

FMF REAL TIME PCR KİTİ MULTİPLEKS

(13 MUTASYON)

Kat. No: 11R-20-13

GİRİŞ

FMF (Ailesel Akdeniz Ateşi) genellikle Akdeniz ülkeleri halklarında görülen, otozomal resesif kalıtlılan hastalıktır. Marenostrin-Encoding Fever (MEFV) genindeki farklı mutasyonlar hastalığa sebep olabilmektedir. Kitimiz, Ekzon 2' de E148Q, E148V, Ekzon 3' de P369S, Ekzon 5' de F479L ve Ekzon 10' da M680I (G/C-A), I692DEL, M694I, M694V, K695R, V726A, A744S, R761H, mutasyonları olmak üzere 13 mutasyonu analiz etmektedir. Kit, ülkemiz ve birçok ülkede görülen MEFV mutasyonlarının %97' sini taramaktadır.

TEST SİSTEMİNİN PRENSİBİ

Test prensibi, Taq DNA polimerazın 5'-3' exonuclease aktivitesine dayanmaktadır. Probü 5' ucunda bir reporter boyası ve 3' ucunda da bir quencer boyası bulunmaktadır. Quencer boyası reporter boyanın işirmesini baskılamakta aynı zamanda da probün primer gibi davranışarak uzamasına engel olmaktadır. PCR esnasında enzim aktivitesi ile birlikte reporter ve quencer arasında bulunan prob parçalanarak ayrılır ve baskılanmanın ortadan kalkmasıyla floresan işıma meydana gelir. Bu işlem sadece hedef bölge üzerinde hibridize olmuş problemlerde gerçekleşir. Amplifikasyon miktarı arttıkça, reporter boyanın açığa çıkmasıyla birlikte floresan işıma doğrusal olarak artmaktadır ve bu artış cihaz tarafından eş zamanlı olarak tespit edilmektedir.

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ

Her örnek için 12 Miks ile çalışılır. Sistem uygun sekans spesifik oligonükleotidler ile SNP analizinde kullanılan 5' nükleaz PCR için özel olarak dizayn edilmiş kullanıma hazır kimyasalları içermektedir. Ürün içerisinde Mutasyon analizleri için FAM, JOE/HEX işaretli problemler kullanılmaktadır. Internal kontrol analizi için ise CY5 ile işaretli prob bulunmaktadır. Mutasyonlar ve ilgili boyaları Tablo 1' de görebilirsiniz.

Kullandığınız kit sistemi "**ready to use**" özelliğine sahiptir. Kit, Taq Polimeraz dahil Real Time PCR reaksiyonu için gerekli tüm komponentleri içermektedir.

SİSTEM İÇERİĞİ

Bileşen	20 Test
• Miks 1	400 µl
• Miks 2	400 µl
• Miks 3	400 µl
• Miks 4	400 µl
• Miks 5	400 µl
• Miks 6	400 µl
• Miks 7	400 µl
• Miks 8	400 µl
• Miks 9	400 µl
• Miks 10	400 µl
• Miks 11	400 µl
• Miks 12	400 µl
• Kontrol DNA*	75 µl

*Kontrol DNA bazı mutasyon bölgelerini içeren sentetik plasmid DNA'dır. Sentetik DNA ile elde edilmesi beklenilen sonuçlar; I692del Normal, M694I Normal, M680I Homozigot Mutant, K695R Normal, A744S Normal, M694V Homozigot Mutant, V726A Homozigot Mutant ve R761H Homozigot Mutant. Sentetik DNA, örnek DNA'dan bir miktar farklı amplifikasyon peak görüntüsü verebilir.

Tablo 1 : Tüp – Mutasyon - Boya

Tüp	Mutasyon	Boya
Miks 1	I692DEL Wild Type	FAM
	A744S Wild Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 2	I692DEL Mutant Type	FAM
	A744S Mutant Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 3	P369S Wild Type	FAM
	M694V Wild Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 4	P369S Mutant Type	FAM
	M694V Mutant Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 5	E148Q Wild Type	FAM
	V726A Wild Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 6	E148Q Mutant Type	FAM
	V726A Mutant Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 7	F479L Wild Type	FAM
	M694I Wild Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 8	F479L Mutant Type	FAM
	M694I Mutant Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 9	M680I Wild Type	FAM
	E148V Wild Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 10	M680I Mutant Type	FAM
	E148V Mutant Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 11	K695R Wild Type	FAM
	R761H Wild Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5
Miks 12	K695R Mutant Type	FAM
	R761H Mutant Type	JOE / HEX
	Empty	Texas Red
	Internal Control	CY5

DNA İZOLASYONU

Örnekler steril, EDTA'lı (mor kapaklı) tüplere alınmalı, örnek alındıktan sonra kanın pihtlaşmasına engel olmak amacı ile tüp hafifçe karıştırılmalıdır. Alınan kan örnekleri izolasyon aşamasına kadar +4°C'de saklanmalı, kan örnekleri bir aydan fazla bir süre bekletecek ise -20°C'de muhafaza edilmelidir.

Sistemimiz, SNPure® Blood DNA ve MN NucleoSpin®Blood kitine göre optimize edilmiştir. İzolasyonun son aşamasında, elde edilen DNA'nın **150 µl elüsyon solusyonu** ile sulandırılması tavsiye edilmektedir.

TEST PROSEDÜRÜ

- Her örnek için 12 Miks çalışılmalıdır.
- Nazikçe pipetaj yaparak master miksler karıştırılır.
- Bir örnek için, her optik kapaklı tüp veya strip'e, **20 µl master miks (Ready to use)** aktarılır.
- Bu tüplere **5 µl hasta DNA'sı** eklenerek örnek hazırlanmış olur.
- Optik kapaklar kapatılır ve aşağıda belirtilen programla test çalıştırılır.

PCR PROGRAMI

95 °C	3 dk.	Taq Aktivasyonu
95 °C	15 sn.	
62 °C	1 dk.	30 Döngü

Floresan boyalar olarak **FAM, CY5 ve HEX/JOE** seçilmelidir.

Eğer:

- ABI Prism® sistemi kullanıyorsanız, lütfen pasif referans olarak **"none"** seçeneğini seçiniz.

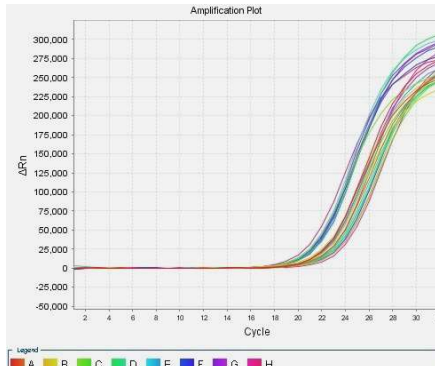
Bu sistemin çalışabileceği cihazlar:

ABI Prism® 7000/7300/7500/7900

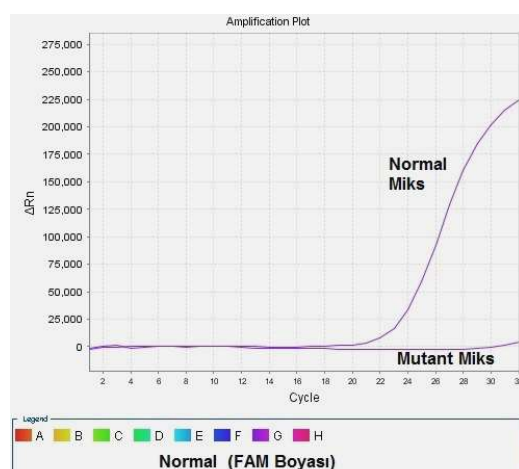
Bio-Rad CFX96

ANALİZ

PCR işlemi bittikten sonra, sonuçlarınızı FAM, CY5, Texas Red ve HEX/JOE boyasında analiz edebilirsiniz. Aşağıdaki analiz resimleri ABI7500 cihazına aittir. Pratik olması açısından protokolün sonundaki Tablo 2'den (analiz tablosu) yararlanabilirsiniz.



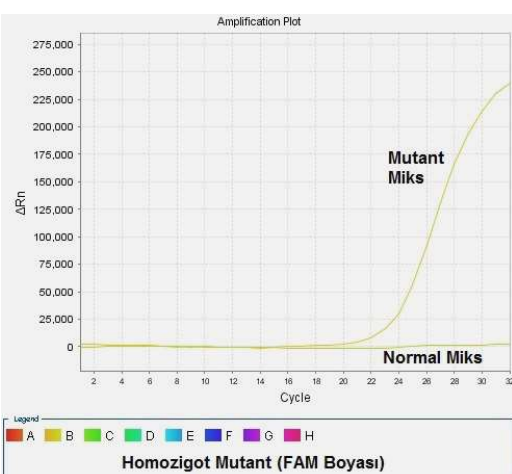
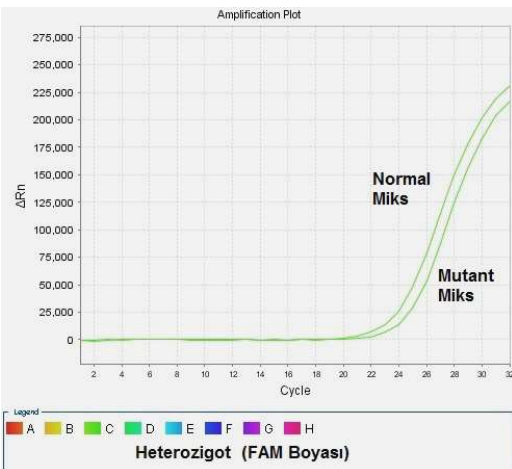
İnternal Kontrol pikleri CY5 boyası ile analiz edilmelidir. DNA eklenmiş tüm kuyulararda internal kontrol pikleri gözlenmelidir. CT değeri ise **21 ≤ ct ≤ 26** aralığında olmalıdır.



Mutasyonların amplifikasyon pikleri ilgili boyaya ile analiz edilir*. CT değerleri **21 ≤ CT ≤ 26** arasında olmalıdır. Bu CT değerleri SNPure® Blood DNA ve MN NucleoSpin®Blood kitine göre optimize edilmiştir. İzolasyon protokollerine göre ±2/3 siklus farklıklar gösterebilir.

- Homozygot "Wild-Tip" örnek sadece "Wild Tip" master mikslerde pik verir.
- Heterozygot örnek hem "Wild-Tip", hem de "Mutant Tip" master miksde pik verir.
- Homozygot mutant örnek sadece "Mutant Tip" master miksde pik verir.
- Heterozygot örneklerde "Wild-Tip" pik ile "Mutant Tip" pikleri arasında en fazla 3 siklus fark olmalıdır. Bu fark **3 ≤ CT ≤ 4** siklus aralığında ise test tekrar edilmelidir. Ct değer farkının **> 4** oduğu durumlarda sonuç normal verilebilir.

*Lütfen Tablo 1'i kontrol ediniz.



OLASI PROBLEMLER

Eğer internal kontrol çalışmıyorsa,

- DNA eksikliği,
- Test'te inhibitör varlığı.

Eğer pikler geç başlıyorsa,

- DNA'nın saf olmaması.
- Kısmi inhibitor varlığı.
- DNA miktarının düşüklüğü.

Lütfen sorularınız için bizimle temasla geçin. tech@snp.com.tr

UYARILAR

- Saklama koşullarına uygun olarak saklanmalıdır.
- Oda sıcaklığında unutulmuş PCR master mikşler kullanılmamalıdır.
- PCR master miksi oda sıcaklığında tamamen eritilip, hafifçe karıştırıldıkten sonra tüplere bölünmelidir.
- PCR master mikşlerin raf ömrü 12 aydır. Kullanmadan önce üretim tarihine dikkat edilmelidir.
- Yalnızca in-vitro tanı amaçlı kullanılabilir.

SAKLAMA KOŞULLARI

- Tüm bileşenler -20°C de ve karanlıkta saklanmalıdır.
- Tüm bileşenler, ürün kutusunun üzerinde belirtilen son kullanma tarihine kadar kullanılabilir.
- Sürekli eritip çözürmek, ürünün hassasiyetinde azalmalara neden olabilir.

Düzenlenme Tarihi: 18.10.2017

KAYNAKLAR

1. Zamani A.G., Acar A, Yildirim M.S., "Spectrum of mutations in the familial Mediterranean fever gene (MEFV) in Turkish patients of the Central Anatolia region: a comparison of two mutation detection system", Genetics and Molecular Research (2013), 12 (4): 5152-5159
2. Oztucu S., Ulas M., Ergun S., et all., "Screening of common and novel familial mediterranean fever mutations in south-east part of Turkey", Mol Biol Rep (2014) 41:2601–2607
3. Kocakap D.B.S., Günel A. et all., "The frequency of Familial Mediterranean fever gene mutations and genoTips at Kırıkkale and comparison with the mean of regional MEFV mutation frequency of Turkey", Mol Biol Rep (2014) 41:1419–1426
4. Gunesacar R., Celik M.M., Arica V., et all., "Frequency of MEFV gene mutations in Hatay province, Mediterranean region of Turkey and report of a novel missense mutation (I247V)", Gene (2014), 546: 195–199
5. Dogan H., Bayrak O.F., Emet M., et all., "Familial Mediterranean fever gene mutations in north-eastern part of Anatolia with special respect to rare mutations", Gene (2015), 568: 170–175
6. Yazici A., Cefle A., Hakan Savli H., "The frequency of MEFV gene mutations in behcet's disease and their relation with clinical findings", Rheumatol Int (2012) 32:3025–3030
7. Centre for Arab Genomic Studies, "The Catalogue for Transmission Genetics in Arabs", Familial Mediterranean Fever Gene, www.cags.org.ae
8. Belmahi I., Cherkaoui J.I., Iman Hama I., et all., "MEFV mutations in Moroccan patients suffering from familial Mediterranean Fever", Rheumatol Int (2012) 32:981–984
9. Chaabouni HB, Ksantini M, M'rard R,,et all., "MEFV mutations in Tunisian patients suffering from familial Mediterranean fever Semin Arthritis Rheum". (2007) 36(6):397-401.
10. Mansour I , Delague V, Cazeneuve C, et all, Familial Mediterranean fever in Lebanon: mutation spectrum, evidence for cases in Maronites, Grek orthodoxes, Greek catholics, Syriacs and Chiites and for an association between amyloidosis and M694Vand M694I mutations, European Journal of Human Genetics, (2001) 9, 51–55

		Well
	Sample	
		Mix1 (WT)
		Mix2 (MT)
		Mix3 (WT)
		Mix4 (MT)
		Mix5 (WT)
		Mix6 (MT)
		Mix7 (WT)
		Mix8 (MT)
		Mix9 (WT)
		Mix10 (MT)
		Mix11 (WT)
		Mix12 (MT)
A	1692DEL / FAM	P369S / FAM
	A744S / JOE-HEX	M694V / JOE-HEX
B	Empty	Empty
	Int. Control / CY5	Int. Control / CY5
C	1692DEL / FAM	P369S / FAM
	A744S / JOE-HEX	M694V / JOE-HEX
D	Empty	Empty
	Int. Control / CY5	Int. Control / CY5
E	1692DEL / FAM	P369S / FAM
	A744S / JOE-HEX	M694V / JOE-HEX
F	Empty	Empty
	Int. Control / CY5	Int. Control / CY5
G	1692DEL / FAM	P369S / FAM
	A744S / JOE-HEX	M694V / JOE-HEX
H	Empty	Empty
	Int. Control / CY5	Int. Control / CY5