

Gebrauchsanweisung

LymphoTrack[®] Dx *IGK* Assay – S5/PGM[™]

Identifikation und Nachverfolgung klonaler Genumlagerungen der Immunglobulin-Kappa-Leichtkette (*IGK*) der B-Zellen mittels Next-Generation Sequencing (NGS) auf dem Thermo Fisher Scientific[®] Ion S5[™] und Ion PGM[™] System.

Dieser Assay ist zur Verwendung als *In-vitro*-Diagnostikum vorgesehen.

Schematische Darstellung des IGK-Genlocus:





Lagerbedingungen: -85°C to -65°C

(DNA-Kontrollen können aus dem Assay-Kit genommen und bei 2 ºC bis 8 ºC gelagert werden)

Katalognummer REF 91220007 Produkte

Inhaltsverzeichnis

1.	VERV	/ENDUNGSZWECK				
2.	ZUSAMMENFASSUNG UND ERLÄUTERUNG DES ASSAYS					
	2.1.	Hintergrund				
	2.2.	Zusammenfassung				
3.	VERF	AHRENSGRUNDLAGEN	4			
	3.1.	Polymerase-Kettenreaktion (PCR)				
	3.2.	Amplikonaufreinigung				
	3.3.	Amplikonquantifizierung				
	3.4.	Next-Generation Sequencing (NGS)	5			
	3.5.	Multiplexing von Amplikons	5			
4.	REAG	ENZIEN				
	4.1.	Reagenzienbestandteile	6			
	4.2.	Warn- und Vorsichtshinweise				
	4.3.	Lagerung und Handhabung	7			
5.	INSTR	UMENTE	8			
6.	GEW	NNUNG UND AUFBEREITUNG VON PROBEN	g			
	6.1.	Vorsichtsmaßnahmen				
	6.2.	Störsubstanzen	ç			
	6.3.	Probenanforderung und -handhabung				
	6.4.	Probenlagerung	ç			
7.	Assa	y-Verfahren	10			
	7.1.	Im Lieferumfang enthaltene Materialien				
	7.2.	Erforderliche Materialien (nicht im Lieferumfang enthalten)				
	7.3.	Vorbereitung der Reagenzien				
	7.4.	Amplifikation				
	7.5.	AMPure XP-Aufreinigung				
	7.6. 7.7	Quantifizierung von Amplikons				
	7.7. 7.9	Pooling und Quantifizierung der Bibliotnek	15 19			
	7.0.	Template-Pränaration und Sequenzierung mittels Ion Chef und Ion S5	15 15			
	7.0	Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion OT2 und Ion S5	15			
	7.11.	Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion OT2 und Ion PGM				
	7.12.	Erstellen Sie einen Plan-Lauf fort				
8.	DATE	NANALYSE				
9.	Assa	Y-SPEZIFIKATIONFN				
10	VERE					
11	VENT					
11.	INTER					
12.	BEISP	IELDATEN				
13.	Leist	UNGSEIGENSCHAFTEN	21			
14.	Fehli	RSUCHE UND —BEHEBUNG	22			
15.	ТЕСН	NISCHER SUPPORT UND KUNDENDIENST	22			
16.	REFE	RENZEN	22			
17.	Syme	OLE	23			
18.	HAFT	UNGSHINWEIS	23			
19.	LYMP	HOTRACK DX <i>IGK</i> Assay – Ion S5: Kurzanleitung				
20		HOTRACK DX JGK ASSAY - ION PGM: Kurzani fitung	21			
20.						
21.	ANH/ 21.1	I'll annu fior Sia dia Kanfiguration das FileFunanter Dive inc				
	21.1. 21.2	Uberpruten Sie die Konfiguration des <i>FileExporter</i> -Plug-ins				
	Z1.Z.	Delaunig nin benutzeruennierten barcoues				

1. Verwendungszweck

Der LymphoTrack Dx *IGK* Assay ist ein *In-vitro*-Diagnostikum, mit dessen Hilfe unter Verwendung des Thermo Fisher Scientific Ion S5- oder Ion PGM-Systems die Häufigkeitsverteilung von *IGK*-Genumlagerungen basierend auf Next-Generation-Sequencing (NGS) bei Patienten bestimmt werden kann, bei denen der Verdacht auf eine lymphoproliferative Erkrankung besteht. Dieser Test unterstützt bei der Feststellung lymphoproliferativer Erkrankungen.

2. Zusammenfassung und Erläuterung des Assays

2.1. Hintergrund

Der Genlocus der humanen Immunglobulin-Kappa-Leichtkette (*IGK*) auf Chromosom 2 (2p11.2) umfasst mehrere einzelne V κ -Gensegmente, die in sieben V κ -Genfamilien gruppiert werden, sowie fünf J κ -Gensegmente, die der C κ -Region vorgelagert sind. The kappa deleting element (K_{de}), approximately 24 kb downstream of the J κ -C κ region, can rearrange with V κ gene segments (V κ -K_{de}) but also with an isolated RSS in the J κ -C κ intron (INTR). The resulting V κ -K_{de} and INTR-K_{de} rearrangements are a product of unsuccessful rearrangements retained by the B cell (JJM van Dongen *et al*, 2003).

Lymphoidzellen unterscheiden sich von anderen somatischen Zellen des Körpers. Während der Entwicklung durchlaufen die Antigen-Rezeptorgene von Lymphoidzellen eine somatische Genumlagerung (Tonegawa, S., 1983). Während der BZellentwicklung beispielsweise werden Gene, die den *IGK*-Locus codieren, aus mehreren polymorphen Gensegmenten zusammengesetzt, die eine Umlagerung und Selektion durchlaufen, wodurch Kombinationen entstehen, die sowohl hinsichtlich Länge als auch Sequenz einzigartig sind. Da Erkrankungen wie Leukämien und Lymphome aus der malignen Transformation einzelner Lymphoidzellen entstehen, teilen sich alle Leukämie- und Lymphozytenzellen in der Regel ein oder mehrere zellspezifische oder "klonale" Antigen-Rezeptor-Genumlagerungen. Somit können Tests, die klonale *IGK*-Umlagerungen detektieren können, für die Untersuchung bösartiger B-Zell-Erkrankungen hilfreich sein.

Ursprünglich wurden klonale Umlagerungen mittels Restriktionsfragment/Southern-Blot-Hybridisierung (RF-SBH) identifiziert. Diese Untersuchungen erwiesen sich jedoch als langwierig, arbeitsintensiv, erforderten große Mengen an DNA und eigneten sich nicht für die Analyse vieler der weniger diversen Antigen-Rezeptor-Loci.

Im Laufe der vergangenen Jahrzehnte wurden RF-SBH-Assays von PCR-basierten Klonalitätsuntersuchungen abgelöst, die von Alexander Morley (Trainor, K.J. *et al.*, 1990) entwickelt wurden und derzeit die Goldstandardmethode sind. Diese Tests stellen eine Klonalität dadurch fest, dass, nach einer Auftrennung der amplifizierten V-D-J- (oder unvollständiger D-J-Produkte) Genumlagerungen mittels Gel- oder Kapillarelektrophorese diese in ungewöhnlich hoher Zahl vertreten sind. Obwohl diese Tests sehr empfindlich sind und sich für die Untersuchung bereits geringer DNA-Mengen eignen, können sie nicht ohne Weiteres zwischen klonalen Populationen und multiplen Umlagerungen unterscheiden, die an der gleichen Position ein Signal zeigen. Des Weiteren wurden die Tests nicht für die Identifizierung der spezifischen V-J-DNA-Sequenz entwickelt, die für die Nachverfolgung klonaler Populationen während nachfolgender Analysen erforderlich ist. Diese zweite Einschränkung kann von besonderer Bedeutung sein, da die einzigartige klon-spezifische DNA-Sequenz nach ihrer Identifizierung für die Verfolgung dieser klonalen Zellpopulationen während nachfolgender Tests verwendet werden kann.

2.2. Zusammenfassung

Der vorliegende LymphoTrack Dx *IGK* Assay – S5/PGM stellt eine wesentliche Verbesserung im Vergleich zu bestehenden Klonalitäts-Tests, die die Fragmentanalyse anwenden, dar, da nicht nur die *IGK*-Genumlagerungen mit einem einzigen Multiplex-Master-Mix effizient ermittelt werden kann, sondern gleichzeitig auch die DNA-Sequenz die spezifisch für jede klonale Genumlagerung ist, identifiziert wird. Somit erfüllt dieser Test zwei wichtige, einander ergänzende Funktionen: Er unterstützt bei der Erkennung der ursprünglichen klonalen Populationen und ist zudem dazu in der Lage, Sequenzdaten zu identifizieren, die für die Nachverfolgung der Klone in nachfolgenden Proben benötigt werden. Der LymphoTrack Dx *IGK* Assay – S5/PGM bietet einen wichtigen Nachweis für das Vorhandensein einer Klonalität und der beteiligten, spezifischen umgelagerten *IGK*-Gene.

Jeder Multiplex-Master-Mix für *IGK* zielt auf die in beschriebenen V κ -J κ -, V κ -K_{de}- und INTR-K_{de}-Genumlagerungen ab lymphoide Malignome. In den Master-Mixen enthaltene Primer verfügen über Thermo Fisher Scientific-Adapter und bis zu 12 unterschiedliche Indizes. Dieser Test ermöglicht eine One-Step-PCR und es können Amplikons mehrerer

verschiedener Proben und Gen Targets (erzeugt mit anderen LymphoTrack Dx Assays für das Ion S5- und Ion PGM-System, separat erhältlich) auf einem Ion S5- und Ion PGM-Chip gepoolt werden, sodass bis zu 12 Proben pro Gen Target parallel während eines einzigen Sequenzierungslaufs analysiert werden können.

Die zugehörige LymphoTrack Dx Software – S5/PGM ermöglicht eine direkte Interpretation der von den LymphoTrack Dx Assays erzeugten Daten mittels einer einfachen und optimierten Analyse und Visualisierung. Durch Befolgen der Richtlinien in Abschnitt 11 *Deutung und Berichterstellung* können die in der Software zusammengefassten Beispielergebnisse leicht auf das Vorhandensein oder Fehlen von Klonalität interpretiert warden. **Die Ergebnisse molekularer Klonalitätstests müssen immer unter Berücksichtigung klinischer, histologischer und immunphänotypischer**

Daten interpretiert werden. Positivkontrollen und Negativkontrollen für Klonalität sind im Kit enthalten.

Hinweis: Eine detailliertere Erläuterung des Locus und der zielgerichteten Sequenzierung finden Sie in Miller, JE., 2013.

3. Verfahrensgrundlagen

3.1. Polymerase-Kettenreaktion (PCR)

PCR-Assays werden routinemäßig für die Identifizierung klonaler B- und T-Zellpopulationen eingesetzt. Diese Assays amplifizieren die DNA zwischen Primern, die auf die konservierten V- und J-Regionen von Antigen-Rezeptor-Genen abzielen. Diese Primer binden an die konservierten Regionen und liegen auf beiden Seiten eines Bereichs, in dem während der Reifung aller B- und T-Lymphozyten programmierte Genumlagerungen stattfinden. Infolge dieser Genumlagerungen entstehen unterschiedliche B- und T-Lymphozytenpopulationen.

Die Antigen-Rezeptor-Gene, die eine Umlagerung durchlaufen, sind schwere Immunglobulinketten (*IGH*) und Leicht-Ketten- Loci (*IGK* und *IGL*) in B-Zellen sowie die T-Zell-Rezeptor-Gen-Loci (*TRA*, *TRB*, *TRG* und *TRD*) in T-Zellen. Jede Bund TZelle verfügt über eine oder zwei produktive V-J-Umlagerungen, die sowohl hinsichtlich ihrer Länge als auch in ihrer Sequenz einzigartig sind. Wenn somit DNA einer normalen oder polyklonalen Population mit DNA-Primern amplifiziert wird, die V-J-Region flankieren, entstehen Amplikons, die sowohl hinsichtlich ihrer Sequenz als auch ihrer Länge einzigartig sind und so die heterogene Population widerspiegeln. In einigen Fällen, in denen keine Lymphozyten-DNA vorliegt, werden keine Amplikons generiert. Proben, die klonale *IGK*-Populationen enthalten, verfügen über bis zu vier prominent amplifizierte Produkte der gleichen Länge und Sequenz, die mit einer signifikanten Häufigkeit innerhalb eines verminderten polyklonalen Hintergrunds detektiert werden.

3.2. Amplikonaufreinigung

PCR-Amplikons werden aufgereinigt, um überschüssige Primer, Nukleotide, Salze und Enzyme zu entfernen. Bei diesem Verfahren kommt die Methode "solid-phase reversible immobilization" (SPRI; festphasengebundene reversible Immobilisierung) mittels paramagnetischen Partikeln zur Hochdurchsatz-Aufreinigung von PCR-Amplikons zum Einsatz. Durch Verwendung eines optimierten Puffers werden PCR-Amplikons mit 100 bp oder mehr selektiv an paramagnetische Partikel gebunden, während Verunreinigungen wie überschüssige Primer, Primer-Dimere, Salze und nicht eingebaute dNTPs entfernt werden. Die Amplikons lassen sich anschließend eluieren und von den paramagnetischen Partikeln trennen. Nun liegt ein aufgereinigtes PCR-Produkt für die weitere Analyse und Amplikonguantifizierung vor.

3.3. Amplikonquantifizierung

Aufgereinigte Amplikons werden mittels Kapillarelektrophorese quantifiziert. Hierzu werden die Verfahrensgrundlagen einer herkömmlichen Gelelektrophorese zur Auftrennung und Quantifizierung von DNA auf einer Chip-basierten Plattform angewandt. Die Quantifizierung erfolgt durch einen Marker mit bekannter Konzentration neben den Amplikons und eine anschließende Extrapolierung der Konzentration der Amplikons. Durch die Berechnung der Konzentration der PCR-Produkte wird eine gleichgroße Konzentration der Amplikons in der final gepoolten Bibliothek ermöglicht, die zur Sequenzierung auf die Ion S5 Cartridge oder den Ion PGM Chip geladen wird.

3.4. Next-Generation Sequencing (NGS)

Sanger-Sequenzierungen sind die beliebtesten Sequenzierungsverfahren der Nukleinsäure-Sequenzierungstechnologien der "ersten Generation". Neuere Verfahren, die erstaunliche parallele Sequenzierungen ermöglichen, werden häufig als "NGS" bezeichnet. Diese Technologien können verschiedene Strategien für die Template-Vorbereitung, Sequenzierung, Bildgebung und Bioinformatik für Genom-Alignments und -Assemblierung kombinieren.

Die in diesem Test verwendeten NGS-Technologien basieren auf der Amplifizierung von Gensequenzen unter der Verwendung einer Reihe von Consensus Vorwärts- und Rückwärtsprimer, die über Adapter und Indexmarkierungen verfügen. Mit den LymphoTrack Dx Master Mixen erzeugte Amplikons werden quantifiziert, gepoolt, auf einen Chip geladen, und mittels der Thermo Fisher Scientific Ion S5- oder Ion PGM-Plattform sequenziert. Diese Plattformen erfordern eine gepoolte Bibliothek der DNA-Fragmente, die vor der Sequenzierung an einzelne Partikel gebunden werden müssen, d. h. eine einzigartige Sequenz pro Partikel. Sobald sie an einzelne Partikel gebunden worden sind, werden die DNA-Fragmente per Emulsions-PCR amplifiziert, bis sie die Oberfläche des Partikels bedecken. Die Partikel werden anschließend auf einen Halbleiter-Chip geladen, wobei jedes Partikel einen einzelnen Well besetzt. Anschließend erfolgt die Sequenzierung.

Für die Sequenzierung wird der Chip mit einzelnen, nicht eingebauten Nukleotiden geflutet, jeweils immer eine Base (dATP, dCTP, dGTP, dTTP). Anschließend detektieren die Sequenzierungsinstrumente die hinzugegebenen Nukleotide, wenn Wasserstoff-Ionen während der DNA-Polymerisation eine Änderung des pH-Werts in den Wells verursachen, was als Spannungsänderung messbar ist. Die Spannung ändert sich proportional zur Anzahl der hinzugegebenen Nukleotide werden nicht eingebaute Nukleotide ausgewaschen und der Prozess beginnt erneut mit einem neuen dNTP.

3.5. Multiplexing von Amplikons

Der vorliegende Test wurde so konzipiert, dass zwei verschiedene Multiplexing-Levels möglich sind, um Laboratorien Zeit und Kosten zu ersparen. Das erste Level des Multiplexing wird durch die multiplen Indizes (bis zu 12) ermöglicht, die mit den Tests bereitgestellt werden. Es kann davon ausgegangen werden, dass jeder dieser 12 Indizes wie ein eindeutiger Barcode agiert, der es ermöglicht, Amplikons mehrerer verschiedener Proben nach der PCR-Amplifizierung zu vereinigen, um die Bibliothek für die Sequenzierung zu erstellen. Die so entstandenen Sequenzen werden von der Bioinformatiksoftware sortiert, um diejenigen zu identifizieren, die aus einer bestimmten Probe stammen.

Das zweite Multiplexing-Level entsteht durch die Fähigkeit der zugehörigen Software, Sequenzierungsdaten sowohl nach Index als auch nach Gen zu sortieren. Somit können Amplikons, die mit zielgerichteten Primern erzeugt wurden (selbst solche mit dem gleichen Index), zu einer einzigen Bibliothek gepoolt und dann mit einem einzigen Sequenzierung-Chip sequenziert werden. Ein Beispiel hierfür wäre die Sequenzierung von Produkten aus verschiedenen Invivoscribe LymphoTrack Dx Assays im gleichen Durchlauf. Es ist jedoch wichtig, eine ausreichende Anzahl an Reads bzw. eine genügende Abdeckungstiefe für die valide Interpretation jeder Probe zu erhalten.

Aufgrund der Leistungsfähigkeit des Thermo Fisher Scientific Ion PGM Ion 316[™] Chip v2 BC, der 2 bis 3 Millionen Reads erzeugt, wird empfohlen, ein Multiplexing mit nicht mehr als drei unterschiedlichen Gen Targets durchzuführen, also etwa *IGH* FR1, *IGH* FR2 und *IGH* FR3. Es kann ein Multiplexing mit bis zu fünf unterschiedlichen Gen Targets mit dem Ion PGM Ion 318[™] Chip v2 BC (4–5,5 Mio. Reads), dem Ion S5 Ion 520[™] Chip (3–6 Mio. Reads) und dem Ion S5 Ion 530[™] Chip (15–20 Mio. Reads) durchgeführt werden. Die Berücksichtigung dieser Möglichkeiten ist wichtig, um eine für eine valide Interpretation ausreichend hohe Anzahl an Reads für jede Probe zu erhalten.

Wird ein Multiplexing von Amplikons verschiedener Genziele durchgeführt, muss auf die passende Sequenzierungschemie geachtet werden. Die Anzahl der Sequenzierungszyklen muss ausreichen, um das größte Amplikon im Multiplex zu sequenzieren. Zwei der mehr Sequenzierungsbibliotheken, die mit den gleichen LymphoTrack Dx Genziel-Master-Mixes hergestellt wurden (*z.B.* zwei *IGK*-Sequenzierungsbibliotheken aus der gleichen Kit-Charge oder verschiedenen Chargen) können ebenfalls gemeinsam in einer einzigen Sequenzierungsbibliothek multiplexiert werden, solange jeder Index für den Master-Mix nur einmal pro Sequenzierung enthalten ist.

4. Reagenzien

4.1. Reagenzienbestandteile

Tabelle 1. Verfügbare Kits

Katalognummer	Beschreibung	Anzahl der Index-Master-Mixe	Reaktionen insgesamt
REF 91220007	LymphoTrack Dx <i>IGK</i> Assay – S5/PGM	12 Indizes – je 5 Sequenzierungsläufe	60

Tabelle 2. Kit-Bestandteile

Reagenzien	Reagenzienbest andteile	Indexnummer	Verpackungs einheit	Anzahl der Einheiten	Lagertemperatur	Anmerkungen
	<i>IGK</i> S5/PGM 01	IonXpress_001		1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 02	IonXpress_002		1	-85°C	Keine Angabe
	<i>IGK</i> S5/PGM 04	IonXpress_004		1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 08	IonXpress_008		1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 09	IonXpress_009		1		
Master Mivet	<i>IGK</i> S5/PGM 10	IonXpress_010	2501	1		
Waster Wixe	<i>IGK</i> S5/PGM 11	IonXpress_011	250 μι	1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 12	IonXpress_012		1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 13	IonXpress_013		1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 14	IonXpress_014		1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 16	IonXpress_016		1		
	<i>IGK</i> S5/PGM 17	IonXpress_017		1		
DNA für die Positivkontrolle	<i>IGK</i> POS (+) (REF 40880018)	Keine Angabe	45 μL	2	2°C	IGK V3D-20_01/ <i>IGK</i> DEL DNA in Tonsillen-DNA
DNA für die Negativkontrolle	NGS NEG (-) (REF 40920018)	Keine Angabe	45 μL	2	oder -85°C	Tonsillen-DNA, maximale Sequenzhäufigkeit kann je nach Charge schwanken

Hinweis:

Für die Herstellung dieser Kits werden keine Konservierungsstoffe verwendet.

***Hinweis:** Die IonXpress-Indizes 3, 5, 6, 7 und 15 werden in diesem Kit nicht verwendet.

4.2. Warn- und Vorsichtshinweise

Lesen Sie die Gebrauchsanweisung aufmerksam durch, bevor Sie mit dem Assay beginnen, und halten Sie sich strikt an die Anweisungen.

- Dieses Produkt ist für die *In-vitro*-Diagnostik vorgesehen.
- Verwenden Sie das Assay-Kit als System; verwenden Sie keine Reagenzien anderer Hersteller. Verdünnung, Reduzierung der Amplifikationsreaktionen und andere Abweichungen vom vorliegenden Protokoll können sich auf die Testergebnisse auswirken und/oder zur Ungültigkeit beschränkter Unterlizenzen führen, die mit dem Erwerb der Kits bereitgestellt werden.
- Die Materialien sind bis Ablauf des aufgedruckten Verfallsdatums stabil, wenn Handhabung und Lagerung wie hier beschrieben erfolgen. Kits nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.
- Optimale Leistung und Reproduzierbarkeit können nur bei Einhaltung des Protokolls gewährleistet werden. Stellen Sie sicher, dass die richtigen Programme für den Thermocycler ausgewählt werden, da ungeeignete Programme zu ungenauen/falschen Ergebnissen führen können, wie z. B. falschpositive und falschnegative Ergebnisse.
- Mischen und kombinieren Sie Reagenzien aus Kits mit unterschiedlichen Chargennummern nicht.
- Entsorgen Sie nicht verwendete Reagenzien und Abfälle gemäß national, bundesstaatlich, staatlich und lokal gültigen Bestimmungen.
- Sämtliche Laborverfahren sind mit Standardschutzkleidung (Handschuhe, Laborkittel und Augenschutz) durchzuführen. Bei der Handhabung von Proben ist gemäß guter Laborpraxis zu arbeiten und es sind universelle Schutzmaßnahmen zu ergreifen. Nicht mit dem Mund pipettieren. In Arbeitsbereichen des Labors nicht essen, trinken oder rauchen. Hände nach dem Umgang mit Proben und Assay-Reagenzien gründlich waschen. Proben sollten in zugelassenen biologischen Sicherheitsbereichen gehandhabt und nur in zugelassenen Sicherheitswerkbänken geöffnet werden. Für die Vorbereitung von DNA-Proben ist Wasser in Molekularbiologie-Qualität zu verwenden.
- Aufgrund der hohen analytischen Sensitivität dieses Tests sind Kontaminationen der Reagenzien oder Amplifikationsprodukte durch Proben, Kontrollen oder Amplikons unbedingt zu vermeiden. Zwischen Proben und zwischen dem Dispensieren von Reagenzien jeweils eine neue, aerosol-beständige Pipettenspitze verwenden. Sämtliche Reagenzien sind auf Anzeichen einer Kontamination hin zu überwachen (z.B. Negativkontrollen, die positive Signale geben). Reagenzien, bei denen der Verdacht einer Kontamination besteht, sind zu entsorgen.
- Zur Minimierung des Kontaminationsrisikos sind beim Umgang mit Proben und Reagenzien, Handschuhe zu tragen sowie Arbeitsbereiche und Pipetten regelmäßig und vor dem PCR-Setup zu reinigen.
- Der Arbeitsablauf im PCR-Labor sollte unidirektional zwischen den verschiedenen Arbeitsbereichen und räumlich getrennt ablaufen: zunächst Vorbereitung des Master-Mix, anschließend Probenaufbereitung, dann Amplifikation, und abschließend Detektion. <u>Autoklavieren beseitigt keine DNA-Kontamination. Die Schritte vor</u> <u>und nach der PCR sind in separaten Bereichen durchzuführen</u>. Die Mitnahme von Papier und anderen Materialien vom Post-PCR- in den Prä-PCR-Bereich ist zu vermeiden.
- Alle in einem bestimmten Laborbereich verwendeten Pipetten, Pipettenspitzen und anderen Ausstattungen müssen in diesem Laborbereich verbleiben.
- Gegenstände, die nicht entsorgt werden können, müssen zweimal je in 10-prozentiger Bleichelösung dekontaminiert und mit destilliertem Wasser gespült werden, bevor sie in den Ausgangsbereich zurückgebracht werden können.
- Wann immer möglich sollten sterile Kunststoffartikel für den Einmalgebrauch verwendet werden, um einer Kontamination vorzubeugen.

4.3. Lagerung und Handhabung

- Lagern Sie den Assay bis zur Verwendung bei -85°C bis -65°C.
- Die optimale Lagertemperatur f
 ür DNA-Kontrollen betr
 ägt 2ºC bis 8ºC, DNA kann jedoch auch bei Temperaturen von -85ºC bis -65ºC gelagert werden.
- Alle Reagenzien und Kontrollen müssen vor der Verwendung aufgetaut und gevortext oder gründlich gemischt werden, um sicherzustellen, dass sie vollständig resuspendiert wurden.
- Aufgrund ihrer hohen Salzkonzentrationen sind PCR-Master-Mixe empfindlich gegenüber Einfrier- und Auftauzyklen. Sie dürfen höchstens fünfmal eingefroren und wieder aufgetaut werden.

Sollten Sie Fragen haben, wenden Sie sich an die technischen Mitarbeiter von Invivoscribe. Wir unterstützen Sie gerne dabei, die optimalen Lagerbedingungen zu bestimmen.

5. Instrumente

Es wird empfohlen, die in Tabelle 3 aufgeführten Instrumente mit den folgenden Kombinationen validierter Plattformen für die Vorbereitung der Bibliothek für die LymphoTrack *IGK* Assay – S5/PGM und die Sequenzierung folgender Systeme zu verwenden:

- Ion Chef[™] und Ion S5
- Ion OneTouch 2[™] (OT2) und Ion S5
- Ion OT2 und Ion PGM

Tabelle 3. Empfohlene Instrumente.

1	Kombination validierter Plattformen mit empfohlenen Instrumenten/Spezifikationen			
Instrumentfunktion	lon Chef und lon S5	Ion OT2 und Ion S5	Ion OT2 und Ion PGM	
Amplifikation von DNAProben	Veriti[™]Dx Thermal Cycler Temperaturbereich: 15ºC bis 96ºC Heizrate: 0,8ºC/sec Siehe Abschnitten 7.4 <i>Amplifikation</i> für das Thermocycler-Programm.			
Aufreinigung von PCRProdukten	Ambion [®] Magnetic Stand 96* ([REF] AM10027), Agencourt SPRIPlate [®] 96 Ring Super Magnet Plate* ([REF] A32782), Thermo Fisher Scientific DynaMag [™] -96 Side Skirted Magnet* ([REF] 12027) Siehe Abschnitt 7.5 <i>AMPure XP-Aufreinigung</i> für Methoden zur Reinigung von PCR-Produkten.			
Quantifizierung von aufgereinigten PCRProdukten	Agilent 2100 Bioanalyzer* oder Perkin Elmer LabChip GX* PCRProdukten Weitere Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 7.6 Quantifizierung von Amplikons.			
	Thermo Fisher Scientific Ion Chef System*	Thermo Fisher Scientific Ion OT2 System*	Thermo Fisher Scientific Ion OT2 System*	
Template-Präparation	Weitere Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 7.9. Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion Chef und Ion S5.	Weitere Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 7.10. <i>Template-Präparation</i> <i>und Sequenzierung mittels Ion OT2</i> <i>und Ion S5</i> .	Weitere Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 7.11. Template- Präparation und Sequenzierung mittels Ion OT2 und Ion PGM.	
	Thermo Fisher Scientific Ion S5 Instrument*		Thermo Fisher Scientific Ion PGM Instrument*	
Sequenzierung	Weitere Einzelheiten finden Sie in den Abschnitten 7.9. Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion Chef und Ion S5 und 7.10. Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion OT2 und Ion S5.		Weitere Einzelheiten finden Sie in Abschnitt 7.11. Template- Präparation und Sequenzierung mittels Ion OT2 und Ion PGM.	

Hinweis: Den Installations-, Betriebs-, Kalibrierungs- und Wartungsanweisungen des Herstellers ist Folge zu leisten.

* Warnung: Diese Produkte tragen keine CE-Kennzeichnung.

6. Gewinnung und Aufbereitung von Proben

6.1. Vorsichtsmaßnahmen

Biologische Proben von Menschen können potenziell infektiöse Stoffe enthalten. Sämtliche Proben sind in Einklang mit Ihren institutsinternen Vorschriften für blutübertragbare Krankheitserreger bzw. gemäß biologischer Schutzstufe 2 zu handhaben.

6.2. Störsubstanzen

Folgende Substanzen stören bekanntermaßen die PCR:

- Zweiwertige Kationenchelatoren
- Low-Retention-Pipettenspitzen
- EDTA (in geringen Konzentrationen zu vernachlässigen)
- Heparin

6.3. Probenanforderung und -handhabung

- Die Mindestmenge beträgt 50 ng hochwertige DNA (5 μL DNA-Probe bei einer Mindestkonzentration von 10 ng/μL).
- Mit diesem Test wird extrahierte und aufgereinigte DNA untersucht. Die DNA muss mit einem f
 ür Doppelstrang-DNA (dsDNA) geeigneten Verfahren quantifiziert werden und darf keine Inhibitoren der PCR-Amplifikation enthalten.
- DNA in einer geeigneten Lösung wie 0.1X TE (1 mM Tris-HCl, 0,1 mM EDTA, pH-Wert 8,0, hergestellt mit Wasser in Molekularbiologie-Qualität) oder in Wasser in Molekularbiologie-Qualität resuspendieren.

6.4. Probenlagerung

Proben sind auf eine Weise zu lagern, die einen Abbau der DNA verhindert.

7. Assay-Verfahren

7.1. Im Lieferumfang enthaltene Materialien

Angaben zu den im Lieferumfang enthaltenen Materialien finden Sie in Tabelle 2.

7.2. Erforderliche Materialien (nicht im Lieferumfang enthalten)

Tabelle 4. Erforderliche Materialien (nicht im Lieferumfang enthalten)

Reagenz/Material	Erforderliche und/oder empfohlene Reagenzien/Hersteller	Katalognummer	Anmerkungen
DNA Polymerase	Roche: • EagleTaq [™] DNA Polymerase Invivoscribe: • FalconTaq DNA Polymerase oder gleichwertige Polymerase	05206944190 60970130	5 U/μL
Wasser in Molekularbiologie-Qualität	Keine Angabe	Keine Angabe	frei von DNase und RNase
18 MΩ wasser	Keine Angabe	Keine Angabe	Erforderlich für PGM-Lauf
Kalibrierte Pipetten	Keine Angabe	Keine Angabe	Muss für die genaue Messung von Volumina zwischen 0,2 µL und 1000 µL geeignet sein
Vortexmischer	Keine Angabe	Keine Angabe	Keine Angabe
PCR-Platen oder -Röhrchen	Keine Angabe	Keine Angabe	Keine Angabe
Pipettenspitzen mit Filter	Keine Angabe	Keine Angabe	Steril, ohne RNase/DNase/Pyrogene
Mikrozentrifugengefäße	Keine Angabe	Keine Angabe	Steril
PCR-Aufreinigung-Kit	Beckman Coulter [®] , Inc: • Agencourt AMPure XP	A63880	Keine Angabe
Amplikon und Bibliothek Quantifizierung	Agilent [®] Technologies: • Agilent DNA 1000 Kit oder Perkin Elmer: • HT DNA 1K/12K/Hi Sens Labchip & • HT DNA HiSens Reagents	5067-1504 oder 760517 & CLS760672	Keine Angabe
lon S5 Sequenzierung	Thermo Fisher Scientific: • Ion 520 & Ion 530 Kit – OT2 oder • Ion 510 & Ion 520 & Ion 530 Kit – Chef	A27751 oder A34019	Keine Angabe
	Thermo Fisher Scientific:Ion 520 Chip Kit oderIon 530 Chip Kit	A27761 oder A27764	Keine Angabe
	Thermo Fisher Scientific: • Ion PGM Hi-Q View OT2 Kit	A29900	Keine Angabe
	Thermo Fisher Scientific: • Ion PGM Enrichment Beads	4478525	Keine Angabe
Ion PGM Sequenzierung	Thermo Fisher Scientific: Ion PGM Hi-Q View Sequencing Kit & Ion PGM Wash 2 Bottle Kit	A30044 & A25591	Keine Angabe
	Thermo Fisher Scientific: • Ion 316 Chip v2 BC oder • Ion 318 Chip Kit v2 BC	4488149 oder 4488146	Keine Angabe
Die Torrent Suite [™] Software für das Ion PGM System oder Ion S5 System	Version 5.0.4 oder 5.2.2 für PGM* oder Version 5.6 für S5*	Keine Angabe	Keine Angabe

*Hinweis: Diese Softwareversionen wurden zur Validierung der angegebenen Instrumente verwendet.

7.3. Vorbereitung der Reagenzien

Um sicherzustellen, dass DNA-Proben keine PCR-Inhibitoren enthalten und von ausreichender Qualität und Quantität sind, um ein gültiges Ergebnis zu erzielen, können Proben mit dem Master Control Mix der Probenkontrollgröße von Invivoscribe getestet werden (REEF 20960021 zur ABI-Erkennung oder REEF 20960020 foder Gelerkennung). Der Specimen Control Size Ladder Mix zielt auf mehrere Gene ab und erzeugt eine Reihe von Amplikons mit einer Länge von ca. 100, 200, 300, 400 und 600 bp; Die Größe kann aufgrund von Größenstandards und/oder Instrumentenunterschieden um +/- 5 bp variieren. Die Überprüfung der DNA-Integrität ist besonders wichtig für anspruchsvolle Proben, z. B. FFPE-Gewebe.

Immer Positiv- und Negativkontrollen verwenden, um zu gewährleisten, dass der Test sachgemäß durchgeführt wurde.

Richten Sie immer eine No-Template-Kontrolle (NTC) ein, um während der PCR-Einrichtung auf Kontamination zu prüfen.

- 7.3.1. Mit behandschuhten Händen Master-Mixe aus dem Gefrierschrank nehmen. Röhrcheninhalte langsam auftauen lassen, anschließend vorsichtig vortexen und sehr kurz zentrifugieren.
- 7.3.2. In einem Abzug oder in einer "Dead-Air-Box"- 45 μL pro Master-Mix-Röhrchen in eine saubere PCR-Platte pipettieren (ein Well für jeden Master-Mix und ein Master-Mix pro Probe).
 - In jedem Lauf müssen zwei Kontrollen (ein positive und ein negative) sowie ein NTC enthalten sein.
 - Für die NTC statt DNA Wasser in Molekularbiologie-Qualität als Matrize verwenden.
- 7.3.3. Geben Sie 0,2 μL Taq-DNA-Polymerase (Taq mit 5 Einheiten/μL) in jeden Well, der aliquotierte Master-Mixes enthält.
- 7.3.4. Geben Sie 5 μL Proben-DNA (mit einer Mindestkonzentration von 10 ng/μL), Kontroll-DNA oder hochreines Wasser (NTC) ein die einzelnen Wells, die die entsprechenden Master-Mixes enthalten.
 - Zum Mischen fünf- bis zehnmal auf und abpipettieren.
 - Die Platte versiegeln, dann kurz zentrifugieren und in einem PCR-Thermocycler platzieren.

Tabelle 5. Reaktionsaulbau				
Reagenz	Volumen			
Master Mix	45,0 μL			
Taq DNA polymerase	0,2 μL			
Proben- oder Kontroll-DNA	5,0 μL			
Summe	50,2 μL			

Tabelle 5. Reaktionsaufbau

7.4. Amplifikation

7.4.1. Proben mit dem PCR-Programm aus Tabelle 6 amplifizieren.

Tahelle	6	PCR Programm
lanelle	υ.	FUNFIUgramm

Schritt	Temperatur	Dauer	Zyklus
1	95°C	7 minuten	1
2	95°C	45 sekunden	
3	60°C	45 sekunden	29x
4	72°C	90 sekunden	
5	72°C	10 sekunden	1
6	15°C	∞	1

7.4.2. Sobald das Amplifikationsprogramm abgeschlossen ist, die amplifizierte PCR-Platte aus dem Thermocycler nehmen. Werden die folgenden Schritte nicht unmittelbar im Anschluss ausgeführt, lagern Sie die amplifizierten PCR-Produkte für einen Tag bei 4°C.

7.5. AMPure XP-Aufreinigung

Die Aufreinigung der PCR-Produkte aus den Proben, positiven, negativen und Nicht-Template-Kontrollen wurde während der Validierung des Assays mit dem Agencourt AMPure XP PCR Purification System durchgeführt.

Vorbereitung:

- 7.5.1. Nehmen Sie das AMPure XP-Reagenz aus der Lagerung und warten Sie vor dem Gebrauch, bis es sich an die Raumtemperatur angepasst hat. Schütteln Sie die Agencourt-AMPure-XP-Flasche leicht, um etwaige abgesetzte magnetische Partikel zu resuspendieren.
- 7.5.2. Geben Sie die für die Platte erforderliche Menge Agencourt-AMPure-XP-Reagenz in ein neues 2-mL-Röhrchen, um eine Kontaminierung durch Pipettenspitzen zu vermeiden.
 - Das erforderliche Volumen des Agencourt-AMPure-XP-Reagenz entspricht = n × 90 μL (wobei n der Anzahl der aufzureinigenden Proben entspricht)
- 7.5.3. Bereiten Sie eine frische Stammlösung (0,5 mL je zu aufzureinigender Lösung) aus 70 % Ethanol mit sterilem Wasser zu.

Bindung der Amplikons an die Magnetpartikel:

- 7.5.4. Geben Sie 90 μL des aliquotierten und auf **Raumtemperatur** befindlichen Agencourt-AMPure-XP-Reagenz zu jeder Probe, die aufgereinigt werden soll.
 - Proben und Reagenz werden durch zehnmaliges Auf- und Abpipettieren gemischt. Zehn Minuten bei Raumtemperatur inkubieren.
 - Die Farbe der Mischung sollte nach diesem Vorgang gleichmäßig sein.
 - Bei Raumtemperatur 5 Minuten inkubieren.
- 7.5.5. Die gemischten Proben auf einem Ambion Magnetstand-96 platzieren und 5 Minuten bei Zimmertemperatur inkubieren, damit sich die Magnetteilchen aus der Lösung ausfällen können.
 - Die Platte während dieses Vorgangs auf dem Magnetstand belassen, bis Sie mit Schritt 7.5.10 unten fortfahren.
- 7.5.6. Mit einer auf 135 μL eingestellten P200-Pipette (oder einer gleichwertigen Mehrkanalpipette) den klaren Überstand absaugen und entsorgen.
 - Mit einer P10-Pipette (oder einer ähnlichen Mehrkanalpipette) mit der Einstellung 10 μL etwaigen übrigen Überstand absaugen.
 - Vermeiden Sie, Magnetpartikel zu entfernen.

Waschen:

- 7.5.7. Während die Platte auf dem Magnetstand belassen wird, 200 μL einer 70-prozentigen Ethanollösung auf jede Probe geben. Bei Raumtemperatur 30 Sekunden inkubieren.
 - Mit einer auf 195 µL eingestellten P200-Pipette (oder einer gleichwertigen Mehrkanalpipette) das Ethanol absaugen und entsorgen.
 - Mit einer auf 10 μL eingestellten P10-Pipette (oder einer Mehrkanalpipette) überschüssiges Ethanol absaugen.
 - Vermeiden Sie, Magnetpartikel zu entfernen.
- 7.5.8. Für insgesamt zwei Waschgänge den Schritt 7.5.7 wiederholen.
- 7.5.9. Die Magnetpartikel 5 Minuten an der Luft trocknen lassen, die Platte verbleibt dabei auf dem Magnetstand.

Elution:

- 7.5.10. Nehmen Sie die Platte vom Magnetstand. Geben Sie 40 µL von 1X TE-Puffer hinzu.
 - Pipettieren Sie die Mischung auf und ab, bis sie homogen ist.
 - Stellen Sie sicher, dass sich alle Magnetpartikel in Lösung befinden.
- 7.5.11. Zwei Minuten bei Raumtemperatur inkubieren.
- 7.5.12. Stellen Sie die Platte für mindestens 5 Minuten (oder so lange, bis der Überstand klar ist) auf den Magnetstand.

- 7.5.13. Überführen Sie 35 µL des Eluats auf eine frische Platte und verschließen Sie diese mit Cap Strips. Beschriften Sie die Platte und zentrifugieren Sie sie kurz, um sicherzustellen, dass sich der Überstand vollständig am Boden des Wells absetzt.
 - Bei -20°C lagern oder mit dem nächsten Schritt fortfahren.

Das Gelbild in Abbildung 1 zeigt die Effizienz einer typischen Aufreinigung.



7.6. Quantifizierung von Amplikons

Die folgenden Schritte wurden während der Testvalidierung zur Analyse der Daten unter Verwendung von entweder Agilent 2100 Bioanalyzer, durch Beginn mit Schritt 7.6.1, oder von Perkin Elmer LabChip GX, durch Beginn mit Schritt 7.6.3, zur Quantifizierung von aus Proben erzeugter aufgereinigter PCR-Amplikons, Kontrollen und der NTC, durchgeführt.

Vergewissern Sie sich, dass bei der Quantifizierung aufgereinigter PCR-Amplikons aus verschiedenen LymphoTrack Dx Assays in Anbetracht der verschiedenen Größenbereiche jedes Testziels jedes Target separat (einschließlich der unterschiedlichen Frameworks) analysiert wird.

Quantifizierung mittels Agilent 2100 Bioanalyzer

Bereiten Sie einen Agilent DNA 1000 Chip für die Verwendung vor (für weitere Einzelheiten, siehe die dem Agilent DNA 1000- Kit beiliegenden Anweisungen).

Interpretation der Ergebnisse:

- 7.6.1. Es wird erwartet, dass das Elektropherogramm der Leiterbohrung dem Elektropherogramm in Abbildung 2 ähnelt. Die Hauptmerkmale eines erfolgreichen Laufs sind:
 - 13 Peaks f
 ür die DNA 1000 Ladder
 - Die Auflösung aller Peaks ist gut
 - Flache Basislinie
 - Korrekte Identifizierung beider Marker
- 7.6.2. Bestimmen Sie mit der Bioanalyzer-Software die molare Konzentration (nmol/L) jeder Probe. Platzieren Sie, falls erforderlich, per manueller Integration den gesamten Bereich der Bibliotheks-Fragmente in einen einzelnen Peak.



Abbildung 2: Beispiel eines Elektropherogramms der Leiterbohrung mit allen 13 Peaks.

Quantifizierung mittels Perkin Elmer LabChip GX

Bereiten Sie den LabChip GX Chip für eine Verwendung vor (für weitere Einzelheiten, siehe die dem LabChip GX-Kit beiliegenden Anweisungen).

Datenanalyse:

- 7.6.3. Standardmäßig wird bei jedem Ausführen eines Experiments die Datendatei (*.gxd) in einem neuen Ordner (mit dem aktuellen Datum benannt) gespeichert, auf den über die Verknüpfung Datenordner auf dem Desktop zugegriffen werden kann.
- 7.6.4. Senden Sie den Ordner, der die Datendatei (*.*gxd*) enthält, zur Analyse an den Computer.
- 7.6.5. Öffnen Sie die LabChip GX-Software, gehen Sie zur Menüleiste und wählen Sie File (Datei) → Import Data (Datendatei) importieren, um die übertragene Datendatei zu öffnen (*.gxd).
- 7.6.6. In der oberen linken Ecke des Bildschirms befindet sich ein Plattendiagramm. Wählen Sie die beim Experiment verwendeten Wells aus, um die damit verbundenen Daten in der folgenden Datentabelle anzuzeigen. Bei ihrer Auswahl erscheinen die Wells in blauer Farbe.
- 7.6.7. Gehen Sie zur Menüleiste und wählen Sie Analysis (Analyse) \rightarrow Analysis Settings (Analyseeinstellungen).
 - Wählen Sie die Registerkarte Smear Analysis (Abstrichanalyse) und geben Sie die Informationen aus Tabelle 7 ein.
 - Wenn alle Informationen bearbeitet wurden, klicken Sie auf die Apply (Schaltfläche) Übernehmen

 Tabelle 7. Einstellungen f
 ür die Abstrichanalyse (Smear Analysis)

Abbildung 3: Beispiel für LabChip GX -

Export-Popup-Fenster.

Anfangsgröße (BP)	Endgröße (BP)	Farbe	Name	In der Well-Tabelle angezeigte Eigenschaft	Auf Wells anwenden
200	1600	Rot	Region [200-1600]	Region [200-1600] Größe [BP]	<alle></alle>
200	1600	Rot	Region [200-1600]	Molarität (nmol/l)	<alle></alle>

7.6.8. Gehen Sie zurück zum Hauptbildschirm zur Menüleiste und wählen Sie File (Datei) → Export (Exportieren).
 7.6.9. Überprüfen Sie die Well-Tabelle im Pop-up-Fenster (Bezeichnung: LabChip GX – Export).

L	abChip GX - Export
Export All	
Peak Table	RGIgH-sequencing\Project 013_IgH Lab Chin Raw Data\2014-03-12-1P_PGM
Well Table M:\RD TCRGI	gH-sequencing\Project 013_IgH Chip Raw Data\2014-03-12-1P_PGM_PRA
Raw Data	RGIgH-sequencing\Project 013_IgH
Raw Data Options	
📄 Include Size Deta	Export Single Table
Electropherogram Options	Selected Well(s) GIgH-sequencing \Project 013_IgH ab Chip Raw Data\2014-03-12-JP_PGM P
O Entire Collection	• Selected Well(s)
• Single File	O Separate Files
mage Format For Gel and Elec OBmp OGif Odpeg	tropherogram . ⊙Png: OTiff: OWmf

- 7.6.10. Klicken Sie auf **OK**, um eine *.*csv*-Datei zu exportieren.
- 7.6.11. Berechnen Sie die unverdünnte Amplikon-Konzentration, indem Sie den Verdünnungsfaktor (50) mit der Konzentration vom LabChip GX (nmol/L) multiplizieren.

7.7. Pooling und Quantifizierung der Bibliothek

Die Menge der in die Ion S5- oder Ion PGM-Emulsions-PCR geladenen DNA-Bibliothek ist für die Generierung hochwertiger Daten in einem Sequenzierungslauf von großer Bedeutung.

Aus einem oder mehreren LymphoTrack Dx Assays erzeugte Amplikons können zur Sequenzierung in einer Bibliothek gepoolt werden. Befolgen Sie dazu die folgenden Anweisungen.

- 7.7.1. Geben Sie auf Basis der vom Bioanalyzer oder LabChip GX berechneten Amplikonkonzentration eine gleichgroße Menge an Amplikons hinzu (mit Ausnahme der NTC-Probe).
 - z.B. beispielsweise 10 & mgr; I Amplikons mit jeweils 4 nM in einem Röhrchen kombinieren; unter Verwendung von 1X TE-Puffer als Verdünnungsmittel.
 - Vortexen Sie das Bibliotheks-Röhrchen 5–15 Sekunden und zentrifugieren Sie es anschließend f
 ür 3–5 sekunden.

Sind Proben mit Konzentrationen vorhanden, die erheblich niedriger oder höher als 4 nM liegen, passen Sie die zur Bibliothek hinzugefügte Menge der Probe/des TE-Puffers an, um sicherzustellen, dass eine gleichgroße Menge an Amplikons pro Probe pipettiert wird.

7.8. Verdünnung der gepoolten Bibliothek

7.8.1. Ermitteln Sie anhand folgender Formel den Template-Verdünnungsfaktor, der eine Endkonzentration von ca.
 20 pM (ca. 12 x 106 Moleküle pro μL) ergibt:

Template-Verdünnungsfaktor = (Bibliotheks-Konzentration in pM) / 20 pM

Beispiel:

Die Bibliotheks-Konzentration beträgt 4 nM (4000 pM) Template-Verdünnungsfaktor = 4000 pM/20 pM = 200

1 μL der mit 199 μL des 1X TE-Puffers vermischte Bibliothek oder das im Ion PGM Hi-Q View OT2-Kit enthaltene Nuklease-freie Wasser (Verdünnungsverhältnis 1:200) ergibt ca. 20 pM (ca. 12 x 106 Moleküle pro μL).

Die verdünnte Bibliothek muss innerhalb von 48 nach der Präparation aufgebraucht werden.

7.9. Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion Chef und Ion S5

Bereiten Sie die Template-positiven Ion Sphere-Partikel vor und reichern Sie diese an, führen Sie anschließend mit dem Ion S5 eine Sequenzierung durch und beachten Sie dabei das folgende Thermo Fisher Scientific-Benutzerhandbuch:

- Ion 510- und Ion 520- und Ion 530-Kit Chef (REF MAN0016854)
- 7.9.1. Erstellen Sie gemäß Abschnitt 7.12 einen Plan-Lauf.

Alle Schritte, einschließlich Installation, Betrieb, Kalibrierung, Reinigung und Wartung, sind nach den Anweisungen des Herstellers durchzuführen.

7.10. Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion OT2 und Ion S5

Bereiten Sie die Template-positiven Ion Sphere-Partikel mittels OT2 vor und reichern Sie diese an, führen Sie anschließend mit dem Ion S5 eine Sequenzierung durch und beachten Sie dabei das folgende Thermo Fisher Scientific-Benutzerhandbuch:

Ion 520- und Ion 530-Kit – OT2 (REF MAN0010844)

7.10.1. Erstellen Sie gemäß Abschnitt 7.12 einen Plan-Lauf.

Alle Schritte, einschließlich Installation, Betrieb, Kalibrierung, Reinigung und Wartung, sind nach den Anweisungen des Herstellers durchzuführen.

7.11. Template-Präparation und Sequenzierung mittels Ion OT2 und Ion PGM

Bereiten Sie die Template-positiven Ion Sphere-Partikel mittels OT2 vor und reichern Sie diese an, führen Sie anschließend mit dem Ion PGM eine Sequenzierung durch und beachten Sie dabei die folgenden Thermo Fisher Scientific-Benutzerhandbücher:

- Ion PGM Hi-Q View OT2-Kit (REF MAN0014579)
- Ion PGM Hi-Q View-Sequenzierungs-Kit (REF MAN0014583)

Alle Schritte, einschließlich Installation, Betrieb, Kalibrierung, Reinigung und Wartung, sind nach den Anweisungen des Herstellers durchzuführen.

- Hinweis: Verwenden Sie nicht den Ion PGM-Kalibrierungsstandard.
 - 7.11.1. Template-Präparation mittels Ion OT2
 - Wählen Sie im Dropdown-Menü die Option PGM: Ionen-PGM Hi-Q View OT2 Kit 400 aus
 - 7.11.2. Bibliothekssequenzierung mittels Ion PGM
 - Angaben zur Beladung des Chips finden Sie in Abschnitt 7.11.3.
 - Erstellen Sie gemäß Abschnitt 7.12 einen Plan-Lauf.
 - 7.11.3. Beladung des Ion PGM Chip

Beachten Sie für eine optimale Beladung des Chips die folgenden Anweisungen zur Chip-Beladung.

- 7.11.3.1. Bereiten Sie den Chip nach der Chipprüfung gemäß den Anweisungen des Herstellers zum Laden vor.
- 7.11.3.2. Geben Sie nach dem Einstellen der Pipette zum Laden der ISPs (ca. 30 μL) in den Chip mit einer Rate von 1 μL pro Sekunde den Chip in das Gefäß der Minifuge, wobei die Chip-Lasche nach innen zeigt (zur Mitte der Minifuge).
 - Zentrifugieren Sie f
 ür 30 Sekunden in der Minifuge, wobei die Chip-Lasche nach innen zeigt und sich dann dreht und nach außen zeigt.
- 7.11.3.3. Drücken Sie 2- bis 3-mal fest auf die Kante der Chip-Lasche auf dem Arbeitstisch. Um eine Blasenbildung zu vermeiden, darf die Probe nicht aus dem Chip heraus- und dann wieder hineinpipettiert werden.
- 7.11.3.4. Neigen Sie den Chip um 45° und entfernen Sie langsam soviel Flüssigkeit wie möglich aus der Beladeöffnung, indem Sie die Pipette entsprechend größer stellen. Entsorgen Sie die Flüssigkeit.
- 7.11.3.5. Bleibt etwas Flüssigkeit im Chip, führen Sie eine 5-sekündige, schnelle Zentrifugierung durch, wobei die Chip-Lasche nach außen zeigt. Entfernen und entsorgen Sie die gesamte zusätzliche Flüssigkeit. Der Chip darf nicht verkehrt herum gedreht werden.
- 7.11.3.6. Befindet sich nach dem schnellen Zentrifugieren noch etwas Flüssigkeit im Chip, drücken Sie leicht und schnell die Ecke der Chip-Lasche einige Male gegen den Arbeitstisch. Entfernen und entsorgen Sie dann die gesammelte Flüssigkeit. Der Chip darf nicht gespült werden. Fahren Sie umgehend mit der Auswahl des *Plan-Laufs und der Durchführung des Laufs fort* (Abschnitt 7.12).
- Hinweis:Die Validierungen wurden unter der folgenden Thermo Fisher Scientific-Benutzerhandbücher in Abschnitt
16: *Referenzen* zusammen mit der Beladung des Chips des gewichteten Gefäßes durchgeführt. Nach dem
Schritt zum Hybridisieren des Sequenzierungs-Primers blieben die Reaktionen im Thermocycler bei 15°C
anstatt bei Raumtemperatur.

Wenn Sie Torrent Suite Software v5.2.2 oder v5.6 verwenden, befolgen Sie die Anweisungen in Anhang A, um die Konfiguration des FileExporter-Plugins zu überprüfen und die benutzerdefinierten Barcodes mithilfe der auf der mitgelieferten CD (95000007) enthaltenen Datei *LymphoTrack_IonXpress.csv* zu laden. Fahren Sie bei der Verwaltung der TSS v5.0.4 bitte mit Schritt 7.12 fort.

7.12. Erstellen Sie einen Plan-Lauf fort

- 7.12.1. Erstellen Sie einen Plan-Lauf für **Ion S5** oder **PGM**. Melden Sie sich beim *Torrent-Browser* für den mit dem System verbundenen Torrent-Server an.
- 7.12.2. Klicken Sie auf die Registerkarte Plan und dann unter *Templates (Vorlagen)* auf Generic Sequencing (Generische Sequenzierung). Wählen Sie dann oben rechts die Option Plan New Run (Neuen Lauf planen) aus.
- 7.12.3. Schauen Sie sich im *Plan Run Wizard* (*Assistent zur Durchlaufplanung*) jeden Bildschirm an und treffen Sie die entsprechende Auswahl gemäß folgender Tabelle 8.
- 7.12.4. Wählen Sie unter *Planned Run (Plan-Lauf*) den Plan-Lauf aus und führen Sie ihn durch.

ACHTUNG! Bei Verwendung der TSS v5.2.2 oder v5.6 wenden Sie sich zur weiteren Unterstützung beim Hochladen von Barcodes bitte an den Technischen Kundendienst von Thermo Fisher.

Zeichen in Dateinamen:

Geben Sie jeder Probe bei deren Benennung einen eindeutigen Namen oder eine eindeutige Kennzeichnung. Wenn Sie Probenduplikate analysieren, können die Duplikate beispielsweise Probe1a und Probe1b genannt werden.

Sollten zwei Proben, die gemeinsam im gleichen Chip verarbeitet werden, nicht über eindeutige Namen verfügen, dann führt das dazu, dass während der Analyse mehrere Proben von der LymphoTrack Dx Software – S5/PGM kombiniert werden.

Es ist wichtig, dass Dateinahmen lediglich die folgenden Zeichen enthalten: A–Z, a–z, 0–9, ., _ (Unterstrich), - (Bindestrich). Sollte die Software auf ein Zeichen stoßen, das nicht in dieser Liste aufgeführt wird, oder wurden mehr als ein Leerzeichen auf einmal eingegeben, wird sie möglicherweise angehalten.

Probenbenennung beim Multiplexing:

Jeder Index kann pro Lauf nur einmal genannt werden. Somit müssen alle Daten von Proben, die mit mehreren Zielen und unter dem gleichen Index sequenziert werden, im gleichen Feld "Sample Name" (Probenname) genannt werden (das in den FASTQ-Dateinamen übernommen wird).

Verfolgen Sie alle Proben und Targets nach, die während eines Ion PGM- oder Ion S5-Laufs unter dem gleichen Index sequenziert werden. Dieser Satz Proben/Targets benötigt eine eindeutige Kennzeichnung, die im Feld "Sample Name" (Probenname) im Sample-Sheet zu verzeichnen ist.

Beispiele für Probennamen, die für Nachverfolgungen genutzt werden können, finden Sie im Folgenden aufgelistet:

- S1_FR1_FR2_FR3_IGK (eine Probe, sequenziert mit mehreren Assays und dem gleichen Index)
- S1_FR1_S4_TRG (mehrere Proben, sequenziert mit mehreren Tests und dem gleichen Index)
- Pool02_IX002 ("Pool 02" bezieht sich auf alle Proben/Targets, die mit IonXpress_002 sequenziert und anderswo nachverfolgt werden)

Indizes beim Multiplexen:

Bitte beachten Sie, dass die IonXpress-Indizes 5 und 6 nicht in den LymphoTrack IGH- (FR1, FR2, FR3) und TRG-Assay-Kits verwendet werden und die Indizes 3, 5, 6, 7 und 15 nicht in den LymphoTrack Dx IGK-Assay-Kits für die verwendet werden Ion S5 und Ion PGM.

Finatellung	Kombination validierter Plattformen			
Einstellung	lon Chef und lon S5	lon Chef und lon S5	Ion Chef und Ion S5	
Ion Reporter	Ion Reporter – Keine Probengruppierung – Leer	Ion Reporter – Keine Probengruppierung – Leer	Ion Reporter – Keine Probengruppierung – Leer	
(Forschungs) Anwendung	Anwendung – DNA Target-Methode – Sonstige	Anwendung – DNA Target-Methode – Sonstige	Anwendung – DNA Target-Methode – Sonstige	
	Probenpräparations-Kit – leer lassen	Probenpräparations-Kit – leer lassen	Probenpräparations-Kit – leer lassen	
	Bibliotheks-Kit-Typ – leer lassen	Bibliotheks-Kit-Typ – leer lassen	Bibliotheks-Kit-Typ – leer lassen	
Kits	Template-Kit: Instrument wählen: Chef Ion 510- & Ion 520- & Ion 530-Kit – Chef	Template-Kit: Instrument wählen: OneTouch Ion 520- & Ion 530-Kit – OT2	Template-Kit: Instrument wählen: OneTouch Ion PGM Hi-Q View OT2-Kit – 400	
	Sequenzierungs-Kit Ion 510- und Ion 520- und Ion 530-Kit – Chef	Sequenzierungs-Kit ■ Ion 520- und Ion 530-Kit – OT2	Sequenzierungs-Kit ■ Ion PGM Hi-Q View-Sequenzier-ungs-Kit	

 Tabelle 8. Führen Sie die Einstellungen des Plan-Assistenten gemäß der Kombination an Plattformen durch.

Tabelle 8. Führen Sie die Einstellungen des Plan-Assistenten gemäß der Kombination an Plattformen durch.

Einste II.u.s.	Kombination validierter Plattformen			
Einstellung	Ion Chef und Ion S5	Ion Chef und Ion S5	lon Chef und lon S5	
	Templating-Größe – 400 bp	Templating-Größe – 400 bp	Keine Angabe	
	Flows – 850	Flows – 850	Flows – 850	
	Kontrollsequenz – leer lassen	Kontrollsequenz – leer lassen	Kontrollsequenz – leer lassen	
Kits	Chipart: Ion 520 Chip oder Ion 530 Chip	Chipart: Ion 520 Chip oder Ion 530 Chip	Chipart: Ion 316 Chip v2 BC oder Ion 318 Chip v2 BC	
	Barcode-Satz – IonXpress oder LymphoTrack_IonXpress ³	Barcode-Satz – IonXpress oder LymphoTrack_IonXpress ³	Barcode-Satz – IonXpress oder LymphoTrack_IonXpress ³	
Plug-ins	FileExporter ^{1,2} wählen	FileExporter ^{1,2} wählen	FileExporter ^{1,2} wählen	
Projekte	Den entsprechenden Projekt-Ordner zum Speichern des Laufs oder zum Hinzufügen eine neuen Projekts wählen	Den entsprechenden Projekt-Ordner zum Speichern des Laufs oder zum Hinzufügen eine neuen Projekts wählen	Den entsprechenden Projekt-Ordner zum Speichern des Laufs oder zum Hinzufügen eine neuen Projekts wählen	
Template Name	Einen Template-Namen eingeben und Anmerkungen hinzufügen	Einen Template-Namen eingeben und Anmerkungen hinzufügen	Einen Template-Namen eingeben und Anmerkungen hinzufügen	
Referenz	Alle Abschnitte leer lassen	Alle Abschnitte leer lassen	Alle Abschnitte leer lassen	
Überwachung	Partikelbeladung (%) ≤ 30 Wichtiges Signal (1–100) ≤ 30 Verwendbare Sequenz (%) ≤ 30	Partikelbeladung (%) ≤ 30 Wichtiges Signal (1–100) ≤ 30 Verwendbare Sequenz (%) ≤ 30	Partikelbeladung (%) ≤ 30 Wichtiges Signal (1–100) ≤ 30 Verwendbare Sequenz (%) ≤ 30	

1Hinweis: Das Plug-In der Torrent Suite ™ Software Version 5.0.4 "FileExporter generiert möglicherweise keine FASTQ-Dateien. Wenden Sie sich an den technischen Support von Thermo Fisher, um weitere Unterstützung zu erhalten, wenn die Meldung "DOCSTRING ERROR" eingeht.

 2Hinweis: Vermeiden Sie lange Dateinamen, da diese den PlugIn FileExporter beeinträchtigen können.

³Hinweis: Wenn Sie TSS v5.2 oder v5.6 verwenden, lesen Sie bitte die Datei LymphoTrack_IonXpress.csv auf der mitgelieferten Software-CD (REF 95000007).

8. Datenanalyse

Der LymphoTrack Dx *IGK* Assay – S5/PGM wurde für die Erstellung von Sequenzierungsdaten entwickelt, die sich mit der LymphoTrack Dx Software – S5/PGM auf der zugehörigen CD (REF) 95000009) analysieren lassen. Auf der CD sind detaillierte Anweisungen zur Installation und Nutzung des Softwarepakets zu finden.

Mit dem LymphoTrack Dx *IGK* Assay – S5/PGM präparierte Proben generieren FASTQ-Dateien, die sich mit der LymphoTrack Dx Datenanalyse- und Reporteranwendung problemlos bearbeiten lassen.

Zeichen in Pfad- und Dateinamen:

1) Vermeiden Sie Leerzeichen im Pfadnamen für Datendateien oder Software (zu diesen Pfadnamen gehören die Namen von Dateiordnern und Dateien). Mehr als ein Leerzeichen in unmittelbarer Folge ist nicht gestattet.

2) Es ist wichtig, dass Dateinahmen lediglich die folgenden Zeichen enthalten: A-Z, a-z, 0-9, _ (Unterstrich), - (Bindestrich).

Sollte die Software auf ein Zeichen stoßen, das nicht in dieser Liste aufgeführt wird, oder wurden mehr als ein Leerzeichen auf einmal in den Dateinamen eingegeben, wird die Software LymphoTrack Dx Software – S5/PGM

9. Assay-Spezifikationen

Die durch die Software erzeugten Berechnungswerte werden für die Ermittlung der Testergebnisse auf das nächste Zehntel gerundet.

- Validität des Ion S5- und PGM-Laufs
 - Beladung > 50 %
 - Anreicherung > 50 %
 - Klonal > 50 %
- TRG, Positivkontrolle, häufigste Reads in $\% \ge 5,0\%$
- NGS, Negativkontrolle, häufigste Reads in % < 3,0 %

10. Verfahrenseinschränkungen

- Mit diesem Assay können nicht 100 % der klonalen Zellpopulationen identifiziert werden.
- PCR-basierte Assays werden vom Abbau der DNA oder der Hemmung der PCR-Amplifikation durch Heparin oder andere Wirkstoffe beeinflusst, die sich in der analysierten Probe befinden könnten.
- Die meisten Technologien weisen an oder in der N\u00e4he der analytischen Nachweisgrenze (LOD) ein h\u00f6heres Varianzlevel auf. Dies gilt auch bei der Next-Generation-Sequenzierung. Liegt ein Ergebnis in der N\u00e4he der analytischen Nachweisgrenze (LOD) eines Tests, werden Folgetests empfohlen.
- Die Ergebnisse molekularer Klonalitätstests müssen immer unter Berücksichtigung klinischer, histologischer und immunphänotypischer Daten interpretiert werden.

11. Interpretation und Berichterstellung

Der Bericht "Merged Read Summary" ist dazu zu nutzen, die häufigsten zusammengelegten Sequenzen ("top merged read sequences") und deren Häufigkeit zu bestimmen, bevor anhand der unten stehenden Kriterien die Klonalität analysiert wird. Weitere Informationen zum Bericht 8: *Datenanalyse*. Bei einigen klonalen Prozessen kann es dazu kommen, dass zwei oder mehr Klone nachgewiesen werden. Beispiele hierfür sind dominante Populationen mit einer kleinen, subklonalen Population oder das Vorhandensein mehrerer lymphoproliferativer Erkrankungen. Somit ist es besonders wichtig, dass solche Ergebnisse im klinischen Kontext interpretiert werden.

Tabelle 9. Interpretationskriterien

Kriterium 1	Kriterium 2	Kriterium 3	Ergebnis
Die Gesamtzahl der Lesevorgänge pro Probe beträgt ≥ 20.000 .	Die häufigste zusammengelegte Sequenz ≥ 5,0% der Gesamtzahl liest.	In den vier am häufigsten zusammengeführten Sequenzen wurde mindestens eine INTR-K _{de} -Umlagerung festgestellt, und die% -Lesungen für die am häufigsten zusammengeführte Sequenz betragen> 2X die% -Lesungen für die fünfthäufigste zusammengeführte Sequenz. ¹	KLONALITÄTSNACHWEIS ERBRACHT
		In den vier am häufigsten zusammengeführten Sequenzen wurde mindestens eine INTR-K _{de} -Umlagerung festgestellt, und die% -Lesungen für die am häufigsten zusammengeführte Sequenz betragen ≤ 2X die% -Lesungen für die fünfthäufigste zusammengeführte Sequenz. ¹	Kein Klonalitätsnachweis erbracht
		In den vier am häufigsten zusammengeführten Sequenzen wurden keine INTR-K _{de} -Umlagerungen festgestellt, und die% - Lesungen für die am häufigsten zusammengeführte Sequenz betragen > 2X die% -Lesungen für die dritthäufigste zusammengeführte Sequenz. ¹	KLONALITÄTSNACHW EIS ERBRACHT
		In den vier am häufigsten zusammengeführten Sequenzen wurden keine INTR-K _{de} -Umlagerungen festgestellt, und die% - Lesungen für die am häufigsten zusammengeführte Sequenz betragen ≤ 2X die% -Lesungen für die dritthäufigste zusammengeführte Sequenz. ¹	Kein Klonalitätsnachweis erbracht
	Die häufigste zusammengelegte Sequenz < 5,0% der Gesamtzahl liest.	Keine Angabe	Kein Klonalitätsnachweis erbracht
Die Gesamtzahl der Lesevorgänge pro Probe beträgt < 20.000 .	Keine Angabe	Keine Angabe	Keine Beurteilung möglich

¹Die Werte werden für den Vergleich auf das nächste Zehntel gerundet.



¹Die durch die Software erzeugten Berechnungswerte werden für den Vergleich auf das nächste Hundertstel eines Prozents gerundet.



Abbildung 4: Interpretation von Daten ausgehend von den Kriterien in Tabelle 9.

12. Beispieldaten

LymphoTrack Dx Report for assay IGK

Sample name: index001_001

Total Read Count: 187803

Caution: Do not edit fields and save.

Top 10 Merged Read Summary

Rank	Sequence	Length	Merge count	V-gene	J-gene	% total reads	Cumulative %	V-coverage	CDR3 seq
1		222	13683	IGKV3D- 20_01	IGKDEL	7.29	7.29	96.95	not found
2		149	3226	IGKV3D- 20_01	IGKJ1_01	1.72	9.00	99.24	
3		149	3060	IGKV3-11_01	IGKJ4_01	1.63	10.63	97.71	
4		147	2561	IGKV3D- 20_01	IGKJ4_01	1.36	12.00	99.24	not found
5		149	1492	IGKV3D- 20_01	IGKJ2_01	0.79	12.79	97.71	
6		152	1092	IGKV3-15_01	IGKJ1_01	0.58	13.37	100.00	
7		226	992	IGKV1-5_03	IGKJ1_01	0.53	13.90	89.52	CAACAGTATCAGAGTT
8	AACAGGGCCACTGGO	152	599	IGKV3-11_01	IGKJ4_01	0.32	14.22	100.00	CAGCAGCGTAGCAAC
9	AGAGCCGCGGTCTTT	235	424	IGKINTR	IGKDEL	0.23	14.45	100.00	not found
10	AGAGCCGCGGTCTTT	236	330	IGKINTR	IGKDEL	0.18	14.62	100.00	not found

Abbildung 5: Diese Tabelle, die über den LymphoTrack Reporter erstellt wurde, zeigt die Top-10-Lesevorgänge aus der Lesezusammenfassung, die mit den Top-500-Lesevorgängen zusammengeführt wurden. Ein Lesevorgang wird mit einem anderen zusammengeführt, wenn sie nur ein oder zwei bp unterschiedlich sind. Sequenzen wurden unter Verwendung des LymphoTrack Dx *IGK*-Assays - S5/PGM erzeugt und unter Verwendung der LymphoTrack Dx-Software - S5/PGM analysiert (REF) 95000007).

13. Leistungseigenschaften

Der LymphoTrack Dx *IGK*-Assay - S5/PGM und der herkömmliche Kapillarelektrophorese-Assay (IdentiClone^{*} *IGK*-Gene Clonality Assay - ABI-Nachweis, EEF 91020021) wurden verglichen und die Übereinstimmung (oder Gesamtprozentübereinstimmung), die positive prozentuale Übereinstimmung (PPA) und die negative prozentuale Übereinstimmung (PPA) verglichen NPA) waren 100% (49/49 Fälle), 100% bzw. 100%.

		IdentiClone <i>IGK</i> Gene Clonality Assay (Röhrchen A+B)		
		Klonal	Nicht klonal	
LymphoTrack Dx <i>IGK</i> Assay – S5/PGM	Klonal	15	0	
	Nicht klonal	0	34	

Die Analyseleistung des LymphoTrack Dx *IGK* Assay – S5/PGM wurde geprüft, indem dotierte klonale DNA-Zelllinienproben mit verschiedenen Verdünnungsgraden in Tonsillen-DNA untersucht wurden. Die Nachweisgrenze lag bei einer DNAVerdünnung von 5%. Die höchsten prozentualen Reads der Tonsillen-DNA betrugen < 2%. Der Determinationskoeffizient R² der linearen Regression lag bei einer DNA-Verdünnung zwischen 0 und 10% bei > 0,96. Der Variationskoeffizient von acht Läufen mit zwei Bedienern, zwei Reagenzienchargen und zwei Instrumenten betrug bei der Untersuchung einer DNAVerdünnung von 5% und 10% weniger als 15%.

14. Fehlersuche und -behebung

Tabelle 11. Fehlersuche und -behebung

Tritt während auf	Error	Aktion	
Vorbereitung der Proben und Reagenzien	Proben-DNA-Menge beträgt weniger als 50 ng mit einer Methode auf dsDNA-Basis	Probe nicht untersuchen	
Präparation der Proben und Vorbereitung der Reagenzien	Die Integrität der DNA-Probe ist gering	Probe mit der Specimen Control Size Ladder von Invivoscribe untersuchen (REF) 20960021 für ABI- Nachweis oder REF) 20960020 für Geldetektion)	
Bibliothekserstellung durch Amplikonquantifizierung und zusammenlegung	Amplikonkonzentration beträgt weniger als 1 nM	Prüfen Sie die Bioanalyzer oder LabChip GX Ladder und wiederholen Sie die PCR, wenn der Wert niedriger als 1 nM ist.	
Template-Präparation und Ion S5- oder PGM-Initialisierung	Keine Angabe	Rufen Sie den Technischen Kundendienst von Thermo Fisher an +1-800-831-6844	
CD-Installation	LymphoTrack Dx Software lässt sich nicht ordnungsgemäß installieren	Rufen Sie den technischen Kundendienst von Invivoscribe an +1-858-224-6600	
Datenanalyse	LymphoTrack Dx Software wird plötzlich angehalten	Rufen Sie den technischen Kundendienst von Invivoscribe an +1-858-224-6600	
Datenanalyse	Excel-Makro kann nicht ausgeführt werden	Rufen Sie den technischen Kundendienst von Invivoscribe an +1-858-224-6600	
Datenanalyse	Die positive Kontrolle erkennt keine klonale Sequenz	Rufen Sie den technischen Kundendienst von Invivoscribe an +1-858-224-6600	
Nicht-Template-Kontrolle (NTC)	NTC zeigt nach PCR Amplikons	Assay wiederholen	

15. Technischer Support und Kundendienst

Vielen Dank, dass Sie sich für unseren LymphoTrack Dx *TRG*-Assay – S5/PGM entschieden haben. Wir schätzen Ihre Treue. Wir helfen Ihnen gerne, diesen Assay zu verstehen, und bieten Ihnen durchgehend von montags bis freitags technischen Support an, damit Sie die Assays effizient in Ihrem Labor durchführen können.

Kontaktdaten

Invivoscribe, Inc

 10222 Barnes Canyon Road | Building 1 | San Diego | California 92121-2711 | USA

 Telefon: +1 858 224-6600 | Fax: +1 858 224-6601 | Geschäftszeiten: 7:00 Uhr bis 17:00 Uhr PST/PDT

 Technischer Kundendienst: support@invivoscribe.com | Kundenbetreuung: sales@invivoscribe.com | Webseite: www.invivoscribe.com |

16. Referenzen

- JJM van Dongen et al., (2003). Leukemia 17, 2257-2317.
- Miller, JE (2013). In Cheng, L., Zhang, D., Eble, J.N. (Eds), Molecular Genetic Pathology (2nd Ed., sections 30.2.7.13 and 30.2.7.18). New York, USA: Springer Science & Business Media.
- Tonegawa, S. (1983). *Nature* 302:575-581.
- Trainor KJ, Brisco MJ, Story CJ and Morley AA. Blood 75, 2220-2222.
- Gebrauchsanweisung f
 ür LymphoTrack Dx Software S5/PGM (REF 95000007)
- Handbuch f
 ür Agilent DNA 1000-Kit
- Benutzerhandbuch f
 ür LabChip GX/GX II
- Benutzerhandbuch für HT DNA High Sensitivity LabChip Kit LabChip GX/GXII
- Benutzerhandbuch: Ion S5: Ion 510- und Ion 520- und Ion 530-Kit Chef (REF) Man0016854, Vers.C.0)
- Benutzerhandbuch: Ion S5: Ion 520- und Ion 530-Kit OT2 (REF Man0010844, Vers. D.0)
- Benutzerhandbuch: Ion PGM Hi-Q View OT2-Kit (REF Man0014579, Vers. A.0)
- Benutzerhandbuch: Ion PGM Hi-Q View-Sequenzierungs-Kit (REF Man0014583, Rev A.0)
- http://www.thermofisher.com
- http://ioncommunity.thermofisher.com
- http://www.agilent.com
- http://www.perkinelmer.com

17. Symbole

Die folgenden Symbole werden auf den Etiketten der Invivoscribe NGS-Diagnostikprodukte verwendet.

REF	Katalognummer	\sum	Verfallsdatum
VOL	Reagenzvolumen	EC REP	Autorisierter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft
LOT	Chargennummer	Ĩ	Gebrauchsanweisung Beachten
X	Lagerbedingungen	IVD	In-vitro-Diagnostikum
ŲDI	Eindeutige Gerätekennung	***	Hersteller
UK CA	UK-Konformität Geprüft	UKRP	Verantwortliche Person im Vereinigten Königreich
CH REP	Bevollmächtigter Schweizer Vertreter	CE	Europäische Konformität

18. Haftungshinweis

Dieses Produkt ist durch eines oder mehrere der folgenden Patente und angemeldeten Patente geschützt, die Eigentum von Invivoscribe, Inc. (IVS) sind oder für die das Unternehmen über eine exklusive Lizenz verfügt. Patent Nummer 7,785,783 in den Vereinigten Staaten von Amerika, Patent Nummer 8,859,748 in den Vereinigten Staaten von Amerika (gemeinsam mit Teilanträgen, die sich auf den gleichen Originalantrag beziehen), Europäisches Patent der Nummer EP 1549764B1 (validiert in 16 Ländern und gestützt durch die verwandten Europäischen Patente der Nummer 2418287A3 und EP 2460889A3), Patent Nummer JP04708029B2 in Japan, Patentanmeldung Nummer 2006-529437 in Japan, Patentanmeldung Nummer PI0410283.5 in Brasilien, Patent Nummer CA2525122 in Kanada, Patent Nummer IN243620 in Indien, Patent Nummer MX286493 in Mexiko, Patent Nummer CN1806051 in China und Patent Nummer 101215194 in Korea.

Die Verwendung dieses Produkts erfordert unter Umständen Methoden zur Nukleinsäureamplifikation wie eine Polymerase-Kettenreaktion (PCR). Der Nutzer ist für jegliche notwendige Lizenzierung zur Durchführung von Amplifikationsmethoden oder zum Nutzen von Amplifikationsenzymen oder Geräten, welche durch von Drittparteien gehaltenen Patente geschützt sind, verantwortlich, und Invivoscribe, Inc. erteilt weder ausdrücklich noch stillschweigend eine derartige Lizenz.

©2023 Invivoscribe, Inc. Alle Rechte vorbehalten. Die in diesem Dokument genannten Handelsmarken sind Eigentum von Invivoscribe, Inc. und/oder deren Tochterunternehmen oder (falls Handelsmarken Dritter genannt werden) der entsprechenden Eigentümer.

19. LymphoTrack Dx *IGK* Assay – Ion S5: Kurzanleitung

- 19.1. Mit behandschuhten Händen Master-Mixe aus dem Gefrierschrank nehmen. Einen anderen indexierten Master-Mix für jede Probe und die Kontrollen verwenden. Master-Mix-Röhrcheninhalte auftauen lassen, dann zum Mischen leicht vortexen.
- 19.2. In einem Abzug oder mit "Dead-Air-Box"-Pipetten 45 μL Master-Mix in die einzelnen Wells einer PCR-Platte geben: Ein Well für jede Probe, positive, negative oder Nicht-Template-Kontrollen (ein Well für jeden indexierten Master-Mix).
- 19.3. Geben Sie 0,2 μL Taq-DNA-Polymerase oder vergleichbar (bei 5 Einheiten/μL) zu jedem Master-Mix hinzu.
- 19.4. Geben Sie 5 μL DNA-Probe (mit einer Mindestkonzentration von 10 ng/μL) und 5 μL je Kontrollprobe in Wells, die den entsprechenden Master-Mix enthalten, und mischen Sie indem Sie fünf- bis zehnmal auf- und abpipettieren.
- **19.5.** Geben Sie 5 μL Wasser in Molekularbiologie-Qualität in das Well mit dem entsprechenden Master-Mix für die Nicht-Template-Kontrolle und mischen Sie sie indem Sie fünf- bis zehnmal auf und ab pipettieren.
- 19.6. Versiegeln Sie die Platte und amplifizieren Sie die Ziel-DNA mit dem standardmäßigen Thermocyclerprogramm:

Schritt	Temperatur	Dauer	Zyklus
1	95°C	7 Minuten	1
2	95°C	45 Sekunden	
3	60°C	45 Sekunden	29x
4	72°C	90 Sekunden	
5	72°C	10 Minuten	1
6	15°C	∞	1

- 19.7. PCR-Platte aus dem Thermocycler nehmen.
- 19.8. Reinigen Sie die PCR-Produkte mit dem System "Agencourt AMPure XP PCR Purification" auf. Geben Sie 50 μL Magnetpartikel zu jeder 50-μL-Reaktion, eluieren Sie dann die aufgereinigte DNA in 40 μL TE-Puffer.
- 19.9. Quantifizieren Sie die Amplikons mit einer geeigneten Methode (z.B. Agilent 2100 Bioanalyzer oder LabChip GX).
- 19.10. Kombinieren Sie ausgehend von der Quantifizierung eine gleichgroße Menge jeden Amplikons (mit Ausnahme der Nicht-Template-Kontrolle); verwenden Sie einen TE-Puffer in einem Gesamtvolumen von 10 μL pro Master-Mix. Röhrcheninhalte vorsichtig vortexen und anschließend kurz zentrifugieren.
- 19.11. Verdünnen Sie die Bibliothek mit Nuklease-freiem Wasser auf 20 pM.
- 19.12. Führen Sie entweder mit dem Ion Chef oder dem Ion OT2, die mit den Ion ES-Instrumenten gepaart sind, eine Emulsions-PCR zur Präparation des Templates durch.
 - a. Verwendung des Ion Chef-Instruments mit dem Ion 510- und Ion 520- und Ion 530-Kit-Chef oder
 - b. Verwendung des Ion OneTouch-Instruments mit dem Ion 520- und Ion 530-Kit OT2
- 19.13. Initialisieren Sie das Ion S5 und beladen Sie den Ion 520- oder Ion 530-Chip mit den ISPs.
- 19.14. Erstellen Sie mit dem Torrent Browser einen Plan-Lauf.
- 19.15. Starten Sie den Ion S5-Lauf.
- 19.16. Analysieren und visualisieren Sie die gewonnenen Daten mit dem LymphoTrack Softwarepaket S5/PGM.

20. LymphoTrack Dx *IGK* Assay – Ion PGM: Kurzanleitung

- 20.1. Mit behandschuhten Händen Master-Mixe aus dem Gefrierschrank nehmen. Einen anderen indexierten Master-Mix für jede Probe und die Kontrollen verwenden. Master-Mix-Röhrcheninhalte auftauen lassen, dann zum Mischen leicht vortexen.
- 20.2. In einem Abzug oder mit "Dead-Air-Box"-Pipetten 45 μL Master-Mix in die einzelnen Wells einer PCR-Platte geben: Ein Well für jede Probe, Positiv-, Negativ- oder Nicht-Template-Kontrollen (ein Well für jeden indexierten Master-Mix).
- 20.3. Geben Sie 0,2 µL Taq-DNA-Polymerase zu jedem Master-Mix hinzu.
- 20.4. Geben Sie 5 μL DNA-Probe (mit einer Mindestkonzentration von 10 ng/μL) und 5 μL je Kontrollprobe in Wells, die den entsprechenden Master-Mix enthalten, und mischen Sie indem Sie fünf- bis zehnmal auf- und abpipettieren.
- 20.5. Geben Sie 5 µL Wasser in Molekularbiologie-Qualität in das Well mit dem entsprechenden Master-Mix für die Nicht-Template-Kontrolle und mischen Sie sie indem Sie fünf- bis zehnmal auf und ab pipettieren.
- 20.6. Versiegeln Sie die Platte und amplifizieren Sie die Ziel-DNA mit dem standardmäßigen Thermocyclerprogramm:

Schritt	Temperatur	Dauer	Zyklus
1	95°C	7 Minuten	1
2	95°C	45 Sekunden	
3	60°C	45 Sekunden	29x
4	72°C	90 Sekunden	
5	72°C	10 Minuten	1
6	15°C	∞	1

- 20.7. PCR-Platte aus dem Thermocycler nehmen.
- 20.8. Reinigen Sie die PCR-Produkte mit dem System "Agencourt AMPure XP PCR Purification" auf. Geben Sie 50 μL Magnetpartikel zu jeder 50-μL-Reaktion, eluieren Sie dann die aufgereinigte DNA in 40 μL TE-Puffer.
- 20.9. Quantifizieren Sie Amplikons mit einer geeigneten Methode (*z.B.,* Agilent 2100 Bioanalyzer or LabChip GX).
- 20.10. Kombinieren Sie ausgehend von der Quantifizierung eine gleichgroße Menge jeden Amplikons (mit Ausnahme der Nicht-Template-Kontrolle); verwenden Sie einen TE-Puffer in einem Gesamtvolumen von 10 μL pro Master-Mix. Röhrcheninhalte vorsichtig vortexen und anschließend kurz zentrifugieren.
- 20.11. Verdünnen Sie die Bibliothek mit 1X TE-Puffer oder dem im Hi-Q View OT2-Kit enthaltenen Nuklease-freien Wasser auf 20 pM.
- 20.12. Verwenden Sie das Ion OneTouch 2-Instrument zusammen mit dem Ion PGM Hi-Q View OT2-Kit, führen Sie eine Emulsions-PCR durch, um Template-positive Ion Sphere-Partikel (ISPs) zu erzeugen.
- 20.13. Reichern Sie die Template-positiven ISPs mit Ion OneTouch ES an.
- 20.14. Initialisieren Sie das Ion PGM und beladen Sie den Ion 316 Chip v2 BC oder den Ion 318 Chip v2 BC mit den ISPs.
- 20.15. Erstellen Sie mit dem Torrent Browser einen Plan-Lauf.
- 20.16. Starten Sie den Ion PGM-Lauf.
- 20.17. Analysieren und visualisieren Sie die gewonnenen Daten mit dem LymphoTrack Dx Softwarepaket S5/PGM.

21. Anhang A: Konfiguration des *FileExporter*-Plug-ins und Beladung mit benutzerdefinierten Barcodes

Wenn Sie Torrent Suite Software v5.2.2 oder v5.6 verwenden, überprüfen Sie die Konfiguration des FileExporter-Plugins und laden Sie die benutzerdefinierten Barcodes mithilfe der auf der mitgelieferten Software-CD enthaltenen Datei *LymphoTrack_IonXpress.csv* (REEF 95000007).

21.1. Überprüfen Sie die Konfiguration des FileExporter-Plug-ins.

- 21.1.1. Melden Sie sich bei der Torrent Suite Software als Administrator an.
- 21.1.2. Vergewissern Sie sich bezüglich der korrekten Plug-in-Konfiguration für *FileExporter*.
 - Wählen Sie im Zahnradsymbol (^{*}) auf dem Torrent Suite Server-Startbildschirm Plugins aus dem Dropdown-Menü.
 - Suchen Sie das FileExporter-Plugin, klicken Sie auf das Zahnradsymbol und wählen Sie dann Configure (Konfigurieren) (das Konfigurationsfenster wird geöffnet).
 - Markieren Sie unter File (Datei) > Options (Optionen) die FASTQ-Kontrollkästchen.
 - Wählen Sie unter *Archive Type* (*Archivtyp*) die Option **Zip**.
 - Wählen Sie die bevorzugte Naming Option (Namensoption).
 - Speichern Sie die Konfiguration.

21.1.3. Überprüfen Sie die Change Plugin Configuration (Change Plugin-Konfiguration) für das FileExporter-Plugin.

- Klicken Sie auf das Zahnradsymbol (*) und wählen Sie Configure (Konfigurieren).
- Scrollen Sie nach unten und klicken Sie auf Admin Interface (Admin-Oberfläche).
- Scrollen Sie nach unten und wählen Sie auf der linken Seite Plugins und dann FileExporter aus.
- Wählen Sie Save (Speichern).

21.2. Beladung mit benutzerdefinierten Barcodes.

- 21.2.1. Melden Sie sich bei der Torrent Suite Software als Administrator an.
 - Wählen Sie das Zahnradsymbol (*) und wählen Sie References (Referenzen) aus dem Dropdown-Menü.
 - Wählen Sie Barcodes und dann Add new DNA Barcodes (Neue DNA-Barcodes) hinzufügen.
 - Wählen Sie **Choose File** (**Datei**) auswählen und laden Sie die Datei *LymphoTrack IonXpress.csv* hoch.
 - Geben Sie den Namen des Barcode-Satzes ein (z. B. LymphoTrack_IonXpress) und klicken Sie auf Upload (Hochladen).
 - Dieser Name der Barcodes wird für alle LymphoTrack-Tests in der Durchlauf-Konfiguration verwendet.
 - Überprüfen Sie, ob die neu hinzugefügten Barcodes im Menü Barcodes angezeigt werden.
- 21.2.2. Fahren Sie mit Schritt 7.12. Erstellen Sie einen geplanten Lauf.