

HLA-B*57 Single Box 1.0 Typing Kit

Dispositivo para utilização *in vitro*

Manual de Instruções



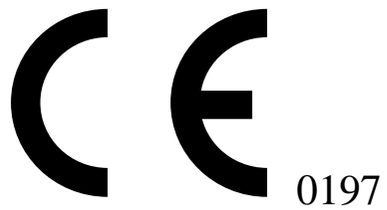
DESENVOLVIMENTO E PRODUÇÃO
DE TESTES DE DIAGNÓSTICO

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



DESENVOLVIMENTO E PRODUÇÃO
DE TESTES DE DIAGNÓSTICO



DESENVOLVIMENTO E PRODUÇÃO
DE TESTES DE DIAGNÓSTICO

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

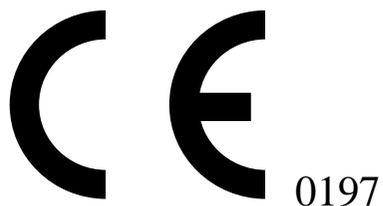
tel + 351 231 410 946
fax + 351 231 410 947
e-mail info@genebox.com
www.genebox.com



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



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.....	4
Controlo da Qualidade	5
Validação – Linhas Celulares.....	5
Componentes do <i>HLA-B*57 Single 1.0 Typing Kit</i>	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 placa HLA-B*57 Single 1.0.....	10
Identificação da placa HLA-B*57 Single 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	17
Folha de dados de segurança.....	18
Referências.....	21

Apresentação

Alguns subtipos do gene HLA-B*57 estão associados a uma progressão lenta da doença em doentes infectados pelo HIV-1, particularmente o alelo B*5701 em caucasianos e B*5703 em africanos. A presença deste alelo (B*5701) tem sido também fortemente associado com a hipersensibilidade relacionada com ABACAIVIR.

O HLA-B*57 tem vindo também a ser associado a infecção pelo HCV e Psoríase.

Este kit contém tiras com misturas de primers desidratadas e PCR Master Mix para efectuar a identificação rápida do alelo HLA-B*57.

Alterações e melhoramento do Produto

O kit HLA-B*57 Single 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

1. Hetherington S, Hughes AR, Mosteller M, Shortino D, Baker KL, Spreen W, Lai E, Davies K, Handley A, Dow DJ, Fling ME, Stocum M, Bowman C, Thurmond LM, Roses AD. Genetic variations in HLA-B region and hypersensitivity reactions to abacavir. *Lancet*. 2002; 359(9312):1121-2.
2. Hughes DA, Vilar FJ, Ward CC, Alfirevic A, Park BK, Pirmohamed M. Cost-effectiveness analysis of HLA B*5701 genotyping in preventing abacavir hypersensitivity. *Pharmacogenetics*. 2004;14(6):335-42.
3. Lucas A, Nolan D, Mallal S. HLA-B*5701 screening for susceptibility to abacavir hypersensitivity. *J Antimicrob Chemother*. 2007; 59(4):591-3
4. Phillips E, Mallal S. Drug hypersensitivity in HIV. *Curr Opin Allergy Clin Immunol*. 2007; 7(4):324-30
5. Martin AM, Nolan D, Gaudieri S, Almeida CA, Nolan R, James I, Carvalho F, Phillips E, Christiansen FT, Purcell AW, McCluskey J, Mallal S. Predisposition to abacavir hypersensitivity conferred by HLA-B*5701 and a haplotypic Hsp70-Hom variant. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 2004; 101(12):4180-5.
6. Faruki H, Heine U, Brown T, Koester R, Lai-Goldman M. HLA-B*5701 clinical testing: early experience in the United States. *Pharmacogenet Genomics*. 2007; 17(10):857-60.
7. Vasilca V, Vasilca A, Munteanu D, Constantinescu D, Livideanu C, Tepelus M, Zugun F, Carasevici E. HLA-B57 is significantly associated with psoriasis in Northeast Romania. *Roum Arch Microbiol Immunol*. 2002; 61(4):259-65
8. Ortonne N, Ortonne JP. Psoriasis. Pathogenesis. *Presse Med*. 1999; 26;28(23):1259-65.
9. Henseler T. The genetics of psoriasis. *J Am Acad Dermatol*. 1997;37(2 Pt 3):S1-11.
10. Schmitt-Egenolf M, Eiermann TH, Boehncke WH, Ständer M, Sterry W. Familial juvenile onset psoriasis is associated with the human leukocyte antigen (HLA) class I side of the extended haplotype Cw6-B57-DRB1*0701-DQA1*0201-DQB1*0303: a population- and family-based study. *J Invest Dermatol*. 1996;106(4):711-4

Folha de Dados de Segurança (3/3)

Material Safety Data Sheet (MSDS)

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 asseguradas 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.

Controlo de Qualidade

Foram usadas amostras de DNA de 3 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 09273	LADA
IHW 09052	DBB
IHW 09398	FH18

Não foram registados Falsos positivos ou falsos negativos.

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

Validação - Linhas Celulares

Kit de tipagem por PCR-SSP HLA-B*57 Single					
Linha celular		Tipagem celular			Poços positivos
		HLA-A*	HLA-B*	HLA-Cw*	
9273	LADA	0202:8001	0702:5703	0701:0802	Todos excepto controlo negativo
9052	DBB	020101:	5701	0602	Todos excepto controlo negativo
9398	FH18	7401:3601	5301:5703	0401:0701	Todos excepto controlo negativo

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

Componentes do HLA-B57 Single Box Typing Kit

- **Tiras de tipagem de HLA- B 57⁺** (88 tipagens)
4 Placas (22 amostras cada) (conservar de -15 a -30°C)
- **Mistura de reacção (com Taq Polimerase)**
4 x 80 µl (conservar de -15 a -30°C)
- **Selantes de Placas**
12 Cápsulas selantes
- **Manual de instruções**
1 Manual de Instruções

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

Componentes da PCR Master Mix

Nucleótidos:

concentração final de cada dNTP é 600 µM

Tampão da PCR:

concentrações finais são 3,3x NH₄, 2,0 mM MgCl₂ e 0,4 u/µl 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)

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, vômitos 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 accidental

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.

12. Informação ecológica

Não existem dados disponíveis.

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

geneBOX - R&D Diagnostic Tests™ PCR-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 geneBOX™.

1. Produtos Químicos e Identificação da Companhia

Data de realização: Maio 2010
Grupo do produto: Produtos de tipagem SSP da geneBOX™
Manufaturação: 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
Placa	Acido Desoxiribonucleico Vermelho de Cresol	Oligonucleótido
Mistura de reacção	Desoxiribonucleótidos Tampão NH ₄ Cloreto de Magnésio Vermelho de Cresol Glicerol Taq DNA Polimerase	Nucleótidos MgCl ₂ Taq

3. Propriedades físico-químicas:

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

4. Informação Toxicológica

Químico	Toxicidade
Glicerol	LD50= oral 4090 mg/kg (ratinho) 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.

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 Trimetilamonía (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.
Junte:
80 μl da PCR Master Mix e
160 μl de água bi-destilada estéril
num tubo de 1,5 ml.
2. Agite vigorosamente durante 15 segundos.
3. Pipete **9 μl** da mistura para cada poço da tira de tipagem.
4. Pipete **1 μl da amostra de DNA (conc. 100-200 ng/μl)** em cada poço (excepto nos controlos).
5. Repita os passos anteriores para cada uma das amostras DNA (num total de 22 amostras por placa).
6. Sele a tira de tipagem com as cápsulas e coloque num aparelho PCR de 96 poços.

Parâmetros do programa PCR

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

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

Declaração de Conformidade

Nome do Produto: HLA-B*57 Single Box

Numero do Produto: GB.12.07

Utilização: Detecção do alelo HLA-B*57.

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 expreso consentimento da geneBOX - investigação e desenvolvimento de teste diagnósticos.

Protocolo de electroforese em gel de agarose

Preparação do gel de agarose a 2%

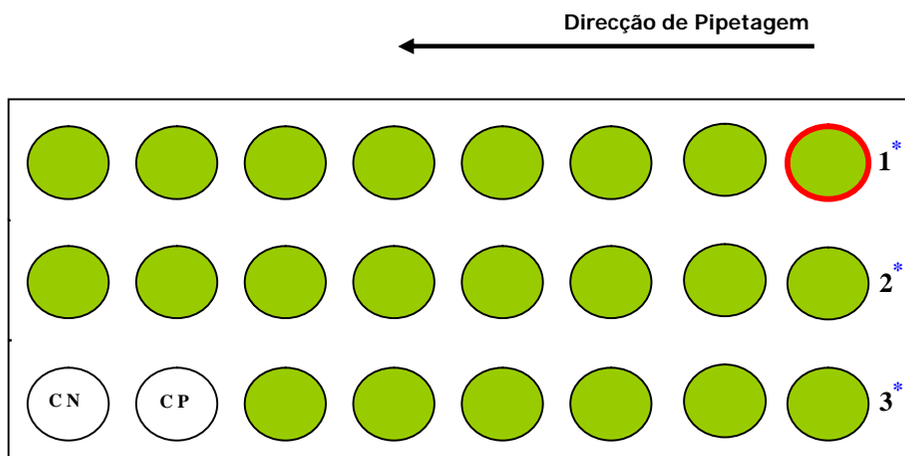
1. Dissolver **4 gramas** de pó **agarose** em **200 ml** de tampão **TAE 1X**.
2. Dissolver completamente a agarose aquecendo-a no microondas.
3. Arrefeça o gel até, aproximadamente, 50°C.
4. Adicione pelo menos **20 µl de brometo de etídio⁺⁺** (10 mg/ml) **ou de Sybr Safe** (10000x concentrado) à agarose. 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.

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

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 minutos, 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.

Esquema da placa HLA-B 57 Single Box 1.0



* A numeração pode diferir de placa para placa:

O n.º 1 pode ser 4, 7, 10

O n.º 2 pode ser 5, 8, 11

O n.º 3 pode ser 6, 9, 12

Identificação da placa HLA-B 57 Single Box 1.0

Posição	Produto
Todos excepto 3G e 3H	B*57
3G - CN	Controlo Positivo
3H - CP	Controlo negativo

Garantia

geneBOX – investigação e desenvolvimento de teste diagnósticos garante que os primers presentes no kit de tipagem HLA-B*57 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 humedecem.

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°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).

1. Pureza e Concentração do DNA

Para obter bons resultados com o HLA-B 57 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/μl. 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 57 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-B 57 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°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**

Posição	HLA-B 57	Banda específica	Banda Controlo**
Poços 1A a 3F	B*57 positivo	380	790 pb
	B*57 negativo	----	790 pb
CP	Controlo Positivo	----	790 pb
CN	Controlo Negativo	----	-----

**Os pares de primers controlo emparelham com sequências não polimórficas. Os primers de controlo positivo interno amplificam segmentos do gene PIC1, originando fragmentos com 256 pares de bases.

Na presença da banda específica a banda controlo pode ver diminuída a sua intensidade.

A reacção de PCR só é válida 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.

Guia de resolução de problemas

PROBLEMAS	POSSIVEIS CAUSAS	SUGESTÕES
Bandas controlo e específicas fracas	Concentração da amostra de DNA baixa	Verifique a qualidade e concentração do DNA
		Reextraia a amostra de DNA ou tente não adicionar água à mistura de reacção
	Presença de inibidores da Taq polimerase nas amostras de DNA	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade
		Repurifique a amostra de DNA
Os controlos internos falharam em diversos poços	Presença de inibidores da Taq polimerase nas amostras de DNA	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade
		Repurifique a amostra de DNA
	Produtos de amplificação secos	Verifique a selagem das placas
		Repita a tipagem utilizando um adaptador de silicone para placas de 96 e/ou adicione óleo mineral.
Falsos negativos de uma banda específica com o controlo interno normal	Degradação da amostra de DNA	Reextraia a amostra de DNA de material fresco
		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade
Deteção de mais de dois alelos específicos	Amostra de DNA muito concentrada	Verifique a qualidade e concentração do DNA
		Dissolva o DNA em d_0H_2O de forma a obter a concentração exacta
		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade
	Contaminação com outros produtos de PCR ou outras amostras de DNA durante a preparação do PCR	Limpe a zona de trabalho
		Trabalhe em zonas Pré e Pós-PCR separadas
		Utilize batas distintas para a zona Pré e Pós-PCR
Degradação da amostra de DNA	Amostra de DNA muito concentrada	Mude de luvas frequentemente
		Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade
		Reextraia a amostra de DNA de material fresco
Esfregaço de bandas	Amostra de DNA muito concentrada	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade
		Verifique a qualidade e concentração do DNA
		Dissolva o DNA em d_0H_2O de forma a obter a concentração exacta
	Problemas com tampão de electroforese: Fora de prazo ou composição errada	Repita a tipagem com um DNA de boa qualidade
		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 descritas 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 saís 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.