



Юни 2022 г.

# Инструкции за употреба (Протокол) за QIASymphony® DSP Virus/Pathogen Kit

Протокол Cellfree1000\_V7\_DSP

Версия 2



За инвитро диагностика

За употреба с QIASymphony DSP Virus/Pathogen Midi Kit



937055



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, Германия

R1

Протоколът е на разположение в електронен вид и може да бъде намерен в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).

## Обща информация

QIAsymphony DSP Virus/Pathogen Kit е предназначен за инвитро диагностика.

Комплект	QIAsymphony DSP Virus/Pathogen Midi Kit
Материал за аликвотни части	Плазма, серум и CSF
Име на протокола	Cellfree1000_V7_DSP
Набор по подразбиране за контрол на анализа	ACS_Cellfree1000_V7_DSP_default_IC
Редактируем	Обем елуат: 60 µl, 85 µl и 110 µl
Необходима софтуерна версия	Версия 4.0 или по-нова
Необходима софтуерна конфигурация за IVD употреба	Профил по подразбиране 1

## Отделение „Sample“ (Аликвотна част)

Вид на аликвотната част	Плазма, серум и CSF
Обем на аликвотната част	Зависи от вида на използваната епруветка за аликвотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на <a href="http://www.qiagen.com">www.qiagen.com</a> .
Обработен обем на аликвотната част	Вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на <a href="http://www.qiagen.com">www.qiagen.com</a> за повече информация.
Първични епруветки за аликвотни части	Вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на <a href="http://www.qiagen.com">www.qiagen.com</a> за повече информация.
Вторични епруветки за аликвотни части	Зависи от вида на използваната епруветка за аликвотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на <a href="http://www.qiagen.com">www.qiagen.com</a> .
Вложки	Зависи от вида на използваната епруветка за аликвотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на <a href="http://www.qiagen.com">www.qiagen.com</a> .
Други	Необходима е смес от носител за PHK и Buffer AVE; използването на вътрешна контрола е по избор

## Отделение „Reagents and Consumables“ (Реактиви и консумативи)

Позиция A1 и/или A2	Касета за реактиви (RC)
Позиция B1	Неприложимо
Държач за статив с крайници 1 – 17	Филтърни връхчета за еднократна употреба, 200 µl
Държач за статив с крайници 1 – 17	Филтърни връхчета за еднократна употреба, 1500 µl
Държач за модулна кутия 1 – 4	Секционни кутии, съдържащи касети за приготвяне на проби
Държач за модулна кутия 1 – 4	Секционни кутии, съдържащи 8-Rod Covers

n/a: не е приложимо.

## Отделение „Waste“ (Отпадъци)

Държач за модулна кутия 1 – 4	Празни модулни кутии
Държач за торба за отпадъци	Торба за отпадъци
Държач за съд за течни отпадъци	Съд за течни отпадъци

## Отделение „Eluate“ (Елуат)

Статив за елуиране (препоръчваме да се използва гнездо 1, позиция за охлаждане)

За повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).

## Необходими пластмасови изделия

Пластмасови изделия	Една партида 24 аликвотни части*	Две партиди 48 аликвотни части*	Три партиди 72 аликвотни части*	Четири партиди 96 аликвотни части*
Disposable filter-tips, 200 µl <sup>††</sup>	28	52	76	100
Disposable filter-tips, 1500 µl <sup>††</sup>	113	206	309	402
Sample prep cartridges <sup>§</sup>	21	42	63	84
8-Rod Covers <sup>¶</sup>	3	6	9	12

\* Използването на повече от една вътрешна контрола на партида и извършването на повече от едно сканиране на наличностите изискват допълнителни филтърни накрайници за еднократна употреба. Използването на по-малко от 24 аликвотни части на партида намалява броя филтърни накрайници за еднократна употреба, необходими за цикъла.

<sup>†</sup> В един статив за накрайници има 32 филтърни накрайника.

<sup>‡</sup> Необходимият брой филтърни накрайници включва филтърни накрайници за 1 сканиране на материалите на всяка RC.

<sup>§</sup> В една модулна кутия има 28 касети за подготовка на аликвотни части.

<sup>¶</sup> В една модулна кутия има дванадесет 8-Rod Covers.

**Забележка:** Посоченият брой филтърни накрайници може да се различава от показания на сензорния екран в зависимост от настройките. Препоръчваме да се зарежда максималният възможен брой накрайници.

## Избран обем на елуиране

Избран обем на елуиране (µl)*	Първоначален обем на елуиране (µl) <sup>†</sup>
60	90
85	115
110	140

\* Обемът на елуиране се избира върху сензорния екран. Това е минимално допустимият обем елуат в епруветката за краен елуат.

<sup>†</sup> Първоначалният обем на разтвора за елуиране, който е необходим, за да се гарантира, че действителният обем елуат е същият като избрания обем.

## Приготвяне на вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE)

Избран обем на елуиране (µl)	Обем на готовия носител за РНК (НОСИТЕЛ) (µl)	Обем на вътрешната контрола (µl)*	Обем на Buffer AVE (AVE) (µl)	Окончателен обем на аликвотната част (µl)
60	5	9	106	120
85	5	11,5	103,5	120
110	5	14	101	120

\* Изчисляването на количеството на вътрешната контрола се основава на първоначалните обеми на елуиране. Допълнителният свободен обем зависи от вида на използваната епруветка за аликвотна част; за повече информация вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).

**Забележка:** Показаните в таблицата стойности са за приготвяне на вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) за низходящ анализ, който изисква 0,1 µl вътрешна контрола/µl елуат.

Епруветките, съдържащи вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE), се поставят в носач за епруветки. Носачът за епруветки, съдържащ вътрешната контрола – смес(и) от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE), трябва да бъде поставен в гнездо А на отделението за аликвотни части.

В зависимост от броя аликвотни части за обработване препоръчваме да използвате епруветки 2 ml (Sarstedt®, кат. № 72.693 или 72.694) или 14 ml 17 x 100 mm полистиренови епруветки със заоблено дъно (BD™, кат. № 352051) за разреждане на вътрешната контрола, както е описано в таблицата по-долу. Обемът може да се раздели в 2 или повече епруветки.

## Изчисляване на обема смес за вътрешна контрола

Тип епруветка	Име в сензорния екран на QIAasympyony	Изчисляване на обема вътрешна контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE) за една епруветка
Microtube 2 ml with cap; microtube 2 ml, PP, skirted (Sarstedt, кат. № 72.694)	SAR#72.694 T2.0 ScrewSkirt	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l}^*$
Microtube 2 ml with cap; microtube 2 ml, PP, non-skirted (Sarstedt, кат. № 72.693)	SAR#72.693 T2.0 Screw	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l}^*$
Tube 14 ml, 17 x 100 mm polystyrene round-bottom (BD§, кат. № 352051)	BD#352051 FalconPP 17x100	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 600 \mu\text{l}^\dagger$

\* Използвайте тази формула, за да изчислите необходимия обем на сместа за вътрешна контрола ( $n$  = брой аликвотни части;  $120 \mu\text{l}$  = обем на вътрешната контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE);  $360 \mu\text{l}$  = свободен обем, необходим за една епруветка). Например за 12 аликвотни части ( $n = 12$ ):  $(12 \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l} = 1800 \mu\text{l}$ . Не пълнете епруветката с повече от 1,9 ml (т.е. максимум 12 аликвотни части на епруветка). Ако ще обработвате повече от 12 аликвотни части, използвайте допълнителни епруветки, като добавяте свободния обем във всяка от тях.

† Използвайте тази формула, за да изчислите необходимия обем на вътрешната контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE) ( $n$  = брой аликвотни части;  $120 \mu\text{l}$  = обем на вътрешната контрола – смес от носител за РНК (НОСИТЕЛ) и Buffer AVE (AVE);  $600 \mu\text{l}$  = свободен обем, необходим за една епруветка). Например за 96 аликвотни части ( $n = 96$ ):  $(96 \times 120 \mu\text{l}) + 600 \mu\text{l} = 12120 \mu\text{l}$ .

§ BD бе предишния доставчик на тази епруветка, новият доставчик е Corning Inc.

За необходимите вложки вижте списъка с лабораторно оборудване, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com).

## Подготовка на материала за аликвотна част

Когато работите с химикали, винаги носете подходящо лабораторно облекло, ръкавици за еднократна употреба и предпазни средства за очите. За повече информация вижте съответните информационни листове за безопасност (Safety Data Sheet, SDS), предлагани от доставчика на продукта.

Предотвратявайте образуване на пяна в аликвотните части или върху тях. В зависимост от изходния материал може да е необходима предварителна обработка на аликвотната част. Аликвотните части трябва да се темперират до стайна температура ( $15 - 25^\circ\text{C}$ ) преди започване на обработката.

**Забележка:** Стабилността на аликвотните части зависи от различни фактори и е свързана с конкретното целево приложение. Тя е установена за QIAasympyony DSP Virus/Pathogen Kits във връзка с примерни целеви приложения. Отговорност на потребителя е да се запознае с инструкциите за употреба на конкретното целево приложение, използвано в неговата лаборатория, и/или да валидира целия работен процес, за да установи подходящите условия на съхранение.

За общи препоръки за вземане, транспортиране и съхранение направете справка с одобреното ръководство на CLSI MM13-A „Вземане, транспортиране, подготовка и съхранение на проби за молекулярни методи“. Освен това по време на подготовката, съхранението, транспортирането и общата работа с аликвотните части трябва да се спазват инструкциите на производителя за избраното устройство/комплект за вземане на аликвотни части.

## Аликвотни части от плазма, серум и CSF

Процедурата за пречистване е оптимизирана за използване с аликвотни части от плазма, серум или CSF. За приготвяне на плазма може да се използват кръвни аликвотни части, обработени с EDTA или цитрат като антикоагулант. Аликвотните части може да са пресни или замразени, при условие че не са били замразявани и размразявани повече от веднъж. След вземане и центрофугиране плазмата или серумът могат да се съхраняват при 2 – 8°C до 6 часа.

За по-дълго съхранение препоръчваме замразяване при -20°C или -80°C. Замразената плазма или серум не трябва да се размразява повече от веднъж. Повторното замразяване и размразяване води до денатуриране и утаяване на протеините, което може да причини намаляване на вирусните титри и следователно – на получените вирусни нуклеинови киселини. Ако в аликвотните части се виждат криоутайки, центрофугирайте при 6800 x g за 3 минути, прехвърлете супернатантите в нови епруветки, без да нарушавате пелетите, и веднага започнете процедурата за пречистване. Центрофугирането при ниски *гравитационни* сили не намалява вирусните титри.

## Ограничения и интерфериращи вещества

Обработването на кръвни аликвотни части с активатор на серумни съсиреци може да причини намаляване на получените вирусни нуклеинови киселини. Не използвайте Greiner Bio-One® Vacuette® Blood Collection Tubes, съдържащи Z Serum Clot Activator.

Не е наблюдавано значително отрицателно въздействие на потенциални интерфериращи вещества (за подробности вижте приложимия документ за експлоатационните характеристики, който можете да откриете в раздела „resources“ (ресурси) на страницата с продукти на [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com)).

**Забележка:** Тестването беше извършено с помощта на примерни целеви приложения за оценка на качеството на извлечените нуклеинови киселини. Различните целеви приложения обаче могат да имат различни изисквания по отношение на чистотата (т.е. отсъствието на потенциални интерфериращи вещества), така че идентифицирането и тестването на съответните вещества също трябва да бъдат установени като част от разработването на целевото приложение за всеки работен процес, включващ QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kits.

**Забележка:** Съгласно ISO 20186-2:2019(E) хепаринът от епруветки за вземане на кръв може да повлияе на чистотата на изолираните нуклеинови киселини и евентуалното му пренасяне в елуатите може да доведе до инхибиране при някои целеви приложения. Затова препоръчваме за приготвяне на плазма да се използват кръвни аликвотни части, обработени с EDTA или цитрат като антикоагулант.





## Съхранение на елуати

**Забележка:** Стабилността на елуата зависи в голяма степен от различни фактори и е свързана с конкретното целево приложение. Тя е установена за QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kits във връзка с примерни целеви приложения. Отговорност на потребителя е да се запознае с инструкциите за употреба на конкретното целево приложение, използвано в неговата лаборатория, и/или да валидира целия работен процес, за да установи подходящите условия на съхранение.

Препоръчва се пречистените нуклеинови киселини да се съхраняват при 2 – 8°C за краткосрочно съхранение от до 24 часа. При дългосрочно съхранение от над 24 часа се препоръчва да се съхраняват при -20°C.

## СИМВОЛИ

В документа може да са изобразени следните символи. За пълен списък на символите, използвани в инструкциите за употреба или върху опаковката и етикета, моля, вижте ръководството.

Символ	Описание на символа
	Този продукт отговаря на изискванията на Европейски регламент 2017/746 за медицински изделия за инвитро диагностика.
	Медицинско изделие за инвитро диагностика
	Каталожен номер
Rn	„R“ означава редакция на Инструкциите за употреба, а „n“ е номерът на редакцията
	Производител

## Хронология на редакциите

Редакция	Описание
R1, юни 2022 г.	Версия 2, Редакция 1 <ul style="list-style-type: none"><li>Актуализация до версия 2 за съответствие с IVDR</li><li>Разширяване на раздела Подготовка на материала за аликвотна част</li><li>Добавяне на раздела Ограничения и интерфериращи вещества</li><li>Добавяне на раздела Съхранение на елуати</li><li>Добавяне на раздела Символи</li></ul>

За актуална информация относно лицензирането и конкретните за продуктите правни бележки вижте ръководството или наръчника за потребителя на набора QIAGEN®. Ръководствата и наръчниците за потребителя на набора QIAGEN са достъпни на адрес [www.qiagen.com](http://www.qiagen.com) или могат да бъдат заявени от „Техническо обслужване“ на QIAGEN или местния дистрибутор.

Търговски марки: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIAsymphony® (QIAGEN Group); BD™ (Becton Dickinson and Company); Bio-One®, Vacuette® (Greiner Bio-One GmbH); Sarstedt® (Sarstedt AG and Co.). Регистрираните имена, търговските марки и пр., използвани в настоящия документ, дори ако не са изрично обозначени като такива, не се считат за незащитени от закона.  
06/2022 NB-3028-S09-001 © 2022 QIAGEN, всички права запазени.