

## Uputstvo u pakovanju

ZA IN VITRO DIJAGNOSTIČKU UPOTREBU.

## Namena

VeriSeq™ NIPT Solution v2 je *in vitro* dijagnostički test koji se koristi kao skrining test za otkrivanje genetskih anomalija kod fetusa na nivou celog genoma iz uzoraka periferne pune krvi žena koje su trudne najmanje 10 nedelja. VeriSeq NIPT Solution v2 koristi sekvenciranje celog genoma za otkrivanje delimičnih duplikacija i delecija za sve autozome, kao i statusa aneuploidije za sve hromozome. Test nudi opciju zahteva za izveštavanje o aneuploidiji polnih hromozoma (SCA). Ovaj proizvod se ne sme koristiti kao jedina osnova za dijagnostiku ili druge odluke za vođenje trudnoće.

VeriSeq NIPT Solution v2 obuhvata: VeriSeq NIPT Workflow Manager v2 za VeriSeq NIPT Microlab STAR, VeriSeq NIPT komplet za pripremu uzoraka i VeriSeq Onsite Server v2 sa softverom VeriSeq NIPT Assay Software v2. VeriSeq NIPT Solution v2 namenjen je za upotrebu sa instrumentom za sekvenciranje nove generacije.

## Rezime i objašnjenje analize

Fetalne hromozomske abnormalnosti, naročito aneuploidija koja predstavlja abnormalan broj hromozoma, čest su razlog reproduktivnog neuspeha, urođenih anomalija, zaostajanja u razvoju i mentalnih poteškoća. Aneuploidija se javlja kod otprilike 1 od 300 živorođenih, uz mnogo veću učestalost u vezi sa spontanim pobačajima i mrtvorođenjem.<sup>1,2</sup> Donedavno su postojale dve vrste prenatalnih testova za ove poremećaje: dijagnostičko testiranje ili skrining. Dijagnostičko testiranje obuhvata invazivne postupke kao što su amniocenteza ili biopsija horionskih resica. Ove metode testiranja se smatraju zlatnim standardom za otkrivanje fetalne aneuploidije. Međutim, oni su povezani sa rizikom od gubitka trudnoće u rasponu između 0,11% i 0,22%.<sup>3</sup> Konvencionalni skrining testovi sa većim brojem markera ne nose opasnost od gubitka trudnoće jer su neinvazivni, ali su manje pouzdani od dijagnostičkih testova. Njihova uspešnost otkrivanja za trizomiju 21 varira u rasponu od 69% do 96% u zavisnosti od tipa skrininga, starosti majke i gestacijske starosti u trenutku testiranja.<sup>4</sup> Još važnija je činjenica da imaju oko 5% lažno pozitivnih otkrivanja, što može dovesti do invazivnog dijagnostičkog testiranja radi potvrde i time do rizika od gubitka trudnoće uzrokovanoj postupkom.<sup>4</sup> Ultrazvučnim pregledima se takođe mogu otkriti anomalije hromozoma, ali uz još manju pouzdanost nego prethodno navedene metode.

Fetalna aneuploidija za hromozome 21, 18, 13, X i Y može se sa visokim nivoom tačnosti otkriti neinvazivnim prenatalnim testiranjem (noninvasive prenatal testing, NIPT) pomoću sekvenciranja celog genoma DNK bez ćelija (cfDNA) dobijene iz plazme majke u gestacijskom dobu od 10 nedelja ili kasnije. Nedavna metaanaliza više kliničkih ispitivanja pokazala je da ponderisane stope otkrivanja na skupovima i specifičnosti za trizomiju 21 i trizomiju 18 kod jednoplodnih trudnoća imaju sledeće vrednosti: trizomija 21 99,7% i 99,96%, trizomija 18 97,9% i 99,96%.<sup>5</sup> Jedno ispitivanje je pokazalo da korišćenje NIPT-a kao primarnog skrininga za sve trudnoće može dovesti do 89% manje invazivnih postupaka radi potvrde.<sup>6</sup>

Imajući u vidu znatno smanjenje lažno pozitivnih rezultata NIPT-a u poređenju sa uobičajenim skriningom sa većim brojem markera, brojne profesionalne medicinske organizacije izdale su saopštenja kojima podržavaju nekoliko indikacija za upotrebu NIPT-a.

Konkretno, Međunarodno udruženje za prenatalnu dijagnostiku (International Society for Prenatal Diagnosis), Američki koledž akušera i ginekologa (American College of Obstetricians and Gynecologists, ACOG)/Udruženje za medicinu majke i fetusa (Society for Maternal Fetal Medicine, SMFM), Američki koledž medicinske genetike i genomike (American College of Medical Genetics and Genomics, ACMG) i Evropsko udruženje humane genetike (European Society of Human Genetics)/Američko udruženje humane genetike (American Society of Human Genetics) podržavaju NIPT za sve trudnice.<sup>7,8,9</sup> Preporučuju se savetovanje pre testiranja, informisani pristanak i dijagnostičko testiranje radi potvrđivanja pozitivnih rezultata skrininga cfDNA.<sup>4</sup>

VeriSeq NIPT Solution v2 je neinvazivni in vitro dijagnostički (IVD) test koji koristi sekvenciranje fragmenata cfDNA na nivou celog genoma, dobijenih iz uzorka majčine periferne pune krvi kod trudnica gestacijske starosti najmanje 10 nedelja. Test nudi dve opcije za tip skrininga: osnovni skrining i skrining celog genoma. Osnovni skrining pruža informacije o statusu aneuploidije samo za hromozome 21, 18, 13, X i Y. Skrining celog genoma otkriva delimične delekcije i duplikacije svih autozoma i status aneuploidije za sve hromozome. Oba tipa skrininga sadrže opciju izveštavanja o aneuploidiji polnih hromozoma (sex chromosome aneuploidy, SCA) sa otkrivanjem pola fetusa ili bez njega. Opcija izveštavanja za SCA može se isključiti. Ako je opcija izveštavanja za SCA isključena, ne otkriva se ni pol fetusa. Više informacija o opcijama izveštavanja o polu potražite u *Vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940)*.

## Načela postupka

VeriSeq NIPT Solution v2 je automatizovano rešenje za NIPT testiranje u laboratoriji koje se sastoji od automatske pripreme uzoraka i analize podataka dobijenih sekvenciranjem. Komplet za pripremu uzoraka VeriSeq NIPT Sample Prep Kits specijalizovan je reagens za jednokratnu upotrebu koji se koristi sa platformom VeriSeq NIPT Microlab STAR za pripremu serija od 24, 48 ili 96 uzoraka za sekvenciranje nove generacije. Specijalizovani softver VeriSeq NIPT Assay Software v2 analizira podatke o celom genomu sa uparenim krajevima koji su dobijeni sekvenciranjem, pa se generiše izveštaj koji daje kvalitativne rezultate.

Tok rada se sastoji od sledećih postupaka: prikupljanja uzoraka, izolovanja plazme, ekstrahovanja cfDNA, pripreme biblioteka, kvantifikacije biblioteka, formiranja skupova biblioteka, sekvenciranja i analize, koji su ovde detaljnije opisani:

- **Prikupljanje uzoraka** – 7–10 ml majčine periferne pune krvi prikuplja se u epruvetu Streck cell-free DNA Blood Collection Tube (za DNK bez ćelija) koja sprečava liziranje ćelija i genomsku kontaminaciju i stabilizuje punu krv.
- **Izolovanje plazme** – u roku od 5 dana od uzimanja krvi, plazma se izoluje iz majčine periferne pune krvi pomoću standardnih tehnika centrifugiranja. VeriSeq NIPT Microlab STAR uvlači i ispušta plazmu na pločicu sa 96 dubokih otvora radi dalje obrade. U slučaju potrebe za ponovnim testiranjem, uzorke je posle obrade moguće ponovo zatvoriti i skladištiti na 4 °C dodatnih 5 dana (ukupno najviše 10 dana nakon uzimanja krvi).

**OPREZ**

Premašivanje gorepomenutog vremena skladištenja može negativno uticati na stopu neuspelih analiza pojedinačnih uzoraka.

- **Ekstrahovanje cfDNA** – prečišćavanje cfDNA od plazme postiže se adsorpcijom na pločici za vezivanje, pranjem pločice za vezivanje radi uklanjanja kontaminanata i ispiranjem.
- **Priprema biblioteke** – prečišćeni fragmenti cfDNA prolaze kroz postupak popravka krajeva kako bi se 5' i 3' prepusti pretvorili u „tupe“ krajeve. Zatim se 3' krajevima dodaje dezoksiadenozin nukleotid radi stvaranja prepusta od jedne baze. Indeksirani adapteri koji sadrže dezoksitimidin 3' prepust od jedne baze zatim se ligacijom dodaju na obrađene fragmente cfDNA. DNA ligaza se prečišćava pomoću reverznih imobilizacionih zrnaca u čvrstoj fazi. Svaki uzorak u skupu od 24, 48 ili 96 uzoraka dobija jedinstveni indeksirani adapter. Adapteri imaju 2 svrhe:

**OPREZ**

Budite izuzetno oprezni da izbegnete unakrsnu kontaminaciju indeksa, što može dovesti do pogrešnih rezultata.

- Indeksi omogućavaju identifikovanje uzorka prilikom daljeg sekvenciranja.
- Adapteri indeksa sadrže sekvene koje omogućavaju fiksiranje biblioteke na tvrdoj površini ćelije toka za sekvenciranje radi generisanja klastera i daljeg sekvenciranja.
- **Kvantifikacija** – proizvod biblioteke se kvantificuje pomoću fluorescentne boje u koncentraciji određenoj poređenjem sa standardnom krivom za DNA.
- **Formiranje skupova biblioteke i sekvenciranje** – biblioteke uzorka se sastavljaju u skupove od 24 ili 48 uzoraka u prilagođenim količinama kako bi se varijacije u pokrivenosti svele na minimum. Svaki skup se zatim sekvincira pomoću sistema za sekvenciranje nove generacije.
- VeriSeq NIPT Solution v2 ne obuhvata opremu ni potrošni materijal za sekvenciranje.
- **Analiza** – analizu za svaki uzorak čini sledeće:
  - Identifikacija fragmenata biblioteke prema sekvenci indeksa i poravnanje očitavanja uparenih krajeva u odnosu na referentni humani genom.
  - Procena fetalne frakcije biblioteke kombinovanjem informacija iz raspodela dužina i genomske koordinata fragmenata biblioteke.
  - Nakon uzimanja u obzir poznatih otklona, statistički model otkriva regije genoma koji su malo ili mnogo zastupljeni u biblioteci, na način koji je dosledan sa anomalijom na procenjenom nivou fetalne frakcije.
  - NIPT izveštaj pruža rezime rezultata za izabrani meni za testiranje, pri čemu se uz procenu fetalne frakcije za uzorce koji su prošli kontrolu kvaliteta navodi „ANOMALY DETECTED“ (Anomalija otkrivena) ili „NO ANOMALY DETECTED“ (Anomalija nije otkrivena).
  - Dodatni izveštaj pruža kvantitativne pokazatelje koji karakterišu svaku otkrivenu anomaliju.

# Ograničenja postupka

## Ograničenja testa

- Dokazi o osjetljivosti i specifičnosti testa odnose se na jednoplodne i blizanačke trudnoće. Ova uputstva za upotrebu ne sadrže podatke o osjetljivosti ili specifičnosti za troplodne i druge višeplodne trudnoće.
- VeriSeq NIPT Solution v2 nije namenjen za otkrivanje poliploidija, na primer triploidije.
- VeriSeq NIPT Solution v2 nije namenjen za otkrivanje uravnoteženih preraspodela hromozoma.
- Za ovu analizu su potrebni uzorci majčine periferne pune krvi trudnica gestacijske starosti najmanje 10 nedelja.
- Kod osnovnog skrininga, test VeriSeq NIPT Solution v2 traži specifične abnormalnosti hromozoma. Rezultati koji glase „NO ANOMALY DETECTED“ (Anomalija nije otkrivena) ne otklanaju mogućnost hromozomskih abnormalnosti testiranih hromozoma. Negativan rezultat ne otklanja mogućnost da u trudnoći postoje druge hromozomske abnormalnosti, genetske bolesti ili urođene anomalije (npr. defekt neuralne tube).
- Kod skrininga celog genoma, delecije i duplikacije značajne veličine koje čine manje od 75% veličine hromozoma mogu biti indikacija za aneuploidiju celog hromozoma.
- Kod skrininga celog genoma, određeni regioni su izuzeti iz analize. Spisak takvih regiona na „crnoj listi“ dostupan je na veb-sajtu službe za podršku kompanije Illumina. Otkrivanje genomske anomalije obavlja se samo na regionima koji nisu izuzeti.
- Izveštavanje o polu fetusa nije dostupno u svim regionima zbog lokalnih odredbi koje regulišu pitanje određivanja pola.
- Na osnovu dokaza iz literature, rezultati skrininga zasnovani na DNK bez ćelija mogu biti pomešani određenim faktorima majke i fetusa. Između ostalih, neki od njih su navedeni u nastavku:
  - nedavna transfuzija krvi data majci
  - prethodna transplantacija organa majke / transplantacija matičnih ćelija
  - autoimuna bolest majke
  - neoplazme majke (benigne i maligne)
  - mozaicizam kod majke
  - varijacije broja kopija majke
  - fetoplacentarni mozaicizam / ograničeni placentni mozaicizam
  - smrt fetusa / nestanak blizanca

## VeriSeq NIPT Solution v2: izveštaji

- VeriSeq NIPT Solution v2 je skrining test i ne sme se posmatrati izolovano od drugih kliničkih saznanja i rezultata testiranja. Zaključci o stanju fetusa i odluke o vođenju trudnoće ne smeju se zasnivati samo na rezultatima NIPT skrininga.<sup>7</sup>

- VeriSeq NIPT Solution v2 izveštava o sledećem:
  - Osnovni skrining testira povećan broj hromozoma 13, 18 i 21.
  - Skrining celog genoma testira malu ili veliku zastupljenost svih autozoma, uključujući delimične delekcije i duplikacije veličine najmanje 7 Mb.
  - Kada se kod jednoplodnih trudnoća izabere „Yes“ (Da) ili SCA kao opcija izveštavanja o polu, mogu se prepoznati sledeće anomalije polnih hromozoma: XO, XXX, XXY i XYY.
  - Kada se kod jednoplodnih trudnoća izabere „Yes“ (Da) kao opcija izveštavanja o polu, izveštava se o polu fetusa.
  - Prisutnost hromozoma Y u blizanačkim trudnoćama.

## Komponente proizvoda

VeriSeq NIPT Solution v2 sastoji se od sledećih kompleta za pripremu uzorka:

- Komplet za pripremu uzorka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (24 uzorka) (br. dela 20025895)
- Komplet za pripremu uzorka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (48 uzorka) (br. dela 15066801)
- Komplet za pripremu uzorka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (96 uzorka) (br. dela 15066802)

VeriSeq NIPT Solution v2 sastoji se od sledećih softverskih komponenti:

- Softver VeriSeq NIPT Assay Software v2 (br. dela 20047024), koji je unapred instaliran na sistemu VeriSeq Onsite Server v2.
  - Server VeriSeq Onsite Server v2 (br. dela 20028403, 20047000, 20101927) ili postojećeg servera VeriSeq Onsite Server (br. dela 15076164 ili 20016240) koji je nadograđen na v2.
- VeriSeq NIPT Workflow Manager v2, (br. dela 20044988), koji je unapred instaliran na sistemu VeriSeq NIPT Microlab STAR.
  - VeriSeq NIPT Microlab STAR (br. dela Hamilton Company Reno: 95475-01 (115 V) & 95475-02 (230 V), Hamilton Company Bonaduz: 806288).
- Modul Local Run Manager VeriSeq NIPT (br. dela 20044989)

## Reagensi

### Priloženi reagensi

Illumina dostavlja sledeće reagense: Komplete za pripremu uzorka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (24 uzorka) (br. dela 20025895), VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (48 uzorka) (br. dela 15066801) i VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (96 uzorka) (br. dela 15066802). Kompleti VeriSeq NIPT Sample Prep Kit konfigurisani su za korišćenje sa platformom VeriSeq NIPT Microlab STAR (ML STAR) (br. dela 95475-01, 95475-02 ili 806288), koju dostavlja kompanija Hamilton.

## Komplet za pripremu uzorka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit, kutija za ekstrahovanje

Tabela 1 VeriSeq NIPT kutija za ekstrahovanje(24) i (48), br. dela 20025869 i 15066803

Naziv reagensa na nalepnici	Broj kontejnera u kompletu	Aktivni sastojci	Skladištenje
Lysis Buffer (pufer za liziranje)	1	Gvanidin-hidrohlorid u puferovanom vodenom rastvoru	od 15 °C do 30 °C
Wash Buffer I (pufer za ispiranje)	1	Gvanidin-hidrohlorid i izopropil alkohol u puferovanom vodenom rastvoru	od 15 °C do 30 °C
Wash Buffer II (pufer za ispiranje)	1	Puferovani vodeni rastvor koji sadrži soli	od 15 °C do 30 °C
Pufer za ispiranje	1	Puferovan vodeni rastvor	od 15 °C do 30 °C
Pufer sa proteinazom	1	Glicerol u puferovanom vodenom rastvoru	od 15 °C do 30 °C
Proteinaza K	3	Liofilizovana proteinaza K	od 15 °C do 30 °C

Tabela 2 VeriSeq NIPT kutija za ekstrahovanje (96), br. dela 15066807

Naziv reagensa na nalepnici	Broj kontejnera u kompletu	Aktivni sastojci	Skladištenje
Lysis Buffer (pufer za liziranje)	1	Gvanidin-hidrohlorid u puferovanom vodenom rastvoru	od 15 °C do 30 °C
Wash Buffer I (pufer za ispiranje)	1	Gvanidin-hidrohlorid i izopropil alkohol u puferovanom vodenom rastvoru	od 15 °C do 30 °C
Wash Buffer II (pufer za ispiranje)	2	Puferovani vodeni rastvor koji sadrži soli	od 15 °C do 30 °C
Pufer za ispiranje	1	Puferovan vodeni rastvor	od 15 °C do 30 °C
Pufer sa proteinazom	1	Glicerol u puferovanom vodenom rastvoru	od 15 °C do 30 °C
Proteinaza K	4	Liofilizovana proteinaza K	od 15 °C do 30 °C

## Komplet za pripremu uzorka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit, kutija za pripremu biblioteke

Tabela 3 VeriSeq NIPT kutija za pripremu biblioteke (24) i (48), br. dela # 20026030 i 15066809

Naziv reagensa na nalepnici	Broj kontejnera u kompletu	Aktivni sastojci	Skladištenje
Smeša za popravku kraja	1	DNK polimeraza i dNTP-ovi u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C
Smeša za A-rep	1	DNK polimeraza i dATP u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C
Smeša za ligaciju	1	DNK ligaza u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C
Pufer za hibridizaciju	1	Puferovan vodeni rastvor	-25 °C do -15 °C
Pločica NIPT DNA Adapter Plate	1	Oligonukleotidi u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C

Tabela 4 VeriSeq NIPT kutija za pripremu biblioteke (96), br. dela 15066810

Naziv reagensa na nalepnici	Broj kontejnera u kompletu	Aktivni sastojci	Skladištenje
Smeša za popravku kraja	1	DNK polimeraza i dNTP-ovi u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C
Smeša za A-rep	2	DNK polimeraza i dATP u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C
Smeša za ligaciju	2	DNK ligaza u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C
Pufer za hibridizaciju	1	Puferovan vodeni rastvor	-25 °C do -15 °C
Pločica NIPT DNA Adapter Plate	1	Oligonukleotidi u puferovanom vodenom rastvoru	-25 °C do -15 °C

## Komplet za pripremu uzoraka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit, kutija sa dodatnim priborom

Tabela 5 VeriSeq NIPT kutija sa dodatnim priborom, br. dela 15066811

Naziv reagensa na nalepnici	Broj kontejnera u kompletu	Aktivni sastojci	Skladištenje
Pločica za vezivanje DNK	1	Propilenska mikropločica sa modifikovanim silikonskom membranom	od 2 °C do 8 °C
Pufer za ponovnu suspenziju	1	Puferovan voden rastvor	od 2 °C do 8 °C
Zrnca za prečišćavanje uzorka	1	Paramagnetska zrnca u čvrstoj fazi u puferovanom vodenom rastvoru	od 2 °C do 8 °C
Reagens za kvantifikaciju DNK	1	Interkalirajuća boja za DNK u DMSO-u	od 2 °C do 8 °C
Standard kvantifikacije DNK	1	dsDNA standard, nespecifična DNA i natrijum-azid u puferovanom vodenom rastvoru	od 2 °C do 8 °C

## Komplet za pripremu uzoraka VeriSeq NIPT Sample Prep Kit, epruvete i nalepnice za tok rada

Tabela 6 Epruvete i nalepnice za tok rada, br. dela 15071543

Naziv stavke na nalepnici	Broj stavki u kompletu	Skladištenje
Nalepnica (LBL) – bar-kod pločice	9	od 15 °C do 30 °C
Nalepnica (LBL) – bar-kod pločice sa dubokim otvorima	12	od 15 °C do 30 °C
Epruveta (TB) – prazna epruveta za formiranje skupa	5	od 15 °C do 30 °C

## Reagensi koji nisu priloženi

### Obavezni reagensi, nisu priloženi

- Reagensi i potrošni materijal za sekvenciranje potrebni za sistem za sekvenciranje nove generacije (NGS)
- Sertifikovana voda bez DNaze/RNaze – stepen za molekularnu biologiju
- Etanol, 100% (čistoće 200) – stepen za molekularnu biologiju

**NAPOMENA** Etanol koji nije namenjen za molekularnu biologiju može negativno da utiče na obavljanje analize.

## Opcionalni reagensi, nisu priloženi

- Dulbecco fosfatni pufer rastvor (DPBS) za kontrolu bez predloška (eng. no template controle – NTC)

## Skladištenje i rukovanje

1. Sobna temperatura se definiše kao temperatura od 15 °C do 30 °C.
2. Svi reagensi su namenjeni samo za jednokratnu upotrebu. Kada se reagensi pripreme za korišćenje, moraju se odmah upotrebiti.
3. Ako su neko pakovanje ili sadržaj komponenti sistema VeriSeq NIPT Solution oštećeni ili kompromitovani, обратите се корисниčкој подршци kompanije Illumina.
4. Kad se skladište kao što je navedeno, reagensi su stabilni do datuma isteka roka trajanja navedenog na oznakama na kompletima. Za uslove skladištenja pogledajte kolonu Skladištenje u tabelama u odeljku [Reagensi](#). Ne koristite reagense kojima je istekao rok trajanja.
5. Promene fizičkog izgleda priloženih reagensa mogu upućivati na propadanje materijala. Ako dođe do primena u fizičkom izgledu (npr. očigledne promene boje reagensa ili vidljiva zamućenost uz kontaminaciju mikrobima), nemojte koristiti reagense.
6. Pridržavajte se sledećih najboljih praksi kada rukujete zrncima za prečišćavanje uzoraka:
  - Nikada ne zamrzavajte zrnca.
  - Sačekajte da zrnca dostignu sobnu temperaturu pre upotrebe.
  - Neposredno pre upotrebe vorteksujte zrnca dok ne budu dobro suspendovana i dok ne dostignu homogenu boju.
7. Pufer za liziranje, puferi za ispiranje Wash Buffer I, Wash Buffer II i Elution Buffer, kao i pufer sa proteinazom mogu oformiti vidljiv talog ili kristale. Pre upotrebe ih energično vorteksujte, a zatim vizualno proverite da li ima taloga.
8. Nikada ne zamrzavajte punu krv nakon prikupljanja.
9. Sekvencirajte biblioteke što pre nakon formiranja skupova. Skupovi biblioteka su stabilni najviše sedam dana na temperaturi od -25 °C do -15°C. Nije potrebna dodatna denaturacija ako su skladišteni tokom tog perioda i u navedenim uslovima.

# Oprema i materijali

## Obavezna oprema i materijali koji nisu priloženi

### Obavezna oprema, nije priložena

Oprema	Dobavljač
Sistem za sekvenciranje nove generacije (NGS) sa sledećim mogućnostima: <ul style="list-style-type: none"> <li>• sekvenciranje 2 x 36 bp sa uparenim-krajevima</li> <li>• kompatibilnost sa adapterima VeriSeq NIPT Sample Prep Kit sa dvostrukim indeksom za pripremu uzoraka</li> <li>• automatsko generisanje BCL datoteka</li> <li>• dvokanalna hemija</li> <li>• 400 miliona očitavanja uparenih-krajeva po obradi</li> <li>• kompatibilnost sa softverom VeriSeq NIPT Assay Software v2 ili sistemom za sekvenciranje NextSeq 550Dx.</li> </ul>	Dobavljač instrumenta ili Illumina, broj dela 20005715
Zamrzivač, od -25 °C do -15 °C	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Mikrocentrifuga	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Držač za pipete	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Frižider, od 2 °C do 8 °C	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
jednokanalne pipete od 20 µl	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
jednokanalne pipete od 200 µl	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
jednokanalne pipete od 1000 µl	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Vortex mešalica	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Sklop centrifuge i rotora za epruvete za uzimanje krvi	
Ekvivalent: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Centrifuga sa hlađenjem brzine do 1600 × g sa opcijom bez kočenja</li> <li>• Rotor sa oscilirajućim posudama</li> <li>• Umetci za kantu minimalne dubine od 76 mm</li> <li>• Umetniti adaptore koji podržavaju epruvete za prikupljanje krvi od 16 mm x 100 mm</li> </ul>	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora

Oprema	Dobavljač
Preporučeno:	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Centrifuga iz serije Allegra X12R, 1600 g</li> <li>• Allegra Centrifuge GH-3.8 Rotor sa posudama</li> <li>• Poklopci za posude Allegra centrifuge, komplet od dva komada</li> <li>• Adapteri za Allegra centrifugu, 16 mm, komplet od četiri komada</li> </ul>	Beckman Coulter, br. artikla 392304 (120 V ili 230 V)
Sklop centrifuge i rotora za mikropločice	Beckman Coulter, broj artikla 369704
Ekvivalent:	Beckman Coulter, broj artikla 392805
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Centrifuga ubrzanja do 5600 × g</li> <li>• Rotor sa oscilirajućom pločom i nosačima ploče sa 96 otvora, minimalna dubina 76,5 mm.</li> <li>• Višestruka centrifuga X4 Pro-MD 120 V TX-1000BT</li> <li>• Sorvall Legend XTR Centrifuge</li> </ul>	Beckman Coulter, broj artikla 359150
Postolje za mikropločice	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
<ul style="list-style-type: none"> <li>• HIGHPlate 6000 Microplate Rotor za mikropločice</li> <li>• Rotor high plate 6000</li> </ul>	Thermo Fisher Scientific, br. 75016034
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Preporučeno:           <ul style="list-style-type: none"> <li>• MicroAmp 96-Well Support Base postolje sa 96 otvora</li> <li>• 96-Well PCR Plate Carrier postolje sa 96 otvora</li> </ul> </li> </ul>	Thermo Fisher Scientific, kataloški br. 75003606
Jedan od sledećih čitača mikropločica ili ekvivalent, (fluorometar) sa softverom SoftMax Pro v6.2.2–7.1.2:	Thermo Scientific VWR, kataloški br. 97040-244
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Gemini XPS</li> <li>• SpectraMax M2, M3, M4 i M5.           <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ljubičasti umetak je neophodan uz čitač mikropločica za korišćenje u toku rada.</li> </ul> </li> </ul>	Thermo Fisher Scientific, kataloški br. 4379590
SpectraMax High-Speed USB, serijski adapter	Thermo Fisher Scientific, kataloški br. AB-0563/1000
	Molecular Devices, broj dela XPS
	Molecular Devices, broj dela M2, M3, M4 i M5
	Molecular Devices, br. dela 9000-0938

Oprema	Dobavljač
Ciklični termostat sledećih specifikacija: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Poklopac koji se zagreva</li> <li>• Temperaturni raspon od 4 °C do 98 °C</li> <li>• Temperaturna preciznost ± 2 °C</li> <li>• Minimalni korak pojačavanja 2 °C/s</li> <li>• Kompatibilan s pločom Twin.tec PCR Plate 96-well, punog profila</li> </ul>	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
VeriSeq NIPT Microlab STAR	Hamilton, br. dela 95475-01 (115 V), br. dela 95475-02 (230 V) ili br. dela 806288 (za Hamilton Company Bonaduz)
VeriSeq Onsite server v2 ili nadograđeni VeriSeq Onsite server	Illumina, br. dela 20028403 ili 20047000 (v2) ili 20101927 odnosno br.15076164 ili br. 20016240 (nadograđeno)
Ako se koristi sistem za sekvenciranje NextSeq 550Dx : <ul style="list-style-type: none"> <li>• NextSeq 550Dx High Output Reagent Kit v2.5, 75 ciklusa</li> </ul>	Illumina, br. dela 20028870

### Opcionalna oprema, nije priložena

Oprema	Dobavljač
Pluggo Decapper System	LGP Consulting, broj dela 4600 4450
SpectraMax SpectraTest FL1 fluorescentna ploča za validaciju	Molecular Devices, broj dela 0200-5060
Tube Revolver/Rotator, epruvete od 15 ml, 40 rpm, 100–240 V	Thermo Scientific, kataloški broj 88881001 (SAD) ili kataloški broj 88881002 (EU)

### Obavezan materijal koji nije priložen

Potrošni materijal	Dobavljač
Provodni nesterilni nastavci sa filterima zapremine 1000 µl	Hamilton, broj dela 235905
Provodni nesterilni nastavci sa filterima zapremine 300 µl	Hamilton, broj dela 235903
Provodni nesterilni nastavci sa filterima zapremine 50 µl	Hamilton, broj dela 235948

Potrošni materijal	Dobavljač
<p>Rezervoar sa dubokim otvorima sledećih specifikacija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Format mikropločice SLAS 1–2004 sa 96 otvora piramidalnog ili konusnog dna i minimalnog kapaciteta 240 ml.</li> <li>Polipropilen sa slabim vezivanjem DNK za sve kontaktne površine uzorka.</li> <li>Interne dimenzije (nivo tečnosti) kompatibilne su sa automatizovanim koracima uvlačenja i ispuštanja uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> <li>Dimenzije visine kompatibilne su sa automatizovanim kretanjima uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> </ul>	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
<p>Posuda za reagense sledećih specifikacija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Posuda koja se bezbedno postavlja, ali ne silom, u nosač uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR sa suženim dnom i minimalnim kapacetetom od 20 ml.</li> <li>Polipropilen bez RNaze/DNaze.</li> <li>Interne dimenzije rezervoara (nivo tečnosti) generišu nivoe tečnosti pomoću zapremina reagensa analize koji su kompatibilni sa automatizovanim koracima uvlačenja i ispuštanja uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> <li>Dimenzije visine kompatibilne su sa automatizovanim kretanjima uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> </ul>	<p>Kompatibilni rezervoari:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Corning Axygen, broj proizvoda RES-SW96-HP-SI</li> <li>Agilent, broj proizvoda 201246-100</li> </ul>
<p>Ploče sa dubokim otvorima sledećih specifikacija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Format mikropločice SLAS 1–2004, 3–2004 i 4–2004 sa 96 otvora piramidalnog ili konusnog dna i minimalnog kapaciteta otvora 2 ml.</li> <li>Providan polipropilen, sa slabim vezivanjem DNK materijala za sve kontaktne površine uzorka.</li> <li>Dimenzije otvora generišu nivo tečnosti koji je kompatibilan sa automatizovanim koracima uvlačenja i ispuštanja uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> <li>Profil pločice koji omogućava da se bar-kodovi pločice postave u traženi položaj i bezbedno, ravno prionu uz površinu.</li> <li>Okvir otporan na torziju koji može da podrži najmanje 5600 × g.</li> <li>Dimenzije visine ploče kompatibilne su sa automatizovanim kretanjima uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR</li> </ul>	<p>Kompatibilne posude:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Illumina posuda za reagense, br. dela 20095418</li> </ul> <p>Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora</p> <p>Kompatibilne ploče:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Eppendorf, broj dela 0030505301</li> <li>Eppendorf, broj dela 30502302</li> <li>USA Scientific, br. dela 1896-2000</li> </ul>

Potrošni materijal	Dobavljač
<p>Ploča sa 384 otvora sledećih specifikacija:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Mikropločica sa 384 otvora optimizovana za male zapremine, sa minimalnim kapacitetom otvora 50 µl.</li><li>• Crni neprozirni polistiren sa blokiranjem svetlosti i slabim vezivanjem DNK za sve kontaktne površine uzorka.</li><li>• Dimenzije otvora generišu nivoe tečnosti koji su kompatibilni sa automatizovanim koracima uvlačenja i ispuštanja uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li><li>• Dimenzije visine pločice kompatibilne su sa automatizovanim kretanjima uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li><li>• Profil pločice koji omogućava da se bar-kodovi pločice postave u traženi položaj i bezbedno, ravno prionu uz površinu.</li></ul>	<p>Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora</p> <p>Kompatibilne ploče:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Corning, broj proizvoda 3820</li></ul>

Potrošni materijal	Dobavljač
<p>Ploča sa 96 otvora sledećih specifikacija:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Mikropločica s okvirom otpornim na torziju koji može da podrži najmanje 5600 × g i 96 providnih otvora sa suženim dnom, povišenim rubovima i minimalnim kapacitetom otvora 150 µl.</li> <li>Polipropilen bez RNaze/DNaze sa slabim vezanjem DNK za sve kontaktne površine uzorka.</li> <li>Dimenzije otvora generišu nivo tečnosti koji su kompatibilni sa automatizovanim koracima uvlačenja i ispuštanja uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> <li>Dimenzije visine pločice kompatibilne su sa automatizovanim kretanjima uređaja VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> </ul> <p><b>NAPOMENA:</b> Kompatibilni plastični proizvodi sa različitim brojevima delova, na primer, kompatibilne ploče sa 96 otvora različitih proizvođača, možda neće biti direktno zamenljivi bez kalibracije sistema VeriSeq NIPT Microlab STAR za specifične delove od strane Illumina servisnog i pomoćnog osoblja. Da biste promenili plastičnu opremu, konsultujte se sa timom za podršku kompanije Illumina.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Profil pločice koji omogućava da se bar-kodovi pločice postave u traženi položaj i bezbedno, ravno prionu uz površinu.</li> <li>Kompatibilno sa cikličnim termostatima za denaturisanje.</li> </ul>	<p>Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora</p> <p>Kompatibilne ploče:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Eppendorf, broj dela 0030129512</li> <li>Eppendorf, broj dela 30129580</li> <li>Eppendorf, broj dela 30129598</li> <li>Eppendorf, broj dela 30129660</li> <li>Eppendorf, broj dela 30129679</li> <li>Bio-Rad, br. dela HSP9601</li> </ul>
Jedan od sledećih zatvarača:	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Microseal „F“ folija</li> <li>Zatvarači od folije</li> </ul>	<p>Bio-Rad, kataloški broj MSF1001</p> <p>Beckman Coulter, broj artikla 538619</p>
Epruveta Cell-Free DNA BCT CE	Streck, kataloški broj 218997
Čepovi	Sarstedt, broj narudžbine 65.802
Epruvete sa navojnim zavrtačem od 2 ml	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Nastavci sa filterom od 20 µl za pipete od 20 µl	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Nastavci sa filterom od 200 µl za pipete od 200 µl	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Nastavci sa filterom od 1000 µl za pipete od 1000 µl	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora

Potrošni materijal	Dobavljač
Ekvivalent:	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Sprej za brzu dezinfekciju na bazi alkohola</li> <li>• Rastvor deterdženta za dezinfekciju</li> </ul>	
Preporučeno:	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Dejonizovana voda i 70% etanol</li> </ul>	

## Opcionalni materijali, nisu priloženi

Potrošni materijal	Dobavljač
Dulbecco fosfatni pufer rastvor (DPBS) za kontrolu bez predloška (eng. no template controle – NTC)	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Epruveta, čep s navojem, 10 ml (samo za kontrolne uzorke)	Sarstedt, broj narudžbine 60.551
Epruveta, čep s navojem, 50 ml	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Serološke pipete, 25 ml	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora
Serološke pipete, 10 ml	Bilo koji dobavljač laboratorijskog pribora

## Prikupljanje, transport i skladištenje uzorka



### OPREZ

Svim uzorcima rukujte kao sa potencijalno infektivnim agensima.

- Uzorci pune krvi zapremine 7–10 ml moraju se prikupiti u epruvetu Streck Cell-Free DNA BCT (za DNK bez ćelija) Nemojte zamrzavati.
- Transport pune krvi mora biti u skladu sa svim primenjivim odredbama koje regulišu transport etioloških supstanci. Preporučuju se metode ubrzanog transporta/isporuke.
- Tokom transporta čuvati na temperaturi između 4 °C i 30 °C. Nakon prijema uzorka, čuvajte na 2 °C do 8 °C dok ne budete spremni za nastavak. Vreme od uzimanja krvi do početnog izolovanja plazme ne sme premašiti 5 dana.
- U slučaju potrebe za ponovnim testiranjem, uzorke je posle obrade moguće ponovo zatvoriti i skladištiti na 4 °C dodatnih 5 dana (ukupno najviše 10 dana nakon uzimanja krvi).



### OPREZ

Izloženost povišenim temperaturama iznad gore navedenih opsega može negativno uticati na stopu neuspeha pojedinačnih uzorka i/ili performanse uzorka.

# Upozorenja i mere predostrožnosti

- Ova analiza sadrži reagens proteinazu K. Udisanje, gutanje, kontakt sa kožom i očima mogu dovesti do telesnih povreda. Upotrebljavajte u dobro provetrenom prostoru, nosite zaštitnu odeću, izbegavajte udisanje prašine i bacite u otpad sve kontejnere i neiskorišćen sadržaj u skladu sa važećim državnim sigurnosnim standardima.
- Ova analiza sadrži gvanidin-hidrohlorid. Udisanje, gutanje, kontakt sa kožom i očima mogu dovesti do telesnih povreda. Upotrebljavajte u dobro provetrenom prostoru, nosite zaštitnu odeću i bacite u otpad sve kontejnere i neiskorišćen sadržaj u skladu sa važećim lokalnim državnim sigurnosnim standardima.
- Ova analiza sadrži zapaljivu hemikaliju izopropil alkohol. Držite je dalje od izvora toplove i otvorene vatre. Udisanje, gutanje, kontakt sa kožom i očima mogu dovesti do telesnih povreda. Upotrebljavajte u dobro provetrenom prostoru, nosite zaštitnu odeću i bacite u otpad sve kontejnere i neiskorišćen sadržaj u skladu sa važećim lokalnim državnim sigurnosnim standardima.
- Ova analiza sadrži dimetil sulfoksid, korodirajuću i zapaljivu tečnost. Udisanje, gutanje, kontakt sa kožom i očima mogu dovesti do telesnih povreda. Upotrebljavajte u dobro provetrenom prostoru, nosite zaštitnu odeću i bacite u otpad sve kontejnere i neiskorišćen sadržaj u skladu sa važećim lokalnim državnim sigurnosnim standardima.
- Da biste sprecili stvaranje štetnih gasova, ne bacajte otpad nakon ekstrahovanja cfDNA (koji sadrži gvanidin-hidrohlorid) sa otpadom koji sadrži izbeljivač (natrijum-hipohlorit).
- Svim uzorcima rukujte kao da sadrže potencijalno infektivne agense.
- Pridržavajte se rutinskih laboratorijskih mera predostrožnosti. Ne primenjujte pipetiranje ustima. Nemojte jesti, piti ni pušiti u prostorima namenjenim za rad. Koristite rukavice za jednokratnu upotrebu i laboratorijske mantile kada rukujete uzorcima i reagensima za analizu. Ruke temeljno operite nakon rukovanja uzorcima i reagensima za analizu.
- Ne koristite komponente analize nakon datuma isteka roka trajanja navedenog na oznaci na pakovanju analize. Ne koristite komponente iz drugih serija analiza. Serije analiza su navedene na oznaci na pakovanju analize. Skladištite komponente analize na navedenoj temperaturi.
- Da biste sprecili degradaciju uzorka ili reagensa, pre pokretanja protokola proverite da li su sva isparenja natrijum hipohlorita u potpunosti izvetrela nakon čišćenja.
- Nepridržavanje navedenih procedura može dovesti do pogrešnih rezultata ili značajnog smanjenja kvaliteta uzorka.
- Sve ozbiljne incidente u vezi sa ovim proizvodom odmah prijavite kompaniji Illumina i nadležnim organima u državama članicama u kojima se nalaze korisnik i pacijent.
- Informacije o zaštiti životne sredine, zdravlju i bezbednosti potražite u bezbednosno-tehničkim listovima (SDS) na veb-sajtu [support.illumina.com/sds.html](http://support.illumina.com/sds.html).

# Napomene u vezi sa postupkom

## Izbegavanje kontaminacije

- Koristite nove nastavke i novu potrošnu laboratorijsku opremu.
- Koristite nastavke otporne na aerosol da biste smanjili opasnost od prenosa i unakrsne kontaminacije uzoraka.
- Zbog moguće kontaminacije, naročito obratite pažnju da sadržaj otvora ostane sasvim u njima. Pazite da sadržaj ne prska. Centrifugirajte nakon svakog koraka vorteksovanja.
- Pratite primenjive odredbe za odgovarajuće laboratorijske prakse i higijenu prilikom rukovanja krvlju i derivatima krvi.
- Prilikom pripreme biblioteka ne koristite sprejove sa izbeljivačem u aerosolu. Kontaminacija izbeljivačem u tragovima može dovesti do neuspjeli analize.
- Kad otvarate pločice, vodite računa o tome da pločicu postavite na čvrstu, ravnu površinu, čvrsto držeći pločicu. Polako uklonite zaptivku pazeći da ne dođe u kontakt sa izloženim otvorima. Vodite računa da ne dodirujete izložene otvore i da ne remetite sadržaj. Unakrsna kontaminacija otvora može dati netačne rezultate.

## Čišćenje platforme VeriSeq NIPT Microlab STAR

- Pre upotrebe proverite da li je platforma čista. Najmanje jednom nedeljno obavite nedeljno održavanje i pratite ova uputstva za čišćenje.
- Uklonite sve nosače koji se ne mogu opterećivati i očistiti sprejem za brzo dezinfekciju na bazi alkohola dejonizovanom vodom i 70% etanolom i ostaviti da se osuše. Ako su jako zaprljani, nakon toga ih potopite u rastvor deterdženta za dezinfekciju, isperite sredstvom za dezinfekciju na bazi alkohola i ostavite da se osuše.
- Otvorite prednji poklopac i obrišite platformu krpom zasićenom dejonizovanom vodom i 70% etanolom. Naročito proverite da li su čisti klizni blokovi.
- Uklonite razdelnik osnovnog vakuumskog sistema (Basic Vacuum System (BVS)) i očistite razdelnik, zaptivku i unutrašnje odeljke BVS-a krpom. Ne čistite zaptivku koristeći etanol jer će postati krta.
- Ispraznite kantu za otpadne nastavke CORE 96-head i nezavisni kanal.
- Uklonite pločicu za izbacivanje nastavaka nezavisnog kanala na stanicu za otpadne nastavke i očistite je: naprskajte dejonizovanu vodu i 70% etanol direktno na površinu i prebrišite. Navucite novu plastičnu vrećicu na okvir i ponovo je pričvrstite. Vratite čistu pločicu za izbacivanje nastavaka na njeno mesto.
- Naprskajte dejonizovanu vodu i 70% etanol direktno na površinu kutije za otpad CORE 96-head i obrišite je.

- Ako imate poteškoće sa uklanjanjem naslaga sa kante za otpadne nastavke, trljajte krpom navlaženom vodom bez DNaze/RNaze dok se naslage ne uklone. Kružnu odložite na otpad na odgovarajući način. Nastavite sa sterilizacijom sredstvom za dezinfekciju na bazi alkohola.
- Navlažite kružnu koja ne ostavlja dlačice ili pamučni tupfer 70% etanolom. Prebrišite prozor laserskog skenera na čitaču bar-kodova. Istom krpom ili tupferom očistite svaki otvor CPAC adaptera za pločice. Ako koristite kružnu, gurnite je u svaki otvor adaptera koristeći zadnji deo olovke da biste bili sigurni da je unutrašnjost otvora temeljno očišćena.
- Očistite nezavisne kanale:
  - Na nezavisnim kanalima očistite deo za izbacivanje nastavaka (spoljni deo kanala za pipetiranje) krpom koja ne ostavlja dlačice natopljenom dejonizovanom vodom i 70% etanolom. (Pogledajte referentni vodič za Hamilton Microlab STAR, broj 15070074.)
  - Očistite disk za zaustavljanje i prstenove glave za pipetiranje (spoljni deo kanala za pipetiranje) krpom koja ne ostavlja dlačice natopljenom dejonizovanom vodom i 70% etanolom.
- Očistite kutiju CORE 96-head:
  - Koristeći istu kružnu koja ne ostavlja dlačice natopljenom dejonizovanom vodom i 70% etanolom, očistite kućište 96-head i dno diskova za zaustavljanje.
  - Koristeći istu kružnu ili komad krpe u obliku trake natopljene dejonizovanom vodom i 70% etanolom, prođite krpom oko bočnih delova kanala za pipetiranje kutije 96-head da biste očistili prstenove. Ponovite ovaj postupak za sve kanale za pipetiranje na kutiji 96-head.
- Poprskajte prednji i bočni poklopac dejonizovanom vodom i 70% etanolom i obrišite.
- Očistite zaštitnu traku za automatski unos krpom natopljenom dejonizovanom vodom i 70% etanolom i obrišite bez pritiska.
- Kada se platforma i komponente sasvim osuše, vratite nosače.

**NAPOMENA** Nepravilno čišćenje i održavanje platforme ML STAR može dovesti do unakrsne kontaminacije i lošeg učinka analize.

## Kontrola kvaliteta

Kontrolni materijal sa poznatim karakteristikama učinka može biti testiran kako bi se procenile razlike u obradi i tehničkim postupcima u laboratoriji.

Obrada kontrolnog uzorka ili kontrole bez predloška (no template control, NTC) smanjuje ukupan broj nepoznatih majčinih uzoraka koji se mogu obrađivati pomoću svake pripreme uzorka.

Nemojte koristiti više od dva NTC uzorka po seriji od 24 ili 48 uzoraka ili četiri NTC uzorka po seriji od 96 uzoraka.

# Uputstvo za korišćenje

## Saveti i tehnike

Ukoliko u protokolu nije navedena tačka bezbednog zaustavljanja, odmah pređite na sledeći korak.

### Označavanje pločica bar-kodovima

- Bar-kodovi za pločice pune širine (full-skirt plate) počinju sa PL.
- Bar-kodovi za pločice sa dubokim otvorima počinju sa DW.
- Nalepite bar-kodove na pločice pune širine i pločice sa dubokim otvorima sa strane, pored kolone 12.
- Postavite pločice tako da bar-kod bude okrenut udesno da biste omogućili automatsko skeniranje.

### Zatvaranje i otvaranje pločica

- Budite izuzetno oprezni da izbegnete unakrsnu kontaminaciju – na donjoj strani zaptivke ne bi trebalo da bude vidljive tečnosti.
  - Postarajte se da izložena donja strana zaptivke ne dođe u kontakt sa izloženim otvorima.
  - Vodite računa da ne dodirujete izložene otvore.
- Uvek zatvorite pločicu sa 96 otvora pre prelaska na sledeće korake u protokolu:
  - korake centrifuge
  - korake termičkog cikliranja
- Da biste zatvorili pločicu, nanesite foliju na pločicu i zatim je hermetički zatvorite. Uverite se da je pritisak primjenjen na celu pločicu i da je zaptivanje čvrsto na svakom pojedinačnom otvoru.
- Pre nego što otvorite pločicu, uradite sledeće:
  - Kratko centrifugirajte pločicu sa 96 otvora brzinom od  $1000 \times g$  u trajanju od 20 sekundi.
  - Postavite pločicu na ravnu površinu, a zatim polako uklanjajte zaptivku.

### VeriSeq NIPT Microlab STAR

- Pre korišćenja obavite i dokumentujte obavezno održavanje u skladu s uputstvima proizvođača.
- Nadgledajte ML STAR tokom automatskih koraka. Pratite interfejs softvera VeriSeq NIPT Workflow Manager v2 da biste videli upite i uputstva za laboranta.
- Tokom rada prednji poklopac treba da ostane na mestu.
- Platforma treba da bude prazna tokom rada.
- Ako se pojavi dugme opcije **Exclude** (Isključi) tokom događaja rukovanja greškom, uzdržite se od izbora ove opcije u bilo kojim okolnostima. Ako metod ne može da prethodi događaju rukovanja greškom ili ima ograničene mogućnosti za rukovanje greškama, prekinite pokretanje.
- Tokom koraka vakuumiranja pločice, ako to zatraži VeriSeq NIPT Workflow Manager v2, ručno formirajte hermetičko zatvaranje između pločice i vakuumskog razdelnika.

- Sačekajte da sistem automatski baci u otpad nastavke sa adaptera. Nemojte ručno uklanjati nastavke ako to softver ne zatraži.
- Uklonite potrošene reagense i potrošni materijal kada to Workflow Manager zatraži.
- Svakodnevno praznite velike staklene boce vakuumskog otpada. Prva velika staklena boca nikada ne sme biti puna više od polovine. Prelivanje vakuumskog otpada može oštetiti vakuumsku pumpu i oslabiti vakuum koji sistem primenjuje.
- Za serije od 24, 48 i 96 uzoraka, ubacite pun stalak pojedinačno prebrojanih osmokanalnih nastavaka pre nego što počnete da koristite metodu.

## Obrada uzorka

### Postupak

1. Obavite sledeće korake za svaku alikvotu:
  - a. Centrifugirajte uzorke označene bar-kodom pri brzini od  $1600 \times g$  u trajanju od 10 minuta na temperaturi od  $4^{\circ}\text{C}$  sa isključenom opcijom kočenja.
  - b. Kad se centrifuga potpuno zaustavi, uklonite epruvete sa uzorcima.  
Nakon centrifugiranja, započnite izolovanje plazme u roku od 15 minuta. Ako prođe više od 15 minuta, ponovite centrifugiranje.
2. Proverite svaku epruvetu radi utvrđivanja prikladnosti uzorka i potvrdite sledeće:
  - Zapremina uzorka je u skladu sa očekivanom.
  - Nakon centrifugiranja vidljivo je jasno razdvajanje između slojeva crvenih krvnih zrnaca i plazme uzorka.
  - Nivo plazme je najmanje 1,5 ml iznad puferske obloge.
  - Uzorak nije izraženo hemolizovan (tj. plazma nema jaku crvenu boju).
  - Uzorak nije lipemičan (tj. plazma nije mutna i beličasta ili neprozirna).
  - Uzorak ne sadrži zgrušane delove.



#### OPREZ

Uzorci koji su nepravilno skladišteni ili je njima nepravilno rukovano mogu biti neprikladni. Ako neprikladni uzorci budu obrađeni u toku rada, oni mogu začepiti pločicu za vezivanje tokom ekstrahovanja, što dovodi do prelivanje uzorka u susedne otvore.

3. Skinite poklopce sa epruveta i stavite epruvete u nosače epruveta. Stavite sve uzorke i sve kontrole za plazmu za seriju.



## OPREZ

Tokom događaja rukovanja greškom, ako je prikazana opcija Exclude (Isključi), nemojte je birati. Ako metod ne može da nastavi dalje od događaja rukovanja greškom i ako imate ograničene mogućnosti za rukovanje greškama, prekinite pokretanje.

# Izolovanje plazme

## Priprema

1. Označite 1 pločicu sa dubokim otvorima za prelaznu plazmu (Intermediate Plasma) i stavite bar-kod.
2. Označite 1 pločicu sa dubokim otvorima za krajnju plazmu (Final Plasma) i stavite bar-kod.
3. Za serije od 24, 48 i 96 uzoraka, ubacite pun stalak pojedinačno prebrojanih 8-kanalnih nastavaka pre nego što počnete da koristite metodu.



## OPREZ

Uverite se da koristite odgovarajući tip pločice za „Intermediate Plasma“ i „Final Plasma“ pločice. Ako umesto pločice sa dubokim otvorima koristite rezervoar sa dubokim otvorima, to će dovesti do amalgamacije uzorka i može dati netačne rezultate.

## Postupak

1. Otvorite AppLauncher, pa izaberite **VeriSeq NIPT Method**.
2. Unesite ID serije i korisničko ime, pa izaberite **OK (U redu)**.  
ID serije može da sadrži ≤ 26 znakova. Možete da koristite brojeve, slova, donje crte (\_) ili crtice (-). Na primer: 2025-10-16\_serija3.  
ID serije ne razlikuje velika i mala slova. ID-ovi serija koji razlikuju velika i mala slova ne smatraju se jedinstvenim.  
Nazivi serija moraju da budu jedinstveni i ne smeju da se razlikuju samo po veličini slova. Na primer, nazivi serija Serija01 i serija01 nisu jedinstveni. Ovo isto pravilo važi za imenovanje ID-a uzorka.
3. Izaberite **New Batch** (Nova serija).
4. Nakon pokretanja izaberite **OK (U redu)** da biste započeli izolovanje plazme.
5. Izaberite veličinu serije, pa izaberite **OK (U redu)**.
6. Izaberite broj kontrola bez predloška (NTC), pa izaberite **OK (U redu)**.  
NTC otvori se uvek poslednji biraju. Na primer, ako u ciklusu od 24 uzorka postoje dva NTC-a, oni će biti na položajima 23 i 24.
7. Obavite jedan od sledećih koraka:
  - Da biste učitali postojeći list sa uzorcima, odaberite list sa uzorcima povezan sa serijom, pa izaberite **OK (U redu)**.
  - Da biste nastavili bez izbora lista sa uzorcima, izaberite **No Sample Sheet** (Bez lista sa uzorcima).

Više informacija o pravljenju lista sa uzorcima potražite u *Vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940)*.

**NAPOMENA** Tip uzorka, jednoplodni ili blizanački, mora biti tačno zabeležen za svaki uzorak da bi se osigurala tačna analiza podataka. Ako izaberete **No Sample Sheet** (Bez lista sa uzorcima), proverite da li ste u servisnim alatkama softvera Workflow Manager podesili podrazumevane vrednosti uzorka. Više informacija potražite u *Vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940)*.

8. Potvrdite da su svi bar-kodovi nalepljeni, pa zatim stavite uzorce, nastavke i pločice na nosač (tako da bar-kod bude okrenut udesno).
9. Izaberite **OK** (U redu) svaki put kada to bude zatraženo pri postavljanju.

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Nastavak	7–12	Nastavci od 1000 µl Nastavci od 1000 µl (samo serija 96)	5 4, 5
	Epruveta	15	Pripremljene epruvete sa uzorcima krvi 1–24 (za serije svih veličina)	1–24
	Epruveta	16	Pripremljene epruvete sa uzorcima krvi 25–48 (samo za serije veličine 48 i 96)	25–48
	Epruveta	17	Pripremljene epruvete sa uzorcima krvi 49–72 (samo za serije veličine 96)	49–72
	Epruveta	18	Pripremljene epruvete sa uzorcima krvi 73–96 (samo za serije veličine 96)	73–96
	Multiflex	19–24	Prazna pločica sa dubokim otvorima za krajnju plazmu, sa bar-kodom	4
	Multiflex	19–24	Prazna pločica sa dubokim otvorima za prelaznu plazmu, sa bar-kodom	5
	Reagens	47	[Opciono] Dulbecco fosfatni pufer rastvor (DPBS) za kontrolu bez predloška (eng. no template controle – NTC)	5

10. Uverite se da su nosači, laboratorijski pribor i reagensi pravilno napunjeni.
11. Na ekranu Pre-Spin Deck Verification (Verifikacija platforme za predcentrifugu) izaberite **OK** (U redu).
12. Nadgledajte ML STAR dok obavlja automatske korake.
13. Kada softver Workflow Manager to zatraži, uverite se da na ML STAR platformi za postavljanje nema nikakvih prepreka kako bi ML STAR mogao da isprazni nosače.
14. Izaberite **Unload** (Isprazni) da biste ispraznili platformu.

15. Uklonite pločicu sa dubokim otvorima za prelaznu plazmu na sledeći način.
  - a. Pregledajte pločicu da biste videli da li su zapremine ujednačene u svim otvorima (da nema grešaka pri pipetiranju). Očekivana zapremina je 1000 µl.
  - b. Zabeležite sve nedoslednosti po završetku postupka izolovanja plazme.
  - c. Zatvorite pločicu, postavite je tako da bude balansirana i centrifugirajte brzinom od  $5600 \times g$  u trajanju od 10 minuta sa isključenom opcijom kočenja ili na najnižem podešavanju.
16. Izaberite **Yes** (Da) da biste prešli na završnu pripremu plazme.
17. Skinite poklopac pločice i ponovo postavite pločicu na nosač.

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Multiflex	19–24	Pločica sa dubokim otvorima za prelaznu plazmu	5.

18. Označite polje za potvrdu **Intermediate Plasma plate has been spun** (Pločica za prelaznu plazmu je centrifugirana), pa izaberite **OK** (U redu).
19. Nadgledajte ML STAR dok obavlja automatske korake.
20. Kada softver Workflow Manager to zatraži, uverite se da na ML STAR platformi za postavljanje nema nikakvih prepreka kako bi ML STAR mogao da isprazni nosače.
21. Izaberite **Unload** (Isprazni) da biste ispraznili platformu.
22. Kada Workflow Manager (Upravljač tokom rada) to zatraži, ispraznite nosače i platformu.
23. Uklonite pločicu sa dubokim otvorima za krajnju plazmu.
24. Pregledajte da li na pločici postoje sledeće greške:
  - neujednačene zapremine u svakom otvoru. Očekivana zapremina je 900 µl.
  - Da nema vidljivog čelijskog peleta.
  - Da nema prekomerne hemolize.
 Ako primetite vidljiv čelijski pelet ili prekomernu hemolizu koji odstupaju od normalnih vrednosti, uzorak o kojem je reč označite kao nevažeći na kraju metoda izolovanja plazme ili koristite Batch Manager (Upravljač serijom). Više informacija o alatki Batch Manager (Upravljač serijom) potražite u *Vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2* (broj dokumenta 1000000067940).
25. Kada softver Workflow Manager to zatraži, izaberite **OK** (U redu).
26. Unesite komentare u vezi sa zahvaćenim otvorima, pa izaberite **OK** (U redu).
27. Obavite jedan od sledećih koraka:
  - Da biste nastavili sa ekstrahovanjem cfDNA, izaberite **Yes** (Da).
  - Da biste zaustavili proces, izaberite **Exit** (Napusti).

## TAČKA BEZBEDNOG ZAUSTAVLJANJA

Ako zaustavljate proces, zatvorite pločicu za krajnju plazmu i skladištite je na temperaturi od 2 °C do 8 °C najduže 7 dana.

# Ekstrahovanje cfDNAK

## Priprema

- Vizuelno pregledajte kutije za ekstrakciju i pribor da biste potvrdili da kompletu nije istekao rok trajanja.
- Pripremite sledeće reagense. Označite posude rezervoara i rezervoare dubokih otvora nazivima reagensa.

Reagens	Skladištenje	Uputstva
Pločica sa dubokim otvorima za krajnju plazmu (Final Plasma)	od 2 °C do 8 °C	Ukoliko je prethodno skladištena, ostavite je 30 minuta da dostigne sobnu temperaturu. Centrifugirajte brzinom od 1000 × g u trajanju od 20 sekundi. Pre upotrebe otvorite pločicu sa dubokim otvorima za krajnju plazmu (Final Plasma).

- Polako dodajte 3,75 ml pufera sa proteinazom u svaku bočicu sa reagensom proteinaza K.
  - Pripremite 3 boćice za 24 i 48 uzoraka.
  - Pripremite 4 boćice za 96 uzoraka.
- Zatvorite čepovima boćice sa proteinazom K i vorteksujte dok se ponovo ne suspenduju.



### OPREZ

Nemojte da kontaminirate gumeni čep. Ako na gumeni čep dospeju druge supstance, kontaminiraće se budući uzorci.

- Sipajte pripremljenu proteinazu K iz svih bočica u posudu za reagens i označite je sa „proteinaza K“.
- Dodajte 100 ml 100% etanola u svaku bocu s reagensom koja sadrži pufer za ispiranje Wash Buffer II.
  - Pripremite 1 bočicu za 24 i 48 uzoraka.
  - Pripremite 2 boćice za 96 uzoraka.
- Okrenite boćice sa puferom za ispiranje Wash Buffer II naopako da biste promešali sadržaj.
- Označite polja za potvrdu na boćicama sa puferom za ispiranje Wash Buffer II.
- Označite 1 novu pločicu pune širine sa „Prelazna“ i primenite bar-kod pločice.
- Označite 1 novu pločicu pune širine sa „Ispiranje cfDNAK“ i primenite bar-kod pločice.
- Označite 1 novu pločicu sa dubokim otvorima sa „Prelazno ekstrahovanje“ i primenite bar-kod pločice.
- Primenite bar-kod pločice na pločicu za vezivanje DNAK.
- Primenite foliju na neiskorišćene otvore za serije od 24 i 48 uzoraka.

14. Pripremite rastvor 70% etanola (70% EtOH, 30% vode bez DNaze/RNaze) za čišćenje vakuumskog sistema.
15. Pripremite vakuumski sistem na sledeći način.
  - a. Uklonite vakuumski razdelnik i očistite ga 70% etanolom.  
Ne čistite zaptivku koristeći etanol jer će postati krta.
  - b. Ispraznite vakuumski otpad.
  - c. Proverite da li je vakuumski sistem platforme ML STAR uključen.

## Postupak

1. Izaberite **OK** (U redu) da biste pokrenuli ekstrahovanje cfDNA.
2. Ako metod **VeriSeq NIPT Method** nije otvoren:
  - a. Otvorite AppLauncher, pa izaberite **VeriSeq NIPT Method**.
  - b. Unesite ID serije i korisničko ime, pa izaberite **OK** (U redu).
3. Postavite nastavke na nosače nastavaka na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).



### OPREZ

Pre nego što započnete metod za serije od 24, 48 i 96 uzoraka, dodajte pun stalak 8-kanalnih vrhova.

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24	Nastavak	1–6	Nastavci od 1000 µl	1
		7–12	Nastavci od 300 µl	1
48	Nastavak	1–6	Nastavci od 1000 µl	1, 2
		7–12	Nastavci od 300 µl	1
96	Nastavak	1–6	Nastavci od 1000 µl	1, 2, 3, 4
		7–12	Nastavci od 300 µl	1

4. Postavite prebrojane nastavke na nosače nastavaka na sledeći način.

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Nastavak	49–54	Nastavci od 1000 µl	1
			Nastavci od 300 µl	2
			Nastavci od 50 µl	3

5. Unesite lokaciju prvog i poslednjeg nastavka za svaki stalak za nastavke, pa izaberite **OK** (U redu).

6. Skenirajte bar-kodove kutije za ekstrahovanje.
7. Unesite korisničko ime ili inicijale lica koje priprema reagens, pa izaberite **OK** (U redu).
8. Skenirajte bar-kodove kutije sa dodatnim priborom.
9. Unesite korisničko ime ili inicijale lica koje priprema reagens, pa izaberite **OK** (U redu).
10. Potvrdite da su bar-kodovi nalepljeni.
11. Otvorite pločicu sa dubokim otvorima za krajnju plazmu ako je to potrebno.
12. Postavite pločice (tako da bar-kod bude okrenut udesno) na nosač pločica na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Multiflex	19–24	Nova pločica punе širine, „Prelazna“, sa bar-kodom	1
			Nova pločica punе širine, „Ispiranje cfDNA“, sa bar-kodom	2
			Nova pločica sa dubokim otvorima, „Prelazno ekstrahovanje“, sa bar-kodom	4
			Pločica sa dubokim otvorima za krajnju plazmu, sa bar-kodom	5

13. Potvrdite da pločica za vezivanje DNK ima bar-kod, pa izaberite **OK** (U redu).
14. Kod parcijalnih serija pločica, postavite isečeni poklopac za pločice preko neiskorišćenih otvora (kolone 4–12 za 24 serije uzoraka i kolone 7–12 za 48 serija uzoraka).
15. Postavite pločicu za vezivanje DNK na vakuumski razdelnik tako da bar-kod bude okrenut udesno.
16. Pre postavljanja pločice za vezivanje na BVS razvodnik, vizuelno proverite da li u otvorima ima bilo kakvih mogućih prepreka.  
Ovo može ometati protok reagensa dok je pod vakuumom.
17. Ako koristite 24 ili 48 serija uzoraka, pokrijte neiskorišćene otvore i zapečatite ih folijom. Označite polje za potvrdu **Are DNA Binding Plate Columns Sealed?** (Da li su kolone pločice za vezivanje DNK zatvorene?), pa izaberite **OK** (U redu).
18. Postavite posude za reagense na nosač reagensa na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48	Reagens	47	Pufer za ispiranje od 16 ml	1
			Proteinaza K od 11 ml	2
96	Reagens	47	Pufer za ispiranje od 16 ml	1
			Proteinaza K od 15 ml	2

19. Prenesite navedene reagense u rezervoare sa dubokim otvorima, a zatim rezervoare stavite na nosače sa dubokim otvorima na sledeći način.
20. Izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48	Sa dubokim otvorima	39–44	Pufer za ispiranje Wash Buffer II od 125 ml	1
			Pufer za ispiranje Wash Buffer I od 125 ml	2
			60 ml 100% etanola	3
			Pufer za liziranje od 100 ml	4
			60 ml vode bez DNaze i RNaze	5
96	Sa dubokim otvorima	39–44	Pufer za ispiranje Wash Buffer II od 200 ml	1
			Pufer za ispiranje Wash Buffer I od 125 ml	2
			100 ml 100% etanola	3
			Pufer za liziranje od 100 ml	4
			100 ml vode bez DNaze i RNaze	5

21. Sačekajte da se završi automatska provera zapremine reagensa.
22. Potvrdite da je vakuumski otpad prazan (preporučuje se da bude polupun), pa izaberite **OK** (U redu).
23. Potvrdite da su postavljeni svi nosači, laboratorijska oprema i reagensi, pa na ekranu „Extraction Deck Verification“ (Verifikacija platforme za ekstrahovanje) izaberite **OK** (U redu).
24. Nadgledajte ML STAR tokom automatskih koraka.



### OPREZ

Morate ručno da proglašite nevažećim prelivanje uzoraka koje sistem nije otkrio pre kontaminacije obližnjih otvora\

25. Nakon završnog koraka vakuumiranja uklonite pločicu za vezivanje DNK i očistite donju površinu 70% etanolom.
26. Zatvorite sve nepokrivene otvore na pločici za vezivanje DNK, a zatim stavite pločicu za vezivanje DNK na praznu pločicu sa dubokim otvorima za krajnju plazmu.
27. Centrifugirajte sklop pločice za vezivanje DNK i pločice za krajnju plazmu brzinom od  $5600 \times g$  u trajanju od 10 minuta, sa uključenom opcijom kočenja.
28. Izaberite **OK** (U redu).
29. Tokom centrifugiranja pločice za vezivanje DNK završite vakuumsko čišćenje:

- a. Uklonite vakuumski razdelnik, pa izaberite **OK** (U redu).
  - b. Sačekajte da se završi automatsko uklanjanje otpada.
  - c. Očistite vakuumski razdelnik i unutrašnjost vakuumskog sistema 70% etanolom, pa vratite vakuumski razdelnik.
  - d. Označite polje za potvrdu **Manifold is on Vacuum** (Razdelnik je pod vakuumom) da biste pokrenuli prenos pločice za ispiranje na vakuumski razdelnik, pa izaberite **OK** (U redu).
30. Nakon centrifugiranja otvorite otvore sa uzorcima na pločici za vezivanje DNK.
31. Postavite pločicu za vezivanje DNK na vrh cfDNA elucione ploče koja se nalazi na vakuumskom kolektoru.
32. Postavite pločicu za vezivanje DNK tako da bar-kod bude okrenut udesno, pa izaberite **OK** (U redu).
33. Nadgledajte ML STAR tokom automatskih koraka.
34. Nakon inkubacije izaberite polje za označavanje **Plates are assembled as indicated** (Pločice su sklopljene po uputstvu). Uverite se da je sklop pločice za vezivanje DNK/cfDNA elucije na podlozi (ako to zahteva centrifuga).
35. Zatvorite nepokrivenе otvore na pločici za vezivanje DNK.
36. Centrifugirajte brzinom od  $5600 \times g$  u trajanju od 2 minuta, sa uključenom opcijom kočenja, pa izaberite **OK** (U redu).
37. Pregledajte pločicu za ispiranje cfDNA da biste videli da li su zapremine ujednačene u svim otvorima. Očekivana zapremina je približno 55  $\mu\text{l}$ .
38. Zatvorite i zadržite pločicu za ispiranje cfDNA za pripremu biblioteke.
39. Kada softver Workflow Manager to zatraži, uverite se da na ML STAR platformi za postavljanje nema nikakvih prepreka kako bi ML STAR mogao da isprazni nosače.
40. Izaberite **Unload** (Isprazni) da biste ispraznili platformu.
41. Ispraznite sve nosače i očistite ML STAR platformu, pa izaberite **OK** (U redu).
42. Unesite komentare u vezi sa zahvaćenim otvorima, pa izaberite **OK** (U redu).
43. Obavite jedan od sledećih koraka:
- Da biste nastavili sa pripremom biblioteka, izaberite **Yes** (Da).
  - Da biste zaustavili proces, izaberite **Exit** (Napusti).

## TAČKA BEZBEDNOG ZAUSTAVLJANJA

Ako zaustavljate proces, zatvorite pločicu za ispiranje cfDNA (cfDNA Elution) i skladištite na temperaturi od -25 °C do -15 °C najduže 7 dana.

# Priprema biblioteka

## Priprema

- Vizuelno pregledajte kutiju za pripremu biblioteke i kutiju sa dodatnom opremom da biste se uverili da kompletima nije istekao rok trajanja.
- Pripremite sledeće reagense. Označite posude rezervoara i rezervoare dubokih otvora nazivima reagensa.

Reagens	Skladištenje	Uputstva
Smeša za A-rep	-25 °C do -15 °C	Odmrznite na sobnoj temperaturi. Pomešajte u vorteks mešalici, a potom kratko centrifugirajte.
Pločica za ispiranje cfDNA (cfDNA Elution)	-25 °C do -15 °C	Ukoliko je prethodno skladištena, potvrđite da pločica nije skladištena duže od 7 dana i odmrzavajte na sobnoj temperaturi. Vorteksujte brzinom od 1500 obrtaja u minuti u trajanju od 1 minuta. Centrifugirajte brzinom od 1000 × g u trajanju od 20 sekundi.
Smeša za popravku kraja	-25 °C do -15 °C	Odmrznite na sobnoj temperaturi. Pomešajte u vorteks mešalici.
Pufer za hibridizaciju	-25 °C do -15 °C	Odmrznite na sobnoj temperaturi. Pomešajte u vorteks mešalici. <b>Nakon korišćenja vratite u skladiše.</b>
Smeša za ligaciju	-25 °C do -15 °C	Odmrznite na sobnoj temperaturi. Pomešajte u vorteks mešalici, a potom kratko centrifugirajte.
Pločica NIPT DNA Adapter Plate	-25 °C do -15 °C	Odmrznite na sobnoj temperaturi. Pomešajte u vorteks mešalici. Centrifugirajte brzinom od 1000 × g u trajanju od 20 sekundi.
Pufer za ponovnu suspenziju	od 2 °C do 8 °C	Pomešajte u vorteks mešalici. <b>Nakon korišćenja vratite u skladiše.</b>
Zrnca za prečišćavanje uzorka	od 2 °C do 8 °C	Ostavite 30 minuta da dostigne sobnu temperaturu. Energično vorteksujte pre svake upotrebe. Pomešajte u vorteksu ili okretanjem dok sva zrnca ne budu u suspenziji i mešavina ne postane homogena.



### OPREZ

Kada otvarate pločicu NIPT DNA Adapter Plate, budite izuzetno pažljivi da biste izbegli unakrsnu kontaminaciju aerosola od otvora do otvora, što može da proizvede netačne rezultate.

- Ako je pločica za eluiranje cfDNA bila zamrznuta, pripremite je na sledeći način.
  - Odmrznite na sobnoj temperaturi.
  - Vorteksujte brzinom od 1500 obrtaja u minuti u trajanju od 1 minuta.
  - Centrifugirajte brzinom od 1000 × g u trajanju od 20 sekundi.

4. Označite 1 novu pločicu pune širine sa „Biblioteke“ i primenite bar-kod pločice.
5. Pripremite 80% EtOH od apsolutnog etanola. Kombinujte 100% EtOH od 40 ml i 10 ml vode bez DNaze i RNaze. Okrećite da biste izmešali sadržaj.
6. Uverite se da je termalna kontrola platforme ML STAR uključena.

## Razređivanje enzima

1. Kombinujte A-Tailing Mix i pufer za ponovnu suspenziju u epruveti sa čepom sa navojem. Pomešajte u vorteks mešalici, a potom kratko centrifugirajte.

Veličina serije uzorka	Smeša za A-rep (µl)	Pufer za ponovnu suspenziju (µl)
24, 48	900	1200
96	1800	2400

2. Kombinujte Ligation Mix i pufer za ponovnu suspenziju u epruveti sa čepom sa navojem. Pomešajte u vorteks mešalici, a potom kratko centrifugirajte.

Veličina serije uzorka	Smeša za ligaciju (µl)	Pufer za ponovnu suspenziju (µl)
24, 48	230	1713
96	440	3278

## Postupak

1. Izaberite **OK** (U redu) da biste počeli sa pripremom biblioteke. Ako metod **VeriSeq NIPT Method** nije već otvoren:
  - a. Otvorite AppLauncher i izaberite **VeriSeq NIPT Method**.
  - b. Unesite ID serije i korisničko ime, pa izaberite **OK** (U redu).
2. Potvrdite da je sledeći potrošni materijal pripremljen, kao što je navedeno na ekranu „Reagent Preparation“ (Priprema reagensa):
  - Smeša za A-rep, smeša za ligaciju i 80% etanol
  - Zrnca za prečišćavanje uzorka, smeša za popravku kraja i pločica NIPT DNA Adapter Plate
3. Označite polja za potvrdu, pa izaberite **OK** (U redu).
4. Skenirajte bar-kodove kutije za pripremu biblioteke.
5. Unesite korisničko ime ili inicijale lica koje priprema reagens, pa izaberite **OK** (U redu).
6. Skenirajte bar-kodove kutije sa dodatnim priborom.
7. Unesite korisničko ime ili inicijale lica koje priprema reagens, pa izaberite **OK** (U redu).

8. Postavite nastavke na nosače nastavaka na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu) za svaki nosač.

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24.	Nastavak	1–6	Nastavci od 50 µl	1.
		7–12	Nastavci od 300 µl	1, 2
48.	Nastavak	1–6	Nastavci od 50 µl	1, 2
		7–12	Nastavci od 300 µl	1, 2, 3, 4
96.	Nastavak	1–6	Nastavci od 50 µl	1, 2, 3, 4
		7–12	Nastavci od 300 µl	1, 2, 3, 4, 5

9. Ako ste zaustavili protokol nakon postupka ekstrahovanja cfDNA, postavite prebrojane nastavke na nosače nastavaka na sledeći način.

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Nastavak	49–54	Nastavci od 1000 µl	1.
			Nastavci od 300 µl	2.
			Nastavci od 50 µl	3.

10. Unesite lokaciju prvog nastavka za svaki stalak za nastavke, pa izaberite **OK** (U redu).

11. Potvrdite da su bar-kodovi nalepljeni, pa zatim stavite pločice (tako da bar-kod bude okrenut udesno) na nosač pločica na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Multiflex	19–24	Pločica za ispiranje cfDNA (cfDNA Elution), sa bar-kodom	1.
			Pločica NIPT DNA Adapter Plate, sa bar-kodom	2.
			Nova pločica punе širine sa 96 otvora, biblioteke, sa bar-kodom	3.
			Nove pločice punе širine sa 96 otvora	4, 5

12. Postavite nosač pločica sa dubokim otvorima na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Sa dubokim otvorima	39–44	50 ml 80% etanola u rezervoaru sa dubokim otvorima	1.
			Nove pločice pune širine sa 96 otvora	2, 3, 4, 5

13. Postavite posude za reagense na nosač reagensa na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Tip nosača	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Reagens	47.	2,5 ml smeša za popravku kraja	1.
			Pripremljena smeša za A-rep (ukupna zapremina)	2.
			Pripremljena smeša za ligaciju (ukupna zapremina)	3.
			Zrnca za prečišćavanje uzorka od 10 ml	4.
			12 ml pufera za hibridizaciju	5.

14. Sačuvajte ostatak od 12 ml pufera za hibridizaciju (HT1) u kontejneru za spajanje.

15. Proverite da li su nosači, laboratorijska oprema i reagensi postavljeni kao što je naznačeno, pa izaberite **OK** (U redu) na ekranu „Library Deck Verification“ (Verifikacija platforme za biblioteku).

16. Sačekajte da se završi automatska provera zapremine reagensa.

17. Nadgledajte ML STAR tokom automatskih koraka.

18. Kada softver Workflow Manager to zatraži, uverite se da na ML STAR platformi za postavljanje nema nikakvih prepreka kako bi ML STAR mogao da isprazni nosače.

19. Izaberite **Unload** (Isprazni) da biste ispraznili platformu.

20. Pregledajte pločicu biblioteka da biste videli da li su zapremine ujednačene u svim otvorima.



### OPREZ

Ako su zapremine otvora nedosledne, uzorci možda neće uspeti u automatizovanoj kontroli kvaliteta.

21. Ukoliko je skladištite, zatvorite i zadržite pločicu biblioteka.

22. Ispraznite nosače, očistite platformu, pa izaberite **OK** (U redu).

23. Unesite komentare u vezi sa zahvaćenim otvorima, pa izaberite **OK** (U redu).

24. Obavite jedan od sledećih koraka:

- Da biste nastavili sa kvantifikacijom biblioteka, izaberite **Yes** (Da).

- Da biste zaustavili proces, izaberite **Exit** (Napusti).

## TAČKA BEZBEDNOG ZAUSTAVLJANJA

Ako zaustavljate proces, zatvorite pločicu biblioteka pre skladištenja. Pločica biblioteka je stabilna do 7 dana od datuma pripreme pri temperaturi od -25 °C do -15 °C.

# Kvantifikacija biblioteka

## Priprema

1. Pripremite sledeće reagense:

Reagens	Skladištenje	Uputstva
Reagens za kvantifikaciju DNK	od 2 °C do 8 °C	Zaštitite od svetlosti. Odmrzavajte na sobnoj temperaturi 30-150 minuta. (Preporučuje se uklanjanje reagensa na početku postupka pripreme biblioteka.) Pomešajte u vorteks mešalici, a potom kratko centrifugirajte.
Standard kvantifikacije DNK	od 2 °C do 8 °C	Pomešajte u vorteks mešalici, a potom kratko centrifugirajte.
Pufer za ponovnu suspenziju	od 2 °C do 8 °C	Pomešajte u vorteks mešalici.

2. Ako je pločica biblioteka bila zamrznuta, pripremite je na sledeći način.
  - a. Potvrdite da pločica nije skladištena duže od 7 dana i odmrzavajte na sobnoj temperaturi.
  - b. Pomešajte u vorteks mešalici
  - c. Centrifugirajte na 1000 × g 1 minut.
3. Uključite fluorometar 10 minuta pre korišćenja.
4. Stavite bar-kod pločice na novu pločicu sa 384 otvora.
5. Stavite bar-kod pločice na novu pločicu pune širine (full-skirt plate).

## Postupak

1. Izaberite **OK** (U redu) da biste pokrenuli kvantifikaciju.
2. Ako metod VeriSeq NIPT Method nije već otvoren:
  - a. Otvorite AppLauncher, pa izaberite **VeriSeq NIPT Method**.
  - b. Unesite ID serije i korisničko ime, pa izaberite **OK** (U redu).
3. Skenirajte bar-kodove kutije sa dodatnim priborom.
4. Unesite korisničko ime ili inicijale lica koje priprema reagens, pa izaberite **OK** (U redu).

5. Postavite nastavke na nosač nastavaka na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48	Nastavak	1–6	Stalak za nastavke od 300 µl	1
			Stalak za nastavke od 50 µl	2
96	Nastavak	1–6	Stalak za nastavke od 300 µl	1
			Stalak za nastavke od 50 µl	2, 3

6. Potvrdite da su bar-kodovi nalepljeni.  
 7. Ako je potrebno, otvorite pločicu biblioteke.  
 8. Postavite pločice (tako da bar-kod bude okrenut udesno) na Multiflex nosač na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Multiflex	19–24	Nove pločice pune širine, sa bar-kodom	1
			Nova pločica sa 384 otvora, sa bar-kodom	2
			Pločica biblioteka, sa bar-kodom	3
			Nove pločice pune širine (full-skirt plate) sa 96 otvora	4, 5

9. Postavite epruvete sa reagensima bez poklopaca na nosač epruveta na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Epruveta	46	Standard kvantifikacije DNK	1
			Reagens za kvantifikaciju DNK	2

10. Postavite posude za reagense na nosač reagensa na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Reagens	47	Nova posuda za reagense (prazna)	1
			Pufer za ponovnu suspenziju od 16 ml	2

11. Ako ste zaustavili protokol nakon postupka pripreme biblioteka, postavite prebrojane nastavke na nosače nastavaka na sledeći način.

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Nastavak	49–54	Nastavci od 1000 µl	1
			Nastavci od 300 µl	2
			Nastavci od 50 µl	3

12. Unesite lokaciju prvog i poslednjeg nastavka za svaki stalak za nastavke, pa izaberite **OK** (U redu).
13. Proverite da li su nosači, laboratorijska oprema i reagensi postavljeni kao što je naznačeno, pa izaberite **OK** (U redu) na ekranu „Quant Deck Verification“ (Verifikacija platforme za kvantifikaciju).
14. Sačekajte da se završi automatska provera zapremine reagensa.
15. Nadgledajte ML STAR tokom automatskih koraka.
16. Kada softver Workflow Manager to zatraži, uverite se da na ML STAR platformi za postavljanje nema nikakvih prepreka kako bi ML STAR mogao da isprazni nosače.
17. Izaberite **Unload** (Isprazni) da biste ispraznili platformu.
18. Skinite pločicu biblioteka.
- Pregledajte pločicu da biste videli da li su zapremine ujednačene u svim otvorima.
  - Zatvorite pločicu biblioteka i skladištite na sobnoj temperaturi do završetka analize fluorometrijskih podataka.
19. Skinite preostale pločice sa 96 otvora i proverite da li su zapremine ujednačene u svim otvorima.  
Velike greške u zapremini mogu da ukazuju na problem sa koracima pipetiranja.
20. Skinite pločicu sa 384 otvora i proverite da li postoji tečnost u odgovarajućim otvorima.
21. Zatvorite pločicu folijom.
22. Centrifugirajte brzinom od  $1000 \times g$  u trajanju od 20 sekundi.
23. Inkubirajte na sobnoj temperaturi 10 minuta, zaštićeno od svetlosti.
24. Skinite sve nosače.
25. Očistite ML STAR platformu, pa izaberite **OK** (U redu).



### OPREZ

Nemojte da bacate reagens za kvantifikaciju dok ne dobijete podatke. Reagensi će vam biti neophodni ako bude potrebno da obavite ponovnu kvantifikaciju.

26. Nakon inkubacije, skinite foliju i stavite pločicu sa 384 otvora na čitač mikropločica. Obavezno koristite ljubičastu adaptersku ploču (broj dela: 0310-4336) kompanije Molecular Devices ili ekvivalentnu ako je to primenjivo za instrument koji se koristi.
- Uverite se da je prilikom umetanja A1 u gornjem levom uglu.
27. Dvaput izaberite šablon VeriSeq NIPT da biste ga otvorili u sistemu SoftMax Pro.

28. Izaberite **New Experiment** (Novi eksperiment) na kartici „Home“ (Početak).
29. Izaberite **Read** (Očitavanje).
30. Izvezite podatke u XML formatu na sledeći način.
  - a. Kliknite desnim tasterom miša na **Plate** (Pločica), pa izaberite **Rename** (Preimenuj).
  - b. Skenirajte bar-kod pločice za kvantifikaciju, pa izaberite **OK** (U redu).
  - c. U gornjem levom uglu ekrana izaberite ikonu pločice, pa u meniju izaberite **Export** (Izvezi).
  - d. Označite polje za potvrdu **Expt name** (Naziv izvoza), podesite opciju datuma pločice na neobrađeno, podesite izlazni format na XML, pa izaberite **OK** (U redu).
  - e. Podesite putanju i naziv izlazne datoteke, pa izaberite **Save** (Sačuvaj).  
Hamilton računar mora da ima pristup lokaciji datoteke. Nemojte da koristite razmake u nazivu ili putanji datoteke.

## Analiza

1. Na platformi ML STAR, na ekranu „Scanner Information“ (Podaci o skeneru) unesite ID fluorometra.
2. Unesite komentare o obradi pomoću fluorometra, pa izaberite **OK** (U redu).
3. Pronađite \*.xml datoteku kvantifikacije koja sadrži fluorometrijske podatke, pa izaberite **OK** (U redu).
4. Pregledajte rezultate analize standardne krive i koncentracije uzorka, pa izaberite **OK** (U redu).
5. Ako je potrebno ponovo skenirati pločicu, izaberite **Rescan** (Ponovno skeniraj).  
Uzorci su osjetljivi na vreme i svetlost. Kad je to potrebno, odmah obavite ponovno skeniranje.
6. Unesite komentare u vezi sa zahvaćenim otvorima, pa izaberite **OK** (U redu).
7. Procenite rezultate i nastavite na sledeći način.
  - Ukoliko su rezultati u skladu sa specifikacijom, pređite na [Biblioteke skupova na stranici 38](#). Da biste saznali specifikacije, pogledajte QC metriku i tabelu sa graničnim vrednostima u *vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940)*.
  - Ukoliko rezultati ne prođu specifikaciju, sistem će prekinuti metod. Ponovite postupke kvantifikacije počev od [Priprema na stranici 34](#).
8. Obavite jedan od sledećih koraka:
  - Da biste nastavili sa [Biblioteke skupova na stranici 38](#), izaberite **Yes** (Da).
  - Da biste zaustavili proces, izaberite **Exit** (Napusti).

## TAČKA BEZBEDNOG ZAUSTAVLJANJA

Ako zaustavljate proces, zatvorite pločicu biblioteka pre skladištenja. Pločica biblioteka je stabilna do 7 dana ukupne dužine skladištenja pri temperaturi od -25 °C do -15 °C.

# Biblioteke skupova

## Priprema

1. Pripremite sledeće reagense:

Reagens	Skladištenje	Uputstva
Pufer za hibridizaciju	-25 °C do -15 °C	Odmrznite na sobnoj temperaturi. Pomešajte u vorteks mešalici. Nakon korišćenja vratite u skladište.

2. Ako je pločica biblioteka bila zamrznuta, pripremite je na sledeći način.
  - a. Potvrdite da pločica nije skladištena duže od 7 dana i odmrzavajte na sobnoj temperaturi.
  - b. Vortexujte brzinom od 1500 obrtaja u minuti u trajanju od 1 minuta.
  - c. Centrifugirajte brzinom od  $1000 \times g$  u trajanju od 20 sekundi.
  - d. Pipetirajte da biste promešali.
3. Označite praznu epruvetu za formiranje skupa sa „Skup A“. Za 96 uzoraka označite drugu praznu epruvetu za formiranje skupa sa „Skup B“.
4. Sačuvajte sledeći program za denaturaciju na termičkom cikleru sa poklopcom koji se zagreva.
  - a. Izaberite opciju unapred zagrejanog poklopca i podesite ga na 102 °C.
  - b. Podesite reakcionu zapreminu na 50 µl.
  - c. Podesite korak pojačavanja na maksimum ( $\geq 2$  °C u sekundi).
  - d. Inkubirajte na 96 °C u trajanju od 10 minuta, a zatim na 4 °C u trajanju od 5 sekundi.
  - e. Držite na 4 °C.

## Postupak

1. Postavite pločicu biblioteka na unapred programirani termički cikler i pokrenite program denaturacije. Nemojte da denaturišete pločice biblioteka pre nego što kvantifikacija prođe kontrolu kvaliteta u skladu sa pokazateljima, jer će možda biti potrebno da obavite ponovnu kvantifikaciju.
2. Centrifugirajte pločicu biblioteka brzinom od  $1000 \times g$  u trajanju od 20 sekundi.
3. Izaberite **OK (U redu)** da biste počeli sa pripremom biblioteke.
4. Ako metod VeriSeq NIPT Method nije otvoren:
  - a. Otvorite AppLauncher, pa izaberite **VeriSeq NIPT Method**.
  - b. Unesite ID serije i korisničko ime, pa izaberite **OK (U redu)**.
5. Izaberite koncentraciju skupa, pa izaberite **OK (U redu)**. Ciljna gustina klastera je 220–260 K/mm<sup>2</sup>.

**NAPOMENA** Koncentracije skupova i/ili zapremine skupova možda će morati da se povećaju za 24 serije uzoraka da bi se održale slične gustine klastera dobijene sa 48/96 serija uzoraka.

6. Ako Workflow Manager to zatraži, obavite jedan od sledećih koraka:
  - Da biste učitali list sa uzorcima, odaberite list sa uzorcima povezan sa serijom, pa izaberite **OK** (U redu).
  - Da biste koristili podrazumevane vrednosti sistema za ostale tipove uzoraka, izveštavanje o polu ili tip skrininga, za svako podešavanje izaberite **Use Default** (Koristi podrazumevanu vrednost). Više informacija o pravljenju lista sa uzorcima potražite u *Vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940)*.
7. Izaberite **Start** (Pokreni) da biste pokrenuli tajmer za pločicu za denaturaciju.
8. Postavite nastavke na nosače nastavaka na sledeći način.

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Nastavak	7–12	Nastavci sa filterom od 50 µl	1

9. Postavite pločicu denaturisane biblioteke (tako da bar-kod bude okrenut udesno) na Multiflex nosač na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Multiflex	19–24	Pločica denaturisane biblioteke (sa bar-kodom)	1

10. Postavite epruvete za skupove na nosač epruveta na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48	Epruveta	46	Nova epruveta od 2 ml, skup A	1
96	Epruveta	46	Nova epruveta od 2 ml, skup A	1
			Nova epruveta od 2 ml, skup B	2

11. Postavite posude za reagense na nosač reagensa na sledeći način, pa izaberite **OK** (U redu).

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Reagens	47	3 ml pufera za hibridizaciju	1

12. Postavite nastavke na nosače nastavaka na sledeći način.

Veličina serije uzorka	Nosač Tip	Traka	Stavka	Pozicija
24, 48, 96	Nastavak	49–54	Nastavci sa filterom od 1000 µl	1
			Nastavci sa filterom od 300 µl	2
			Nastavci sa filterom od 50 µl	3

13. Unesite lokaciju prvog i poslednjeg nastavka za svaki stalak za nastavke, pa izaberite **OK** (U redu).

14. Uverite se da su nosači, laboratorijski pribor i reagensi napunjeni kako je naznačeno.
15. Na ekranu Pooling Deck Verification (Verifikacija platforme za formiranje skupova) izaberite **OK** (U redu).
16. Nadgledajte ML STAR tokom automatskih koraka.
17. Unesite komentare u vezi sa zahvaćenim otvorima, pa izaberite **OK** (U redu).
18. Kada softver Workflow Manager to zatraži, uverite se da na ML STAR platformi za postavljanje nema nikakvih prepreka kako bi ML STAR mogao da isprazni nosače.
19. Izaberite **Unload** (Isprazni) da biste ispraznili platformu.
20. Skinite nosač epruveta.
21. Zatvorite čepom svaku epruvetu za formiranje skupova, vorteksujte i kratko centrifugirajte.
22. Izaberite **OK** (U redu).
23. Sekvencirajte biblioteke što pre nakon formiranja skupova. Zatvorite pločicu biblioteka i skladištite je na temperaturi od -25 °C do -15 °C najduže 7 dana da bi se omogućilo ponovno formiranje skupova.

#### **TAČKA BEZBEDNOG ZAUSTAVLJANJA**

Ako zaustavljate proces, zatvorite epruvete za formiranje skupova i skladištite ih na temperaturi od -25 °C do -15 °C najduže 7 dana.

## **Priprema skupova biblioteka za sekvenciranje**

### **Priprema**

1. Pripremite sledeće reagense:

Reagens	Skladištenje	Uputstva
Epruvete skupova	-25 °C do -15 °C	Ukoliko su prethodno bile skladištene, odmrznite ih na sobnoj temperaturi. Kratko vorteksujte. Kratko centrifugirajte.

2. Pripremite sistem sekvenciranja nove generacije tako što ćete popuniti sledeća polja modula Local Run Manager VeriSeq NIPT Module:
  - a. Run Name (Naziv obrade)
  - b. [Opciono] Run Description (Opis rada)
  - c. Pool Barcode (Bar-kod skupa)



#### **OPREZ**

Bar-kod skupa koji ste uneli u modul Local Run Manager mora da se podudara sa bar-kodom skupa koji ste uneli u alatku Workflow Manager. Softver za analizu odbija nepravilne konfiguracije obrade i zahteva ponovno sekvenciranje.

Više informacija o korišćenju modula Local Run Manager VeriSeq NIPT Module potražite u *Vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940)*.

## Postupak

1. Kombinujte sledeće zapremine u kertridžu za reagense, a zatim pipetirajte da biste izmešali sadržaj.
  - Pufer za hibridizaciju (900 µl)
  - 450 µl, skup A (450 µl)
2. Nastavite sa sekvenciranjem koristeći referentni vodič za instrument za sekvenciranje nove generacije. Za NextSeq 550Dx, pogledajte Referentni vodič za instrumente NextSeq 550Dx (*dokument # 100000009513*) (ili pogledajte odgovarajuće uputstvo u pakovanju navedeno na stranici podrške kompanije Illumina [www.support.illumina.com](http://www.support.illumina.com)).
3. Potvrdite ispravnu konfiguraciju pokretanja kada se to od vas zatraži.
4. Ukoliko je potrebno, ponovite ovaj postupak za skup B.
  - Da biste dostigli ciljni opseg gustine klastera, za pločicu biblioteke možete ponovo da formirate skup pomoću druge koncentracije za formiranje skupa na uređaju Hamilton. Ponovno formiranje skupa čini prvobitni skup nevažećim.
  - Druga mogućnost je modifikovanje odnosa skupa prema HT1 (450 µl + 900 µl) radi postizanja ciljnog opsega gustine klastera.

## Sekvenciranje nove generacije

VeriSeq NIPT Solution v2 može se koristiti sa sistemom za sekvenciranje nove generacije sledećih specifikacija:

- Očitavanja 2x36 uparenih krajeva
- Kompatibilan sa indeksiranim adapterima u kompletu VeriSeq NIPT Sample Prep Kit
- Dvokanalna hemija
- Automatsko generisanje BCL (\*.bcl) datoteka (neobrađeni podaci instrumenta za sekvenciranje)
- 400 miliona očitavanja uparenih krajeva po obradi
- kompatibilnost sa softverom VeriSeq NIPT Assay Software v2

NextSeq 550Dx je kompatibilan sa softverom VeriSeq NIPT Solution v2

## Analiza podataka dobijenih sekvenciranjem

Nakon završetka sekvenciranja, podaci dobijeni sekvenciranjem se automatski šalju u softver VeriSeq NIPT Assay Software v2 radi analize i generisanja izveštaja. Izveštaj obuhvata klasifikaciju svakog uzorka u seriji, kao i procenu svih pokazatelja kontrole kvaliteta za obradu. Postupak analize od završetka sekvenciranja do krajnjih rezultata traje otprilike 4 sata za seriju sa 48 uzoraka. Detaljne informacije o analizi podataka i izlaznoj datoteci potražite u *Vodiču za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940)*.

## Tumačenje rezultata

Algoritam softvera VeriSeq NIPT Solution v2 koristi složeni statistički model koji kombinuje nekoliko različitih vrsta informacija dobijenih prikupljanjem fragmenata biblioteke sekvenciranja sa uparenim-krajevima. Ovaj model se koristi za otkrivanje regiona genoma koji su malo ili mnogo zastupljeni u biblioteci svakog uzorka. Važno je da taj model uzima u obzir da li je stepen male ili velike zastupljenosti kvantitativno dosledan sa nekim događajem aneuploidije u fetalnom genomu na nivou fetalne frakcije procenjene za tu biblioteku.

Za sve hromozome, podaci o uparenim-krajevima dobijeni sekvenciranjem se usklađuju sa referentnim genomom (HG19). Jedinstvena neduplirana poravnata očitavanja prikupljaju se u skladišta od 100 kb. Odgovarajući broj skladišta prilagođava se GC uticaju i u skladu s prethodno utvrđenom genomskom pokrivenošću specifičnom za region. Uz korišćenje takvih normalizovanih brojeva skladišta, statistički rezultati se izvode za svaki autozom poređenjem regiona pokrivenosti koji mogu biti zahvaćeni aneuploidijom sa ostatom autozoma. Logaritamski odnos verovatnoće (LLR) izračunava se za svaki uzorak uz uzimanje u obzir tih rezultata zasnovanih na pokrivenosti i procenjenoj fetalnoj frakciji. LLR je verovatnoća da je uzorak zahvaćen uz uočenu pokrivenost i fetalnu frakciju u odnosu na verovatnoću da je uzorak nezahvaćen uz istu uočenu pokrivenost. Prilikom izračunavanja tog odnosa uzima se u obzir i procenjena nesigurnost fetalne frakcije. Za sledeća izračunavanja se koristi prirodni logaritam odnosa. Softver za analizu određuje LLR za svaki ciljni hromozom i svaki uzorak kako bi se odredila aneuploidija.

Tokom formiranja serije korisnik mora definisati tip uzorka (jednoplođan ili blizanački), tip skrininga (osnovni ili ceo genom) i izveštavanje o polnim hromozomima (Da, Ne ili SCA) za svaki uzorak. Ove opcije zajedno određuju koji će se podaci dobiti za svaki uzorak.

Kod svih tipova uzoraka, tip skrininga određuje o kojim autozomnim anomalijama će se izveštavati. Kod osnovnog tipa skrininga, izveštava se samo o događajima trizomije na celom hromozomu, koji uključuju hromozome 13, 18 i 21. Kod skrininga celog genoma, izveštava se o celim ili delimičnim delecijama hromozoma ili duplikacijama bilo kog autozomnog hromozoma. Dužina najmanje delimične delecije ili duplikacije hromozoma koja se može evidentirati iznosi 7 Mb.

Kod jednoplođnih uzoraka možete da onemogućite izveštavanje o polnim hromozomima. Pored toga, može se konfigurisati izveštavanje o aneuploidijama polnih hromozoma uz izveštavanje o polu euploidnih uzoraka ili bez izveštavanja.

Kod blizanačkih uzoraka, ako se za izveštavanje o polnim hromozomima izabere „Yes“ (Da), rezultat je ograničen na izveštavanje o prisutnosti ili odsutnosti hromozoma Y u biblioteci. Za blizanačke uzorke se ne može izveštavati o aneuploidiji polnih hromozoma.

NAPOMENA	Kada svi uzorci u seriji imaju isti prijavljeni pol, obaveštenje o grešci e-poštom/WebUI će upozoriti korisnika upozorenjem o primesi/kontaminaciji uzorka. Serija će biti poništена i izveštaj neće biti napravljen. (Primenljivo za serverski softver VeriSeq NIPT Solution v2 verzije 2.2 i novije.)
----------	---

Rezultat „ANOMALY DETECTED“ (ANOMALIJA OTKRIVENA) ukazuje na to da je rezultat skrininga za uzorak pozitivan na jednu anomaliju ili više njih, u skladu sa izabranim tipom skrininga i opcijom izveštavanja o polnim hromozomima. Kada se otkrije anomalija, u izveštaju je naveden opis anomalije u citogenetskoj notaciji.

VeriSeq NIPT Assay Software v2 koristi statističke podatke generisane tokom sekvenciranja da bi pružio procenu fetalne frakcije (fetal fraction estimation, FFE) za svaki uzorak. FFE je procenjena komponenta fetalne cfDNA koja se dobija analizom i izražava kao zaokruženi procenat za svaki uzorak. Prosečna standardna devijacija ove procene za sve uzorke iznosi 1,3%. FFE se ne sme koristiti zasebno za potrebe izuzimanja uzorka pri izveštavanju o rezultatima.

Za otkrivanje hromozomske predstavljenosti, VeriSeq NIPT Assay Software v2 koristi pojedinačni test pouzdanosti fetalne aneuploidije (Fetal Aneuploidy Confidence Test, iFACT) – pokazatelj sa dinamičkim pragom koji pokazuje da li je sistem generisao dovoljnu pokrivenost sekvenciranja, uzimajući u obzir procenu fetalne frakcije za svaki uzorak. Negativni pozivi se prijavljuju samo ako uzorak ispunjava iFACT prag. Ako uzorak ne dosegne taj prag, procena kontrole kvaliteta prikazuje „FAILED iFACT“ (NEUSPEO iFACT) i sistem ne generiše rezultat.

Osim iFACT-a, VeriSeq NIPT Assay Software v2 tokom analize procenjuje još nekoliko pokazatelja kontrole kvaliteta. Dodatni pokazatelji obuhvataju procenu uniformnosti pokrivenosti u referentnim genomskim regionima i raspodelu dužina fragmenata cfDNA. Procena kontrole kvaliteta prikazuje zastavicu kontrole kvaliteta ili neuspelu kontrolu kvaliteta za sve pokazatelje izvan prihvatljivog opsega. U slučaju neuspeli kontrole kvaliteta, sistem ne generiše rezultat za uzorak. Ako kontrola kvaliteta uzorka nije uspela, on se može ponovno obraditi pod uslovom da je zapremina plazme u epruveti za prikupljanje krvi dovoljna.

VeriSeq NIPT Solution v2 generiše podatke koji se koriste u završnom izveštaju. Ne generiše završni izveštaj za pacijenta. Korisnici su odgovorni za pripremu završnog izveštaja i njegov sadržaj, kao i za njegovo dostavljanje odgovarajućem lekaru. Illumina nije odgovorna za tačnost teksta završnog izveštaja namenjenog korisnicima.



### OPREZ

Proverite procenjene fetalne frakcije za sve uzorke. Ako su procenjene fetalne frakcije slične za sve uzorke u obradi, možda je došlo do amalgamacije uzorka koja je uticala na rezultate. Obratite se tehničkoj podršci kompanije Illumina za pomoć pri rešavanju problema.

## Karakteristike performansi

Sledeći podaci navedeni u odeljcima o kliničkom i analitičkom učinku generisani su upotrebom protokola i materijala navedenih u uputstvima za upotrebu počevši od plazme. Svi podaci dobijeni sekvenciranjem navedeni u ovom odeljku generisani su na sistemu za sekvenciranje NextSeq 500/550 ili sistemu za sekvenciranje NextSeq 550Dx sa sledećim konfiguracijama:

NextSeq 500/550	NextSeq 550Dx
Softver u instrumentu	NextSeq Control Software 4.0 NextSeq Operating Software 1.3

	<b>NextSeq 500/550</b>	<b>NextSeq 550Dx</b>
Verzija kompleta reagensa	Komplet reagensa NextSeq 500/550 High Output v2.5 (75 ciklusa)	Komplet reagensa NextSeq 550Dx High Output v2.5 (75 ciklusa)
Metod sekvenciranja	obrada sekvenciranjem 2x36 uparenih krajeva u režimu rada visoke snage	obrada sekvenciranjem 2x36 uparenih krajeva u režimu rada visoke snage

## Klinička studija

Klinička tačnost softvera VeriSeq NIPT Solution v2 pokazana je obradom uzoraka plazme trudnih žena sa jednoplodnim i blizanačkim trudnoćama. Uzorci su dobijeni iz deidentifikovanih uzoraka plazme iz banki plazme koji su prethodno obrađeni iz uzoraka periferne pune krvi. Više od 45.000 uzoraka je razmotreno za uključivanje u ispitivanje. Ti su uzorci prethodno prošli prenatalni skrining za aneuploidije hromozoma kod fetusa i delimične delekcije i duplikacije veličine 7 Mb ili veće. Svi uzorci zahvaćenih trudnoća i podskup uzastopnih uzoraka nezahvaćenih trudnoća ispunjavali su uslove za testiranje ukoliko su klinički ishodi bili dostupni i kriterijumi za uzorce ispunjeni. U skupu za analizu testa bilo je ukupno 2335 uzoraka. U tom skupu je 2328 uzoraka bilo iz jednoplodnih trudnoća, a sedam iz blizanačkih trudnoća.

28 od tih uzoraka (1,2%, 28/2335) palo je na kontroli kvaliteta analize pri prvom prolazu tokom analize obrađenih podataka dobijenih sekvenciranjem:

- 27 iFACT padova (jedan XO, 26 nezahvaćenih)
- Jeden pad zbog podataka izvan očekivanog opsega

## Demografski podaci i karakteristike trudnoće

Tabela 7 prikazuje rezime podataka o starosti majke, gestacijskoj starosti i trimestru trudnoće za uzorce u skriningu celog genoma, uključujući uzorce sa poznatim mozaicima. Većina (98%) uzoraka za testiranje predstavlja trudnoću u prvom tromesečju.

Upoređeni su demografski podaci za kohorte osnovnog skrininga i za kohorte skrininga celog genoma i nisu uočene statističke razlike. Demografski podaci i karakteristike trudnoće bili su slični bez obzira na to da li su poznati mozaici bili uključeni ili izuzeti.

Tabela 7 Demografski podaci i karakteristike trudnoće

Rezime statističkih podataka	Ceo genom (uključujući poznate mozaike)
Broj uzoraka	2307*
<b>Starost majke – godine</b>	
Srednja vrednost	35,08
Standardna devijacija	4,04
Medijana	34,95
25. percentil, 75. percentil	32,31, 37,79
Minimum, maksimum	20,22, 53,02
<b>Gestacijska starost pri vađenju krvi – u nedeljama</b>	
Srednja vrednost	10,93
Standardna devijacija	1,20
Medijana	10,57
25. percentil, 75. percentil	10,29, 11,14
Minimum, maksimum	10,00, 27,86
<b>Trimester trudnoće – n (%)</b>	
< prvi (<14 nedelja)	2252 (98%)
Drugi	54 (2%)
Treći ( $\geq$ 27 nedelja)	1 (0%)

\* Predstavljeni završni uzorci obuhvatili su 7 blizanaca.

## Klinički učinak

Rezultati koje daje VeriSeq NIPT Solution v2 upoređeni su sa ishodima prema kliničkom referentnom standardu. Ishodi prema kliničkom referentnom standardu (klinička saznanja) svih ispitanih uzoraka bili su povezani sa stanjem fetalne hromozomske aneuploidije i delimičnim delecijama i duplikacijama veličine najmanje 7 Mb. Ishodi prema kliničkom referentnom standardu za uzorce u ovom ispitivanju zavisili su od rezultata analize hromozoma ili fizičkog pregleda novorođenčeta uz negativan NIPT skrining test zasnovan na sekvenciranju nove generacije (NGS). Osoblje obučeno za izvođenje studije obavilo je klasifikaciju podataka kliničkog referentnog standarda u skladu sa dokumentom sponzora sa šiframa u medicini.

Metode analize hromozoma uključivale su kariotipsku analizu, fluorescentnu in situ hibridizaciju (fluorescence in situ hybridization, FISH) ili analizu hromozomskih mikronizova (chromosome microarray, CMA) komparativnom genomskom hibridizacijom. Analiza hromozoma obavljena je na perifernoj krvi ili pljuvački novorođenčeta ili bebe, uzorcima proizvoda začeća (products of conception, POC), amniocitima, horionskim resicama, tkivu posteljice ili krvi iz pupčane vrpce nakon porođaja.

Mozaicizam se definiše kao prisustvo dve ili više čelijskih linija različitog hromozomskog sastava kod pojedinca. Čelijske linije potiču od istog zigota. Vrsta i nivo mozaicizma su različiti i zavise od vremena mozaičkih događaja tokom embriogeneze i fetalnog razvoja. U prenatalnim dijagnozama se pojavljuju različite vrste mozaicizma u zavisnosti od raspodele abnormalnih čelijskih linija u odnosu na normalne u citotrofoblastu, mezenhimu ili fetusu.<sup>10</sup> Iako se mozaicizam može videti kod bilo koje hromozomske anomalije, zastupljeniji je kod retkih trizomija u odnosu na trizomije hromozoma 21, 18 i 13 (T21, T18 i T13).<sup>11</sup> Prilikom procene performansi slučajevi mozaicizma bili su obuhvaćeni analizom na nivou celog genoma jer je svrha ove vrste skrininga za ovu analizu otkrivanje retkih autozomnih aneuploidija (rare autosomal aneuploidies, RAA).

## Učinak osnovnog skrininga

Kod osnovnog skrininga anomalije obuhvataju T21, T18 i T13. Analizom su obuhvaćena ukupno 2243 jednoplodna i blizanačka uzorka. Svih sedam blizanačkih trudnoća je tačno otkriveno kao T21 i one nisu evidentirane u sledećoj tabeli.

**Tabela 8** Osetljivost i specifičnost testa VeriSeq NIPT Solution v2 za otkrivanje trizomija 21, 18 i 13 u osnovnom skriningu za jednoplodne trudnoće (bez poznatih mozaicizama)

	T21	T18	T13
Osetljivost	> 99,9% (130/130)	> 99,9% (41/41)	> 99,9% (26/26)
Dvostrani 95% CI	97,1%, 100%	91,4%, 100%	87,1%, 100%
Specifičnost	99,90% (1982/1984)	99,90% (1995/1997)	99,90% (2000/2002)
Dvostrani 95% CI	99,63%, 99,97%	99,64%, 99,97%	99,64%, 99,97%

Učinak analize pri osnovnom skriningu, kao što je prikazano u [Tabela 8](#), računa se uz izuzimanje podskupa od 64 uzorka zahvaćenih retkim autozomnim aneuploidijama, autozomnim delimičnim delecijama ili duplikacijama ili poznatim mozaicizmom. Ta 64 uzorka uključuju osam mozaika T21 i tri mozaika T18. Pet od tih 11 uzoraka identifikovano je kao pogodeno anomalijom koju je otkrio softver za analizu VeriSeq NIPT Assay Software v2.

## Učinak skrininga celog genoma

Kod skrininga celog genoma, pod svim anomalijama podrazumevaju se trizomije, monozomije i delimične delecije ili duplikacije od 7 Mb ili veće. Uzorci za skrining celog genoma sastojali su se od 36 uzoraka s poznatim mozaicizmom. Testirano je ukupno 2307 jednoplodnih i blizanačkih uzoraka. Kod svih sedam blizanačkih trudnoća tačno je otkriveno da se radi o anomaliji hromozoma 21 i one nisu evidentirane u sledećim tabelama.

## **Učinak skrininga celog genoma za sve anomalije**

Tabela 9 Osetljivost i specifičnost softvera VeriSeq NIPT Solution v2 pri skriningu celog genoma za otkrivanje svih anomalija (uključujući i poznate mozaike)

	Osetljivost	Specifičnost
Procenjeni % (n/N)	95,5% (318/333)	99,34% (1954/1967)
Dvostrani 95% CI	92,7%, 97,3%	98,87%, 99,61%

## **Učinak skrininga celog genoma za retku autozomnu aneuploidiju**

Tabela 10 Osetljivost i specifičnost softvera VeriSeq NIPT Solution v2 pri skriningu celog genoma za retku autozomnu aneuploidiju (uključujući i poznate mozaike)

	Osetljivost	Specifičnost
Procenjeni % (n/N)	96,4% (27/28)	99,80% (2001/2005)
Dvostrani 95% CI	82,3%, 99,4%	99,49%, 99,92%

## **Učinak skrininga celog genoma za delimične delekcije i duplikacije**

Tabela 11 Osetljivost i specifičnost softvera VeriSeq NIPT Solution v2 pri skriningu celog genoma za delimične delekcije i duplikacije od 7 Mb ili veće (uključujući i poznate mozaike)

	Osetljivost	Specifičnost
Procenjeni % (n/N)	74,1% (20/27)	99,80% (2000/2004)
Dvostrani 95% CI	55,3%, 86,8%	99,49%, 99,92%

## **Razlike u učinku osnovnog skrininga i skrininga celog genoma**

Metodologija računanja rezultata za česte trizomije i aneuploidije polnih hromozoma ista je za osnovni skrining i skrining celog genoma. U osnovnom skriningu algoritam se primenjuje samo na T21, T18 i T13. Međutim, kod skrininga celog genoma ta se metodologija proširuje tako da se analiziraju sve trizomije i retke aneuploidije autozoma, kao i delimične duplikacije i delekcije.

Postoje dve razlike između opisanog izveštavanja o učinku osnovnog skrininga i učinku skrininga celog genoma. Kao prvo, kod skrininga celog genoma uzorci sa poznatim mozaicizmom za česte trizomije, kao i za retke aneuploidije autozoma i delimične delekcije i duplikacije uključeni su u pokazatelje učinka. Kao drugo, kod skrininga celog genoma, po želji se može evidentirati otkrivanje delimične duplikacije ili delekcije uz punu trizomiju. Prisutnost pune trizomije, pored delimične duplikacije ili delekcije, može se videti pozivanjem na LLR rezultat naveden u dodatnom izveštaju.

## Uvrštavanje mozaika u skrining celog genoma

Mozaicizam se navodi kao ograničenje ove analize. Kada je prisutan mozaicizam, smanjen je fetalni signal anomalije, pa može biti teže njeno otkrivanje bez ugrožavanja celokupne specifičnosti analize. Međutim, pošto je mozaicizam važniji za prošireni sadržaj, uzorci sa mozaicizmom su uvršteni u skrining celog genoma.

Od 64 uzorka uvrštena u skrining celog genoma, ali ne i u osnovni skrining, za 36 uzoraka je identifikovano da prema kliničkom referentnom standardu sadrže mozaicizam. Od tih 36 uzoraka, 23 otkrivanja podudarala su se sa kliničkim referentnim standardom.

## Delimična delecija ili duplikacija u odnosu na otkrivanje aneuploidije celih hromozoma

VeriSeq NIPT Solution v2 sadrži opcije menija za osnovni skrining i skrining celog genoma. U osnovnom skriningu, rezultat „ANOMALY DETECTED“ (ANOMALIJA JE OTKRIVENA) prikazuje se samo kada je na hromozomima 21, 18 ili 13 otkrivena potpuna aneuploidija i ako su dostignuti svi pokazatelji kontrole kvaliteta. Kod skrininga celog genoma, sistem prepoznaće aneuploidiju kod svih autozoma i događaje delimične delecije i duplikacije veličine najmanje 7 Mb.

Pri korišćenju skrininga čitavog genoma, u slučajevima u kojima i ceo hromozomska događaj, kao i CNV događaj unutar istog hromozoma premašuje LLR prag, sistem daje prednost izveštavanju o događajima delimične delecije ili duplikacije u toku čitavog poziva hromozoma ako veličina delimične delecije ili duplikacije pokriva 75% ili manje hromozoma na kom je događaj otkriven. Ako je region sa delimičnom delecijom i duplikacijom veći od 75% veličine hromozoma, događaj se prijavljuje kao puna trizomija ili monozomija celog hromozoma ako je istovremeno prekoračen i LLR prag za ceo hromozom. Zbog toga delecije i duplikacije značajne veličine koje čine manje od 75% veličine hromozoma ili tačno toliko mogu biti indikacija za aneuploidiju celog hromozoma.

LLR rezultat za klasifikaciju celog hromozoma je kod svih uzorka dostupan u dodatnom izveštaju. Pre tumačenja rezultata treba pregledati LLR rezultat u vezi sa navedenom gornjom granicom na [Verovatnoća otkrivanja od 95% za regije prosečne veličine za VeriSeq NIPT Solution v2 na stranici 58](#). Na primer, CNV poziv gde LLR rezultati na nivou hromozoma premašuju gornju granicu dodatno podržavaju tumačenje koje odgovara aneuploidiji celog hromozoma. Kao primer, pogledajte [Tabela 12](#).

U kliničkom ispitivanju su bila dva uzorka jednoplodne trudnoće sa značajno velikim duplikacijama (jedna na hromozomu 21 i druga na hromozomu 18) koje su bile manje od 75% relativne veličine hromozoma (pogledajte [Tabela 12](#)). Oba događaja bila su navedena kao delimične duplikacije, a ne puna trizomija tog hromozoma. LLR rezultati za te događaje bili su iznad gornje granice u skladu sa zahvaćenim ishodom za punu trizomiju. Kod otkrivanja delimične duplikacije ili pune trizomije, postupanje nakon pozitivnog otkrivanja NIPT-om jeste da se pacijentu ponudi testiranje radi potvrde putem prenatalnih dijagnostičkih testova.

Tabela 12 Primeri događaja velike duplikacije identifikovani u skriningu celog genoma

Klinička saznanja	Ishod sistema za ceo genom	Veličina anomalije (Mb)	% hromozoma	LLR rezultati
Uzorak 1	Jedan plod sa trizomijom 21	Delimična duplikacija na 21	22,50	48,9 19,43

Klinička saznanja		Ishod sistema za ceo genom	Veličina anomalije (Mb)	% hromozoma	LLR rezultati
Uzorak 2	Jedan plod sa trizomijom 18	Delimična duplikacija na 18	47,00	60,2	12,99

Da biste saznali više o pokazateljima kontrole kvaliteta koji se koriste za izveštavanje o rezultatima aneuploidije, pogledajte Vodič za softver VeriSeq NIPT Solution v2 (br. dokumenta 1000000067940).

## Polni hromozomi

Rezultati koji se odnose na polne hromozome dobijeni testom VeriSeq NIPT Solution v2 upoređeni su sa ishodom prema kliničkom referentnom standardu i rezime je prikazan u sledećoj tabeli. Izračunat je procenat konkordantnosti za svaki polni hromozom u svakom ishodu prema kliničkom referentnom standardu. Procenat konkordantnosti izračunat je kao broj uzoraka kod kojih se otkrivanje polnih hromozoma od strane testa VeriSeq NIPT Solution v2 podudaralo sa klasifikacijom prema kliničkom referentnom standardu, podeljen ukupnim brojem uzoraka sa istom klasifikacijom prema kliničkom referentnom standardu.

Tabela 13 Procenat konkordantnosti za fetalnu klasifikaciju pola\*

Fetalna klasifikacija pola		Citogenetski rezultati									
Otkriveno	Kariotip	Ženski pol	Muški pol	XX	XY	XO	XXX	XXY	XYY	Drugo**	Nedostaje
Anomalija nije otkrivena	XX	997	0	21	0	2	0	0	0	0	0
Anomalija nije otkrivena	XY	0	966	0	15	0	0	0	0	0	1
Anomalija je otkrivena	XO	0	0	0	0	19	0	0	1	0	0
Anomalija je otkrivena	XXX	0	0	0	0	0	17	0	0	1	0
Anomalija je otkrivena	XXY	0	0	0	0	0	0	23	0	1	0
Anomalija je otkrivena	XYY	0	0	0	0	0	0	0	11	0	0
Ukupno		997	966	21	15	21	17	23	12	2	1
Procenat konkordantnosti		100	100	100	100	90,5	100	100	91,7	Nije primenjivo	Nije primenjivo

\* Pet blizanačkih trudnoća ispravno je klasifikovano kao prisutnost hromozoma Y. Dve trudnoće su ispravno klasifikovane kao neprisutnost hromozoma Y.

\*\* Drugi citogenetski rezultati bili su XXXXX i XXYY.

## Pozitivna prediktivna vrednost i negativna prediktivna vrednost testa VeriSeq NIPT Solution v2

Pozitivna prediktivna vrednost (PPV) i negativna prediktivna vrednost (NPV) testa daju informaciju o njegovoj sposobnosti da utiče na kliničke odluke na osnovu osetljivosti, specifičnosti i verovatnoće pre testa da je fetus zahvaćen trizomijom (zastupljenost). PPV i NPV zavise od zastupljenosti, a zastupljenost tih aneuploidija može se razlikovati u različitim populacijama ispitanika, pa su PPV i NPV izračunati za niz smislenih vrednosti zastupljenosti na osnovu vrednosti osetljivosti i specifičnosti uočenih u osnovnom skriningu (bez poznatih mozaika) kliničkog ispitivanja tačnosti. [Tabela 17](#) se zasniva na skriningu celog genoma (sa poznatim mozaicima).

Tabela 14 Zastupljenost trizomije 21, PPV i NPV u osnovnom skriningu (izuzimajući poznate mozaike)

Zastupljenost (%)	PPV (%)	NPV (%)
0,05	33,17	> 99,99
0,10	49,82	> 99,99
0,20	66,53	> 99,99
0,50	83,29	> 99,99
1,00	90,93	> 99,99
1,50	93,79	> 99,99
2,00	95,29	> 99,99

Tabela 15 Zastupljenost trizomije 18, PPV i NPV u osnovnom skriningu (izuzimajući poznate mozaike)

Zastupljenost (%)	PPV (%)	NPV (%)
0,03	23,06	> 99,99
0,05	33,31	> 99,99
0,10	49,99	> 99,99
0,20	66,68	> 99,99
0,30	75,03	> 99,99
0,40	80,04	> 99,99
0,50	83,38	> 99,99

Tabela 16 Zastupljenost trizomije 13, PPV i NPV u osnovnom skriningu (izuzimajući poznate mozaike)

Zastupljenost (%)	PPV (%)	NPV (%)
0,01	9,10	> 99,99

Zastupljenost (%)	PPV (%)	NPV (%)
0,02	16,68	> 99,99
0,05	33,37	> 99,99
0,10	50,05	> 99,99
0,20	66,73	> 99,99

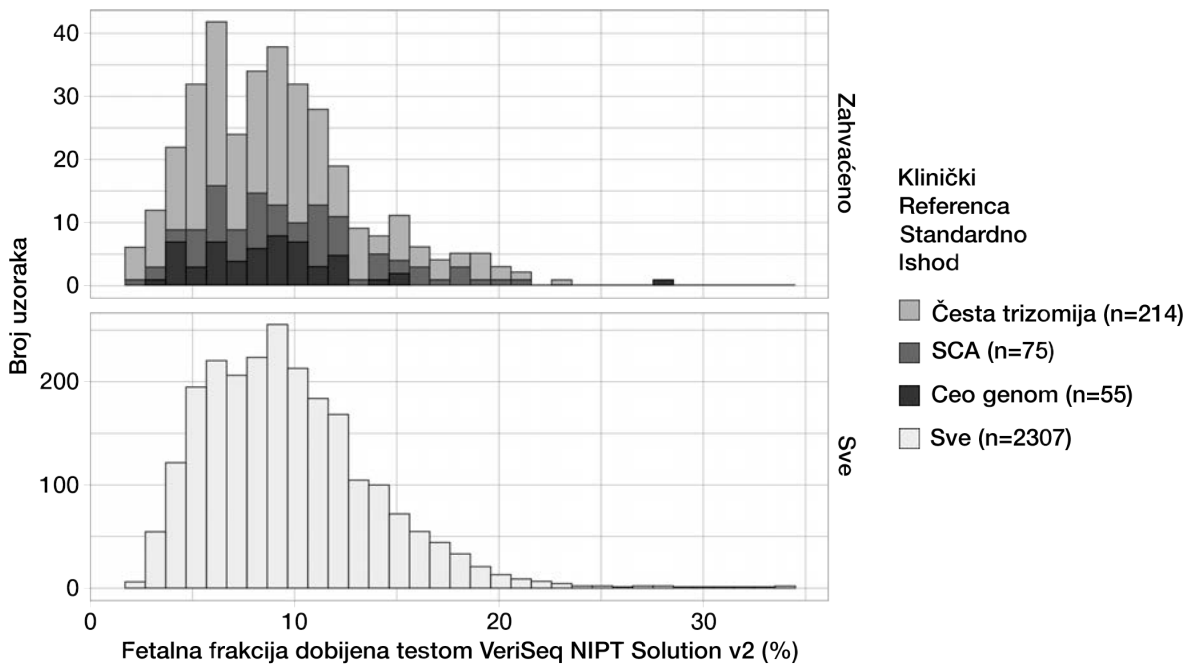
Tabela 17 Zastupljenost bilo koje anomalije, PPV i NPV u skriningu celog genoma (uključujući poznate mozaike)

Zastupljenost (%)	PPV (%)	NPV (%)
0,01	1,42	> 99,99
0,02	2,81	> 99,99
0,05	6,74	> 99,99
0,10	12,64	> 99,99
0,20	22,45	99,99
0,50	42,07	99,98
1,00	59,34	99,95
1,50	68,75	99,93
2,00	74,68	99,91

## Raspodela fetalne frakcije

Raspodela procena fetalne frakcije (FF) koje su dobijene testom VeriSeq NIPT Solution v2 za skrining celog genoma sa mozaicizmima pokazana je pomoću kategorije ishoda prema Kliničkom referentnom standardu na [Slika 1.](#)

Slika 1 Raspodela fetalne frakcije



5 uzoraka je imalo anomalije iz više kategorija.

Česta trizomija obuhvata uzorke sa trizomijom 21, 18 i/ili 13.

Ceo genom obuhvata uzorke sa RAA ili dešimičnim delecijama i/ili duplikacijama.

Procene fetalne frakcije su se kretale od 2% do 34% ukupno, sa medijanom od 9% i interkvartilnim rasponom (IQ) od 6% do 12%. Medijana procene fetalne frakcije za česte trizomije i događaje otkrivenog skriningom celog genoma iznosi 8%, a za aneuploidije polnih hromozoma (Sex chromosome aneuploidy, SCA) iznosi 9%. Opseg procene fetalne frakcije bio je dosledan za sve ishode. Nema očiglednog pomaka u raspodeli fetalne frakcije među čestim trizomijama, aneuploidijama polnih hromozoma, događajima otkrivenim tokom skrininga celog genoma, kao ni svih uzoraka u analizi celog genoma.

## Učinak kod blizanačkih trudnoća

### Procena učinka u pogledu trizomije 13, 18 i 21 i hromozoma Y u blizanačkim trudnoćama

Zbog male zastupljenosti trizomije 21, 18 i 13 u blizanačkim trudnoćama samo je mali broj zahvaćenih uzoraka blizanaca bio dostupan za kliničko ispitivanje. Da bi se procenio učinak softvera VeriSeq NIPT Solution v2 u blizanačkim trudnoćama, računarski (*in silico*) modeli zasnovani na osmatranjima kliničkih uzoraka korišćeni su za simulaciju populacija blizanačkih trudnoća. Ova simulacija je bila u skladu sa namenskom populacijom. Raspodela fetalne frakcije određena je iz otprilike 4500 uzoraka blizanaca i upoređena sa raspodelom iz oko 120.000 jednoplodnih uzoraka. Raspodela fetalne frakcije koja zavisi od statusa aneuploidije određena je iz pretpostavljenih jednoplodnih otkrivanja (1044 trizomije 21, 307 trizomija 18 i 192 trizomije 13). Kombinovanje ove dve raspodele omogućilo je donošenje zaključka o otkrivanju aneuploidije kod blizanaca. Simulirani su

skupovi dizigotnih i monozigotnih blizanaca i uzet je ponderisani prosek koji predstavlja njihovu zastupljenost u namenskoj populaciji (2 dizigotni: 1 monozigotni) radi procene osetljivosti. Radi specifičnosti, simulirani su skupovi nezahvaćenih blizanaca.

Frakcija svakog simuliranog uzorka zahvaćena trizomijom (tj. zahvaćena frakcija) različito je izračunata za svaku kategoriju uzorka:

- Kod monozigotnih blizanaca zahvaćena frakcija svakog uzorka postavljena je na 1,0 jer u toj situaciji trizomija pogarda oba blizanca.
- Kod dizigotnih blizanaca prepostavljeno je da je samo jedan blizanac pogođen (izuzetno su retki slučajevi u kojima su zahvaćena oba dizigotna blizanca). Vrednosti zahvaćene frakcije simulirane su pomoću poznate raspodele odnosa fetalne frakcije utvrđene na osnovu kliničkih uzoraka blizanaca različitog pola. Korišćen je konzervativni pristup prema kom je prepostavljeno da zahvaćeni blizanac uvek ima najnižu fetalnu frakciju među blizancima. Primenjen je faktor korekcije za fetalne frakcije koje su u proseku niže kod trudnoća sa trizomijom 13 i 18.
- Kod nezahvaćenih blizanaca zahvaćena frakcija svakog uzorka podešena je na nulu.

Kod blizanaca zahvaćenih ili trizomijom 18 ili trizomijom 13, smanjena je fetalna frakcija koja odgovara zahvaćenoj frakciji uzorka. Smanjenje je bilo proporcionalno prosečnom smanjenju fetalne frakcije uočenom u kliničkim podacima kod jednoplodnih trudnoća sa trizomijom 18 ili 13 u odnosu na euploidne jednoplodne trudnoće.

Ukupna fetalna frakcija i zahvaćena frakcija svakog simuliranog uzorka zatim su korišćene za izračunavanje rezultata aneuploidije pomoću standardnog algoritma softvera VeriSeq NIPT Solution v2. Osetljivost je izračunata određivanjem učestalosti slučajeva u kojima su rezultati aneuploidije za simulirane zahvaćene blizance bili iznad odgovarajuće granične vrednosti za aneuploidiju. U skladu s tim, specifičnost je izračunata određivanjem koliko su često rezultati aneuploidije za simulirane nezahvaćene blizance bili ispod odgovarajuće granične vrednosti za aneuploidiju ([Tabela 18](#)). Intervali pouzdanosti (CI) od 95% procenjeni su na osnovu broja stvarnih kliničkih blizanačkih uzoraka u izvornom skupu podataka, koji su bili klasifikovani kao zahvaćeni ili nezahvaćeni relevantnom trizomijom.

Radi procene osetljivosti za hromozom Y u blizanačkim uzorcima simulirani su skupovi blizanaca XY/XY i XX/XY. Uzet je ponderisani prosek koji predstavlja njihovu učestalost u namenskoj populaciji (1 XY/XY: 1 XX/XY). Radi procene specifičnosti za hromozom Y kod blizanaca simuliran je skup blizanaca XX/XX. Ukupne vrednosti fetalne frakcije simulirane su u skladu sa poznatom raspodelom fetalne frakcije u kliničkim uzorcima blizanaca.

Za blizance XY/XY i XX/XY procenjeni su odgovarajući rezultati hromozoma Y pomoću poznatog odnosa između fetalne frakcije i rezultata hromozoma Y u kliničkim jednoplodnim uzorcima koji su klasifikovani kao uzorci muškog pola. Samo u slučaju blizanaca XX/XY simulirane su vrednosti zahvaćene (tj. muške) fetalne frakcije pomoću poznate raspodele odnosa fetalne frakcije uočenih između blizanaca iz iste trudnoće, kao što je utvrđeno kliničkim uzorcima blizanaca različitog pola. Korišćen je konzervativni pristup, pa je odabrana zahvaćena frakcija koja je odgovarala manjem od dva blizanca. Za svaki simulirani uzorak XX/XY, rezultat hromozoma Y pomnožen je zahvaćenom frakcijom.

U slučaju blizanaca XX/XX, rezultati hromozoma Y uzorkovani su iz rezultata uočenih iz kliničkih jednoplodnih uzoraka koji su klasifikovani kao uzorci ženskog pola. Rezultat hromozoma Y i ukupna fetalna frakcija zatim su korišćeni za klasifikaciju svakog simuliranog uzorka kao onog u kom je hromozom Y prisutan ili odsutan pomoću standardnog algoritma softvera VeriSeq NIPT Solution v2.

Osetljivost je izračunata određivanjem učestalosti tačne klasifikacije simuliranih blizanaca XY/XY ili XX/XY kao onih kod kojih je hromozom Y prisutan. Specifičnost je izračunata utvrđivanjem koliko su često simulirani blizanci XX/XX bili tačno klasifikovani kao da ne sadrže hromozom Y. Intervali pouzdanosti (CI) od 95% procenjeni su na osnovu broja stvarnih kliničkih uzoraka blizanaca u izvornom skupu podataka koji su bili klasifikovani kao oni kod kojih je hromozom Y prisutan ili odsutan.

Tabela 18 Procene za trizomiju 21, 18 i 13 u simuliranoj populaciji blizanačkih trudnoća

	Trizomija 21	Trizomija 18	Trizomija 13	Prisutnost hromozoma Y
Osetljivost	96,4%	95,7%	93,6%	> 99,9%
Dvostrani 95% CI	(86,4%, 98,9%)	(68,3%, 99,4%)	(64,1%, 98,9%)	(99,9%, > 99,9%)
Specifičnost	99,9%	> 99,9%	> 99,9%	> 99,9%
Dvostrani 95% CI	(99,8%, > 99,9%)	(99,9%, > 99,9%)	(99,9%, > 99,9%)	(99,7%, > 99,9%)

Tabela 18 prikazuje punktualne procene i procenjene intervale pouzdanosti od 95% za osetljivost i specifičnost softvera VeriSeq NIPT Solution v2 u prepoznavanju trizomije 21, 18, 13 i prisutnosti hromozoma Y u simuliranoj populaciji blizanačkih trudnoća u skladu sa namenskom populacijom. Intervali pouzdanosti su procenjeni na osnovu broja kontrola kvaliteta koje su prošli klinički uzorci blizanaca klasifikovani kao zahvaćeni ili nezahvaćeni relevantnom trizomijom. Proračun osetljivosti podrazumeva da su dve trećine zahvaćenih blizanačkih trudnoća dizigotne sa jednim zahvaćenim blizancem, dok je jedna trećina zahvaćenih blizanačkih trudnoća monozigotna sa zahvaćena oba blizanca.

Procene navedene u Tabela 18 odnose se samo na blizanačke trudnoće. Zbog još manje zastupljenosti, podaci za višeplodne trudnoće (troplodne ili više) nisu bili dovoljni za utvrđivanje odgovarajućih statističkih modela za procenu tačnosti otkrivanja aneuploidije.

## Analitički učinak

### Preciznost

Da bi se procenila i kvantifikovala preciznost analize, softver za tok analize VeriSeq NIPT Solution v2 korišćen je za ponovnu analizu podataka iz dve prethodne studije obavljene pomoću sistema VeriSeq NIPT Solution:

- studije o moći reprodukcije na više mesta koja se sastojala od tri obrade izvedene od strane tri laboranta na tri mesta, uz korišćenje jedne serije reagensa za ukupno devet obrada.
- studije o preciznosti unutar laboratorije koja se sastojala od 12 obrada na jednom mestu pomoću dve platforme ML STAR, dva sistema instrumenata za sekvenciranje i tri serije reagensa za sekvenciranje.

Cilj studije o preciznosti bio je kvantifikovanje preciznosti analize koja se odnosi na trizomiju 21 (T21) i hromozom Y, kao i procena varijabilnosti između različitih instrumenata, kompleta za pripremu biblioteka i serija reagensa za sekvenciranje. Ponovljivost za uslove koji nisu prethodno opisani nije procenjena kao deo studija.

Stvoren je skup fetalne frakcije T21 od 5% kombinovanjem cfDNA izdvojene iz majčine plazme trudnih žena (sa fetusom koji ima T21) i cfDNA izdvojene iz plazme žena koje nisu trudne. Stvoren je i skup cfDNA majčinog i muškog pola (fetus XY) fetalne frakcije od 10%. Panel uzorka za svaku studiju za svaku obradu obuhvatao je 4 replikata skupa uzoraka sa fetalnom frakcijom od 5% zahvaćenih sa T21 i 20 replikata skupa cfDNA majčinog i muškog pola sa fetalnom frakcijom od 10%. Testiranje je obavljano tokom 10 dana i obavljena je ukupno 21 obrada za kombinaciju dve studije.

Za procenu su odabrani T21 i prisutnost hromozoma Y, na osnovu reprezentativnosti kliničkih uslova i složenosti otkrivanja anomalije. Veličina hromozoma 21, kao najmanjeg ljudskog autozoma, direktno utiče na osetljivost otkrivanja T21, naročito pri niskim vrednostima fetalne frakcije kakve su korišćene u ovoj studiji. Hromozom Y u obliku u kom je prisutan u majčinoj plazmi isključivo je fetalnog porekla, pa ga zato analiza lakše otkriva.

Uočena srednja i standardna devijacija LLR rezultata za hromozom 21 i normalizovane hromozomske vrednosti za hromozom Y (NCV) pokazale su da je standardna devijacija replikata (SD) bila najveći izvor varijabilnosti. Varijacije između mesta, instrumenata i serija reagensa dodale su neznatnu količinu varijabilnosti, kao što pokazuje razlika između ukupne SD i SD replikata u [Tabela 19](#) i [Tabela 20](#).

Tabela 19 Rezime standardne devijacije (SD) odziva sekvenciranja na više mesta (ponovljivost)

Odziv	N	Srednja vrednost	SD replikata	Ukupna SD moći reprodukcije*
LLR rezultat za hromozom 21	36	34,43	11,36	11,36
NCV za hromozom Y	180	190,56	7,96	10,20

\* Ukupna vrednost obuhvata varijabilnost zbog mesta, laboranta, obrade, dana i replikata.

Tabela 20 Rezime preciznosti odziva sekvenciranja unutar laboratorije

Odziv	N	Srednja vrednost	SD replikata	Ukupna SD unutar laboratorije*
LLR rezultat za hromozom 21	48	36,01	9,07	10,25
NCV za hromozom Y	240	198,68	7,63	7,82

\* Ukupna vrednost obuhvata varijabilnost zbog instrumenta za sekvenciranje, serije reagensa, laboranta, obrade, dana i replikata.

Obavljena je dodatna studija radi poređenja preciznosti sekvenciranja sistemom VeriSeq NIPT Solution v2 (ukupna standardna devijacija) uz korišćenje ćelije toka verzije 2.0 u odnosu na ćeliju toka verzije 2.5. Studija je obuhvatala dve vrste ćelija toka (v2.0 i v2.5), tri serije kompleta za sekvenciranje, četiri sistema instrumenata i dve obrade sekvenciranjem po kombinaciji, što je ukupno 48 obrada za jedno mesto. Pripremljen je jedan skup za sekvenciranje iz pločica cfDNA koje su ručno pripremljene. Panel uzorka je obuhvatao 4 replikata skupa

uzoraka sa fetalnom frakcijom od 5% zahvaćenih sa T21 i 20 replikata skupa cfDNA majčinog i muškog pola (fetus XY) sa fetalnom frakcijom od 10%. Rezultati ove studije predstavljeni su u [Tabela 21](#) i podržavaju tezu da nema razlike u preciznosti sekvenciranja kada se koriste ćelije toka v2.0 i ćelije toka v2.5.

Tabela 21 Rezime preciznosti odziva sekvenciranja kada se koriste ćelije toka v2.0 i ćelije toka v2.5

Odziv	Broj posmatranja po verziji	Ukupan SD za v2.0*	Ukupan SD za v2.5*	Statistički rezultat**
LLR rezultat za hromozom 21	96	9,56	8,44	Statistički ekvivalent (p-vrednost = 0,25)
NCV za hromozom Y	480	7,74	7,38	Statistički ekvivalent (p-vrednost = 0,38)

\* Ukupna vrednost obuhvata varijabilnost zbog instrumenta za sekvenciranje, serije reagensa, obrade, dana, replikata

\*\*Na osnovu F-testa jednakosti varijansi (kvadrat standardne devijacije)

## Unakrsna kontaminacija

Unakrsna kontaminacija procenjena je kroz tok rada pripreme uzorka za VeriSeq NIPT Solution. Testirani su skupovi plazme žena koje nisu trudne (XX) i odraslih muškaraca (XY) prema uzorku šahovske table u formatu pločice sa 96 otvora na 4 pločice. N=48 za svaki ženski i muški uzorak po pločici za ukupno 192 ženska i 192 muška uzorka. Nijedan ženski uzorak nije pokazao pokrivenost hromozoma Y koja bi bila statistički veća od procenjene pozadine, što znači da nije bilo unakrsne kontaminacije muškim uzorcima sa iste pločice. U sistemu VeriSeq NIPT Solution nije primećena unakrsna kontaminacija koja se može detektovati.

## Potencijalno ometajuće (interferirajuće) supstance

Uticaj potencijalno ometajućih supstanci na VeriSeq NIPT Solution određen je procenom učinka analize u prisustvu takvih supstanci.

U skupove majčine plazme nezahvaćenih ženskih trudnoća (fetus XX) dodati su albumin, bilirubin, hemoglobin i trigliceridi (endogeni). Skupovi su testirani pri dve koncentracije svake od testnih supstanci (n=16 za svaku). Nisu uočeni ometajući uticaji na učinak analize.

Tabela 22 Potencijalno ometajuće supstance (endogene)

Testna supstanca	Niska testna koncentracija (mg/ml)	Visoka testna koncentracija (mg/ml)
Albumin	35	50
Bilirubin	0,01	0,15
Hemoglobin	100	200
Triglicerid	1,5	5

I prirodno prisutna genomska DNA (gDNA) majke u plazmi može potencijalno ometati učinak analize jer se može izdvojiti zajedno s fetalnom cfDNA. Genomska DNA u nivoima od 1,6, 3,3 i 4,9 ng po uzorku (što odgovara standardnoj devijaciji 1, 2 i 3 iznad srednje očekivane vrednosti koncentracije gDNA posle 7 dana skladištenja

pune krvi<sup>12)</sup> dodata je u cfDNA izdvojenu iz majčine plazme kod nezahvaćenih ženskih (fetus XX) trudnoća. Uzorci su zatim testirani u instrumentu VeriSeq NIPT Solution (n=16 za svaku koncentraciju). Nisu uočeni ometajući uticaji na učinak analize u prisustvu povišenih nivoa gDNA.

Dvadeset potencijalno ometajućih (interferirajućih) supstanci zasnovanih na lekovima (egzogenih) koji se često koriste ili prepisuju tokom trudnoće testirano je prema EP7-A2 (Interference Testing in Clinical Chemistry; Approved Guideline-Second Edition). 20 potencijalnih interferenata kombinovano je u četiri skupa, dodato u majčinu plazmu kod nezahvaćenih ženskih (fetus XX) trudnoća i testirano uređajem VeriSeq NIPT Solution (N=16 za svaki skup). Nisu uočeni ometajući uticaji na učinak analize u prisustvu ovih egzogenih supstanci.

Tabela 23 Potencijalno ometajuće supstance (egzogene)

Skup 1	Skup 2	Skup 3	Skup 4
Acetaminofen	Difenhidramin	Albuterol	Cetirizin
Acetilcistein	Eritromicin	Bupropion	Dekstrometorfant
Bisoprolol	Gvaifenezin	Kofein	L-askorbinska kiselina
Citalopram	Heparin	Sertralin	Metoprolol
Desloratadin	Lidokain	Natrijum fluorid	Nadolol

## Granica otkrivanja

Granica otkrivanja (Limit of Detection, LOD) definiše se kao nivo fetalne frakcije koji odgovara 95% verovatnoći otkrivanja stanja koje se posmatra, npr. T21. Da bi se odredila granica otkrivanja uređaja VeriSeq NIPT Solution v2 za razna česta stanja, obavljena su odgovarajuća ispitivanja i statističke analize.

Verovatnoća otkrivanja stanja koje se posmatra u zahvaćenom uzorku koji se obrađuje uređajem VeriSeq NIPT Solution v2 prvenstveno zavisi od tri faktora:

- Fetalna frakcija
- Dubina sekvenciranja
- Veličina i složenost genomskega regiona koji se posmatra

Ako prepostavimo da je dubina sekvenciranja konstantna, određenu aberaciju je lakše otkriti u uzorku sa većim procentom fetalne frakcije nego u uzorku sa manjim procentom fetalne frakcije. I obratno, ako prepostavimo da je fetalna frakcija konstantna, određenu aberaciju je lakše otkriti u uzorku sa većom dubinom sekvenciranja nego u uzorku sa manjom dubinom sekvenciranja. Na kraju, aberacije u manjim ili složenijim genomskim regionima teže se otkrivaju nego aberacije u većim ili manje složenim genomskim regionima, uz prepostavku da su fetalna frakcija i dubina sekvenciranja konstantne.

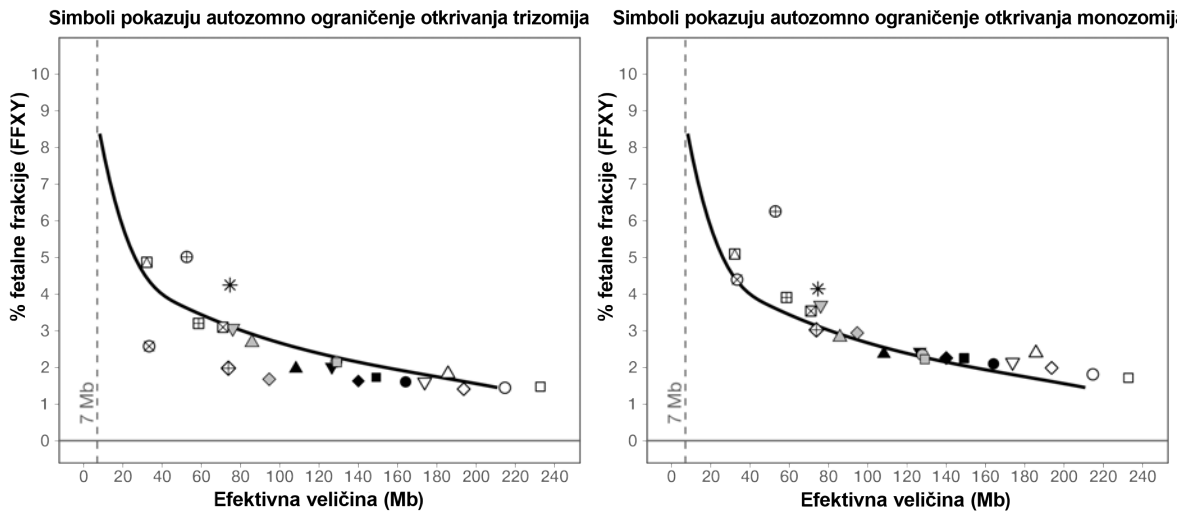
Da bi se odredio LOD za otkrivanje T21, analizirani su uzorci koji se sastoje od mešavine uzoraka iz skupa sa T21 i skupa sa nezahvaćenim uzorcima. Dve vrste analita pomešane su preko titracijske serije radi stvaranja skupa od sedam nivoa fetalne frakcije (0, 2, 3, 4, 5, 6 i 10 %). Svaki nivo je predstavljalo ukupno 10 replikata.

Da bi se dodatno povećala rezolucija rešetke fetalne frakcije za LOD analizu, podaci iz tog ispitivanja pojačani su podacima dobijenim razređivanjem in silico. Efekti eksperimentalnog razređivanja i titracije simulirani su kontrolisanim mešanjem podataka dobijenih sekvenciranjem. Podaci dobijeni titracijom in silico pokrili su niz od 14 nivoa fetalne frakcije (1,25, 1,50, 1,75, 2,00, 2,25, 2,50, 2,75, 3,00, 3,25, 3,50, 3,75, 4,00, 4,25 i 4,50 %) uz 32 replikata za svaki nivo. Na dobijene podatke primenjena je probit analiza da bi se utvrdio LOD za T21.

Nezavisno od toga, razvijen je statistički model utemeljen na fetalnoj frakciji, dubini sekvenciranja i genomskoj veličini/složenosti, koji predviđa verovatnoću otkrivanja bilo koje aberacije u bilo kom uzorku. Ovaj model je zasnovan na podacima koji odgovaraju skupu od 1405 uzoraka XY. Utvrđeno je da je LOD za T21, kao što je predviđeno ovaj model, u skladu sa procenom zasnovanom na goreopisanoj probit analizi. Ovaj statistički model je korišćen za određivanje vrednosti LOD-a za aneuploidije na svim autozomima i za delimične delecije i duplikacije.

**Slika 2** prikazuje 95% verovatnoću otkrivanja za regije prosečne veličine i autozomne granice otkrivanja za sve trizomije i monozomije. CNV LLR gornja granica 15.1.

Slika 2 Verovatnoća otkrivanja od 95% za regije prosečne veličine za VeriSeq NIPT Solution v2



Hrom.	Simbol	Trizomija		Monozomija	
		Gornja granica LLR-a	LoD (%)	Gornja granica LLR-a	LoD (%)
1	○	7	1,44	13,2	1,80
2	□	9	1,47	13,6	1,71
3	◇	5	1,41	13,8	1,99
4	△	7	1,82	15,2	2,39
5	▽	7,6	1,60	17	2,14
6	●	7,3	1,60	15,4	2,09
7	■	6,6	1,73	14	2,25
8	◆	5,8	1,63	14,8	2,25
9	▲	8	1,97	13,6	2,37
10	▼	8,8	2,01	14,7	2,42
11	◎	12,2	2,14	15,7	2,35

Hrom.	Simbol	Trizomija		Monozomija	
		Gornja granica LLR-a	LoD (%)	Gornja granica LLR-a	LoD (%)
12	■	11,6	2,14	12,8	2,22
13	◇	3	1,68	16,5	2,94
14	△	12,7	2,68	14,7	2,82
15	▽	9,8	3,07	16,4	3,69
16	⊗	10,7	3,10	15,3	3,54
17	*	16,8	4,25	15,7	4,14
18	◊	3	1,98	11,3	3,02
19	⊕	15,5	5,01	27,5	6,26
20	□	10,6	3,20	18,2	3,91
21	◎	2,5	2,58	13,2	4,40
22	▣	13,5	4,87	15,3	5,09

# Otklanjanje problema

## Otklanjanje problema sa softverom VeriSeq NIPT Solution v2

Režim greške	Mogući rezultat	Tumačenje	Preporučena radnja	Komentari
Nema dovoljno ulazne plazme	Neuspela kontrola kvaliteta uzorka	Nedovoljna zapremina plazme.	Ponovo uzmite krv	Na osnovu vizuelne provere zapremine plazme.
Greška epruvete sa krvlju	Krv se nije razdvojila na slojeve	Uzorak nije centrifugiran.	Proverite da li je centrifuga pokrenuta i da li je epruveta centrifugirana korišćenjem odgovarajuće sile. Ponovo uzmite uzorak.	
	Nepravilno skladištenje ili transport uzorka (hemoliza uzorka).	Ponovo uzmite uzorak.	Smrznuti uzorci se ne razdvajaju. Nepravilni uslovi transporta ili skladištenja mogu dovesti do hemolize uzorka.	

Režim greške	Mogući rezultat	Tumačenje	Preporučena radnja	Komentari
Čep u uzorku ili spor protok	Kontaminacija plazme	Pojedinačni uzorci mogu začepiti pločicu za vezivanje ako je uzorak plazme znatno kontaminiran.	Pregledajte uzorak. Ako je preostala plazma u epruveti crvena ili beličasta, otkažite uzorak i zatražite ponovno uzimanje uzorka. Ako uzorak izgleda normalno, ponovo ga testirajte.	
	Prelivanje uzorka	Neodgovarajuća vizuelna provera svake epruvete radi utvrđivanja prikladnosti uzorka.	Proglasite nevažećim uzorke u obližnjim otvorima koji su zahvaćeni prelivanjem.	Može ukazivati na to da su uzorci transportovani ili pogrešno skladišteni pre obrade. Neprikladne uzorke izuzmite iz obrade.
	Kvar hardvera	Neodgovarajuća digestija materijala tokom ekstrahovanja.	Ponovo testirajte uzorak. Ako se problem javlja i za otvore sa drugim uzorcima, обратите se tehničkoj podršci kompanije Illumina.	

Režim greške	Mogući rezultat	Tumačenje	Preporučena radnja	Komentari
Neuspela kontrola kvaliteta analize pojedinačnog uzorka	Neuspela kontrola kvaliteta sekvenciranja	Mogući uzroci su sledeći: <ul style="list-style-type: none"><li>• Nedovoljan genetski unos</li><li>• Pogrešan prenos tokom rukovanja uzorkom</li><li>• Neuspeli u sekvenciranju reagensa</li></ul>	Proverite oznake na uzorcima. Pogledajte da li je bilo sličnog učinka kod prethodnih uzoraka na relativnoj poziciji na pločici. Ponovo testirajte uzorak.	Ukazuje na nedovoljan unos uzorka ili pogrešan prenos na platformi ML STAR. Nedovoljna količina genetskog materijala može biti posledica nedovoljne količine DNK bez ćelija u plazmi ili DNK zasnovane na ćelijama koja dovodi do prekomernog razređivanja uzorka za sekvenciranje.
Male vrednosti fetalne frakcije ili mali broj mesta koja nisu izuzeta (eng. Non- Excluded Sites (NES))	Nije generisano dovoljno podataka za precizan izveštaj.		Ponovite testiranje na plazmi.	

Režim greške	Mogući rezultat	Tumačenje	Preporučena radnja	Komentari
Neuspela kvantifikacija pri kontroli kvaliteta	Neuspela obrada kvantifikacije. Mediana serije ispod minimuma	Nedovoljan prinos postupka.	Ponovite kvantifikaciju. Ako ponavljanje ne uspe, обратите se tehničkoj podršci kompanije Illumina.	Standardne metrike krive koje ne prolaze ili ukazuju na probleme sa pripremom biblioteke (tj. korišćenje etanola nebiološkog kvaliteta) ili na probleme sa procesom kvantifikacije.
	Neuspela obrada kvantifikacije	Neuspela standardna kriva.	Ponovite kvantifikaciju. Ako ponavljanje ne uspe, обратите se tehničkoj podršci kompanije Illumina.	
Greška pri formiranju skupova	Formiranje skupova uzoraka nije uspelo	Analiza formiranja skupova ne može da izračuna tačne zapremine skupova.	Ponovo procenite koncentraciju ciljnog skupa. Ponovo pokrenite analizu formiranja skupova.	

## Otklanjanje problema sa platformom VeriSeq NIPT Microlab STAR

Korak postupka	Kôd greške	Dijalog greške	Opis	Rešenje od strane korisnika
Formiranje serije	EM0044	The Batch ID entered contains forbidden characters. (Uneti ID serije sadrži zabranjene znakove.)	VeriSeq NIPT Solution v2 u svim poljima sa podacima prihvata samo brojeve, slova, donje crte i crte.	Promenite naziv serije tako da ne sadrži specijalne znakove.

Korak postupka	Kôd greške	Dijalog greške	Opis	Rešenje od strane korisnika
Formiranje serije	EM0051	The Batch ID is greater than 36 characters in length. (ID serije je duži od 36 znakova.)	VeriSeq NIPT Solution v2 ograničava dužinu naziva serija na najviše 36 znakova.	Promenite naziv serije tako da bude kraći od 36 znakova.
Formiranje serije	EM0076	Unable to connect to VeriSeq Onsite Server v2 (Nije moguće povezivanje sa serverom VeriSeq Onsite Server v2)	VeriSeq Onsite Server v2 ne odgovara na zahteve za podatke koje šalje Workflow Manager.	<ol style="list-style-type: none"> <li>Uverite se da je ML STAR povezan na mrežu.</li> <li>Uverite se da je VeriSeq Onsite Server v2 uključen.</li> <li>Proverite da li ML STAR može da se poveže sa sistemom VeriSeq Onsite Server v2 (pomoću ping-zahteva).</li> <li>Ako prethodni koraci ne reše problem, obratite se tehničkoj podršci kompanije Illumina.</li> </ol>
Formiranje serije	EM0118	This batch has been failed and cannot be further processed. (Ova serija nije ispravna i ne može se dalje obrađivati.)	Za navedenu seriju je već utvrđeno da nije ispravna i njena dalja obrada nije moguća.	Zapis o seriji na sistemu VeriSeq Onsite Server v2 ukazuje na to da izabrana serija nije ispravna. Dalja obrada nije dozvoljena. Napravite drugu seriju sa potrebnim uzorcima.
Formiranje serije	Nije primenljivo	Obrada ove serije je već završena. Would you like to repool? (Obrada ove serije je već završena. Želite li ponovo da formirate skup?)	<p>Navedena serija je obrađena kroz proces formiranja skupova.</p> <p>Jedina obrada koja može da se dozvoli je ponovno formiranje skupova.</p>	<p>Ponovo formirajte skup na sledeći način.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Izaberite <b>Re-Pool</b> (Ponovo formiraj skup).</li> <li>Prekinite metod i uverite se da je naziv serije tačan pre ponovnog formiranja skupa.</li> </ul>

Korak postupka	Kôd greške	Dijalog greške	Opis	Rešenje od strane korisnika
Izolovanje plazme	WP0087	Duplicate sample barcodes loaded. (Uneti su uzorci sa dupliranim bar-kodovima.)	U sistem su uneti uzorci sa identičnim bar-kodovima.	<ol style="list-style-type: none"> <li>Pratite upite softvera Workflow Manager da biste identifikovali duplike uzoraka.</li> <li>Uklonite duplike i ponovo ih označite ili zamenite.</li> <li>Ponovo unesite uzorke.</li> </ol>
Izolovanje plazme	EP0102	Samples specified in the Sample Sheet were not loaded. (Uzorci navedeni na listu sa uzorcima nisu uneti.)	Uzorci navedeni na listu sa uzorcima nisu uvršteni u unete bar-kodove.	<ol style="list-style-type: none"> <li>Pratite upite softvera Workflow Manager da biste identifikovali uzorke koji nedostaju.</li> <li>Uradite nešto od sledećeg: <ul style="list-style-type: none"> <li>Dodajte uzorke koji nedostaju u seriju i ponovo unesite uzorke.</li> <li>Obustavite metod i izmenite list sa uzorcima prema potrebi. Ponovo pokrenite metod.</li> </ul> </li> </ol>
Postavljanje pločica	Nije primenljivo	Venus Barcode Mask Error (Greška maske Venus za bar-kodove)	Workflow Manager nameće ispravno povezivanje pločica sa serijom koristeći maske Venus za bar-kodove.	<ol style="list-style-type: none"> <li>Proverite kako je postavljena pločica i potvrdite da je raspored pločice pravilan.</li> <li>Uverite se da je postavljena pločica odgovarajuća za navedenu seriju.</li> </ol>

Korak postupka	Kôd greške	Dijalog greške	Opis	Rešenje od strane korisnika
Ekstrahovanje cfDNK	WE0150	Pressure in the vacuum chamber is too low. (Pritisak u vakuumskoj komori je prenizak.)	Workflow Manager ne nastavlja s radom ako je vrednost pritiska vakuumskih cevi u mirovanju < 400 Torr.	<ol style="list-style-type: none"> <li>Proverite ima li zastoja ili drugih prepreka u vakuumskoj cevi.</li> <li>Otvorite stezaljke za oslobođanje cevi za otpad, sačekajte da se pritisak smanji, a zatim zatvorite sasvim stezaljke za oslobođanje cevi.</li> <li>Proverite da li su vakuumski kontrolor i pumpa uključeni.</li> <li>Proverite vakuum bocu za otpad. Ako je boca za otpad puna više od polovine, ispraznite je.</li> <li>Ako se problem nastavi, obratite se tehničkoj podršci kompanije Illumina.</li> </ol>
Ekstrahovanje cfDNK	WE0153	Pressure in the vacuum chamber is too high. (Pritisak u vakuumskoj komori je previsok.)	Ako je izmereni pritisak vakuma previsok pre nego što kontrola pritiska počne, sistem možda ne radi.	Uverite se da su svi vakuumski spojevi i cevi na zadnjoj strani kontrolora učvršćeni.

Korak postupka	Kôd greške	Dijalog greške	Opis	Rešenje od strane korisnika
Ekstrahovanje cfDNK	WE0996	Vacuum failed to seal. (Vakuumski spoj ne funkcioniše.)	Kvar spoja mora biti otklonjen pre nastavka.	<p>Proverite da li je kvar spoja otklonjen pre izbora stavke <b>OK</b> (U redu).</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Uverite se da je pločica za vezivanje u ravni sa vakuumskim razdelnikom. Rukom u rukavici i koristeći silu pritisnite pločicu za vezivanje prema dole.</li> <li>Slušajte zujanje vakuma i posmatrajte protok vode kroz pločicu za vezivanje.</li> <li>Otvorite prikaz praćenja u programu Workflow Manager. Nakon što stvarno očitavanje pritiska dostigne najmanje 50 jedinica pritiska manje od očitavanja okoline, izaberite <b>OK</b> (U redu) da biste nastavili sa ekstrakcijom cfDNK.</li> <li>Ako potrebno očitavanje pritiska nije dostignuto tokom dodeljenog vremena, izaberite <b>OK</b> (U redu) da biste nastavili sa prvim punjenjem lizata.</li> <li>Pauzirajte metod nakon što se lizat nanese na ploču za vezivanje. Ponovo postavite i koristeći silu pritisnite pločicu za vezivanje prema dole.</li> <li>Ako lizat ne prođe kroz pločicu, обратите se tehničkoj podršci kompanije Illumina.</li> </ol>

Korak postupka	Kôd greške	Dijalog greške	Opis	Rešenje od strane korisnika
Ekstrahovanje cfDNK	WM0219	If Vacuum is on, manually rest the pump. (Ako je vakuum uključen, ručno stavite pumpu u stanje mirovanja.)	Vakuum može ostati uključen posle obustavljanja metoda tokom ekstrahovanja.	<ol style="list-style-type: none"> <li>Na vakuumskom kontroloru pritisnite dugme <b>Power</b> da biste isključili vakuum.</li> <li>Sačekajte 10 sekundi, pa ponovo pritisnite dugme <b>Power</b> da biste uključili vakuum.</li> </ol>
Ekstrahovanje cfDNK	EE0477	An error has occurred while moving a plate. (Došlo je do greške pri premeštanju pločice.) (iSWAP greška)	Ako se nađe na iSWAP grešku (ispuštanje pločice, neuspešno podizanje itd.), sistem će od vas zatražiti da ručno dovršite pomeranje pločice.	<p>Uverite se da se pločica može koristiti (nema prosipanja materijala).</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Ako se pločica ne može vratiti, prekinite rad.</li> <li>Ako pločica može da se vrati, pratite prikazana uputstva da biste ručno završili prenos pločice.</li> </ul>
Ekstrahovanje cfDNK	EE0519	Scanned barcode does not match Binding Plate barcode on record. (Skenirani bar-kod se ne podudara sa bar-kodom pločice za vezivanje u zapisu.)	Postavljena pločica za vezivanje se ne podudara sa bar-kodom uklonjene pločice.	Uverite se da se pločica koja se postavlja podudara sa bar-kodom u zapisu (u evidenciji praćenja pogledajte koji se bar-kod očekuje).

Korak postupka	Kôd greške	Dijalog greške	Opis	Rešenje od strane korisnika
API	EA0372	Unable to connect to the data server. (Nije moguće povezivanje sa serverom podataka.)	VeriSeq Onsite Server v2 ne odgovara na zahteve za podatke koje šalje Workflow Manager.	<ol style="list-style-type: none"> <li>Uverite se da je ML STAR povezan na mrežu.</li> <li>Uverite se da je VeriSeq Onsite Server v2 uključen.</li> <li>Proverite da li ML STAR može da se poveže sa sistemom VeriSeq Onsite Server v2 (pomoću ping-zahteva).</li> </ol>
	EA0774	Connection Error (Greška veze). The API server connection failed to validate. (Greška u povezivanju – provera veze sa API serverom nije uspela.)	VeriSeq Onsite Server v2 je prestao da odgovara na zahteve za podatke koje šalje Workflow Manager.	<p>Uverite se:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Uverite se da je ML STAR povezan na mrežu.</li> <li>Proverite da li ML STAR može da se poveže sa sistemom VeriSeq Onsite Server v2 (pomoću ping-zahteva).</li> <li>Uverite se da je VeriSeq Onsite Server v2 uključen.</li> </ol>
	EA0780	403: Invalid Request. The current transaction is not valid. (403: Nevažeći zahtev. Trenutna transakcija nije važeća.)	Poslati podaci su u suprotnosti sa logikom toka rada sistema.	Pogledajte detalje o grešci da biste saznali više. Uobičajeni uzroci su predugi ulazni podaci ili unosi koji su u suprotnosti sa listom prihvatljivih znakova.

# Reference

1. Nagaoka S, Hassold T, Hunt P. Human aneuploidy: mechanisms and new insights into an age-old problem. *Nat Rev Genet.* 2012;13(7):493-504. doi:10.1038/nrg3245.
2. Gardner RJ, Sutherland GR, Schaffer LG. *Chromosome Abnormalities and Genetic Counseling.* 4th edition. New York (NY): Oxford University Press; 2012.
3. Akolekar R, Beta J, Picciarelli G, Ogilvie C, D'Antonio F. Procedure-related risk of miscarriage following amniocentesis and chorionic villus sampling: a systematic review and meta-analysis. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2015 Jan;45(1):16-26. doi: 10.1002/uog.14636.
4. American College of Obstetricians and Gynecologists. Screening for fetal aneuploidy. Practice Bulletin No. 163. *Obstet Gynecol.* 2016; 127(5):e123-137.
5. Gil MM, Accurti V, Santacruz B, Plana MN, Nicolaides KH. Analysis of cell-free DNA in maternal blood in screening for fetal aneuploidies: updated meta-analysis. *Ultrasound Obstet Gynecol.* 2017 Apr 11. doi: 10.1002/uog.17484.
6. Bianchi D, Parker R, Wentworth J et al. DNA Sequencing versus Standard Prenatal Aneuploidy Screening. *N Engl J Med.* 2014;370(9):799-808. doi:10.1056/nejmoa1311037.
7. Benn P, Borrell A, Chiu RW, et al. "Position statement from the Chromosome Abnormality Screening Committee on behalf of the Board of the International Society for Prenatal Diagnosis." *Prenat Diagn* 35 (2015): 725-34.
8. Gregg AR, Skotko BG, Benkendorf JL, et al. Noninvasive prenatal screening for fetal aneuploidy, 2016 update: a position statement of the American College of Medical Genetics and Genomics. *Genet Med.* 2016: doi:10.1038/gim.2016.97.
9. Dondorp W, de Wert G, Bombard Y, et al. Non-invasive prenatal testing for aneuploidy and beyond: challenges of responsible innovation in prenatal screening. *Eur J Hum Genet.* 2015 Nov;23(11):1438-50.
10. Grati, et al. "Fetoplacental mosaicism: potential implications for false-positive and false-negative noninvasive prenatal screening results." *Genetics in Medicine* 16 (2014): 620-624.
11. Wellesley, et al. "Rare chromosome abnormalities, prevalence and prenatal diagnosis rates from population-based congenital anomaly registers in Europe." *European Journal of Human Genetics* 20 (2012): 521-526.
12. Norton S, Lechner J, Williams T, Fernando M et al. A Stabilizing Reagent Prevents Cell-free DNA Contamination by Cellular DNA in Plasma During Blood Sample Storage and Shipping as Determined by Digital PCR. *Clinical Biochem.* 2013;46: 1561-1565. doi: 10.1016/j.clinbiochem.2013.06.002.
13. Bianchi D W, et al. "Genome-wide fetal aneuploidy detection by maternal plasma DNA sequencing." *Obstet Gynecol* 119 (2012): 890-901.
14. Ehrlich M, et al. "Genome-wide cfDNA screening: clinical laboratory experience with the first 10,000 cases." *Genet Med* 19 (2017): 1332-1337.
15. Fiorentino F, et al. "The clinical utility of genome-wide cfDNA screening." *Prenat Diagn* 37 (2017): 593-601.

16. Pertile, MD, et al. "Rare autosomal trisomies, revealed by maternal plasma DNA sequencing, suggest increased risk of feto-placental disease." Sci Transl Med 9 (2017): eaan1240.

# Istorija revizija

Dokument	Datum	Opis promene
Br. dokumenta: 1000000078751 v09	april 2024.	<p>Uklonjeno</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Zastareli br. dela 20030577.</li> <li>Zahtev za maksimalni kapacitet epruveta u centrifugji za epruvete za sakupljanje krvi.</li> </ul> <p>Dodato</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Novi br. dela 20101927 za VeriSeq Onsite Server v2.</li> <li>Jedinica dimenzija za epruvete za sakupljanje krvi od 10 ml.</li> <li>Pojašnjenje o kompatibilnim verzijama softvera SoftMax Pro.</li> <li>Napomena za pojašnjenje da bi se trebalo koristiti samo kompatibilno plastično posuđe kako bi se osigurala zamenljivost sa sistemom VeriSeq NIPT Microlab STAR.</li> <li>Napomena u vezi sa upozorenjem o kontaminaciji uzorka primesama u odeljku Tumačenje rezultata.</li> <li>Izjava o oprezu: nemojte zamrzavati uzorak pune krvi sakupljen u Streck Cell-Free DNA BCT.</li> <li>Izjava o oprezu da biste izbegli izlaganje uzorka povиšenim temperaturama.</li> <li>Pojašnjenje u vezi sa ograničenjima testa i uslovima ponovljivosti.</li> <li>Pojašnjenje za CNV LLR gornju granicu za sliku 2 u odeljku Granica otkrivanja.</li> </ul> <p>Ažurirano</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Kompatibilna referenca posude za reagense, od Roche Reagent Tub do Illumina Reagent Tub, i dodat je novi broj dela.</li> <li>Kataloški broj dela za Thermo Fisher Multifuge X4 Pro-MD u br. 75016034.</li> <li>Izjava o oprezu da nedosledne zapremine otvora mogu da dovedu do neuspeha u automatizovanom KC uzorku.</li> <li>Referenca na uloške u paketu instrumenata.</li> </ul>
Br. dokumenta: 1000000078751 v08	Avgust 2022.	<p>Ažuriranje broja dela toka posla</p> <p>Uklonjeno uputstvo za pipetiranje za mešanje ako je pločica biblioteke zamrznuta.</p>

Dokument	Datum	Opis promene
Br. dokumenta: 1000000078751 v07	Maj 2022.	<p>Podeljena su ograničenja procedure u VeriSeq NIPT Solution v2 izveštajima i uključena prva dva znaka za nabranje. Preostali tekst u novom zaglavlju Ograničenja testa.</p> <p><b>Uklonjeno</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• VeriSeq sa svih oznaka reagensa.</li> <li>• Primite bar-kod pločice na pločicu VeriSeq NIPT Adapter Plate u pripremi biblioteka za pripremu.</li> </ul> <p><b>Dodatao</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Reč sertifikovano za vodu bez DNaze i RNaze.</li> <li>• Jedan od sledećih čitača mikropločica ili ekvivalent i SpectraMax M2, M3, M4, M5 i beleška.</li> <li>• U odeljku VeriSeq NIPT Microlab STAR radi objašnjenja toga šta treba raditi tokom događaja rukovanja greškom.</li> <li>• Napomena za vizuelni pregled otvora.</li> <li>• Uputstva za serije od 24 i 48 uzoraka kroz odeljke protokola.</li> <li>• Koraci sa uputstvom kada treba koristiti ljubičastu adaptersku ploču ili ekvivalent.</li> <li>• Odeljak „Demografski podaci i karakteristike trudnoće“ uključuje rezultate trudnoće u prvom tromesečju.</li> <li>• Tačka nabranja u specifikacijama pločica sa dubokim otvorima koja uključuje otpornost na torziju.</li> </ul> <p><b>Ažurirano</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Dodatak za jedinstvena imena serija radi jasnoće uz uključen primer.</li> <li>• Simboli i formriranje za napomene, mere opreza i upozorenja.</li> <li>• Rezultati podstavki u nabranju testova.</li> <li>• Gvanidin-tiocijanat u gvanidin-hidrohlorid.</li> <li>• CVS u BVS (eng. Basic Vacuum System, osnovni vakuumski sistem)</li> <li>• Dodatak za korišćenje ekrana čitavog genoma i LLR rezultata.</li> <li>• Specifikacije: specifikacije posude za reagense, pločice sa dubokim otvorima, pločice sa 384 otvora i pločice sa 96 otvora</li> </ul>
Br. dokumenta: 1000000078751 v06	Avgust 2021.	Ažurirana je adresa ovlašćenog predstavnika za EU.

Dokument	Datum	Opis promene
Br. dokumenta: 1000000078751 v05	Decembar 2020.	<p>Odeljci „Načela postupka“, „Upozorenja i mere predostrožnosti“ i „Oznake proizvoda“ ažurirani su dodatnim razjašnjenjima u vezi sa ispunjavanjem regulatornih zahteva.</p> <p>Manje promene sadržaja u protokolu radi podudaranja sa Illumina stilom i organizacijom.</p> <p>Ispravljen je opis hromozoma 21 sa „drugi najmanji ljudski autozom“ na „najmanji ljudski autozom“ u odeljku „Preciznost“ u delu „Analitički učinak“.</p> <p>Dodate su izjave o oprezu u vezi sa nepravilnom upotrebo rezervoara i opasnostima od amalgamacije uzorka u odeljke „Izolovanje plazme“, „Priprema“ i „Tumačenje rezultata“.</p> <p>Dodati su brojevi delova za nov server i softver za objavljivanje nove verzije modela servera i softvera.</p> <p>Dodate su mere opreza u informacije o protokolu i otklanjanju problema u vezi sa sprečavanjem prelivanja uzorka i rešavanjem tog problema.</p> <p>Ažurirana je lista aktivnih sastojaka za kutiju sa dodatnim priborom dodavanjem reagensa Standard kvantifikacije DNK radi usklađenosti sa bezbednosno-tehničkim listom.</p> <p>Ažuriran je način imenovanja za modul Local Run Manager VeriSeq NIPT radi doslednosti sa drugom dokumentacijom.</p> <p>Dodata je istorija revizija.</p>
Br. dokumenta: 1000000078751 v04	Oktobar 2020.	Manje ispravke.
Br. dokumenta: 1000000078751 v03	septembar 2020.	Ažurirana je lista materijala kako bi prikazala specifikacije laboratorijske opreme uz poznate opcije kompatibilnosti.
Br. dokumenta: 1000000078751 v02	februar 2020.	<p>Ažurirane su informacije o kliničkom učinku kako bi bolje prikazale razlike između osnovnog skrininga i skrininga celog genoma.</p> <p>Dodate su nove razlike u učinku osnovnog skrininga i skrininga celog genoma.</p> <p>Uklonjene su protivrečne informacije o optionalnom dodatnom izveštaju iz odeljka „Načela postupka“.</p> <p>Ažuriran je način imenovanja za softver VeriSeq NIPT Workflow Manager v2 u dokumentu radi stilske doslednosti.</p> <p>Ažurirane su adrese kompanije Illumina u Australiji i Holandiji kako bi prikazale nedavne promene.</p>

Dokument	Datum	Opis promene
Br. dokumenta: 1000000078751 v01	Avgust 2019.	Uklonjen je duplikat koraka u delu „Ekstrahovanje cfDNK“ koji je rezultat greške softvera za objavljivanje.
Br. dokumenta: 1000000078751 v00	Maj 2019.	Početno izdanje.

## Patenti i žigovi

Ovaj dokument i njegov sadržaj su u vlasništvu kompanije Illumina, Inc. i njenih podružnica („Illumina“) i namenjeni su isključivo za ugovorno korišćenje njenih kupaca u vezi sa korišćenjem proizvoda koji su ovde opisani i ni za šta drugo. Ovaj dokument i njegov sadržaj ne smeju se koristiti niti distribuirati ni za koju drugu svrhu niti se smeju prenositi, otkrivati ili reprodukovati ni na koji način bez prethodnog pisanog pristanka kompanije Illumina. Illumina ne prenosi nikakvu licencu pod patentom, robnom markom, autorskim pravom ili javnim pravom niti sličnim pravima bilo kog trećeg lica prema ovom dokumentu.

Stručna i adekvatno obučena lica moraju strogo i izričito da poštuju uputstva u ovom dokumentu kako bi se obezbedila ispravna i bezbedna upotreba ovde opisanih proizvoda. Pre upotrebe tih proizvoda obavezno je u potpunosti pročitati i razumeti celokupnu sadržinu ovog dokumenta.

**UKOLIKO NE PROČITATE I NE PRATITE OVO UPUTSTVO U CELOSTI, TO MOŽE DA DOVEDE DO OŠTEĆENJA PROIZVODA, POVREDA LICA, KAO ŠTO SU KORISNICI ILI DRUGA LICA, I OŠTEĆENJA DRUGE IMOVINE I TIME ĆE SE PONIŠТИTI SVAKA GARANCIJA KOJA SE ODNOŠI NA PROIZVOD.**

KOMPANIJA ILLUMINA NE PREUZIMA NIKAKVU ODGOVORNOST USLED NEADEKVATNE UPOTREBE OVDEOPISANIH PROIZVODA (UKLJUČUJUĆI I NJIHOVE DELOVE ILI SOFTVER).

© 2023. Illumina, Inc. Sva prava zadržana.

Svi žigovi su vlasništvo kompanije Illumina, Inc. ili odgovarajućih vlasnika. Konkretnе informacije o žigovima potražite na adresi [www.illumina.com/company/legal.html](http://www.illumina.com/company/legal.html).

## Kontakt informacije



Illumina, Inc.  
5200 Illumina Way  
San Diego, California 92122 SAD  
+1.800.809.ILMN (4566)  
+1.858.202.4566 (van Severne Amerike)  
[techsupport@illumina.com](mailto:techsupport@illumina.com)  
[www.illumina.com](http://www.illumina.com)



Illumina Netherlands B. V.  
Steenoven 19  
5626 DK Eindhoven  
Holandija

### Australijski sponzor

Illumina Australia Pty Ltd  
Nursing Association Building  
Level 3, 535 Elizabeth Street  
Melbourne, VIC 3000  
Australija

## Oznake proizvoda

Sveobuhvatno objašnjenje simbola koji se pojavljuju na pakovanju i oznakama proizvoda potražite u legendi simbola na veb-sajtu [support.illumina.com](http://support.illumina.com), na kartici *Dokumentacija za vaš komplet*.

Rezime bezbednosti i performansi (Summary of Safety and Performance, SSP) dostupan je na adresi <https://ec.europa.eu/tools/eudamed>, nakon pokretanja evropske baze podataka za medicinska sredstva (Eudamed). Povezan je sa osnovnim UDI-DI-jem (0081627002NIPTRP).