biology analysis

## OPERATING PROCEDURE

### a) DNA purification

For genomic DNA purification Clonit recommends to use:

-Duplica Blood DNA kit (ref. EDI002250) and Duplica NA Body Fluid kit (ref. EDI004200) with Duplica® PREP Automatic Extractor (ref. EDI001) for automated purification.

For manual extraction/purification:

-Fasst DNA Releaser (ref. EMR057050) for **fresh** peripheral blood (i.e. stored for up to 24 hours at 2÷8°C).  
-Spin DNA Purification Kit (ref. EMR061050) for **frozen** blood or stored at 2÷8°C for more than 24 hours.

Other extraction reagents and methods should be fully tested and evaluated for optimal performance by the user before reporting results.

**Attention! Use blood samples in EDTA anti-coagulant solution.**

### b) Thermal cycler Setup

Refer to the specific handbook of the equipment used to set the thermal profile indicated in the **Thermal Profile Table**. We recommend to switch on the instrument and to set the thermal profile before preparing the reaction mix.

#### DX®/CFX platform

- Select *Create a new Experiment*
- In the *Protocol* section select *Create New* to set the thermal profile
- In *Plate Editor*: set FAM (Wild Type genotype, Allele 1) and HEX (Mutated genotype, Allele 2) as *Fluorophores* and define the sample name

#### Applied Biosystems® 7500 platform

- Select *Create a new Experiment*
- In the *Experiment Properties* select *Quantitation-Standard curve* as experiment type and *Taqman® Reagents* as reagent type
- Select the Run Mode (*7500* or *7500 Fast*) and the Ramp Speed (*Standard*)
- In the *Setup* menu select *Run Method* to set the thermal profile
- In the *Setup* menu select *Plate Setup-Define Targets and Samples* to select Samples and assign VIC target to MUT (Mutated genotype) and FAM target to WT (Wild-Type genotype). Leave the default value (*NFQ-MGB*) as quencher type
- In *Define Samples* insert the sample name
- Select the used wells in *Plate Setup-Assign Targets and Samples*
- Select *None* as passive reference

#### Rotor-Gene® Q platform

- Start the software and on the box *New Run* select *Advanced*
- Select a *new template* in *Empty Run* or a pre-existing one
- Select the Rotor Type of your instrument and then *Next*
- Type 25 µl in the reaction volume and then *Next*
- Select *Edit Profile* and set up the correct Thermal Profile as indicated in the Table below
- Select *Gain Optimisation* and then flag the option *Perform Optimisation before 1<sup>st</sup> acquisition*
- On *Channel Settings* select the green/yellow fluorophores and tube position "1" to perform the optimization. Then close the window and select *Next* and *Start Run*

#### Thermal Profile Table (common for all the supported platforms)

Time	Temperature	Cycles
10 min	95°C	1
20 sec	95°C	35
30 sec	60°C	Fluorescence Acquisition

### c) Preparation of PCR mix

The total reaction volume is **25 µl**.

For each experiment prepare a PCR mix for the **2 controls (C1 and C2)**, **1 Reaction Blank (BM)** and **n+1 samples**. The reagents of the PCR mix have to be mixed as indicated in the table below:

REAGENT	VOLUME (µl)
Amplification mix	10
Oligo mix	10
Extracted DNA	5

## The PCR mix has to be freshly prepared every time.

After its preparation, aliquot **20 µl of Master Mix** in the tubes or in the microplates well for PCR then add in each tube/well **5 µl** (100-250 ng/reaction) from the **extracted DNA** or **control DNA**, place in order the tubes/microplate in the instrument and start the program of amplification. At the end of the program remove the tubes/microplate from the thermal cycler.

### d) ANALYSIS and INTERPRETATION of the RESULTS

#### Real Time PCR curves analysis

Refer to the instrument specific user guide to visualize the amplification plots for the entire plate/rotor. Detailed analysis of raw data depends on the Real Time PCR instrument used. Baseline noise levels should either be set automatically or at predefined cycles.

The fluorescence in each channel indicates the hybridisation of the allelic specific probes: **Channel 1** for **FAM/green= Wild Type allele probe** and **Channel 2** for **HEX/VIC/Yellow= Mutated allele probe**. If a sample shows a fluorescence in **FAM/Green**, the sample has the **Wild Type allele**. If a sample shows a fluorescence in **HEX/VIC/Yellow**, the sample has the **Mutated allele**.

Therefore, if only a **FAM/Green signal** is detected the sample is **Homozygous Wild Type**, whereas if only a **HEX/VIC/Yellow signal** is detected the sample is **Homozygous Mutated**. Finally, if both **FAM/Green** and **HEX/VIC/Yellow** are detected the sample is **Heterozygous**.

Condition in which no signal is detected indicates PCR inhibition. In this case, refer to troubleshooting.

Control 1 (Wild Type), Control 2 (Mutant) and reaction blank (BM) are provided in order to properly set the threshold line before samples analysis. After the run, the threshold line has to be set so that: **Control 1 is detected in FAM/Green and not detected in HEX/VIC/Yellow, whereas Control 2 is detected in HEX/VIC/Yellow and not detected in FAM/Green. The Reaction Blank must not be detected in any channel.**

**If these three conditions have been met, the run is valid and it's possible to analyse the data; otherwise the run is not valid. It's responsibility of the user to validate the run.**

#### Results Interpretation Table

FAM/Green	HEX/VIC/Yellow	Results
Detected	Not detected	Wild Type
Not detected	Detected	Mutated
Detected	Detected	Heterozygous
Not detected	Not detected	Inhibition

#### Scatter Plot analysis

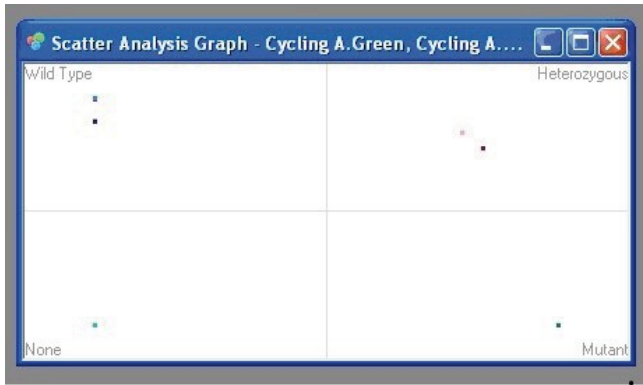
Additionally, the **Scatter Plot Analysis** can be used to visualize the results for **Rotor-Gene®Q** and **DX®/CFX** platforms. In this analysis each sample is identified by a spot representing the end-point fluorescence values for the two dyes.

#### Rotor-Gene® Q platform

– In the *Analysis* menu select *Other*

– Select *Scatter Graph Analysis*, highlight both *Green* and *Yellow* channels and press *Show* to display the scatter plot. The scatter plot is divided in four areas corresponding to samples classified as Wild Type, Mutant, Heterozygous.

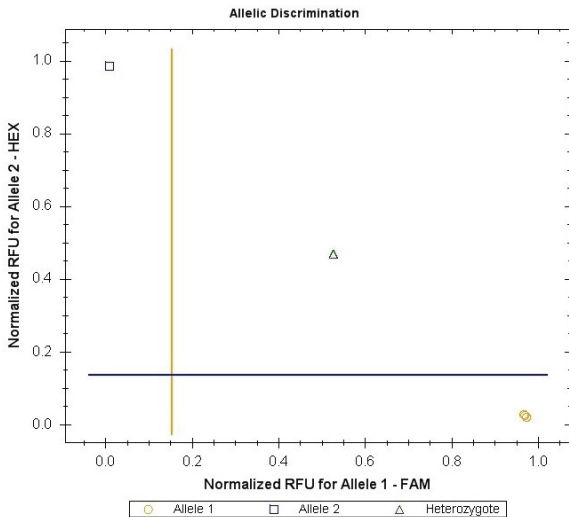
In the *Scatter Analysis graph* window that appears select with the mouse the area corresponding to a specific Genotype and name it as show in the figure below (*Green* → *Wild Type*; *Yellow* → *Mutated*; and *Green/Yellow* → *Heterozygous*):



### DX®/CFX platform

- Select *Ct Determination Mode* and *Regression* in the *Settings* menu
- In the *View/Edit Plate* menu set the reaction blank as *NTC*
- Select *Quantitation*. In the *Ct* table in the lower right part of the screen no amplification must be detected (*Ct* value=N/A for both fluorophores) for the **blank/NTC** sample. **Control 1 (C1)** must be detected (*Ct* value≠N/A) in FAM and non detected (*Ct* value=N/A) in HEX, whereas **Control 2 (C2)** detected in HEX and not detected in FAM. If these conditions have been met, the run is valid and it is possible to analyse the data; otherwise the run is not valid. It is responsibility of the user to validate the run by checking that these conditions have been met
- **Unknown (Unk)** samples must be detected in at least one fluorescence channel. Condition in which no signal is detected (*Ct* value=N/A for both fluorophores) indicates PCR inhibition and **samples presenting this condition must be excluded from the following Allelic Discrimination analysis**. For troubleshooting refer to the point 1 and 2 of the Troubleshooting section.
- In the *Allelic Discrimination* menu select *RFU* and flag the *Normalize Data* in the *Display Mode* to display the relative Scatter Plot
- For both Fluorophores set manually the Threshold to 0,15

The Scatter Plot displays three main quadrants in which each spot represents the two fluorescent signals for a single sample/control:



The corresponding genotype of the samples is reported in a table displayed close to the Scatter Plot:

<b>Bottom Right Quadrant</b>	Wild Type Samples (WT- <i>Allele 1</i> )
<b>Upper Left Quadrant</b>	Mutated Samples (MUT- <i>Allele 2</i> )
<b>Upper Right Quadrant</b>	Heterozygote Samples (HET- <i>both Alleles</i> )

## **TROUBLESHOOTING**

### **Problem 1: Weak or no signal of unknown samples.**

1. The PCR was inhibited:
  - Make sure to use a recommended DNA purification method and carefully follow the manufacturer's instructions.
2. Pipetting error due to omitted reagents or samples:
  - Repeat the analysis starting from the PCR.
3. Deterioration of dyes and/or primers. The reagents storage conditions didn't comply with the instructions:
  - Check storage conditions.
4. Very low starting amount and/or low purity of genomic DNA. Improper DNA extraction:
  - Repeat the DNA purification.
5. Wrong channel/filter was chosen. The PCR conditions didn't comply with the instructions:
  - Check the PCR conditions and select the fluorescence channels reported in the protocol for the Unknown Sample detection.

### **Problem 2: Weak or no signal of the Wild Type Control C1 and/or Mutated Control C2.**

1. The PCR conditions didn't comply with the instructions:
  - Check the amplification protocol and select the fluorescence channel reported in the manual.
2. Deterioration of dyes and/or primers. The reagents storage conditions didn't comply with the instructions:
  - Check storage conditions.

### **Problem 3: Any signal with Reaction Blank BM.**

1. Contamination during PCR preparation procedure. All samples results are INVALID:
  - Decontaminate the working area and all instruments.
  - Use tips with aerosol barriers only. Change tips between tubes/wells.
  - Repeat the PCR preparation using a new set of reagents.

### **Problem 4: HEX signal in Wild Type Control C1 and/or FAM signal in Mutated Control C2.**

1. Contamination during PCR preparation procedure. All samples results are INVALID:
  - Decontaminate the working area and all instruments.
  - Use tips with aerosol barriers only. Change tips between tubes/wells.
  - Pipette the controls C1 and C2 at last.
  - Repeat the PCR preparation using a new set of reagents.

### **Problem 5: Fluorescence intensity varies.**

1. The PCR Master Mix is not well prepared:
  - Carefully repeat the PCR preparation procedure.
2. Air bubbles trapped in the PCR tubes:
  - Check the presence of air bubbles before starting a new run.

### **Problem 6: Absence of any fluorescent signal.**

1. Verify the performance of the thermal cycler:
  - Calibrate the equipment.
2. Deterioration of dyes and/or primers. The storage conditions didn't comply with the instructions:
  - Check storage conditions.
  - Check the expiry date of the kit.

### **Problem 7: The thermal cycler gives an error message.**

1. Refer to the Real Time PCR instrument user manual or contact the local technical support of the Real Time PCR instrument company.

### **Problem 8: The kit reagents left out of the storage range temperature.**

1. These reagents must be stored as indicated for a proper execution of the test. The performance of the product is not guaranteed if the reagents have not been properly stored.



## Duplica<sup>RealTime</sup> Mix & Match PAI Genotyping Kit

REV. EER053032\_IFU\_REV.03D\_ENITA

REF :EER053032-32 test

### Istruzioni Per l'Uso

#### FINALITA' D'USO

Il **Duplica<sup>RealTime</sup> Mix & Match PAI Genotyping Kit** è un test di amplificazione di acidi nucleici *in vitro* per la ricerca dell'inserzione/delezione di un singolo nucleotide nel promotore di PAI-1 in posizione 675 (g.101126425\_101126426insG), risultante in 2 alleli contenenti 4 o 5 guanine sequenziali, nel DNA ottenuto da campioni clinici di sangue intero periferico, raccolti in EDTA.

I kit di Clonit **Duplica<sup>RealTime</sup> Mix & Match** appartenenti al pannello delle malattie cardiovascolari (Cardiovascular Diseases, CVD) - pannello CVD (EER037032, EER038032, EER039032, EER040032 e EER053032), hanno un profilo termico comune che permette di testarli contemporaneamente.

#### INTRODUZIONE

L'enzima PAI-1, uno dei principali inibitori del sistema del plasminogeno, è una glicoproteina di 50-kDa appartenente alla superfamiglia delle serpine, i cosiddetti inibitori delle serin-proteasi. Studi recenti hanno identificato una forte corrispondenza tra elevati livelli plasmatici di PAI-1 ed incremento del rischio di infarto al miocardio in uomini e donne di mezza età. Inoltre, un'aumentata attività di PAI-1 sembra essere un fattore determinante nell'incidenza di ischemie cardiache in uomini di giovane età. Il processo fibrinolitico, oggi meglio definito come Sistema del Plasminogeno, rappresenta l'ultimo step del processo di emostasi, grazie al quale, una volta riparata la lesione vasale, avviene la rapida rimozione del trombo. Il plasminogeno è una proteina costituita da diversi domini funzionali tra cui il dominio proteasico e 5 domini omologhi chiamati domini Kringle e contenenti siti di legame per la fibrina e la superficie cellulare. Il plasminogeno è un pro-enzima inattivo che una volta convertito in plasmina, una serina-proteasi, degrada la fibrina ed i componenti della matrice extracellulare, permettendo il ripristino della parete vasale. Sono stati definiti due attivatori fisiologici del plasminogeno: tPA, un attivatore tissutale e uPA, un attivatore di tipo urochinasico. PAI-1 inibisce entrambi gli inibitori del plasminogeno. Gli inibitori del sistema del plasminogeno appartenenti alla superfamiglia delle serpine presentano un sito reattivo specifico nella regione carbossi terminale che viene tagliato dall'enzima target a dare origine ad un complesso inattivo che va ad inibire l'enzima. PAI-1 inibisce entrambi gli attivatori del plasminogeno. Si è osservato che il polimorfismo 4G/5G di PAI-1 sembra essere coinvolto nella modulazione dell'espressione genica dello stesso; questo polimorfismo, che prevede un inserzione/delezione di un singolo nucleotide in posizione 675 della regione promotoriale, risulta in 2 alleli contenenti 4 o 5 guanine sequenziali. In particolare, si è osservato che i soggetti omozigoti per la delezione della guanina (4G), possiedono elevati livelli di PAI-1, mentre soggetti omozigoti per l'inserzione della guanina (5G) presentano livelli di PAI-1 inferiori del 20-25% ed un'aumentata attività enzimatica della plasmina.

#### PRINCIPIO DEL TEST

Il **Duplica<sup>RealTime</sup> Mix & Match PAI Genotyping Kit** è stato disegnato per riconoscere il polimorfismo corrispondente alla inserzione/delezione di un singolo nucleotide nel promotore di PAI-1 (g.101126425\_101126426insG). I reagenti per la reazione di amplificazione sono pronti all'uso e suddivisi in due mix di reazione:

- **AMPLIFICATION MIX**, contenente Hot Start Taq DNA polimerasi, nucleotidi, MgCl<sub>2</sub> e buffer.
- **OLIGO MIX**, contenente i primers e le sonde fluorogeniche.

Il **Duplica<sup>RealTime</sup> Mix & Match PAI Genotyping Kit** è basato sul riconoscimento specifico e amplificazione di sequenze target di PCR e sulla rilevazione simultanea dei prodotti di PCR tramite sonde fluorescenti a DNA. Vengono usate due sonde marcate con un differente fluoroforo per ogni sequenza investigata; in particolare la sonda per l'allele Wild Type porta all'estremità 5' il fluoroforo FAM (6-carbossi-fluoresceina) mentre l'altra sonda, che va a rilevare l'allele Mutato, ha legato il fluoroforo HEX (esa-cloro-fluoresceina).

Entrambe le sonde hanno all'estremità 3' un quencher non fluorescente. Se eccitata, la sonda integra non emette fluorescenza, in quanto la vicinanza del quencher al reporter impedisce a quest'ultimo l'emissione della fluorescenza (effetto di quenching)

### COMPOSIZIONE DEL KIT

Questo kit è stato realizzato per poter eseguire 32 reazioni se utilizzato in 4 sessioni analitiche con 5 **campioni**, 1 **controllo Wild Type (Controllo 1, C1)**, 1 **Controllo Mutato (Controllo 2, C2)** e 1 **Bianco di Reazione (BM)** ciascuna.

#### Componenti del kit

<b>Reagenti</b>	<b>Codice Colore</b>	<b>Conservazione (range, °C)</b>	<b>Volume (µl)</b>	<b>Quantità (tubi)</b>
<b>Oligo Mix (OM)*</b>	Tappo Verde	-22÷-18	400	1
<b>Amplification Mix (AM)</b>	Tappo Blu	-22÷-18	400	1
<b>Controllo 1 (C1, Wild Type)</b>	Tappo Rosso	-22÷-18	>50	1
<b>Controllo 2 (C2, Mutato)</b>	Tappo Giallo	-22÷-18	>50	1
<b>Bianco di Reazione (BM)</b>	Tappo Bianco	-22÷-18	>50	1

**\*la provetta deve essere conservata lontano dalla luce**

### CONSERVAZIONE E STABILITÀ

Tutti i reagenti devono essere conservati a **-22÷-18°C** fino alla data di scadenza riportata sulla confezione. Non scongelare e ricongelare il prodotto più di sei volte.

### MATERIALE NECESSARIO NON FORNITO

- Kit di estrazione per la purificazione del DNA (fare riferimento alla sezione specifica del relativo manuale d'uso)
- Tubi ottici o micropiastra ottica per Real-Time PCR
- Guanti senza talco e camice da laboratorio monouso
- Micropipette (5 -20 µl, 20-200 µl e 100-1000 µl)
- Puntali con filtro RNasi/Dnasi-free
- Porta provette
- Centrifuga da tavolo
- PCR box
- Refrigeratore
- Congelatore
- Termociclatore per Real Time PCR

Il kit è stato ottimizzato per le piattaforme DX®/CFX (Bio-Rad), Rotor-Gene Q® (Qiagen) e Applied Biosystems® 7500 (Life Technologies™). Altre marche e modelli devono essere pienamente testati e valutati per prestazioni ottimali da parte dell'utente prima di refertare i risultati.

La strumentazione deve essere mantenuta regolarmente, in accordo con le istruzioni del produttore, e calibrato in modo da assicurare prestazioni ottimali.

### PRECAUZIONI E RACCOMANDAZIONI

- È buona pratica suddividere il laboratorio in tre aree distinte: estrazione del DNA, preparazione della miscela di PCR, e manipolazione dei controlli forniti con il kit. Ogni area deve essere completa di cappa a flusso laminare e di un set di pipette dedicato
- Clonit offre se richiesto ai suoi clienti il supporto tecnico necessario per il corretto utilizzo del kit
- Leggere attentamente questo manuale di Istruzioni Per l'Uso prima di utilizzare il kit
- Non utilizzare reagenti dopo la data di scadenza
- Scongelare e miscelare attentamente i reagenti prima dell'utilizzo
- Non mescolare reagenti provenienti da lotti diversi del prodotto
- Usare pipette e strumentazione tarata e controllata regolarmente
- Usare attrezzatura di laboratorio dedicata e cambiare spesso i guanti
- Pulire regolarmente l'area di lavoro con ipoclorito al 0,5%
- Utilizzare i guanti senza talco e evitare di lasciare impronte sui tappi ottici. Non scrivere sui tappi ottici per evitare problemi nella rilevazione della fluorescenza
- I materiali contenenti o sospettati di contenere agenti infettivi devono essere sempre manipolati all'interno di una stanza a sicurezza microbiologica e sotto una cappa biologica Biohazard
- In caso di imballo danneggiato del kit, prima dell'utilizzo contattare l'assistenza tecnica
- Non utilizzare il prodotto se conservato in condizioni ambientali diverse da quelle riportate in etichetta e descritte nella specifica sezione di questo manuale di Istruzioni Per l'Uso



- In caso di sversamento del contenuto del kit riferirsi alla Scheda di Sicurezza specifica del prodotto (Material Safety Data Sheet, MSDS; disponibile su richiesta)
- I reagenti del kit, le misure di protezione individuali, i materiali utilizzati, e i residui dei campioni biologici e del test vanno smaltiti in conformità con le norme in vigore nel Paese di utilizzo
- Il trattamento farmacologico potrebbe interferire con il risultato finale

## PROTOCOLLO OPERATIVO

### a) Purificazione del DNA

Per la purificazione del DNA genomico Clonit raccomanda:

-Duplicα Blood DNA kit (ref. EDI002250) e Duplicα NA Body Fluid kit (ref. EDI004200) per Duplicα®PREP Automatic Extractor (ref. EDI001) nel caso di estrazione automatica.

Nel caso di estrazione/purificazione manuale:

-Fasst DNA Releaser (ref. EMR057050) per sangue **fresco** (conservato fino a un massimo di 24 ore a 2÷8°C).

-Spin DNA Purification Kit (ref. EMR061050) per sangue **congelato** o conservato a 2÷8°C per più di 24 ore.

Altri reagenti e metodi di estrazione devono essere pienamente testati e valutati per prestazioni ottimali da parte dell'utente prima di refertare i risultati.

**Attenzione! Utilizzare sangue in soluzione anticoagulante EDTA.**

### b) Programmazione del termociclatore

Riferirsi allo specifico manuale dello strumento assicurandosi di impostare il profilo termico indicato in tabella (**Profilo Termico**). Raccomandiamo di accendere e programmare il termociclatore prima di allestire la miscela di reazione.

#### Piattaforma DX®/CFX

- Selezionare *Create a new Experiment*
- Nella sezione *Protocol* impostare il profilo termico in *Create New* come indicato in tabella
- Selezionare i campioni e impostare i fluorofori FAM (genotipo Wild Type, Allele 1) ed HEX (genotipo Mutato, Allele 2) nel menu *Plate Editor*

#### Piattaforma Applied Biosystems® 7500

- Selezionare *Create a New Experiment*
- Nella sezione *Experiment Properties* definire il nome e il tipo di esperimento (*Quantitation-Standard Curve*)
- Infine, impostare il tipo di tecnologia (*Taqman® Reagents*), la modalità di esecuzione (Run Mode: 7500 o 7500 Fast) e la velocità di ramping (Ramp Speed: Standard)
- Nel menu *Setup* selezionare *Run Method* e impostare il profilo termico come indicato in tabella
- Nel menu *Setup* selezionare *Plate Setup-Define Targets and Samples* per selezionare i campioni e assegnare il target VIC a MUT (genotipo Mutato) e il target FAM a WT (genotipo Wild Type)
- Nella sezione *Define Samples* inserire il nome del campione
- Selezionare i pozzetti in uso in *Plate Setup-Assign Targets and Samples*
- Selezionare None nella tendina Select the dye to use as the passive reference

#### Piattaforma Rotor-Gene® Q

- Avviare il programma e selezionare *Advanced* nella finestra *New Run*
- Selezionare *new template* in *Empty Run* oppure un template già esistente
- Selezionare il Tipo di Rotore dello strumento in uso e poi *Next*
- Indicare 25 µl come volume di reazione e poi *Next*
- Selezionare *Edit Profile* impostare il profilo termico come indicato nella Tabella di seguito
- Selezionare *Gain Optimisation* e attivare la funzione *Perform Optimisation before 1<sup>st</sup> acquisition*
- In *Channel Settings* selezionare green/yellow fluorophores e la posizione "1" per effettuare l'ottimizzazione. Chiudere la finestra e selezionare *Next*, infine *Start Run*

#### Tabella Profilo Termico (comune per tutte le piattaforme)

Tempo	Temperatura	Cicli
10 min	95°C	1
20 sec	95°C	35
30 sec	60°C	Acquisizione Fluorescenza

### c) Preparazione della PCR mix

Il volume totale della reazione è di **25 µl**.

Per ogni esperimento preparare una mix di PCR per i **2 controlli (C1 e C2)**, 1 **Bianco di Reazione (BM)** e **n+1** campioni. La mix deve essere preparata miscelando i reagenti come indicato in tabella:

REAGENTI	VOLUME (µl)
Amplification mix	10
Oligo mix	10
DNA Estratto	5

**Non conservare la mix di PCR ma prepararla fresca ogni volta.**

Terminata la preparazione della mix, aliquotare **20 µl** della **Master Mix** nelle provette o nei pozzetti della micropiastra per PCR e aggiungere in ogni provetta/pozzetto **5 µl** di **DNA estratto** (100-250 ng/reazione) o dei **controlli**; disporre le provette o la piastra all'interno dello strumento e avviare il programma di amplificazione precedentemente impostato.

#### **d) ANALISI ed INTERPRETAZIONE dei RISULTATI**

##### **Analisi delle curve di Real Time PCR**

Fare riferimento al manuale d'uso specifico per la piattaforma in uso per visualizzare le curve di amplificazione di tutti i campioni in analisi. L'analisi dettagliata dei dati grezzi dipende dallo strumento utilizzato. La linea di base del rumore di fondo del segnale fluorescente può essere settata sia in automatico sia a un numero di cicli predefinito.

La fluorescenza di ogni canale indica l'ibridazione di una sonda specifica per un allele: il **Canale 1 per FAM/Green= sonda dell'Allele Wild Type**, mentre il **Canale 2 per HEX/VIC/Yellow= sonda dell'Allele Mutato**. Se un campione mostra una fluorescenza in **FAM/Green**, il campione ha un **Allele Wild Type**. Se il campione mostra una fluorescenza in **HEX/VIC/Yellow**, il campione ha un **Allele Mutato**.

Se viene rilevato solo il **segnale FAM/Green** il campione è **Omozigote Wild Type**; mentre se viene rilevato solo il **segnale HEX/VIC/Yellow** il campione è **Omozigote Mutato**. Infine, se sono rilevati sia **FAM/Green** che **HEX/VIC/Yellow** il campione è **Eterozigote**.

La PCR risulta inibita se non viene rilevato nessun segnale. In questo caso fare riferimento alla sezione Troubleshooting.

Sono forniti il Controllo 1 (Allele Wild Type), il Controllo 2 (Allele Mutato) e il Bianco di Reazione (BM) per impostare correttamente la linea soglia prima di analizzare i campioni. Dopo la corsa, la linea soglia deve essere impostata affinché: **il Controllo 1 risulti positivo in FAM/Green e negativo in HEX/VIC/Yellow, mentre il Controllo 2 risulti positivo in HEX/VIC/Yellow e negativo in FAM/Green. Il Bianco di Reazione deve essere negativo sia nel canale FAM/Green che nel canale HEX/VIC/Yellow.**

**Se si verificano queste tre condizioni la corsa è valida ed è possibile analizzare i dati, altrimenti la corsa non è valida. È responsabilità dell'operatore validare la corsa controllando che queste condizioni si siano verificate.**

##### **Interpretazione dei Risultati**

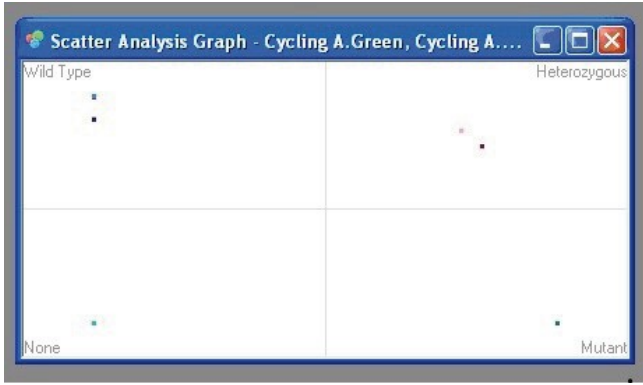
FAM/Green	HEX/VIC/Yellow	Risultato
Rilevato	Non Rilevato	Wild Type
Non Rilevato	Rilevato	Mutato
Rilevato	Rilevato	Eterozigote
Non rilevato	Non Rilevato	Inibizione

##### **Analisi in Scatter Plot**

È inoltre possibile utilizzare l'**analisi in Scatter Plot** per visualizzare i risultati ottenuti con le piattaforme **Rotor-Gene® Q** e **DX®/CFX**. In questo tipo di analisi ogni campione è identificato da un punto che rappresenta il valore finale di fluorescenza (end-point) per i due fluorofori.

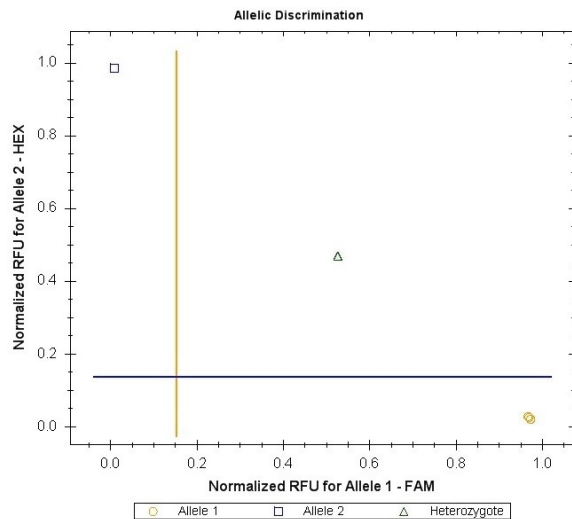
##### **Piattaforma Rotor-Gene® Q**

- Nel menu *Analysis* selezionare *Other*
- Selezionare *Scatter Graph Analysis*, evidenziare entrambi i canali *Green* e *Yellow* e premere *Show* per visualizzare lo Scatter Plot. Il grafico Scatter plot è suddiviso in quattro aree rappresentanti i campioni classificati come Wild Type, Mutati, Eterozigoti e Non Amplificati
- Nella finestra *Scatter Analysis graph* selezionare con il mouse l'area corrispondente a uno specifico genotipo e denominarlo come è mostrato nella figura che segue (*Green* → *Wild Type*; *Yellow* → *Mutated*; e *Green/Yellow* → *Heterozygous*):



### Piattaforma DX®/CFX

- Selezionare *Ct Determination Mode e Regression* nel menu *Settings*
- Impostare il bianco di reazione come NTC in *View/Edit Plate*
- Selezionare *Quantitation*. Il **bianco/NTC** non deve risultare amplificato dalla tabella dei *Ct* in basso a destra della schermata (valori di *Ct*=N/A per entrambi i fluorofori). Il **Controllo 1 (C1)** deve risultare positivo (valore di *Ct*≠N/A) in FAM e negativo (valore di *Ct* =N/A) in HEX, mentre il **Controllo 2 (C2)** positivo in HEX e negativo in FAM. Se si verificano queste condizioni la corsa è valida ed è possibile analizzare i dati, altrimenti la corsa non è valida. È responsabilità dell'operatore convalidare la corsa controllando che queste condizioni si siano verificate
- I campioni da analizzare (**Unk**) devono risultare amplificati in almeno uno dei canali di fluorescenza. Se non viene rilevato nessun segnale (valori di *Ct*=N/A per entrambi i fluorofori) la PCR risulta inibita e i **campioni che presentano questa condizione devono essere esclusi dalla successiva analisi in scatter plot**. Per la soluzione del problema fare riferimento ai punti 1 e 2 della sezione *Troubleshooting*.



- In *Allelic Discrimination* impostare *RFU e Normalize Data* per visualizzare il corrispondente Scatter Plot
- Impostare manualmente le linee di Threshold a 0,15

Lo Scatter Plot presenta tre quadranti principali, nei quali ogni punto rappresenta i due segnali di fluorescenza per ogni singolo campione/controllo:

I segnali inclusi in ciascun quadrante corrispondono rispettivamente a campioni con il seguente genotipo:

<b>Quadrante in basso a destra</b>	Campioni Wild Type (WT- <i>Allele 1</i> )
<b>Quadrante in alto a sinistra</b>	Campioni Mutati (MUT- <i>Allele 2</i> )
<b>Quadrante in alto a destra</b>	Campioni Eterozigoti (HET- <i>entrambi gli Alleli</i> )

### TROUBLESHOOTING

#### Problema 1: Segnale debole o assente nei campioni analizzati.

1. La PCR è stata inibita:
  - Assicurarsi di utilizzare un metodo di estrazione di DNA validato e seguire attentamente le istruzioni riportate nel manuale d'uso del produttore.
2. Errore nel pipettaggio per omissione di un reagente o del campione:
  - Ripetere l'analisi partendo dalla PCR.
3. Deterioramento dei fluorofori/primers. Le condizioni di stoccaggio non sono conformi alle istruzioni riportate nel manuale d'uso:
  - Verificare le condizioni di conservazione del kit.
4. Quantità di DNA insufficiente e/o di bassa purezza. Estrazione di DNA inefficiente:
  - Ripetere l'estrazione del DNA.
5. Selezione del canale/filtro sbagliato. Le condizioni di preparazione di PCR non sono conformi alle istruzioni riportate nel manuale d'uso:

- Verificare le condizioni di PCR e selezionare i canali di fluorescenza riportati nel protocollo per la rilevazione del campione ignoto.

**Problema 2: Segnale debole o assente nel controllo Wild Type C1 e/o controllo Mutato C2.**

- Le condizioni di PCR non rispecchiano le istruzioni riportate:
  - Verificare il protocollo di amplificazione e selezionare il canale di fluorescenza riportato nel manuale.
- Deterioramento dei fluorofori/primers. Le condizioni di stoccaggio dei reagenti non sono conformi alle istruzioni riportate nel manuale d'uso:
  - Verificare le condizioni di conservazione del kit.

**Problema 3: Presenza di segnale nel Bianco di Reazione BM.**

- Contaminazione durante la procedura di preparazione della PCR. Tutti i risultati sono da considerarsi INVALIDI:
  - Decontaminare il piano di lavoro e tutti gli strumenti.
  - Usare solo puntali con filtro durante la procedura. Cambiare puntali per ogni tubo/pozzetto.
  - Ripetere la PCR utilizzando un nuovo set di reagenti.

**Problema 4: Segnale HEX nel controllo Wild Type C1 e/o segnale FAM nel controllo Mutato C2.**

- Contaminazione durante la procedura di preparazione della PCR. Tutti i risultati sono da considerarsi INVALIDI:
  - Decontaminare il piano di lavoro e tutti gli strumenti.
  - Usare solo puntali con filtro durante la procedura. Cambiare puntali per ogni tubo/pozzetto.
  - Manipolare i controlli C1 e C2 solo alla fine.
  - Ripetere la PCR utilizzando un nuovo set di reagenti.

**Problema 5: Intensità di fluorescenza variabile.**

- La Master Mix di PCR non è stata miscelata bene:
  - Ripetere attentamente la procedura di preparazione della PCR.
- Presenza di bolle d'aria nei tubi/piastra di PCR:
  - Eliminare le eventuali bolle presenti prima di iniziare una nuova corsa.

**Problema 6: Assenza completa di segnale.**











- Controllare le prestazioni del termociclatore:
  - Effettuare la calibrazione dello strumento.
- Deterioramento dei fluorofori/primers. Le condizioni di stoccaggio non sono conformi alle istruzioni riportate nel manuale d'uso:
  - Verificare le condizioni di conservazione del kit.
  - Verificare la data di scadenza del kit.

**Problema 7: Il termociclatore dà un messaggio di errore.**

- Consultare il manuale di Istruzioni Per l'Uso dello strumento o contattare il supporto tecnico.

**Problema 8: I reagenti del kit sono stati lasciati fuori dall'intervallo di temperatura di stoccaggio.**

- Questi reagenti devono essere conservati come indicato per una corretta esecuzione del test. Le prestazioni del prodotto non sono garantite se questi reagenti non sono stati correttamente conservati.

<b>Legenda dei Simboli Utilizzati</b> <i>Key to symbols used</i>			
	Codice del prodotto <i>Catalogue number</i>		Limitazioni di temperatura <i>Temperature limitation</i>
	Dispositivo medico diagnostico in vitro <i>In Vitro Diagnostic Medical Device</i>		Revisione <i>Revision</i>
	Numero di lotto <i>Batch code</i>		Leggere le istruzioni d'uso <i>Consult instructions for use</i>
	Data di scadenza <i>Use by</i>		Sufficiente per un <n> di test <i>Contains sufficient for &lt;n&gt; tests</i>
	Fabbricante <i>Manufacturer</i>		Conforme ai requisiti della Direttiva 98\79\CE <i>According to 98/79/CE Directive</i>



**CLONIT S.r.l.**

**Headquarter:** Via Varese 20 – 20121 Milano

**Production Site:** Viale Lombardia, 6 - 27010 Siziano (PV)

Tel. + 39. (0)2.56814413 fax. +39. (0)2.56814515

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

