COrDIS Rangifer

Набор реагентов для мультиплексного анализа 16-ти микросателлитных маркеров и полспецифичного маркера SRY северного оленя

Инструкция пользователя

Оглавление

1.	ИНФОРМАЦИЯ О ПРОДУКТЕ	2
1.1	Описание продукта	2
1.2	Компоненты набора и состав	3
1.3	Условия хранения	4
1.4	Основные характеристики набора	4
1.5	Сопутствующие материалы	5
2.	РАЗВЕДЕНИЕ СУХИХ КОМПОНЕНТОВ	5
2.1	Контрольная ДНК	5
2.2	Размерный стандарт S550	5
3.	ПЦР АМПЛИФИКАЦИЯ	6
3.1	Постановка реакции	6
3.2	Условия амплификации	7
4.	ЭЛЕКТРОФОРЕЗ НА АНАЛИЗАТОРЕ АВІ PRISM 3130/3130XL	8
4.1	Создание матрикса / спектральная калибровка	8
4.2	Условия капиллярного электрофореза.	10
4.3	Создание Instrument Protocol	11
4.4	Подготовка и загрузка продуктов амплификации	11
4.5	Запуск прибора	12
4.6	Оптимизация интенсивности сигналов	13
5.	ЭЛЕКТРОФОРЕЗ НА АНАЛИЗАТОРЕ АВІ PRISM 3500/3500XL	13
5.1	Создание матрикса / спектральная калибровка	13
5.2	Создание Instrument Protocol	15
5.3	Создание Assay	16
5.4	Подготовка и загрузка продуктов амплификации	16
5.5	Запуск прибора	17
5.6	Оптимизация интенсивности сигналов	18

COrDIS Rangifer Инструкция пользователя 230706 6. АНАЛИЗ ДАННЫХ 18 6.1 Импорт файлов для анализа в программе GeneMapper 18 Стандарт длины S550 _____ 20 6.2 6.3 Диапазоны размеров маркеров _____ 22 6.4 Амплификация контрольной ДНК_____23 7 ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ ОШИБКА! ЗАКЛАДКА НЕ ОПРЕДЕЛЕНА. 8 ИНФОРМАЦИЯ О ФИРМЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЕ 24

1. ИНФОРМАЦИЯ О ПРОДУКТЕ

1.1 Описание продукта

СОгDIS Rangifer – набор реагентов для молекулярно-генетической характеристики северных оленей с целью анализа родства и ДНКиндивидуализации животных на основе мультиплексного ПЦР-анализа 16-ти микросателлитных локусов (STR) и 1 пол-специфичного маркера SRY. Праймеры для ПЦР подобраны с учетом проведения амплификации всех 17-ти локусов в одной пробирке. Анализ результатов ПЦР проводится методом капиллярного электрофореза с использованием автоматических генетических анализаторов с лазериндуцированной флуоресцентной детекцией. В наборе COrDIS Rangifer используется 5 флуоресцентных красителей, характеризующихся разными длинами волн эмиссии для возможности одновременной детекции в разных каналах флуоресценции. Праймеры мечены четырьмя флуоресцентными красителями, детектируемыми в каналах *Blue, Green, Yellow и Red.* Стандарт длины S550 мечен пятым, флуоресцентным красителем и детектируется в отдельном канале *Orange* одновременно с продуктами ПЦР.

Для получения полного STR-профиля образца достаточно 10 нанограмм недеградированной ДНК. Оптимальное количество – от 10 нанограмм и выше.

Набор валидирован для проведения ПЦР в амплификаторах: GeneAmp® 9700, GeneAmp® 2720, ProFlex PCR System, SimpliAmpTM Thermal Cycler, VeritiTM 96-Well Thermal Cycler. Анализ ПЦР-продуктов может проводиться с использованием генетических анализаторов ABI PRISM® 310/3130/XL/3500/3500XL (Applied Biosystems), Нанофор 05 (СИНТОЛ).

Таблица 1. Описание микросателлитных маркеров COrDIS RANGIFER

Название маркера	Референсный аллель (кол-во повторов)	Референсный аллель (длина фрагмента)	Структура повтора
BMS1788	17	154	(AC)17
Rt30	15	205	(AC)15
Rt1	19	253	(AC)14AT(AC)4
Rt9	21	153	(AC) ₂₁
FCB193	13	128	(AC)13
Rt6	19	196	(CA)19
Rt7	11	242	(AC) ₁₃
BMS745	13	134	(AC)13
C143	7	180	(ATGG)7
Rt24	21	256	(AC) ₂₁
OheQ	20.3	323	(TATC)17ATC TATC TATT TATC
C217	9	219	CATC(CATG)5 (CATC)3
C32	14	306	(ATCC)4 (ACCT)2 (ATCC)7
NVHRT16	25	214	(AC)5AT (AC)4AT(GC)2 (AC)12
T40	13	279	(ATCT)4 ACCT ATCT (ATCT)4 ACTG ACCT ATCT
C276	53	430	(TCCA)5 TCCT TCCA TACG (TCCA)3 TCCT TCCA TCTG (TCCA)4 TCCG (TCCA)5 TCCT TCCA TCCG (TCCA)3 (TCCG)2 TGCA (TCCA)2TCCG TCCA
SRY	Y	Y	

1.2 Компоненты набора и состав

- 1. Пробирка с реакционной смесью
- 2. Раствор активатора
- 3. Деионизированная вода
- 4. Контрольная ДНК RM, (лиоф.)
- 5. Стандарт длины S550, (лиоф.)

Реакционная смесь представляет собой раствор, содержащий компоненты полимеразной цепной реакции включая Таq-полимеразу, смесь дНТФ, реакционный буфер, праймерную смесь.

Раствор активатора используется для разведения лиофилизированной реакционной смеси. Содержит буферный раствор и ионы магния Mg²⁺ в качестве активатора полимеразной цепной реакции.

Деионизированная вода предназначена для разведения компонентов набора и доведения реакций до рабочего объема.

пробирка, 1000 мкл
пробирка, 500 мкл
пробирки, 1.7 мл
пробирка (20 реакций)
пробирка (120 нанесений)

Контрольная ДНК RM представляет собой 20 нг высокомолекулярной лиофилизированной геномной ДНК северного оленя с известным генотипом по всем исследуемым локусам (Таб. 2, Рис. 2). Предназначена для контроля этапов амплификации, электрофореза и анализа данных. Поставляется в лиофилизированном виде. Перед использованием требует разведения водой (п. 2.1).

Стандарт длины S550 представляет собой лиофилизированную смесь флуоресцентно-меченных фрагментов ДНК разной длины, меченых спектральным аналогом LIZ, детектируемым в канале Orange. Стандарт длины S550 содержит 26 фрагментов ДНК разной длины (н.п.): 60, 70, 80, 90, 100, 120, 140, 160, 180, 200, 220, 230, 240, 260, 280, 300, 320, 340, 360, 380, 400, 420, 440, 450, 500 и 550. Стандарт \$550 используется на этапе капиллярного электрофореза, вносится в каждый капилляр одновременно с исследуемым образцом и служит опорным внутренним стандартом для построения кривой подвижности амплифицированных фрагментов исследуемого образца. Благодаря высокой плотности фрагментов стандарта S550 обеспечивается высокая точность и воспроизводимость определения длины амплифицированных фрагментов исследуемого образца. Перед использованием требует добавления воды (п. 2.2).

1.3 Условия хранения

Компоненты набора необходимо хранить при температуре от -15°C до -20°C. После начала использования допускается хранение при температуре от 2°C до 8°C в течение 2 месяцев. Рекомендуется избегать многократных циклов замораживания и размораживания компонентов набора.

1.4 Основные характеристики набора

Количество одновременно анализируемых маркеров – 17;

Список одновременно анализируемых локусов: 10 динуклеотидных STR маркеров - Rt6, BMS1788, Rt30, Rt1, Rt9, Rt7, Rt24, FCB193, BMS745, NVHRT16, 6 тетрануклеотидных - OheQ, C217, C32, T40, C276, C143 и 1 пол-специфичного маркера SRY.

Количество флуоресцентных меток, используемых в наборе – 5; Оптимальное количество вносимой ДНК: 10 нг и выше Предел чувствительности: <1 нг;

Гарантии качества

Высокое набора проверено качество каждого компонента И контролируется производства. Каждый выпущенный в процессе лот лиофилизированных реагентов регулярно проверяется на соответствие заявленным характеристикам в течение 18 месяцев.

1.5 Сопутствующие материалы

Необходимые материалы, не входящие в набор:

Матриксный стандарт CS5 для ABI 3130, ABI 3130хl, ABI3500, Нанофор 05 (не поставляется с набором, заказывается отдельно по каталожному номеру CS5). Бины и панели для GeneMapperTM – предоставляется по запросу.

Материалы, поставляемые другими фирмами

Реагент	Производитель	Каталожный номер
Hi-Di TM Formamide	Applied Biosystems	(P/N 4311320)
10 x Genetic Analyzer Buffer	Applied Biosystems	(P/N 402824)
Polymer (POP-4)	Applied Biosystems	(P/N 402838)

2. РАЗВЕДЕНИЕ СУХИХ КОМПОНЕНТОВ

2.1 Контрольная ДНК

Добавить 20 мкл деионизированной воды, поставляемой с набором в пробирку с сухой контрольной ДНК. Тщательно перемешать на вортексе и собрать на дне пробирки коротким центрифугированием. Для проведения ПЦР необходимо добавить 1 мкл контрольной ДНК в реакционную пробирку. Данный объем будет соответствовать 10 нг геномной ДНК. После разведения, контрольную ДНК необходимо хранить при температуре 2–8 °C в течение месяца. Для более длительного хранения рекомендуется хранить в замороженном виде. Следует избегать многократного размораживания.

2.2 Размерный стандарт S550

Перед использованием добавить 120 мкл деионизированной воды в пробирку с сухим размерным стандартом S550. Тщательно перемешать на вортексе и собрать на дне пробирки коротким центрифугированием.

После разведения необходимо хранить при температуре 2–8 °C в течение месяца. Для более длительного хранения рекомендуется хранить в замороженном виде. Следует избегать многократного размораживания.

Для проведения капиллярного электрофореза добавить 1 мкл стандарта S550 в каждую лунку планшета, содержащую формамид и ПЦР продукт.

230706

3. ПЦР АМПЛИФИКАЦИЯ

3.1 Постановка реакции

В каждую пробирку необходимо внести 10 мкл Реакционной смеси, 5 мкл Активатора. Затем внести до 10 мкл раствора исследуемой геномной ДНК. Оптимальное количество вносимой ДНК – 10 нг. Вносимый объем ДНК зависит от ее концентрации. Максимально возможный объем вносимого раствора ДНК составляет 10 мкл. При необходимости довести общий объем реакции до 25 мкл деионизированной водой, поставляемой в составе набора.

Компоненты набора	Объем на 1 реакцию
Реакционная смесь	10 мкл
Раствор активатора	5 мкл
Геномная ДНК (10 нг)	до 10 мкл
Деионизированная вода, до конечного объ	ема 25 мкл

Необходимо учитывать, что в некоторых случаях при добавлении ДНК в объеме более 5 мкл возможно внесение избытка ингибирующих веществ в реакцию, что может приводить к снижению чувствительности. Тем не менее, набор COrDIS Rangifer обладает высокой устойчивостью к ингибиторам. В связи с этим, как правило, большие объемы раствора ДНК не вызывают трудностей. При разведении геномной ДНК водой важно помнить, что в деионизированной воде происходит постоянный гидролиз ДНК. Для длительного хранения рекомендуется разведение ДНК в буферах (pH> 7), содержащих небольшое количество ЭДТА (например, TE с $\leq 0,1$ mM ЭДТА). Высокая концентрация ЭДТА в растворе ДНК может быть причиной снижения эффективности реакции вследствие хелатирования ионов магния.

После внесения всех компонентов, реакционную смесь необходимо тщательно перемешать до гомогенного состояния 5–8 кратным пипетированием, либо используя вортекс. При необходимости собрать раствор на дне пробирки коротким центрифугированием. Тщательное перемешивание необходимо для максимальной эффективности реакции.

С каждой серией исследуемых образцов необходимо амплифицировать один **положительный контроль** (1 мкл контрольной ДНК + 9 мкл деионизированной воды, поставляемой с набором) и один **отрицательный** контроль (10 мкл деионизированной воды вместо ДНК).

3.2 Условия амплификации

Приведённые ниже условия амплификации рекомендуются в качестве стандартных параметров.

Параметры ПЦР:

94°C	3 мин
95°C	10 сек
57°C	30 сек 35 циклов
68°C*	60 сек
68°C	6 мин 30 сек
20°C	<u>∞</u>
* Реком	иендуемая скорость нагрева с 57°С до 68°С - не более 1°С/1 сек

После завершения программы ПЦР амплифицированные продукты можно хранить неделю при 4°C – 8°C в защищенном от света месте. В случае, если амплифицированные продукты необходимо хранить более недели, рекомендуется заморозка при -20°C.

4. ЭЛЕКТРОФОРЕЗ НА АНАЛИЗАТОРЕ АВІ PRISM 3130/3130XL

При работе с генетическим анализатором ABI PRISM, и последующем анализе флуоресцентных профилей в программе GeneMapperTM, необходимо следовать инструкциям пользователя от производителя оборудования.

Для корректной визуализации пяти флуоресцентных меток COrDIS RANGIFER необходимо проведение спектральной калибровки для набора красителей "**any5dyes**" с использованием матрикс-стандарта CS5.

4.1 Создание матрикса / спектральная калибровка

Анализ продуктов амплификации COrDIS RANGIFER на генетическом анализаторе возможен только после проведения калибровки с 5-ти цветным матрикс-стандартом CS5 (не поставляется с набором, заказывается отдельно по каталожному номеру: CS5). Матрикс-стандарт содержит смесь 5-ти фрагментов разной длины, меченных разными флуоресцентными красителями. Эти красители использованы в наборе для мечения ПЦР-продуктов и размерного стандарта S550.

Для приготовления рабочего раствора матрикс-стандарта CS5 добавить 50 мкл деионизированной воды в пробирку, содержащую лиофилизированный CS5 и инкубировать при комнатной температуре 2 мин. Затем тщательно перемешать раствор на вортексе и собрать на дне пробирки коротким центрифугированием. Готовый раствор можно хранить в темном месте при температуре 2 °C – 8 °C до 2 недель. Для более длительного хранения раствор следует заморозить. Следует избегать многократного повторного размораживания.

Подготовка матрикс-стандарта для калибровки (АВІ 3130 /4 капилляра)

Hi-Di TM формамид	40 мкл
Раствор CS5	4 мкл

Добавить по 10 мкл смеси в лунки A01-D01 96-луночного планшета. При необходимости удалить пузыри со дна лунок центрифугированием.

Подготовка матрикс-стандарта для калибровки (ABI 3130XL/16 капилляров)

Hi-DiTM формамид	160 мкл
Раствор CS5	16 мкл

Добавить по 10 мкл смеси в лунки A01- H02 96-луночного планшета. При необходимости удалить пузыри со дна лунок центрифугированием.

Спектральная калибровка

Шаг А – Создание Instrument Protocol для спектральной калибровки

Открыть Protocol Manager в программе Data Collection Software Зайти во вкладку Instrument Protocol и выбрать New чтобы открыть Protocol Editor

Ввести следующие параметры в окне Protocol Editor (Instrument Protocol):

Параметр	Значение
Name	например, Spectral36_POP4_CS5
Туре	SPECTRAL
Dye Set	any5dye
Polymer	POP4
Array Length	36
Chemistry	Matrix Standard
Run Module	Spect36_POP4_1

Выбрать ОК и закрыть Protocol Editor

Шаг Б – Создание планшета

Перейти в Plate Manager программы Data Collection Software выбрать кнопку New. Откроется окно Plate Dialog.

Ввести следующие параметры в диалоговом окне New Plates		
Name	например, Spectral_any5_CS5	
Application	Spectral Calibration	
Plate Type	96-Well	

Выбрать ОК. Появится новая таблица Plate Editor

Ввести в позиции А01:	
Sample Name	например, CS5
Priority	например, 100
Instrument Protocol	Spectral36_POP4_CS5 (см. выше)

Выделить ячейку A01 целиком. Вменю Edit выбрать команду Fill Down Special. Программа заполнит введенными значениями соответствующее количество ячеек для одной загрузки капилляров. Например, от A01 до A04 (ABI 3130 / 4 капилляра) или от A01 до H02 (ABI 3130XL / 16 капилляров). Выбрать OK чтобы закончить создание планшета и выйти из Plate Editor.

Шаг С – Проведение спектральной калибровки

Перейти во вкладку **Run Scheduler** – **Plate View** и выбрать **Find All**. Выбрать заданное название созданного планшета (например, Spectral_any5). Связать выбранное название с установленным в прибор планшетом. Запустить прибор.

Шаг D – Оценка результатов спектральной калибровки

После завершения работы прибора проверить статус каждого капилляра (pass или fail). Открыть **Instrument Status**, перейти во вкладку **Event Log**. В окне **Event Messages** отображается статус всех капилляров. Каждый капилляр должен иметь значение Q-value не ниже **0.95**. Высота пиков должна быть не менее 1.000 rfu, но ниже 5.000 rfu (оптимальный диапазон между 2000 и 4000 rfu).

Дополнительно в окне **Spectral Viewer** можно просмотреть флуоресцентный профиль калибровки для каждого капилляра. Калибровка должна быть успешной минимум для 3 из 4 капилляров (или для 12 из 16 капилляров, соответственно). При использовании CS5 в качестве матриксного стандарта, в окне профиля калибровки должна отражаться следующая последовательность пиков: **синий-зеленый-желтый-красный-оранжевый**.

В случае успешной калибровки рекомендуется ее переименовать, присвоив более удобное название. Для этого нажать кнопку **Rename**, ввести новое название калибровки (например **CS5_[дата]** и нажать **OK**. Нужно иметь виду, что для каждого набора виртуальных фильтров (**dye set**) последняя калибровка автоматически становится активной. Если вы планируете использовать результаты предыдущих калибровок, их необходимо активировать до запуска прибора.

4.2 Условия капиллярного электрофореза.

Перед проведением первого анализа продуктов амплификации COrDIS RANGIFER на генетическом анализаторе, необходимо создать соответствующий модуль Run Module. Для этого перейти в Module Manager программы Data Collection Software и нажать кнопку New. Откроется окно Run Module Editor. Создать модуль со следующими параметрами:

Параметр	Значение
Oven Temperature	60
Poly Fill Volume	4840
Current Stability	5
PreRun Voltage	15
PreRun Time	180
Injection Voltage	3
Injection Time	5
Voltage Number of Steps	40

COrDIS Rangifer	Инструкция пользователя

Voltage Step Interval	15
Data Delay Time	1
Run Voltage	15.0
Run Time	1500

Нажать **Save As** и ввести удобное название для созданного модуля (например, COrDIS_RANGIFER). Нажать **OK** и покинуть редактор модуля нажав **Close**.

4.3 Создание Instrument Protocol

Перейти в раздел Protocol Manager программы Data Collection Software. В окне Instrument Protocol нажать кнопку New чтобы открыть редактор протокола Protocol Editor.

Необходимо ввести следующие параметры:

Параметр	Значение
Name	Run36_RANGIFER
Туре	REGULAR
Run Module*	COrDIS_RANGIFER
Dye Set	Any5Dye
*значение параметра см. в п. 4.2	

Нажать кнопку ОК чтобы сохранить изменения и выйти из редактора протокола.

4.4 Подготовка и загрузка продуктов амплификации

Для загрузки образцов в прибор необходимо приготовить смесь Hi-DiTM формамида и размерного стандарта S550 (разведенного в соответствии с п. 2.2) в следующем соотношении:

Компонент	Объем на один образец
Ні-Di [™] формамид	10.0 мкл
Размерный стандарт S550	1.0 мкл

При расчете объемов компонентов смеси следует учесть, что формамидом должны быть заполнены все лунки, в которых будет происходить инжекция, в том числе и лунки, не содержащие образцы. После перемешивания добавить по 10 мкл смеси в каждую лунку планшета. Затем внести в лунки по 1 мкл ПЦР-продукта. При необходимости удалить пузыри со дна лунок планшета коротким центрифугированием.

Накрыть планшет резиновым ковриком и провести температурную денатурацию по схеме:

95°C	2 мин
4°C	1 мин

Загрузить планшет с денатурированными образцами в прибор в соответствии с инструкцией пользователя от производителя оборудования.

4.5 Запуск прибора

Проведение капиллярного электрофореза на генетическом анализаторе ABI PRISM[®] проводится в соответствии с инструкцией пользователя, предоставляемой производителем. Для получения корректных результатов необходимо создать соответствующую спектральную калибровку (см. раздел 4.1), **Run Module** (см. раздел 4.2), и **Instrument Protocol** (см. раздел 4.3).

Шаг А Создание планшета

Перед началом анализа необходимо создать **Plate** (планшет), описывающий расположение образцов на планшете и содержащий инструкции для прибора. Перейти в **Plate Manager** программы **Data Collection Software** и нажать кнопку **New**. Появится диалоговое окно **Plate Dialog**. Ввести следующие параметры:

Параметр	Значение
Name	Например COrDIS_RANGIFER _[dama]
Application	выбрать GeneMapper
Plate Type	96-Well
Нажать кнопку ОК. Появится не	овая таблица Plate Editor .

Шаг В Заполнение таблицы

Параметр	Значение
Sample Name	Название образца
Priority	обычно 100 (очередность анализа по возрастанию)
Sample Type	Sample / Positive Control / Neg. Control
Size Standard	S550
Panel	COrDIS_RANGIFER
Analysis Method	Haпример, COrDIS_RANGIFER
User-defined 1-3	

SNP Set
Results Group
Instrument Protocol

Выбрать соответствующий Results Group Run36 POP4 CS5

Для удобства в первую очередь лучше ввести все названия образцов. Затем, для первого образца задать все необходимые параметры. Выделить курсором мыши все столбцы. В меню Edit выбрать пункт Fill Down. Программа заполнит значениями все выделенные ячейки. После этих действий редактировать столбец Sample Type, выбрав между значениями Positive Control / Negative Control.

Шаг С Запуск прибора и информация о статусе прибора

Перейти в раздел **Run Schedule** и нажать на кнопку **Find All**. Найти в списке название созданного планшета, выделить его и связать нажатием мыши с изображением установленного в приборе планшета. Запустить анализ планшета.

Флуоресцентные профили образцов можно наблюдать в реальном времени в разделе **Capillaries Viewer** или **Cap/Array Viewer**. В случае возникновения системных ошибок информация о них появится в разделе Event **Log (Error Status)**.

4.6 Оптимизация интенсивности сигналов

Для повышения интенсивности пиков возможно увеличение времени инжекции до 15 сек и/или увеличение вольтажа до 15 kV.

5. ЭЛЕКТРОФОРЕЗ НА АНАЛИЗАТОРЕ АВІ PRISM 3500/3500XL

При работе с генетическим анализатором ABI PRISM, и последующем анализе флуоресцентных профилей в программе GeneMapperTM, необходимо следовать инструкциям пользователя от производителя оборудования.

Для корректной визуализации пяти флуоресцентных меток COrDIS_RANGIFER необходимо проведение спектральной калибровки для набора красителей "G5" с использованием матрикс-стандарта CS5.

5.1 Создание матрикса / спектральная калибровка

Анализ продуктов амплификации COrDIS_RANGIFER на генетическом анализаторе возможен только после проведения калибровки с 5-ти цветным матрикс-стандартом CS5 (не поставляется с набором, заказывается отдельно по каталожному номеру: CS5). Матрикс-стандарт содержит смесь 5-ти фрагментов разной длины, меченных разными флуоресцентными красителями. Эти красители использованы в наборе для мечения ПЦР-продуктов и размерного стандарта S550.

Для приготовления рабочего раствора матрикс-стандарта CS5 добавить 50 мкл деионизированной воды в пробирку, содержащую лиофилизированный CS5 (пробирка с бесцветной крышкой) и инкубировать при комнатной температуре 2 мин. Затем тщательно перемешать раствор на вортексе и собрать на дне пробирки коротким центрифугированием. Готовый раствор можно хранить в темном месте при температуре 2 °C – 8 °C до 2 недель. Для более длительного хранения раствор следует заморозить. Следует избегать повторного размораживания.

При проведении спектральной калибровки **настоятельно рекомендуется** использовать только чистые септы для емкостей, содержащих буферный раствор и воду. Использование при проведении спектральной калибровки ранее использованных септ, может приводить к попаданию в область анализа ранее исследованных меченных ПЦР продуктов, и препятствовать успешному анализу матричного стандарта.

Подготовка матрикс-стандарта для калибровки (ABI 3500 /8 капилляров)

Hi-Di TM формамид	80 мкл
Раствор CS5	8 мкл

Добавить по 10 мкл смеси в лунки A01-H01 96-луночного планшета. При необходимости удалить пузыри со дна лунок центрифугированием.

Подготовка матрикс-стандарта для калибровки (ABI 3500XL/ 24 капилляра)

Hi-DiTM формамид	240 мкл
Раствор CS5	24 мкл

Добавить по 10 мкл смеси в лунки A01- H03 96-луночного планшета. При необходимости удалить пузыри со дна лунок центрифугированием.

Спектральная калибровка

Шаг А – Создание Dye Set для спектральной калибровки

Перейти в раздел Library в программе Data Collection Software. В разделе Analyze, выбрать вкладку Dye Sets. В открывшемся меню нажать кнопку Create (откроется диалоговое окно создания нового Dye Set). В появившемся окне указать параметры нового Dye Set:

Dye Set Name	CS5
Chemistry	Matrix standard
Dye Set Template	G5 Template
Arrange Dyes	оставить без изменений

Parameters:

Matrix Condition Number	20.0
Minimal Quality Score	0.8

Нажать кнопку Save. Новый Dye Set (CS5) появится в списке.

Шаг В – Проведение спектральной калибровки

Перейти в раздел Maintenance в программе Data Collection Software. В разделе Calibrate, выбрать вкладку Spectral Calibration. В открывшемся окне выбрать количество лунок в используемом планшете (Number of Wells) и позицию планшета в приборе (Plate Position). В пункте Chemistry Standard выбрать Matrix standard. В пункте Dye Set выбрать CS5. Запустить процесс калибровки нажав кнопку Start Run.

Шаг С – Оценка результатов спектральной калибровки

После завершения работы прибора проверить статус каждого капилляра (pass или fail). Высота пиков должна быть не менее 500 rfu, но ниже 10.000 rfu (оптимальный диапазон между 1000 и 5000 rfu).

Калибровка должна быть успешной минимум для 6 из 8 капилляров (или для 18 из 24 капилляров, соответственно). При использовании CS5 в качестве матриксного стандарта, в окне профиля калибровки (Intensity vs Pixel Number) должна отражаться следующая последовательность пиков: синий-зеленый-желтый-красный-оранжевый.



В случае успешной калибровки сохранить полученные результаты, нажав кнопку **Accept**.

5.2 Создание Instrument Protocol

Перейти в раздел Library в программе Data Collection Software.

В разделе Analyze, выбрать вкладку Instrument Protocols. В открывшемся меню нажать кнопку Create (откроется диалоговое окно создания нового Instrument Protocol). В появившемся окне указать параметры нового Instrument Protocol:

Application Type	HID
Dye Set	CS5
Run Module	например "HID36_POP4" (выбрать протокол
	соответствующий параметрам системы)
Protocol Name	COrDIS_RANGIFER

Нажать кнопку Save.

5.3 Создание Assay

Перейти в раздел Library в программе Data Collection Software. В разделе Manage, выбрать вкладку Assays. В открывшемся меню нажать кнопку Create (откроется диалоговое окно создания нового Assay). В появившемся окне указать параметры нового Assay:

Assay Name	COrDIS_RANGIFER
Application Type	HID
Instrument Protocol	COrDIS_RANGIFER

Нажать кнопку Save.

5.4 Подготовка и загрузка продуктов амплификации

Для загрузки образцов в прибор необходимо приготовить смесь Hi-DiTM формамида и размерного стандарта S550 (разведенного в соответствии с п. 2.2) в следующем соотношении:

Компонент	Объем на один образец
Hi-Di TM формамид	10.0 мкл
Размерный стандарт S550	1.0 мкл

При расчете объемов компонентов смеси следует учесть, что формамидом должны быть заполнены все лунки, в которых будет происходить инжекция, в том числе и лунки, не содержащие образцы. После перемешивания добавить по 10 мкл смеси в каждую лунку планшета. Затем внести в лунки по 1 мкл ПЦР-продукта. При необходимости удалить пузыри со дна лунок планшета коротким центрифугированием.

Накрыть планшет резиновым ковриком и провести температурную денатурацию по схеме:

95°C	2 мин
4°C	1 мин

Загрузить планшет с денатурированными образцами в прибор в соответствии с инструкцией пользователя от производителя оборудования.

5.5 Запуск прибора

Проведение капиллярного электрофореза на генетическом анализаторе ABI PRISM[®] проводится в соответствии с инструкцией пользователя, предоставляемой производителем. Для получения корректных результатов необходимо создать соответствующую спектральную калибровку (см. раздел 5.1), Instrument Protocol (см. раздел 5.2), и Assay (см. раздел 5.3).

Шаг А Создание планшета

Перед началом анализа необходимо создать **Plate** (планшет), описывающий расположение образцов на планшете и содержащий инструкции для прибора. Для этого необходимо перейти в меню **Create New Plate** программы **Data Collection Software**. Появится диалоговое окно, в котором необходимо указать параметры нового планшета:

Name	Например COrDIS_[дата]
Plate Type	Fragment

Нажать кнопку ОК. Появится новая таблица со схемой исследуемого планшета.

Шаг В Заполнение таблицы

Для всех анализируемых лунок планшета необходимо указатьSample nameимя объектаSample typeтип образца (sample)AssayCOrDIS (add from library – выбрать COrDIS)Filename conventionструктура имени файла (add from library –
выберите My_FNC)Results groupпараметры сохранения файлов (папка, в которую
будут сохранены результаты. add from library –
выберите My_Fragment_Analysis_Result_Group
или Gordiz)

Левой кнопкой мышки выделите все заполненные образцы, затем проставьте галочки в выбранных paнee параметрах Assay, Filename convention и Results group.

Шаг С Запуск прибора и информация о статусе прибора

После создания схемы расположения образцов на планшете, нажмите на кнопку Link Plate for Run. В открывшемся окне указать положение планшета в приборе и запустить электрофорез нажатием кнопки Start Run.

5.6 Оптимизация интенсивности сигналов

Для повышения интенсивности пиков возможно увеличение времени инжекции до 15 сек и/или увеличение вольтажа до 15 kV.

При работе с высокочувствительными генетическими анализаторами ABI 3500 могут наблюдаться нежелательные эффекты, связанные с избыточным уровнем сигнала флуоресценции амплифицированных продуктов на этапе анализа результатов электрофореза. В этом случае рекомендуется снизить количество вносимого в реакцию генетического материала геномной ДНК. Дополнительно, снижение избыточного уровня сигнала флуоресценции амплифицированных продуктов может быть достигнуто снижением времени инжекции образцов до 2–4 сек.

6. АНАЛИЗ ДАННЫХ

6.1 Импорт файлов для анализа в программе GeneMapper

Для анализа данных в программе GeneMapper ID необходимо импортировать в нее необходимые файлы с бинами, панелями, размерным стандартом и методом анализа по следующей инструкции:

> GeneMapper ID v3.2 - *13-08-11_C20-Y - gmid Is Logged In File Edit Analysis View Tools Help GeneMapper Manager Ctrl+M 🖻 🛎 🗳 📑 💾 Table Setting Panel Manager - Project Sa Table Setting Editor... Ctrl+T ±-___13-08-11_c Specimen Ca CODIS Export Manager... no export 1 2 no export Options... no export

Выбрать пункт меню Tools-> Panel Manager.

В левом верхнем сегменте открывшегося окна установить курсор на позицию **Panel Manager**

Die Fall Die Mans				A
we well us us us i mile				
	1	Bin Sec	<u> </u>	
8- Panel Manager		Kt Name	на туре	Conwert
B-C0005-09	1	CO406-09	Microzabelite	none
B-COOPE-ID	2	CORDY'S	Microsatelite	none
8-AmpFLSTR_Panels_v1	2	COIDIS-18	Mcrosstellte	none
0-CBBGFR	4	AmpFLSTR_Panets_v1	Microsatelite	none
8-AnpFLSTR_Ytter_Parel	5	DOFR	Microsatelite	none
B-COOPE 20	6	AmpFLSTR_Viller_Parel_	Microsabelite	none
R-Concerso	7	MSI	Microsatelite	none
(I)-COEX	Ŀ	COIDIS-20	Microsofelite	none
B-CKPC	9	Bittype_Panetz_v2	Microsabelite	tone
	10	CONDIX	Microsatelite	none
	11	KPC	Microsofelite	tone
× >				
,				
			OK C	anosi Apply

В меню выбрать File-> Import panels....

File Edit Bins Very			4
New Kit Obi+N	Bin Set	Ŧ	
Dupicate Panel	RI Narus	HR Type	Conwert
Import Panels Obi+M	1 00:06-09	Mcrossfelite	none
	2 CorDVS	Mcrosslelle	nore
Export Panels Clarine	3 COxD45-18	Microssfelite	nore
	4 AmpFLSTR_Panels_v1	Microssfelite	nore
Export Al Kits Chi+K	6 EGFR	Microssielite	nore
®- 📩 MS	6 AmpFLSTR_Ytiler_Panel	Mcrossfelite	nore
8-COOKS-20	7 MSI	Microsofelite	nore
B-L Bobyse Parens_V2	8 COx065-20	Microssfelite	nore
B- mec	9 Bictype_Panels_v2	Mcrosslelite	nore
-	10 CONDX	Microsolelite	nore
	11 KPC	Microssfelite	nore
<u>4</u> 2			
		or Lo	and and

В открывшемся окне найти и выбрать файл с панелями (например файл COrDIS RANGIFER). Загрузить нажатием кнопки **Import**.

Выбрать пункт меню Tools-> GeneMapper Manager.

💽 Ge	eneMapper ID	v3.2 -	Untitled -	gmid Is Logged I	ln 🛛					
File	Edit Analysis	View	Tools He	lp						
P	🌫 🗈 🛛 ₽		GeneM	apper Manager	Ctrl+M	Tab	le Setting:	DIS		-
			Panel P	/lanager	Ctrl+J	<u> </u>	- 10			_
-e	Project	Sa		etting Editor	Ctrl+T					
			CODIS	Export Manager		ame	Sample ID	Comments	Sample Type	Spe
		1	Show C)ffsets		<u> </u>			ļ	
		2	Option	s		<u> </u>				
		3	<u> </u>	1						
		4								
		5		1			1			

В открывшемся окне выбрать вкладку Size Standards.

COrDIS Rangifer Инструкция пользователя

👰 Gene Mapper Manager							
Projects Analysis Methods Table Settings Plot Settings Matrices Size Standards							
Name	Last Saved	Owner	Туре	Description			
377_G5_HID_GS500	2010-01-28 16:17:1	gmid	Basic/Advanced	Factory Provided			
377_F_HID_GS500	2010-01-28 16:17:1	gmid	Basic/Advanced	Factory Provided			
CE_G5_HID_GS500	2010-01-28 16:17:1	gmid	Basic/Advanced	Factory Provided			
CE_F_HID_GS500	2010-01-28 16:17:1	gmid	Basic/Advanced	Factory Provided			
S450	2009-04-02 22:41:4	gmid	Basic/Advanced				
S450_short	2010-07-01 11:49:0	gmid	Basic/Advanced				
SST550	2009-07-06 22:23:1	gmid	Basic/Advanced				
New Open Say	/e.As Impor	t Export			Delete		
					Done		

Нажать кнопку **Import** и выбрать файл размерного стандарта **S550.** Загрузить файл нажатием кнопки **Import**.



Перейти во вкладку Analysis Method, нажать кнопку Import, выбрать файл COrDIS_RANGIFER _method, загрузить файл нажатием кнопки Import.

При анализе данных в GeneMapper использовать следующие параметры:

Параметр	Значение
Analysis Method	COrDIS_RANGIFER
Panel	COrDIS_RANGIFER
Size Standard	S550

6.2 Стандарт длины S550

Ниже приводится пример электрофореграммы с сигналами фрагментов стандарта длины S550 в канале детекции *Orange*. Обозначения 26 фрагментов ДНК приводятся в соответствии с их размером: 60, 70, 80, 90, 100, 120, 140, 160,

180, 200, 220, 230, 240, 260, 280, 300, 320, 340, 360, 380, 400, 420, 440, 450, 500 и 550.



Рисунок 1. Электрофореграмма размерного стандарта S550. Размеры фрагментов.

6.3 Диапазоны размеров маркеров

Локус	Диапазон аллелей	Аллели RM (кол-во повторов)	Аллели RM (длина фрагмента)	Аллели RF (кол-во повторов)	Аллели RF (длина фрагмента)	Цвет метки
BMS1788	11-27 (142-174)	12	144	17/24	154/168	синий
Rt30	13-26 (201-227)	15/18	205/211	15	205	синий
Rt1	12-26 (239-267)	16/19	247/253	16	247	синий
SRY	117	Y	Y	-	-	зеленый
Rt9	11-24 (133-159)	11/16	133/143	19/22	149/155	зеленый
C143	6-8 (176-184)	7	180	6/7	176/180	зеленый
Rt7	9-19 (238-258)	12/17	244/254	15	250	зеленый
OheQ	7-23.3 (268-335)	17.3/20.3	311/323	17.3	311	зеленый
FCB193	9-24 (120-150)	13/17	128/136	13/18	128/138	черный
Rt6	6-26 (165-211)	20/23	198/204	23/24	204/206	черный
C217	8-9 (215-219)	8/9	215/219	8/9	215/219	черный
Rt24	10-29 (234-272)	11/17	236/248	11/17	236/248	черный
C32	12-20 (298-330)	14/18	306/322	12/14	298/306	черный
BMS745	8-17 (124-142)	12/14	132/136	11/12	130/132	красный
NVHRT16	10-31 (184-226)	21/25	206/214	21/26	206/216	красный
T40	11-30 (259-335)	13/19.3	267/294	13	267	красный
C276	34-54 (354-434)	34/49	354/414	50/53	418/430	красный

6.4 Амплификация контрольной ДНК



Рисунок 2 Контрольная ДНК RM.

7 ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

В результате капиллярного электрофореза на генетическом анализаторе программное обеспечение генерирует флуоресцентный профиль, отражающий электрофоретическую подвижность ПЦР-продуктов. Благодаря стандарту длины S550 размеры продуктов амплификации определяются с точностью <1 п.н. Программа GeneMapper позволяет определить аллельные варианты для каждого маркера. Полученные генотипы разных животных можно поаллельно сравнивать для подтверждения или исключения родственных отношений.

Каждому маркеру на электрофореграмме может соответствовать один или два ПЦР-продукта, что соответствует гомо- и гетерозиготному состоянию локуса. Разница в длине аллелей обычно кратна 2, что отражает различия в количестве динуклеотидных повторов. Для корректного определения генотипа необходимо учитывать природу статтеров. Статтеры – побочные продукты амплификации микросателлитных маркеров. Для динуклеотидных маркеров, типичны статтеры размером -2 п.н. по отношению к основному продукту. Интенсивность сигнала статтера может достигать 50% от интенсивности продукта аллеля. При разнице в длине аллелей в 2 п.н. статтер более длинного аллеля накладывается на короткий аллель существенно увеличивая уровень его сигнала (Рисунок 3 В)





8 ИНФОРМАЦИЯ О ФИРМЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЕ

Производитель: ООО «ГОРДИЗ»

Юридический и почтовый адрес: 143026 г. г. Москва, территория инновационного центра Сколково, ул. Большой Бульвар, д.42, стр. 1, пом.337 Телефон/факс: +7 (499) 670-40-41, Домашняя страница: www.gordiz.ru e-mail: gordiz@gordiz.ru