

Bipacksedel för VeriSeq NIPT Solution

FÖR IN VITRO-DIAGNOSTISKT BRUK

Avsedd användning

VeriSeq NIPT Solution är ett *in vitro*-diagnostiskt test som är avsett för att användas som ett sekvenseringsbaserat screeningtest för detektion av fosteraneuploidier från maternella, perifera helblodsprover från kvinnor som har varit gravida i minst 10 veckor. VeriSeq NIPT ger information om aneuploidistatus för kromosom 21, 18, 13, X och Y. Produktens resultat får inte utgöra den enda grunden för en diagnos eller andra beslut vid en graviditet.

VeriSeq NIPT Solution inkluderar: VeriSeq NIPT Workflow Manager för VeriSeq NIPT Microlab STAR, VeriSeq NIPT Sample Prep Kits och VeriSeq Onsite Server med VeriSeq NIPT Assay Software.

Sammanfattning och förklaring av analysen

Fetala kromosomavvikelse, specifikt aneuploidi, som innebär en avvikelse av antalet kromosomer, är en vanlig orsak till reproduktiva problem, medfödda missbildningar, utvecklingsförseningar och utvecklingsstörningar. Aneuploidi påverkar omkring 1 av 300 levande födda barn och siffrorna är mycket högre i samband med missfall och fosterdöd.^{1,2} Fram till nyligen har det funnits två former av fosterdiagnostik för dessa sjukdomar: diagnostiska test eller blodprovsscreening. Diagnostiska test innebär invasiva procedurer som fostervattenprov eller moderkaksprov. De här testmetoderna anses vara de mest exakta för detektering av aneuploidi. De är däremot förknippade med en risk för missfall på mellan 0,11 % och 0,22 %.³ Konventionell blodprovsscreening medför ingen risk för missfall eftersom metoden är icke-invasiv, men den är mindre exakt än diagnostiska test. Detekteringsgraden för trisomi 21 varierar mellan 69–96 % beroende på den specifika screeningen, moderns ålder och graviditetens längd vid teststillfället.⁴ Det är viktigt att notera att metoden har falskt positiva värden på cirka 5 %, som kan leda till invasiva diagnostiska test för att bekräfta resultatet, vilket för med sig risken för missfall relaterad till ingreppet.⁴

Fosteraneuploidi för kromosomerna 21, 18, 13, X och Y kan detekteras med en hög grad av noggrannhet genom icke-invasiv fosterdiagnostik (non-invasive prenatal testing, NIPT) som använder sekvensering av hela genom av cellfri DNA (cfDNA) från maternell plasma från kvinnor som har varit gravida i minst 10 veckor. En nyligen genomförd metaanalys av flera kliniska studier visade att den viktade uppsättningsdektektionsgraden och specificiteten för trisomi 21 och trisomi 18 för graviditeter med ett embryo var följande: 99,2 % och 99,91 % för trisomi 21 respektive 96,3 % och 99,87 % för trisomi 18.⁵

Med hänsyn till den betydande minskningen av falskt positiva värden med NIPT jämfört med konventionella blodprovsscreeningar har många professionella medicinska organisationer utfärdat uttalanden som visar stöd för användning av NIPT.

Mer specifikt anser International Society for Prenatal Diagnosis, American College of Obstetricians and Gynecologists (ACOG) /Society for Maternal Fetal Medicine (SMFM), American College of Medical Genetics and Genomics (ACMG) och European Society of Human Genetics/American Society of Human Genetics att NIPT ska vara tillgängligt för alla gravida kvinnor.⁶ Rådgivning före teststillfället, informerat samtycke och diagnostisk testning för att bekräfta ett positivt cfDNA-screeningresultat rekommenderas.⁷

En studie visar att användningen av NIPT som primär screening vid alla graviditeter skulle kunna leda till en minskning på 89 % av antalet bekräftande invasiva procedurer.⁸

Det befintliga VeriSeq NIPT Solution är ett icke-invasivt *in vitro*-diagnostiskt test (IVD) som använder sekvensering av hela genom av cellfria cfDNA-fragment från maternella, perifera helblodprov från kvinnor som har varit gravida i minst 10 veckor för att detektera fosteraneuploidi för kromosomerna 21, 18, 13, X och Y.

Grundläggande principer

VeriSeq NIPT Solution är en automatiserad lösning för NIPT-tester i laboratoriemiljö som består av automatisk provberedning och sekvensdataanalys. VeriSeq NIPT Sample Prep Kits är specialiserade reagenser som används tillsammans med VeriSeq NIPT Microlab STAR för att förbereda batcher om 48 eller 96 prov för nästa generations sekvensering. Paired-end-sekvensdata med hela genom analyseras av ett specialiserat program, VeriSeq NIPT Assay Software, och en rapport genereras.

Arbetsflödet består av följande förfaranden: provinsamling, isolering av plasma, cfDNA-extraktion, bibliotekspreparering, bibliotekskvantifiering, biblioteksuppsättningsprocess, sekvensering och analys som beskrivs i detalj nedan:

- ▶ **Sample Collection** (Provinsamling) – 7–10 ml maternellt, perifert helblod samlas i ett Streck-blodprovsvör, som förhindrar lysning av celler, genomisk kontamination och stabiliserar helblod vid rumstemperatur.
- ▶ **Plasma Isolation** (Isolering av plasma) – Inom 5 dagar efter provtagning eller inom 10 dagar om provet förvaras vid 4 °C. Plasman isoleras från maternellt, perifert helblod med hjälp av standardtekniker för centrifugering. VeriSeq NIPT Microlab STAR aspirerar och dispenserar plasman i en deepwell-platta med 96 brunnar för efterföljande bearbetning.
- ▶ **cfDNA Extraction** (cfDNA-extraktion) – Reningen av cfDNA från plasma uppnås genom adsorption till en bindingsplatta, att bindingsplattan tvättas för att avlägsna kontaminationer och eluering.
- ▶ **Library Preparation** (Bibliotekspreparering) – De renade cfDNA-fragmenten genomgår en reparationsprocess för att omvandla 5'- och 3'-överhäng till trubbiga ändar. Sedan tillsätts nukleosiden deoxiadenosin till 3'-ändarna för att skapa ett enda överhäng. Indexerade adapterar med ett 3'-deoxitymidin-överhäng ligeras sedan på de bearbetade cfDNA-fragmenten. Det ligerade DNA:t renas med pärlor för omvänd immobilisering i fast fas. Varje prov i en uppsättning om 48 eller 96 för en unik indexerad adapter. Adapterarna har två syften:
 - ▶ Index tillåter providentifiering vid efterföljande sekvensering.
 - ▶ Indexerade adapterar innehåller sekvenser som möjliggör att bibliotek fångas in på en sekvensflödescells fasta yta för klustergenerering och efterföljande sekvensering.
- ▶ **Quantification** (Kvantifiering) – Biblioteksprodukten kvantifieras med ett fluorescerande färgämne med en koncentration som bestäms genom jämförelse med en DNA-standardkurva.
- ▶ **Library Pooling and Sequencing** (Uppsättningsprocess för och sekvensering av bibliotek) – Ett batchbibliotek om 48 prov samlas i uppsättningar med volymer som justeras för att minimera variation av täckning. Batchuppsättningen om 48 prov sekvenseras sedan med ett NGS-system med följande specifikationer: kapabel till 2 × 36 paired-end-avläsningar, kompatibel med indexadapterar i VeriSeq NIPT Sample Prep Kit, användning av två färgämnen och automatisk produktion av BCL-filer (rådata från sekvenseringsinstrumentet). VeriSeq NIPT Solution omfattar inte sekvenseringsutrustning och förbrukningsmaterial.
- ▶ **Analysis** (Analys) – Nukleotidbasanrop görs direkt från signalintensitetsmätningar under sekvensering. Sekundäranalys består av:
 - ▶ demultiplexering av avläsningarna med indexsekvenserna
 - ▶ mappning av sekvenserna till ett mänskligt referensgenom
 - ▶ beräkning av antalet unika avläsningar inom varje genomisk grupp om 100 kb
 - ▶ normalisering av täckningen på en subkromosomal nivå.
- ▶ Information från paired-end-avläsningar används för att utvärdera täckningen (antalet unika avläsningar jämför med referensen per prov) och längden av de individuella fragmenten i provet. Fosterfraktion inom varje prov uppskattas baserat på täckning, storleksfördelning och antal kopior på kromosom X. Slutligen används dessa statistiska indata till att fastställa över- eller underrepresentation av kromosomerna 21, 18, 13, X och Y. Resultatet sammanfattas i en rapport där "aneuploidi detekterad" eller "ingen aneuploidi detekterad" anges för varje målkromosom för prov som klarar kvalitetskontrollen. Även en uppskattad fosterfraktion inkluderas för varje prov som en del av rapporten.

Begränsningar

- ▶ VeriSeq NIPT Solution är ett screeningtest och bör inte betraktas isolerat från andra kliniska fynd och testresultat. Beslut, inklusive avbrytande av havandeskap, ska inte endast baseras på resultat från NIPT-screeningen.⁷
- ▶ Analysen kräver maternella, perifera helblodsprover från kvinnor som har varit gravida i minst 10 veckor.
- ▶ Testets resultat kan påverkas av vissa maternella och fetala faktorer, som inkluderar men inte är begränsade till följande:
 - ▶ Ny maternell blodtransfusion
 - ▶ Maternell organtransplantation
 - ▶ Maternellt kirurgiskt ingrepp
 - ▶ Maternell immunoterapi eller stamcellsterapi
 - ▶ Maternell malign sjukdom
 - ▶ Maternell mosaicism
 - ▶ Mosaicism begränsad till placentan
 - ▶ Fosterdöd
 - ▶ Fosterresorption
 - ▶ Fetal partiell trisomi eller partiell monosomi
 - ▶ Fetal mosaicism
- ▶ Bevis som stöder känslighet och specificitet för testet omfattar ettbarns- och tvillinggraviditeter. Denna bruksanvisning ger inte känslighets- eller specificitetsdata för trillinggraviditeter eller graviditeter med ytterligare foster.
- ▶ VeriSeq NIPT Solution rapporterar följande:
 - ▶ Överrepresentation av kromosomen 21, 18 och 13.
 - ▶ Följande aneuploidier av könskromosomer: XO, XXX, XXY och XYY
- ▶ VeriSeq NIPT Solution är inte avsedd att detektera polyploidi, såsom triploidi.
- ▶ VeriSeq NIPT Solution-tester letar efter specifika kromosomavvikelser. Resultat som rapporteras som Ingen aneuploidi detekterad eliminerar inte risken för kromosomavvikelser hos de testade kromosomen. Dessutom eliminerar inte ett negativt resultat möjligheten att graviditeten har andra kromosomavvikelser, genetiska sjukdomar eller fosterskador (t.ex. neuralrörsdefekt).

Produktkomponenter

VeriSeq NIPT Solution består av följande:

- ▶ VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (48 samples) (artikelnr 15066801)
- ▶ VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (96 samples) (artikelnr 15066802)
- ▶ VeriSeq Onsite Server (artikelnr 15076164)
 - ▶ VeriSeq NIPT Assay Software, förinstallerat på VeriSeq Onsite Server
- ▶ VeriSeq NIPT Microlab STAR (artikelnr Hamilton Company Reno: 95475-01 (115 V) och 95475-02 (230 V), Hamilton Company Bonaduz: 806288)
 - ▶ VeriSeq NIPT Workflow Manager, förinstallerat på VeriSeq NIPT Microlab STAR

Reagenser

Reagenser som tillhandahålls

Illumina tillhandahåller följande reagenser: VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (48 samples) (artikelnr 15066801) och VeriSeq NIPT Sample Prep Kit (96 samples) (artikelnr 15066802). VeriSeq NIPT Sample Prep Kit är konfigurerat för användning med ML STAR, som tillhandahålls av Hamilton Company (artikelnr 806288).

VeriSeq NIPT Sample Prep – extraheringsats

Tabell 1 VeriSeq NIPT Extraction Box (48), artikelnr 15066803

Reagensnamn på etiketten	Antal behållare i satsen	Volym på etiketten	Aktiva ingredienser	Förvaring
Lysis Buffer (Lysisbuffert)	1	100 ml	Guanidinhydroklorid i buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Wash Buffer I (Tvättbuffert I)	1	125 ml	Guanidinhydroklorid och isopropanol i buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Wash Buffer II (Tvättbuffert II)	1	25 ml	Buffrad vattenbaserad lösning som innehåller salter	15 °C till 30 °C
Elution Buffer (Elueringsbuffert)	1	30 ml	Buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Proteinase Buffer (Proteinasebuffert)	1	35 ml	Glycerol i buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Proteinase K	3	75 mg	Frystorkat proteinase K	15 °C till 30 °C

Tabell 2 VeriSeq NIPT Extraction Box (96), artikelnr 15066807

Reagensnamn på etiketten	Antal behållare i satsen	Volym på etiketten	Aktiva ingredienser	Förvaring
Lysis Buffer (Lysisbuffert)	1	100 ml	Guanidinhydroklorid i buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Wash Buffer I (Tvättbuffert I)	1	125 ml	Guanidinhydroklorid och isopropanol i buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Wash Buffer II (Tvättbuffert II)	2	25 ml	Buffrad vattenbaserad lösning som innehåller salter	15 °C till 30 °C
Elution Buffer (Elueringsbuffert)	1	30 ml	Buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Proteinase Buffer (Proteinasebuffert)	1	35 ml	Glycerol i buffrad vattenbaserad lösning	15 °C till 30 °C
Proteinase K	4	75 mg	Frystorkat proteinase K	15 °C till 30 °C

VeriSeq NIPT Sample Prep – biblioteksprepareringsats

Tabell 3 VeriSeq NIPT Library Prep Box (48), artikelnr 15066809

Reagensnamn på etiketten	Antal behållare i satsen	Volym på etiketten	Aktiva ingredienser	Förvaring
End Repair Mix (End Repair-blandning)	1	2,72 ml	DNA-polymeras och dNTP:er i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
A-Tailing Mix (A-Tailing-blandning)	1	910 µl	DNA-polymeras och dATP i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
Ligation Mix (Ligationsblandning)	1	233 µl	DNA-ligas i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
Hybridization Buffer (Hybridiseringsbuffert)	1	12 ml	Buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
VeriSeq NIPT-DNA-adapterplatta	1	Ej tillämpligt	Oligonukleotider i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C

Tabell 4 VeriSeq NIPT Library Prep Box (96), artikelnr 15066810

Reagensnamn på etiketten	Antal behållare i satsen	Volym på etiketten	Aktiva ingredienser	Förvaring
End Repair Mix (End Repair-blandning)	1	2,72 ml	DNA-polymeras och dNTP:er i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
A-Tailing Mix (A-Tailing-blandning)	2	910 µl	DNA-polymeras och dATP i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
Ligation Mix (Ligationsblandning)	2	233 µl	DNA-ligas i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
Hybridization Buffer (Hybridiseringsbuffert)	1	12 ml	Buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C
VeriSeq NIPT-DNA-adapterplatta	1	Ej tillämpligt	Oligonukleotider i buffrad vattenbaserad lösning	-25 °C till -15 °C

VeriSeq NIPT Sample Prep – tillbehörssats

Tabell 5 VeriSeq NIPT Accessory Box, artikelnr 15066811

Reagensnamn på etiketten	Antal behållare i satsen	Volym på etiketten	Aktiva ingredienser	Förvaring
DNA Binding Plate (DNA-bindningsplatta)	1	Ej tillämpligt	Mikroplatta i propylen med modifierat silikonmembran	2 °C till 8 °C
Resuspension Buffer (Resuspensionsbuffert)	1	35 ml	Buffrad vattenbaserad lösning	2 °C till 8 °C
Sample Purification Beads (Reningspärlor för prov)	1	10 ml	Paramagnetiska pärlor, i fast fas, i buffrad vattenbaserad lösning	2 °C till 8 °C
DNA Quantification Reagent (Reagens för DNA-kvantifiering)	1	294 µl	DNA-interkalerande färg i DMSO	2 °C till 8 °C
DNA Quantification Standard (Standard DNA-kvantifiering)	1	110 µl	Standard dsDNA, icke-specifikt DNA, och natriumazid i buffrad vattenbaserad lösning	2 °C till 8 °C

VeriSeq NIPT Sample Prep – rör och etiketter

Tabell 6 Workflow Tubes and Labels, artikelnr 15071543

Artikelnamn på etiketten	Antal artiklar i satsen	Förvaring
Etikett (LBL) – plattstreckkod	9	15 °C till 30 °C
Etikett (LBL) – streckkod för deepwell-platta	12	15 °C till 30 °C
Rör (TB) – tomt uppsättningsrör	5	15 °C till 30 °C

Reagenser som inte tillhandahålls

Nödvändiga reagenser – tillhandahålls inte

- ▶ DNase-/RNase-fritt vatten
- ▶ Etanol, 100-procentig för molekylärbiolegisk användning
- ▶ Reagenser för sekvensering och förbrukningsmaterial för NGS-system

Reagenser (tillval) – tillhandahålls inte

- ▶ Dulbecco's Phosphate-Buffered Saline (DPBS) för NTC

Förvaring och hantering

- 1 Rumstemperatur definieras som 15 °C till 30 °C.
- 2 Alla reagenser är avsedda för engångsbruk. När reagenserna har preparerats för användning ska de användas omgående.
- 3 Kontakta Illuminas kundtjänst om förpackningarna till eller innehållet i komponenterna i VeriSeq NIPT Solution är skadade eller öppnade.
- 4 Reagenserna är stabila när de förvaras enligt anvisningarna och fram till det angivna utgångsdatumet på satsens etiketter. Mer information om förvaringsförhållanden finns i kolumnen Förvaring i tabellerna i *Reagenser som tillhandahålls på sidan 4*. Använd inte reagenser med utgången bäst före-datum.
- 5 Förändringar av reagensernas utseende kan indikera en försämring av materialens kvalitet. Använd inte reagenserna om förändringar av deras utseende observeras (t.ex. tydliga förändringar av reagensens färg eller grumlighet med uppenbar mikrobiell kontamination).
- 6 Följ följande bästa praxis vid hantering av provreningspärlor:
 - ▶ Frys aldrig pärlorna.
 - ▶ Låt pärlorna uppnå rumstemperatur före användning.
 - ▶ Omedelbart före användning ska pärlorna vortexblandas tills de är väl suspenderade och färgen är homogen.
- 7 Lysisbuffert, tvättbuffert I, tvättbuffert II, elueringsbuffert och proteinasebuffert kan bilda synliga utfällningar eller kristaller. Vortexblanda grundligt före användning och kontrollera sedan visuellt att det inte förekommer några utfällningar.
- 8 Frys aldrig helblod efter insamling.
- 9 Sekvensera biblioteken så snart som möjligt efter uppsättningsprocessen. Uppsättningsbibliotek är stabila i upp till sju dagar vid –25 °C till –15 °C.

Utrustning och material

Nödvändig utrustning och material – tillhandahålls inte

Nödvändig utrustning – tillhandahålls inte

Utrustning	Tillverkare
Enkanalspipetter, 20 µl	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Enkanalspipetter, 200 µl	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Enkanalspipetter, 1 000 µl	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Pipetthållare	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Kylskåp, 2 °C till 8 °C	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Frys, -25 °C till -15 °C	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Mikrocentrifug	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Provrörsskak	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Centrifug och rotor för blodprovsrör	
Rekommenderas: <ul style="list-style-type: none"> • Allegra 6 Series Centrifuge, 1 600 × g • Allegra Centrifuge GH-3.8 Rotor med bägare • Allegra Centrifuge Bucket Covers, två per förpackning • Allegra Centrifuge Adapter Assembly, 16 mm, fyra per förpackning 	<ul style="list-style-type: none"> • Beckman Coulter, artikelnr 366830 (120 V) • Beckman Coulter, artikelnr 360581 • Beckman Coulter, artikelnr 360585 • Beckman Coulter, artikelnr 359150
Motsvarande: <ul style="list-style-type: none"> • Kylcentrifug, 1 600 × g utan broms • Utsvängande rotor med bägare • Insatser för bägare, kapacitet för 48 eller 96 rör, minsta djup 76 mm • Insatser för blodprovsrör, 16 × 100 mm 	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Centrifug och rotor för mikroplattor	
Rekommenderas: <ul style="list-style-type: none"> • Sorvall Legend XTR Centrifuge • HIGHPlate 6000 Microplate Rotor • Ett av följande ställ för mikroplattor: <ul style="list-style-type: none"> • MicroAmp 96-Well Support Base • 96-Well PCR Plate Carrier 	<ul style="list-style-type: none"> • Thermo Fisher Scientific, katalognr 75004521 (120 V) eller katalognr 75004520 (230 V) • Thermo Fisher Scientific, katalognr 75003606 • Thermo Fisher Scientific, katalognr 4379590 • Thermo Fisher Scientific, katalognr AB-0563/1000
Motsvarande: <ul style="list-style-type: none"> • Centrifug, 5 600 × g • Utsvängande rotor med hållare för plattor med 96 brunnar, minsta djup 76,5 mm • Ställ för mikroplattor 	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
En av följande plattläsare (fluorescensläsare) med SoftMax Pro v6.2.2 eller senare: <ul style="list-style-type: none"> • Gemini XPS • SpectraMax M2 	<ul style="list-style-type: none"> • Molecular Devices, artikelnr XPS • Molecular Devices, artikelnr M2
SpectraMax High-Speed USB, Serial Adapter	Molecular Devices, artikelnr 9000-0938

Utrustning	Tillverkare
Termocykler med följande specifikationer: <ul style="list-style-type: none"> • Uppvärt lock • Temperaturområde 4 °C till 98 °C • Temperaturnoggrannhet ±2 °C • Minsta ramphastighet 2 °C/s • Kompatibel med Twin.tec PCR Plate 96-well, full skirt 	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
VeriSeq NIPT Microlab STAR	Hamilton, artikelnr 95475-01 (115 V) eller artikelnr 95475-02 (230 V)
NGS-system med följande egenskaper: <ul style="list-style-type: none"> • 2 x 36 baspar, paired-end-sekvensering • Kompatibel med dubbla indexadapter från VeriSeq NIPT Sample Prep • Skapar .BCL-filer automatiskt • Använder två färgämnen • 400 miljoner paired-end-avläsningar per körning • Kompatibel med VeriSeq NIPT Assay Software 	Instrumentets tillverkare
VeriSeq OnSite Server	Illumina, artikelnr 15076164

Utrustning (tillval) – tillhandahålls inte

Utrustning	Tillverkare
Pluggo Decapper System	LGP Consulting, artikelnr 4600 4450
SpectraMax SpectraTest FL1 fluorescence validation plate	Molecular Devices, artikelnr 0200-5060
Tube Revolver/Rotator, 15 ml tubes, 40 rpm, 100–240 V	Thermo Scientific, katalognr 88881001 (USA) eller katalognr 88881002 (EU)

Nödvändigt material – tillhandahålls inte

Förbrukningsmaterial	Tillverkare
1000 µl Conductive Non-Sterile Filter Tips	Hamilton, artikelnr 235905
300 µl Conductive Non-Sterile Filter Tips	Hamilton, artikelnr 235903
50 µl Conductive Non-Sterile Filter Tips	Hamilton, artikelnr 235948
Deep-Well Reservoir	Corning Axygen, artikelnr RES-SW96-HP-SI
MagNA Pure LC Medium Reagent Tub 20, 20 ml	Roche, artikelnr 3004058001
Deep-Well Plate 96, 2 ml	Eppendorf, artikelnr 951033600
Low Volume 384 Well Black Flat Bottom Polystyrene Microplate	Corning, artikelnr 3820
Twin.tec PCR Plate 96-well, full-skirt	Eppendorf, artikelnr 30129512
En av följande förseglingar: <ul style="list-style-type: none"> • Microseal 'F' Foil • Folieförseglingar 	<ul style="list-style-type: none"> • Bio-Rad, katalognr MSF1001 • Beckman Coulter, artikelnr 538619
Cell-Free DNA BCT CE	Streck, katalognr 218997
Push Caps	Sarstedt, artikelnr 65.802
Rör med skruvkork, 2 ml	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
20 µl filterspetsar för 20 µl pipett	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
200 µl filterspetsar för 200 µl pipett	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
1 000 µl filterspetsar för 1 000 µl pipett	Valfri leverantör av laboratorieutrustning

Förbrukningsmaterial	Tillverkare
Serologiska pipetter, 25 ml	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Serologiska pipetter, 10 ml	Valfri leverantör av laboratorieutrustning
Rekommenderas: • Deconex® SOLARSEPT • Deconex® 61 DR	Borer Chemie AG
Motsvarande: • en alkoholbaserad snabbtorkande spraydesinfektion • en lösning av desinficerande rengöringsmedel	Valfri leverantör av laboratorieutrustning

Material (tillval) – tillhandahålls inte

Förbrukningsvaror	Tillverkare
Rör, skruvkork, 10 ml	Sarstedt, artikelnr 60.551
Rör, skruvkork, 50 ml	Valfri leverantör av laboratorieutrustning

Insamling, transport och förvaring av prov



VARNING

Hantera alla prov som potentiellt smittsamma ämnen.

- 1 Helblodsprover på 7–10 ml som samlats in måste förvaras i Cell-Free DNA BCT-rör från Streck. Frys dem inte.
- 2 Förvara blodprovsrören vid 4 °C inom fem dagar efter insamling och slutför isolering av plasma inom tio dagar.
- 3 Transport av helblod måste följa alla gällande styrande bestämmelser för transport av etiologiska medel.

Varningar och försiktighetsåtgärder

- ▶ Den här analysen innehåller proteinase K. Personskador kan uppstå vid inandning, intagande, hudkontakt och ögonkontakt. Använd på en väl ventilerad plats och använd skyddskläder. Undvik att andas in damm och släng tomma förpackningar och oanvänt innehåll i enlighet med lokala bestämmelser.
- ▶ Den här analysen innehåller guanidiniumklorid. Personskador kan uppstå vid inandning, intagande, hudkontakt och ögonkontakt. Använd på en väl ventilerad plats och använd skyddskläder. Undvik att andas in damm och släng tomma förpackningar och oanvänt innehåll i enlighet med lokala bestämmelser.
- ▶ Den här analysen innehåller isopropanol, som är en lättantändlig kemikalie. Förvara åtskilt från värme och öppna lågor. Personskador kan uppstå vid inandning, intagande, hudkontakt och ögonkontakt. Använd på en väl ventilerad plats och använd skyddskläder. Undvik att andas in damm och släng tomma förpackningar och oanvänt innehåll i enlighet med lokala bestämmelser.
- ▶ Förhindra att farliga gaser bildas genom att inte kassera avfall från cfDNA-extraktion (som innehåller guanidintiocyanat) med avfall som innehåller blekmedel (natriumhypoklorit).
- ▶ Hantera alla prov som potentiellt smittsamma ämnen.
- ▶ Arbeta enligt vedertagna laborierutiner. Använd inte pipetten med munnen. Ät inte, drick inte och rök inte på angivna arbetsområden. Använd engångshandskar och laborierock vid hantering av prov och analysreagenser. Tvätta händer noga efter att du hanterat prov och analysreagenser.
- ▶ Använd inte några analyskomponenter utanför det angivna utgångsdatumet på analyssets etikett. Byt inte ut analyskomponenter från olika analysseter. Analysseter kan identifieras på etiketten som sitter på förpackningen. Förvara analyskomponenterna vid angiven temperatur.
- ▶ Förhindra att prov eller reagenser bryts ned genom att säkerställa att ångor från den natriumhypoklorit som används vid städning skingras fullständigt innan protokollet påbörjas.

- ▶ Underlåtenhet att följa de förfaranden som beskrivs kan resultera i felaktiga resultat eller signifikant försämrade provkvaliteten.

Metodanmärkingar

Undvika kontamination

- ▶ Använd nya spetsar och ny förbrukningsbar laboratorieutrustning.
- ▶ Blanda prov med en pipett. Om aerosolresistenta spetsar används minskar det risken för överföring och korskontamination mellan prov. Centrifugera efter votexblandning.
- ▶ På grund av risken för kontamination bör du vara extremt noga med att kontrollera att brunnamas innehåll inte lämnar brunnen. Var uppmärksam på att innehållet inte skvätter.
- ▶ Följ tillämpliga bestämmelser för korrekta laborierutiner och hygien vid hantering av blod och blodderivat.

Rengöra plattformen på VeriSeq NIPT Microlab STAR

- ▶ Kontrollera att plattformen är ren innan den används. Rutinen för veckovist underhåll bör utföras minst en gång i veckan. Följ dessa rengöringsanvisningar.
- ▶ Rengör alla hållare med en alkoholbaserad snabbtorkande spraydesinfektion (Deconex® SOLARSEPT eller motsvarande) och låt dem torka. Om de är kraftigt nedsmutsade ska du blötlägga dem efteråt i en lösning av desinficerande rengöringsmedel (Deconex® 61 DR eller motsvarande).
- ▶ Öppna den främre luckan och torka plattformen med en trasa indränkt i Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande). Det är viktigt att kontrollera om glidklossarna är rena.
- ▶ Ta bort grenröret och rengör det, packningen och de invändiga utrymmena i vakuumsystemet med en trasa. Töm spetsavfallet för CORE 96-huvudet och den fristående kanalen.
- ▶ Ta bort den fristående kanalens utmatningsplatta för spetsar på avfallsstationen för spetsar och rengör den: spreja Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande) direkt på ytan och torka av. Dra över en ny plastpåse över ramen och fäst den igen. Sätt tillbaka utmatningsplattan för spetsar på sin plats.
- ▶ Spreja Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande) direkt på ytan till CORE 96-huvudets spillåda och ränna, och torka dem rena.
- ▶ Blöt en luddfri trasa eller bomullstuss med 70-procentig etanol. Svabba lasems skannerfönster på streckodsläsaren. Använd samma trasa eller bomullstuss för att rengöra varje brunn på CPAC-platthållaren. Om du använder en trasa ska du trycka ner trasan i varje brunn på hållaren med den trubbiga änden av en penna för att säkerställa att brunnens insida rengörs ordentligt.
- ▶ Rengör de fristående kanalerna:
 - ▶ På de fristående kanalerna ska du rengöra spetsutmatningsshylsan (pipetteringskanalernas yttre del) med en luddfri trasa indränkt i Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande). (Mer information finns i *Referenshandbok för Hamilton Microlab STAR, nr 15070074.*)
 - ▶ Rengör pipetteringshuvudets stoppskiva och O-ringar (pipetteringskanalernas yttre del) med en luddfri trasa indränkt i Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande).
- ▶ Rengör CORE 96-huvudet:
 - ▶ Använd samma luddfria trasa indränkt i Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande) för att rengöra höljet till 96-huvudet och den nedre delen av stoppskivorna.
 - ▶ Använd samma trasa, eller en remsa tyg indränkt i Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande), och dra den runt sidorna på pipettkanalerna på 96-huvudet för att göra rent O-ringarna. Upprepa det här förfarandet för varje pipettkanal på 96-huvudet.
- ▶ Spreja fram- och sidoskyddet med Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande) och torka torrt.
- ▶ Rengör Autoload-skyddsbandet med en trasa indränkt i Deconex® SOLARSEPT (eller motsvarande) och torka utan att utöva tryck.

**OBS!**

Om rengöring och underhåll av ML STAR inte utförs korrekt kan det resultera i korskontamination och försämrade analysprestanda.

Kvalitetskontroll

Kontrollmaterial med kända prestandaegenskaper kan utvärderas för att detektera skillnader i bearbetning och tekniska förfaranden i laboratoriet.

**OBS!**

Om ett referensprov eller NTC körs minskar det totala antalet okända maternella prov som kan bearbetas med varje provprepareringssats.

Gör inte fler än två NTC-prov per batch med 48 prov eller fyra NTC-prov per batch med 96 prov.

Bruksanvisning

Tips och tekniker

Om en säker stoppunkt inte har specificerats i protokollet fortsätter du direkt till nästa steg.

Strekkoder för plattor

- Strekkoder för plattor med hög kant börjar med PL.
- Strekkoder för deepwell-plattor börjar med DW.
- Fäst strekkoderna på plattorna med hög kant och deepwell-plattorna på sidan, intill kolumn 12.
- Ladda plattor med strekkoden vänd mot höger för att den automatiska skanningen ska fungera.

Försegling av plattan

- ▶ Försegla alltid plattan med 96 brunnar innan följande steg i protokollet:
 - ▶ Vid centrifugering.
 - ▶ Vid termisk cykling.
- ▶ Försegla plattan genom att applicera det självhäftande omslaget och sedan försegla.
- ▶ Innan förseglingen bryts:
 - ▶ Centrifugera plattan med 96 brunnar vid 1 000 × g i 20 sekunder.
 - ▶ Ställ plattan på en plan yta innan du långsamt tar bort förseglingen.

VeriSeq NIPT Microlab STAR

- ▶ Innan användning ska du utföra och dokumentera obligatoriskt underhåll enligt tillverkarens instruktioner.
- ▶ Observera ML STAR under de automatiserade stegen. Kontrollera om det finns meddelande och anvisningar i gränssnittet för VeriSeq NIPT Workflow Manager.
- ▶ Ha den främre luckan på plats vid bearbetning.
- ▶ Håll plattformen fri från objekt vid bearbetning.
- ▶ Under vakuumbstegen:
 - ▶ När du får en uppmaning av VeriSeq NIPT Workflow Manager ska du manuellt skapa en tätning mellan plattan och vakuumbgrenöret.
 - ▶ Om utrustningen skulle sluta fungera ska du manuellt slå av och på vakuumbstegen när du får en uppmaning av Workflow Manager.
- ▶ Låt systemet kassera spetsarna från adaptorn automatiskt. Ta inte bort spetsarna manuellt.

- ▶ Ta bort reagenser och förbrukningsmaterial när du får en uppmaning av Workflow Manager.
- ▶ Töm vakuumavfallet varje dag. Den första avfallskorgen får aldrig vara mer än halvfull. För mycket vakuumavfall kan skada vakuumpumpen.

Bearbeta blodprov

Förfarande

- 1 Centrifugera blodprover med streckkoder vid 1 600 × g under 10 minuter vid 4 °C utan broms.
- 2 Vänta tills centrifugen har stannat fullständigt och avlägsna sedan provrören.
Påbörja isolering av plasma inom 15 minuter efter centrifugeringen. Om det går längre än 15 minuter ska du upprepa centrifugeringsförfarandet.
- 3 Kontrollera varje rör visuellt för att bekräfta att det innehåller minst 1,5 ml plasma över buffy-coat.



OBS!

Utför steg 1–3 för varje delmängd som tas.

- 4 Ta bort rörens lock och ställ dem i rörhållarna. Ladda alla prov och plasmakontroller, om sådana finns, i batchen.

Isolera plasma

Förberedelser

- 1 Märk en deepwell-platta med "Intermediär plasma" och fäst en streckkod på den.
- 2 Märk en deepwell-platta med "Slutgiltig plasma" och fäst en streckkod på den.

Förfarande

- 1 Öppna AppLauncher och klicka på VeriSeq NIPT Method.
- 2 Ange batch-ID och användarnamn och klicka sedan på **OK**.
Batch-ID får bestå av maximalt 26 tecken. Använd endast siffror, bokstäver, understreck (_) och bindestreck (-).
Till exempel: 2025-10-16_Batch3.
- 3 Klicka på **New Batch** (Ny batch) och klicka sedan på **OK** när batchen har påbörjats för att starta isolering av plasma.
- 4 Utför något av följande:
 - För att läsa in ett befintligt provark väljer du provarket som associeras med batchen och klickar sedan på **OK**.
 - För att gå vidare utan att välja ett provark klickar du på **No Sample Sheet** (Inget provark).Information om hur du skapar ett provark finns i *Handbok för VeriSeq NIPT Solution Software (dokumentnr 100000001949)*.



OBS!

Provtyp, ettbarns- eller tvillinggraviditet, måste registreras korrekt för varje prov för att säkerställa korrekt dataanalys.

- 5 Välj batchstorlek och klicka sedan på **OK**.
- 6 Välj antal NTC:er och klicka sedan på **OK**.

- 7 Kontrollera att alla streckkoder sitter fast och ställ proven, spetsarna och plattorna (med streckkoden vänd mot höger) på hållaren. Klicka på **OK** efter varje uppmaning.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Spets	7–12	Spets, 1 000 µl	5
	Rör	15	Förberedda blodprovsrör 1–24	1–24
	Rör	16	Förberedda blodprovsrör 25–48	25–48
	Multiflex	19–24	Tom deepwell-platta, slutgiltig plasma – med streckkod	4
	Multiflex	19–24	Tom deepwell-platta, intermediär plasma – med streckkod	5
	Reagens	47	(Tillval) DPBS för NTC	5
96	Spets	7–12	Spets, 1 000 µl	4, 5
	Rör	15	Förberedda blodprovsrör 1–24	1–24
	Rör	16	Förberedda blodprovsrör 25–48	25–48
	Rör	17	Förberedda blodprovsrör 49–72	49–72
	Rör	18	Förberedda blodprovsrör 73–96	73–96
	Multiflex	19–24	Tom deepwell-platta, slutgiltig plasma – med streckkod	4
	Multiflex	19–24	Tom deepwell-platta, intermediär plasma – med streckkod	5
	Reagens	47	(Tillval) DPBS för NTC	5

- 8 Kontrollera att hållarna, laborietrustningen och reagenserna är korrekt laddade och klicka sedan på **OK** på skärmen Pre-Spin Deck Verification (Verifiering av plattform före åtgärd).
- 9 Håll uppsikt över ML STAR när den utför de automatiserade stegen.
- 10 När du uppmanas av Workflow Manager ska du kontrollera att plattformen på ML STAR är fri från hinder, så att ML STAR kan lasta av hållarna. Klicka sedan på **Unload** (Lasta av) för att lasta av plattformen.
- 11 Ta bort deepwell-plattan med intermediär plasma.
- Kontrollera plattan visuellt för att säkerställa att volymen är konsekvent i alla brunnar (inga pipettfel). Förväntad volym är 1 000 µl.
 - Notera eventuella inkonsekvenser och för in dem när proceduren för isolering av plasma är slutförd.
 - Försegla plattan, ladda den försiktigt och centrifugera vid 5 600 × g i 10 minuter utan broms eller på den lägsta inställningen.
- 12 Klicka på **Yes** (Ja) för att fortsätta till preparering av slutgiltig plasma.
- 13 Ta bort plattans försegling och ställ tillbaka den på hållaren.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Multiflex	19–24	Deepwell-platta för intermediär plasma	5

- 14 Markera kryssrutan **Intermediate Plasma plate has been spun** (Platta med intermediär plasma har centrifugerats) och klicka sedan på **OK**.
- 15 Håll uppsikt över ML STAR när den utför de automatiserade stegen.
- 16 När du uppmanas av Workflow Manager ska du kontrollera att plattformen på ML STAR är fri från hinder, så att ML STAR kan lasta av hållarna. Klicka sedan på **Unload** (Lasta av) för att lasta av plattformen.
- 17 Töm hållarna och plattformen när du uppmanas av Workflow Manager.
- 18 Ta bort deepwell-plattan med slutgiltig plasma.
- 19 Utför en visuell kontroll av plattan för följande:
- ▶ Konsekvent volym i alla brunnar. Förväntad volym är 900 µl.
 - ▶ Synliga cellpellets
 - ▶ Mycket uttalad hemolys

Om du ser en synlig cellpellet eller mycket uttalad hemolys ska du ogiltigförklara det påverkade provet när isolering av plasma har slutförts eller använda Batch Manager. Mer information om Batch Manager finns i *Handbok för VeriSeq NIPT Solution Software (dokumentnr 1000000001949)*.

- 20 Klicka på **OK** när du uppmanas av Workflow Manager.
- 21 Fyll i kommentarer om påverkade brunnar och klicka sedan på **OK**.
- 22 Utför något av följande:
 - Klicka på **Yes** (Ja) för att fortsätta till cfDNA-extraktion.
 - Klicka på **Exit** (Avsluta) för att avsluta.

SÄKER STOPPUNKT

Om du avbryter ska du försegla plattan med den slutgiltiga plasman och förvara den vid 2 °C till 8 °C i upp till sju dagar.

Extrahera cfDNA

Förberedelser

- 1 Kontrollera extraherings- och tillbehörshållarna visuellt för att bekräfta att satsen inte har gått ut.
- 2 Förbered följande reagenser. Märk behållarna och deepwell-behållarna med reagensnamnen.

Artikel	Förvaring	Anvisningar
Deepwell-platta för slutgiltig plasma från <i>Isolera plasma på sidan 12</i> .	2 °C till 8 °C	Om plattan har förvarats ska du låta den stå i 30 minuter för att uppnå rumstemperatur. Bryt förseglingen på deepwell-plattan för slutgiltig plasma innan den används.
Proteinase K	15 °C till 30 °C	Tillsätt 3,75 ml proteinasebuffert till varje reagensflaska försiktigt. <ul style="list-style-type: none"> • Förbered tre flaskor för 48 prov. • Förbered fyra flaskor för 96 prov. Sätt ett lock på flaskan och votexblanda för att resuspendera. Håll förberedd reagens från alla flaskor i en reagensbehållare.
Tvättbuffert II	15 °C till 30 °C	Tillsätt 100 ml 100-procentig etanol till varje reagensflaska. <ul style="list-style-type: none"> • Förbered en flaska för 48 prov. • Förbered två flaskor för 96 prov. Blanda genom att vända på flaskan. Markera kryssrutan på flaskan.

- 3 Märk en ny platta med hög kant med "Intermediär" och fäst en plattstreckkod.
- 4 Märk en ny platta med hög kant med "cfDNA-eluering" och fäst en plattstreckkod.
- 5 Märk en ny deepwell-platta med "Intermediär för extrahering" och fäst en streckkod för en deepwell-platta.
- 6 Fäst en plattstreckkod på DNA-bindningsplattan.
- 7 Förbered en rengöringslösning med 70 % etanol (70 % etanol och 30 % DNase-/RNase-fritt vatten) för rengöring av vakuumsystemet.
- 8 Förbered vakuumsystemet.
 - a Ta bort vakuimgrenröret och rengör med 70-procentig etanol.
 - b Töm vakuumavfallet.
 - c Kontrollera att ML STAR-vakuumsystemet är påslaget.

Förfarande

- 1 Klicka på **OK** för att starta cfDNA-extraktion. Om VeriSeq NIPT Method inte redan är öppet:
 - a Öppna AppLauncher och klicka på **VeriSeq NIPT Method**.
 - b Ange batch-ID och användarnamn och klicka sedan på **OK**.
- 2 Ladda spetsarna i spetshållarna enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Spets	1-6	Spets, 1 000 µl	1, 2
		7-12	Spets, 300 µl	1
96	Spets	1-6	Spets, 1 000 µl	1, 2, 3, 4
		7-12	Spets, 300 µl	1

3 Ladda de räknade spetsarna på spetshållarna enligt följande.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Spets	49-54	Spets, 1 000 µl	1
			Spets, 300 µl	2
			Spets, 50 µl	3

- 4 Ange positionen för den första och sista spetsen för varje spetshållare och klicka sedan på **OK**.
- 5 Skanna streckkoderna på extraheringsplatsen.
- 6 Ange användarnamnet eller initialerna för personen som förberedde reagensen och klicka sedan på **OK**.
- 7 Skanna streckkoderna på tillbehörssatsen.
- 8 Ange användarnamnet eller initialerna för personen som förberedde reagensen och klicka sedan på **OK**.
- 9 Kontrollera att streckkoderna sitter fast, bryt förseglingen på deepwell-plattan med slutgiltig plasma vid behov och ladda plattorna (med streckkoden vänd mot höger) på plattahållaren enligt följande, och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Multiflex	19-24	Ny platta med hög kant, intermediär – med streckkod	1
			Ny platta med hög kant, cfDNA-eluering – med streckkod	2
			Ny deepwell-platta, intermediär för extrahering – med streckkod	4
			Deepwell-platta för slutgiltig plasma – med streckkod	5

- 10 Kontrollera att DNA-bindningsplattan har en streckkod och klicka sedan på **OK**.
- 11 Om batchen har 48 prov ska du dela en försegling på mitten (sett från bredden) och placera den ena delen över de oanvända kolumnerna 7-12 på plattan, innan den ställs på vakuumgrenröret.
- 12 Ställ DNA-bindningsplattan på vakuumgrenröret med streckkoden åt höger och klicka sedan på **OK**.
- 13 Ställ reagensbehållarna i reagenshållaren enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Reagens	47	16 ml elueringsbuffert	1
			11 ml Proteinase K	2
96	Reagens	47	16 ml elueringsbuffert	1
			15 ml Proteinase K	2

- 14 För över de angivna reagenserna i deepwell-behållarna och ställ sedan behållarna i deepwell-hållarna enligt följande. Klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Deepwell	39–44	125 ml tvättbuffert II	1
			125 ml tvättbuffert I	2
			60 ml 100-procentig etanol	3
			100 ml lysisbuffert	4
			60 ml DNase-/RNase-fritt vatten	5
96	Deepwell	39–44	200 ml tvättbuffert II	1
			125 ml tvättbuffert I	2
			100 ml 100-procentig etanol	3
			100 ml lysisbuffert	4
			100 ml DNase-/RNase-fritt vatten	5

- 15 Vänta tills den automatiska reagensvolymkontrollen har slutförts.
- 16 Kontrollera att vakuumavfallet inte är mer än halvfullt (tomt rekommenderas) och klicka sedan på **OK**.
- 17 Kontrollera placeringen av alla hållare och reagenser samt all utrustning, och klicka sedan på **OK** på skärmen Extraction Deck Verification (Verifiering av extraheringsplattformen).
- 18 Observera ML STAR under de automatiserade stegen.
- 19 Efter det sista vakuumsteget ska du centrifugera DNA-bindningsplattan och sedan klicka på **OK**.
- Ta bort DNA-bindningsplattan och rengör den nedre ytan med 70-procentig etanol.
 - Försegla brunnar som inte redan är täckta på DNA-bindningsplattan och ställ den på den tomma deepwell-plattan för slutgiltig plasma.
 - Centrifugera DNA-bindningsplattan/deepwell-plattan för slutgiltig plasma vid 5 600 × g i 10 minuter med bromsen aktiverad.
- 20 Slutför rengöringen med vakuum under tiden som DNA-bindningsplatta centrifugeras.
- Vänta tills den automatiska avfallshantering slutförts.
 - Rengör vakuumgrenröret och insidan av vakuumsystemet med 70-procentig etanol och byt sedan vakuumgrenröret.
 - Markera kryssrutan **Manifold is on Vacuum** (Grenrör är på vakuum) för att påbörja överföringen av elueringsplattan till vakuumgrenröret och klicka sedan på **OK**.
- 21 Ta bort vakuumgrenröret och klicka sedan på **OK**.
- 22 Efter centrifugeringen ska du bryta förseglingen på brunnarna som innehåller prov på DNA-bindningsplattan och ställa den på cfDNA-elueringsplattan. cfDNA-elueringsplattan står på vakuumgrenröret. Ställ ned DNA-bindningsplattan med streckkoden till höger och klicka sedan på **OK**.
- 23 Observera ML STAR under de automatiserade stegen.
- 24 Efter inkubationssteget markerar du kryssrutan **Plates are assembled as indicated** (Plattor är monterade enligt anvisningarna), vilket bekräftar att DNA-bindningsplattan/cfDNA-elueringsplattan står på ett ställ (om det krävs för centrifugering).
- 25 Försegla brunnar som inte redan är täckta på DNA-bindningsplattan och centrifugera vid 5 600 × g i 2 minuter med bromsen aktiverad, och klicka sedan på **OK**.
- 26 Kontrollera cfDNA-elueringsplattan visuellt för att säkerställa att volymen är konsekvent i alla brunnar. Förväntad volym är cirka 55 µl.
- 27 Försegla och behåll cfDNA-elueringsplattan för bibliotekspreparering.
- 28 När du uppmanas av Workflow Manager ska du kontrollera att plattformen på ML STAR är fri från hinder, så att ML STAR kan lasta av hållarna. Klicka sedan på **Unload** (Lasta av) för att lasta av plattformen.
- 29 Lasta av alla hållare och rengör plattformen på ML STAR. Klicka sedan på **OK**.

- 30 Fyll i kommentarer om påverkade brunnar och klicka sedan på **OK**.
- 31 Utför något av följande:
- Klicka på **Yes** (Ja) för att fortsätta till bibliotekspreparering.
 - Klicka på **Exit** (Avsluta) för att avsluta.

SÄKER STOPPUNKT

Om du avbryter ska du försegla elueringsplattan med cfDNA och förvara den vid -25 °C till -15 °C i upp till sju dagar.

Förbered bibliotek

Förberedelser

- 1 Kontrollera bibliotekspreparerings- och tillbehörssatserna visuellt för att bekräfta att satserna inte har gått ut.
- 2 Förbered följande reagenser. Märk behållarna och deepwell-behållarna med reagensnamnen.

Artikel	Förvaring	Anvisningar
End Repair Mix (End Repair-blandning)	-25 °C till -15 °C	Tina i rumstemperatur. Vortexblanda.
A-Tailing Mix (A-Tailing-blandning)	-25 °C till -15 °C	Tina i rumstemperatur. Vortexblanda och centrifugera sedan kort.
Ligation Mix (Ligationsblandning)	-25 °C till -15 °C	Tina i rumstemperatur. Vortexblanda och centrifugera sedan kort.
Resuspension Buffer (Resuspensionsbuffert)	2 °C till 8 °C	Vortexblanda. Förvara igen efter användning.
Hybridiseringsbuffert	-25 °C till -15 °C	Tina i rumstemperatur. Vortexblanda. Förvara igen efter användning.
VeriSeq NIPT-DNA-adapterplatta	-25 °C till -15 °C	Tina i rumstemperatur. Vortexblanda. Centrifugera vid $1\ 000 \times g$ i 20 sekunder. Fäst en streckkod för en platta.
Sample Purification Beads (Reningspärlor för prov)	2 °C till 8 °C	Låt stå i 30 minuter för att uppnå rumstemperatur. Vortexblanda grundligt före varje användning. Vortexblanda eller blanda genom att vända på flaskan tills alla pärlor är i suspension och blandningen är homogen.
80-procentig etanol	2 °C till 8 °C	Bered ny lösning. Kombinera 40 ml 100-procentig etanol med 10 ml DNase-/RNase-fritt vatten. Blanda genom att vända på flaskan.
cfDNA-elueringsplattan från <i>Extrahera cfDNA</i> på sidan 14.	-25 °C till -15 °C	Om plattan har förvarats ska du kontrollera att den inte har förvarats längre än sju dagar och låta den tina i rumstemperatur. Vortexblanda vid $1\ 500\text{ rpm}$ i en minut. Centrifugera vid $1\ 000 \times g$ i 20 sekunder.

- 3 Märk en ny platta med hög kant med "Bibliotek" och fäst en plattstreckkod.
- 4 Kontrollera att ML STAR:s termiska styring är påslagen.

Späda ut enzymer

- 1 Kombinera A-Tailing-blandning och resuspensionsbuffert i ett rör med skruvkork. Vortexblanda och centrifugera sedan kort.

Batchstorlek	A-Tailing-blandning	Resuspensionsbuffert
48	900 μl	1 200 μl
96	1 800 μl	2 400 μl

- 2 Kombinera ligationsblandning och resuspensionsbuffert i ett rör med skruvkork. Vortexblanda och centrifugera sedan kort.

Batchstorlek	Ligationsblandning	Resuspensionsbuffert
48	230 µl	1 713 µl
96	440 µl	3 278 µl

Förfarande

- Klicka på **OK** för att aktivera bibliotekspreparering. Om VeriSeq NIPT Method inte redan är öppet:
 - Öppna AppLauncher och klicka på **VeriSeq NIPT Method**.
 - Ange batch-ID och användarnamn och klicka sedan på **OK**.
- Kontrollera att följande är förberett enligt skärmen Reagent Preparation (Förbered reagens):
 - ▶ A-Tailing-blandning, ligationsblandning och 80-procentig etanol
 - ▶ Reningspärlor för prov, End Repair-blandning och VeriSeq NIPT-DNA-adapterplatta.
- Markera kryssrutorna och klicka sedan på **OK**.
- Skanna biblioteksprepareringssatsens streckkoder.
- Ange användarnamnet eller initialerna för personen som förberedde reagensen och klicka sedan på **OK**.
- Skanna streckkoderna på tillbehörssatsen.
- Ange användarnamnet eller initialerna för personen som förberedde reagensen och klicka sedan på **OK**.
- Ladda spetsarna i spetshållarna enligt följande och klicka sedan på **OK** för varje hållare.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Spets	1–6	Spets, 50 µl	1, 2
		7–12	Spets, 300 µl	1, 2, 3, 5
96	Spets	1–6	Spets, 50 µl	1, 2, 3, 4
		7–12	Spets, 300 µl	1, 2, 3, 4, 5

- 9 Om du avbröt protokollet efter cfDNA-extraktionsförfarandet ska du ladda de räknade spetsarna på spetshållarna enligt följande.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Spets	49–54	Spets, 1 000 µl	1
			Spets, 300 µl	2
			Spets, 50 µl	3

- Ange positionen för den första spetsen för varje spetshållare och klicka sedan på **OK**.
- Kontrollera att alla streckkoder sitter fast och ställ plattorna (med streckkoden vänd mot höger) på plattållaren enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Multiflex	19–24	cfDNA-elueringsplatta – med streckkod	1
			DNA-adapterplatta – med streckkod	2
			Ny platta med hög kant och 96 brunnar, bibliotek – med streckkod	3
			Nya plattor med hög kant och 96 brunnar	4, 5

12 Ladda deepwell-hållarna enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Deepwell	39–44	50 ml 80-procentig etanol i en deepwell-behållare	1
			Nya plattor med hög kant och 96 brunnar	2, 3, 4, 5

13 Ställ reagensbehållarna i reagenshållaren enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Reagens	47	2,5 ml End Repair-blandning	1
			Förberedd A-Tailing-blandning (total volym)	2
			Förberedd ligationsblandning (total volym)	3
			10 ml provreningspärlor	4
			12 ml hybridiseringsbuffert	5

- 14 Kontrollera att hållarna, laboratorietrustningen och reagenserna är laddade enligt anvisningarna och klicka sedan på **OK** på skärmen Library Deck Verification (Verifiering av biblioteksplattform).
- 15 Vänta tills den automatiska reagensvolymkontrollen har slutförts.
- 16 Observera ML STAR under de automatiserade stegen.
- 17 När du uppmanas av Workflow Manager ska du kontrollera att plattformen på ML STAR är fri från hinder, så att ML STAR kan lasta av hållarna. Klicka sedan på **Unload** (Lasta av) för att lasta av plattformen.
- 18 Kontrollera biblioteksplattan visuellt för att säkerställa att volymen är konsekvent i alla brunnar.
- 19 Försegla och behåll biblioteksplattan.
- 20 Lasta av hållarna, rengör plattformen och klicka sedan på **OK**.
- 21 Fyll i kommentarer om påverkade brunnar och klicka sedan på **OK**.
- 22 Utför något av följande:
- Klicka på **Yes** (Ja) för att fortsätta till bibliotekskvantifiering.
 - Klicka på **Exit** (Avsluta) för att avsluta.

**OBS!**

Fortsätt direkt med kvantifiering om en säker stoppunkt inte används.

SÄKER STOPPUNKT

Om du avbryter ska du försegla biblioteksplattan innan den förvaras. Biblioteksplattan är stabil i upp till sju dagar i följd om den förvaras vid $-25\text{ }^{\circ}\text{C}$ till $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$.

Kvantifiera bibliotek

Förberedelser

1 Förbered följande reagenser:

Artikel	Förvaring	Anvisningar
DNA Quantification Reagent (Reagens för DNA-kvantifiering)	2 °C till 8 °C	Ska skyddas från ljus. Tina i rumstemperatur. Vortexblanda och centrifugera sedan kort.
DNA Quantification Standard (Standard DNA-kvantifiering)	2 °C till 8 °C	Vortexblanda och centrifugera sedan kort.

Artikel	Förvaring	Anvisningar
Biblioteksplattan från <i>Förbered bibliotek på sidan 17.</i>	-25 °C till -15 °C	Om plattan har förvarats ska du kontrollera att den inte har förvarats längre än sju dagar och låta den tina i rumstemperatur. Vortexblanda. Centrifugera vid 1 000 × g i 20 sekunder.
Resuspension Buffer (Resuspensionsbuffert)	2 °C till 8 °C	Vortexblanda.

- 2 Slå på fluorimetern 10 minuter före användning.
- 3 Fäst en plattstreckkod på en ny platta med 384 brunnar.
- 4 Fäst en plattstreckkod på en ny platta med hög kant.

Förfarande

- 1 Klicka på **OK** för att starta kvantifiering. Om VeriSeq NIPT Method inte redan är öppet:
 - a Öppna AppLauncher och klicka på **VeriSeq NIPT Method**.
 - b Ange batch-ID och användarnamn och klicka sedan på **OK**.
- 2 Skanna streckkoderna på tillbehörssatsen.
- 3 Ange användarnamnet eller initialerna för personen som förberedde reagensen och klicka sedan på **OK**.
- 4 Ladda spetsarna i spetshållaren enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Spets	1-6	Ställ med spetsar, 300 µl	1
			Ställ med spetsar, 50 µl	2
96	Spets	1-6	Ställ med spetsar, 300 µl	1
			Ställ med spetsar, 50 µl	2, 3

- 5 Kontrollera att alla streckkoder sitter fast, bryt förseglingen på biblioteksplattan och ställ plattorna (med streckkoden vänd mot höger) på Multiflex-hållaren enligt följande. Klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Multiflex	19-24	Nya plattor med hög kant – med streckkod	1
			Ny platta med 384 brunnar – med streckkod	2
			Biblioteksplatta – med streckkod	3
			Nya plattor med hög kant och 96 brunnar	4, 5

- 6 Ställ uppsättningsrören utan lock i rörhållarna enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Rör	46	Standard DNA-kvantifiering	1
			Reagens för DNA-kvantifiering	2

- 7 Ställ reagensbehållarna i reagenshållaren enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Reagens	47	Nya reagensbehållare	1
			16 ml resuspensionsbuffert	2

- 8 Om du avbröt protokollet efter biblioteksprepareringsförfarandet ska du ladda de räknade spetsarna på spetshållarna enligt följande.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Spets	49–54	Spets, 1 000 µl	1
			Spets, 300 µl	2
			Spets, 50 µl	3

- 9 Ange positionen för den första och sista spetsen för varje spetshållare och klicka sedan på **OK**.
- 10 Kontrollera att hållarna, laborieutrustningen och reagenserna är laddade enligt anvisningarna och klicka sedan på **OK** på skärmen Quant Deck Verification (Verifiering av kvantifieringsplattform).
- 11 Vänta tills den automatiska reagensvolymkontrollen har slutförts.
- 12 Observera ML STAR under de automatiserade stegen.
- 13 När du uppmanas av Workflow Manager ska du kontrollera att plattformen på ML STAR är fri från hinder, så att ML STAR kan lasta av hållarna. Klicka sedan på **Unload** (Lasta av) för att lasta av plattformen.
- 14 Lasta av biblioteksplattan.
- Kontrollera plattan visuellt för att säkerställa att volymen är konsekvent i alla brunnar.
 - Försegla biblioteksplattan och förvara vid rumstemperatur tills den fluorometriska dataanalysen har slutförts.
- 15 Lasta av de kvarvarande plattorna med 96 brunnar och kontrollera dem visuellt för att säkerställa att volymen är konsekvent i alla brunnar. Stora volymskillnader kan tyda på problem med pipetteringsstegen.
- 16 Lasta av plattan med 384 brunnar och kontrollera den visuellt för vätska i lämpliga brunnar.
- Försegla plattan med en folieförsegling.
 - Centrifugera vid 1 000 × g i 20 sekunder.
 - Inkubera vid rumstemperatur i 10 minuter och skydda från ljus.
- 17 Lasta av alla hållare och rengör plattformen på ML STAR. Klicka sedan på **OK**.
- 18 Efter inkubationen tar du bort folieförseglingen och ställer plattan med 384 brunnar på mikroplattans läsare. Kontrollera att A1 är i det övre vänstra hörnet och klicka på **Read** (Läs av).
- 19 Exportera data som XML enligt följande:
- Högerklicka på **Barcode** (Streckkod), byt namn, skanna streckkoden för kvantifieringsplattan och klicka sedan på **OK**.
 - Klicka på ikonen för plattor i det övre vänstra hörnet och klicka sedan på **Export** (Exportera) i menyn.
 - Markera kryssrutan **Expt1** (Export1), ange utdataformat till XML och klicka på **OK**.
 - Ange utdatafilens sökväg och filnamn. Klicka sedan på **Save** (Spara).



OBS!

Kontrollera Hamilton-datorn har åtkomst till filens sökväg. Använd inte mellanslag i filnamnet eller filens sökväg.

Analys

- Ange fluorimeter-ID på skärmen Scanner Information (Skannerinformation) på ML STAR.
- Fyll i kommentarer om fluorimeterköringen och klicka sedan på **OK**.
- Gå till XML-kvantifieringsfilen som innehåller de fluorometriska uppgifterna och klicka sedan på **OK**.
- Granska analysresultaten för standardkurvan och provkoncentrationen och klicka sedan på **OK**.
- Klicka på **Rescan** (Skanna igen) om du behöver skanna om plattan.



OBS!

Prov är tids- och ljuskänsliga. Om det behövs bör plattan skannas om direkt.

- 6 Fyll i kommentarer om påverkade brunnar och klicka sedan på **OK**.
- 7 Utvärdera resultaten och fortsätt på följande sätt.
 - ▶ Gå vidare till Uppsättningsbibliotek om resultaten möter specifikationerna.
 - ▶ Systemet avbryter förfarandet om resultaten inte möter specifikationerna. Upprepa kvantifieringsförfarandena som börjar med *Förberedelser på sidan 19*.
- 8 Utför något av följande:
 - Klicka på **Yes** (Ja) för att fortsätta till uppsättningsbibliotek.
 - Klicka på **Exit** (Avsluta) för att avsluta.

SÄKER STOPPUNKT

Om du avbryter ska du försegla biblioteksplattan innan den förvaras. Biblioteksplattan är stabil i upp till sju dagar i följd om den förvaras vid -25 °C till -15 °C .

Uppsättningsbibliotek

Förberedelser

- 1 Förbered följande reagenser:

Artikel	Förvaring	Anvisningar
Hybridization Buffer (Hybridiseringsbuffert)	-25 °C till -15 °C	Tina i rumstemperatur. Vortexblanda. Förvara igen efter användning.
Biblioteksplattan från <i>Förfarande på sidan 20</i> .	-25 °C till -15 °C	Tina i rumstemperatur om den har förvarats. Vortexblanda vid 1 500 rpm i en minut. Centrifugera vid $1\ 000 \times g$ i 20 sekunder.

- 2 Märk ett tomt uppsättningsrör med Uppsättning A. Om uppsättningen har 96 prov märker du ett till tomt uppsättningsrör med Uppsättning B.
- 3 Spara följande denatureringsprogram på termocyklem med ett uppvärmt lock.
 - ▶ Välj alternativet med förvämt lock och ställ in till 102 °C .
 - ▶ Ställ in reaktionsvolymen till $50\ \mu\text{l}$.
 - ▶ Ställ in ramphastigheten till 4 °C per sekund.
 - ▶ Inkubera vid 96 °C i 10 minuter och sedan vid 0 °C i 5 sekunder.
 - ▶ Håll vid 4 °C .

Förfarande

- 1 Ställ biblioteksplattan på den förprogrammerade termocyklem och kör denatureringsprogrammet.
- 2 Klicka på **OK** för att aktivera uppsättningsbiblioteken. Om VeriSeq NIPT Method inte redan är öppet:
 - a Öppna AppLauncher och klicka på **VeriSeq NIPT Method**.
 - b Ange batch-ID och användarnamn och klicka sedan på **OK**.
- 3 Välj uppsättningskoncentration och klicka sedan på **OK**.
Målklustertätheten är $220\text{--}260\text{ k/mm}^2$. Justera uppsättningskoncentration för att uppnå rätt målklustertäthet om det behövs.
- 4 Gör något av följande när du uppmanas av Workflow Manager:
 - För att läsa in ett provark väljer du provarket som associeras med batchen och klickar sedan på **Load** (Läs in).
 - Klicka på **Use Default** (Använd standard) för varje inställning för att använda systemets standardvärden för de kvarvarande proven eller könsrapportering.

Information om hur du skapar ett provark finns i *Handbok för VeriSeq NIPT Assay Software (dokumentnr 100000001949)*.

- 5 Klicka på **Start** för att starta denatureringsplattans timer.
6 Ladda spetsarna på spetshållarna enligt följande.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Spets	7–12	Filterspets, 50 µl	1

- 7 Ställ den denaturerade biblioteksplattan (med streckkoden vänd mot höger) på Multiflex-hållaren enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Multiflex	19–24	Denaturerad biblioteksplatta (med streckkod)	1

- 8 Ställ uppsättningsröret i rörhållarna enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Rör	46	Nytt 2 ml-rör, uppsättning A	1
96	Rör	46	Nytt 2 ml-rör, uppsättning A	1
			Nytt 2 ml-rör, uppsättning B	2

- 9 Ställ reagensbehållarna i reagenshållaren enligt följande och klicka sedan på **OK**.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48	Reagens	47	3 ml hybridiseringsbuffert	1
96	Reagens	47	3 ml hybridiseringsbuffert	1

- 10 Ladda spetsarna på spetshållarna enligt följande.

Batchstorlek	Typ av hållare	Rad	Artikel	Position
48, 96	Spets	49–54	Filterspets, 1 000 µl	1
			Filterspets, 300 µl	2
			Filterspets, 50 µl	3

- 11 Ange positionen för den första och sista spetsen för varje spetshållare och klicka sedan på **OK**.
12 Kontrollera att hållarna, laboratorieutrustningen och reagenserna är laddade enligt anvisningarna och klicka sedan på **OK** på skärmen Pooling Deck Verification (Verifiering av uppsättningsplattform).
13 Observera ML STAR under de automatiserade stegen.
14 När du uppmanas av Workflow Manager ska du kontrollera att plattformen på ML STAR är fri från hinder, så att ML STAR kan lasta av hållarna. Klicka sedan på **Unload** (Lasta av) för att lasta av plattformen.
15 Lasta av rörhållaren. Sätt lock på alla uppsättningsrör, vortexblanda dem och centrifugera dem sedan kort.
16 Sekvensera biblioteken så snart som möjligt efter uppsättningsprocessen. Om biblioteken förvaras vid $-25\text{ }^{\circ}\text{C}$ till $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$ kan de köras om inom sju dagar. Biblioteksplattan är stabil i upp till sju dagar i följd om den förvaras i $-25\text{ }^{\circ}\text{C}$ till $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$.
17 Klicka på **OK**.
18 Fyll i kommentarer om påverkade brunnar och klicka sedan på **OK**.
19 Klicka på **OK** på skärmen Pooling Complete (Uppsättningsprocess slutförd).

SÄKER STOPPUNKT

Om du avbryter ska du fästa lock på uppsättningsrören och förvara dem vid $-25\text{ }^{\circ}\text{C}$ till $-15\text{ }^{\circ}\text{C}$ i upp till sju dagar.

Förbered uppsättning för sekvensering

Förberedelser

1 Förbered följande reagenser:

Artikel	Förvaring	Anvisningar
Uppsättningsrör	-25 °C till -15 °C	Tina vid rumstemperatur om det har förvarats. Vortexblanda kort. Centrifugera kort.

2 Förbered NGS-systemet med följande inställningar:

- Paired-end-körning med 36 × 36 cykelavläsningar.
- Dubbelindexering med indexavläsningar om 8 cykler
- Körningsnamnet är det samma som uppsättningsnamnet.



OBS!

Felaktiga körningskonfigurationer förkastas av analysprogrammet och kan kräva omsekvensering.

Följande förfarande beskriver korrekt sätt att ladda uppsättningsbibliotek på ett patronbaserat NGS-instrument.

Förfarande

- Tillsätt buffert och biblioteksuppsättning direkt i sekvenserarens provpatron enligt följande.
 - ▶ 900 µl hybridiseringsbuffert
 - ▶ 450 µl uppsättning A
 - ▶ Blanda genom att pipettera.
- Fortsätt med sekvensering med ett NGS-system enligt tillverkarens anvisningar.
- Bekräfta korrekt körningskonfiguration vid uppmaning.
- Upprepa förfarandet för uppsättning B vid behov.

Sekvensdataanalys

Efter att sekvenseringen har slutförts skickas sekvensdata automatiskt till VeriSeq NIPT Assay Software för analys och rapportgenerering. Rapporten innehåller klassificeringar för varje prov i batchen samt en utvärdering av alla körda QC-mått. Analysförfarandet från slutförd sekvensering till slutgiltiga resultat tar omkring fyra timmar för en batch med 48 prov. Mer information om dataanalysen och utdatafilen finns i *Handbok för VeriSeq NIPT Solution Software (dokumentnr 100000001949)*.

Tolkning av resultat

VeriSeq NIPT Solution använder en algoritm baserad på flera olika data, som sekvenstäckning, sekvensavläsningens kvalitet och uppskattad fosterfraktion, för att fastställa fetal kromosomrepresentation.

VeriSeq NIPT Assay Software genererar automatiskt ett resultat för ANEUPLOIDI DETEKTERAD eller INGEN ANEUPLOIDI DETEKTERAD för kromosomerna 21, 18 och 13 för varje patientprov. Resultatet ANEUPLOIDI DETEKTERAD indikerar att provet har ett positivt resultat för trisomi för den givna kromosomen.

Resultat för fetal könskromosomstatus genereras automatiskt och rapporteras om så önskas. När ingen aneuploidi av könskromosom detekteras kommer rapporten att visa INGEN ANEUPLOIDI DETEKTERAD och könsklassificeringen bifogas: XX (kvinnligt fetalt prov) eller XY (manligt fetalt prov). Aneuploidier av könskromosomer rapporteras som ANEUPLOIDI DETEKTERAD och den specifika aneuploidin bifogas: XXX, XXY, XYY eller XO (monosomi X). I sällsynta fall, faller könskromosomvärdena utanför rapporterbara området och systemet genererar resultatet DET GICK INTE ATT RAPPORTERA KÖNSKROMOSOM. Ibland kan resultat för autosomal aneuploidi fortfarande rapporteras för dessa prov.

VeriSeq NIPT Assay Software använder statistik som genereras under sekvenseringen för att tillhandahålla en uppskattad fosterfraktion (FFE) för varje prov. FFE är den uppskattade fetala cfDNA-komponenten som registreras av analysen och rapporteras som en avrundad procentsats för varje prov. Den genomsnittliga standardavvikelsen för det här värdet för samtliga prov är 1,3 %. FFE ska inte användas som det enda beslutsunderlaget vid beslut angående uteslutning av prov vid rapportering av resultat.

För beslut angående kromosomrepresentation använder VeriSeq NIPT Assay Software det individuella fosteraneuploiditetstestet (iFACT), som ger ett dynamiskt tröskelvärde som anger om systemet har genererat tillräckligt med sekvenstäckning med hänsyn till den uppskattade fosterfraktionen för varje prov. Systemet tar endast beslut om kromosomrepresentation om ett prov möter iFACT-tröskelvärdet. Om ett prov inte uppnår tröskelvärdet visar QC-bedömningen meddelandet FAILED iFACT och systemet genererar inget resultat. iFACT-bedömningen tillämpas på alla prover.

Utöver iFACT bedömer VeriSeq NIPT Assay Software flera andra QC-mått under analysen. De kompletterande mätvärdena inkluderar bedömningar av täckningens enhetlighet för genomiska referensområden (DATA UTANFÖR FÖRVÄNTAT INTERVALL) och fördelningen av cfDNA-fragmentlängder (STORLEKSFÖRDELNING AV FRAGMENT UTANFÖR FÖRVÄNTAT INTERVALL). QC-bedömningen visar antingen en QC-varning eller ett QC-fel för mätvärden utanför det godtagbara intervallet. I händelse av QC-fel genererar systemet inget provresultat. Om ett prov inte klarar QC:n kan en andra plasma mängd bearbetas förutsatt att det finns tillräckligt med plasma i blodprovsvörret.

Prestandaegenskaper

Följande data, som beskrivs i avsnitten Klinisk prestanda och Analysprestanda, genererades genom att använda de protokoll och material som beskrivs i avsnittet *Bruksanvisning* och börjar med plasma. All sekvensdata i det här avsnittet genererades på ett Illumina NextSeq 500/550-sekvenseringssystem med följande konfigurationer:

- NextSeq control software v2.1.0.31
- NexSeq 500/550 High Output Kit v2 (75 cycle) – reagenssats för sekvensering
- 2 × 36 paired-end-sekvenskömringar i högeffektsläge

Klinisk studie

Den kliniska exaktheten av VeriSeq NIPT Solution, med avseende på referensresultat från en klinisk bedömning, demonstrerades genom en utvärdering av plasmaprov från gravida kvinnor som är gravida med ett embryo och undergår prenatal screening för aneuploidi av fetala kromosomer. Prov samlades in från avidentifierade, lagrade plasmaprov som tidigare hade bearbetats från perifera helblodsprover.

Totalt testades 3 107 prov. Under analysen av fullständiga sekvensdata klarade 21 (0,68 %, 21/3107) av proven inte QC:n på första försöket:

- ▶ Elva fick underkända iFACT-resultat.
- ▶ Åtta hade data som föll utanför det förväntade intervallet.
- ▶ Två hade en storleksfördelning av fragment som föll utan för det förväntade intervallet.

Befolkningsstatistik och graviditetsegenskaper

Moderns ålder, etnicitet, gestationsålder och timester sammanfattas i [Tabell 7](#).

Tabell 7 Befolkningsstatistik och graviditetsegenskaper

	(N = 3086)
Moderns ålder – år	
Medelvärde	36,8
Standardavvikelse	3,6
Median	36,7
25:e percentilen och 75:e percentilen	35,3 och 38,8

(N = 3086)	
Lägsta och högsta	18,2 och 51,6
Ras/etnicitet – n (%)^a	
Vit eller kaukasier	981 (32 %)
Svart eller afroamerikan	231 (7 %)
Latinamerikan	1 079 (35 %)
Asiatisk	706 (23 %)
Infödd amerikan	4 (0,1 %)
Flera	58 (2 %)
Okänd ^b	27 (1 %)
Gestationsålder då blodprovet togs – veckor	
Medelvärde	12,2
Standardavvikelse	2,8
Median	11
25:e percentilen och 75:e percentilen	10 och 13
Lägsta och högsta	10 och 25
Trimester – n (%)	
Första (< 14 veckor)	2 520 (82 %)
Andra	566 (18 %)
Tredje (> 27 veckor)	0 (0 %)

^a Studien genomfördes i USA.
^b Angavs som "okänd".

Klinisk prestanda vid ettbarnsgraviditeter

Alla prov i studien hade kliniska referensresultat ("klinisk sanning") för aneuploidistatus och baserades på en läkare eller en genetisk vägledares utvärdering av cytogenetiska tester eller resultat från fysiska undersökningar av nyfödda. Prov var kvalificerade för tester om kliniska resultat rapporterades för fosteraneuploidistatus för kromosom 21, 18, 13 eller könklassificering, inklusive fetal aneuploidi av könskromosom (SCA) (monosomi X, XXX, XXY eller XYY). I provuppsättningen hade 3 057 prov klinisk referensdata för autosomala aneuploidier och 3 082 hade klinisk referensdata för SCA. Resultaten från analysen i VeriSeq NIPT Solution jämfördes med de kliniska referensresultaten.

Korstabulering av resultat från VeriSeq NIPT Solution mot kliniska referensresultat för trisomi 21, trisomi 18 och trisomi 13

En korstabulering av resultat från VeriSeq NIPT Solution (rader) mot det kliniska referensresultatet (kolumner) visas i en flera tvåvägstabeller. Det förekom inga exempel på att de autosomala aneuploidierna överlappade varandra (t.ex. VeriSeq NIPT Solution upptäckte inte trisomi 18 i ett prov som hade ett resultat för trisomi 21).

Tabell 8 Korstabulering av resultat för trisomi 21

Resultat från VeriSeq NIPT Solution	Kliniskt referensresultat ^a		
	Trisomi 21 detekterad	Ingen trisomi 21 detekterad	Totalt
Aneuploidi av kromosom 21 detekterad	90	1	91
Ingen aneuploidi av kromosom 21 detekterad	1	2 965	2 966
Totalt	91	2 966	3 057

Resultat från VeriSeq NIPT Solution	Kliniskt referensresultat ^a		
	Trisomi 21 detekterad	Ingen trisomi 21 detekterad	Totalt

^a Kliniska referensresultat från en utvärdering av cytogenetiska tester eller resultat från fysiska undersökningar av nyfödda.

Tabell 9 Korstabulering av resultat för trisomi 18

Resultat från VeriSeq NIPT Solution	Kliniskt referensresultat ^a		
	Trisomi 18 detekterad	Ingen trisomi 18 detekterad	Totalt
Aneuploidi av kromosom 18 detekterad	18	3	21
Ingen aneuploidi av kromosom 18 detekterad	2	3 034	3 036
Totalt	20	3 037	3 057

^a Kliniska referensresultat från en utvärdering av cytogenetiska tester eller resultat från fysiska undersökningar av nyfödda.

Tabell 10 Korstabulering av resultat för trisomi 13

Resultat från VeriSeq NIPT Solution	Kliniskt referensresultat ^a		
	Trisomi 13 detekterad	Ingen trisomi 13 detekterad	Totalt
Aneuploidi av kromosom 13 detekterad	8	4	12
Ingen aneuploidi av kromosom 13 detekterad	0	3 045	3 045
Totalt	8	3 049	3 057

^a Kliniska referensresultat från en utvärdering av cytogenetiska tester eller resultat från fysiska undersökningar av nyfödda.

Känslighet och specificitet för VeriSeq NIPT Solution för detektering av trisomierna 21, 18 och 13

Tabell 11 Känslighet och specificitet för VeriSeq NIPT Solution för detektering av trisomierna 21, 18 och 13

	Trisomi 21	Trisomi 18	Trisomi 13
Känslighet	98,9 % (90/91)	90,0 % (18/20)	100,0 % (8/8)
Dubbelsidig 95 % KI^a	(94,0 %, 99,8 %)	(69,9 %, 97,2 %)	(67,6 %, 100,0 %)
Specificitet	> 99,9 % (2 965/2 966)	99,9 % (3 034/3 037)	99,9 % (3 045/3 049)
Dubbelsidig 95 % KI^a	(99,8 %, 100,0 %)	(99,7 %, 100,0 %)	(99,7 %, 99,9 %)

^a KI baserat på Wilson Score-metoden.

Känslighet och specificitet för VeriSeq NIPT Solution i prover med uppskattad fosterfraktion på $\leq 4\%$ och $> 4\%$

Proven i resultatanalyserna har uppskattat fosterfraktioner som sträcker sig från $< 1\%$ till 30% . Detekteringen av fosteraneuploidier från maternellt cfDNA är, till viss del, beroende av fosterfraktionen för varje prov, vilket betyder att analysens resultat kan bli mindre pålitliga vid lägre antal fosterfraktioner. Vissa NIPT-metoder har en strikt brytpunkt för fosterfraktioner^{9,10,11,12}, där 4% är den nedre gränsen för detektion.^{9,10,11} Följande tabeller visar resultat för VeriSeq NIPT Solution för uppskattning av fosterfraktion som är mindre än eller lika med 4% och större än 4% . Resultaten från den kliniska studien visar att VeriSeq NIPT Solution kan detektera fosteraneuploidi vid fosterfraktioner på 4% eller mindre.

Tabell 12 Känslighet och specificitet i prov med uppskattad fosterfraktion som är < 4 %

	Trisomi 21	Trisomi 18	Trisomi 13
Känslighet	90,9 % (10/11)	80,0 % (4/5)	Ej tillämpligt (0/0)
Dubbelsidig 95 % KI*	(62,3 %, 98,4 %)	(37,6 %, 96,4 %)	Ej tillämpligt
Specificitet	99,7 % (329/330)	100,0 % (336/336)	99,7 % (340/341)
Dubbelsidig 95 % KI*	(98,3 %, 99,9 %)	(98,9 %, 100 %)	(98,4 %, 99,9 %)

* KI baserat på Wilson Score-metoden

Tabell 13 Känslighet och specificitet i prov med uppskattad fosterfraktion som är > 4 %

	Trisomi 21	Trisomi 18	Trisomi 13
Känslighet	100,0 % (80/80)	93,3 % (14/15)	100 % (8/8)
Dubbelsidig 95 % KI*	(95,4 %, 100,0 %)	(70,2 %, 98,8 %)	(67,6 %, 100,0 %)
Specificitet	100,0 % (2 636/2 636)	99,9 % (2 698/2 701)	99,9 % (2 705/2 708)
Dubbelsidig 95 % KI*	(99,9 %, 100,0 %)	(99,7 %, 100 %)	(99,7 %, 100 %)

* KI baserat på Wilson Score-metoden

Detektering av aneuploidier av könskromosomer

Könskromosomresultaten från VeriSeq NIPT Solution jämfördes med det kliniska referensresultatet och sammanfattas i tabellen nedan. Konkordansen beräknades för varje könskromosom inom varje kliniskt referensresultat (klassificering). Konkordansen beräknades genom att antalet prov där könskromosombenämningarna i VeriSeq NIPT Solution matchade den kliniska referensklassificeringen, delades med det totala antalet prov med samma kliniska referensklassificering.

Tabell 14 Konkordans för könsklassificering av foster

Veriseq NIPT Solution-resultat för könsklassificering av foster	Kliniskt referensresultat								
	Resultat från fysiska undersökningar av nyfödda [Inga cytogenetiska resultat]		Cytogenetiska resultat						
	Kvinnlig	Manlig	XX	XY	XO	XXX	XXY	XYY	Annat ^a
Konkordans	99,9 % (1 371/1 373)	99,9 % (1 420/1 422)	97,4 % (147/151)	100,0 % (118/118)	100,0 % (6/6)	80,0 % (4/5)	100,0 % (5/5)	100,0 % (1/1)	Ej tillämplig

^a Ett prov var 49, XXXXY-klassificerades av VeriSeq NIPT Solution som "Det gick inte att rapportera könskromosom".

Positivt prediktivt värde och negativt prediktivt värde för VeriSeq NIPT Solution för detektering av trisomierna 21, 18 och 13 för ett prevalensintervall

Testets positiva prediktiva värde (PPV) och negativa prediktiva värde (NPV) indikerar om testet kan användas för kliniska beslut kring huruvida ett foster är påverkat av trisomi (prevalens) eller ej, baserat på testets känslighet, specificitet och förtestsannolikhet. Eftersom PPV och NPV baseras på prevalens och prevalensen för dessa aneuploidier kan variera för olika populationer, beräknades PPV och NPV baserat på den känslighet och specificitet som iaktogs under den kliniska studien för trisomi 21, 18 och 13. Nedanstående tabell sammanfattar PPV och NPV för ett intervall av plausibla prevalensvärden.

Tabell 15 Positivt prediktivt värde och negativt prediktivt värde för VeriSeq NIPT Solution för detektering av trisomierna 21, 18 och 13 för ett prevalensintervall

Aneuploidi	Prevalens	PPV	NPV
Trisomi 21	0,05 %	59,48 %	100,00 %
	0,10 %	74,60 %	100,00 %
	0,20 %	85,47 %	100,00 %
	0,50 %	93,65 %	99,99 %
	1,00 %	96,74 %	99,99 %
	1,50 %	97,81 %	99,98 %
	2,00 %	98,36 %	99,98 %
Trisomi 18	0,03 %	21,48 %	100,00 %
	0,05 %	31,32 %	99,99 %
	0,10 %	47,71 %	99,99 %
	0,20 %	64,62 %	99,98 %
	0,30 %	73,28 %	99,97 %
	0,40 %	78,54 %	99,96 %
	0,50 %	82,08 %	99,95 %
Trisomi 13	0,01 %	7,09 %	100,00 %
	0,02 %	13,23 %	100,00 %
	0,05 %	27,61 %	100,00 %
	0,10 %	43,29 %	100,00 %
	0,20 %	60,44 %	100,00 %

NPV = negativt prediktivt värde, PPV = positivt prediktivt värde

Prestanda vid tvillinggraviditeter

Klinisk prestanda

På grund av låg prevalens var endast ett litet antal tvillingprover tillgängliga för den kliniska studien. Det fanns fyra tvillingprover med trisomi 21 som testades och alla var korrekt klassificerade som förekomst av trisomi 21 samt frånvaro av andra anomalier. Eftersom antalet tvillingprover var för lågt skulle dock konfidensintervallet för känslighet och specificitet vara för brett för att kunna användas i praktiken. Dessa prover inkluderades därför inte i de övergripande resultatberäkningarna som rapporteras i [Tabell 11](#).

Uppskatta prestanda vid trisomi 21, 18 och 13

För att mer exakt uppskatta prestandan för VeriSeq NIPT Solution vid tvillinggraviditeter användes *in silico*-modeller baserade på observationer från kliniska prover för att simulera populationer av tvillinggraviditeter som överensstämde med den avsedda användningspopulationen. Utbredningen av fosterfraktion fastställdes från cirka 4 500 tvillingprover och jämfördes med distributionen från cirka 120 000 ettbarnsprover. Distributionen av fosterfraktion beroende på aneuploidistatus fastställdes från förmodade ettbarnsfall (1 004 trisomi 21, 312 trisomi 18 och 197 trisomi 13). Genom att kombinera de två distributionerna kunde slutsatser dras av aneuploididetektering vid tvillinggraviditet. Uppsättningar med tvåägg- och enäggstvillingar simulerades och ett viktat genomsnitt som representerade deras prevalens i den avsedda användningspopulationen togs (2 par tvåäggstvillingar: 1 par enäggstvillingar) för att uppskatta känsligheten. För specificitet simulerades uppsättningar av opåverkade tvillingar.

Fraktionen av varje simulerat prov med trisomi (dvs. den ”påverkade fraktionen”) beräknades på olika sätt för varje provkategori:

- För enäggstvillingar sattes den påverkade fraktionen av varje prov till 1,0 eftersom trisomi i det här fallet påverkar båda tvillingarna.
- För tvåäggstvillingar antogs det att endast en tvilling var påverkad (att båda tvåäggstvillingarna skulle påverkas är extremt sällsynt). De påverkade fraktionsvärdena simulerades med hjälp av den kända spridningen av fosterfraktionskvoten med utgångspunkt i kliniska tvillingprover av olika kön. En konservativ infallsvinkel antogs där man förutsatte att den drabbade tvillingen alltid hade den lägsta fosterfraktionen av de två tvillingarna. En korrektionsfaktor tillämpades för att fosterfraktioner i genomsnitt är lägre vid graviditeter med trisomi 13 och 18.
- För opåverkade tvillingar var den påverkade fraktionen av varje prov angiven till noll.

För tvillingar med trisomi 18 eller 13 reducerades fosterfraktionen motsvarande den påverkade fraktionen av provet proportionellt till den genomsnittliga minskning av fosterfraktionen som observerats i kliniska data vid ettbarnsgraviditeter med trisomi 18 eller 13 jämfört med euploida ettbarnsgraviditeter.

Både den totala fosterfraktionen och den påverkade fraktionen av varje simulerat prov användes sedan för att beräkna en aneuploidipoäng med hjälp av standardalgoritmen för VeriSeq NIPT Solution. Känsligheten beräknades genom att fastställa hur ofta aneuploidipoängen för de simulerade påverkade tvillingarna översteg motsvarande aneuploidibrytpunkt. På motsvarande sätt beräknades specificiteten genom att fastställa hur ofta aneuploidipoängen för de simulerade opåverkade tvillingarna låg under motsvarande aneuploidibrytpunkt (Tabell 16). 95 % konfidensintervall uppskattades baserat på antalet verkliga kliniska tvillingprover i den ursprungliga datauppsättningen, vilka klassificerades som antingen påverkade eller opåverkade av den aktuella trisomin.

Tabell 16 Uppskattning av trisomi 21, 18 och 13 i en simulerad population av tvillinggraviditeter

	Trisomi 21	Trisomi 18	Trisomi 13
Känslighet	97,1 %	95,8 %	95,1 %
Dubbelsidig 95 % KI *	(87,9 %, 99,2 %)	(66,7 %, 99,5 %)	(67,7 %, 99,3 %)
Specificitet	99,9 %	> 99,9 %	> 99,9 %
Dubbelsidig 95 % KI	(99,7 %, 99,9 %)	(99,9 %, > 99,9 %)	(99,9 %, 99,9 %)

* KI baserat på Wilson Score-metoden

För Tabell 16 har punktskattningar och uppskattade konfidensintervall på 95 % för känslighet och specificitet hos VeriSeq NIPT Solution för att detektera trisomi 21, 18 och 13 fastställts från en simulerad population av tvillinggraviditeter som överensstämmer med avsedd användningspopulation. Konfidensintervall uppskattades baserat på antalet QC-godkända kliniska tvillingprover som klassificerats som antingen påverkade eller opåverkade av aktuell trisomi. Känslighetsberäkningen förutsätter att två tredjedelar av de påverkade tvillinggraviditeterna är tvåäggstvillingar med en berörd tvilling, medan en tredjedel av de påverkade tvillinggraviditeterna är enäggstvillingar med båda tvillingarna drabbade.

De uppskattningar som anges i Tabell 16 avser endast tvillinggraviditeter. På grund av en ännu lägre prevalens var data för graviditeter med fler foster (trillingar eller fler) otillräckliga för att fastställa lämpliga statistiska modeller från vilka precisionen för aneuploidiupptäckt kunde uppskattas.

Analysprestanda

Precision

För att utvärdera precisionen för VeriSeq NIPT Solution utfördes två studier:

- ▶ En internationell reproducerbarhetsstudie som bestod av nio kömningar på tre olika platser som utfördes av tre operatörer med en reagensuppsättning.
- ▶ En precisionsstudie som bestod av tolv kömningar på en plats med två operatörer, två instrumentsystem och tre reagensuppsättningar.

En uppsättning med 5 % fetalfraktion för trisomi 21 skapades genom att kombinera cfDNA som extraherats från maternell plasma från gravida kvinnor (med ett foster med trisomi 21) och cfDNA som extraherats från plasma från icke-gravida kvinnor. Även en uppsättning med cfDNA som extraherats från maternell plasma från opåverkade manliga (XY-foster) och opåverkade kvinnliga (XX-foster) graviditeter testades. Testen utfördes under tio dagar och omfattade totalt 21 körningar för de två studierna.

De 903 prov som ingick i analysen från de två studierna överensstämde till 100 % – 84/84 för trisomi 21, 399/399 för XX-könsklassificering och 420/420 för XY-könsklassificering. Proven fördelades på följande sätt: plats 1 – T21 (12), XX (57), XY (60); plats 2 – T21 (12), XX (57), XY (60); plats 3 – T21 (60), XX (285), XY (300).

Tabell 17 Reproducerbarhet och precision inom laboratoriet (kombinerad data)

Förväntad	Testade	Iakttagna resultat				
		T21	T18	T13	XX	XY
T21 (XY)	84	84	0	0	0	84
XX	399	0	0	0	399	0
XY	420	0	0	0	0	420

Korskontamination

Korskontamination bedömdes för arbetsflödet för provberedning i VeriSeq NIPT Solution. Plasmauppsättningar från kvinnor som inte var gravida (XX) och vuxna män (XY) testades i ett ruttmönster på fyra plattor med 96 brunnar vardera (N = 48 prov var från kvinnor och män per platta, totalt 192 prov från kvinnor och 192 prov från män). Inga av proven från kvinnor hade täckning av kromosom Y som var statistiskt högre än den uppskattade bakgrunden och visade därför inte på någon korskontamination från prov från män inom samma platta. Inga detekterbara korskontamination iaktogs i VeriSeq NIPT Solution.

Potentiellt störande ämnen

För att bedöma effekten av störande ämnen på VeriSeq NIPT Solution utvärderades analysens resultat i samband med potentiellt störande ämnen.

Albumin, bilirubin, hemoglobin och triglycerider (endogena) tillsattes var och en i uppsättningar med maternell plasma från opåverkade graviditeter med kvinnligt foster (XX) och testades i två koncentrationer för varje testämne (n = 16 för varje). Det iaktogs ingen påverkan av analysens resultat.

Tabell 18 Potentiellt störande ämnen (endogena)

Testämne	Låg testkoncentration (mg/mL)	Hög testkoncentration (mg/mL)
Albumin	35	50
Bilirubin	0,01	0,15
Hemoglobin	100	200
Triglycerid	1,5	5

Även naturligt förekommande maternellt genomiskt DNA (gDNA) i plasman kan potentiellt störa analysens resultat, då det kan extraheras tillsammans med det fetala cfDNA:t. Genomiska DNA-nivåer på 1,6, 3,3 och 4,9 ng per prov (motsvarar 1, 2 och 3 standardavvikelse över genomsnittlig förväntad gDNA-koncentration efter sju dagars lagring av helblod¹³) tillsattes till cfDNA som extraherats från maternell plasma från opåverkade graviditeter med kvinnligt foster (XX). Proven testades sedan i VeriSeq NIPT Solution (n = 16 för varje koncentration). Ingen påverkan av analysens resultat iaktogs i samband med förhöjda nivåer av gDNA.

Tjugo läkemedelsbaserade potentiellt störande ämnen (exogena) som vanligen används eller ordineras under graviditet testades enligt EP7-A2 (Interference Testing in Clinical Chemistry; Approved Guideline-Second Edition (Interferenstest i klinisk kemi, godkänd riktlinje – Andra utgåvan)). De 20 potentiellt störande ämnena kombinerades i fyra uppsättningar, tillsattes till maternell plasma från opåverkade graviditeter med kvinnligt foster (XX) och testades i VeriSeq NIPT Solution (N = 16 för varje uppsättning). Ingen påverkan av analysens resultat iaktogs i samband med dessa exogena ämnen.

Tabell 19 Potentiellt störande ämnen (exogena)

Uppsättning 1	Uppsättning 2	Uppsättning 3	Uppsättning 4
Paracetamol	Difenhydramin	Salbutamol	Cetirizin
Cystein	Erytromycin	Bupropion	Dextrometorfan
Bisoprolol	Guaifenesin	Koffein	L-askorbinsyra
Citalopram	Heparin	Sertralin	Metoprolol
Desloratadin	Lidokain	Natriumfluorid	Nadolol

Felsökning

Felsökning av VeriSeq NIPT Solution

Fel	Möjligt resultat	Tolkning	Rekommenderad åtgärd	Kommentarer
Otillräcklig plasmamängd	QC-fel för prov	Mängden plasma är för liten	Ta om provet.	Baseras på en visuell inspektion.
Blodprovsvätsfel	Blodkomponenterna separeras inte	Provet centrifugerades inte	Kontrollera att centrifugen startar och att röret centrifugeras med rätt kraft. Ta om provet.	
		Provet har förvarats eller transporterats inkorrekt (lysering)	Ta om provet.	Frusna prov separeras inte.
Igensatt prov/trögt flöde	Kontaminerad plasma	Enskilda prov kan sätta igen bindningsplattan om plasmaprovet är starkt kontaminerat	Kontrollera provet. Om plasman i röret är röd eller mjölkfärgad ska provet avbrytas och omtagning begäras. Om provet ser normalt ut ska det oanalyseras.	
	Maskinvarufel	Otillräcklig spjälkning av material under extraktion	Oanalysera provet. Om problemet kvarstår för en plattbrunn med andra prover ska du kontakta Illuminas tekniska support.	

Fel	Möjligt resultat	Tolkning	Rekommenderad åtgärd	Kommentarer
QC-fel vid analys av ett enskilt prov	QC-fel vid sekvensering	Otillräcklig mängd genetiskt material ELLER överföringsfel vid hantering av prov	Kontrollera kommentarerna om provet. Kontrollera om det har förekommit liknande resultat för tidigare prov med liknande plattposition. Oanalysera provet.	Resultatet indikerar att provets innehåll antingen är av låg kvalitet eller att det förekommer överföringsfel på ML STAR. Otillräckligt mängd genetiskt material kan bero på otillräckligt cfDNA i plasman eller på att cfDNA orsakar att provet för sekvensering blir för utspädd.
	Lågt FF- eller NES-värde	Otillräckliga data har genererats för rättvisande rapportering	Oanalys av plasma.	
QC-fel vid kvantifiering	Underkänd kvantifiering – batchens medelvärde är under minimivärdet	Otillräckligt utbyte vid bearbetning	Upprepa kvantifieringen. Om även det andra försöket underkänns ska du kontakta Illuminas tekniska support.	Att standardkurvas mått överskrids är ett tecken på problem med biblioteksprepareringen.
	Underkänd kvantifiering	Standardkurvan möts inte på grunda av dålig kvantifiering.	Upprepa kvantifieringen. Om även det andra försöket underkänns ska du kontakta Illuminas tekniska support.	
Uppsättningsfel	Det går inte att slutföra uppsättningsprocessen	Uppsättningsanalysen kan inte beräkna korrekta uppsättningsvolym	Omvärdera måluppsättningens koncentration och upprepa uppsättningsanalysen.	

Felsökning av VeriSeq NIPT Microlab STAR

Processteg	Felkod	Felmeddelande	Beskrivning	Användaråtgärd
Batch skapas	EM0044	Angivet batch-ID innehåller förbjudna tecken.	VeriSeq NIPT Solution accepterar endast siffror, bokstäver, understreck och bindestreck i alla datafält.	Döp om batchen med ett namn som inte innehåller några förbjudna tecken.
Batch skapas	EM0051	Angivet batch-ID har fler än 26 tecken.	VeriSeq NIPT Solution begränsar batchnamnens längd till 26 tecken eller färre.	Döp om batchen med ett namn som har färre än 26 tecken.

Processteg	Felkod	Felmeddelande	Beskrivning	Användaråtgärd
Batch skapas	EM0076	Det går inte att ansluta till VeriSeq Onsite Server.	VeriSeq Onsite Server svarar inte på dataförfrågningar från Workflow Manager.	Kontrollera att: 1. ML STAR är ansluten till nätverket. 2. VeriSeq Onsite Server är påslagen. 3. ML STAR kan ansluta till VeriSeq Onsite Server (ping-begäran). 4. Kontakta Illuminas tekniska support via e-post om ovanstående steg inte löser problemet.
Batch skapas	EM0118	Batchen har misslyckats och kan inte bearbetas vidare.	Den angivna batchen har redan misslyckats och kan inte bearbetas ytterligare.	Batchprotokollet på VeriSeq Onsite Server visar att den valda batchen har misslyckats. Ingen vidare bearbetning är tillåten. Skapa en annan batch med önskade prov.
Batch skapas	Ej tillämpligt	Batchen har redan slutfört bearbetningsprocessen. Vill du köra om uppsättningen?	Angiven batch har bearbetats i uppsättningen. Den enda tillåtna bearbetningen är att köra om uppsättningen.	Klicka på Re-Pool (Kör om) för att köra om. ELLER Avbryt metoden och dubbelkontrollera batchnamnet.
Isolering av plasma	WP0087	Dubletter av provstreckkoder har lästs in.	Prov med identiska streckkoder har lästs in i systemet.	1. Följ uppmaningarna i Workflow Manager för att identifiera vilka prov som är dubletter. 2. Ta bort de berörda proven och märk antingen om dem eller ersätt dem. 3. Läs in proven igen.
Isolering av plasma	EP0102	Prov som anges i provarket lästes inte in.	Prov som var med på provarket var inte med bland de inlästa streckkoderna.	1. Följ uppmaningarna i Workflow Manager för att identifiera vilka prov som saknas. 2. Lägg till de saknade proven till batchen och läs in proven igen. ELLER Avbryt metoden, redigera provarket efter behov och starta om metoden.
Inläsning av platta	Ej tillämpligt	Venus-streckkodsmaskfel	Workflow Manager upprätthåller rätt samband mellan platta och batch med Venus-streckkodsmasker.	1. Kontrollera plattans position för att bekräfta att plattlayouten är korrekt. 2. Kontrollera att platta som lästs in är rätt platta för den angivna batchen.

Processteg	Felkod	Felmeddelande	Beskrivning	Användaråtgärd
cfDNA-extraktion	WE0150	Trycket i vakuumkammaren är för lågt.	Workflow Manager går inte vidare om det vilande vakuumledningstrycket är < 400 Torr.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Kontrollera om det förekommer veck eller andra hinder i vakuumledningen. 2. Öppna avfallsledningens tryckklämmor för att frigöra trycket och stäng dem sedan helt. 3. Kontrollera att vakuumstyrenheten och -pumpen är påslagna. 4. Kontakta Illuminas tekniska support om problemet kvarstår.
	WE0153	Trycket i vakuumkammaren är för högt.	Det kan vara fel på systemet om det uppmätta vakuumtrycket är för högt före start av tryckregleringen.	Kontrollera att alla vakuumanslutningar och -ledningar sitter fast ordentligt på styrenhetens baksida.
	WE0996	Det gick inte att försegla vakuumet.	Systemet lyckas inte skapa en vakuumförslutning på bindningsplattan.	<p>OBS! Tryck inte på OK innan förseglingsfelet har åtgärdats fullständigt.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Kontrollera att bindningsplattan ligger an mot vakuumgrenröret. Använd en behandlad hand för att trycka ned bindningsplattan med hårt tryck. 2. Klicka på OK för att starta cfDNA-extraktion. 3. Om felmeddelandet visas fler än tre gånger i rad ska du skicka ett e-postmeddelande till Illuminas tekniska support.
	WM0219	Starta om pumpen manuellt om vakuumet är påslaget.	Vakuumet kan fortsätta vara påslaget efter att en metod har avbrutits under extraktion.	<ol style="list-style-type: none"> 1. Tryck på strömbrytaren på vakuumstyrenheten för att stänga av vakuumet. 2. Vänta i 10 sekunder och tryck sedan på strömbrytaren igen för att slå på vakuumet.
	EE0477	Ett fel inträffade när plattan flyttades. (iSWAP -fel)	Om ett iSWAP-fel uppstår (tappad platta, plattan gick inte att lyfta osv.) kommer systemet att uppmana användaren att slutföra förflyttningen av plattan manuellt.	<p>Kontrollera att plattan fortfarande kan användas (att inget material har spillts).</p> <ul style="list-style-type: none"> – Avbryt körningen om den inte kan det. – Om den kan det ska du följa anvisningarna för att flytta plattan manuellt.
	EE0519	Skannad streckkod matchar inte den streckkod som angivits för bindningsplattan.	Den inlästa bindningsplattan matchar inte streckkoden på den platta som tagits bort.	Kontrollera att platta som läses in matchar den angivna streckkoden (se spårningsloggen för den förväntade streckkoden).

Processteg	Felkod	Felmeddelande	Beskrivning	Användaråtgärd
API	EA0372	Det går inte att ansluta till dataservern.	VeriSeq Onsite Server svarar inte på dataförfrågningar från Workflow Manager.	Kontrollera att: 1. ML STAR är ansluten till nätverket. 2. ML STAR kan ansluta till VeriSeq Onsite Server (ping-begäran). 3. VeriSeq Onsite Server är påslagen.
	EA0774	Anslutningsfel Det gick inte att validera API:ns serveranslutning.	VeriSeq Onsite Server har slutat svara på dataförfrågningar från Workflow Manager.	Kontrollera att: 1. ML STAR är ansluten till nätverket. 2. ML STAR kan ansluta till VeriSeq Onsite Server (ping-begäran). 3. VeriSeq Onsite Server är påslagen.
	EA0780	403: Ogiltig begäran Den aktuella transaktionen är ogiltig.	Data som skickas bryter systemets arbetsflödeslogik.	Mer information finns i felinformationen. Vanliga orsaker är indata som tar för lång tid att överföra eller bryter mot listan över godkända tecken.

Referenser

- 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 Garnder RJ, Sutherland GR, Schaffer LG. *Chromosome Abnormalities and Genetic Counseling.* 4:e upplagan. 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 ACOG Practice Bulletin #163.
- 5 Gil M M, Quezada M S, Revello R, Akolekar R och Nicolaidis K H (2015), Analysis of cell-free DNA in maternal blood in screening for fetal aneuploidies: updated meta-analysis. *Ultrasound Obstet Gynecol*, 45: 249–266. doi:10.1002/uog.14791
- 6 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.
- 7 2. ACOG Committee on Genetics. "Committee Opinion No. 640: Cell-Free DNA Screening For Fetal Aneuploidy." *Obstet Gynecol* 126 (2015): e31-7.
- 8 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.
- 9 McCullough RM, Almasri EA, Guan X, et al. Non-invasive prenatal chromosomal aneuploidy testing – clinical experience: 100 000 clinical samples. *PLoS One.* 2014; 9(10):e109173.
- 10 Norton ME, Brar H, Weiss J, et al. Non-Invasive Chromosomal Evaluation (NICE) Study: results of a multicenter prospective cohort study for detection of fetal trisomy 21 and trisomy 18. *J Obstet Gynecol.* 2012; 207:137.e1-8.
- 11 Norton ME, Jacobsson B, Swamy GK, et al. Cell-free DNA analysis for noninvasive examination of trisomy. *New Engl J Med.* 2015; 372(17):1589-97.
- 12 Ryan A, Hunkapiller N, Banjevic M, et al. Validation of an enhanced version of a single-nucleotide polymorphism-based noninvasive prenatal test for detection of fetal aneuploidies. *Fetal Diagn Ther.* 2016; doi:10.1159/000442931.

- 13 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. *Clin. Lab. Biochem.* 2013; 46: 1561–1565. doi: 10.1016/j.clinbiochem.2013.06.002.

Patent och varumärken

Dokumentet och dess innehåll tillhör Illumina, Inc. och dess dotterbolag ("Illumina") och är endast avsett för användning enligt avtal i samband med kundens bruk av produkterna som beskrivs häri. Allt annat bruk är förbjudet. Dokumentet och dess innehåll får ej användas eller distribueras i något annat syfte och/eller återges, delges eller reproduceras på något vis utan föregående skriftligt tillstånd från Illumina. I och med detta dokument överlåter Illumina inte någon licens som hör till dess patent, varumärke eller upphovsrätt, eller i enlighet med rättspraxis eller liknande tredjepartsrättigheter.

Instruktionerna i detta dokument ska följas till punkt och pricka av kvalificerad och lämpligt utbildad personal för att säkerställa rätt och säker produktanvändning i enlighet med beskrivning häri. Hela innehållet i dokumentet ska läsas och förstås i sin helhet innan produkten (produkterna) används.

UNDERLÅTENHET ATT LÄSA OCH FÖLJA ALLA INSTRUKTIONER HÄRI I SIN HELHET KAN MEDFÖRA SKADA PÅ PRODUKTEN/PRODUKTERNA, PERSONSKADA, INKLUSIVE SKADA PÅ ANVÄNDAREN/ANVÄNDARNA ELLER ANDRA PERSONER SAMT SKADA PÅ ANNAN EGENDOM, OCH LEDER TILL ATT EVENTUELL GARANTI FÖR PRODUKTEN/PRODUKTERNA BLIR OGILTIG.

ILLUMINA KAN INTE ÅLÄGGAS NÅGOT ANSVAR SOM UPPKOMMER GENOM FELAKTIG ANVÄNDNING AV PRODUKTERNA SOM BESKRIVS HÄRI (INKLUSIVE DELAR DÄRI ELLER PROGRAM).

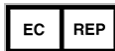
© 2019 Illumina, Inc. Med ensamrätt.

Alla varumärken tillhör Illumina, Inc. eller respektive ägare. Specifik varumärkesinformation finns på www.illumina.com/company/legal.html.

Kontaktinformation



Illumina
5200 Illumina Way
San Diego, California 92122 USA
+1 800-8094566
+1 858-2024566 (utanför Nordamerika)
techsupport@illumina.com
www.illumina.com



Illumina Cambridge Limited
Chesterford Research Park, Little Chesterford
Saffron Walden, CB10 1XL
STORBRITANNIEN



Australiensisk sponsor
Illumina Australia
1 International Court
Scoresby, Victoria, 3179
Australien

Märkning av produkter

En fullständig lista över symbolerna på produktens förpackning och etiketter finns i symbolförklaringen på support.illumina.com, under fliken *Documentation and Literature* (Dokumentation och litteratur) för respektive produkt.