



DESENVOLVIMENTO E PRODUÇÃO DE TESTES DE DIAGNÓSTICO

biocant – centro de inovação em biotecnologia núcleo 4, lote 3 3060-197 cantanhede portugal

tel + 351 231 410 946 fax + 351 231 410 947 e-mail info@genebox.com www.genebox.com

HLA-B 27 plus 1.0 Typing Kit

Dispositivo para utilização in vitro

Manual de Instruções



Versão 2.0; Junho de 2011.

C E 0197





biocant – centro de inovação em biotecnologia núcleo 4, lote 3 3060-197 cantanhede portugal

tel + 351 231 410 946 fax + 351 231 410 947 e-mail info@genebox.com www.genebox.com



biocant – centro de inovação em biotecnologia núcleo 4, lote 3 3060-197 cantanhede portugal

tel + 351 231 410 946 fax + 351 231 410 947 e-mail info@genebox.com www.genebox.com

genebox DESENVOLVIMENTO E PRODUÇÃO DE TESTES DE DIAGNÓSTICO

biocant – centro de inovação em biotecnologia núcleo 4, lote 3 3060-197 cantanhede portugal

tel + 351 231 410 946 fax + 351 231 410 947 e-mail info@genebox.com www.genebox.com

Índice

Apresentação	4			
Alterações e Melhoramento do produto				
Controlo da Qualidade	5			
Validação – Linhas Celulares	5			
Componentes do HLA-B*27 Plus 1.0 Typing Kit	6			
Protocolo de amplificação por PCR	7			
Reagentes	7			
Extracção de DNA	7			
Amplificação por PCR	7			
Parâmetros do programa de PCR	8			
Protocolo de electroforese em gel de agarose	9			
Preparação do gel a 2%	9			
Electroforese	9			
Esquema da Tira HLA-B*27 Plus 1.0	10			
Identificação da Tira HLA-B*27 Plus 1.0	10			
Folha de interpretação dos Resultados	11			
Tabela de interpretação dos Resultados	11			
Guia de resolução de problemas	12			
Avisos e precauções	13			
Guia técnico	14			
Garantia	15			
Aviso de Garantia	16			
Declaração de Conformidade				
Folha de dados de segurança				
Referências	. 21			

Apresentação

O HLA-B*27 tem vindo a ser associado a várias doenças inflamatórias e autoimunes, destacando-se a artrite reumatóide, a espondilite anquilosante, o sindroma de Bechterew, o sindroma de Reiter, a espondílose, uveítes, etc. Contudo, nem todos os subtipos do HLA-B*27 estão directamente associados a estas doenças. Como para alguns casos não basta saber se o paciente apresenta ou não o alelo HLA-B*27, este kit fornece informações adicionais sobre a associação dos diversos subtipos a doenças. Através da tipagem com o HLA-B27 plus consegue-se determinar quer a presença do alelo B*27, no paciente, quer a sua associação ou não associação a doenças.

Este kit contém e contém tiras com misturas de primers desidratadas e PCR Master Mix para efectuar a tipagem genética dos alelos de HLA-B 27 com associação e sem associação a doenças.

Alterações e melhoramento do Produto

O kit HLA-B*27 plus está constantemente a ser actualizado, ao nível da sua especificidade e interpretação, de modo a incluir novas associações a doença que venham a ser descritas. Este produto pode também ser melhorado de modo a aumentar o seu rendimento.

As alterações, adições ou modificações de primers, em relação ao lote anterior estão detalhadas na tabela abaixo:

Tubo	primers	Motivo
N/A		

Referências

- Hulsemann JL, Zeidler H. Undifferentiated arthritis in an early synovitis out-patient clinic. Clin Exp Rheumatol. 1995; 13: 37-43.
- Kim YA, Bagley MP, Thomas I. Incomplete Reiter's syndrome in a black patient showing HLA B 27. Cutis. 1991; 47: 253-254.
- 3. Schilling F, Stollenwerk R, Dreher R. Traditional and new types of spondarthritis with special consideration of spondylodiscitis. Neurosurg Rev. 1990;13: 273-278.
- Sampaio-Barros PD, Conde RA, Donadi EA, Kraemer MH, Persoli L, Coimbra IB, Costallat LT, Samara AM, Bertolo MB. Undifferentiated spondyloarthropathies in Brazilians: importance of HLA-B27 and the B7-CREG alleles in characterization and disease progression. J Rheumatol. 2003; 30: 2632-2637.
- Voorter CE, Swelsen WT, van den Berg-Loonen EM. B*27 in molecular diagnostics: impact of new alleles and polymorphism outside exons 2 and 3. *Tissue Antigens*. 2002; 60: 25-35.
- Orchard TR, Chua CN, Ahmad T, Cheng H, Welsh KI, Jewell DP. Uveitis and erythema nodosum in inflammatory bowel disease: clinical features and the role of HLA genes. Gastroenterology. 2002;123: 714-718.
- Tamouza R, Mansour I, Bouguacha N, Klayme S, Djouadi K, Laoussadi S, Azoury M, Dulphy N, Ramasawmy R, Krishnamoorthy R, Toubert A, Naman R, Charron D. A new HLA-B*27 allele (B*2719) identified in a Lebanese patient affected with ankylosing spondylitis. *Tissue Antigens*. 2001; 58: 30-33.
- Orchard TR, Thiyagaraja S, Welsh KI, Wordsworth BP, Hill Gaston JS, Jewell DP. Clinical phenotype is related to HLA genotype in the peripheral arthropathies of inflammatory bowel disease. *Gastroenterology*. 2000; 118: 274-278.
- Hemmatpour SK, Dunn PP, Evans PR, Green A, Howell WM. Functional characterization and exon 2-intron 2-exon 3 gene sequence of HLA-B*2712 as found in a British family. Eur J Immunogenet. 1998; 25: 395-402.
- Fraile A, Martin J, Lopez-Nevot MA, Mataran L, Nieto A. HLA-B*27 subtyping by PCR-RFLP in Spanish patients with ankylosing spondylitis. Tissue Antigens. 1998; 52: 492-496.
- Oguz FS, Ocal L, Diler AS, Ozkul H, Asicioglu F, Kasapoglu E, Bozkurt G, Konice M, Carin M. HLA B-27 subtypes in Turkish patients with spondyloarthropathy and healthy controls. *Dis Markers*. 2004; 20: 309-312.
- Weissensteiner T, Lanchbury JS.An integrated multiplex-PCR and PCR-RFLP typing system for markers associated with seronegative arthritides. *Hum Immunol.* 1998; 59: 119-132.
- Marcilla M. & López de Castro J. A. Peptides: the cornerstone of HLA-B27 biology and pathogenetic role in spondyloarthritis *Tissue Antigens*. 2008; 71: 495–506
- 14. Nomenclature for factors of the HLA System. Compiled by Steven G. E. Marsh for the WHO Nomenclature Committee for Factors of the HLA System. http://www.anthonynolan.com/HIG/nomenc.html

Folha de Dados de Segurança (3/3) Material Safety Data Sheet (MSDS)

12. Informação ecológica

Não existem dados disponíveis.

13. Informação sobre a eliminação de resíduos

Elimine o material de acordo com toda a regulamentação aplicável (os resíduos devem ser devidamente tratados e/ou incinerados).

14. Informação sobre o transporte

No transporte dos Kits devem estar a seguradas as temperaturas, não devendo ultrapassar os 25°C. A duração do transporte não deve ser superior a 3 dias, de modo a garantir que todos os componentes do Kit cheguem em perfeitas condições aos seus destinatários.

15. Contactos Úteis

Número Nacional de Emergência: 112

Centro de Informação Anti-Venenos: 808 250 143

16. Outras informações

As informações a cima disponíveis são baseados no nível de conhecimento actual, devendo ser utilizado apenas como guia. A geneBOX - R&D Diagnostic Tests não se responsabiliza por qualquer dano causado pela manipulação inapropriada ou pelo contacto com os referidos produtos.

Para mais esclarecimentos, por favor contactem com o apoio técnico para o +351 231 410 946

Controlo de Qualidade

Foram usadas amostras de DNA de 4 linhas celulares constantes do *SSOP Panel* do *13th International Histocompatibility Workshop* para verificar a especificidade das misturas de primers deste kit.

Nome do Workshop	Designação
IHW 09266	PAR
IHW 09376	FH4
IHW 09377	FH5
IHW 09380	FH6

Não foram registados Falsos positivos ou falsos negativos.

O controlo negativo pode detector contaminação cruzada com produtos de PCR.

Validação - Linhas Celulares

Kit de tipagem por PCR-SSP HLA-B*27 plus					
Linha	celular		Tipagem celular		Pocos positivos
Little	ccidiai	HLA-A*	HLA-B*	HLA-Cw*	r oços positivos
9380	FH6	2402;2901	2702;0705/6	02022;1505	1a, 1b,1f,1g
9376	FH4	0101	2703;2705	02022	1a, 1b,1e,1g
9266	PAR	11011;2402	2706;4801	03041;0801	1a,1c
9377	FH5	2902;0201	2709;4403	0102;1601	1a,1d

20/24 5/24

Componentes do HLA-B27 plus Typing Kit

Placas de tipagem de HLA- B 27⁺ (48 tipagens)

16 placas (3 amostras cada) (conservar de -15 °C a -30 °C)

Mistura de reacção (com Taq Polimerase)

16 X 80 μl (conservar de -15°C a -30°C)

Selantes de Placas

48 cápsulas selantes

Manual de instruções

1 Manual de Instruções

 com pares de primers específicos desidratados (6 pares de primers específicos; um controlo positivo e 1 controlo negativo por amostra).

Componentes da PCR Master Mix

Nucleótidos:

concentração final de cada dNTP é 600 µM

Tampão da PCR:

concentrações finais são 3,3x NH_4 , 2,0 mM $MgCl_2$ e 0,4 $u/\mu l$ Taq DNA polimerase, pH 8.3.

Glicerol:

concentração final é 16,6%

Vermelho de cresol:

concentração final é de 300µg/ml

Folha de Dados de Segurança (2/3) Material Safety Data Sheet (MSDS)

6. Protecção pessoal.

Protecção das mãos: use luvas apropriadas, resistentes a químicos. Protecção dos olhos: recomenda-se o uso de óculos de protecção química.

7. Manipulação e armazenamento

Manipulação: evite o contacto directo com a substância.

Armazenamento: armazene à temperatura aconselhada, proteja do contacto

Danificação da embalagem protectora: rejeitar o constituinte contido na embalagem.

8. Perigos

Os componentes da mistura de reacção podem ser perigosos se inalados, ingeridos ou absorvidos pela pele. Este material pode causar irritação da pele, dos olhos e do tracto respiratório. A ingestão de grandes quantidades desta mistura pode causar dores de estômago, vómitos ou diarreia.

9. Medidas de Primeiros Socorros

No caso de **contacto com os olhos**, deve lavar imediatamente os olhos com água abundante por cerca de 15 minutos. Deve consultar o seu médico.

No caso de **contacto com a pele**, deve lavar imediatamente a zona afectada com água corrente e sabão. Lave a roupa contaminada antes da sua utilização. No caso de **ingestão**, lave a boca com água abundante. Deve contactar o seu médico se necessário.

No caso **de inalação**, mudar a vítima para um local arejado. Se se encontrar inanimado aplique respiração artificial. Se apresentar dificuldades respiratórias aplique oxigénio. Deve consultar o seu médico.

10. Medidas a tomar em caso de incêndio

Meios de extinção: Água, dióxido de carbono, pó químico seco ou espuma apropriada.

Meios de extinção não aconselhados: não existem restrições conhecidas.

Perigos específicos de exposição: em caso de incêndio podem emitir fumos tóxicos de dióxido e monóxido de carbono, nitrogénio, fósforo, cloreto de hidrogénio, e gás hidrogénio.

Equipamento especial de combate ao incêndio: quando são libertadas grandes quantidades de substância trabalhe apenas com protecção adequada para olhos e pele.

11. Medidas a tomar no caso de derrame acidental

Precauções pessoais: evite o contacto directo com a substância.

Limpeza: limpe normalmente a área afectada, não são necessários cuidados adicionais.

Protecção da pele: use uma bata de laboratório.

Folha de Dados de Segurança (1/3) Material Safety Data Sheet (MSDS)

geneBOX - R&D Diagnostic Tests[™] SSP Kits

Produtos de tipagem SSP da geneBOX ™

Esta folha de dados de segurança é aplicável a todos os produtos de tipagem por PCR-SSP da geneBOXTM.

1. Produtos Químicos e Identificação da Companhia

Junho de 2011 Data de realização:

Produtos de tipagem SSP da geneBOX™ Grupo do produto:

Manufacturação: geneBOX - R&D Diagnostic Tests,

biocant – centro de inovação em biotecnologia

núcleo 4. lote 3

3060-197 cantanhede, portugal

tel/fax: +351 231 410 946/ +351 231 410 947

e-mail: info@genebox.com

2. Composição e Informação sobre os reagentes

Componente Químico Nome vulgar Acido Desoxiribonucleico Oligonucleótido Vermelho de Cresol Mistura de reacção Desoxiribonucleótidos Nucleótidos Tampão NH₄ Cloreto de Magnésio MaCI2 Vermelho de Cresol

Glicerol

Tag DNA Polimerase Tag

3. Propriedades físico-químicas:

Componente	Aspecto	Cor	Odor
Placa	seco, no fundo do poço	vermelho	nenhum
Mistura de reacção	líquido	vermelho/rosa	nenhum

4. Informação Toxicológica

Químico Toxicidade

LD50= oral 4090 mg/kg (ratinho) Glicerol

LD50= oral 12600 mg/kg (rato) LD50= oral 1480 mg/kg (humano)

5. Estabilidade e reactividade

Condições a evitar: Calor e humidade.

Incompatibilidades: Bases e agentes oxidantes fortes.

Protocolo de amplificação por PCR

Reagentes

- Amostra de DNA (100-200 ng/µl)
- PCR Master Mix
- Água bi-destilada estéril (não fornecida)

Extracção de DNA

Para a tipagem por SSP é necessário DNA extra puro. Recomenda-se que o isolamento de DNA seja efectuado utilizando kits de extracção com marcação CE, que garantam um rácio DO 260/280 maior do que 1.6 e uma concentração entre 100ng - 200 ng/µl.

Alternativamente, o DNA pode ser extraído utilizando sais de Brometo de Trimetilamonia (DTAB/CTAB) ou por salting out, dissolvendo-o em Tampão TE. Devem ser asseguradas o mesmo nível de DO e de concentração.

NÃO UTILIZE SANGUE HEPARINIZADO COM ESTE MÉTODO

Amplificação por PCR

- 1. Agite brevemente os tubos de DNA e da mistura de reacção.
- 2. Junte:
 - 25 µl da PCR Master Mix,
 - 50 µl de dd H₂O

num tubo de 0.7 ml ou 1.5 ml.

- Agite vigorosamente durante 15s.
- 4. Pipete **10 µl** da mistura para o poco do controlo negativo.
- 5. Adicione à mistura de reacção, **7 µl da amostra de DNA** (conc. 100-200 ng / μl)
- 6. Agite vigorosamente durante 15s
- 7. Pipete **10 µl** da mistura para cada um dos restantes 7 pocos (Controlo positivo incluído).
- 8. Repita os passos anteriores para as restantes amostras de DNA para completar a placa de tipagem.
- 9. Sele a placa de tipagem com as respectivas tampas e ponha-a num termociclador de 96 poços.

18/24 7/24

Parâmetros do programa PCR

Passo	Temperatura	Tempo	Ciclos
Denaturação	96 °C	1 min	1
Denaturação Emparelhamento Extensão	96 °C 70 °C 72 °C	25 seg 45 seg 30 seg	5
Denaturação Emparelhamento Extensão	96 °C 65 °C 72 °C	25 seg 45 seg 30 seg	21
Denaturação Emparelhamento Extensão	96 °C 55 °C 72 °C	25 seg 1 min 2 min	4
Extensão	72 °C	10 min	1
Guardar (opcional)	4 °C	25 seg	1

- 10. No final da PCR quarde a placa a 2-8 °C.
- Detecte os produtos do PCR com uma electroforese em gel de agarose a 2%.
- 12. Use a *Tabela de interpretação de resultados* para interpretar os resultados.

Declaração de Conformidade

Nome do Produto: HLA-B*27 Plus

Numero do Produto: GB.03.05

Utilização: HLA-B*27 teste de alelos e associação a doença.

Produção: geneBOX - R&D Diagnostic Tests,

biocant - centro de inovação em biotecnologia

núcleo 4, lote 3

3060-197 cantanhede, portugal

Nós, geneBOX - investigação e desenvolvimento de testes de diagnóstico, indubitavelmente declaramos que este produto, ao qual se relaciona esta declaração de conformidade, está em conformidade com os seguintes documentos normativos, ISO 9001:2008 e ISO 13485:2004. Seguindo ainda, as indicações da Directiva Europeia 98/79/CE sobre dispositivos médicos de diagnóstico *in vitro*, Anexo II lista B, conformidade de acordo com o Anexo IV, transposto para as leis nacionais dos estados membros da União Europeia.

A ficha e os documentos técnicos deste produto são mantidos na geneBOX, biocant, centro de inovação em biotecnologia, 3060-197 Cantanhede, Portugal.

Organismo Notificador: TÜV Rheinland Product Safety GmbH, TÜV Rheinland Group, Am Grauen Stein 51105 Köln/Cologne - Germany (Organismo notificador número: 0197)

Sandra Balseiro Directora Técnica

Aviso de garantia

geneBOX –investigação e desenvolvimento de teste diagnósticos responsabiliza-se, perante os seus clientes, pelos defeitos no material e componentes dos seus produtos aplicados em condições normais. Os produtos da empresa que apresentam esta garantia devem ser substituídos, sem encargos para o cliente.

Esta garantia aplica-se só para produtos que sejam manipulados e armazenados de acordo com as especificações e recomendações de utilização.

As reclamações devem ser enviadas, por escrito, directamente para a geneBOX e devem ser acompanhadas por uma cópia da guia de transporte ou factura do produto.

Este produto não pode ser reformulado, reembalado ou revendido em nenhuma forma sem o expresso consentimento da geneBOX - investigação e desenvolvimento de teste diagnósticos.

Protocolo de electroforese em gel de agarose

Preparação do gel de agarose a 2%

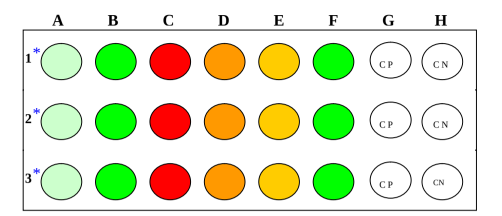
- Dissolver 4 gramas de pó agarose em 200 ml de tampão TAE
 1X.
- 2. Dissolver completamente a agarose aquecendo-a no microondas.
- 3. Arrefeça o gel até, aproximadamente, 50°C.
- Adicione pelo menos 20 μl de brometo de etídio⁺⁺ (10 mg/ml) ou de Sybr Safe (10000x concentrado à agarose). Agite até estar completamente incorporado.
- 5. Numa superfície nivelada, monte a placa do gel com 96 poços.
- 6. Verta uma camada de gel com cerca de 5mm.
- 7. Deixe o gel arrefecer.

Electroforese

- 1. Submirja o gel na tina de electroforese com tampão TAE 1X.
- 2. Remova os pentes com cuidado do gel.
- 3. Adicione **10 µl** do **produto de PCR** em cada poço.
- Ligue a tina de electroforese à corrente com uma voltagem média (115V).
- 5. Deixe a electroforese correr por cerca de 20 minutes, ou até o corante estar a 2/3 da linha.
- 6. Ponha o gel no transiluminador.
- 7. Fotografe o gel e identifique-o.
- 8. Use a *Folha de interpretação de resultados* para interpretar os resultados.

^{**} Atenção este reagente é um forte agente mutagénico (leia atentamente a MSDS do produto).

Esquema da tira HLA-B 27 plus 1.0



* A numeração pode variar de placa para placa sendo:

o nº 1 equivalente a 4, 7, 10

o nº 2 equivalente a 5, 8, 11

o nº 3 equivalente a 6, 9, 12

Identificação da tira HLA-B 27 plus 1.0

	Posição	١	HLA-B 27
1a	2a	3a	2701-2743
1b	2b	3b	2701-05, 08, 10, 12-16, e 19
1c	2c	3c	2706, 07, 11, 20, 21 e 24
1d	2d	3d	2709
1e	2e	3e	2703
1f	2f	3f	2702
1g	2g	3g	Controlo positivo
1h	2h	3h	Controlo negativo

Garantia

geneBOX – investigação e desenvolvimento de teste diagnósticos garante que os primers presentes no kit de tipagem HLA-B*27 plus apresentam as especificidades dadas nas folhas e tabelas de interpretação de resultados do produto.

1. Placa de Tipagem

Armazenamento a -20°C, os primers desidratados permanecem estáveis durante 12 a 19 meses a partir da data de produção (ver validade do lote na embalagem).

Armazenamento a 4°C, os primers desidratados permanecem estáveis durante 12 meses a partir da data de produção.

À temperatura ambiente, os primers desidratados permanecem estáveis durante 3 a 4 semanas a partir da data de recepção.

Quando o selante é removido os primers desidratados permanecem estáveis durante 2 dias, no máximo, desde que não humedeçam.

2. Mistura de Reacção

Armazenamento a -20°C, a mistura de reacção permanece estável durante 18 meses a partir da data de produção (ver validade do lote na embalagem).

Armazenamento a 4°C, a mistura de reacção permanece estável durante 15 dias a partir da data de recepção.

À temperatura ambiente, a mistura de reacção permanece estável durante 3 dias a partir da data de «recepção.

A mistura de reacção nunca deve ser deixada ou armazenada com a tampa aberta.

3. DNA

O DNA extraído por salting out ou por qualquer outro método deve ser armazenado a 4°C ou -20°C. Ao optar pela congelação das amostras, devem ser evitadas ciclos repetidos de congelação/descongelação, de modo a impedir a degradação da amostra.

As amostras de DNA armazenadas em dH_2O permanecem estáveis durante, pelo menos, 4 semanas (a $4^{\circ}C$) ou 2 anos (a $-20^{\circ}C$).

As amostras de DNA armazenadas em tampão TE permanecem estáveis durante, pelo menos, 2 anos (a 4°C) ou 5 anos (a -20°C).

Guia Técnico

1. Pureza e Concentração do DNA

Para obter bons resultados com o HLA-B 27 plus 1.0 Typing Kit™ a pureza da amostra de DNA é crítica. Ter uma amostra pura significa obter uma razão 260nm/280nm de DO superior a 1.6 e uma porção de DNA superior a 9.4 kb. A elevada degradação do DNA ou uma razão 260nm/280nm inferior a 1.5 requer uma nova extracção de DNA.

Cada amostra de DNA deve ter aproximadamente 100 a 200 $ng/\mu l$. Concentrações elevadas de DNA provocam um declínio considerável na especificidade da PCR.

Recomenda-se o uso de qualquer kit de extracção de DNA que apresente marcação CE, de modo a obter um DNA extra puro.

2. Taq Polimerase

O HLA-B 27 plus 1.0 Typing Kit[™] foi intensivamente testado utilizando a Taq da Reagente 5 (Reagente 5, Lisboa, Portugal).

3. Mistura de reaccão

Para uma boa performance da tipagem com o HLA-B 27 plus 1.0 Typing Kit[™] é obrigatória a utilização da PCR Master Mix fornecida com o Kit.

4. Procedimentos de amplificação

No fim da PCR, examine o grau de evaporação e de condensação da mistura de reacção da PCR. Se as perdas de volume forem superiores a 20% não devem ser validados os resultados obtidos. De forma a prevenir esta situação devem adicionar previamente óleo mineral à mistura de reacção ou utilizar um adaptador de silicone para placas de 96. Também se deve ter em atenção a temperatura de aquecimento do aparelho. Se a temperatura de aquecimento não for suficiente vão se verificar problemas de condensação.

5. Termociclador

Recomenda-se utilização de qualquer Termociclador que apresente as seguintes características:

- "heating rate" superior a 2.5°C/sec; "cooling rate" superior a 1.5°C/sec; gama de temperatures 4-100°C; uniformidade de temperaturas ± 0.5 °C; "heated lid" superior a 100°C.

6. Validade

Como especificado na embalagem

Se os problemas persistirem, por favor contactem com o apoio técnico para o

+351 231 410 946

Folha de interpretação de resultados

	Posição		HLA-B 27	Banda específica	Banda controlo**
1a	2a	3a	2701-2743	150	796 e 1600 pb
1b	2b	3b	2701-05, 08, 10, 12-16, e 19	369	796 e 1600 pb
1c	2c	3c	2706, 07, 11, 20, 21 e 24	369	796 e 1600 pb
1d	2d	3d	2709	430	796 e 1600 pb
1e	2e	3e	2703	369	796 e 1600 pb (900) *°
1f	2f	3f	2702	340	796 e 1600 pb
1g	2g	3g	Controlo positivo	796 e 1600	
1h	2h	3h	Controlo negativo		
DNA 1	DNA 2	DNA 3			

^{**}Os pares de primers controlo emparelham com sequências não polimórficas. Os primers de controlo positivo interno amplificam segmentos do gene HLA-DRB1, originando fragmentos com 1600 pares de bases e 796 pares de bases.

Na presença da banda específica a banda controlo pode ver diminuída a sua intensidade. A reacção de PCR só é valida na presenca da banda controlo ou, nalguns casos, na presenc

A reacção de PCR só é valida na presença da banda controlo ou, nalguns casos, na presença da banda específica.

Na ausência da banda controlo, por favor, repita a tipagem.

NOTA: Se o PCR tiver bandas com tamanhos diferentes dos previstos não as considere pois pode tratar-se de bandas não específicas ou artefactos.

Tabela de interpretação de resultados

Nº do tubo	1a	1b	1c	1d	1e	1f
Com associação a doenças ¹⁻¹³	+	+				
Sem associação a doenças ¹⁻¹³	+		+			
Sem associação a doenças ¹⁻¹³	+			+		
Associação em Negróides, sem associação em caucasóides ^{2 e 4}	+	+			+	
Com forte associação a doenças ¹³	+	+				+

^{*}º Em algumas situações na mistura 2703 pode aparecer uma banda adicional de 900 pares de bases.

Guia de resolução de problemas

PROBLEMAS	POSSIVEIS CAUSAS	SUGESTÕES		
		Verifique a qualidade e concentração do DNA		
	Concentração da amostra de DNA baixa	Reextraia a amostra de DNA ou tente não adicionar água à mistura de reacção		
Bandas controlo e específicas fracas		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
	Presença de inibidores da Tag	Repurifique a amostra de DNA		
	polimerase nas amostras de DNA	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
	Presença de inibidores da Tag	Repurifique a amostra de DNA		
Os controlos internos	polimerase nas amostras de DNA	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
falharam em diversos poços		Verifique a selagem das placas		
, .	Produtos de amplificação secos	Repita a tipagem utilizando um adaptador de silicone para placas de 96 e/ou adicione óleo mineral.		
Falsos negativos de uma		Reextraia a amostra de DNA de material fresco		
banda específica com o controlo interno normal	Degradação da amostra de DNA	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
		Verifique a qualidade e concentração do DNA		
	Amostra de DNA muito concentrada	Dissolva o DNA em _{dd} H2O de forma a obter a concentração exacta		
		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
Detecção de mais de dois		Limpe a zona de trabalho		
alelos específicos		Trabalhe em zonas Pré e Pós-PCR separada:		
	Contaminação com outros produtos de PCR ou outras amostras de DNA durante a preparação do PCR	Utilize batas distintas para a zona Pré e Pós-PCR		
	, , ,	Mude de luvas frequentemente		
		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
		Reextraia a amostra de DNA de material fresco		
	Degradação da amostra de DNA	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
		Verifique a qualidade e concentração do DNA		
Esfregaço de bandas	Amostra de DNA muito concentrada	Dissolva o DNA em _{dd} H2O de forma a obter a concentração exacta		
		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
	Problemas com tampão de electroforese: Fora de prazo ou composição errada	Use um tampão recomendado novo		

Avisos e precauções

A amplificação por PCR permite-nos obter milhões de cópias de DNA a partir de uma pequena quantidade de amostra. Infelizmente isto também é verdade para o DNA contaminante, que pode comprometer performance da nossa reacção. Consequentemente, práticas laboratoriais específicas podem evitar a presença de amplificações inespecíficas. Em baixo encontram-se descriminadas as recomendações da Genebox:

- Separe fisicamente as áreas de pré-PCR e de pós-PCR.
- O fluxo Laboratorial deve ser sempre unidireccional da área pré-PCR para a área pós-PCR.
- Deve sempre utilizar-se equipamentos específicos para cada area de trabalho (preparação de amostras; pré-amplificação amplificação e pós-amplificação).
- Todos os equipamentos utilizados na área de pós-PCR não devem sais desta zona.
- Utilize micropipetas, luvas e batas específicas para cada área.
- Utilize preferencialmente luvas sem talco (uma vez que o talco pode inibir a reacção de PCR).
- Utilize pontas de filtro de forma a minimizar contaminações cruzadas.
- Verifique periodicamente as micropipetas de forma a assegurar a variação de pipetagem inferior a 5%.
- Utilize micropipetas adaptadas a cada volume de pipetagem.
- Verifique periodicamente os termocicladores, de forma a assegurar a variação de temperaturas inferiores a 1%.
- Abra e feche os reagentes com cuidado. Depois de utilizar armazene os restantes componentes do kit às temperaturas recomendadas devidamente fechados.
- Não utilize o kit com a validade expirada.
- Os componentes dos kits são resistentes às temperaturas de armazenamento indicadas. O armazenamento dos kits a temperaturas não recomendadas podem levar à rupturas no material e contaminação dos reagentes dos kits.
- Os materiais plásticos fornecidos neste kit são resistentes à gama de temperaturas de utilização e armazenamento recomendadas. A sua utilização em gamas distintas de temperaturas pode causar rupturas impossibilitando a utilização normal do kit.
- Verifique a concentração e qualidade de todas as amostras de DNA antes de utilizar este kit.

Instruções de gerais de segurança no laboratório:

- Não coma, beba ou fume dentro do laboratório.
- Utilize sempre luvas descartáveis e mude-as com frequência.
- Utilize batas limpas e proteja os olhos (sempre que se justifique).
- Lave as mãos antes e depois de qualquer manipulação de amostras ou reagentes.
- Lave a área de trabalho antes e depois de qualquer manipulação.
- Não pipete com a boca.