Manual do therascreen® EGFR Plasma RGQ PCR Kit



Versão 1



Para uso em diagnóstico in vitro

Para uso com os instrumentos Rotor-Gene® Q MDx 5plex HRM



REF 870311

QIAGEN Gmbh, QIAGEN Strasse 1, 40724 Hilden, ALEMANHA

R4 MAT 1119189BR



Conteúdo

Uso previsto	4
Resumo e explicação	5
Princípio do procedimento	6
Formato do kit	6
Ensaios	7
Controles	8
Materiais fornecidos	9
Conteúdo do kit	9
Materiais necessários, mas não fornecidos	10
Avisos e precauções	11
Informações de segurança	11
Precauções gerais	11
Armazenamento e manuseio de reagentes	13
Armazenamento e manuseio de espécimes	15
Procedimento	16
Protocolo: detecção de mutações EGFR	17
Protocolo: configuração do Rotor-Gene Q EGFR	21
Análise dos dados da avaliação de mutação	29
Guia de solução de problemas	37
Controle de qualidade	38
Limitações	38
Características de desempenho	40

Sensibilidade analítica – limite de branco (Limit of Blank, LOB)	40
Limite de detecção (Limit of Detection, LOD)	40
Sensibili dade analítica – Cut-offs de ΔC_T	42
Repetibilidade e reprodutibilidade	42
Efeito da entrada de DNA em valores C _T	42
Substâncias interferentes	43
Desempenho clínico	47
Referências	48
Informações de contato	48
Símbolos	49
Anexo A: Detalhes da mutação	50
Informações para pedidos	51
Histórico de revisões do documento	53

Uso previsto

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit é um teste de diagnóstico in vitro para a detecção de deleções do éxon 19 e substituições do éxon 20 e 21 (T790M e L858R, respectivamente) no gene receptor do fator de crescimento epidérmico (Epidermal Growth Factor Receptor, EGFR) e fornecerá uma avaliação qualitativa do status de mutação. Os resultados pretendem ajudar o médico a identificar pacientes com CPCNP que possam se beneficiar do tratamento com IRESSA® (gefitinib) quando uma amostra de tecido não puder ser avaliada.

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit deve ser usado por profissionais treinados, em um ambiente laboratorial profissional, com amostras de DNA extraídas de plasma obtidas do sangue de pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas (CPCNP).

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit destina-se ao uso em diagnóstico in vitro.

Resumo e explicação

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit é um kit pronto para uso para a detecção de mutações no gene EGFR relacionado ao câncer utilizando a reação em cadeia da polimerase (Polymerase Chain Reaction, PCR) em instrumentos Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM.

Utilizando as tecnologias Scorpions® e ARMS, o *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit permite a detecção das seguintes mutações no gene EGFR em relação a um fundo de DNA genômico de tipo selvagem.

- Deleções no éxon 19
- T790M
- 1858R

Os métodos utilizados são altamente seletivos e, dependendo da quantidade total de DNA presente, permitem a detecção de uma porcentagem baixa de mutação em um fundo de DNA genômico de tipo selvagem. Os limites de seletividade e detecção são superiores a tecnologias como o sequenciamento por terminador fluorescente.

Princípio do procedimento

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit utiliza duas tecnologias (ARMS e Scorpions) para detectar mutações durante a real-time PCR.

ARMS

A amplificação específica do alelo ou da mutação é obtida utilizando a tecnologia ARMS (Sistema de Mutação Refratário à Amplificação). A *Taq* .DNA polimerase (*Taq*) é eficaz para distinguir entre uma correspondência e uma não correspondência na extremidade 3' de um primer de PCR. As sequências mutadas específicas são amplificadas de forma seletiva, mesmo nas amostras em que a maioria das sequências não apresenta a mutação. Quando o primer é totalmente correspondido, a amplificação continua com eficiência total. Quando a base 3' não encontra correspondência, ocorre somente a amplificação de fundo de baixo nível.

Scorpions

A detecção da amplificação é realizada com Scorpions. As moléculas tipo Scorpions são moléculas bifuncionais que contêm um primer de PCR ligado de forma covalente a uma sonda. O fluoróforo dessa sonda interage com um quencher, também incorporado à sonda, que reduz a fluorescência. Durante uma PCR, quando a sonda se liga ao amplicon, o fluoróforo e o quencher se separam. Isso resulta em um aumento na fluorescência a partir do tubo de reação.

Formato do kit

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit é fornecido com quatro ensaios:

- Um ensaio de controle (Ctrl)
- Três ensaios de mutação

Todas as misturas de reação contêm reagentes para detectar alvos rotulados com FAM™ e um ensaio de controle interno rotulado como HEX™. O ensaio de controle interno pode detectar a presença de inibidores que podem originar resultados falsos negativos. A amplificação FAM pode superar a amplificação do controle interno e o objetivo do controle interno é simplesmente mostrar que onde não existe amplificação FAM, trata-se de um resultado verdadeiramente negativo e não de uma reação PCR falhada.

Ensaios

Ensaio de controle

O ensaio de controle, rotulado com FAM, é usado para avaliar o DNA total da amostra. Esse ensaio de controle amplifica uma região do éxon 2 do gene EGFR. O primer e a sonda foram concebidos para evitar quaisquer polimorfismos conhecidos do EGFR.

Ensaios de mutação

Cada ensaio de mutação contém uma sonda Scorpion rotulada com FAM e um primer ARMS para a discriminação entre o DNA de tipo selvagem e um DNA mutante específico.

Controles

Todas as execuções experimentais devem conter os seguintes controles:

Controle positivo

Cada ensaio deve conter um controle positivo nos tubos 1 a 4. O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit contém o Controle positivo (Positive Control, PC) do EGFR a ser usado como o modelo na reação do controle positivo. Os resultados do controle positivo serão avaliados para garantir que o kit tem um desempenho de acordo com os critérios de aceitação estabelecidos.

Controle negativo

Cada execução deve conter um controle negativo (controle sem modelo; No Template Control, NTC) nos tubos 9 a 12. O NTC consiste em água livre de nuclease (H₂O) a ser usada como o "modelo" do controle sem modelo. O controle sem modelo é utilizado para avaliar qualquer potencial contaminação durante a configuração da execução e para avaliar o desempenho da reacão do controle interno.

Avaliação da reação do controle interno

Cada mistura de reação contém um controle interno, além da reação-alvo. Uma falha indica que inibidores poderão estar presentes, os quais podem originar resultados falsos negativos, ou que ocorreu um erro de configuração do operador para esse tubo.

Se a falha do controle interno ocorrer devido à inibição da PCR, a diluição da amostra pode reduzir o efeito dos inibidores, mas é necessário observar que isso também pode diluir o DNA-alvo. A amplificação FAM pode superar a amplificação do controle interno para que o valor de C_T (HEX) do Controle interno (Internal Control, IC) gerado possa ficar fora do intervalo especificado. Os resultados de FAM continuam sendo válidos para essas amostras.

Materiais fornecidos

Conteúdo do kit

therascreen EGF		(24)	
Referência			870311
Número de reaç	ões		24
Vermelho	Control Reaction Mix (Mistura de reação de controle)	Ctrl	2 × 600 µl
Roxo	T790M Reaction Mix (Mistura de reação de T790M)	T790M	600 µl
Laranja	Deletions Reaction Mix (Mistura de reação de deleções)	Del	600 µl
Rosa	L858R Reaction Mix (Mistura de reação de L858R)	L858R	600 µl
Bege	EGFR Positive Control (Controle positivo do EGFR)	PC	الم 300
Verde-menta	Taq DNA Polymerase (Taq DNA polimerase)	Taq	اµ 80 × 2
Branco	Nuclease-Free Water for No Template Control (Água livre de nuclease para controle sem modelo)	NTC	1 x 1,9 ml
Branco	Nuclease-Free Water for Dilution (Água livre de nuclease para diluição)	Dil	1 x 1,9 ml

Materiais necessários, mas não fornecidos

Ao trabalhar com substâncias químicas, sempre use um jaleco adequado, luvas descartáveis e óculos de proteção. Para obter mais informações, consulte as fichas de dados de segurança (Safety Data Sheets, SDSs) apropriadas disponibilizadas pelo fornecedor do produto.

- Kit de extração de DNA (consulte "Procedimento", na página 16)
- Pipetas* de uso exclusivo (ajustáveis) para o preparo de amostras
- Pipetas* de uso exclusivo (ajustáveis) para o preparo de mistura principal de PCR
- Pipetas* de uso exclusivo (ajustáveis) para dispensar o DNA do modelo
- Ponteiras de pipeta livres de DNAse, RNAse e DNA com filtros (para evitar contaminação cruzada, é recomendável o uso de ponteiras de pipeta com barreira de aerossol)
- Banho-maria ou dispositivo similar capaz de comportar tubos de centrífuga de 50 ml a 60 °C.
- Bloco de aquecimento ou dispositivo similar capaz de incubar a 56 °C[‡]
- Gelo triturado
- Centrífuga de bancada* com rotor de tubos de reação de 2 ml
- Agitador tipo vórtex
- Instrumento Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM* † com canais de fluorescência para Cycling
 Green e Cycling Yellow (detecção de FAM e HEX, respectivamente)
- Software Rotor-Gene Q, versão 2.3
- Strip Tubes and Caps, 0.1 ml, para uso com 72-Well Rotor (ref. 981103 ou 981106)
- Tubos de microcentrifugação livres de DNAse, RNAse e DNA para o preparo de misturas principais
- Loading Block 72 x 0.1 ml Tubes, bloco de alumínio para preparo manual da reação com pipeta monocanal (QIAGEN, ref. 9018901)

^{*} Certifique-se de que os instrumentos foram verificados e calibrados de acordo com as recomendações do fabricante.

[†] Em alguns países, se aplicável, o instrumento Rotor-Gene Q 5 plex HRM com uma data de fabricação de maio de 2011 ou posterior pode ser usado. A data de fabricação pode ser obtida a partir do número de série na parte traseira do instrumento. O número de série está no formato "mmaannn", sendo que "mm" indica o mês de fabricação em dígitos, "aa" indica os últimos dois dígitos do ano de fabricação e "nnn" indica o identificador único do instrumento.

Avisos e precauções

Para uso em diagnóstico in vitro

Para uso profissional

Informações de segurança

Ao trabalhar com substâncias químicas, sempre use um jaleco adequado, luvas descartáveis e óculos de proteção. Para obter mais informações, consulte as folhas de dados de segurança (Safety Data Sheets, SDSs) aplicáveis. Elas estão disponíveis online em formato PDF compacto e conveniente em www.qiagen.com/safety, onde é possível encontrar, visualizar e imprimir a SDS para cada kit e para componente do kit QIAGEN.

Precauções gerais

O usuário deve sempre prestar atenção ao seguinte:

- Use ponteiras de pipetas livres de DNAse, RNAse e DNA com filtros e calibre-as de acordo com as instruções do fabricante.
- Armazene e extraia materiais positivos (espécimes e controles positivos) de forma separada de todos os outros reagentes e adicione-os à mistura de reação em um local em um espaço separado.
- Descongele todos os componentes por completo à temperatura ambiente (15 a 25 °C) antes de iniciar um ensaio.
- Depois de descongelados, misture os componentes invertendo cada tubo 10 vezes e centrifugue rapidamente.

Nota: Tenha muito cuidado para evitar a contaminação das PCRs com o material de controle sintético. É recomendável utilizar pipetas diferentes, de uso exclusivo, para preparar as misturas de reação e adicionar o modelo de DNA. O preparo e a dispensa das misturas de reação têm de ser efetuados em uma área diferente daquela usada para adicionar o modelo. Os tubos do Rotor-Gene Q não podem ser abertos depois de terminar a execução de PCR. Isso evita a contaminação laboratorial com produtos pós-PCR.

Nota: Os reagentes estão validados para configuração manual. Se um método automático for utilizado, o número de reações possíveis poderá diminuir, devido aos reagentes necessários para preencher os "volumes mortos" nesses instrumentos.

Nota: Todos os reagentes do *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit são formulados especificamente para uso com os testes indicados. Todos os reagentes fornecidos no *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit destinam-se a ser utilizados unicamente com os outros reagentes no mesmo *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit.

As substituições dos reagentes no kit não devem ser feitas se o desempenho ideal tiver que ser mantido.

Nota: Use apenas a *Taq* DNA polimerase (*Taq*) fornecida no kit. Não substitua pela *Taq* DNA polimerase de outros kits do mesmo tipo ou de qualquer outro tipo ou pela *Taq* DNA polimerase de outro fornecedor.

Nota: Os reagentes do *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit foram diluídos a uma concentração otimizada. Não recomendamos diluir mais os reagentes, pois poderia diminuir o seu desempenho. Não recomendamos utilizar volumes de reação inferiores a 25 μl, pois isso aumentaria o risco de falsos negativos.

Armazenamento e manuseio de reagentes

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit é expedido em gelo seco. Se qualquer componente do therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit não chegar ao destino em estado congelado, se a embalagem exterior tiver sido aberta durante o transporte ou se a remessa não contiver uma guia de remessa, Instruções de Uso ou os reagentes, contate um dos Departamentos de Assistência Técnica da QIAGEN ou os distribuidores locais (acesse www.giagen.com).

O therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit deve ser armazenado imediatamente após ser recebido, a uma temperatura entre -30 e -15 °C, em um congelador de temperatura constante e protegido da luz. Quando armazenado nas condições de armazenamento especificadas, o therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit permanecerá estável até a data de validade.

Uma vez abertos, os reagentes podem ser armazenados nas respectivas embalagens originais entre -30 e -15 °C por 12 meses ou até a data de validade impressa na embalagem, o que chegar primeiro. Evite congelar e descongelar várias vezes. Não exceda um máximo de oito ciclos de congelamento/descongelamento.

Os reagentes devem ser descongelados à temperatura ambiente durante um mínimo de 1 hora e um máximo de 4,5 horas. Assim que os reagentes estiverem prontos para serem usados, as reações de PCR podem ser preparadas e os tubos do Rotor-Gene Q contendo as misturas principais e a amostra de DNA devem ser carregados no Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM imediatamente. O tempo total a partir do início do preparo da PCR até o início da execução não deve exceder:

- 6 horas se armazenado à temperatura ambiente
 Nota: Este tempo inclui o preparo da PCR e o armazenamento.
- 18 horas se armazenado na geladeira (2 a 8 °C)
 Nota: Este tempo inclui o preparo da PCR e o armazenamento.

Nota: Os Scorpions (tal como todas as moléculas rotuladas com fluorescência) nos reagentes da mistura de reação são sensíveis à luz. Proteja os reagentes de controle e da mistura de reação da luz para evitar a sua fotodescoloração.

Os reagentes do therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit estão diluídos em uma concentração otimizada e não é necessário nenhum outro tratamento ou purificação antes da sua utilização na análise, como indicado nas Instruções de Uso (Manual) do therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit.

Deve-se prestar atenção às datas de validade e às condições de armazenamento impressas na caixa e nos rótulos de todos os componentes. Não utilize componentes cuja data de validade tenha expirado ou que tenham sido incorretamente armazenados.

Armazenamento e manuseio de espécimes

Nota: Todas as amostras devem ser tratadas como materiais potencialmente infecciosos.

O material da amostra deve ser DNA genômico humano extraído do plasma. Os espécimes devem ser transportados conforme a metodologia da patologia padrão, para garantir a sua qualidade.

Procedimento

Extração do DNA

As características de desempenho deste kit foram geradas utilizando DNA extraído com o QIAamp® Circulating Nucleic Acid Kit (ref. 55114). Ao utilizar o QIAamp Circulating Nucleic Acid Kit, realize a extração do DNA de acordo com as instruções do manual, tendo em atenção o seguinte:

- O volume inicial do plasma é 2 ml.
- Antes da extração de DNA, 2 ml de plasma devem ser centrifugados a 3000 rpm por 2 minutos e o sobrenadante deve ser transferido para um tubo limpo.
- O volume da proteinase K deve ser 250 μl.
- A digestão da proteinase K deve ser realizada por uma hora a 60 °C.
- O DNA genômico purificado deve ser eluído em 55 μl de Buffer AVE (fornecido no QIAamp Circulating Nucleic Acid Kit).
- Armazene o DNA genômico purificado a -30 a -15 °C.

Nota: todos os ensaios no *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit geram produtos de PCR curtos. Contudo, o *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit não funciona com DNA altamente fragmentado.

Protocolo: detecção de mutações EGFR

Pontos importantes antes de começar

- Antes de iniciar o procedimento, leia as "Precauções gerais", na página 11.
- Procure familiarizar-se com o Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM antes de iniciar o protocolo.
 Consulte o manual do usuário do instrumento.
- Não misture com agitação forte a Taq DNA polimerase (Taq) nem nenhuma mistura que contenha Taq DNA polimerase, pois isso poderia inativar a enzima.
- Até 16 amostras podem ser executadas em uma placa.
- Pipete a Taq colocando a ponteira da pipeta ligeiramente abaixo da superfície do líquido para evitar que a ponteira seja revestida com excesso de enzima.
- Para cada amostra de DNA, os ensaios de controle e mutação devem ser analisados na mesma execução de PCR para evitar variações entre as execuções.

O que fazer antes de começar

- Antes de cada utilização, todos os reagentes devem ser completamente descongelados por pelo menos 1 hora e por, no máximo, 4,5 horas, à temperatura ambiente (15 a 25 °C), misturados invertendo 10 vezes e centrifugados brevemente para coletar o conteúdo no fundo do tubo.
- Certifique-se de que a Taq está à temperatura ambiente (15 a 25 °C) antes de cada utilização. Efetue uma breve centrifugação do tubo para coletar a enzima no fundo do tubo.

Procedimento

1. Descongele completamente todas as misturas de reação, a água livre de nuclease para controle sem modelo (No Template Control, NTC) e o Controle positivo (Positive Control, PC) do EGFR à temperatura ambiente (15 a 25 °C) por pelo menos uma 1 hora (Tabela 1). Quando os reagentes estiverem descongelados, misture-os invertendo cada tubo 10 vezes para evitar concentrações localizadas de sais e, em seguida, efetue uma breve centrifugação para coletar o conteúdo no fundo do tubo.

Tabela 1. Tempos de descongelamento, tempos de preparo da PCR e temperaturas de armazenamento

Tempo de descongelamento mínimo	Tempo de descongelamento máximo	Temperatura de armazenamento após o preparo da PCR	Tempo máximo de preparo e armazenamento da PCR
1 hora	4,5 horas	Temperatura ambiente (15 a 25 °C)	6 horas
1 hora	4,5 horas	2 a 8 °C	18 horas

Nota: O preparo da PCR deve ser efetuado à temperatura ambiente. Armazenamento refere-se ao tempo entre a conclusão do preparo da PCR e o início da execução da PCR no Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM.

Nota: A *Taq* DNA polimerase (*Taq* em tubo) deve ser colocada à temperatura ambiente (15 a 25 °C) ao mesmo tempo que os outros reagentes (consulte "Armazenamento e manuseio de reagentes", na página 13). Efetue uma breve centrifugação do tubo para coletar a enzima no fundo do tubo.

2. Efetue as etapas a seguir:

- 2a. Rotule quatro tubos de microcentrifugação (não fornecidos) de acordo com cada uma das misturas de reacão correspondentes indicadas na Tabela 2.
- 2b. Prepare misturas principais (mistura de reação de controle ou mutação [CTRL em tubo, T790M, Deleções, L858R] mais Taq DNA polimerase [Taq]) que sejam suficientes para as amostras de DNA, uma reação de Controle positivo do EGFR (PC em tubo) e uma reação de água livre de nuclease para controle sem modelo (NTC em tubo), de acordo com os volumes exibidos na Tabela 2.

Nota: Inclua reagentes para uma amostra suplementar para permitir uma quantidade extra suficiente para o preparo da PCR.

As misturas principais contêm todos os componentes necessários para a PCR, exceto a amostra.

Tabela 2. Preparo das misturas principais*

Ensaio	Tubo de mistura de	Volume da mistura de	Volume da Taq DNA polimerase (Taq em
	reação	reação	tubo)
Controle	CTRL	19,50 µl × (n + 1)	0,50 µl × (n + 1)
T790M	T790M	19,50 µl × (n + 1)	0,50 μl × (n + 1)
Deleções	Del	19,50 µl × (n + 1)	0,50 μl × (n + 1)
L858R	L858R	19,50 µl × (n + 1)	0,50 pl × (n + 1)

^{*} Quando preparar a mistura principal, prepare o suficiente para uma amostra suplementar a fim de garantir uma quantidade suficiente para o preparo da PCR.

Nota: Quando a mistura principal for preparada, o volume necessário de mistura de reação de controle ou de mutação é adicionado primeiro no tubo aplicável e a *Taq* DNA polimerase é adicionada por último.

 Coloque o número adequado de tiras de 4 tubos para PCR (cada tira tem 4 tubos) no bloco de carregamento de acordo com o layout exibido na Tabela 3. Não coloque tampas nos tubos.

Nota: Deixe as tampas no recipiente plástico até serem necessárias.

- 4. Tampe o tubo da mistura principal e o inverta 10 vezes para misturá-la, centrifugando rapidamente para garantir que a mistura esteja no fundo do tubo. Adicione imediatamente 20 μl de mistura principal a cada tira de tubos para PCR adequada.
- Adicione imediatamente 5 μl de água livre de nuclease (H₂O) às tiras de tubos para PCR do controle sem modelo (números dos tubos PCR 9 a 12) e coloque as tampas nos tubos.
- Adicione 5 µl de cada amostra aos tubos de amostra (tubos PCR 5 a 8, 13 a 16 e 17 a 72) e coloque as tampas nos tubos.
- 7. Adicione 5 µl de Controle positivo (Positive Control, PC) do EGFR aos tubos de controle positivo (números dos tubos PCR 1 a 4). Cada amostra de DNA deve ser testada com os ensaios de controle e todos os de mutação. O layout é exibido na Tabela 3.

Tabela 3. Layout dos ensaios de controle e mutação

	Control	es			Númer	ro de amost	ra		
Ensaio	PC	NTC	1	2	3	4	5	6	7
Ctrl	1	9	1 <i>7</i>	25	33	41	49	57	65
T790M	2	10	18	26	34	42	50	58	66
Deleções	3	11	19	27	35	43	51	59	67
L858R	4	12	20	28	36	44	52	60	68
					Núme	ro de amost	ra		
Ensaio	8	9	10	11	12	13	14	15	16
Ctrl	5	13	21	29	37	45	53	61	69
T790M	6	14	22	30	38	46	54	62	70
Deleções	7	15	23	31	39	47	55	63	<i>7</i> 1
L858R	8	16	24	32	40	48	56	64	72

- 8. Com um marcador permanente, marque as tampas dos primeiros tubos na posição numérica mais baixa em cada uma das tiras de 4 tubos para PCR (por exemplo, posições 1, 5, 9 e etc.) para indicar a orientação de carregamento dos tubos no 72-Well Rotor do Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.
- 9. Coloque todas tiras de 4 tubos para PCR nas posições adequadas no 72-Well Rotor e verifique visualmente se todos os tubos contêm um volume igual.
 - Nota: Garanta que as tiras dos tubos não estejam invertidas ao transferi-los para o rotor.
- 10. Se o rotor não estiver cheio, preencha os espaços vazios com tubos vazios tampados.
- 11. Coloque imediatamente o rotor no Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM. Certifique-se de que o anel de travamento (acessório do Rotor-Gene Q MDx) seja colocado por cima do rotor para prender os tubos durante a execução.
- 12. Consulte a configuração do Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM (consulte "Protocolo: configuração do Rotor-Gene Q EGFR", página 21) para criar um perfil de temperatura e iniciar a execução.

Protocolo: configuração do Rotor-Gene Q EGFR

Os parâmetros de ciclagem são exibidos na Tabela 4.

Tabela 4. Parâmetros de ciclagem

Ciclos	Temperatura	Тетро	Aquisição de dados
1	95 °C	15 minutos	Nenhuma
40	95 °C	30 segundos	Nenhuma
40	60 °C	60 segundos	Green and Yellow

- Clique duas vezes no ícone do software Rotor-Gene Q, versão 2.3, na área de trabalho do laptop conectado ao Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM. Selecione a guia "Advanced" (Avançado) na caixa de diálogo "New Run" (Nova execução) que aparece.
- Para criar um novo modelo, selecione Empty Run (Teste vazio) e, em seguida, clique em New (Novo).
 - É exibida a janela "New Run Wizard" (Assistente de nova execução).
- Selecione o "72-Well Rotor" (Rotor de 72 poços) como tipo de rotor. Certifique-se de que o anel de travamento esteja fixado e marque a caixa Locking Ring Attached (Anel de travamento fixado). Clique em Next (Próximo) (Figura 1).

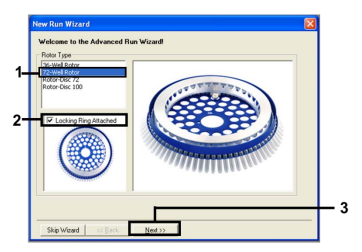


Figura 1. A caixa de diálogo "New Run Wizard" (Assistente de nova execução).

4. Insira o nome do operador. Adicione as observações desejadas e insira 25 em volume da reação. Certifique-se de que os valores no campo Sample Layout (Disposição das amostras) sejam 1, 2, 3.... Clique em Next (Próximo) (Figura 2).

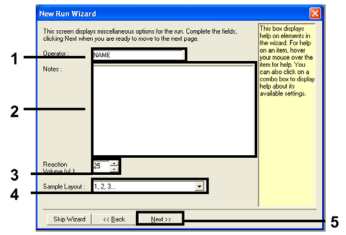


Figura 2. Inserindo o nome do operador e os volumes da reação.

5. Clique em Edit Profile (Editar perfil) na caixa de diálogo "New Run Wizard" (Assistente de nova execução) (Figure 3) e verifique os parâmetros da execução de acordo com as etapas a seguir.

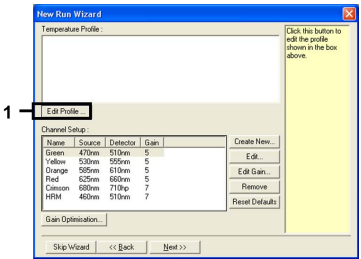


Figura 3. Editando o perfil.

6. Clique em Insert after (Inserir após) e selecione New Hold at Temperature (Nova retenção à temperatura) (Figura 4).

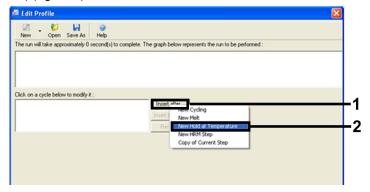


Figura 4. Inserindo uma etapa de incubação inicial.

7. Defina o valor no campo Hold Temperature (Temperatura de retenção) como 95 °C e o valor de Hold Time (Tempo de retenção) como 15 min 0 secs (15 mins 0 segs). Clique em Insert After (Inserir após) e, em seguida, selecione New Cycling (Nova ciclagem) (Figura 5).

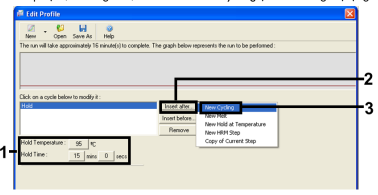


Figura 5. Etapa de incubação inicial a 95 °C.

8. Defina o número de repetições de ciclo como 40. Selecione a primeira etapa e defina como 95 °C por 30 segundos (Figura 6).

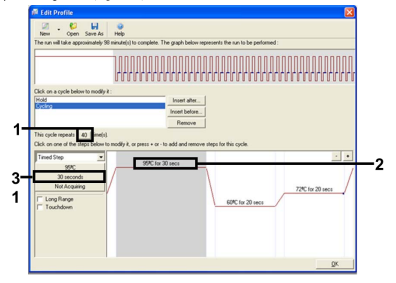


Figura 6. Etapa de ciclagem a 95 °C.

9. Realce a segunda etapa e defina como 60 °C por 60 segundos. Clique em Not Acquiring (Não adquirir dados) para habilitar a aquisição de dados durante esta etapa. (Figura 7).

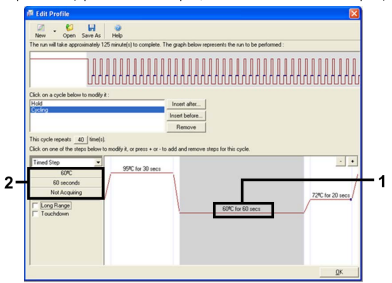


Figura 7. Etapa de ciclagem a 60 °C.

10. Defina os canais verde e amarelo como os canais de aquisição selecionando > para transferi-los da lista Available Channels (Canais disponíveis). Clique em OK (Figura 8).

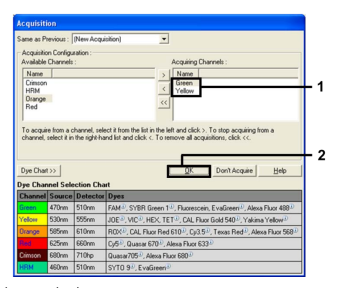


Figura 8. Adquirindo na etapa de ciclagem a 60 °C.

11. Realce a terceira etapa e clique no botão - para excluir. Clique em OK (Figura 9).

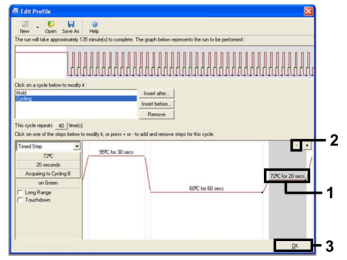


Figura 9. Remoção da etapa de extensão.

 Na próxima caixa de diálogo, clique em Gain Optimisation (Otimização de ganho) (Figura 10).

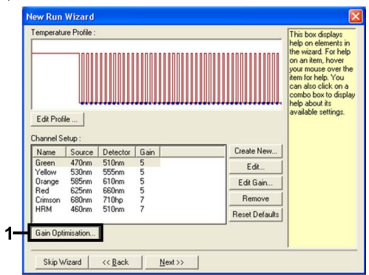


Figura 10. Otimização de ganho.

13. Clique em Optimise Acquiring (Otimizar aquisição). As configurações para cada canal são exibidas. Clique em OK para aceitar esses valores padrão para ambos os canais. (Figura 11).

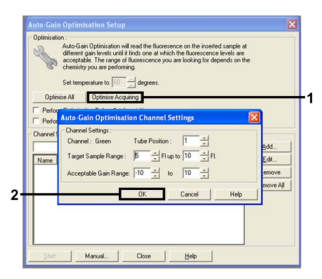


Figura 11. Otimização automática de ganho do canal verde.

14. Marque a caixa Perform Optimisation before 1st Acquisition (Realizar otimização antes da 1ª aquisição) e, em seguida, clique em Close (Fechar) para voltar ao assistente (Figure 12).

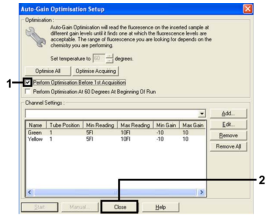


Figura 12. Seleção dos canais Green e Yellow.

 Clique em Next (Próximo) para salvar o modelo em um local adequado selecionando "Save Template" (Salvar modelo).

Análise dos dados da avaliação de mutação

Após o ensaio terminar, analise os dados usando o procedimento a seguir.

Configurando a análise do software

- 1. Abra o arquivo adequado utilizando o software Rotor-Gene Q, série 2.3.
- Se as amostras não tiverem sido nomeadas antes da execução, clique em Edit Samples (Editar amostras).
- 3. Insira os nomes das amostras na coluna Name (Nome).

Nota: Deixe em branco os nomes dos poços vazios.

- 4. Clique em Analysis (Análise). Na página de análise, clique em Cycling A Yellow para verificar o canal HEX.
- Verifique se a opção Dynamic Tube (Tubo dinâmico) está realçada. Clique em Slope Correct (Correção da inclinação) e Linear scale (Escala linear).
- Clique em Take Off Adj (Aj. de ponto de partida) e insira 15.01 (15,01) e 20.01 (20,01) conforme a Figura 13.

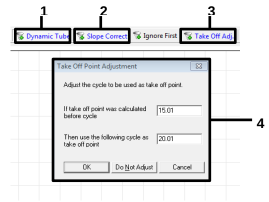


Figura 13. Configurações de normalização da análise de EGFR. 1 = "Dynamic Tube" (Tubo dinâmico), 2 = "Slope Correct" (Correção da inclinação), 3 = "Take Off Adj" (Aj. de ponto de partida), 4 = Caixa de diálogo com valores de parâmetro "Take Off Point Adjustment" (Ajuste de ponto de partida).

- 7. Defina o limiar como 0.02 (0,02) e verifique os valores de C_T de HEX.
- 8. Na página de análise, clique em Cycling A Green para visualizar o canal FAM. Defina os parâmetros conforme a Figura 13, acima.
 - O tubo dinâmico deve estar realçado.
- 9. Clique em Slope Correct (Correção da inclinação) e Linear scale (Escala linear).
- 10. Defina o limiar como 0.075 (0,075) e verifique os valores de C_T de FAM.

Executar análise de controle

Após o ensaio terminar, analise os dados conforme a seguir.

- Controle negativo: para garantir que nenhuma contaminação esteja presente nos modelos, o NTC não deve gerar um valor de C_T abaixo de 40 no canal verde (FAM). Para garantir que a execução foi configurada corretamente, o NTC deve exibir uma amplificação entre 29,85 e 35,84 no canal amarelo (HEX) (Controle Interno).
 Se houver uma amplificação positiva no canal verde e/ou a amplificação estiver fora do
 - Se houver uma amplificação positiva no canal verde e/ou a amplificação estiver fora do intervalo de 29,85 a 35,84 no canal amarelo, a execução será inválida.
- Controle positivo: o Controle positivo (Positive Control, PC) do EGFR tem de apresentar um C_T para cada mistura de reação dentro, inclusive, do intervalo estabelecido na Tabela 5. Uma execução com um valor de controle positivo fora desse intervalo indica um problema no preparo do ensaio e a execução deve ser considerada como falha. Se o controle positivo apresentar um C_T dentro do intervalo (FAM), mas um C_T (HEX) do controle interno fora do intervalo de 29,85 a 35,84, continue a análise.

Nota: Os dados de amostra não devem ser utilizados se o controle negativo ou positivo falhar.

Tabela 5. Intervalo de C_T aceitável para controles de execução

Controle da reação	Ensaio	Canal	Intervalo de C₁
Controle positivo	Controle	Green (FAM)	28,13-34,59
	T790M	Green (FAM)	30,22–34,98
	Deleções	Green (FAM)	28,90-34,90
	L858R	Green (FAM)	29,97–34,81
Controle sem modelo	Todas as quatro misturas de reação	Green (FAM)	≥ 40,00
	Todas as quatro misturas de reação	Yellow (HEX)	29,85-35,84

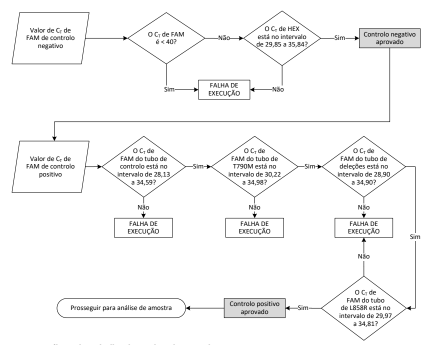


Figura 14. Executar fluxo de trabalho da análise de controle.

Dado que ambos os controles de execução sejam válidos, cada valor de C_T do ensaio de controle de amostras deve estar no intervalo de 23,70 a 31,10 no canal verde (FAM) (Tabela 6).

Tabela 6. Intervalo de C_T de FAM aceitável para a reação de controle da amostra

Mistura de reação	Canal	Intervalo de C _T aceitável
Controle	Green (FAM)	23,70–31,10

Se a amostra ficar fora desse intervalo, será exibido o seguinte:

- C_T do ensaio de controle de amostras < 23,70: as amostras com um C_T de controle
 < 23,70 irão sobrecarregar os ensaios de mutação e devem ser diluídas. Para detectar cada mutação no nível baixo, as amostras superconcentradas devem ser diluídas para entrarem no intervalo acima com base no fato de que a diluição pela metade aumentará o C_T em 1.
- C_T do ensaio de controle de amostras > 31,10: a amostra não contém DNA suficiente para permitir a análise.

Dado que ambos os controles de execução sejam válidos e o ensaio de controle esteja no intervalo mencionado na Tabela 6, cada valor de C_T de mutação da amostra deve estar no intervalo detalhado na Tabela 7 no canal verde (FAM). Se a amostra ficar fora desse intervalo, será exibido o seguinte:

Tabela 7. Valores aceitáveis da reação de mutação da amostra

Reação	Mistura de reação	Canal	Intervalo de C _T
Reação de mutação	T790M	Green (FAM)	0,00–40,00
	Deleções	Green (FAM)	0,00–40,00
	L858R	Green (FAM)	0,00–40,00
	Todas as três mutações	Yellow (HEX)	29,85–35,84

Nota: Se uma amostra não gerar um C_T (por exemplo, $C_T > 40$), poderá ser devido à presença de um inibidor, um erro no preparo do ensaio ou à falta de DNA de EGFR amplificável.

- O valor de C_T do controle interno está entre 29,85 e 35,84: não há DNA de EGFR amplificável.
- O valor de C_T do controle interno não está entre 29,85 e 35,84: isso pode indicar um erro no preparo do ensaio ou a presença de um inibidor. É possível reduzir o efeito de um inibidor diluindo a amostra, embora isso também diluirá o DNA.

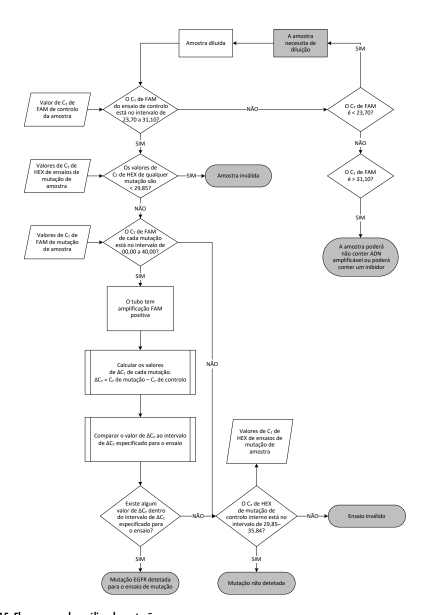


Figura 15. Fluxograma da análise da mutação.

Valor de C_T de FAM dos ensaios de mutação da amostra

Os valores de FAM de todas as três misturas de reação de mutação devem ser comparados aos valores apresentados na Tabela 8.

Conforme indicado abaixo, calcule o valor de ΔC_T de cada amostra de mutação que apresente amplificação positiva, certificando-se de que os valores de C_T de mutação e de controle sejam da mesma amostra.

$$\Delta C_T = C_T$$
 de mutação - C_T de controle

Compare o valor de ΔC_T da amostra com o ponto de cut-off do ensaio em questão (Tabela 8), garantindo que o ponto de cut-off correto seja aplicado a cada ensaio.

Tabela 8. Valores de cut-off do ensaio de mutação

Ensaio de mutação	Cut-offs de ∆C₁
T790M	≤7,40
Deleções	≤ 8,00
L858R	≤ 8,90

O ponto de cut-off é o ponto acima do qual poderá potencialmente existir um sinal positivo devido ao sinal de fundo do primer ARMS no DNA de tipo selvagem. Se o valor de ΔC_T da amostra for superior ao ponto de cut-off, ela é classificada como "Mutation not detected" (Mutação não detectada) ou além dos limites de detecção do kit. Se o valor da amostra for igual ou inferior ao ponto de cut-off, a amostra é considerada positiva para uma mutação detectada por esse ensaio.

Nota: Para as amostras que não apresentam C_T de mutação FAM, é necessária uma avaliação do C_T (HEX) do controle interno para determinar se a mutação não é detectada ou se o ensaio é inválido. Se o valor de C_T de HEX estiver entre 29,85 e 35,84, a mutação não será detectada. Se o valor de C_T de HEX estiver fora desse intervalo, a amostra será inválida.

Resumindo, cada reação de mutação de cada amostra receberá um status de Mutação detectada, Mutação não detectada ou Inválida de acordo com os critérios a seguir.

- Mutação detectada: A amplificação FAM é positiva e o valor de ΔC_T é igual ou inferior ao valor de cut-off. Se várias mutações forem detectadas, todas elas poderão ser relatadas.
- Mutação não detectada:
 - A amplificação FAM é positiva e o valor de ΔC_T é superior ao valor de cut-off e o HEX (controle interno) está entre 29,85 e 35,84.
 - O A amplificação FAM é negativa e o HEX (controle interno) está entre 29,85 e 35,84.
- Inválida: A amplificação FAM é negativa e a amplificação HEX está fora das especificações.

Guia de solução de problemas

Este guia de solução de problemas pode ser útil para resolver qualquer problema que possa surgir. Para obter mais informações, consulte também a página de perguntas frequentes (Frequently Asked Questions, FAQ) no nosso Centro de Suporte Técnico: www.qiagen.com/FAQ/FAQList.aspx. Os cientistas da Assistência Técnica da QIAGEN estão sempre disponíveis para responder a quaisquer questões que você possa ter sobre as informações e os protocolos contidos neste manual ou sobre as tecnologias de amostragem e ensaio (para obter informações de contato, consulte o verso do manual ou acesse www.qiagen.com).

Comentários e sugestões

Nenhum sinal com o Controle positivo (Positive Control, PC) do EGFR no canal de fluorescência Cycling Green

 a) O canal de fluorescência selecionado para a análise de dados de PCR não atende ao protocolo. Para a análise de dados, selecione o canal de fluorescência Cycling Green para a PCR analítica do EGFR e o canal de fluorescência Cycling Yellow para a PCR do controle interno.

 Programação incorreta do perfil de temperatura do instrumento Rotor Gene Q MDx 5 plex HRM Compare o perfil de temperatura com o protocolo e, se incorreto, repita a execução.

c) Preparo incorreto da PCR

Verifique os seus passos de trabalho com relação ao esquema de pipetagem e repita a PCR, caso seja necessário.

 d) As condições de armazenamento para um ou mais componentes do kit não cumprem as instruções fornecidas em "Armazenamento e manuseio de reagentes" (página 13) Verifique as condições de armazenamento e a data de validade dos reagentes (veja o rótulo do kit) e, se necessário, utilize um novo kit.

e) A data de validade do *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit expirou Verifique as condições de armazenamento e a data de validade dos reagentes (veja o rótulo do kit) e, se necessário, utilize um novo kit.

Comentários e sugestões

Sinais com os controles negativos no canal de fluorescência Cycling Green da PCR analítica

Ocorreu contaminação durante o preparo da PCR

Repita a PCR com novos reagentes nas réplicas.

Se possível, feche os tubos de PCR diretamente após adicionar a

amostra a ser testada.

Certifique-se de que o local de trabalho e os instrumentos sejam descontaminados regularmente.

Controle de qualidade

Em conformidade com o Sistema de Gestão de Qualidade da QIAGEN certificado pela ISO, cada lote do therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit é testado com relação a especificações predeterminadas para garantir a qualidade consistente do produto.

Limitações

Os resultados do produto devem ser interpretados tendo em conta todos os dados clínicos e laboratoriais relevantes e não devem ser utilizados para diagnóstico de forma isolada.

O produto deve ser usado apenas por pessoal devidamente treinado e especializado em procedimentos de diagnóstico in vitro e do instrumento Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM.

Os estudos de validação analítica incluíram DNA humano extraído de amostras de plasma.

O produto destina-se a uso exclusivo no ciclador de real-time PCR do Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM.

Para obter resultados otimizados, deve-se observar rigorosamente o Manual do therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit. Não é recomendável diluir os reagentes de forma diferente à descrita neste manual, já que pode ocorrer uma diminuição do desempenho.

Deve-se prestar atenção às datas de validade e às condições de armazenamento impressas na caixa e nos rótulos de todos os componentes. Não utilize componentes cuja data de validade tenha expirado ou que tenham sido incorretamente armazenados.

Os primers na mistura de reação de deleções do EGFR foram concebidos tendo como alvo múltiplas deleções do éxon 19, abrangendo os nucleotídeos 55174772 a 55174795 (GRCh38 chr7), um intervalo de 23 bp.

Embora o ensaio de deleções do éxon 19 tenha sido analiticamente validado e tenha demonstrado a capacidade para detectar deleções específicas no éxon 19 (consulte a Tabela 13 deste manual), é possível, entretanto, que mutações adicionais (incluindo, entre outras, deleções adicionais do éxon 19, inserções do éxon 19 e a mutação L747P) sejam amplificadas pela Mistura de reação de deleções.

Se estiverem presentes, essas mutações adicionais darão origem a um resultado "Deletions Detected" (Deleções detectadas) para uma dada amostra de paciente.

Além disso, é possível que a mutação L858Q seja detectada pela Mistura de reação de L858R. Portanto, se estiver presente em uma amostra de paciente, a mutação L858Q poderá dar origem a um resultado "L858R Mutation Detected" (Mutação L858R detectada).

Características de desempenho

Sensibilidade analítica – limite de branco (Limit of Blank, LOB)

Para avaliar o desempenho do *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit na ausência de modelo e para assegurar que uma amostra em branco ou uma amostra com DNA de tipo selvagem não gere um sinal analítico que possa indicar uma baixa concentração de mutação, foi avaliado o DNA de tipo selvagem de EGFR do plasma de pacientes com CPCNP a partir de 59 amostras diferentes. Os critérios de aceitação do estudo (pelo menos 95% das amostras de tipo selvagem devem ter um valor de ΔC_T superior ao respectivo cut-off) foram cumpridos.

Limite de detecção (Limit of Detection, LOD)

O LOD é a porcentagem mínima de DNA mutante que pode ser detectada em um fundo de DNA de tipo selvagem quando o DNA amplificável total (no intervalo de entrada) produziu determinações de mutações corretas a 95% para cada amostra positiva da mutação (C95). O intervalo de trabalho de entrada do DNA para o ensaio é definida pelo C_T de controle no intervalo pré-especificado de 23,70 a 31,10.

O LOD foi determinado em níveis baixos de entrada de DNA (C_T de controle de aproximadamente 30,10) usando o DNA derivado do tecido FFPE do *therascreen* EGFR RGQ PCR Kit. O LOD foi determinado usando espécimes clínicos FFPE e linhas celulares FFPE em níveis baixos de entrada de DNA para essas mutações do EGFR.

Os valores de LOD estabelecidos usando o tecido FFPE foram verificados para o *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit com o DNA derivado de amostras de plasma mutantes positivas artificiais.

As reivindicações finais de LOD listadas na Tabela 9, na página a seguir, indicam a porcentagem de mutação que gerou uma probabilidade prevista de determinações corretas de 95% para cada mutação.

Tabela 9. LODs para cada ensajo de mutação do EGFR

kon	Mutação	ID COSMIC*	% de reivindicação de LOD
20	T790M	6240	17,5*
		6223	6,4*
		13551	4,24*
		12728	2,43†
		12419	16,87†
		12422	3,24 [†]
		6218	9,83 [†]
		6210	7,44 [†]
		6254	10,2*
		12370	8,1*
9	Deleções	12678	10,40 [†]
		12367	4,39 [†]
		12384	7,5 4 †
		6225	6,5*
		6220	2,7*
		6255	0,81*
		12382	1,45*
		12383	4,58*
		12387	4,91†
		12369	4,94*
21	L858R	6224	5,94*

^{*} Reivindicações de LOD verificadas no plasma como parte do estudo de confirmação do LOD do therascreen EGR Plasma RGQ PCR Kit.

[†] Estas mutações não foram confirmadas no plasma.

Sensibilidade analítica – Cut-offs de ACT

Foi adotada uma abordagem com base no risco em relação às taxas de falsos positivos ao definir os cut-offs do ensaio e foram usados os valores estimados de LOB como um componente no desenvolvimento dos valores de cut-off. Os respectivos cut-offs de ΔC_T de cada ensaio de mutação no therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit estão na Tabela 10.

Tabela 10. Cut-offs de ΔC_T do therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit

Ensaio de mutação	Cut-offs de ΔC_T
T790M	≤ 7,40
Deleção	≤ 8,00
L858R	≤ 8,90

Repetibilidade e reprodutibilidade

A repetibilidade e a reprodutibilidade foram avaliadas ao testar o nível de mutação em 3xLOD em um fundo de DNA genômico de tipo selvagem em 3 locais de teste usando vários lotes de kits, operadores e execuções em dias diferentes e com 2 réplicas de cada amostra. Todas as amostras de DNA mutante dos 3 ensaios de mutação foram positivas para mutação. As amostras de tipo selvagem foram negativas para mutação em todos os ensaios e em todos os locais.

Efeito da entrada de DNA em valores C_T

O nível de entrada de DNA é definido como a quantidade total do DNA de EGFR amplificável em uma amostra, como determinado pelos valores de C_T da reação de controle. Para demonstrar que o desempenho do *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit é consistente em todo o intervalo de C_T da reação de controle (23,70 a 31,10), todos os 3 ensaios de mutação do EGFR foram testados com relação a uma série de diluição 1 em 3 de 6 pontos (DNA extraído de linhas celulares FFPE). O C_T -alvo para a diluição 1, para cada mutação, foi de

aproximadamente 24,70. A diluição final, que produziu um C_T de aproximadamente 32–33, estava fora do intervalo de C_T da reação de controle.

Em geral, os valores de ΔC_T medidos em diferentes níveis de entrada de DNA total foram consistentes por todo o intervalo de trabalho do *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit.

Substâncias interferentes

Substâncias endógenas interferentes

As substâncias potencialmente interferentes foram misturadas com amostras de plasma positivas mutantes artificiais a 3xLOD. As amostras foram testadas com o *therascreen* EGFR Plasma RGQ PCR Kit. As amostras com substâncias potencialmente interferentes foram comparadas às amostras de plasma positivas mutantes artificiais a 3xLOD sem substâncias interferentes misturadas. Cada substância interferente foi testada com 4 réplicas.

Uma diferença de > 2x os desvios padrão (DP) (de acordo com o estudo de precisão) entre o ΔC_T de "teste" e o de "controle" (por exemplo, sem substância interferente) indicou uma interferência em potencial. Nesses exemplos, é fornecida a diferença observada no ΔC_T .

As concentrações de teste fornecidas na Tabela 11 foram selecionadas com base nas orientações fornecidas na diretriz EP07-A2 do CLSI e são representativas das concentrações máximas esperadas em uma amostra clínica.

Nota: Esses compostos endógenos foram misturados com amostras de plasma positivas mutantes artificiais que incluíam plasma de doadores saudáveis. Portanto, esses compostos endógenos estariam presentes naturalmente nas amostras em concentrações desconhecidas antes da mistura. A concentração final de cada substância endógena potencialmente interferente testada seria provavelmente maior do que a concentração de teste.

Tabela 11. Substâncias endógenas potencialmente interferentes

Substância potencialmente interferente (SI)	Concentração de teste	
Bilirrubina não conjugada	150 mg/dl	
Hemoglobina (humana)	0,2 g/dl	
Triglicérides	3 g/dl	

Ensaio T790M

Os compostos endógenos a seguir nas concentrações definidas na Tabela 11 tiveram um efeito > 2xDP (0,40 de ΔC_1) no desempenho do ensaio T790M:

Triglicérides, diferença de 1,37 de ΔC_T

Ensaio de deleções

Os compostos endógenos a seguir nas concentrações definidas na Tabela 11 tiveram um efeito > 2xDP (0,71 de ΔC_T) no desempenho do ensaio de deleções:

ullet Hemoglobina, diferença de 0,80 de ΔC_T

Ensaio L858R

Os compostos endógenos a seguir nas concentrações definidas na Tabela 11 tiveram um efeito > 2xDP (0,56 de ΔC_T) no desempenho do ensaio L858R:

- Bilirrubina, diferença de 1,13 de ΔC_T
- Triglicérides, diferença de 1,53 de ΔC_T

Substâncias exógenas interferentes

As substâncias potencialmente interferentes foram misturadas com amostras de plasma positivas mutantes artificiais a 3xLOD. As amostras foram testadas com o therascreen EGFR Plasma RGQ

PCR Kit. As amostras com substâncias potencialmente interferentes foram comparadas às amostras de plasma positivas mutantes artificiais a 3xLOD sem substâncias interferentes misturadas. Cada substância interferente foi testada com 4 réplicas.

Uma diferença > 2x os desvios padrão (de acordo com o estudo de precisão) entre o ΔC_T de "teste" e o ΔC_T de "controle" (por exemplo, sem substância interferente) indicou uma interferência em potencial. Nesses exemplos, é fornecida a diferença observada no ΔC_T .

As concentrações de teste na Tabela 12 foram selecionadas com base nas orientações fornecidas na diretriz EPO7-A2 do CLSI e não excedem a concentração terapêutica em todos os casos.

Tabela 12. Substâncias endógenas potencialmente interferentes

Substância potencialmente interferente (SI)	Concentração de teste (µg/ml)
Hidrobrometo de citalopram	0,75
Cloridrato de paroxetina hemiidratado	1,14
Cloridrato de sertralina	0,67
Cloridrato de fluoxetina	3,87
Acetaminofeno	200,7
K₂ EDTA	3600

Ensaio T790M

Os compostos exógenos a seguir nas concentrações definidas na Tabela 12 possuem um efeito > 2xDP (0,40 de ΔC_T) na execução do ensaio T790M:

- Hidrobrometo de citalopram, diferença de 0,52 de ΔC_T
- ullet Cloridrato de sertralina, diferença de 0,47 de ΔC_T
- ullet Cloridrato de fluoxetina, diferença de 0,48 de ΔC_T

Ensaio de deleções

Os compostos exógenos a seguir nas concentrações definidas na Tabela 12 possuem um efeito > 2xDP (0,71 de ΔC_1) na execução do ensaio de deleções:

Fluoxetina, diferença de 0,73 de ΔC_T

Ensaio L858R

Os compostos exógenos a seguir nas concentrações definidas na Tabela 12 possuem um efeito > 2xDP (0,56 de ΔC_T) na execução do ensaio L858R:

- Hidrobrometo de citalopram, diferença de 0,72 de ΔC_T
- Cloridrato de paroxetina hemiidratado, diferença de 0,92 de ΔC_T
- Cloridrato de sertralina, diferença de 0.82 de ΔC_T
- ullet Cloridrato de fluoxetina, diferença de 0,98 de ΔC_T
- Acetaminofeno, diferença de 0,81 de ΔC_T
- K₂ EDTA, diferença de 0,57 de ΔC_T

Desempenho clínico

O ensaio clínico NCT01203917 foi um estudo de segmento único aberto de fase IV para avaliar a eficácia e a segurança/tolerabilidade de gefitinib de primeira linha em pacientes caucasianos com CPCNP de estádio IIIA/B/IV com mutação positiva do EGFR.

A elegibilidade dos pacientes para a participação no ensaio clínico NCT01203917 foi determinada pela presença de mutações sensibilizadoras de EGFR. O status da mutação do EGFR dos pacientes com CPCNP foi avaliado usando o Ensaio de avaliação clínica (Clinical Trial Assay, CTA) com DNA de amostras de tecido e plasma correspondentes. O estudo continha um objetivo exploratório de biomarcadores pré-planejado para estabelecer se as amostras de plasma poderiam ser consideradas para a análise de mutação caso as amostras de tecido estivessem indisponíveis. Os resultados demonstraram altas taxas de concordância entre as amostras de tecido e plasma correspondentes a 94,3%, com uma especificidade de ensaio de 99,8% e sensibilidade de 65,7%.

Os testes retrospectivos de espécimes de plasma de pacientes examinados para o ensaio clínico NCT01203917 foram efetuados utilizando o therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit. Foi realizado um estudo comparativo para avaliar a concordância do therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit com o CTA (Clinical Trial Assay, CTA) utilizado para selecionar pacientes para o ensaio clínico NCT01203917. Foi demonstrada a equivalência entre o CTA (Clinical Trial Assay, CTA) e o therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit.

Referências

- 1. Douillard, J.Y., et al. (2014). First-line gefitinib in Caucasian EGFR mutation-positive NSCLC patients: a phase-IV, open-label, single-arm study. Br J Cancer110(1), 55.
- Walsh, K., et. al. (2014) A cautionary lesson on the use of targeted methods for EGFR mutation analysis; a case report. J. Clin. Pathol. 67, 734
- 3. Huang, J., Wang, Y., Zhai, Y., and Wang, J. (2018) Non-small cell lung cancer harboring a rare EGFR L747P mutation showing intrinsic resistance to both gefinitib and osimertinib (AZD9291): A case report. Thorac. Cancer. 9, 745

Informações de contato

Para obter assistência técnica e mais informações, consulte o nosso Centro de Suporte Técnico no site **www.qiagen.com/Support**, ligue 00800-22-44-6000 ou contate um dos Departamentos de Assistência Técnica da QIAGEN ou os distribuidores locais (consulte o verso do manual ou acesse www.qiagen.com).

Símbolos

Os seguintes símbolos podem aparecer na embalagem e no rótulo:

Símbolo	Definição do símbolo
<u>∑</u> <n></n>	Contém reagentes suficientes para <n> reações</n>
\square	Data de validade
IVD	Dispositivo médico de diagnóstico in vitro
REF	Referência
LOT	Número de lote
MAT	Número de material
COMP	Componentes
CONT	Contém
NUM	Número
GTIN	Número global de item comercial
*	Limites de temperatura
~	Fabricante
	Consultar as instruções de uso
\triangle	Cuidado

Anexo A: Detalhes da mutação

A Tabela 13 mostra os IDs COSMIC retirados do Catalogue of Somatic Mutations in Cancer (Catálogo de mutações somáticas no Câncer) (www.sanger.ac.uk/genetics/CGP/cosmic).

Tabela 13. Lista de mutações e IDs COSMIC

Mutação	Éxon	Mudança de base	ID COSMIC
T790M	20	2369C>T	6240
L858R	21	2573T>G	6224
		2235_2249del15	6223
		2235_2252>AAT (complexo)	13551
		2236_2253del18	12728
		2237_2251del15	12678
		2237_2254del18	12367
		2237_2255>T (complexo)	12384
		2236_2250del15	6225
		2238_2255del18	6220
		2238_2248>GC (complexo)	12422
Deleções 19	19	2238_2252>GCA (complexo)	12419
		2239_22 <i>4</i> 7del9	6218
		2239_2253del15	6254
		2239_2256del18	6255
		2239_2248TTAAGAGAAG>C (complexo)	12382
		2239_2258>CA (complexo)	12387
		2240_2251del12	6210
		2240_2257del18	12370
		2240_2254del15	12369
	2239_2251>C (complexo)	12383	

Informações para pedidos

Produto	Conteúdo	Ref.
therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit para a detecção de mutações no gene EGFR		
therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit (24)	Para 24 reações: 1 ensaio de controle, 3 ensaios de mutação, controle positivo, <i>Taq</i> DNA polimerase	870311
Rotor-Gene Q MDx e acessórios		
Rotor-Gene Q MDx 5plex HRM System	Ciclador de real-time PCR e analisador de fusão de alta resolução com 5 canais (verde, amarelo, laranja, vermelho, carmesim) e canal HRM, computador laptop, software, acessórios, 1 ano de garantia em componentes e mão de obra; instalação e treinamento não incluídos	9002033
Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM Platform	Ciclador de real-time PCR e analisador de fusão de alta resolução com 5 canais (verde, amarelo, laranja, vermelho, carmesim) e canal HRM, computador laptop, software, acessórios, 1 ano de garantia em componentes e mão de obra; instalação e treinamento	9002032
Loading Block 72 x 0.1 ml Tubes	Bloco de alumínio para preparo manual da reação com pipeta monocanal em 72 tubos de 0,1 ml	9018901

Produto	Conteúdo	Ref.
Strip Tubes and Caps, 0.1 ml (250)	250 tiras de 4 tubos e tampas para 1000 reações	981103
Strip Tubes and Caps, 0.1 ml (2500)	10 x 250 tiras de 4 tubos e tampas para 10.000 reações	981106
Produtos relacionados		
QIAamp Circulating Nucleic Acid Kit	Para 50 preparações: colunas QIAamp Mini, extensores de tubos (20 ml), QIAGEN Proteinase K, Carrier RNA, tampões, VacConnectors e Collection Tubes (1,5 ml e 2 ml)	55114

Para obter informações de licenciamento atualizadas e isenções de responsabilidade específicas do produto, consulte o manual do usuário ou o manual do kit QIAGEN correspondente. Os manuais do usuário e os manuais de kits QIAGEN estão disponíveis em www.qiagen.com ou podem ser solicitados à Assistência Técnica da QIAGEN ou ao seu distribuidor local.

Histórico de revisões do documento

Documento	Alterações
R2, abril de 2018	Atualização da marca Sample to Insight
	Esclarecimento sobre as temperaturas de preparo e armazenamento em "Armazenamento e manuseio de reagentes" e na Tabela 1 .
	Figura 15: Alteração da caixa "O C_T de FAM é < 31,10?" para "O C_T de FAM é > 31,10?" e pequenas alterações de texto.
	Remoção e substituição da seção "Efeito da concentração do DNA de entrada" por uma nova seção "Efeito da entrada de DNA nos Δvalores de C _t ".
	Tabela 11: Correção da concentração de hemoglobina (humana) testada de 2 g/dl para 0,2 g/dl.
	Pequenas alterações ao longo do texto.
R3, janeiro de 2019	Adição de Representante autorizado (capa). Atualização da Seção "Símbolos".
R4, outubro de 2019	Alteração de Fabricante legal (página de rosto)
	Adaptação do nome do instrumento, de Rotor-Gene Q MDx para Rotor-Gene Q MDx 5 plex HRM, para estar alinhado com o nome no rótulo do instrumento
	Correção das instruções de armazenamento do reagente de 90 dias para 12 meses ou até a data de validade
	Atualização da seção Limitações com informações relativas ao ensaio de deleções do éxon 19 e ao ensaio L858R
	Revisão da Tabela 9 para substituir o L858R do éxon 21 duplicado pelas deleções do éxon 19
	Remoção do símbolo EC + REP da página de rosto e da seção Símbolos

Acordo de licença limitada para o therascreen EGFR Plasma RGQ PCR Kit

- 1. O uso deste produto implica a concordância por parte de qualquer comprador ou usuário do produto com os seguintes termos:
- 2. O produto deverá ser usado unicamente em conformidade com os protocolos fornecidos com o produto e com o presente manual e recorrendo à utilização exclusiva de componentes confidos no kit. Nos termos dos direitos de propriedade intelectual, a QIAGEN não concede nenhuma licença para usar ou incorporar os componentes deste kit com quaisquer componentes não incluídos nele, salvo conforme describi nos protocolos fornecidos com o produto, no presente manual e em quaisquer protocolos adicionais disponíveis em www.ajagen.com. Alguns desses protocolos adicionais foram fornecidos pelos usuários da QIAGEN para usuários da QIAGEN. Esses protocolos não foram testados por completo nem atimizados pela QIAGEN. A QIAGEN não garante nem fornece garantias de que eles não infiririjam os direitos de terceiros.
- Com exceção de licenças expressamente declaradas, a QIAGEN não fornece qualquer garantía de que este kite/ou a sua utilização não infrinjam os direitos de terceiros.
- 4. Este kit e seus componentes estão licenciados para uso único e não podem ser reutilizados, reconstruídos ou revendidos.
- 5. A QIAGEN renuncia especificamente a quaisquer outras licenças, expressas ou implícitas, à exceção das expressamente indicadas.
- 6. O comprador e o usuário do kit concordam em não tomar nem permitir que terceiros tomem medidas que possam levar a ou facilitar qualquer um dos atos acima proibidos. A OlAGEN pode fazer cumprir as proibições deste Acordo de licença limitada em qualquer Tribunal e indirecuperar todos seus custos de investigação e de Tribunal, incluindo honorários de advogados, em qualquer ação destinada a fazer cumprir este Acordo de licença limitada ou qualquer um de seus direitos de propriedade intelectual relativos ao kit e/ou seus componentes.

Para obter os termos de licença atualizados, visite www.qiagen.com.

Marcas comerciais: QIAGEN®, Sample to Insigh®, OlAamp®, therascreen®, Rotor-Gene®, Scorpions® (Grupo QIAGEN); FAM™, HEX™ (Thermo Fisher Scientific Inc.); RESSA® (Grupo AstraZeneca). Os nomes registrados, marcas registrados etc. utilizados neste documento, mesmo quando não marcados especificamente como tal, devem ser considerados protegidos pela lei.

1119189 10-2019 HB-1898-005 © 2019 QIAGEN, todos os direitos reservados.

