

CAH StripAssay™

REF

4-380

IVD



20 Tests



2-8°C

CE

1.	Lysis Solution	50 ml	
2.	GEN^XTRACT Resin	5 ml	
	<i>Resuspend each time <u>immediately</u> before removing an aliquot.</i>		
3a.	Amplification Mix A (yellow cap)	500 µl	
3b.	Amplification Mix B (white cap)	500 µl	
3c.	Amplification Mix C (green cap)	500 µl	
4.	Taq Dilution Buffer (transparent cap)	500 µl	
5.	Taq DNA Polymerase (5 U/µl) (red cap)	175 U	
6.	DNAT (blue cap)	1.5 ml	R 36/38
7.	Typing Trays	3	
8.	Teststrips	20	
9.	Hybridization Buffer (white cap)	25 ml	
10.	Wash Solution A (white cap)	80 ml	
11.	Conjugate Solution	25 ml	
12.	Wash Solution B	80 ml	
13.	Color Developer	25 ml	

ViennaLab Diagnostics GmbH

Gaudenzdorfer Guertel 43-45

A-1120 Vienna, Austria

Phone: (+43-1) 8120156-0

Fax: (+43-1) 8120156-19

info@viennalab.co.at



ESTABLISHED INNOVATIONS IN DIAGNOSTICS

www.viennalab.com

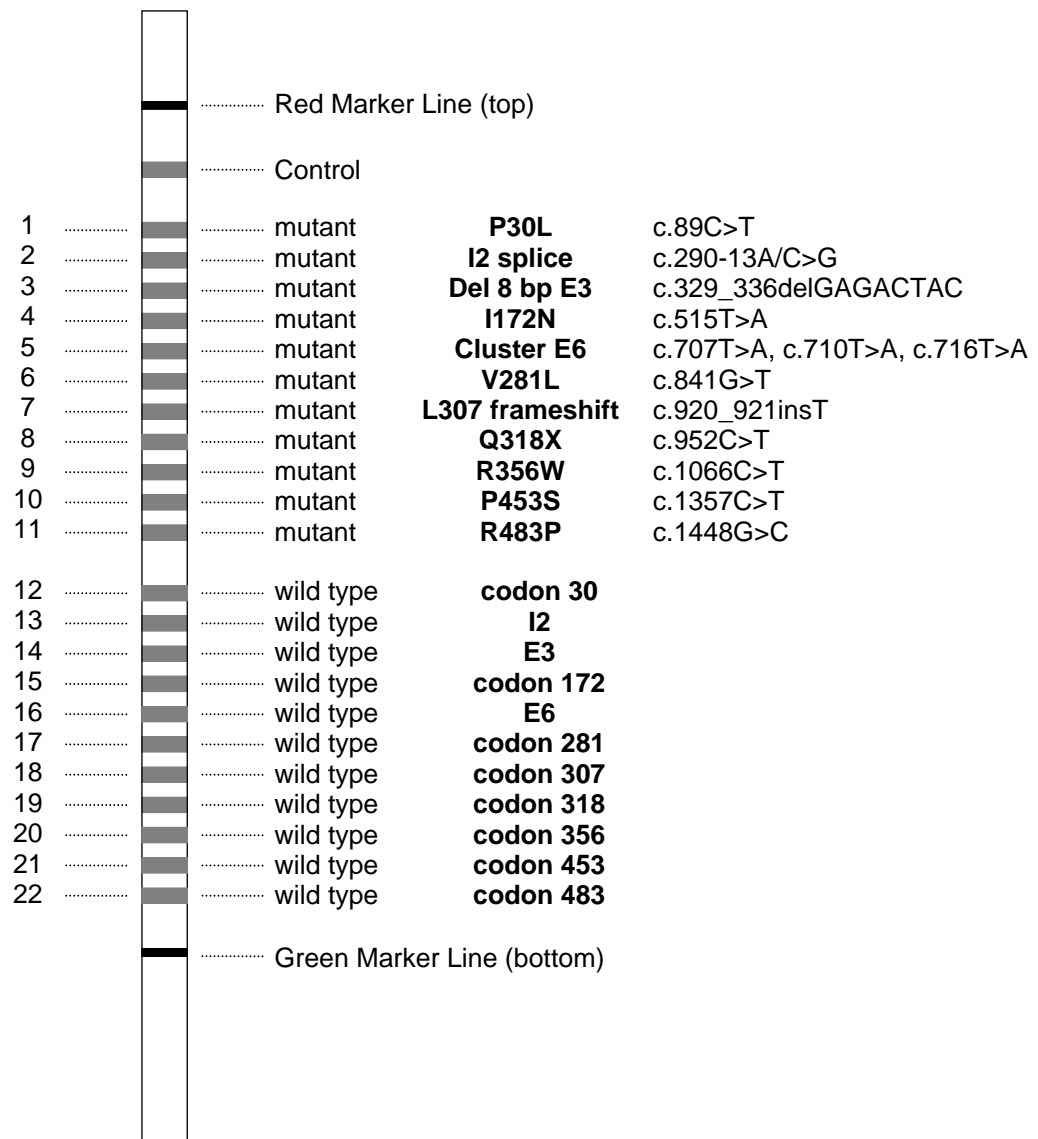


Fig. 1: Teststrip Design

Note: Teststrip is not drawn in real size and must not be used for interpretation of results!

Instructions for use

I. INTENDED USE

Assay for the identification of mutations associated with Congenital Adrenal Hyperplasia (CAH) based on polymerase chain reaction (PCR) and reverse-hybridization.

II. METHODOLOGY

The procedure includes three steps: (1) DNA isolation, (2) PCR amplification using biotinylated primers, (3) hybridization of amplification products to a test strip containing allele-specific oligonucleotide probes immobilized as an array of parallel lines (Fig. 1). Bound biotinylated sequences are detected using streptavidin-alkaline phosphatase and color substrates.

The assay covers 11 mutations in the CYP21A2 gene: P30L, I2 splice (I2 G), Del 8 bp E3 (G110del8nt), I172N, Cluster E6 (I236N, V237E, M239K), V281L, L307 frameshift (F306+T), Q318X, R356W, P453S, R483P.

Further genetic information is available at OMIM Online Mendelian Inheritance in Man: www.ncbi.nlm.nih.gov/omim

III. KIT COMPONENTS

See list of all kit components on page I.

✘ DNAT contains 1.6% NaOH (R 36/38).

Amplification Mix, Taq Dilution Buffer, Conjugate Solution, Wash Solution B contain 0.05% NaN₃. Conjugate Solution contains streptavidin-alkaline phosphatase. Color Developer contains nitro blue tetrazolium (NBT) and 5-bromo-4-chloro-3-indolyl phosphate (BCIP).

Store all reagents at 2-8°C when not in use !

IV. MATERIALS REQUIRED BUT NOT SUPPLIED

In addition to standard molecular biology laboratory equipment, the following is needed:

- Adjustable microcentrifuge capable of 3,000-12,000 rpm (1,000-12,000 x g)
- Incubator (e.g. heating block, water bath) capable of 56°C and 98°C (± 2°C)
- Thermocycler and suitable thin-walled plastic reaction tubes/strips
- Waterbath with shaking platform and adjustable temperature (45°C ± 0.5°C)
- Vacuum aspiration apparatus
- Shaker (rocker or orbital shaker)
- *Optional: agarose gel electrophoresis equipment (for control of amplification products)*

V. ASSAY PROCEDURE

1. DNA Isolation

Use fresh or frozen blood with EDTA or citrate anticoagulant; avoid blood containing heparin. Do not store blood for more than 3 days at ambient temperature or more than 1 week at 2-8°C before use. Blood which has been kept frozen for more than one year, or gone through more than three freeze-thaw cycles is unsuitable to be used in this procedure.

Bring blood samples to room temperature. Mix well by carefully inverting blood collection tubes several times. Repeat mixing each time before withdrawing an aliquot of blood.

Allow Lysis Solution and GEN^XTRACT Resin to reach room temperature.

- Pipette **100 µl blood sample** into a 1.5 ml microtube with screw cap.
- Add **1 ml Lysis Solution**, close tube and mix by inverting several times.
- Let stand for **15 min.** at room temperature.
- Centrifuge for **5 min.** at **3,000 rpm** (approx. 1,000 x g) in a microcentrifuge.
- Remove and discard the upper (top) 1 ml of supernatant.
- Add **1 ml Lysis Solution**, close tube and mix by inverting several times.
- Centrifuge for **5 min.** at **12,000 rpm** (approx. 12,000 x g) in a microcentrifuge.
- Remove and discard the supernatant except for approx. 50 µl of a visible, soft pellet.
- Resuspend GEN^XTRACT Resin by swirling the bottle thoroughly.
- Add **200 µl GEN^XTRACT Resin** to the pellet. Close tube and vortex for 10 sec.
⚠ GEN^XTRACT Resin sediments quickly. Repeat resuspension each time immediately before removing another aliquot.
- Incubate for **20 min.** at **56°C**. Vortex for 10 sec.
- Incubate for **10 min.** at **98°C**. Vortex for 10 sec.
- Centrifuge for **5 min.** at **12,000 rpm** in a microcentrifuge. Cool on ice.

The resulting supernatant contains DNA template suitable for immediate use in PCR. For further storage, the supernatant should be transferred into a fresh tube and kept refrigerated (2-8°C; up to one week) or frozen at -20°C.

2. In Vitro Amplification (PCR; 3 separate reactions per sample)

Keep all PCR reagents and DNA templates refrigerated throughout. Perform all steps until start of the thermal cycling program on ice (0-4°C).

- Prepare a fresh working dilution (1:20, final conc. 0.25 U/µl) of **Taq DNA Polymerase** (red cap) in **Taq Dilution Buffer** (transparent cap).
- Prepare three reaction tubes for each sample to be amplified. Place tubes on ice.
- For each sample prepare 3 final PCR reaction mixes (A, B, C) on ice:
 - A: **15 µl Amplification Mix A** (yellow cap)
5 µl diluted Taq DNA Polymerase (1.25 U)
5 µl DNA template
 - B: **15 µl Amplification Mix B** (white cap)
5 µl diluted Taq DNA Polymerase (1.25 U)
5 µl DNA template
 - C: **15 µl Amplification Mix C** (green cap)
5 µl diluted Taq DNA Polymerase (1.25 U)
5 µl DNA template

If DNA templates not prepared by the kit isolation protocol (chapter V/1) are used, a DNA concentration range of 5-40 µg/ml (= 25-200 ng DNA per reaction) is recommended.

- Cap tubes tightly. Preheat the thermocycler to 95°C.
- Insert reaction tubes and run the following thermocycling program:
 - pre-PCR: 95°C/2 min.
 - thermocycling: 95°C/30 sec. - 62°C/30 sec. - 72°C/2:30 min. (40 cycles)
 - final extension: 72°C/7 min.

Store amplification products on ice or at 2-8°C for further use.

*Optional: Analyze amplification products by gel electrophoresis (e.g. 3% agarose gel).
Fragment lengths: 1460 bp (A), 2071 bp (B), 1675 bp (C)*

3. Hybridization (45°C; shaking waterbath)

Adjust the water level of the waterbath to approx. ½ of the height of the Typing Tray.

Heat the waterbath to exactly 45°C (± 0.5°C). Check water temperature with a calibrated thermometer.

Prewarm Hybridization Buffer and Wash Solution A to 45°C. (Take care that all precipitates formed at 2-8°C become completely dissolved.)

Allow Teststrips, DNAT, Conjugate Solution, Wash Solution B and Color Developer to reach room temperature. Prepare Typing Tray(s).

Remove one Teststrip for each sample using clean tweezers. (Touch Teststrips with gloves only!) Label Teststrips outside of the marker lines with a pencil. (No ballpoint pens, markers, etc.)

- Pipette **40 µl DNAT** (blue cap) into the lower corner of each lane to be used in the Typing Trays (one lane per sample).
- Add **20 µl amplification product A** into the corresponding drop of DNAT.
Add **20 µl amplification product B** into the same drop.
Add **20 µl amplification product C** into the same drop.
Mix thoroughly with a pipette. *(The solution will remain blue.)*
- Let stand for **5 min.** at room temperature.
- Add **1 ml Hybridization Buffer** (prewarmed to 45°C) into each lane.
Gently agitate tray. *(The blue color will disappear.)*
- Insert **Teststrips** with marked side up (lines visible!) into the respective lanes. Submerge completely.
- Incubate for **30 min.** at **45°C** on the shaking platform of the waterbath.
Set moderate shaking frequency (approx. 50 rpm) to avoid spilling. Keep the cover of the waterbath closed to avoid variations in temperature.
- At the end of incubation remove hybridization solutions by vacuum aspiration.
Proceed immediately. Do not allow Teststrips to run dry during the entire procedure.

4. Stringent Wash (45°C; shaking waterbath)

- Add **1 ml Wash Solution A** (prewarmed to 45°C). Rinse briefly (10 sec.).
Remove liquids by vacuum aspiration.
- Add **1 ml Wash Solution A** (45°C).
- Incubate for **15 min.** at **45°C** in the shaking waterbath.
Remove liquids by vacuum aspiration.
- Add **1 ml Wash Solution A** (45°C).
- Incubate for **15 min.** at **45°C** in the shaking waterbath.
Remove liquids by vacuum aspiration.

5. Color development (room temperature)

- Add **1 ml Conjugate Solution**.
- Incubate for **15 min.** at **room temperature** on a rocker or orbital shaker.
Remove liquids by vacuum aspiration.
- Add **1 ml Wash Solution B**. Rinse briefly (10 sec.).
Remove liquids by vacuum aspiration.
- Add **1 ml Wash Solution B**.
- Incubate for **5 min.** at **room temperature** on a rocker or orbital shaker.
Remove liquids by vacuum aspiration.
- Add **1 ml Wash Solution B**.
- Incubate for **5 min.** at **room temperature** on a rocker or orbital shaker.
Remove liquids by vacuum aspiration.
- Add **1 ml Color Developer**.
- Incubate for **15 min.** at **room temperature in the dark** on a rocker or orbital shaker.
A purple staining will appear upon positive reaction.
- Wash Teststrips several times with distilled water.
Let strips dry in the dark on absorbent paper.
Do not expose Teststrips to intense light after Color Development.

VI. INTERPRETATION OF RESULTS

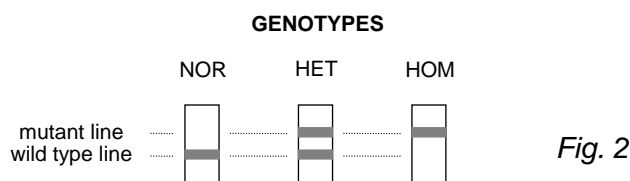
The genotype of a sample is determined using the enclosed Collector™ sheet.

Place the processed Teststrip into one of the designated fields, align it to the schematic drawing using the red marker line (top) and the green marker line (bottom), and fix it with adhesive tape.

A positive reaction of the uppermost Control line indicates the correct function of Conjugate Solution and Color Developer. This line should always stain positive.

For each polymorphic position, one of the following staining patterns should be obtained:

Note: Staining intensities of positive lines may vary. This is of no significance for the result.



	wild type line	mutant line	genotype
NOR	positive	negative	normal
HET	positive	positive	heterozygous
HOM	negative	positive	homozygous mutant

See examples of StripAssay results on page III (Fig. 3).

Deletions and duplications of the CYP21A2 gene, or large conversions between the functional gene its highly homologous pseudogene (CYP21A1P) comprise about 30 percent of genetic alterations found in congenital adrenal hyperplasia (CAH) patients. It is therefore always recommended to combine the results of the CAH StripAssay with data on CYP21A2 gene copy number, obtained for example by qPCR (e.g. Parajes et al. 2007, Clin Chem 53:1577-84) or by Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA). In certain cases conversions may be indicated by unusual StripAssay patterns (e.g. the common "30 kb E1-E3 deletion"; see examples E-H, page III).

The CAH StripAssay will not discriminate between a homozygous mutation (present on both alleles) and a hemizygous mutations (deletion present on second allele; see examples C, H and K, page III).

To specifically amplify the functional CYP21A2 gene, some primers had to be selected within potentially mutated regions. Therefore, the presence of the Cluster E6 mutation interferes with the amplification of the region spanning P30L and I2 splice. If one of these mutations is present in combination with Cluster E6, they will appear like being pseudo-homozygous (see example J, page III). If Cluster E6 is present in the homozygous or hemizygous state, the wildtype signals for P30L and I2 splice will be missing (see example K, page III).

Advice on troubleshooting may be obtained by contacting ViennaLab through the local distributor or directly at the address provided on page I.

VII. QUALITY CONSIDERATIONS

- A thorough understanding of the procedure outlined here, and precise laboratory equipment and techniques are required to obtain reliable results. Use of the StripAssay for human *in vitro* diagnostics needs to be limited to appropriately trained personnel.
- Do not use StripAssay components beyond the expiration date printed on the outside of the kit box. Do not mix reagents from different lots.
- Avoid microbial contamination and cross-contamination of reagents or samples by using sterile disposable pipette tips throughout. Do not interchange bottle caps.
- The Control line immobilized on each Teststrip allows a performance control of the chromogenic detection system. To monitor and validate the specificity of the hybridization and washing steps, control DNAs of known genotype should be included into each individual experiment.

VIII. SAFETY

- Do not drink, eat, smoke, or apply cosmetics in designated work areas. Wear laboratory coats and disposable gloves when handling specimens and kit reagents. Wash hands thoroughly afterwards.
- Handle specimens as if capable of transmitting infectious agents. Thoroughly clean and disinfect all materials and surfaces that have been in contact with specimens. Discard all waste associated with clinical specimens in a biohazard waste container.
- Avoid contact of DNAT with skin, eyes, or mucous membranes. If contact does occur, immediately wash with large amounts of water. If spilled, dilute with water before wiping dry.
- Adhere to all local and federal safety and environmental regulations which may apply.

Gebrauchsanweisung

I. VERWENDUNGSZWECK

Test zum Nachweis von Gen-Mutationen im Zusammenhang mit Adreno-Genitalem Syndrom (AGS) basierend auf Polymerase-Kettenreaktion (PCR) und reverser Hybridisierung.

II. METHODIK

Das Verfahren besteht aus drei Schritten: (1) DNA Isolierung, (2) PCR Amplifizierung mittels biotin-markierter Primer, (3) Hybridisierung der Amplifizierungsprodukte an allel-spezifische Oligonukleotid-Sonden, welche als parallele Linien auf einem Teststreifen fixiert vorliegen (Fig. 1). Gebundene, biotin-markierte Sequenzen werden mittels Streptavidin-Alkalischer Phosphatase und Farbsubstraten nachgewiesen.

Der Test erfasst 11 Mutationen im CYP21A2 Gen: P30L, I2 splice (I2 G), Del 8 bp E3 (G110del8nt), I172N, Cluster E6 (I236N, V237E, M239K), V281L, L307 frameshift (F306+T), Q318X, R356W, P453S, R483P.

Darüberhinausgehende genetische Information unter OMIM Online Mendelian Inheritance in Man: www.ncbi.nlm.nih.gov/omim

III. KIT BESTANDTEILE

Siehe Liste aller Bestandteile des Kits auf Seite I.

✘ DNAT enthält 1,6% NaOH (R 36/38).

Amplification Mix, Taq Dilution Buffer, Conjugate Solution, Wash Solution B enthalten 0,05% NaN₃. Conjugate Solution enthält Streptavidin-Alkalische Phosphatase. Color Developer enthält Nitro Blue Tetrazolium (NBT) und 5-Brom-4-Chlor-3-Indolylphosphat (BCIP).

Alle Bestandteile sind bei 2-8°C aufzubewahren wenn sie nicht in Gebrauch sind !

IV. ERFORDERLICHE ABER NICHT BEREITGESTELLTE MATERIALIEN

Über die in einem Molekularbiologielabor gebräuchliche Basisausrüstung hinaus benötigt man:

- Tischzentrifuge mit variabler Drehzahl von 3.000-12.000 U/min (1.000-12.000 x g)
- Inkubator (z.B. Heizblock, Wasserbad) für 56°C und 98°C (± 2°C)
- Thermocycler und passende dünnwandige Plastik-Reaktionsgefäße bzw. -strips
- Schüttelwasserbad mit einstellbarer Temperatur (45°C ± 0,5°C)
- Vakuum-Absaugapparat
- Schüttler (Wippe oder Kreisschüttler)
- *Optional: Ausrüstung für Agarose-Gelelektrophorese (Kontrolle der Amplifikate)*

V. ARBEITSANLEITUNG

1. DNA Isolierung

Verwenden Sie frisches oder gefrorenes Blut mit EDTA oder Zitrat als Antikoagulans; vermeiden Sie Blut das Heparin enthält.

Lagern Sie Blut vor der Verarbeitung nicht länger als 3 Tage bei Raumtemperatur oder nicht länger als 1 Woche bei 2-8°C. Blut das länger als ein Jahr tiefgefroren aufbewahrt, oder mehr als dreimal aufgetaut und wieder eingefroren wurde ist für die folgende Methode ungeeignet.

Bringen Sie die Blutproben auf Raumtemperatur. Durchmischen Sie die Proben sorgfältig indem Sie die Blutabnahme-Röhrchen mehrmals kippen. Wiederholen Sie das Mischen jedesmal vor Entnahme eines Aliquots an Blut.

Bringen Sie Lysis Solution und GEN^XTRACT Resin auf Raumtemperatur.

- **100 µl Blutprobe** in ein 1,5 ml verschraubbares Reaktionsgefäß pipettieren.
- **1 ml Lysis Solution** zugeben, Deckel aufschrauben und zum Mischen mehrmals kippen.
- **15 min.** bei Raumtemperatur stehen lassen.
- **5 min.** bei **3.000 U/min** (ca. 1.000 x g) in einer Tischzentrifuge abzentrifugieren.
- Den obersten 1 ml Überstand abheben und werfen.
- **1 ml Lysis Solution** zugeben, Deckel aufschrauben und zum Mischen mehrmals kippen.
- **5 min.** bei **12.000 U/min** (ca. 12.000 x g) in einer Tischzentrifuge abzentrifugieren.
- Den Überstand bis auf ca. 50 µl sichtbares, lockeres Pellet abheben und werfen.
- GEN^XTRACT Resin gründlich aufwirbeln.
- **200 µl GEN^XTRACT Resin** zum Pellet zugeben, Deckel aufschrauben und 10 sec. vortexen.
⚠ GEN^XTRACT Resin sedimentiert rasch. Das Aufwirbeln muss jedesmal unmittelbar vor Entnahme eines Aliquots wiederholt werden.
- **20 min.** bei **56°C** inkubieren. 10 sec. vortexen.
- **10 min.** bei **98°C** inkubieren. 10 sec. vortexen.
- **5 min.** bei **12.000 U/min** in einer Tischzentrifuge abzentrifugieren. Auf Eis abkühlen.

Der gewonnene Überstand enthält DNA Vorlage die unmittelbar für PCR geeignet ist. Für darüberhinausgehende Lagerung sollte der Überstand in ein frisches Gefäß übergeführt werden und darin gekühlt (2-8°C; max. eine Woche) oder bei -20°C gefroren aufbewahrt werden.

2. In Vitro Amplifizierung (PCR; 3 separate Reaktionen pro Probe)

Verwahren Sie sämtliche PCR Reagenzien und DNA Vorlagen permanent gekühlt. Führen Sie alle Schritte bis zum Start des Thermocycling-Programms auf Eis (0-4°C) aus.

- Eine frische gebrauchsfertige Verdünnung (1:20, Endkonz. 0,25 U/µl) von **Taq DNA Polymerase** (roter Deckel) in **Taq Dilution Buffer** (transparenter Deckel) herstellen.
- Für jede zu amplifizierende Probe 3 Reaktionsgefäße auf Eis bereitstellen.
- Pro Probe 3 PCR Reaktionsmische (A, B, C) auf Eis ansetzen:
 - A: **15 µl Amplification Mix A** (gelber Deckel)
5 µl verd. Taq DNA Polymerase (1,25 U)
5 µl DNA Vorlage
 - B: **15 µl Amplification Mix B** (weisser Deckel)
5 µl verd. Taq DNA Polymerase (1,25 U)
5 µl DNA Vorlage
 - C: **15 µl Amplification Mix C** (grüner Deckel)
5 µl verd. Taq DNA Polymerase (1,25 U)
5 µl DNA Vorlage

Falls DNA Vorlagen verwendet werden, die nicht mit dem Spin Micro DNA Extraction Kit gewonnen wurden, wird empfohlen die DNA in einem Konzentrationsbereich von 5-40 µg/ml (= 25-200 ng DNA pro Reaktion) einzusetzen.

- Reaktionsgefäße dicht verschliessen. Den Thermocycler auf 95°C vorheizen.
- Reaktionsgefäße einsetzen und das folgende Thermocycling-Programm starten:
 prä-PCR: 95°C/2 min.
 Thermocycling: 95°C/30 sec. - 62°C/30 sec. - 72°C/2:30 min. (40 Zyklen)
 Finale Extension: 72°C/7 min.

Amplifizierungsprodukte auf Eis oder bei 2-8°C für weitere Verwendung aufbewahren.

Optional: Amplifizierungsprodukte mittels Gelelektrophorese (z.B. 3% Agarose-Gel) analysieren.

Fragmentlängen: 1460 bp (A), 2071 bp (B), 1675 bp (C)

3. Hybridisierung (45°C; Schüttelwasserbad)

Befüllen Sie das Wasserbad bis etwa zur halben Höhe eines Typing Trays.

Heizen Sie das Wasserbad auf exakt 45°C (± 0,5°C) auf. Überprüfen Sie die Wassertemperatur mit einem geeichten Thermometer.

Wärmen Sie Hybridization Buffer und Wash Solution A auf 45°C vor. (Achten Sie darauf dass sämtliche bei 2-8°C gebildeten Trübungen vollständig aufgelöst werden.)

Bringen Sie Teststrips, DNAT, Conjugate Solution, Wash Solution B und Color Developer auf Raumtemperatur. Stellen Sie Typing Tray(s) bereit.

Entnehmen Sie mit Hilfe einer sauberen Pinzette für jede Probe einen Teststrip. (Berühren Sie Teststrips nur mit Handschuhen!) Beschriften Sie die Teststrips ausserhalb der Markerlinien mit einem Bleistift. (Keine Kugelschreiber, Filzstifte, etc.)

- **40 µl DNAT** (blauer Deckel) in die untere Ecke jeder Vertiefung, die in den Typing Trays benutzt werden soll, pipettieren (eine Vertiefung pro Probe).
- **20 µl Amplifizierungsprodukt A** zum entsprechenden DNAT Tropfen zugeben.
20 µl Amplifizierungsprodukt B zum gleichen Tropfen zugeben.
20 µl Amplifizierungsprodukt C zum gleichen Tropfen zugeben.
 Mit Hilfe einer Pipette gründlich durchmischen. *(Die Lösung bleibt dabei blau gefärbt.)*
- **5 min.** bei Raumtemperatur stehen lassen.
- **1 ml Hybridization Buffer** (vorgewärmt auf 45°C) in jede Vertiefung zugeben.
 Das Typing Tray vorsichtig hin- und herbewegen. *(Die blaue Färbung verschwindet dabei.)*
- **Teststrips** mit der markierten Seite nach oben (Linien sichtbar!) in die entsprechenden Vertiefungen einlegen und vollständig untertauchen.
- **30 min.** bei **45°C** auf der Schüttelplattform des Wasserbads inkubieren.
Eine mässige Schüttelfrequenz (ca. 50 U/min) einstellen um ein Überlaufen zu verhindern. Deckel des Wasserbads geschlossen halten um Temperaturschwankungen zu vermeiden.
- Am Ende der Inkubation Hybridisierlösungen mittels Vakuumbsaugung entfernen.
Fahren Sie zügig fort. Achten Sie darauf dass die Teststrips während des gesamten Ablaufs nicht austrocknen.

4. Stringente Waschschrte (45°C; Schüttelwasserbad)

- **1 ml Wash Solution A** (vorgewärmt auf 45°C) zugeben. Kurz (10 sec.) schwenken.
 Flüssigkeiten mittels Vakuumbsaugung entfernen.
- **1 ml Wash Solution A** (45°C) zugeben.
- **15 min.** bei **45°C** im Schüttelwasserbad inkubieren.
 Flüssigkeiten mittels Vakuumbsaugung entfernen.
- **1 ml Wash Solution A** (45°C) zugeben.
- **15 min.** bei **45°C** im Schüttelwasserbad inkubieren.
 Flüssigkeiten mittels Vakuumbsaugung entfernen.

5. Farbentwicklung (Raumtemperatur)

- **1 ml Conjugate Solution** zugeben.
- **15 min.** bei **Raumtemperatur** auf einer Wippe oder einem Kreisschüttler inkubieren. Flüssigkeiten mittels Vakuumbaumabsaugung entfernen.
- **1 ml Wash Solution B** zugeben. Kurz (10 sec.) schwenken. Flüssigkeiten mittels Vakuumbaumabsaugung entfernen.
- **1 ml Wash Solution B** zugeben.
- **5 min.** bei **Raumtemperatur** auf einer Wippe oder einem Kreisschüttler inkubieren. Flüssigkeiten mittels Vakuumbaumabsaugung entfernen.
- **1 ml Wash Solution B** zugeben.
- **5 min.** bei **Raumtemperatur** auf einer Wippe oder einem Kreisschüttler inkubieren. Flüssigkeiten mittels Vakuumbaumabsaugung entfernen.
- **1 ml Color Developer** zugeben.
- **15 min.** bei **Raumtemperatur** im Dunkeln auf einer Wippe oder einem Kreisschüttler inkubieren.
Bei positiver Reaktion erscheint dabei eine violette Färbung.
- Teststrips mehrmals mit destilliertem Wasser spülen.
Anschließend Teststrips im Dunkeln auf Saugpapier trocknen lassen.
Setzen Sie Teststrips nach der Farbentwicklung keiner intensiven Lichtstrahlung aus.

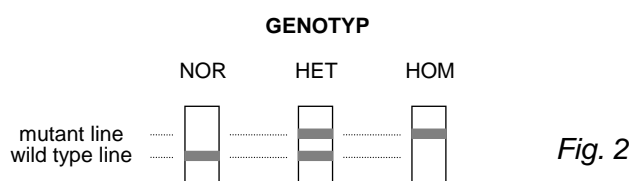
VI. INTERPRETATION DER ERGEBNISSE

Der Genotyp einer Probe wird mit Hilfe des beiliegenden Collector™ Blattes ermittelt. Legen Sie den entwickelten Teststrip in eines der vorgesehenen Felder, richten Sie ihn entlang der schematischen Zeichnung mit Hilfe der roten (oben) und grünen (unten) Markerlinie aus, und fixieren Sie ihn mit Klebeband.

Ein positives Signal der obersten Control Linie zeigt das einwandfreie Funktionieren von Conjugate Solution und Color Developer an. Diese Linie sollte immer positiv reagieren.

Für jede polymorphe Position sollte eines der folgenden Färbemuster erhalten werden:

Achtung: Farbintensitäten der positiven Linien können variieren. Dies ist ohne Bedeutung für das Ergebnis.



	Linie "wild type"	Linie "mutant"	Genotyp
NOR	positiv	negativ	normal
HET	positiv	positiv	heterozygot
HOM	negativ	positiv	homozygot mutiert

Siehe Beispiele von StripAssay Ergebnissen auf Seite III (Fig. 3).

Deletionen und Duplikationen des CYP21A2 Gens, oder grosse Konversionen zwischen dem funktionellen Gen und seinem hochhomologen Pseudogen (CYP21A1P) stellen etwa 30 Prozent der genetischen Veränderungen dar, die in Patienten mit adreno-genitalem Syndrom (AGS) gefunden werden. Es ist daher ratsam die Ergebnisse des CAH StripAssays mit Daten zur Kopienanzahl des CYP21A2 Gens zu kombinieren, wie sie etwa mittels qPCR (z.B. Parajes et al. 2007, Clin Chem 53:1577-84) oder Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA) gewonnen werden. In speziellen Fällen können ungewöhnliche StripAssay Muster solche Konversionen andeuten (z.B. die häufige "30 kb E1-E3 Deletion"; siehe Beispiele E-H, Seite III).

Der CAH StripAssay kann nicht zwischen einer homozygoten Mutation (auf beiden Allelen vorhanden) und einer hemizygoten Mutation (zweites Allel deletiert) unterscheiden (siehe Beispiele C, H und K, Seite III).

Um das funktionelle CYP21A2 Gen spezifisch zu amplifizieren mussten einige Primer so gewählt werden dass sie in möglicherweise mutierten Regionen liegen. Aus diesem Grund beeinträchtigt die Cluster E6 Mutation die Amplifizierung der Region welche P30L und I2 splice enthält. Falls eine dieser Mutationen gemeinsam mit Cluster E6 vorliegt erscheint sie pseudo-homozygot (siehe Beispiel J, Seite III). Falls Cluster E6 homozygot oder hemizygot vorliegt fehlen die "wild type" Signale für P30L und I2 splice (siehe Beispiel K, Seite III).

Ratschläge zur Problembeseitigung erhalten Sie durch Kontaktaufnahme mit ViennaLab über den lokalen Distributor oder direkt unter der auf Seite I angegebenen Adresse.

VII. QUALITÄTSÜBERLEGUNGEN

- Gründliches Verständnis des hier beschriebenen Verfahrens, sowie präzise Laborausrüstung und Techniken sind erforderlich um zuverlässige Ergebnisse zu erhalten. Die Verwendung des StripAssays für humane *in vitro* Diagnostik ist ausschliesslich entsprechend ausgebildetem Laborpersonal vorbehalten.
- Verwenden Sie StripAssay Komponenten nicht nach dem auf dem Schachteletikett aufgedruckten Ablaufdatum. Mischen Sie keine Reagenzien aus unterschiedlichen Lots.
- Vermeiden Sie mikrobielle Kontamination und Querverunreinigung von Reagenzien und Proben, indem Sie durchgehend sterile Einweg-Pipettenspitzen verwenden. Vertauschen Sie keine Flaschenverschlüsse.
- Die Control Linie auf jedem Teststrip ermöglicht eine Funktionskontrolle des Farb-Detektionssystems. Um die Spezifität der Hybridisier- und Waschschriffe zu überwachen und zu bestätigen, sollten bei jedem einzelnen Experiment Kontroll-DNAs mit bekanntem Genotyp mitgeführt werden.

VIII. SICHERHEIT

- In den vorgesehenen Arbeitsräumen ist Essen, Trinken und Rauchen, sowie die Anwendung von Kosmetika untersagt. Tragen Sie Labormäntel und Einweghandschuhe wenn Sie Proben und Reagenzien handhaben. Waschen Sie sich anschliessend gründlich die Hände.
- Behandeln Sie Proben als potentiell infektiös. Säubern und desinfizieren Sie alle Materialien und Oberflächen gründlich, die mit Proben in Kontakt waren. Entsorgen Sie sämtlichen Müll in Zusammenhang mit klinischen Proben in spezielle Müllcontainer für biologische Risikoabfälle.
- Bringen Sie DNAT nicht in Berührung mit Haut, Augen und Schleimhäuten. Falls dennoch Kontakt erfolgt, waschen Sie es sofort mit viel Wasser ab. Sollten Sie DNAT verschütten, verdünnen Sie es vor dem Aufwischen mit Wasser.
- Befolgen Sie alle gültigen lokalen und staatlichen Sicherheits- und Umweltbestimmungen.

Instructions

I. UTILISATION

Coffret pour l'identification des mutations associées à l'Hyperplasie Congénitale des Surrénales (HCS), basé sur la réaction en chaîne de polymérase (PCR) et l'hybridation réverse.

II. METHODE

Trois étapes sont incluses à la procédure: (1) isolation de l'ADN, (2) amplification PCR en utilisant des primers biotinylés, (3) hybridation des produits d'amplification sur une bandelette contenant des sondes allèle-spécifiques, immobilisées sur un arrangement de bandes parallèles (fig. 1). Des séquences biotinylées liées à la bandelette sont détectées en utilisant de la streptavidine-phosphatase alcaline et des substrats chromogènes.

Le test comprend 11 mutations du gène CYP21A2: P30L, I2 splice (I2 G), Del 8 bp E3 (G110del8nt), I172N, Cluster E6 (I236N, V237E, M239K), V281L, L307 frameshift (F306+T), Q318X, R356W, P453S, R483P.

D'autres informations d'ordre génétique se trouvent chez OMIM Online Mendelian Inheritance in Man: www.ncbi.nlm.nih.gov/omim

III. CONTENU DU COFFRET

Voir page I pour la liste des composants du coffret.

☒ « DNAT » contient 1.6% NaOH (R 36/38).

« Amplification Mix », « Taq Dilution Buffer », « Conjugate Solution » et « Wash Solution B » contiennent 0.05% NaN₃. « Conjugate Solution » contient de la streptavidine-phosphatase alcaline. « Color Developer » contient du Nitro Bleu de Tetrazolium (NBT) et du 5-bromo-4-chloro-3-indolyl phosphate (BCIP).

Conserver tous les réactifs à 2-8°C jusqu'à l'utilisation !

IV. MATERIEL NECESSAIRE MAIS NON FOURNI

En plus de l'équipement standard d'un laboratoire de biologie moléculaire le matériel suivant est nécessaire:

- Micro-centrifugeuse réglable de 3'000 à 12'000 rpm (1'000 à 12'000 x g)
- Incubateur (p.ex. bloc chauffant, bain-marie) de 56°C à 98°C (± 2°C)
- Thermocycleur et bandelettes ou tubes à réaction à parois minces adéquats
- Bain-marie avec agitateur et température réglable (45°C ± 0.5°C)
- Appareil pour l'aspiration à vide
- Agitateur (agitateur basculant ou rotatif)
- *Facultatif: équipement pour l'électrophorèse sur gel d'agarose (pour le contrôle des produits d'amplification)*

V. PROCEDURE

1. Isolation de l'ADN

Utiliser du sang frais ou congelé prélevé sur EDTA ou anticoagulant citraté; éviter le sang contenant de l'héparine.

Ne pas conserver le sang pendant plus de 3 jours à température ambiante ou plus d'une semaine à 2-8°C avant usage. Le sang conservé pendant plus d'un an au congélateur, ou congelé et décongelé plus d'une fois n'est pas approprié à ce procédé.

Amener les échantillons de sang à température ambiante. Bien mixer en retournant avec précaution plusieurs fois les tubes à prélèvement. Agiter chaque fois avant le prélèvement d'un aliquot de sang.

Amener la « Lysis Solution » et le « GEN^XTRACT Resin » à température ambiante.

- Pipeter **100 µl** d'échantillon de sang dans un microtube de 1.5 ml à couvercle fileté.
- Ajouter **1 ml** de « Lysis Solution », fermer le tube et agiter en retournant plusieurs fois.
- Laisser reposer pendant **15 min** à température ambiante.
- Centrifuger pendant **5 min** à **3'000 rpm** (env. 1'000 x g) dans une micro-centrifugeuse.
- Enlever et éliminer 1 ml de la partie supérieure du surnageant
- Ajouter **1 ml** de « Lysis Solution », fermer le tube et agiter en retournant plusieurs fois.
- Centrifuger pendant **5 min** à **12'000 rpm** (env. 12'000 x g) dans une micro-centrifugeuse.
- Enlever et éliminer le surnageant à l'exception d'environ 50 µl d'un culot cellulaire.
- Remettre en suspension le « GEN^XTRACT Resin » en agitant le flacon soigneusement.
- Ajouter **200 µl** de « GEN^XTRACT Resin » au culot.

Fermer le tube et vortexer pendant 10 sec.

⚠ « GEN^XTRACT Resin » sédimente vite. Répéter la remise en suspension à chaque traitement d'un nouveau aliquot.

- Incuber pendant **20 min** à **56°C**. Vortexer pendant 10 sec.
- Incuber pendant **10 min** à **98°C**. Vortexer pendant 10 sec.
- Centrifuger pendant **5 min** à **12'000 rpm** dans une micro-centrifugeuse. Refroidir sur de la glace pilée.

Le surnageant résultant contient de la matrice d'ADN approprié à l'usage immédiat avec PCR. Pour un stockage ultérieur, transférer le surnageant dans un nouveau tube et garder au frais (à 2-8°C jusqu'à une semaine) ou congelé (à -20°C).

2. Amplification *In Vitro* (PCR; 3 réactions individuelles par échantillon)

Tenir tous les réactifs PCR et la matrice d'ADN au frais pendant la procédure. Exécuter toutes les étapes jusqu'au commencement du programme du thermocycleur sur glace pilée (0-4°C).

- Préparer une nouvelle solution de travail (1:20, concentration finale 0.25 U/µl) de « **Taq DNA Polymerase** » (couvercle rouge) dans du « **Taq Dilution Buffer** » (couvercle transparent).
- Préparer 3 tubes à réaction par échantillon à amplifier. Placer les tubes sur glace pilée.
- Préparer sur glace 3 mixes de réaction PCR (A, B, C) finales par échantillon:
 - A: **15 µl Amplification Mix A** (couvercle jaune)
5 µl Taq DNA Polymerase diluée (1.25 U)
5 µl matrice d'ADN
 - B: **15 µl Amplification Mix B** (couvercle blanc)
5 µl Taq DNA Polymerase diluée (1.25 U)
5 µl matrice d'ADN
 - C: **15 µl Amplification Mix C** (couvercle vert)
5 µl Taq DNA Polymerase diluée (1.25 U)
5 µl matrice d'ADN

Si de la matrice d'ADN préparé autrement que avec le Spin Micro DNA Extraction Kit, une série de concentrations ADN de 5-40 µg/ml (= 25-200 ng DNA par réaction) est recommandée.

- Bien fermer les tubes. Préchauffer le thermocycleur à 95°C.
- Introduire les tubes à réaction et dérouler le programme thermocycleur comme suit:
 - pré-PCR: 95°C/2 min
 - thermocyclage: 95°C/30 sec - 62°C/30 sec - 72°C/2:30 min. (40 cycles)
 - extension finale: 72°C/7 min

Conserver les produits d'amplification sur glace ou à 2-8°C pour un usage ultérieur.

Facultatif: Analyser les produits d'amplification par gel électrophorèse (p.ex. 3% gel d'agarose).

Longueur des fragments: 1460 bp (A), 2071 bp (B), 1675 bp (C)

3. Hybridisation (45°C; bain-marie agitant)

Ajuster le niveau d'eau du bain-marie à environ ½ de la hauteur du plateau de typage.

Chauffer le bain-marie à exactement 45°C (± 0.5°C). Contrôler la température d'eau avec un thermomètre calibré.

Préchauffer « Hybridization Buffer » et « Wash Solution A » à 45°C. (Attention: Toutes les précipitations formées à 2-8°C doivent être complètement solubilisées.)

Amener les « Teststrips », le « DNAT », le « Conjugate Solution », la « Wash Solution B » et le « Color Developer » à température ambiante. Préparer les plateaux de typage.

Sortir une « Teststrip » par échantillon de l'emballage en utilisant des pinces propres. (Ne toucher les « Teststrips » qu'avec des gants!) Etiqueter les « Teststrips » en dehors des bandes de marquage avec un crayon. (Pas de stylo à bille, pas de marqueurs etc.)

- Pipeter **40 µl** de « DNAT » (couvercle bleu) au bas de chaque couloir prévu pour l'utilisation dans les plateaux de typage (un couloir par échantillon).
- Ajouter **20 µl** de **produit d'amplification A** à la goutte correspondante de « DNAT ».
Ajouter **20 µl** de **produit d'amplification B** à la même goutte.
Ajouter **20 µl** de **produit d'amplification C** à la même goutte.
Mélanger soigneusement en utilisant une pipette. *(La solution restera bleue.)*
- Laisser pendant **5 min** à température ambiante.
- Ajouter **1 ml** de « Hybridization Buffer » (préchauffé à 45°C) à chaque couloir.
Agiter le plateau délicatement. *(La couleur bleue disparaîtra.)*
- Insérer les « Teststrips » avec la face marquée vers le haut (bandes visibles!) aux compartiments correspondants. Immerger complètement.
- Incuber pendant **30 min** à **45°C** sur la plaque d'agitation du bain-marie.
Mettre une fréquence d'agitation modérée (env. 50 rpm) pour éviter les pertes. Laisser fermé le couvercle du bain-marie pour éviter des variations de température.
- A la fin de l'incubation, enlever les solutions d'hybridisation par aspiration à vide.
Continuer immédiatement. Éviter l'assèchement des « Teststrips » durant la totalité de la procédure.

4. Lavage rigoureux (45°C; bain-marie agitant)

- Ajouter **1 ml** de « Wash Solution A » (préchauffé à 45°C). Rincer brièvement (10 sec).
Enlever les liquides par aspiration à vide.
- Ajouter **1 ml** de « Wash Solution A » (45°C).
- Incuber pendant **15 min** à **45°C** dans le bain-marie.
Enlever les liquides par aspiration à vide.
- Ajouter **1 ml** de « Wash Solution A » (45°C).
- Incuber pendant **15 min** à **45°C** dans le bain-marie.
Enlever les liquides par aspiration à vide.

5. Développement de la coloration (température ambiante)

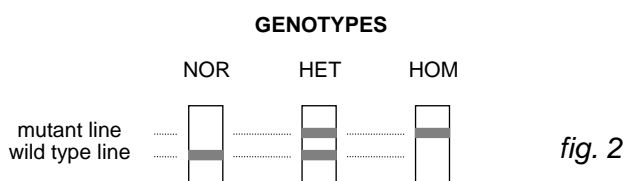
- Ajouter **1 ml** de « **Conjugate Solution** ».
- Incuber pendant **15 min** à **température ambiante** sur un agitateur basculant ou rotatif.
Enlever les liquides par aspiration à vide.
- Ajouter **1 ml** de « **Wash Solution B** ». Rincer brièvement (10 sec).
Enlever les liquides par aspiration à vide.
- Ajouter **1 ml** de « **Wash Solution B** ».
- Incuber pendant **5 min** à **température ambiante** sur un agitateur basculant ou rotatif.
Enlever les liquides par aspiration à vide.
- Ajouter **1 ml** de « **Wash Solution B** ».
- Incuber pendant **5 min** à **température ambiante** sur un agitateur basculant ou rotatif.
Enlever les liquides par aspiration à vide.
- Ajouter **1 ml** de « **Color Developer** ».
- Incuber pendant **15 min** à **température ambiante** à l'obscurité sur un agitateur basculant ou rotatif
Une couleur pourpre apparaîtra comme résultat d'une réaction positive.
- Laver les « Teststrips » plusieurs fois avec de l'eau distillée.
Laisser sécher les « Teststrips » à l'obscurité sur du papier absorbant.
Eviter d'exposer les « Teststrips » à la pleine lumière après le développement de la coloration.

VI. INTERPRETATION DES RESULTATS

Le génotype d'un échantillon est déterminé en utilisant le « Collector™ » inclus au coffret. Placer la « Teststrip » traitée dans une des zones désignées, aligner sur le schéma en utilisant la bande de marquage rouge (en haut) et la bande de marquage verte (en bas), et fixer avec du ruban adhésif.

Une réaction positive de la bande de contrôle tout en haut indique le bon fonctionnement des réactifs « Conjugate Solution » et « Color Developer ». Cette bande devrait toujours être colorée positive.

Pour chaque position polymorphique, un des types de coloration suivants devrait être obtenu:
Note: Les intensités de coloration des bandes positives peuvent varier. Cela est sans aucune importance pour le résultat.



	bande « wild type »	bande « mutant »	génotype
NOR	positive	négative	normal
HET	positive	positive	hétérozygote
HOM	négative	positive	mutation homozygote

Voir exemples des résultats du StripAssay sur page III (fig. 3).

Des délétions et duplications du gène CYP21A2 ou encore de larges conversions géniques entre le gène fonctionnel et son pseudo gène hautement homologue (CYP21A1P) sont retrouvées dans approximativement 30% des altérations génétiques identifiées chez les patients présentant une hyperplasie congénitale des surrénales (HCS). Pour un diagnostic fiable, il est donc fortement recommandé de compléter l'analyse par CAH StripAssay avec des techniques permettant de détecter le nombre de copies du gène CYP21A2, comme qPCR (Parajes et al. 2007, Clin Chem 53:1577-84) ou Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA). Dans certains cas, des conversions géniques peuvent être soupçonnées lorsque des profils inhabituels de StripAssay sont obtenus (par exemple délétion commune de "30 kb E1-E3"; voir les exemples E-H, page III).

Le CAH StripAssay ne permet pas de discriminer entre une mutation homozygote (présence de la mutation sur les 2 allèles) et des mutations hémizygotiques (délétion présente sur une seule copie uniquement; voir les exemples C, H et K, page III).

Pour amplifier spécifiquement le gène fonctionnel CYP21A2, des primers spécifiques devront être générés dans les régions potentiellement mutées. Par conséquent, la présence de la mutation Cluster E6 interfère avec l'amplification de la région couvrant les mutations P30L et I2 splice. Si une de ces mutations est présente en combinaison avec le Cluster E6, le résultat du StripAssay sera interprété comme s'il s'agissait d'un pseudo homozygote (voir exemple J, page III). Si le Cluster E6 est présent à l'état d'homozygote ou d'hémizygotique, les bandes correspondant aux « wild type » pour P30L et I2 splice seront absentes (voir exemple K, page III).

Des conseils sur les erreurs constatées peuvent être obtenus en contactant ViennaLab par l'intermédiaire du distributeur local ou directement sous l'adresse qui se trouve sur page I.

VII. PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Une compréhension détaillée de la procédure décrite ici, ainsi qu'un équipement de laboratoire et des techniques précises sont nécessaires pour obtenir des résultats fiables. L'usage du StripAssay pour le diagnostic *in vitro* humain doit être limité au personnel bien entraîné.
- Ne pas utiliser des composants des StripAssay au-delà de la date de péremption imprimée sur le coffret. Ne pas mélanger les réactifs de différents lots.
- Utiliser des embouts de pipette stériles et jetables pendant toute la procédure pour éviter la contamination microbienne et la contamination croisée des réactifs et échantillons. Ne pas échanger les couvercles des flacons.
- La bande de contrôle immobilisée sur chaque « Teststrip » permet un contrôle performant du système de détection chromogénique. Pour surveiller et valider la spécificité des étapes de l'hybridation et du lavage, des contrôles ADN d'un génotype connu devraient être inclus à chaque expérience individuelle.

VIII. SECURITE

- Ne pas boire, manger ou appliquer des cosmétiques dans les secteurs réservés au travail. Porter des blouses de laboratoire et des gants à usage unique pendant le travail avec des échantillons et des réactifs. Se laver les mains soigneusement après la procédure.
- Traiter des échantillons comme tous produits potentiellement capables de communiquer des agents infectieux. Soigneusement nettoyer et désinfecter tout matériel et toutes surfaces qui ont été en contact avec des échantillons. Eliminer tous déchets associés avec des échantillons cliniques dans un container prévu à cet effet.
- Eviter tout contact du « DNAT » avec la peau, les yeux ou les muqueuses. En cas de contact, laver immédiatement avec beaucoup d'eau. Si le produit est renversé, diluer avec de l'eau avant d'essuyer.
- Se référer à toutes les réglementations locales et fédérales en cours sur l'environnement.

Istruzioni per l'uso

I. UTILIZZO

Saggio per l'identificazione delle mutazioni associate con l'iperplasia Congenita Surrenale (CAH) basato sulla reazione a catena della polimerasi (PCR) e sull'ibridazione inversa.

II. METODICA

La procedura si articola in tre passaggi: (1) isolamento del DNA, (2) amplificazione tramite PCR con primer biotinilati, (3) ibridazione dei prodotti amplificati su una striscia contenente sonde oligonucleotidiche allele-specifiche immobilizzate secondo uno schema di bande parallele (Fig. 1). Le sequenze biotinilate legate alle sonde sono rivelate utilizzando fosfatasi alcalina coniugata con streptavidina e, in seguito, il relativo substrato.

Il saggio identifica 11 mutazioni nel gene CYP21A2: P30L, I2 splice (I2 G), Del 8 bp E3 (G110del8nt), I172N, Cluster E6 (I236N, V237E, M239K), V281L, L307 frameshift (F306+T), Q318X, R356W, P453S, R483P.

Ulteriori informazioni sono disponibili su OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man): www.ncbi.nlm.nih.gov/omim

III. COMPONENTI DEL KIT

Vedi la lista di tutti i componenti a pagina I.

✘ DNAT contiene 1.6% NaOH (R 36/38).

Amplification Mix, Taq Dilution Buffer, Conjugate Solution, Wash Solution B contiene 0.05% NaN_3 . Conjugate Solution contiene fosfatasi alcalina coniugata con streptavidina. Color Developer contiene nitro blue tetrazolium (NBT) and 5-bromo-4-chloro-3-indolyl phosphate (BCIP).

Conservare tutti i reagenti a 2-8°C quando non sono utilizzati !

IV. MATERIALE RICHIESTO MA NON FORNITO

Oltre all'equipaggiamento standard per il laboratorio di biologia molecolare, è anche necessario:

- Microcentrifuga regolabile da 3,000-12,000 rpm (1,000-12,000 x g)
- Incubatori (es. termoblocco, bagnomaria) regolabili a 56°C e 98°C ($\pm 2^\circ\text{C}$)
- Thermociclatore e provette idonee per reazione in plastica sottile
- Bagnomaria con piattaforma basculante e temperatura regolabile (45°C $\pm 0.5^\circ\text{C}$)
- Pompa o sistema analogo aspirante
- Agitatore (orizzontale o orbitale)
- *Opzionale: linea elettroforetica su gel di agarosio (per il controllo dei prodotti di amplificazione)*

V. PROCEDURA

1. Isolamento del DNA

Utilizzare sangue fresco o congelato con EDTA o citrato come anticoagulante; non usare sangue contenente eparina.

Non conservare il sangue per più di 3 giorni a temperatura ambiente o per più di 1 settimana a 2-8°C prima dell'uso. Il sangue tenuto congelato per più di 1 anno, o sottoposto a più di 3 cicli di congelamento/scongelo non è adatto per essere utilizzato in questa procedura.

Portare i campioni di sangue a temperatura ambiente. Miscelare invertendo delicatamente più volte le provette di raccolta del sangue. Ripetere la miscelazione prima di prelevare ogni aliquota di sangue.

Lasciare che Lysis Solution e GEN^XTRACT Resin raggiungano la temperatura ambiente.

- Pipettare **100 µl** di **campione di sangue** in una provetta da 1.5 ml con tappo a vite.
- Aggiungere **1 ml Lysis Solution**, chiudere la provetta e miscelare per inversione diverse volte.
- Lasciare per **15 min.** a temperatura ambiente.
- Centrifugare per **5 min.** a **3,000 rpm** (ca. 1,000 x g) in una microcentrifuga.
- Rimuovere ed eliminare dalla parte superiore 1 ml di surnatante.
- Aggiungere **1 ml Lysis Solution**, chiudere la provetta e miscelare per inversione diverse volte.
- Centrifugare per **5 min.** a **12,000 rpm** (ca. 12,000 x g) in una microcentrifuga.
- Rimuovere ed eliminare il surnatante lasciando circa 50 µl di pellet visibile.
- Risospendere GEN^XTRACT Resin agitando vigorosamente la bottiglia.
- Aggiungere **200 µl GEN^XTRACT Resin** al pellet. Chiudere la provetta e vortexare per 10 sec.

⚠ GEN^XTRACT Resin si deposita rapidamente. Ripetere la risospensione ogni volta immediatamente prima di prelevare un'altra aliquota.

- Incubare per **20 min.** a **56°C**. Vortexare per 10 sec.
- Incubare per **10 min.** a **98°C**. Vortexare per 10 sec.
- Centrifugare per **5 min.** a **12,000 rpm** in una microcentrifuga. Raffreddare in ghiaccio.

Il surnatante ottenuto contiene DNA idoneo per un uso immediato in PCR. Per essere conservato, il surnatante dovrebbe essere trasferito in una nuova provetta e tenuto refrigerato (2-8°C; fino a una settimana) o congelato a -20°C.

2. Amplificazione *In Vitro* (PCR; 3 reazioni separate per ogni campione)

Conservare tutti i reagenti per la PCR e i DNA estratti refrigerati. Condurre tutti i passaggi fino alla partenza del programma del termociclatore in ghiaccio (0-4°C).

- Preparare una diluizione fresca (1:20 conc. finale 0.25 U/µl) di **Taq DNA Polymerase** (tappo rosso) nel **Taq Dilution Buffer** (tappo trasparente).
- Preparare 3 provette di reazione per ogni campione da amplificare. Mettere le provette in ghiaccio.
- Per ogni campione preparare 3 mix di reazione per PCR (A, B, C) in ghiaccio:
 - A: **15 µl Amplification Mix A** (tappo giallo)
5 µl Taq DNA Polymerase diluita (1.25 U)
5 µl DNA template
 - B: **15 µl Amplification Mix B** (tappo bianco)
5 µl Taq DNA Polymerase diluita (1.25 U)
5 µl DNA template
 - C: **15 µl Amplification Mix C** (tappo verde)
5 µl Taq DNA Polymerase diluita (1.25 U)

5 µl DNA template

Se i DNA estratti non sono stati ottenuti con il Spin Micro DNA Extraction Kit, si raccomanda una concentrazione di DNA in un range di 5-40 µg/ml (= 25-200 ng DNA per reazione).

- Chiudere bene le provette. Preriscaldare il termociclatore a 95°C.
- Inserire le provette e far partire il seguente programma:
 - pre-PCR: 95°C/2 min.
 - cicli: 95°C/30 sec. - 62°C/30 sec. - 72°C/2:30 min. (40 cicli)
 - estensione finale: 72°C/7 min.

Conservare i prodotti amplificati in ghiaccio o a 2-8°C per utilizzi futuri.

Opzionale: Analizzare i prodotti di amplificazione con elettroforesi su gel (e.g. 3% agarose gel). Lunghezze dei frammenti: 1460 bp (A), 2071 bp (B), 1675 bp (C)

3. Ibridazione (45°C; bagnomaria basculante)

Regolare il livello dell'acqua a circa ½ dell'altezza del Typing Tray (vassoio porta strisce).

Scaldare il bagnomaria esattamente a 45°C (± 0.5°C). Controllare la temperatura dell'acqua con un termometro calibrato.

Preriscaldare Hybridization Buffer e Wash Solution A a 45°C. (Assicurarsi che tutti i precipitati formati a 2-8°C siano completamente disciolti.)

Lasciare che Teststrips, DNAT, Conjugate Solution, Wash Solution B e Color Developer raggiungano la temperatura ambiente. Preparare Typing Tray(s).

Prendere una Teststrip per ogni campione utilizzando pinzette pulite. (Toccare le Teststrip solo coi guanti!) Contrassegnare le Teststrip oltre le linee colorate con una matita. (Non penne a sfera, pennarelli, ecc.)

- Pipettare **40 µl DNAT** (tappo blu) nell'angolo in basso di ogni corsia del Typing Trays (una corsia per campione).
- Aggiungere **20 µl amplification product A** nella corrispondente goccia di DNAT.
Aggiungere **20 µl amplification product B** nella stessa goccia.
Aggiungere **20 µl amplification product C** nella stessa goccia.
Miscelare bene con una pipetta. (La soluzione rimarrà blu.)
- Incubare per **5 min.** a temperatura ambiente.
- Aggiungere **1 ml Hybridization Buffer** (preriscaldato a 45°C) in ogni corsia.
Agitare delicatamente il vassoio. (Il colore blu scomparirà.)
- Inserire le **Teststrip** con il lato contrassegnato verso l'alto (linee visibili!) nelle rispettive corsie. Immergere completamente.
- Incubare per **30 min.** a **45°C** nella piattaforma basculante del bagnomaria.
Selezionare una frequenza di agitazione moderata (ca. 50 rpm) per evitare fuoruscita del liquido. Tenere il coperchio del bagnomaria chiuso per evitare variazioni di temperatura.
- Alla fine dell'incubazione rimuovere la soluzione di ibridazione tramite aspirazione a vuoto. Procedere immediatamente. Non fare seccare le Teststrip durante l'intera procedura.

4. Lavaggio stringente (45°C; bagnomaria basculante)

- Aggiungere **1 ml Wash Solution A** (preriscaldato a 45°C). Lavare brevemente (10 sec.).
Rimuovere i liquidi tramite aspirazione a vuoto.
- Aggiungere **1 ml Wash Solution A** (45°C).
- Incubare per **15 min.** a **45°C** nel bagnomaria basculante.
Rimuovere i liquidi tramite aspirazione a vuoto.
- Aggiungere **1 ml Wash Solution A** (45°C).
- Incubare per **15 min.** a **45°C** nel bagnomaria basculante.
Rimuovere i liquidi tramite aspirazione a vuoto.

5. Sviluppo del colore (temperatura ambiente)

- Aggiungere **1 ml Conjugate Solution**.
- Incubare per **15 min.** a **temperatura ambiente** su un agitatore orizzontale o orbitale. Rimuovere i liquidi tramite aspirazione a vuoto.
- Aggiungere **1 ml Wash Solution B**. Lavare brevemente (10 sec.). Rimuovere i liquidi tramite aspirazione a vuoto.
- Aggiungere **1 ml Wash Solution B**.
- Incubare per **5 min.** a **temperatura ambiente** su un agitatore orizzontale o orbitale. Rimuovere i liquidi tramite aspirazione a vuoto.
- Aggiungere **1 ml Wash Solution B**.
- Incubare per **5 min.** a **temperatura ambiente** su un agitatore orizzontale o orbitale. Rimuovere i liquidi tramite aspirazione a vuoto.
- Aggiungere **1 ml Color Developer**.
- Incubare per **15 min.** a **temperatura ambiente** al buio su agitatore orizzontale o orbitale. *Una colorazione viola apparirà in corrispondenza di una reazione positiva.*
- Lavare le Teststrip diverse volte con acqua distillata. Lasciare asciugare le Teststrip al buio su carta assorbente. *Non esporre le Teststrip a luce intensa dopo lo sviluppo del colore.*

VI. INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

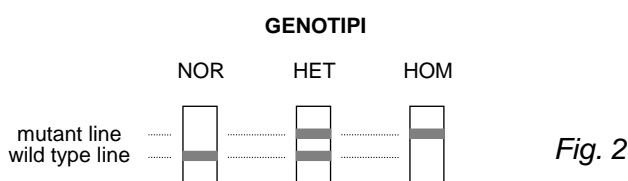
Il genotipo di un campione si determina usando il « Collector™ » incluso nel kit.

Mettere la Teststrip sviluppata in uno degli spazi assegnati, allinearla allo schema disegnato utilizzando la linea rossa (alto) e la linea verde (basso) e fissarla con nastro adesivo.

Una reazione positiva nella banda di Controllo in alto indica il corretto funzionamento della Conjugate Solution e del Color Developer. Questa banda deve sempre risultare positiva.

Per ogni posizione polimorfica, si dovrebbe ottenere una delle seguenti combinazioni di colorazione:

Nota: l'intensità di colorazione delle bande positive può variare. Questo non è significativo per il risultato.



	banda « wild type »	banda « mutant »	genotipo
NOR	positivo	negativo	normale
HET	positivo	positivo	eterozigote
HOM	negativo	positivo	omozigote mutante

Vedi esempi dei risultati StripAssay a pagina III (Fig. 3).

Le delezioni e duplicazioni del gene CYP21A2, o le conversioni estese tra il gene funzionale e il suo pseudo gene altamente omologo (CYP21A1P) comprendono circa il 30% delle alterazioni genetiche trovate nei pazienti con iperplasia congenita surrenale (CAH). Quindi si raccomanda sempre di associare i risultati ottenuti con il CAH StripAssay con i dati relativi al numero di copie del gene CYP21A2, ottenuti per esempio con la qPCR (Parajes et al. 2007, Clin Chem 53:1577-84) o tramite Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA). In alcuni casi le conversioni possono dare dei modelli insoliti con lo StripAssay (per esempio la comune “delezione 30 kb E1-E3”; vedi esempi E-H, pagina III).

Il CAH StripAssay non discrimina tra la condizione omozigote (mutazione presente su entrambi gli alleli) e la condizione emizigote (delezione presente sul secondo allele; vedi esempi C, H e K, pagina III).

Per amplificare in modo specifico il gene funzionale CYP21A2, alcuni primers hanno dovuto essere scelti nelle regioni potenzialmente mutate. Quindi la presenza della mutazione Cluster E6 interferisce con l'amplificazione della regione tra gli P30L e I2 splice. Se una di queste mutazioni è presente in combinazione con il Cluster E6, apparirà come se fosse pseudo-omozigote (vedi esempio J, pagina III). Se il Cluster E6 è presente nello stato omozigote o emizigote, i segnali « wild type » per gli P30L e I2 splice mancheranno (vedi esempio K, pagina III).

Consigli sulla soluzione dei problemi possono essere ottenuti contattando il distributore locale della ViennaLab. In alternativa ci si può rivolgere direttamente all'indirizzo fornito a pagina I.

VII. CONSIDERAZIONI SULLA QUALITA'

- Una piena comprensione della procedura qui esposta e precisi equipaggiamenti e tecniche di laboratorio sono necessari per ottenere risultati affidabili. L'utilizzo del kit StripAssay per la diagnostica umana *in vitro* deve essere limitato a personale correttamente addestrato.
- Non usare i componenti del kit StripAssay oltre la data di scadenza riportata sull'esterno della scatola. Non mischiare reagenti di lotti diversi.
- Per evitare contaminazioni microbiche e cross-contaminazione dei reagenti o dei campioni utilizzare solo consumabili e puntali sterili. Non scambiare i tappi delle bottiglie tra di loro.
- La banda di controllo immobilizzata su ogni Teststrip consente un controllo di qualità del sistema di rivelazione colorimetrico. Per tenere sotto controllo e garantire la specificità dell'ibridazione e dei lavaggi, uno o più DNA di controllo a genotipo noto dovrebbero essere inseriti in ogni esperimento.

VIII. SICUREZZA

- Non bere, mangiare, fumare o utilizzare cosmetici nelle apposite aree di lavoro. Indossare camici da laboratorio e guanti usa e getta quando si maneggiano i campioni e i reagenti del kit. Lavarsi accuratamente le mani alla fine del lavoro.
- Maneggiare tutti i campioni come se questi potessero trasmettere malattie infettive. Pulire e disinfettare accuratamente tutto il materiale e le superfici che sono entrati in contatto con i campioni. Eliminare tutti gli scarti inerenti i campioni in appositi contenitori per rischio biologico.
- Evitare il contatto del DNAT con pelle, occhi, o membrane mucose. Se il contatto avviene, lavare immediatamente con grandi quantità d'acqua. Se lo stesso si rovescia, diluire con acqua prima di asciugare.
- Aderire a tutte le regolamentazioni locali e federali che sono applicate in merito ai temi della sicurezza e dell'ambiente.

Instrucciones de uso

I. APLICACIÓN

Ensayo para la identificación de mutaciones asociadas con la Hiperplasia Suprarrenal Congénita (HSC) basado en la reacción en cadena de la polimerasa (PCR) e hibridación inversa.

II. METODOLOGÍA

El procedimiento incluye tres pasos: (1) aislamiento del ADN, (2) amplificación PCR utilizando primers marcados con biotina, (3) hibridación de los productos de amplificación en una tira que contiene sondas de oligonucleótido alelo-específico fijadas en líneas paralelas (Fig. 1). Las secuencias marcadas con biotina unidas a la tira se detectan utilizando estreptavidina-fosfatasa-alcalina y sustrato de color.

El ensayo incluye 11 mutaciones del gen CYP21A2: P30L, I2 splice (I2 G), Del 8 bp E3 (G110del8nt), I172N, Cluster E6 (I236N, V237E, M239K), V281L, L307 frameshift (F306+T), Q318X, R356W, P453S, R483P.

Se puede encontrar más información sobre genética en OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man): www.ncbi.nlm.nih.gov/omim

III. COMPONENTES DEL KIT

Véase la lista de todos los componentes del kit en la página I.

✘ El DNAT contiene 1,6% NaOH (R 36/38).

Amplification Mix, Taq Dilution Buffer, Conjugate Solution, Wash Solution B contiene 0,05% NaN_3 . Conjugate Solution contiene estreptavidina-fosfatasa alcalina. Color Developer contiene nitroazul de tetrazolio (NBT) y 5-bromo-4-cloro-3-indolil fosfato (BCIP).

¡Conservar todos los reactivos a 2-8°C cuando no se estén utilizando!

IV. MATERIALES REQUERIDOS PERO NO SUMINISTRADOS

Aparte del equipamiento de un laboratorio de biología molecular estándar, se necesita:

- Microcentrifuga regulable de 3.000-12.000 rpm (1.000-12.000 x g)
- Incubador (p.e. bloque de calor, baño de agua) capaz de alcanzar 56°C y 98°C ($\pm 2^\circ\text{C}$)
- Termociclador y tubos de reacción de plástico fino adecuados.
- Baño de agua con plataforma de agitación y temperatura regulable (45°C $\pm 0,5^\circ\text{C}$)
- Aparato de aspiración al vacío
- Agitador (balanceo o agitador orbital)
- *Opcional: equipo de electroforesis en gel de agarosa (para el control de los productos de amplificación)*

V. PROCEDIMIENTO DEL ENSAYO

1. Aislamiento del ADN

Utilizar sangre fresca o congelada con EDTA o anticoagulante citrato; evitar sangre que contenga heparina.

No conservar la sangre durante más de tres días a temperatura ambiente o más de 1 semana a 2-8°C antes de utilizarla. La sangre que se ha mantenido congelada durante más de un año o que ha pasado más de tres ciclos de congelación-descongelación no se puede utilizar en este procedimiento.

Esperar a que las muestras de sangre alcancen la temperatura ambiente. Mezclar bien invirtiendo con cuidado los tubos de extracción de sangre varias veces. Repetir el proceso de mezclado cada vez que se vaya a extraer una alícuota de sangre.

Esperar a que la Lysis Solution y la GEN^XTRACT Resin alcancen la temperatura ambiente.

- Pipetear **100 µl** de **sangre** en un microtubo de 1,5 ml con tapón de rosca.
- Añadir **1 ml** de la **Lysis Solution**, cerrar el tubo y mezclar invirtiéndolo varias veces.
- Dejar reposar durante **15 min.** a temperatura ambiente.
- Centrifugar durante **5 min.** a **3.000 rpm** (aprox. 1.000 x g) en una microcentrífuga.
- Aspirar y desechar la parte superior (1 ml) del sobrenadante.
- Añadir **1 ml** de la **Lysis Solution**, cerrar el tubo y mezclar invirtiéndolo varias veces.
- Centrifugar durante **5 min.** a **12.000 rpm** (aprox. 12.000 x g) en una microcentrífuga.
- Aspirar y desechar el supernadante exceptuando aprox. 50 µl de un precipitado visible y esponjoso.
- Resuspender la GEN^XTRACT Resin agitando el frasco.
- Añadir **200 µl** de **GEN^XTRACT Resin** al precipitado. Cerrar el tubo y mezclar en un agitador tipo vortex durante 10 seg.
⚠ La GEN^XTRACT Resin sedimenta rápidamente. Repetir la resuspensión cada vez inmediatamente antes de aspirar otra alícuota.
- Incubar durante **20 min.** a **56°C**. Mezclar en un agitador tipo vortex durante 10 seg.
- Incubar durante **10 min.** a **98°C**. Mezclar en un agitador tipo vortex durante 10 seg.
- Centrifugar durante **5 min.** a **12.000 rpm** en una microcentrífuga. Enfriar en hielo.

El sobrenadante resultante contiene ADN adecuado para ser utilizado inmediatamente en la PCR. Para conservarlo de cara al futuro, el sobrenadante debería transferirse a un tubo nuevo y guardarse en un frigorífico (a 2-8°C hasta una semana) o en un congelador a -20°C.

2. Amplificación *in vitro* (PCR; 3 reacciones por muestra)

Conservar todos los reactivos PCR y el ADN en frío durante todo el proceso. Realizar todos los pasos hasta el inicio de la amplificación en hielo (0-4°C).

- Preparar una dilución de trabajo fresca (1:20, concentración final de 0.25 U/µl) de **Taq DNA Polymerase** (tapón rojo) en **Taq Dilution Buffer** (tapón transparente).
- Preparar 3 tubos de reacción para cada muestra a amplificar. Colocar los tubos en hielo.
- Para cada muestra, preparar 3 mezclas de reacción de PCR final (A, B, C) en hielo:
 - A: **15 µl** de **Amplification Mix A** (tapón amarillo)
5 µl de **Taq DNA Polymerase diluida** (1.25 U)
5 µl de **ADN**
 - B: **15 µl** de **Amplification Mix B** (tapón blanco)
5 µl de **Taq DNA Polymerase diluida** (1.25 U)
5 µl de **ADN**
 - C: **15 µl** de **Amplification Mix C** (tapón verde)
5 µl de **Taq DNA Polymerase diluida** (1.25 U)
5 µl de **ADN**

Si no se utilizan ADN preparado con el Spin Micro DNA Extraction Kit, se recomienda utilizar un rango de concentración del ADN de 5-40 µg/ml (= 25-200 ng de ADN por reacción).

- Tapar fuertemente los tubos. Precalear el termociclador a 95°C.
- Introducir los tubos de reacción y ejecutar el siguiente programa de termociclado:
Pre-PCR: 95°C/2 min.
Termociclado: 95°C/30 seg. - 62°C/30 seg. - 72°C/2:30 min. (40 ciclos)
Exensión final: 72°C/7 min.

Conservar los productos de amplificación en hielo a 2-8°C para utilizarlos más adelante.

Opcional: Analizar los productos de amplificación mediante electroforesis en gel (p.e. 3% gel de agarosa).

Longitudes de fragmento: 1460 bp (A), 2071 bp (B), 1675 bp (C)

3. Hibridación (45°C; baño de agua con agitación)

Ajustar el nivel de agua del baño a aprox. ½ de la altura de la Typing Tray.

Calentar el baño de agua a exactamente 45°C (± 0,5°C). Comprobar la temperatura del agua con un termómetro calibrado.

Precalear el Hybridization Buffer y la Wash Solution A a 45°C. (Fijarse en que todos los precipitados formados a 2-8°C se disuelvan completamente.)

Esperar a que los Teststrips, el DNAT, la Conjugate Solution, la Wash Solution B y el Color Developer alcancen la temperatura ambiente. Preparar la/s Typing Tray/s.

Extraer un Teststrip para cada muestra utilizando unas pinzas limpias. (¡Tocar siempre los Teststrips con guantes!) Identificar los Teststrips fuera de las líneas marcadas con lápiz. (No utilizar bolígrafos, rotuladores etc.)

- Pipetear **40 µl** de **DNAT** (tapón azul) en la esquina inferior de cada compartimento que se vaya a utilizar en las Typing Trays (un compartimento por muestra).
- Añadir **20 µl** del **producto de amplificación A** sobre la gota correspondiente de DNAT.
Añadir **20 µl** del **producto de amplificación B** sobre la misma gota.
Añadir **20 µl** del **producto de amplificación C** sobre la misma gota.
Mezclar bien con una pipeta. *(La solución permanecerá azul.)*
- Incubar durante **5 min.** a temperatura ambiente.
- Añadir **1 ml** de **Hybridization Buffer** (precautado a 45°C) en cada compartimento.
Agitar la Typing Tray con suavidad. *(Desaparecerá el color azul.)*
- Introducir los **Teststrips** con el lado marcado hacia arriba (¡líneas visibles!) en los compartimentos correspondientes. Sumergir completamente.
- Incubar durante **30 min.** a **45°C** en la plataforma de agitación del baño de agua.
Ajustar una frecuencia de agitación moderada (aprox. 50 rpm) para evitar derrames. Mantener cerrada la tapa del baño de agua para evitar variaciones en la temperatura.
- Al final de la incubación, aspirar las soluciones de hibridación mediante aspiración al vacío.
Hacerlo inmediatamente. No permitir que las tiras se sequen durante el proceso.

4. Lavado riguroso (45°C; baño de agua con agitación)

- Añadir **1 ml** de **Wash Solution A** (precautada a 45°C). Lavar brevemente (10 seg.).
Aspirar los líquidos mediante aspiración al vacío.
- Añadir **1 ml** de **Wash Solution A** (45°C).
- Incubar durante **15 min.** a **45°C** en el baño de agua con agitación.
Aspirar los líquidos mediante aspiración al vacío.
- Añadir **1 ml** de **Wash Solution A** (45°C).
- Incubar durante **15 min.** a **45°C** en el baño de agua con agitación.
Aspirar los líquidos mediante aspiración al vacío.

5. Revelado del color (temperatura ambiente)

- Añadir **1 ml** de **Conjugate Solution**.
- Incubar durante **15 min.** a **temperatura ambiente** en un agitador de balanceo u orbital. Aspirar los líquidos mediante aspiración al vacío.
- Añadir **1 ml** de **Wash Solution B**. Lavar brevemente (10 seg.). Aspirar los líquidos mediante aspiración al vacío.
- Añadir **1 ml** de **Wash Solution B**.
- Incubar durante **5 min.** a **temperatura ambiente** en un agitador de balanceo u orbital. Aspirar los líquidos mediante aspiración al vacío.
- Añadir **1 ml** de **Wash Solution B**.
- Incubar durante **5 min.** a **temperatura ambiente** en un agitador de balanceo u orbital. Aspirar los líquidos mediante aspiración al vacío.
- Añadir **1 ml** de **Color Developer**.
- Incubar durante **15 min.** a **temperatura ambiente** en la oscuridad en un agitador de balanceo u orbital.
Si se produce una reacción positiva, aparecerá un color morado.
- Lavar varias veces los Teststrips con agua destilada.
Dejar que los Teststrips se sequen en oscuridad sobre papel absorbente.
No exponer los Teststrips a una luz intensa después del revelado del color.

VI. INTERPRETACIÓN DE LOS RESULTADOS

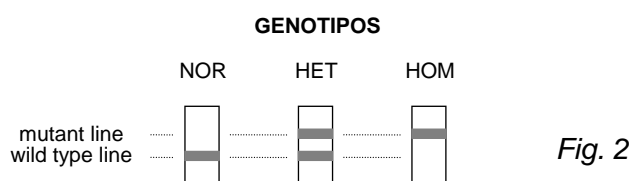
El genotipo de la muestra se determina utilizando el « Collector™ » suministrada.

Colocar el Teststrip procesado dentro de uno de los campos diseñados, alinearla con el dibujo esquemático utilizando la línea roja (arriba) y la línea verde (abajo), y pegarla con cinta adhesiva.

Una reacción positiva de la línea de Control superior indica el funcionamiento correcto de la Conjugate Solution y del Color Developer. Esta línea siempre debería dar positivo.

Para cada posición polimórfica, se debería obtener uno de los siguientes patrones de bandas:

Nota: Las intensidades de las bandas positivas pueden variar. Esto no tiene ningún significado para los resultados.



	banda « wild type »	banda « mutant »	genotipo
NOR	positivo	negativo	normal
HET	positivo	positivo	heterocigoto
HOM	negativo	positivo	homocigoto mutante

Véanse los ejemplos sobre los resultados del StripAssay de la página III (Fig. 3).

Las deleciones y duplicaciones del gen CYP21A2, o grandes conversiones entre el gen funcional de su homólogo pseudogen (CYP21A1P) representan cerca del 30 por ciento de las alteraciones genéticas encontradas en pacientes con hiperplasia suprarrenal congénita (HSC). Por lo tanto, siempre se recomienda combinar los resultados del CAH StripAssay con los datos del número de copias del gen CYP21A2, obtenidos por ejemplo por qPCR (Parajes et al. 2007, Clin Chem 53:1577-84) o por Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA). En algunos casos, las conversiones pueden ser indicadas por patrones StripAssay inusuales (por ejemplo, el común "30 kb E1-E3 Delección", ver ejemplos E-H, página III).

CAH StripAssay no discrimina entre una mutación homocigota (presente en ambos alelos) y una mutación hemocigota (delección presente en el segundo alelo; ver ejemplos C, H y K, página III).

Para amplificar específicamente el gen funcional CYP21A2, algunos iniciadores tuvieron que ser seleccionados dentro de las regiones potencialmente mutadas. Por lo tanto, la presencia de la mutación del Cluster E6 interfiere con la amplificación de la región que abarca P30L y I2 splice. Si una de estas mutaciones se presentan en combinación con el Clúster E6, aparecerá como pseudo-homocigoto (ver ejemplo J, página III). Si el Cluster E6 está presente en el estado homocigoto o hemocigoto, las señales « wild type » para P30L y I2 splice se perderán (ver ejemplo K, página III).

Se pueden encontrar consejos sobre los problemas que pueden surgir poniéndose en contacto con ViennaLab a través del distribuidor local o directamente en la dirección facilitada en la página I.

VII. CONSIDERACIONES SOBRE LA CALIDAD

- Para obtener resultados fiables, es preciso entender perfectamente el procedimiento aquí resumido, así como disponer de un equipo y técnicas de laboratorio precisos. El uso del StripAssay para diagnóstico humano in vitro debe estar limitado al personal adecuadamente formado y experimentado.
- No utilizar los componentes del StripAssay pasada la fecha de caducidad impresa en el exterior de la caja. No mezclar reactivos pertenecientes a lotes diferentes.
- Evitar la contaminación microbiana y la contaminación cruzada de los reactivos o de las muestras utilizando puntas de pipetas estériles y desechables durante todo el proceso. No intercambiar los tapones de los frascos.
- La línea de control de cada Teststrip permite realizar un control del rendimiento del sistema de detección cromógena. Para monitorizar y validar la especificidad de los pasos de hibridación y lavado, se deberían incluir controles de genotipos conocidos cada vez que se realizaran estudios genéticos.

VIII. SEGURIDAD

- No beber, comer, fumar o utilizar productos cosméticos en las áreas de trabajo designadas. Llevar ropa de laboratorio y guantes desechables mientras se manipulan las muestras y los reactivos del kit. Lavarse bien las manos al finalizar.
- Manipular las muestras como si fueran capaces de transmitir agentes infecciosos. Limpiar y desinfectar a fondo todos los materiales y superficies que hayan entrado en contacto con las muestras. Eliminar todos los residuos asociados a las muestras clínicas en un contenedor para residuos biológicos potencialmente peligrosos.
- Evitar el contacto del DNAT con la piel, los ojos o las membranas mucosas. Si se produce el contacto, lavar inmediatamente con mucha agua. En caso de derrame, diluir con agua antes de secar el área afectada con un trapo.
- Seguir la normativa de seguridad medioambiental local y estatal vigente.

Instruções de utilização

I. UTILIZAÇÃO PREVISTA

Ensaio para a identificação de mutações associadas a Hiperplasia Suprarrenal Congénita (HSC) baseado na reacção em cadeia da polimerase (PCR) e hibridação reversa.

II. METHODOLOGY

O procedimento inclui três passos: (1) isolamento do DNA, (2) amplificação por PCR utilizando *primers* biotinilados, (3) hibridação de produtos de amplificação numa tira de teste com sondas oligonucleotídicas específicas de alelo num *array* de linhas paralelas (Fig. 1). As sequências biotiniladas ligadas são detectadas usando fosfatase alcalina-estreptavidina e substratos de cor.

O ensaio engloba 11 mutações no gene CYP21A2: P30L, I2 splice (I2 G), Del 8 bp E3 (G110del8nt), I172N, Cluster E6 (I236N, V237E, M239K), V281L, L307 frameshift (F306+T), Q318X, R356W, P453S, R483P.

Mais informação genética está disponível na OMIM (Online Mendelian Inheritance in Man): www.ncbi.nlm.nih.gov/omim

III. COMPONENTES DO KIT

Ver lista de todos os componentes do kit na página I.

✘ DNAT contém 1.6% NaOH (R 36/38).

Amplification Mix, Taq Dilution Buffer, Conjugate Solution, Wash solution B contém 0.05% NaN₃. Conjugate Solution contém fosfatase alcalina-estreptavidina. Color Developer contém Nitroazul de tetrazólio (NBT) e 5-bromo-4-cloro-3-indolil fosfato (BCIP).

Conserve todos os reagentes a 2-8°C quando não estiverem a ser utilizados !

IV. MATERIAIS NECESSÁRIOS MAS NÃO FORNECIDOS

Adicionalmente ao material padrão do laboratório de biologia molecular, é necessário:

- Microcentrifuga ajustável com capacidade para 3,000-12,000 rpm (1,000-12,000 x g)
- Incubadora (ex. bloco de aquecimento, banho de água) de 56°C e 98°C (± 2°C)
- Aparelho de termociclos e tubos adequados de paredes de plástico finas/tiras
- Banho de água com plataforma de agitação e temperatura ajustável (45°C ± 0.5°C)
- Aparelho de aspiração de vácuo
- Agitador (de leito ou orbital)
- *Opcional: equipamento de electroforese em gel de agarose (para controlo dos produtos da amplificação)*

V. PROCEDIMENTO DO ENSAIO

1. Isolamento do DNA

Utilize sangue fresco ou congelado com EDTA ou anticoagulante citrato; evite sangue com heparina.

Não conserve o sangue durante mais do que 3 dias à temperatura ambiente ou mais do que uma semana a 2-8°C antes de utilizar. O sangue que foi mantido congelado durante mais do que um ano, ou que esteve sujeito a mais do que três ciclos de congelação/descongelação é inapropriado para ser utilizado neste procedimento.

Deixe as amostras estabilizar à temperatura ambiente. Misture bem invertendo cuidadosamente, várias vezes, os tubos de sangue. Repita a mistura cada vez, antes de retirar uma alíquota do sangue.

Deixe que a Lysis Solution e a GEN^XTRACT Resin estabilizem à temperatura ambiente.

- Pipete **100 µl** da **amostra de sangue** para um microtubo de 1.5 ml com tampa de enroscar.
- Adicione **1 ml** da **Lysis Solution**, feche o tubo e misture várias vezes por inversão.
- Deixe estabilizar **15 min.** à temperatura ambiente.
- Centrifugue **5 min.** a **3,000 rpm** (aprox. 1,000 x g) numa microcentrifuga.
- Remova e rejeite a porção de cima (topo) 1 ml de sobrenadante.
- Adicione **1 ml** de **Lysis Solution**, feche o tubo e misture várias vezes por inversão.
- Centrifugue **5 min.** a **12,000 rpm** (aprox. 12,000 x g) numa microcentrifuga.
- Remova e rejeite o sobrenadante excepto aprox. 50 µl de um pellet suave e visível.
- Resuspenda a GEN^XTRACT Resin por rotação insistente do recipiente.
- Adicione **200 µl** da **GEN^XTRACT Resin** ao pellet. Feche o tubo e agite no vortex 10 seg.
⚠ A GEN^XTRACT Resin sedimenta rapidamente. Repita a resuspensão de cada vez e imediatamente antes de remover outra alíquota.
- Incube **20 min.** a **56°C**. Agite no vortex 10 seg.
- Incube **10 min.** a **98°C**. Agite no vortex 10 seg.
- Centrifugue **5 min.** a **12,000 rpm** numa microcentrifuga. Arrefeça no gelo.

O sobrenadante resultante contém um template de DNA adequado para uso imediato em PCR. Para manter conservado, o sobrenadante deve ser transferido para um tubo novo arrefecido e manter a refrigeração (2-8°C; até uma semana) ou congelado a -20°C.

2. Amplificação In Vitro (PCR; 3 reacções separadas por amostra)

Mantenha todos os reagentes de PCR e os templates de DNA sempre refrigerados ao longo do procedimento. Realize todos os passos até ao início do programa de termociclos em gelo (0-4°C).

- Prepare uma diluição de trabalho nova (1:20, conc. final 0.25 U/µl) de **Taq DNA Polymerase** (tampa vermelha) no **Taq Dilution Buffer** (tampa transparente).
- Prepare 3 tubos de reacção para cada amostra a ser amplificada. Coloque os tubos no gelo.
- Para cada amostra prepare 3 misturas de reacção finais de PCR (A, B, C) no gelo:
 - A: **15 µl Amplification Mix A** (tampa amarela)
5 µl Taq DNA Polymerase diluída (1.25 U)
5 µl template de DNA
 - B: **15 µl Amplification Mix B** (tampa branca)
5 µl Taq DNA Polymerase diluída (1.25 U)
5 µl template de DNA
 - C: **15 µl Amplification Mix C** (tampa verde)
5 µl Taq DNA Polymerase diluída (1.25 U)
5 µl template de DNA

Se os templates de DNA utilizados não foram preparados de acordo com o protocolo do kit de isolamento (capítulo V/1), é recomendada a utilização de um intervalo de concentração de DNA de 5-40 µg/ml (= 25-200 ng DNA por reacção).

- Coloque bem as tampas nos tubos. Pré-aqueça o aparelho de termociclos a 95°C.
- Insira os tubos de reacção e ponha a funcionar o seguinte programa de termociclos:
 pré-PCR: 95°C/2 min.
 termociclos: 95°C/30 seg. - 62°C/30 seg. - 72°C/2:30 min. (40 ciclos)
 extensão final: 72°C/7 min.

Conserve os produtos de amplificação no gelo ou a 2-8°C para utilização futura.

Opcional: Analise os produtos de amplificação por electroforese em gel de agarose (ex. gel de agarose a 3%).

Comprimentos dos fragmentos: 1460 bp (A), 2071 bp (B), 1675 bp (C)

3. Hibridação (45°C; banho de água com agitação)

Ajuste o nível de água no banho até aprox. ½ da altura do Typing Tray.

Aqueça banho de água a exactamente 45°C (± 0.5°C). Verifique a temperatura da água com termómetro calibrado

Pré-aqueça o Hybridization Buffer e a Wash Solution A a 45°C. (Tenha atenção, que todos os precipitados formados a 2-8°C sejam completamente dissolvidos.)

Deixe que as Teststrips, DNAT, Conjugate Solution, Wash Solution B e o Color Developer estabilizem à temperatura ambiente. Prepare o Typing Tray(s).

Remova uma Teststrip para cada amostra usando uma pinça limpa. (Toque nas Teststrips apenas com luvas!). Identifique as Teststrips fora das zonas marcadas com um lápis. (Não utilize esferográficas, marcadores, etc)

- Pipete **40 µl DNAT** (tampa azul) para o canto inferior de cada pista a ser utilizada nos Typing Trays (uma pista por amostra).
- Adicione **20 µl de produto de amplificação A** à gota correspondente de DNAT.
Adicione **20 µl produto de amplificação B** à mesma gota.
Adicione **20 µl produto de amplificação C** à mesma gota.
Misture bem com pipeta. *(A solução deverá permanecer azul.)*
- Deixe em repouso durante **5 min.** à temperatura ambiente.
- Adicione **1 ml de Hybridization Buffer** (pré-aquecido a 45°C) em cada pista.
Agite o tabuleiro (tray) cuidadosamente. *(A cor azul vai desaparecer.)*
- Insira **Teststrips** com os lados marcados para cima (linhas visíveis!) nas pistas respectivas. Submerja completamente.
- Incube **30 min.** a **45°C** na plataforma de agitação do banho de água.
Programe uma velocidade de agitação moderada (aprox. 50 rpm) para evitar salpicos. Mantenha a tampa do banho fechada para evitar variações de temperatura.
- No final da incubação remova as soluções de hibridação por aspiração de vácuo.
Continue imediatamente. Não deixe que as Teststrips sequem durante todo o procedimento.

4. Lavagem de estringência (45°C; banho de água com agitação)

- Adicione **1 ml de Wash Solution A** (pré-aquecido a 45°C). Lave ligeiramente (10 seg.).
Remova os líquidos por aspiração de vácuo.
- Adicione **1 ml de Wash Solution A** (45°C).
- Incube **15 min.** a **45°C** no banho de água com agitação.
Remova os líquidos por aspiração de vácuo.
- Adicione **1 ml de Wash Solution A** (45°C).
- Incube **15 min.** a **45°C** no banho de água com agitação.
Remova os líquidos por aspiração de vácuo.

5. Desenvolvimento de cor (temperatura ambiente)

- Adicione **1 ml** de **Conjugate Solution**.
- Incube **15 min.** à **temperatura ambiente** num leito com agitação ou agitador orbital. Remova os líquidos por aspiração de vácuo.
- Adicione **1 ml** de **Wash Solution B**. Lave ligeiramente (10 seg.). Remova os líquidos por aspiração de vácuo.
- Adicione **1 ml** de **Wash Solution B**.
- Incube **5 min.** à **temperatura ambiente** num leito com agitação ou agitador orbital. Remova os líquidos por aspiração de vácuo.
- Adicione **1 ml** de **Wash Solution B**.
- Incube **5 min.** à **temperatura ambiente** num leito com agitação ou agitador orbital. Remova os líquidos por aspiração de vácuo.
- Adicione **1 ml** de **Color Developer**.
- Incube **15 min.** à **temperatura ambiente** no escuro num leito com agitação ou agitador orbital.
Vai surgir uma coloração púrpura depois da reacção positiva.
- Lave várias vezes as Teststrips com água destilada.
Deixe que as tiras sequem no escuro em papel absorvente.
Não exponha a luz intensa as Teststrips depois do Desenvolvimento de cor.

VI. INTERPRETAÇÃO DOS RESULTADOS

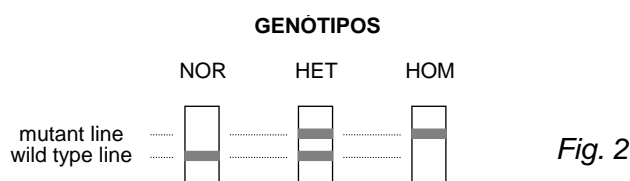
O genótipo da amostra é determinado usando a folha Collector™ inclusa.

Coloque a Teststrip processada num dos campos designados, alinhe-a ao desenho esquemático usando a linha marcadora vermelha (topo) e a linha marcadora verde (fundo), e cole-a com fita adesiva.

Uma reacção positiva da linha de controlo mais acima indica o funcionamento correcto da Conjugate Solution e do Color Developer. Esta linha deve sempre colorir-se de modo positivo.

Para cada posição polimórfica, um dos seguintes padrões de coloração deve ser obtido:

Nota: As intensidades de coloração das linhas positivas podem variar. Tal não tem significado para o resultado.



	linha « wild type »	linha « mutant »	genótipo
NOR	positivo	negativo	normal
HET	positivo	positivo	heterozigótico
HOM	negativo	positivo	mutante homozigótico

Ver exemplos do resultados das StripAssay na página III (Fig. 3).

A deleção e duplicação do gene CYP21A2 ou substituição em larga escala entre o gene funcional e o pseudogene homólogo (CYP21A1P) engloba por volta de 30 por cento das alterações genéticas encontradas em hiperplasia suprarrenal congénita (HSC) em doentes. Por consequente, é sempre recomendada a combinação dos resultados dos CAH StripAssay com os dados do número de cópias no gene CYP21A2 obtidas, por exemplo, por qPCR (e.g. Parajes et al. 2007, Clin Chem 53:1577-84) ou por Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification (MLPA). Em certos casos, a conversão pode ser indicada por padrões incomuns de StripAssay (e.g. a deleção comum "30kb E1-E3" ver exemplos E-H, página III).

O CAH StripAssay não discrimina entre mutação homozigota (presente em ambos os alelos) e mutação hemizigótica (extinção presente no segundo alelo; ver exemplos C, H e K, página III).

Para amplificar especificamente o gene funcional CYP21A2, alguns primers tem que ser seleccionados no interior de regiões potencialmente mutadas. Por consequente, a presença da mutação Cluster E6 interfere com a amplificação da região envolvente de P30L e do I2 splice. Se uma destas mutações está presente na combinação com o Cluster E6, pode apresentar características de pseudo-homozigoto (ver exemplo J, página III). Se o Cluster E6 está presente no estado homozigoto ou hemizigoto, os sinais « wild type » para P30L e o I2 splice serão ausente (ver exemplo K, página III).

Conselhos para resolução rápida de problemas podem ser obtidos por contacto com a ViennaLab através do distribuidor local ou por contacto directo para o endereço disponibilizado na página I.

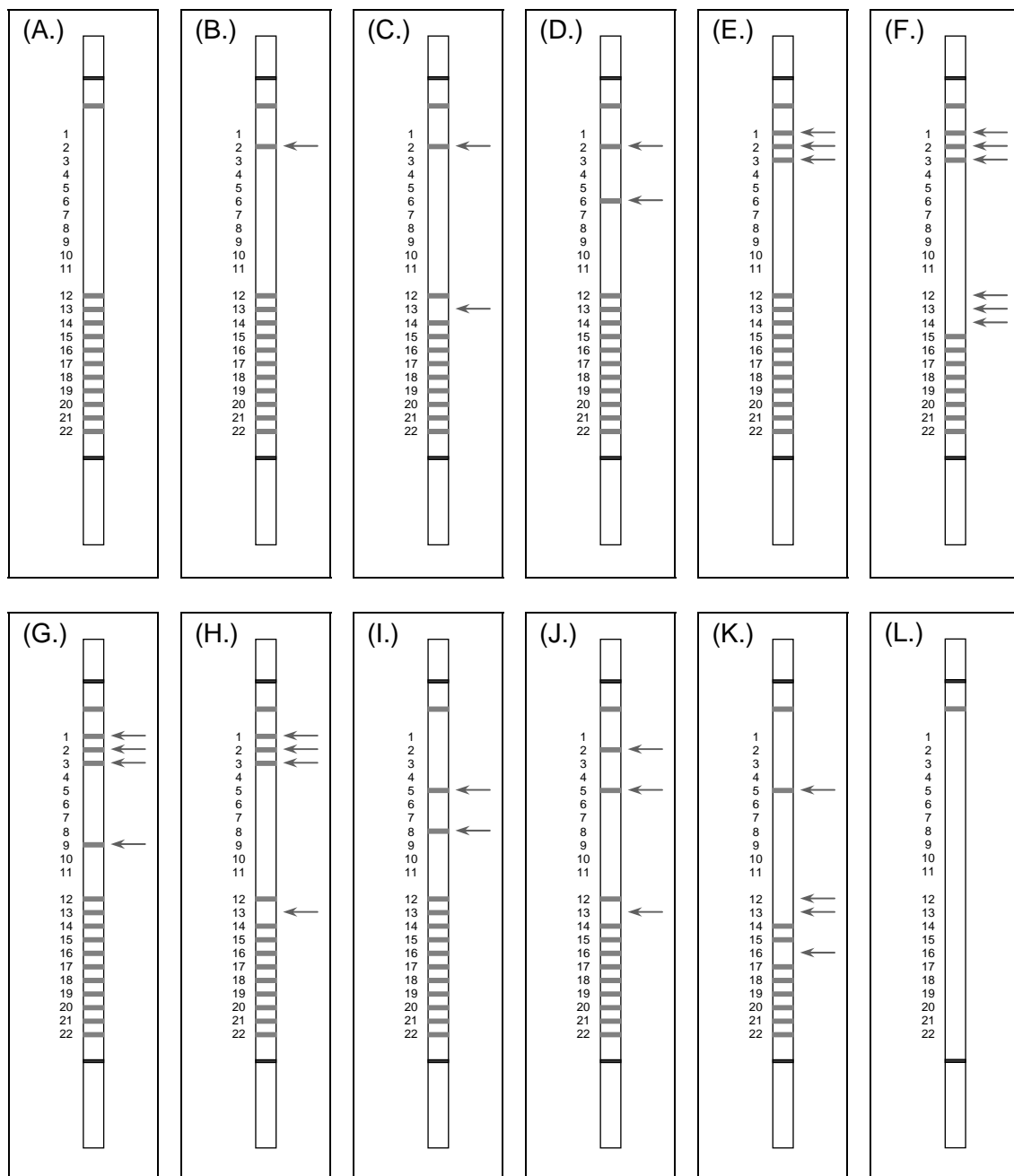
VII. CONSIDERAÇÕES DE QUALIDADE

- O entendimento detalhado do procedimento aqui explicado, e equipamento de laboratório e técnicas precisas, são necessárias para obter resultados fiáveis. Utilização do StripAssay para diagnóstico *in vitro* humano deve ser restrito a pessoal com o treino adequado.
- Não utilize componentes do StripAssay depois do prazo de validade ter expirado. O prazo de validade está impresso na parte exterior da caixa do kit. Não misture reagentes de lotes diferentes.
- Evite a contaminação microbiana e a contaminação cruzada de reagentes ou amostras pela utilização de pontas de pipetas estéreis e descartáveis, ao longo do procedimento. Não troque as tampas dos recipientes.
- A linha Control imobilizada em cada Teststrip permite um controlo do desempenho do sistema de detecção cromogénica. Para monitorizar e validar a especificidade dos passos de hibridação e lavagem, devem ser incluídos DNA's de controlo de um genótipo conhecido, em cada experiência individualizada.

VIII. SEGURANÇA

- Não beba, coma, fume, ou aplique cosméticos na área de trabalho. Utilize batas de laboratório e luvas descartáveis quando manipular as amostras e os reagentes do kit. A seguir, lave as mãos cuidadosamente.
- Manipule as amostras como potencialmente infecciosas. Lave e desinfete cuidadosamente todos os materiais e superfícies que estiveram em contacto com as amostras. Rejeite todos os resíduos associados a amostras clínicas para um contentor de material bioperigoso.
- Evite o contacto do DNAT com a pele, olhos, ou membranas mucosas. Se ocorrer contacto, Lave imediatamente com abundante quantidade de água. Se houver salpicos, dilua com água antes de secar.
- Adira a todos os regulamentos locais e federais de segurança e ambientais que possam ser aplicáveis.

Fig. 3: Examples of test results



- (A.) normal
 (B.) I2 splice heterozygous
 (C.) I2 splice homozygous or hemizygous
 (D.) I2 splice - V281L compound heterozygous
 (E.) P30L - I2 splice - Del 8 bp compound heterozygous (heterozygous "30 kb E1-E3 deletion")
 (F.) P30L - I2 splice - Del 8 bp compound homozygous (homozygous "30 kb E1-E3 deletion")
 (G.) P30L - I2 splice - Del 8 bp - R356W compound heterozygous (E1-E3 del - R356W)
 (H.) P30L - Del 8 bp compound heterozygous, I2 splice hemizygous (E1-E3 del - I2 splice)
 (I.) Cluster E6 - Q318X compound heterozygous
 (J.) Cluster E6 - I2 splice compound heterozygous
 (K.) Cluster E6 homozygous or hemizygous
 (L.) E1-E6 homozygous deletion or negative control or PCR failure

REF



4-380	CAH StripAssay™	20 tests
6-080	Typing Trays	5
2-014	GEN ^X TRACT Blood DNA Extraction System	100 extractions
2-020	Spin Micro DNA Extraction Kit	20 extractions

Distributed by:

Manufactured by:

ViennaLab Diagnostics GmbH
Gaudenzdorfer Guertel 43-45
A-1120 Vienna, Austria
Phone: (+43-1) 8120156-0
Fax: (+43-1) 8120156-19
info@viennalab.co.at



www.viennalab.com