

Bruksanvisning (protokollblad) till QIASymphony[®] DSP Virus/Pathogen Kit

Complex200_V6_DSP-protokoll

Version 2



För in vitro-diagnostisk användning

För användning med QIASymphony DSP Virus/Pathogen Mini Kit



937036



QIAGEN GmbH, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, Tyskland

R1

Protokollbladet är tillgängligt elektroniskt och finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com.

Allmän information

QIAasympphony DSP Virus/Pathogen Kit är avsett för in vitro-diagnostisk.

Kit	QIAasympphony DSP Virus/Pathogen Mini Kit
Provmaterial	Respiratoriska och urogenitala prover
Protokollnamn	Complex200_V6_DSP
Förvald analyskontrolluppsättning	ACS_Complex200_V6_DSP_default_IC
Redigerbar	Eluatvolym: 60, 85 och 110 µl
Nödvändig programversion	Version 4.0 eller senare
Nödvändig programvarukonfiguration för IVD-användning	Default profile 1 (standardprofil 1)

Lådan "Sample" (prov)

Provtyp	Urin, urogenitala svabbar (i transportmedia, t.ex. PreservCyt [®] , UTM, eNAT [™]) och luftvägssvabbar (torkade svabbar eller i transportmedia, t.ex. UTM, eNAT)
Provvolyml	Beror på vilken typ av provrör som används. Mer information finns i labbmateriellistan, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com .
Bearbetad provvolym	Se labbmateriellistan, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com .
Primära provrör	Se labbmateriellistan, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com .
Sekundära provrör	Beror på vilken typ av provrör som används. Mer information finns i labbmateriellistan, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com .
Insatser	Beror på vilken typ av provrör som används. Mer information finns i labbmateriellistan, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com .
Annat	Blandning av bärar-RNA-Buffer AVE krävs, användning av intern kontroll är frivillig

Lådan "Reagents and Consumables" (reagens och förbrukningsmaterial)

Position A1 och/eller A2	Reagenskasset (RC)
Position B1	Buffer ATL (ATL)
Spetsrackhållare 1-17	Engångsfilterspetsar, 200 µl
Spetsrackhållare 1-17	Engångsfilterspetsar, 1500 µl
Hållare för enhetslådor 1-4	Enhetslådor innehållande provberedningskassetter
Hållare för enhetslådor 1-4	Enhetslådor innehållande 8-Rod Covers

Lådan "Waste" (avfall)

Hållare för enhetslådor 1-4	Tomma enhetslådor
Avfallspåshållare	Avfallspåse
Hållare för flaska för flytande avfall	Flaska för flytande avfall

Lådan "Eluate" (Eluat)

Elueringsställ (vi rekommenderar att uttag 1, kylpositionen, används)

Mer information finns i labbmateriellistan, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com.

Erforderliga plastartiklar

Plastartiklar	En sats 24 prover*	Två satser 48 prover*	Tre satser 72 prover*	Fyra satser 96 prover*
Disposable filter-tips, 200 µl†	34	60	86	112
Disposable filter-tips, 1500 µl†	123	205	295	385
Sample prep cartridges§	18	36	54	72
8-Rod Covers¶	3	6	9	12

* Om fler än en kontroll per batch används och fler än ett inventerande skan utförs krävs extra engångsfilterspetsar. Om färre än 24 prover per batch används minskar det antal engångsfilterspetsar som krävs per körning.

† Det finns 32 filterspetsar/spetsställ.

‡ Antalet filterspetsar som krävs inbegriper filterspetsar för 1 inventariesskanning per reagenskasset.

§ Det finns 28 provberedningskassetter/enhetslåda.

¶ Det finns tolv 8-Rod Covers/enhetslåda.

Obs! Beroende på inställningarna kan antalet givna filterspetsar skilja sig från de siffror som visas på pekskärmen. Vi rekommenderar att det maximala antalet spetsar laddas.

Vald elueringsvolym

Vald elueringsvolym (µl)*	Första elueringsvolym (µl)†
60	90
85	115
110	140

* Den elueringsvolym som valts på pekskärmen. Detta är den minsta elueringsvolym som är tillgänglig i det slutliga elueringsröret.

† Den initiala volym elueringslösning som krävs för att säkerställa att den faktiska eluatvolymen är densamma som den valda volymen.

Preparering av bärar-RNA (CARRIER)-Buffer AVE (AVE)-blandning för intern kontroll

Vald elueringsvolym (µl)	Volym stam-bärar-RNA (CARRIER) (µl)	Volym intern kontroll (µl)*	Volym Buffer AVE (AVE) (µl)	Slutlig volym per prov (µl)
60	3	9	108	120
85	3	11,5	105,5	120
110	3	14	103	120

* Beräkningen av mängden intern kontroll är baserad på de initiala elueringsvolymerna. Ytterligare tomrumsvolym beror på vilken typ av provrör som används. Se labbmateriellistan, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com, för mer information.

OBS! De värden som visas i tabellen är för beredning av intern kontroll-bärar-RNA-blandning (CARRIER) för en nedströms analys som kräver 0,1 µl intern kontroll/µl eluat.

Rör som innehåller bärar-RNA (CARRIER)-Buffer AVE (AVE)-blandningar för intern kontroll är placerade i en provrörshållare. Den provrörshållare som innehåller bärar-RNA (CARRIER)-Buffer AVE (AVE)-blandning(arna) för intern kontroll måste placeras i provlådans skåra A.

Beroende på hur många prover som ska analyseras rekommenderar vi att 2 ml provrör (Sarstedt®, kat.nr. 72.693 eller 72.694) eller 14 ml 17 x 100 mm provrör av polystyren med rund botten (BD™, kat.nr. 352051) används för spädning av den interna kontrollen enligt beskrivningen i tabellen nedan. Volymen kan delas upp i 2 eller fler provrör.

Beräkna volymen på den interna kontrollblandningen

Typ av provrör	Namn på QIASymphonys pekskärm	Beräkning av volymen bärar-RNA (CARRIER)-Buffer AVE (AVE)-blandningar för intern kontroll per provrör
Microtube 2 ml with cap; microtube 2 ml, PP, skirted (Sarstedt, kat.nr. 72.694)	SAR-nr 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, kat.nr. 72.693)	SAR-nr 72.693 *T2.0 Skruv	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l}^*$
Tube 14 ml, 17 x 100 mm polystyrene round-bottom (BD®, kat.nr. 352051)	BD#352051 FalconPP 17x100	$(n \times 120 \mu\text{l}) + 600 \mu\text{l}^\dagger$

* Använd denna ekvation för att beräkna erforderlig volym av intern kontrollblandning (n = antalet prover, $120 \mu\text{l}$ = volym bärar-RNA (CARRIER)-Buffer AVE (AVE)-blandning för intern kontroll, $360 \mu\text{l}$ = tom volym som krävs per provrör). Exempelvis, för 12 prover ($n = 12$): $(12 \times 120 \mu\text{l}) + 360 \mu\text{l} = 1\,800 \mu\text{l}$. Fyll inte provröret med mer än 1,9 ml (dvs. max 12 prover per provrör). Om mer än 12 prover ska köras ska du använda fler provrör och se till att den tomma volymen läggs till för varje provrör.

† Använd denna ekvation för att beräkna erforderlig volym av bärar-RNA (CARRIER)-Buffer AVE (AVE)-blandning för intern kontroll, (n = antalet prover, $120 \mu\text{l}$ = volym bärar-RNA (CARRIER)-Buffer AVE (AVE)-blandning, $600 \mu\text{l}$ = tom volym som krävs per provrör). Exempelvis, för 96 prover ($n = 96$): $(96 \times 120 \mu\text{l}) + 600 \mu\text{l} = 12\,120 \mu\text{l}$.

§ BD var tidigare leverantör av det här provröret och Corning Inc. är ny leverantör.

För information om vilka insatser som krävs, se labbmateriellista, som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com.

Att använda FIX labbmateriel

Genom att använda detektion av vätskenivå (liquid-level detection, LLD) vid provöverföringen kan primära och sekundära provrör användas. Detta kräver emellertid vissa dödvolymmer i varje provrör. För att minimera dödvolymmer kan sekundära provrör användas utan detektion av vätskenivå. Det finns särskilt FIX-labbmateriel (t.ex. SAR_FIX_#72.694 T2.0 ScrewSkirt) som också kan väljas på pekskärmen på QIASymphony SP. Denna typ av provrör/provrörställ innebär aspirationsrestriktioner. Provet aspireras vid en viss höjd i provröret som definieras av den volym prov som ska överföras. Därför är det mycket viktigt att se till att de volymer som anges i labbmateriellista används. Labbmateriellista finns tillgänglig för nedladdning på www.qiagen.com på resursfliken på produktsidan.

Provrör som kan användas med eller utan vätskenivådetektion och erforderliga provvolymmer anges också i labbmateriellista som finns på www.qiagen.com på resursfliken på produktsidan. Använd inte volymer som är större eller mindre än erforderlig volym, eftersom detta kan leda till fel under provberedningen.

Provrör avsedda för detektion av vätskenivå samt provrör som inte är avsedda för detektion av vätskenivå kan köras i en och samma batch/körning.

Förberedelse av provmaterial

Använd alltid laboratorierock, engångshandskar och skyddsglasögon vid hantering av kemikalier. Mer information finns i tillämpliga säkerhetsdatablad (Safety Data Sheets, SDS) som kan erhållas av respektive tillverkare.

Undvik skumbildning i eller på proven. Proverna kan behöva förbehandlas, beroende på startmaterialet. Prover måste uppnå rumstemperatur (15–25 °C) innan du startar körningen.

OBS! Provets stabilitet beror i hög grad på olika faktorer och relaterar till den specifika nedströmsapplikationen. Den har fastställts för QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kits i kombination med exemplariska nedströmsapplikationer. Det är användarens ansvar att konsultera bruksanvisningen för den specifika nedströmsapplikation som används i deras laboratorium och/eller validera hela arbetsflödet för att fastställa lämpliga lagringsförhållanden.

För allmänna rekommendationer för insamling, transport och lagring, se den godkända CLSI-riktlinjen MM13-A "Insamling, transport, förberedelse och lagring av prover för molekylära metoder". Dessutom ska tillverkarens instruktioner för den valda provtagningsanordningen/-satsen följas under provberedning, lagring, transport och allmän hantering.

Urin

Urin kan förvaras i 2–8 °C i upp till 6 timmar. För längre förvaring rekommenderar vi frysning vid -20 °C eller -80 °C. Urin kan bearbetas utan ytterligare förbehandling. Överför provet till ett 2 ml Sarstedt-provrör (kat.nr. 72.693 eller 72.694) och placera provet i provrörshållaren. Alternativt kan primära provrör användas. Erforderlig minsta startvolym kan variera beroende på vilket primärt provrör som används. Kompatibla primära och sekundära rörformat, inklusive minsta startvolym som krävs för varje protokoll, anges i labbmateriellistan som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com. Systemet är optimerat för rena urinprover som inte innehåller konserveringsmedel. För att öka känsligheten för bakteriella patogener kan proverna centrifugeras. Efter kassering av supernatanten kan pelleten resuspenderas i minst 300 µl Buffer ATL (ATL) (kat.nr. 939016). Överför 220 µl av provet till ett 2 ml Sarstedt-provrör (kat.nr. 72.693 eller 72.694). Placera provet i provrörshållaren och bearbeta provet med protokollet Complex200_V6_DSP samt erforderligt FIX labbmateriell.

Isolering av genomiskt DNA från grampositiva bakterier

DNA-reningen kan förbättras för vissa grampositiva bakterier genom enzymatisk förbehandling innan provet överförs till QIASymphony SP och protokollet Complex200_V6_DSP startas.

1. Låt bakterierna bilda en pellet genom centrifugering vid 5000 x g i 10 minuter.
2. Suspendera bakteriepelleten i 300 µl av lämplig enzymlösning (20 mg/ml lysozyme eller 200 µg/ml lysostafin; 20 mM Tris-HCl, pH 8,0; 2 mM EDTA; 1,2 % Triton X-100).
3. Inkubera vid 37 °C i minst 30 min.
4. Centrifugera provröret som hastigast för att avlägsna droppar från lockets insida.
5. Överför provet till ett 2 ml Sarstedt-provrör (kat. nr. 72.693 eller 72.694), placera provet i provrörshållaren och fortsätt med Complex200_V6_DSP-protokollet med användning av erforderligt FIX-labbmateriell.

Viskösa eller mukösa prover

Vissa prover kan vara viskösa och behöva omvandlas till vätska för att möjliggöra pipettering. Prover med låg viskositet kräver ingen ytterligare preparering. Prover med medelhög till hög viskositet ska beredas på följande sätt:

1. Späd provet 1:1 med 0,3 % (vikt/volym) ditiotreitoll (DTT).

OBS! 0,3 % (w/v) DTT-lösningen kan iordningställas i förväg och förvaras i alikvoter vid -20 °C. Kassera tinade alikvoter efter användning.

2. Inkubera vid 37 °C tills provets viskositet är lämplig för pipettering.
3. Överför minst 300 µl av provet till ett 2 ml Sarstedt-provrör (kat.nr. 72.693 eller 72.694). Bearbeta provet med användning av Complex200_V6_DSP-protokollet.

Torkade svabbar med kroppsvätskor och sekret

1. Blötlägg den torkade svabbspetsen i 550 µl Buffer ATL (ATL) (kat. nr. 939016) och inkubera vid 56 °C i 15 min, med oavbruten omrörning. Om omrörning inte är möjlig ska du använda vortex i minst 10 s före och efter inkuberingen.
2. Avlägsna svabben och pressa ut all vätska genom att trycka svabben mot provrörets insida.
3. Överför minst 300 µl av provet till ett 2 ml Sarstedt-provrör (kat.nr. 72.693 eller 72.694). Bearbeta provet med användning av Complex200_V6_DSP-protokollet.

Obs! Detta protokoll är optimerat för svabbar av bomull eller polyetylen. Om andra svabbar används kan mängden Buffer ATL (ATL) behöva justeras för att säkerställa att minst 300 µl blir tillgängligt som provmaterial.

Respiratoriska och urogenitala svabbar

Urogenitala svabbar (i transportmedia, t.ex. PreservCyt, UTM, eNAT) och luftvägsswabbar (torkade svabbar eller i transportmedia, t.ex. UTM, eNAT) kan förvaras vid 2–8 °C i upp till 6 timmar. För längre förvaring rekommenderar vi frysning vid -20 °C eller -80 °C.

Lagringsmedia för respiratoriska och urogenitala svabbar kan användas utan förbehandling. Om svabben inte har avlägsnats ska den tryckas mot provrörets insida för att pressa ut vätskan. Eventuella rester av mukos i provet ska avlägsnas vid denna punkt genom att samla upp dem på svabben. Eventuell kvarstående vätska från mukos och svabben ska därefter pressas ut genom att trycka svabben mot provrörets insida. Slutligen ska svabben och mukos avlägsnas och kasseras. Om proverna är viskösa måste de omvandlas till vätska (se avsnittet "Viskösa eller mukösa prover" ovan) innan provet överförs till QIASymphony SP. Om det inte finns tillräckligt med startmaterial ska Buffer ATL (ATL) pipetteras till transportmediet för att justera erforderlig minsta startvolym och provet köras i vortex i 15–30 sekunder i provröret (om transportmediet innehåller svabben ska detta steg utföras innan svabben avlägsnas). Överför provet till ett 2 ml Sarstedt-provrör (kat.nr. 72.693 eller 72.694) och placera provet i provrörshållaren. Alternativt kan primära provrör användas. Erforderlig minsta startvolym kan variera beroende på vilket primärt provrör som används. Kompatibla primära och sekundära rör, inklusive minsta startvolym som krävs för varje protokoll, anges i labbmateriellistan som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com.

Begränsningar och interfererande ämnen

Ingen signifikant negativ påverkan av potentiellt interfererande ämnen har observerats (för detaljer se det tillämpliga dokumentet med prestandaegenskaper som finns på resursfliken på produktsidan på www.qiagen.com).

OBS! Testning gjordes med användning av exemplariska nedströmsapplikationer för en bedömning av kvaliteten på de extraherade nukleinsyrorna. Emellertid kan olika nedströmsapplikationer ha olika krav med avseende på renhet (d.v.s. frånvaro av potentiellt interfererande ämnen), så identifiering och testning av relevanta substanser måste också fastställas som en del av nedströmsapplikationsutvecklingen för alla arbetsflöden som involverar QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kit.





Förvaring av eluat

OBS! Eluatets stabilitet beror i hög grad på olika faktorer och relaterar till den specifika nedströmsapplikationen. Den har fastställts för QIASymphony DSP Virus/Pathogen Kit i kombination med exemplariska nedströmsapplikationer. Det är användarens ansvar att konsultera bruksanvisningen för den specifika nedströmsapplikation som används i deras laboratorium och/eller validera hela arbetsflödet för att fastställa lämpliga lagringsförhållanden.

För korttidsförvaring upp till 24 timmar rekommenderar vi att renade nukleinsyror förvaras vid 2–8 °C. För långtidsförvaring över 24 timmar rekommenderar vi förvaring vid -20 °C.

Symboler

Följande symboler förekommer i detta dokument. För en fullständig lista över symboler som används i bruksanvisningen eller på förpackningen och märkningen, se handboken.

Symbol	Symbolförklaring
	Den här produkten uppfyller kraven i Europeisk Regel 2017/746 för in vitro-diagnostiska medicintekniska enheter.
	In vitro-diagnostisk medicinteknisk enhet
	Katalognummer
Rn	R betyder revidering av bruksanvisningen och n är revisionsnumret
	Tillverkare

Revisionshistorik

Revision	Beskrivning
R1, juni 2022	Version 2, revision 1 <ul style="list-style-type: none">• Uppdatera till version 2 för överensstämmelse med IVDR• Utökning av avsnitt Förberedelse av provmaterial• Tillägg av avsnitt Begränsningar och interfererande ämnen• Tillägg av avsnitt Förvaring av eluat• Tillägg av avsnitt Symboler

Aktuell licensinformation och produktspecifika ansvarsfriskrivningar finns i handboken eller bruksanvisningen till respektive QIAGEN®-kit. Handböcker och bruksanvisningar till QIAGEN-kit finns på www.qiagen.com eller kan beställas från QIAGEN tekniska service eller din lokala återförsäljare.

Varumärken: QIAGEN®, Sample to Insight®, QIASymphony® (QIAGEN Group); BD™ (Becton Dickinson and Company); eNAT™ (Copan Italia S.P.A.); PreservCy® (Hologic, Inc.); Sarsted® (Sarstedt AG and Co.). Registrerade namn, varumärken med mera som används i detta dokument ska inte anses som oskyddade enligt lag, även om de inte uttryckligen anges som skyddade.
06/2022 HB-3028-S01-001 © 2022 QIAGEN, med ensamrätt.