Referências

- Bunce M, O'Neill CM, Barnardo MCNM, Krausa P, Browning MJ, Morris PJ, Welsh KI. Phototyping: comprehensive DNA typing for HLA-A, B, C, DRB1, DRB3, DRB4, DRB5 & DQB1 by PCR with 144 primer mixes utilising sequence-specific primers (PCR-SSP). Tissue Antigens 1995; 46: 355-367.
- Bodmer JG, Marsh SG, Albert ED, Bodmer WF, Bontrop RE, Charron, Dupont B, Erlich HA, Fauchet R, Bach B, Mayr WR, Parham P, Sasazuki T, Schreuder GM, Strominger JL, Svejgaard A, Terasaki PI. Nomenclature for factors of the HLA System, 1996. Hum Immunol 1997, 53: 98-128.
- 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
- Schaffer M, Olerup O. HLA-AB typing by polymerase-chain reaction with sequence-specific primers: more accurate, less errors, and increased resolution compared to serological typing. *Tissue Antigens*. 2001; 58: 299-307.





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 Código do Produto: 0306

HLA-DR single Box 1.0 Typing Kit

Dispositivo para utilização in vitro

Manual de Instruções



Versão1.6; Maio de 2010

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

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

p2/24

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

7. Manipulação e armazenamento

Manipulação: evite o contacto directo com a substância.

Armazenamento: armazene à temperatura aconselhada, proteja do contacto com a luz.

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.

Índice

Apresentação	4
Alterações e Melhoramento do produto	4
Controlo da Qualidade	5
Validação – Linhas Celulares	6
Componentes do HLA-DR Single 1.0 Typing Kit	7
Protocolo de amplificação por PCR	8
Reagentes	8
Extracção de DNA	8
Amplificação por PCR	8
Parâmetros do programa de PCR	9
Protocolo de electroforese em gel de agarose	10
Preparação do gel a 2%	10
Electroforese	10
Esquema da placa HLA-DR single 1.0	11
Identificação da placa HLA-DR single 1.0	12
Folha de interpretação dos Resultados	13
Tabela de interpretação dos Resultados	14
Guia de resolução de problemas	15
Avisos e precauções	16
Guia técnico	17
Garantia	18
Aviso de Garantia	19
Declaração de Conformidade	20
Folha de dados de segurança	21
Referências	24

p22/24

Apresentação

Este kit contém placas com misturas de primers desidratadas e PCR Master Mix para efectuar a tipagem genética de baixa resolução dos genes de HLA-DR.

Alterações e melhoramento do Produto

O kit HLA-DR single está constantemente a ser actualizado, ao nível da sua especificidade e interpretação, de modo a incluir novos alelos que venham a ser descritos. 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		

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

Produtos de tipagem SSP da geneBOX ™

Esta folha de dados de segurança é aplicável a todos os produtos de tipagem por PCR-SSP da geneBOX[™].

1. Produtos Químicos e Identificação da Companhia

Data de realização: Maio 2010

Produtos de tipagem SSP da geneBOX™ Grupo do produto:

geneBOX - R&D Diagnostic Tests. Manufacturação:

biocant - centro de inovação em biotecnologia

núcleo 4. lote 3

3060-197 cantanhede, portugal

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

info@genebox.com e-mail:

2. Composição e Informação sobre os reagentes

Componente Químico Nome vulgar Acido Desoxiribonucleico Oligonucleótido Placa Vermelho de Cresol Mistura de reacção Desoxiribonucleótidos Nucleótidos

Tampão NH₄

Cloreto de Magnésio MgCI2

Vermelho de Cresol

Glicerol

Taq DNA Polimerase Taq

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.

6. Protecção pessoal.

Protecção das mãos: use luvas apropriadas, resistentes a químicos.

Protecção dos olhos: recomenda-se o uso de óculos de protecção química.

p4/24 p21/24

Declaração de Conformidade

Nome do Produto: HLA-DR

Numero do Produto: GB.03.06

Utilização: Tipagem de baixa resolução das moléculas de HLA-DR.

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 Controlo de Qualidade

Foram usadas amostras de DNA de 52 linhas celulares constantes do *IHWG Sequence Polymorphism Reference DNA SSOP Pane*l para verificar a especificidade das misturas de primers.

Não foram registados Falsos positivos ou falsos negativos.

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

p20/24

Validação - Linhas Celulares

			Cell Typing		HLA-DRB1
Linha	a celular			HLA-DRB1*	Positive well no.
215	M7	0202;0301	3501;5301	03011;0701	6/7/8/12
273	LADA	0201;8001	0702:5703	09012:1201	14/19/20
263	G085	0101;2901	4006;5201	1404;15021	9/24/25/27/28
373	FH1	0205;6802	1402;5801	1302;0102	1/2/5/9/10/18/21
030	JHAF	31012	51011	0407	11
035	JBush	3201	3801	1101	16/17
045	TUBO	0206;0301	51011	1201;1104	16/17/19/20
220	XLI-ND	0210:3001	1302:4006	0701;09012	12/14
9077	T7527	0207	4601	0901;12	14/19/20
085	EJ32B	3002	1801	03011	6/7/8
103	KT14	2402;2602	4006;51011	09012	14
374	FH2	3401;0201	4001;4402	1302;1301	9/10/18/21
75	FH3	3301;3101	1402:3502	1101:1104	16/17
364	GRC202	0211;68012	3505;4004	0411;09012	11/14
371	ISH4	0211;88012	1501;4601	04;08	11/13
368	280599	2604:2402	3901;3802	0901:1501	14/27/28
367	LCK	0203;1102	38021;4601	0901	14/27/26
394	BPOT	0203,1102	0703;15	1301;15011	10/18/21/27/28
048	LBUF	3001	1302	07011	12
032	BSM	0201	1502	0401	11
237	APA	1101;2403	1502;5502	15011;1405	9/24/25/27/28
253	THAI742	2403:3303	1512:4601	0406:12021	11/19/20
369	ISH3	2403,3303	1512,4601 1526N	0406,12021	11
380	FH6	2402	2702;0705/6	1001;1601	15/29/30
376	FH6 FH4	0101	2702;070576	07:11	12/16/17/18
266	PAR		2703;2705	15021;11011	16/17/27/28
377	FH5	11011;2402 2902;0201	2706;4801	1401;07	9/12/24/25
068	BM9	0201	3501	0801	13
056	KOSE	0201	3503		9/10/18/21/24/25
	KOSE KASO11	0201	3503	1302;1401 1601	9/10/18/21/24/25
009 381	FH7	0206:3002	3908:1801	0315:04071	7/8/11
381	FH/				1/2/4/16/17
		0301;2902	4404;07021	0101;1101	
047	PLH	0301	4701	0701	12
392 040	GN00218 BM15	0301;2902	4703 4901	1102	16/17/18
				-	
092	BM92	2501	51011	0404	11
370 372	230699 ISH5	0206;2402 2402	5103;07021	0101;0405	1/2/4/11 14/24/25
			5401;4801	0901;1405	
052	DBB	0201	5701	0701	12
267 382	LE023	6601;3201	7301;51011	1301;1302	9/10/18/21
	FH8	11011;3402	8201;27052	07;1503	12/27/28
66	Daudi	0102;6601	5801;5802	1301;1302	9/10/18/21
014	MGAR	2601	0801	1501	27/28
053	HOR	3303	44031	1302	9/10/18/21
021	RSH	3001;6802	4201	03021	6/7
)24	KT17	0201;1101	15011;3501	0406	11
016	RML	0204	51011	1602	29/30
297	HAG	02011	4102	1303	22
386	FH12	0225;1101	4402;27052	1201;0404	11/19/20
387	FH13	3402;6802	44031;1501	1503;0301	6/7/8/27/28

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.

p6/24 p19/24

Garantia

geneBOX – investigação e desenvolvimento de teste diagnósticos garante que os primers presentes no kit de tipagem HLA-DR single 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 Reaccão

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°C) ou 2 anos (a -20°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).

Componentes do HLA-DR single Typing Kit

Placas de tipagem de baixa resolução de HLA-DR⁺ (24 tipagens)

12 placas (2 amostras cada) (conservar de -15 a -30°C)

Mistura de reacção (com Taq Polimerase)

12 X 310 μl (conservar de -15 a -30°C)

Selantes de Placas

12 selantes para PCR transparentes

Manual de instruções

1 Manual de Instruções

⁺ com pares de primers específicos desidratados (38 pares de primers e 2 controlos negativos).

Componentes da PCR Master Mix

Nucleótidos:

concentração final de cada dNTP é 600 µM

Tampão da PCR:

concentrações finais são $3.3x\ NH_4$, $2.0\ mM\ MgCl_2\ e\ 0.4\ u/\mu l$ Amplitag DNA polimerase, pH 8.3.

Glicerol:

concentração final é 16.6%

Vermelho de cresol:

concentração final é de 300µg/ml

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:
 - 153 µl da PCR Master Mix e
 - 308 μl de dd H₂O

num tubo de 0,7 ml ou 1,5 ml.

- 3. Agite vigorosamente durante 15s.
- 4. Pipete **10 μl** da mistura para cada no poço do controlo negativo.
- Adicione á mistura de reacção, 40 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 39 poços.
- Repita os passos anteriores para mais 1 amostra de DNA para completar

Guia Técnico

1. Pureza e Concentração do DNA

Para obter bons resultados com o HLA-DR single 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/ μ 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-DR single 1.0 Typing Kit[™] foi intensivamente testado utilizando a Taq da Reagente 5 (Reagente 5, Lisboa, Portugal).

3. Mistura de reacção

Para uma boa performance da tipagem com o HLA-DR single 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 temperaturas $4-100^{\circ}$ C; uniformidade de temperaturas $\pm 0.5^{\circ}$ 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

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 gualquer manipulação.
- Não pipete com a boca.

9. Sele a placa de tipagem com um autocolante e ponha-a num termociclador de 96 poços.

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 guarde a placa a 2-8 $^{\circ}$ C.
- 11. Detecte os produtos do PCR com uma electroforese em gel de agarose a 2%.

p16/24 p9/24

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.
- 4. 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.
- Use a *Tabela de interpretação de resultados* para interpretar os resultados.

Guia de resolução de problemas

PROBLEMAS	POSSIVEIS CAUSAS	SUGESTÕES		
T NO DELINITO		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 reaccão		
Bandas controlo e específicas fracas		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade		
	Presença de inibidores da Taq	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 separadas		
	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		
	D 1 7 1 1 DNA	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		
	i ora de prazo od composição endud			

p10/24 p15/24

⁺⁺ Atenção este reagente é um forte agente mutagénico (leia atentamente a MSDS do produto).

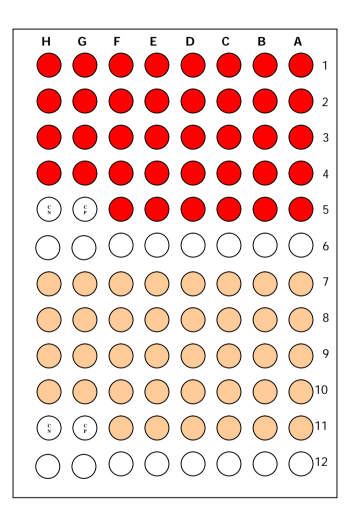
Folha de interpretação de resultados (2/2)

М	ix	x HLA Alelo		Serotipo	Ampl	Contr**
4a	10a	DR	DRB1*1117, *14011/04/05/07/08/11/14/18/23/26/28/35/36	DRB1*14; 11	255	790
4b	10b	DR	DRB1*1109, *1305/06/42,*1402/06/09/13/17/29/30	DRB1*13; 14; 11	145	790
4c	10c	DR	DRB1*15011-22/03/06/07/08/09	DRB1*15	200	790
4d	10d	DR	DRB1*1501-09	DRB1*15	215	790
4e	10e	DR	DRB1*16011/21/03/05/07/08	DRB1*16	220	790
4f	10f	DR	DRB1*1507, *16011-022/03-05/07/08	DRB1*16; 15	215	790
4g	10g	DR	DRB5*0202/03, *0106	DRB5*02, 01	200	790
4h	10h	DR	DRB5*0101/02/05/07/08N/10N	DRB5*0101/02/05/07/08N/10N DRB5*01		790
5a	11a	DR	DRB5 all	DRB5 all DRB5* 01; 02		790
5b	11b	DR	DRB3*01011/012/014/03-06	DRB3*01	175	790
5с	11c	DR	DRB3*0209, *0301-03	DRB3*03; 02	175	790
5d	11d	DR	DRB1* 0414, *08042, *1306, *1412, *15022, DRB3*0201-06/10/11/13	DRB3*02 DRB1*04;08;13;14 ;15	175	790
5e	11e	DRB1* 0414, *08042, *1306, *1412, *15022, DRB3*0201-06/09-11/13, *0301-03		DRB3*02; 03 DRB1*04;08;13;14 ;15	175	790
5f	11f	DR	DR DRB4* 0101-05		215	790
5g	11g	DQ	Controlo positivo			790
5h	11h	DQ	Controlo negativo			
DNA 1	DNA 2					

^{**}Os pares de primers controlo emparelham com sequências não polimórficas. Os primers de controlo positivo interno amplificam segmentos do gene PIC1, originando fragmentos com 790 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 presença da banda controlo ou, nalguns casos, na presença da banda específica. Na ausência da banda controlo, por favor, repita a tipagem.

Esquema da placa HLA-DR single Box 1.0



p14/24

Identificação da placa HLA-DR single Box 1.0

Posição		HLA	
1a 7a		DR	
1b	7b	DR	
1c	7c	DR	
1d	7d	DR	
1e	7e	DR	
1f	7f	DR	
1g	7g	DR	
1h	7h	DR	
2a	8a	DR	
2b	8b	DR	
2c	8c	DR	
2d	8d	DR	
2e	8e	DR	
2f	8f	DR	
2g	8g	DR	
2h	8h	DR	
3a	9a	DR	
3b	9b	DR	
3c	9c	DR	
3d	9d	DR	
3e	9e	DR	
3f	9f	DR	
3g	9g	DR	
3h	9h	DR	
4a	10a	DR	
4b	10a	DR	
4c	10b	DR DR	
4d	10d	DR DR	
4e	10a	DR DR	
46 4f	10e	DR DR	
		DR DR	
4g	10g	DR DR	
4h	10h		
5a	11a	DR	
5b	11b	DR	
5c	11c	DR	
<u>5d</u>	11d	DR	
5e	11e	DR	
5f	11f	DR	
5g	11g	Controlos	
5h	11h	3011110103	
6a	12a		
6b	12b		
6c	12c		
6d	12d	Vazios	
6e	12e	Vazius	
6f	12f		
6g	12g		
6h	12h		

Folha de interpretação de resultados (1/2)

Mix		HLA	Alelo	Serotipo	Ampl	Contr**
1a	7a	DR	DRB1*0101-03/05/06, *1109, *1306	DRB1*01; 11; 13	255	790
1b	7b	DR	DRB1*0101/021/022/04/05	DRB1*01	195	790
1c	7c	DR	DRB1*0103	DRB1*01	195	790
1d	7d	DR	DRB1*0101/03/05, *1109	DRB1*01; 11	250	790
1e	7e	DR	DRB1*01021, 01022	DRB1*01	250	790
1f	7f	DR	DRB1*0301-03/05-08/10-13/16	DRB1*03	155	790
1g	7g	DR	DRB1*0301-10/12-16, *1107	DRB1*03; 11	215	790
1h	7h	DR	DRB1*0301/04/06/08/10-13/15/16, *1327	DRB1*03; 13	220	790
2a	8a	DR	DRB1*0302/05/14, *1109/20, *1302/05/26/29/31/34/36/39/41, *1402- 03/09/13/19/24/27/30, *1608	DRB1*03; 11; 13; 14; 16	190	790
2b	8b	DR	DRB1*0301-07/09/11/14-17, *0414, *08042/20, *1301-02/05-11/14-36/18-20/22-25/27-29/34-37/40- 42/44, *1402/03/06/09/12/14/17/19- 21/23/24/27/29/30/33/36	DRB1*03; 04; 08; 13; 14	170	790
2c	9c	DR	DRB1 *0401-22/24-33/35/36, *1109/10/21/22, *1306, *1410, *15022	DRB1*04; 11; 13; 14; 15	260	790
2d	8d	DR	DRB1 *0701, *0703 DRB1*07		235	790
2 e	8 e	DR	DRB1 *0801-06/09/10/12/13/16/17/18/22, *1317, *1415	DRB1*08; 13; 14	165	790
2f	8f	DR	DRB1 *0901	DRB1*09	235	790
2g	8g	DR	DRB1 *1001	DRB1*10	205	790
2h	8h	DR	DRB1 *0308, *1101-04/06-21/23- 29/32/34/36/37/39/41	DRB1*11; 03	175	790
3a	9a	DR	DDD1*0209 1101 21/22 20/22/24/26/27/20/41 DDD1*14.02		175	790
3b	9b	DRB1 *0414, *1102/03/11/14/16/20/21/36/41,		DRB1*11; 13; 04; 12; 14	215	790
3c	9с	DR	DRB1 *0812/22, *1201-06 excepto *1203, *1428		250	790
3d	9d	DR	DRB1 *1201-03/05/06	DRB1*12	165	790
3e	9 e	DR	DRB1*1116/20, *1301/02/15/16/27/28/31/32/34- 36/39/41	DRB1*13; 11	130	790
3f	9f	DR	DR DRB1*0312, *0409, *1303/04/12/13/21/30/32/33/38, *1413		170	790
3g	9g	DR	DR DRB1*1109, *1305/18/26/42, *1427, *1608 DRB1*11; 14; 16		130	790
3h	9h	DR DRB1*0809/21, *1117, *1318, *14011/03- 05/07/08/10-12/14/15/18/23/26-28/35/36		DRB1*14; 08; 11, 13	165	790

p12/24