

FXII 46C>T RealFast™ Assay

Kat. číslo 7-240

 -20°C/2-8°C



Výrobce:

www.viennalab.com

ViennaLab Diagnostics GmbH

Gaudenzdorfer Guertel 43-45

A-1120 Vienna, Austria

Phone: (+43-1) 8120156-0

info@viennalab.com

1. Použití

FXII 46C>T RealFast™ Assay je rychlý a přesný real-time PCR test pro detekci 46C>T mutace v genu pro lidský koagulační Faktor FXII (F12). Homozygotní stav TT je několika studiemi uváděn jako rizikový faktor pro vznik venózních trombóz.

Kit je navržen tak, aby byl schopen identifikovat pacienty s genotypem TT, kteří mají zvýšenou vznímavost ke vzniku trombotických onemocnění. Kvalitativní test rozlišuje tři možné genotypy FXII 46C>T v DNA: CC (normální), CT (heterozygot) nebo TT (homozygotní mutant).

Referenční sekvence: HGVS: NG_007568.1 g.5046T>C; NCBI dbSNP: rs1801020.

2. Úvod

Faktor XII, známý též jako, Hagemanův faktor, je serinová proteáza zapojená v koagulační kaskádě. Hraje roli jak v iniciaci koagulace tak při fibrinolýze. Alela 46T v oblasti 5'UTR ovlivňuje efektivitu translace vedoucí k nižší hladině plasmatického FXII z důvodu změněné sekvence v oblasti iniciace translace. Byly zaznamenány asociace efistence FXII se vznikem tromboembolických komplikací a jako např. arteriální a venózní trombózou, mozkovými mrtvicemi a srdečními koronárními onemocněními.

3. Obsah kitu

RealFast™ 2x Genotyping Mix	1 zkumavka	<input type="checkbox"/>	bílé víčko	1000 µl
FXII 46C>T Assay Mix	1 zkumavka	<input checked="" type="checkbox"/>	fialové víčko	550 µl
FXII 46C>T WT-Control	1 zkumavka	<input type="checkbox"/>	zelené víčko	75 µl
FXII 46C>T MUT-Control	1 zkumavka	<input type="checkbox"/>	červené víčko	75 µl

RealFast™ 2x Genotyping Mix obsahuje HotStart Taq DNA polymerázu a dNTPs a optimalizovaný systém pufrů. FXII 46C>T Assay Mix obsahuje FXII 46C>T gen-specifické primery a dvě alel-specifické, dvoubarevné hydrolytické sondy. Kit obsahuje kontrolní genotypy wild type (WT-Control) a homozygotně mutantní kontrolu (MUT-Control).

Kit obsahuje reagencie pro 100 reakcí o objemu 20 µl každá.

4. Skladování a Stabilita

FXII 46C>T RealFast™ Assay je dodávána na chladících blocích. Po dodání skladujte kit při -20°C. Pro rychlé použití je možné skladování při 2-8°C po dobu 1 měsíce. Kit odolá až 20 cyklům zmrazení/rozmrzení bez ztráty aktivity. Vyhneťte se dlouhodobému působení intenzivního světla. Při správném skladování kitu bude zachována plná aktivita až do data exspirace uvedeného na štítku.

5. Popis produktu

5.1. Princip testu

Test je založen na principu fluorogenní 5' nukleázy, známém také jako TaqMan® test. Každá reakce obsahuje genově specifický primer, který amplifikuje 155 bp fragment genu F12 a dvě dvojité značené alel-specifické hydrolytické sondy, které hybridizují s cílovou sekvencí amplifikovaného fragmentu. Blízkost 5'-fluorescenčního reportéra a 3'-zhášeče na intaktních sondách zabraňuje reportéru fluoreskovat. Během prodloužené fáze PCR 5'-3' exonukleázové aktivity Taq DNA polymerázy se 5'-fluorescenční reportér štěpí z hybridizované sondy. Fyzikální separace fluoroforu od barvicího činidla způsobujícího zhášení vytváří fluorescenční signál v reálném čase, který je úměrný kumulativnímu produktu PCR.

V normálních vzorcích se HEX-značená FXII 46C>T wild type sonda hybridizuje s komplementárním řetězcem fragmentu genu. V kanálu HEX (556nm) je detekován silný fluorescenční signál a žádný nebo

pouze výchozí signál v kanálu FAM (520nm). Naopak, v homozygotně mutantních vzorcích se FAM-značená FXII 46C>T mutantní sonda váže na genový fragment. V kanálu FAM je detekován silný fluorescenční signál a žádný nebo pouze výchozí signál v HEX kanálu. U heterozygotních vzorků se wild type i mutantní sondy váží na amplikony a generují signály v obou kanálech.

5.2. Kompatibilita s Real-time PCR přístroji

FXII 46C>T RealFastTM Assay je validován s použitím přístroje AB 7500 Fast.

Kit je kompatibilní s různými dalšímu real-time PCR přístroji umožňujícími detekci fluorescence FAM a HEX:

- ✓ AB 7500 Fast (Applied Biosystems[®])
- ✓ CFX96[™] (Bio-Rad)
- ✓ LightCycler[®] 480 (Roche)
- ✓ Mx3005P[™] (Agilent Technologies)
- ✓ Rotor-Gene[®] 6000 (Qiagen)

Poznámka: *RealFastTM Genotyping QuickGuides pro přípravu a analýzu experimentu na různých typech přístrojů lze stáhnout z www.viennalab.com. Pokud používáte ABI 7500 Fast, nastavte passive reference na „None“!*

Kit je dodáván **bez ROX**, a proto jej nelze použít s real-time PCR přístroji, které ROX vyžadují pro normalizaci dat (např. Applied Biosystems[®]: StepOne, 7300, 7900/7900HT).

5.3. Výkonnostní specifikace kitu

Stanovení **sensitivity** bylo provedeno na X vzorcích pozitivních na FXII 46C>T s CE referenčním kitem. FXII 46C>T RealFastTM kit stanovil všech X vzorků jako pozitivních, což odpovídá 100% pravdivě pozitivních hodnot.

Stanovení **specificity** bylo provedeno na X vzorcích negativních na FXII 46C>T mutaci s CE referenčním kitem. FXII 46C>T RealFastTM kit stanovil všech X vzorků jako negativních, což odpovídá 100% pravdivě negativních hodnot.

Limit detekce: 0,2 ng genomové DNA (v reakci)

Doporučení koncentrace DNA: 2 – 20 ng/µl genomové DNA

6. Nutný materiál, který není součástí kitu

Real-time PCR přístroj s filtry pro FAM (520 nm) a HEX (556 nm), s přístrojem kompatibilní reakční zkumavky, jednorázové bezpudrové rukavice, vortex, mini-centrifuga pro 2.0 ml zkumavky, stojánky na zkumavky, set kalibrovaných mikropipet (0,5 – 1000 µl), sterilní špičky s filtrem, molecular grade voda, DNA izolační kit, mrazák, koš na biohazardní odpad.

7. Protokol experimentu

7.1. Izolace DNA

Reagencie pro izolaci DNA nejsou součástí kitu.

Lze použít DNA izolovanou z různých zdrojů (např. z plné krve, suché kapky, bukalního stěru nebo slin).

Ujistěte se, že je izolovaná DNA vhodná k amplifikaci vzhledem k její koncentraci, čistotě a integritě.

Pro přesné stanovení genotypu by mělo být množství DNA v reakci v rozmezí od 10 do 100 ng u všech vzorků.

7.2. PCR kontroly

Vždy přidejte **Netemplátovou kontrolu (NTC)** do každého experimentu, aby bylo možné vyloučit případnou kontaminaci. Je vhodné analyzovat NTC (použijte PCR-grade vodu místo DNA) v duplikátu.

Vždy přidejte FXII 46C>T **WT-Control** a FXII 46C>T **MUT-Control** jako pozitivní kontroly k Vašim neznámým vzorkům. Některé real-time PCR softwary, např. AB 7500 Fast, požadují pro správnou alelickou diskriminaci výsledky pro všechny tři možné genotypy. V případě nutnosti analyzovat heterozygotní kontrolu (HET-Control), smíchejte aliquot WT-Control a MUT-Control v poměru 1:1.

Poznámka: *WT- a MUT-control jsou potenciálními zdroji kontaminace. Pracujte s nimi opatrne.*

7.3. Příprava FXII 46C>T RealFast™ Master Mixu

Po rozmrznutí lehce zvortexujte a krátce stočte všechny roztoky. PCR mix připravujte při laboratorní teplotě. Připravte si dostatek **Master Mixu** pro všechny Vaše reakce (N vzorků + pozitivní kontroly + negativní kontrola/y) plus alespoň jedna další reakce navíc pro korekci pipetovací chyby:

Roztok	Na 1 reakci	např. na 24+1 reakcí
RealFast™ 2x Genotyping Mix	10 µl	250 µl
FXII 46C>T Assay Mix	5 µl	125 µl
Master Mix	15 µl	375 µl

Dávajte **15 µl Master Mixu** do každé zkumavky. Přidejte **5 µl** přečištěné **DNA** nebo **Kontroly** do finálního reakčního objemu **20 µl**.

Pro minimalizování rizika kontaminace, vždy pipetujte templát v následujícím pořadí: první NTC, potom vzorky a poslední pozitivní kontroly.

Okamžitě uzavřete zkumavky.

Poznámka: Zabraňte vzniku bublin ve finálním reakčním mixu a nesahejte na povrch víček nebo sealing filmu bez rukavic. Obojí může mít vliv na měření fluorescence. Krátce stočte je-li to nutné.

7.4. PCR program

Programujte real-time PCR přístroj dle manuálu výrobce pro alelickou diskriminaci/genotypovací experiment. Vložte vzorky do cycleru a spusťte následující program:

AB 7500 Fast, CFX96™, LightCycler® 480,

Mx3005P® a ostatní přístroje s Peltier blokem:

Počet cyklů	Teplota	Čas	Krok
1	95°C	3 min	Počáteční denaturace
	95°C	15 s	Denaturace
40	60°C	1 min	Annealing/Extenze – Data acquisition ve FAM a HEX kanálu

Rotor-Gene® 6000:

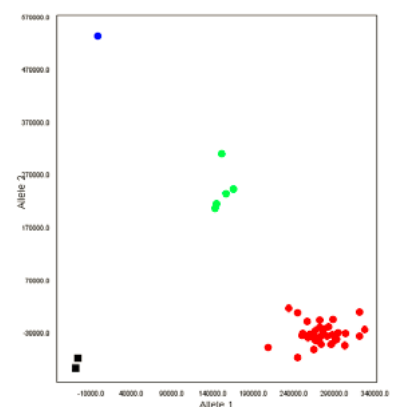
Počet cyklů	Teplota	Čas	Krok
1	95°C	3 min	Počáteční denaturace
40	95°C	15 s	Denaturace
	56°C	1 min	Annealing/Extenze – Data acquisition ve FAM a HEX kanálu

8. Analýza dat / Interpretace výsledků

Genotyp každého vzorku je určen výpočtem poměru mezi signály zaznamenanými v HEX kanálu (normální) a signály zaznamenanými v kanálu FAM (mutant). Většina real-time PCR softwarů automaticky uspořádává data obou kanálů do clusterů v scatterplotu. Datové body vynesené podél os x a y odpovídají normálním a homozygotně mutantním genotypům. Datové body seskupené uprostřed scatterplotu představují heterozygotní genotypy. NTC se objeví v levém dolním rohu.

Kontroly	Amplifikace ve FAM kanálu (520 nm)	Amplifikace v HEX kanálu (556 nm)	Genotyp
WT-Control	NE	ANO	normální
HET-Control	ANO	ANO	heterozygot
MUT-Control	ANO	NE	homozygotní mutant
NTC	NE	NE	-

Některé softwary potřebují pro přesné určení genotypu nastavit Treshold manuálně.



Doporučení pro nastavení Tresholdu (C_q):

Nastavte hodnotu thresholu pro kanál FAM přesně nad fluorescenční signál pozadí generovaný WT-Control (HEX-pozitivní). A naopak, nastavte hodnotu thresholu pro kanál HEX přesně nad fluorescenční signál pozadí generovaný MUT-Control (FAM-pozitivní).

Pro analýzu dat postupujte dle návodu výrobce přístroje.

9. Varování a opatření

- Určeno pro *in vitro* diagnostiku.
- Při používání reagencí a vzorků vždy používejte jednorázové bezpudrové rukavice a vhodný laboratorní oděv.
- Přípravu PCR reakce provádějte v prostoru odděleném od prostoru pro přípravu nukleových kyselin a prostoru pro analýzu PCR produktů.
- Používejte pipety určené pro přípravu PCR reakcí, používejte filtrované špičky.
- Používejte reakční zkumavky kompatibilní s přístrojem s opticky čistými víčky nebo sealery.
- Nemíchejte reagencie z různých šarží.
- Nepoužívejte expirované kity nebo jejich součásti.