

QIAsymphony[®] DSP Circulating DNA Kit 使用说明（手册）



第 2 版



供体外诊断使用

与 QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit 一起使用



937556



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, 德国



R1 1127534ZHCN

内容

预期用途	4
预期用户	4
描述与原理	5
总结与说明	7
提供的材料	8
试剂盒内容物	8
使用者应自备的材料	9
其他试剂	9
耗材	9
设备	10
方案和实验器具	10
警告与预防措施	11
安全信息	11
紧急情况应对信息	12
预防措施	12
处置	13
试剂的存储和处理	14
使用中稳定性	14
标本采集、存储和处理	15
流程步骤	16
QIAsymphony SP 上进行的自动纯化	16
方案：循环游离 DNA 的纯化	21

质量控制	25
局限性	25
性能特点	26
故障排除向导	27
符号	29
联系信息	31
附录：循环游离 DNA 的定量	32
订购信息	33
文档修订历史	35

预期用途

QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit 利用磁珠技术，从生物样本中自动分离和纯化人类循环游离 DNA。

QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit 旨在用于体外诊断。

预期用户

QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit 旨在供专业用户使用，例如，在分子生物技术方面经过培训的技术员和医师。

描述与原理

QIAsymphony 技术将基于阴离子交换核酸纯化的速度和效率与磁微粒的处理便捷性相结合（下方的图 1）。纯化操作程序旨在确保安全且可重复地处理可能有传染性的样本，包含 3 个步骤：结合、清洗和洗脱（请参阅第 6 页的流程图）。用户可以选择不同的样本输入量。

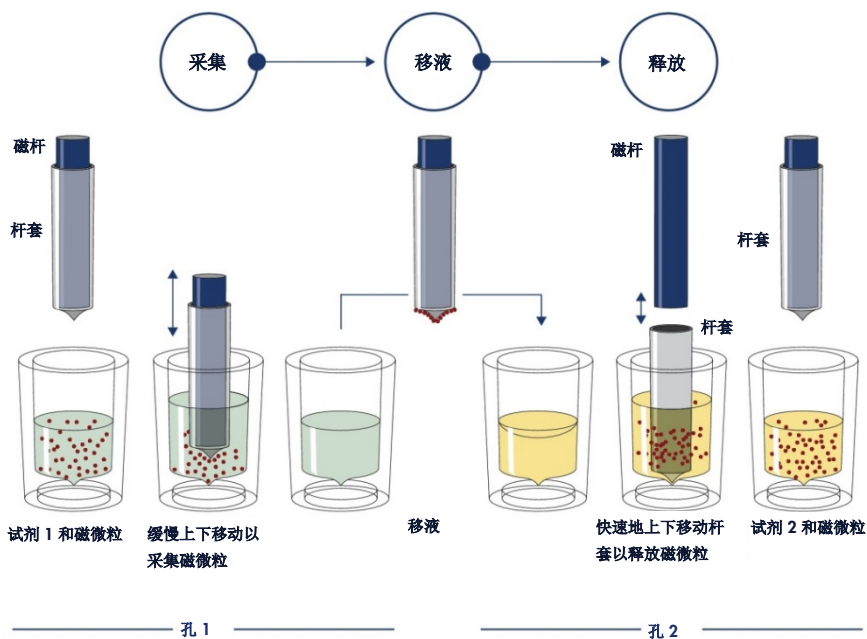
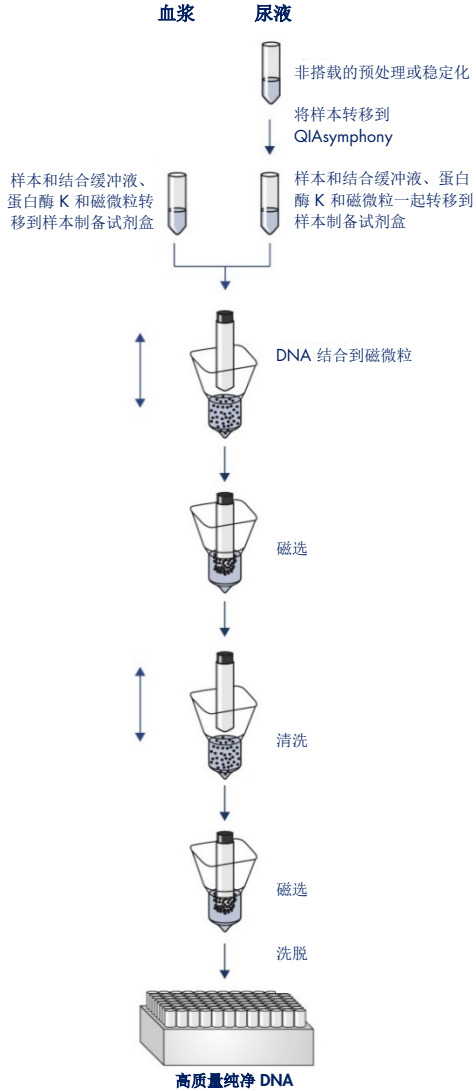


图 1. QIAsymphony SP 原理的示意图。 QIAsymphony SP 按以下方式处理包含磁微粒的样本：将具有杆套保护的磁杆插入含有样本的孔，然后吸附磁微粒。将磁杆套置于另一孔之上，然后释放磁微粒。在样本处理期间重复以上步骤数次。QIAsymphony SP 使用的磁头是由 24 个磁杆组成的阵列，因此最多可以同时处理 24 份样本。

QIAsymphony DSP Circulating DNA 操作流程



总结与说明

循环游离核酸 (ccfNA) 通常以 < 1000 bp (DNA) 和 < 1000 nt (RNA) 的短片段形式存在于血浆或尿液中。ccfNA 在诸如血浆或尿液之类的生物体液内的浓度通常很低，而且个人之间的差异很大。ccfNA 的浓度范围可能在 1 至 100 ng/ml 之间。QIAsymphony DSP Circulating DNA 系统构成一个随时可用的体外系统，用于使用 QIAsymphony SP 仪器从人血浆和尿液对人类循环游离 DNA (ccfDNA) 进行定性纯化。

QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit 提供试剂，用于从人血浆和尿液对人类 ccfDNA 进行全自动同步纯化。每个采血管的性能特点尚未得到确定，必须由用户验证。磁珠技术支持对没有蛋白、核酸酶和其他杂质的高质量核酸进行纯化。纯化的 ccfDNA 与大部分下游应用兼容。QIAsymphony SP 执行纯化操作程序的所有步骤。一次运行以 24 批次最多处理 96 份样本。尿样可能需要进行人工样本预处理。

提供的材料

试剂盒内容物

QIAasymphony DSP Circulating DNA Kit

(192)

目录编号

937556

反应数

192

缩写	标识	数量	活性成分	浓度 [%]*
RC	Reagent cartridge (试剂卡盒) [†] REAG CART	2	非离子洗涤剂 阴离子交换磁微粒 氢氧化钠 乙醇	≥ 0.5 至 < 10 [w/w] n/a ≥ 0.05 至 < 0.1 [w/w] ≥70 至 <90 [v/v]
PROTK	QIAGEN Proteinase K (QIAGEN 蛋白酶 K) PROTK	6 x 10 ml	蛋白酶 K	≥1 至 <3 % [w/w]
PL	Piercing lid (孔盖)	2	n/a	n/a
RSS	Reuse Seal Set (复用密封套件) [‡]	2	n/a	n/a
	使用说明 (手册)	1	n/a	n/a

* 单孔最大浓度。

[†] 包含叠氮化钠以作为防腐剂。

[‡] 一个复用密封套件包含 8 个复用密封条。

使用者应自备的材料

工作中如接触化学品，则必须始终穿着合适的实验工作服，并戴好一次性手套和护目镜。有关更多信息，请参考相关的安全数据表 (Safety Data Sheet, SDS)。该表可从产品供应商处获得。

其他试剂

- Buffer ATL（用于预处理尿样；目录编号 939016）
 - Phosphate-buffered saline（磷酸盐缓冲溶液；在加满相同容量时可能需要 PBS）
- 有关对尿样进行预处理和稳定化所需的其他信息，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的方案书。

耗材

- Sample Prep Cartridges, 8-well cartridges（目录编号 997002）
- 8-Rod Covers（目录编号 997004）
- Filter-Tips, 200 和 1500 μ l（目录编号 990332 和 997024）
- Sample tubes（样本试管）。有关兼容的主要和辅助试管格式，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的实验器具清单。
- Elution tubes or plates（洗脱试管或洗脱片）。有关兼容的洗脱试管和洗脱片格式，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的实验器具清单。

设备 *

- QIAasymphony SP (目录编号 9001297)
- Vortexer

方案和实验器具

在手册旁边，使用说明中包括方案书，实验器具清单和性能特点，可以在 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下找到。

*使用前，务必根据制造商的建议对仪器进行检查和校准。

警告与预防措施

请注意，将用户和/或患者发生的明确与设备有关的严重事件报告给制造商和/或其授权代表和监管机构时，您可能需要查阅当地法规。

供体外诊断使用

在使用此试剂盒之前，请认真阅读所有说明。

请注意以下剩余风险：

- 使用辅助试管时，请确保样本 ID 从主要试管转移至辅助试管时不混淆。
- 样本 ID 也可以手动输入（有关详情，请参阅 *QIASymphony SP 用户手册*）。如果手动输入了错误的 ID 数据，可能会引起样本与患者之间的关联错误。

安全信息

工作中如接触化学品，则必须始终穿着合适的实验工作服，并戴好一次性手套和护目镜。有关更多信息，请参阅相关安全数据表（*Safety Data Sheet, SDS*）。安全数据表可在 www.qiagen.com/safety 网页上找到，格式为紧凑、方便的 PDF 文件。在该网页上，您可查找、浏览、打印每一种 QIAGEN 试剂盒及组份的 SDS 文件。

- 所有化学品及生物材料均有潜在危害性。标本和样本均具有潜在传染性，必须作为生物危害性材料进行处理。
- 样本及检测废物的处理应遵循当地安全流程。

警告



人身伤害风险

不得将漂白剂或酸性溶液直接添加到样本制备废物中。

试剂卡盒中的缓冲液包含叠氮化钠。如果试剂盒的缓冲液泼洒出来，请使用合适的实验室洗涤剂和水进行清理。如果泼洒的液体含有潜在感染性试剂，请首先使用实验室洗涤剂和水来清洁受影响区域，然后使用 1% (v/v) 次氯酸钠进行清洁。

标本和样本均具有潜在传染性。样本及检测废物的处理应遵循当地安全流程。

紧急情况应对信息

CHEMTREC

美国和加拿大 1-800-424-9300

美国和加拿大以外 +1 703-527-3887

预防措施

以下危险和预防声明适用于 QIAasymphony DSP Circulating DNA Kit 试剂盒的组件。

MBS3

Sodium azide

包含：叠氮化钠。警告！如果吞食，可能有害。如果您感觉不适，请呼叫毒物中心或者医生/内科医师。

Proteinase K



包含：蛋白酶 K。危险！导致轻度皮肤瘙痒。如果吸入，可能导致过敏、哮喘症状或者呼吸困难。避免吸入灰尘/烟尘/煤气/雾气/蒸汽/喷雾/喷剂。将其中内容物/容器交给获批的废物处理厂处理。如果遇到呼吸问题：请呼叫毒物中心或者医生/内科医师。如果吸入：如果呼吸困难，请将受害者移到空气新鲜的地方，以呼吸舒适的姿势休息。佩戴呼吸防护用品。

QSW9



包含：乙醇。危险！导致严重眼刺激。高度易燃液体和蒸汽。将其中内容物/容器交给获批的废物处理厂处理。如果眼部刺激持续存在：获取医疗建议/关注。远离热源/火花/明火/热表面。- 禁止吸烟。存储在通风良好的地方。保持凉爽。使用防护手套/防护衣/护目镜/面部护具。

处置

废物包含样本和试剂。废物中可能含有有毒或传染性物质，必须进行正确处理。有关正确的处理程序，请参见当地的安全法规。

有关更多信息，请参阅相关安全数据表（Safety Data Sheet, SDS）。 www.qiagen.com/safety 在线提供这些信息的 PDF 格式。您可以在该网站中查找、浏览和打印每一种 QIAGEN 试剂盒及其组件的安全数据表 (Safety Data Sheets, SDS)。

试剂的存储和处理

QIASymphony DSP Circulating DNA Kit 试剂盒应该在室温 (15 - 25°C) 下竖立存储。在此温度下存储时，试剂卡盒中的磁微粒可保持活性。

QIASymphony DSP Circulating DNA Kit 包含随时可用的蛋白酶 K 溶液，这些溶液可以在室温下储存。

提示： QIASymphony DSP Circulating DNA Kit 试剂盒上的标签显示试剂盒的到期日。结果文件仅记录试剂卡盒的失效日期。

一旦 QIASymphony DSP Circulating DNA Kit 试剂盒已到期，就不得再使用。

使用中稳定性

部分使用的试剂卡盒在室温 (15-25°C) 下最长可以存储 4 周，支持对试剂进行经济高效地的复用和更灵活的样本处理。如果试剂卡盒已部分使用，在方案执行结束之后，请立即更换含有磁微粒的槽盖并使用提供的复用密封带 (Reuse Seal Strip, RSS) 将试剂卡盒密封以避免蒸发。

为了避免试剂蒸发，试剂卡盒在 32°C 的最高环境温度下最长可打开 15 小时（包括运行时间）。试剂组件存储不当会导致缓冲液加速老化。

以较少的样本数 (< 24) 运行批次将延长试剂卡盒 (Reagent Cartridge, RC) 打开的时间以及所需缓冲液数量，可能减少每个试剂盒可样本制备总数。

避免使试剂卡盒暴露在紫外灯（例如，用于去污染）下，因为这种暴露会导致试剂卡盒和缓冲液加速老化。

标本采集、存储和处理

有关自动化操作程序（包括可用于特定方案的样本试管的相关信息）、样本储存、处理和特定样本预处理的更多信息，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的相关方案书和实验器具清单。

流程步骤

QIAsymphony SP 上进行的自动纯化

QIAsymphony SP 让自动化样本制备变得简单而方便。用不同的抽屉存放样本、试剂和耗材以及洗脱液。在运行之前，只需在相应的抽屉中加载特别试剂盒中提供的样本、试剂以及预先镶入的耗材。启动方案，并在处理之后从“Eluate”（洗脱液）抽屉中移除纯化的 DNA。请参阅仪器随附的用户手册以了解操作说明。

提示： 可选维护对于仪器功能而言并非必须进行，但是强烈建议进行此维护以减少污染风险。

可用的方案范围会持续扩展，并可以在 www.qiagen.com “资源” 标签下免费下载各试剂盒的 QIAGEN 方案。

将试剂卡盒加载到 “Reagents and Consumables” （试剂和耗材）抽屉

用于纯化 DNA 的试剂装在新的试剂卡盒中（第 17 页的图 2）。试剂卡盒的每个槽包含一种特定试剂，例如磁微粒、结合缓冲液、洗涤缓冲液或洗脱缓冲液。可以使用复用密封带重新密封已部分使用的试剂卡盒以供将来复用，这样可避免纯化操作程序结束时的残余试剂产生废物。



图 2. QIASymphony 试剂卡盒。 试剂卡盒中包含方案运行所需的所有试剂。

在启动操作程序之前，确保磁微粒已完全重悬浮。在首次使用之前，从试剂卡盒框架上拆下磁珠槽，用力旋转摇动至少 3 分钟，然后将其放回试剂卡盒框架中。

提示：磁微粒会变色。这对性能没有影响。

将试剂卡盒放入试剂卡盒载架。在首次使用试剂卡盒之前，将穿孔盖 (Piercing Lid, PL) 放在试剂卡盒之上（第 见上方 页的图 2）。

提示：穿孔盖很锋利。将其放在试剂卡盒上时，要小心。确保以正确的朝向将穿孔盖放在试剂卡盒上。

在拆下磁珠槽盖之后，将试剂卡盒加载到“Reagents and Consumables”（试剂和耗材）抽屉中。

可以将已部分使用的试剂卡盒存放起来，直到需要时再次使用（请参阅第 14 页的“试剂的存储和处理”）。

提示：根据 www.qiagen.com 产品页面“资源”标签下方案书中提供的信息，必须添加蛋白酶 K。

提示：确保不同试剂卡盒批次的试剂卡盒、磁珠槽和蛋白酶 K 试剂瓶不会互换。

将塑料器具加载到“Reagents and Consumables”（试剂和耗材）抽屉

将样本制备试剂盒、8-Rod Covers（两者都预镶入单元盒中）和一次性过滤吸头（蓝色架提供 200 μ l 吸头，黑色架提供 1500 μ l 吸头）加载到“Reagents and Consumables”（试剂和耗材）抽屉中。

提示：务必先拆下单元盒盖，然后将单元盒加载到“Reagents and Consumables”（试剂和耗材）抽屉中。

提示：吸头具有过滤器，有助于避免发生交叉污染。

QIASymphony SP 工作台上的吸头载架槽可以装上任一类型的吸头载架。QIASymphony SP 将在库存扫描期间识别所加载的吸头类型。

提示：在开始另一个方案运行之前，不得将样本制备试剂盒或 8-Rod Covers 重新装入吸头载架或单元盒。QIASymphony SP 可以使用部分使用的吸头载架和单元盒。

有关所需耗材，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的相关方案书。有关塑料器具订购信息，请参阅第 33 页。

加载 “Waste”（废物）抽屉

运行中用过的样本制备试剂盒和 8-Rod Covers 将重新镶入 “Waste”（废物）抽屉中的空单元盒。确保 “Waste”（废物）抽屉包含足够的空单元盒以容纳方案运行期间产生的塑料废物。

提示：务必先拆下单元盒盖，然后才将单元盒加载到 “Waste”（废物）抽屉中。如果您使用 8-Rod Covers 盒来收集用过的样本制备试剂盒和 8-Rod Covers，务必拆下盒垫片。

必须将一个袋子附加到 “Waste”（废物）抽屉前端以容纳用过的过滤吸头。

提示：系统不会检查是否存在吸头处置袋。确保在开始方案运行之前，已正确连接吸头处置袋。有关更多信息，请参阅仪器随附的用户手册。最多处理 96 份样本之后，清空吸头处置袋以避免出现吸头拥塞。

废液容器收集在纯化操作程序期间产生的废液。仅在废液容器准备就绪后才可以关闭 “Waste”（废物）抽屉。根据您当地的安全和环保法规处理废液。不得对灌满的废液瓶进行高压灭菌。最多处理 96 份样本之后，至少要清空废液瓶。

加载 “Eluate”（洗脱液）抽屉

将所需洗脱架加载到 “Eluate”（洗脱液）抽屉中。由于洗脱液长期存储在 “Eluate” 抽屉中可能导致蒸发或冷凝，所以必须使用冷却位置。“Elution slot 1（洗脱槽 1）” 仅适用于相应的冷却适配器。

库存扫描

在开始执行之前，此仪器检查是否已将列队批次的足够耗材加载到相应抽屉中。

样本制备材料

QIAasymphony DSP Circulating DNA Kits 设计用于从人血浆和尿液中自动纯化人循环游离 DNA。

防止在样本中或表面形成泡沫。样本上的泡沫会导致移液的样本量错误。根据起始材料，可能需要进行样本预处理。在开始运行之前，样本应该适应室温 (15 - 25°C) 环境。

有关自动化操作程序（包括可用于特定方案的样本试管的信息）和特定样本预处理的更多信息，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的相关方案书和实验器具清单。

存储 DNA

提示：洗脱液稳定性高度依赖于各种因素，并与特定的下游应用相关。QS DSP Circulating DNA Kit 可与示例性下游应用联用。用户应负责查阅在其实验室中使用的特定下游应用的使用说明和/或验证整个工作流程，以建立适当的存储条件。

在样本制备之后，洗脱液可以在 2 - 8°C 的温度下存储长达 1 个月，在 -20°C 或 -80°C 的温度下存储长达 2 个月。冷冻的洗脱液不得解冻超过三次。

方案：循环游离 DNA 的纯化

方案概述

表 1. 方案概述

样本	样本容量 (µl)	洗脱体积 (µl)	QIAasymphony SP 方案
血浆、尿液	2000	60	circDNA_2000_DSP
血浆、尿液	4000	60	circDNA_4000_DSP

有关详细信息，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的方案书和实验器具清单。

以下是关于使用 QIAasymphony DSP Kit 的一般方案。可以在 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的方案书中查看每种方案的详细信息（包括容量和试管）。

启动开始之前的重要提示

- 确保您熟悉如何操作 QIAasymphony SP。请参阅仪器随附的用户手册以了解操作说明。
- 可选维护对于仪器功能而言并非必须进行，但是强烈建议进行此维护以减少污染风险。
- 在启动此操作程序之前，请阅读第 5 页的“描述与原理”。
- 确保您熟悉要使用的操作程序对应的方案书。（可以在 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下找到方案书。）
- 避免用力摇动试剂卡盒，否则可能会生成泡沫，这会导致发生液位检测问题。

在启动需要 Buffer ATL 的预处理之前，检查 Buffer ATL 中是否已形成沉淀物。如有必要，通过水浴，将其加热到 70°C，轻轻搅动，使沉淀物溶解。从 Buffer ATL 表面吸取气泡。

启动之前的准备事项

- 在启动操作程序之前，确保磁微粒已完全重悬浮。在首次使用之前，用力旋转含有磁微粒的槽至少 3 分钟。
- 确保穿孔盖置于试剂卡盒上且已拆下磁珠槽盖，或者如果使用已部分使用的试剂卡盒，确保已拆下复用密封带。
- 蛋白酶 K 不包含在试剂卡盒中，而必须由用户提供（样本抽屉、插槽 A、位置 1、2 和/或 3）。确保可用的蛋白酶 K 容量正确。（有关详细信息，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的方案书）。
- 如果样本具有条形码，将试管架中样本的条形码朝向 QIASymphony SP 左侧的条形码阅读器。
- 有关符合特定方案的样本试管的信息，请参阅 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下提供的相应实验器具清单。
- 有关辅助试管的最小样本容量的信息，请参阅 www.qiagen.com 产品页面 resource（资源）标签下提供的相应实验器具清单。

流程步骤

1. 关闭所有抽屉和外盖。
2. 开启 QIASymphony SP 电源，直到显示 **Sample Preparation**（样本制备）屏幕和初始化过程完成。

电源开关位于 QIASymphony SP 左下角。
3. 登录仪器。
4. 将所需洗脱架加载到“Eluate”（洗脱液）抽屉中。

请勿将 96 孔板加载到“Elution slot 4（洗脱槽 4）”。必须使用具有相应冷却适配器的“Elution slot 1（洗脱槽 1）”。

在使用 96 孔板时，确保该板朝向正确，因为放置错误可能导致样本在下游分析中发生混乱。

在使用洗脱微试管 CL 载架时，扭转载架，直到底部脱离，从而拆下底部。

5. 务必正确地制备 “Waste”（废物）抽屉并对 “Waste”（废物）抽屉执行库存扫描（包括倾卸滑槽和废液）。如有必要，请更换吸头处置袋。
6. 将所需试剂卡盒和耗材加载到 “Reagents and Consumables”（试剂和耗材）抽屉中。
7. 对 “Reagents and Consumables”（试剂和耗材）抽屉执行库存扫描。
8. 将样本置于相应样本架上，然后将其加载到 “Sample”（样本）抽屉中。
9. 使用触摸屏，为要处理的每批样本和蛋白酶 K 输入所需信息。

输入以下信息：

- 样本信息（取决于所用样本架）
- 要执行的方案（测定控制设备）
- 洗脱体积和输出位置

在输入关于批次的信息之后，状态会从 LOADED（已加载）变为 QUEUED（已排队）。一个批次排队之后，将显示 Run（运行）按钮。

10. 将蛋白酶 K 置于相应样本架的 1、2 和/或 3 位置上，然后将其加载到 “Sample”（样本）抽屉的插槽 A 中。
11. 按 IC 按钮，指定蛋白酶 K。
12. 按 Run（运行）按钮启动纯化操作程序。

所有处理步骤都是完全自动化的。在方案运行结束时，批次状态会从 RUNNING（正在运行）变为 COMPLETED（已完成）。

13. 从 “Eluate”（洗脱液）抽屉中取回包含纯化核酸的洗脱架。
14. DNA 为随时可用或者存储在 2 - 8°C、- 20°C 或 - 80°C 的温度中。

建议在运行结束之后，立即从 “Eluate”（洗脱液）抽屉拆下洗脱片。根据温度和湿度，在运行完成之后留在 QIASymphony SP 中的洗脱片可能会冷凝或蒸发。

一般情况下，磁微粒不会带入洗脱液中。如果发生带入，洗脱液中的磁微粒不会影响大多数下游应用。

如果在执行下游应用之前，需要去除磁微粒，应该首先将含有洗脱液的试管或板放入合适的磁体中，然后将洗脱液转移到干净的试管（请参阅第 27 页中的“故障排除向导”）。

为每个洗脱片生成结果文件。

15. 如果试剂卡盒仅部分使用，在方案运行结束之后，使用提供的复用密封带将试剂卡盒密封以避免蒸发。

提示：有关部分使用的试剂卡盒存储的更多相关信息，请参阅第 14 页上的“试剂的存储和处理”。

16. 根据您当地的安全法规处理用过的样本试管和废物。

请参阅第 11 页上的“警告与预防措施”以了解安全信息。

17. 清理 QIASymphony SP。

遵循仪器随附的用户手册中的维护说明。确保定期清洁吸头座，将交叉污染的风险最小化。

18. 关闭仪器抽屉，然后关闭 QIASymphony SP 电源。

质量控制

QIAGEN 根据 ISO 认证的质量管理体系，针对预先确定的规范，测试每批 QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit 以确保产品品质始终如一。

局限性

系统性能已通过人血浆和尿液纯化人 ccfDNA 的性能评估研究确定。

用户负责针对其实验室中使用的、不在 QIAGEN 性能评估研究的涵盖范围内的任何操作程序验证系统性能。

为了尽量减少对诊断结果产生负面影响的风险，应对下游应用进行适当的控制。为了进一步验证，建议使用《ICH Q2 (R1)分析操作程序验证：文字和方法中》技术要求协调国际大会 (ICH) 的指南。

产生的任何诊断结果必须结合其他临床或实验结论来解读。

性能特点

可以在 www.qiagen.com 产品页面 resource（资源）标签下找到适用的性能特点。

故障排除向导

故障排除向导能帮助解决可能出现的任何问题。有关更多信息，请参见我们技术支持中心的常见问答网页：www.qiagen.com/FAQ/FAQList.aspx。QIAGEN 技术服务部门的专家将非常乐意解答您有关本手册、样本和分析技术中信息和/或方案的问题。（如需进行信息交流，请登录 www.qiagen.com 以获取相关信息）。

意见和建议

一般处理

触摸屏上显示的错误消息 如果在方案中显示错误消息，请参阅仪器随附的用户手册。

QIAAsymphony DSP 试剂盒中已打开试剂盒的试剂槽中存在沉淀物

- a) 缓冲液蒸发 过度蒸发可能导致缓冲液中盐浓度上升。丢弃试剂卡盒。未用于纯化时，请务必使用复用密封带来密封部分使用的试剂卡盒的缓冲槽。
- b) 试剂卡盒的存储 将试剂卡盒存储在低于 15°C 的温度下可能导致沉淀物形成。

DNA 产量低

- a) 磁微粒未完全重新悬浮 在启动操作程序之前，确保磁微粒已完全重新悬浮。在使用之前，用力旋转摇动至少 3 分钟。
- b) 因不溶性材料造成移液器吸头堵塞 在启动 QIAAsymphony 纯化操作程序之前，没有从样本中去除不溶性材料。如有必要，请使用相应方案书中描述的预处理程序。可以在 www.qiagen.com 产品页面的“资源”标签下找到此方案书。
- c) 低 ccfDNA 浓度的样本材料 由于样本材料中的 ccfDNA 含量极低，根据应用的定量方法，可能无法检测 DNA 浓度。
建议使用灵敏的 qPCR 来检查洗脱液中的 DNA 浓度。
- d) 试剂卡盒没有完全重新关闭 与环境空气交换可能会导致缓冲液稳定性下降，造成已部分使用的试剂卡盒的 ccfDNA 提取效率下降。未用于纯化时，请务必使用复用密封带来小心地密封部分使用的试剂卡盒的缓冲槽。
- e) 非稳定化尿样中 ccfDNA 迅速退化 由于采样之后，非稳定化尿样中 ccfDNA 迅速退化，在洗脱液中可能检测不到或只能检测到低浓度的 DNA。建议按相应方案书的说明，将尿样稳定化。
或者，在采样和离心处理之后，按相应方案书的说明，在此仪器上立即对尿样进行 ATL 预处理和后续 DNA 提取。

意见和建议

未进行样本转移/转移未完成

- a) 加载的样本容量错误
- 如果加载的样本容量不足 2.4 ml 和 4.5 ml，则样本被标记为 **unclear**（不明）的风险增加。
- 如果加载的样本容量不足 1.4 ml 和 3.6 ml，则样本被标记为 **invalid**（无效）和无法转移样本的风险增加。
- 按相应实验器具清单的说明，加载正确的样本容量。如果可用样本不足，向样本中添加 **PBS** 直至达到所需样本容量，然后加载此样本。
- b) 样本试管中有气泡和/或泡沫
- 样本和/或样本输入试管中有气泡或泡沫可能产生液位检测结果不正确，从而导致后续样本转移不完全。从样本试管去除气泡。
-

在仪器运行期间，吸头上可见气泡

- 将 **FIX** 实验器材与减少的样本输入量一起使用
- 如果使用 **FIX** 实验器具加载的样本容量不足 2.1 ml 和 4.1 ml，那么样本转移量减少的风险上升，而仪器并未检测到这一点。这可能导致样本转移和/或后续结合步骤中形成气泡。
- 按相应实验器具清单的说明，在使用 **FIX** 实验器材时，加载正确的样本容量。如果可用样本不足，向样本中添加 **PBS** 直至达到所需样本容量，然后加载此样本。
-

洗脱液中可见棕色颗粒

- 磁珠被携带进入洗脱液
- 即使发生磁珠携带污染，洗脱液中的磁微粒不会影响大多数下游应用。
- 如果需去除磁微粒，请用合适的磁选机处理含有 **DNA** 的试管，直到将磁微粒分离。
- 如果没有合适的磁选机可用，请在微型离心机中，对含有 **DNA** 的试管进行全速离心处理 1 分钟以去除任何剩余的磁微粒。

符号

使用说明、包装和标签上可能会出现下列符号：

符号	符号定义
 Σ <N>	包含足够进行 <N> 次反应的试剂
	有效期
	本产品符合体外诊断医疗器械法规 (EU) 2017/746 的要求。
	体外诊断医疗器械
	目录编号
	批号
	材料编号（即，组件标签）
	组件
	内含
	数量
	全球贸易项目代码
R _n	R 表示使用说明为修订版，n 为修订版本号

符号

符号定义

	温度限制
	制造商
	参考使用说明
	警告/警示
	蛋白酶 K
	孔号（即，试剂卡盒孔）
	试剂卡盒
	叠氮化钠
	乙醇
	唯一设备标识符

联系信息

有关技术支持和更多信息，请参见技术支持中心网页 www.qiagen.com/Support，拨打 00800-22-44-6000，或与 QIAGEN 技术服务部门或当地经销商（参见封底或访问 www.qiagen.com）联系。

附录：循环游离 DNA 的定量

由于样本材料中 ccfDNA 的浓度极低，不建议使用分光光度仪来测量 DNA。为了确定循环游离 DNA 浓度，应该使用灵敏且准确的荧光定量检测或 PCR 检测。

订购信息

产品名称	内容	目录编号
QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit (192)	包含 2 个试剂卡盒和蛋白酶 K 试管以及附件	937556
QIAsymphony SP	QIAsymphony 样本制备模块，对零件和人工提供 1 年质保	9001297
相关产品		
Buffer ATL (4 x 50 ml)	4 x 50 ml 的 Buffer ATL，用于尿样预处理	939016
Proteinase K (10 ml)	1 x 10 ml 的试剂瓶	19134
Reagent Cartridge Holder (2)	试剂卡盒载架，用于 QIAsymphony SP	997008
Cooling Adapter, 2 ml, v2, Qsym	用于 2 ml 螺旋盖试管的冷却适配器。用于 QIAsymphony “Eluate” (洗脱液) 抽屉	9020674
Cooling Adapter, EMT, v2, Qsym	用于 EMT 载架的冷却适配器。用于 QIAsymphony “Eluate” (洗脱液) 抽屉	9020730
Cooling Adapter, Snap-Cap Microtube QIAsymphony, Qsym	用于 1.5 ml Eppendorf® LoBind Snap Cap Safe-Lock 试管的冷却适配器。用于 QIAsymphony “Eluate” (洗脱液) 抽屉	9020731
Sample Prep Cartridges, 8-well (336)	8 孔样本制备试剂盒，用于 QIAsymphony SP	997002
8-Rod Covers (144)	8-Rod Covers，用于 QIAsymphony SP	997004

产品名称	内容	目录编号
Filter-Tips, 200 µl (1024)	一次性过滤吸头，镶入：(8 x 128)。用于 QIAcube® 和 QIAasymphony SP/AS	990332
Filter-Tips, 1500 µl (1024)	一次性过滤吸头，镶入：(8 x 128)。用于 QIAasymphony SP/AS	997024
Tip Disposal Bags (15)	吸头处置袋，用于 QIAasymphony SP	9013395
Reuse Seal Set (20)	复用密封套件，用于密封部分使用的 QIAasymphony 试剂卡盒	997006
Elution Microtubes CL (24 x 96)	未灭菌聚丙烯试管（最大容量 0.85 ml、不到 0.7 ml 存储容量、0.4 ml 洗脱体积）；在 96 的载架中，为 2304；包括联排盖	19588

欲获取最新的许可信息和特定产品的免责声明，请参阅相应的 QIAGEN 试剂盒使用手册。QIAGEN 试剂盒用户手册可从 www.qiagen.com 下载或从 QIAGEN 技术服务部门以及您当地的经销商处获取。

文档修订历史

修订日期	说明
R1, 2022 年 6 月	<p>第 2 版, 修订 1</p> <ul style="list-style-type: none">• 更新到第 2 版以符合 IVDR• 更新了提供的材料 (增加了活性成分)• 更新了警告与预防措施• 更新了试剂的存储和处理• 增加处置章节 <p>故障排除向导更新 (增加了磁珠携带污染)</p>

此页面有意保留空白

此页面有意保留空白

此页面有意保留空白

QIAsymphony DSP Circulating DNA Kit 的有限许可协议

使用本产品表示本产品的任何购买者或使用者的同意遵循如下条款：

1. 使用本产品时必须遵守本产品随附的方案和本使用说明，且本产品仅供与检测板中包含的组分配套使用。除了本产品随附的方案、本使用说明以及 www.qiagen.com 上提供的其他方案中所述的情况，QIAGEN 并未在其任何知识产权下许可将本检测板的所含组件与本检测板中未包含的任何组件协同使用或者相整合。其中一些附加方案可能是由 QIAGEN 用户为 QIAGEN 用户提供的。这些方案未经 QIAGEN 彻底测试或优化，QIAGEN 既不对其进行担保，也不保证其没有侵犯第三方的权利。
2. 除非相关许可明确说明，否则 QIAGEN 并不保证本检测板和/或其使用不会侵犯第三方的权利。
3. 本检测板及其组件为一次性用品，不可重复使用、翻新或转卖。
4. 除了明确陈述的许可外，QIAGEN 否认提供任何其他明示或暗示许可。
5. 本检测板的购买者和使用者同意不采取、也不允许其他人采取任何步骤来实施或推动实施以上禁止的任何行为。为使本“有限许可协议”条款的规定内容或者保护本检测板和/或其组件的知识产权，QIAGEN 可能会在法庭上执行本协议的相关禁令，并追讨所有调查和诉讼费用（包括律师费）。

如需获得更新的许可条款，请访问 www.qiagen.com。

商标：QIAGEN®、Sample to Insight®、QIAsymphony®、QIACube® (QIAGEN Group)；Eppendorf® (Eppendorf AG)。本文中使用的注册名称、商标等，甚至在没有专门如此标记时，也不得视为不受法律保护。

2022 年 6 月 HB-3034-001 1127534ZHCN © 2022 QIAGEN，保留所有权利。

