

## 《使用上又は取扱い上の注意》

### 1. 試薬に関する注意事項

- ・本品は研究用試薬です。疾病の治療・診断・予防を目的として使用しないで下さい。
- ・本品の構成試薬は異なる製造番号の製品、あるいは別製品の構成試薬と組み合わせて使用しないで下さい。
- ・使用期限を過ぎた試薬は使用しないで下さい。

この説明文書をよく読んでから使用して下さい。  
また必要な時に読めるように保管して下さい。

### 2. 使用者の危険防止に関する注意事項

試薬類を飲んだりなめたりしないで下さい。試薬が皮膚に付着したり、目や口に入ったりしないようじゅうぶん注意して下さい。また、誤って皮膚に付着したり、目や口に入った場合は、直ちに水でじゅうぶんに洗い流すなどの応急処置を行い、必要があれば医師に相談して下さい。

### 3. 汚染の防止

PCR で増幅した DNA により、次の検体や試薬が汚染されると誤ったタイピング結果を導く原因となります。そのため、以下のような汚染防止策を施して、PCR 前の検体及び試薬の汚染防止にじゅうぶん注意して下さい。

#### <作業の区分けによる汚染防止>

- ・汚染を物理的に防止するために、PCR の反応前後でエリアを変えて操作を行って下さい。また、使用するピペットおよびチップはそれぞれのエリア専用とし、互いに持ち込まないようにして下さい。
- ・PCR 後の操作はエリア専用の作業着を着用して行って下さい。使用した手袋は使い捨てとし、他の場所に持ち込まないで下さい。
- ・作業終了後は実験台等を 0.5% 次亜塩素酸ナトリウム溶液(家庭用の塩素系漂白剤を 10 倍に希釀したもの)で拭いて下さい。

#### <汚染の除去>

PCR で増幅した DNA による汚染が疑われた場合には、0.5% 次亜塩素酸ナトリウム溶液で拭いて下さい。

### 4. 廃棄物に関する注意事項

PCR 反応液を扱ったチップ等は 0.5% 次亜塩素酸ナトリウム溶液の入った容器に捨て、そのまま密封して廃棄して下さい。検査終了後、使用した PCR 用チューブや 96 ウエル PCR プレートは、オートクレーブしないでそのまま密封して廃棄して下さい。DNA はオートクレーブでは分解されません。エアロゾルを発生して汚染の原因になりますので、オートクレーブは行わないで下さい。

### 5. その他の注意

本製品は改良のため、予告なく仕様を変更することもありますのでご了承下さい。

## 《貯蔵方法》 《キットの構成》の項に記載

\*\* 《有効期間》 18ヶ月(使用期限は外箱に記載)

《包装単位》 96 テスト

## 《問い合わせ先》

湧永製薬株式会社 試薬・診断薬事業部

〒739-1195 広島県安芸高田市甲田町下甲立 1624

TEL (0826) 45-4625

FAX (0826) 45-4624

URL: <http://www.wakunagahla.jp/>

受付時間 9:00~12:00、13:00~17:30 (月~金曜日、但し祝日を除く)

製造販売元

**湧永製薬株式会社**  
広島県安芸高田市甲田町下甲立1624  
<http://www.wakunaga.co.jp/>

## 研究用試薬

# **WAKFlow HPA タイピング試薬**

**WAKFlow HPA タイピング試薬**は、HPA-1~7、15、21 および Nak<sup>a</sup> 抗原(C478T)の遺伝子型を決定するための研究用試薬です。本製品は、DNA タイピング法の 1 つである PCR-SSOP(Sequence Specific Oligonucleotide Probe)法に基づき、フローサイトメトリーを応用した Luminex 社(<http://www.luminexcorp.com/>)の xMAP®テクノロジーを用いて HPA 遺伝子のタイピングを行うものです。

## 《測定原理》

本製品では、5'末端ビオチン標識プライマーを用いて目的の遺伝子領域を PCR で増幅させます。この増幅 DNA を、蛍光で色分けしたビーズ上のプローブとハイブリダイズさせます。ビオチン標識された増幅 DNA に蛍光標識ストレプトアビジン(SAPE)を結合させた後、ビーズ上の蛍光(SAPE)とビーズの種類を同時に検出・識別します。増幅 DNA が結合したビーズ(プローブ)の種類を判定することで遺伝子型を決定します。

## 《キットの構成》 (96 テスト分)

本製品の構成試薬およびその貯蔵方法は、以下のとおりです。

### -15°C以下に保存

- ①増幅試薬(HPA 用) ..... 1323 μL × 2 本
- ②DNA ポリメラーゼ液(HPA 用) ..... 54 μL × 1 本

### 2~8°Cに保存

- ③変性液 ..... 1000 μL × 1 本
- ④ハイブリダイゼーション溶液(HPA 用) ..... 2200 μL × 1 本
- ⑤ビーズミックス(HPA 用) ..... 330 μL × 1 本
- ⑥SAPE ..... 220 μL × 1 本
- ⑦洗浄液 ..... 50 mL × 1 本
- ・プレートシール ..... 2 枚

注 1) 製品到着後、すぐ使用されない場合は、①増幅試薬、②DNA ポリメラーゼ液は-15°C以下に保存して下さい。

注 2) ⑤ビーズミックス、⑥SAPE は遮光して 2~8°Cに保存して下さい。

## 《必要な装置・器具》

本製品に必要な装置、器具および機材については、別冊の「**WAKFlow HLA タイピング試薬 操作説明書**」を参照して下さい。

## 《操作方法》

### 1. 検体(DNA)の調製

検体(DNA)の推奨濃度は20 µg/mLです。DNAの抽出は、汚染防止のためPCRで増幅したDNAを扱うエリアと  
は別のエリアで行って下さい。

### 2. PCR

注)以下の操作は、汚染防止のため手袋を着用して行って下さい。

1) 以下の試薬を混合します。この操作は、氷上で行って下さい。

#### <PCRミックス>

1 検体あたりの組成	
①増幅試薬(HPA用)	24.5 µL
②DNAポリメラーゼ液(HPA用)	0.5 µL

2) 1)で混合したPCRミックス:25 µLを添加したPCR用チューブに、**検体を2 µL**加えます。

\*\* 3) サーマルサイクラーにセットし、以下の条件でPCRを行います。

PCRの反応条件				
93°C	→	93°C	→	60°C
3 min		30 sec		30 sec
			30 sec	Hold
40サイクル				

- この条件は、「VeritiPro™ 96-Well サーマルサイクラー® 0.2 mL」、「Veriti™ 96-Well サーマルサイクラー® 0.2 mL」および「Gold-96well GeneAmp® PCR System 9700」を用いる場合の条件で、PCRはおよそ1.5時間で終了します。他の装置を用いる場合は、アニーリング条件、サイクル数などの変更が必要となることがあります。
- Veriti™ 96-Well サーマルサイクラー® 0.2 mLで行う場合は、初期画面より「Tools Menu」で「Convert a Method」を選択し、「9700 Mode」または「9700 Max Mode」から、PCRの反応条件の設定を行ってください。「Reaction Volume」は27 µLに設定してください。
- VeritiPro™ 96-Well サーマルサイクラー® 0.2 mLで行う場合は、プログラム選択後、「Actions」内の「Simulation Mode」から「GeneAmp® PCR System 9700」を選択してください。
- PCR終了後、すぐにハイブリダイゼーション以降の操作を行わない場合は、反応液を4°Cに保管して下さい。室温に放置されると、蛍光シグナルが低くなることがあります。

### 3. ハイブリダイゼーションと検出

#### (1) 準備

- 55°C holdに設定したサーマルサイクラーを用意します。
- Luminexを起動し、Luminex XYPを37°Cに設定しておきます。
  - Luminexを4時間以上放置するとレーザーが消え、ウォームアップに30分かかりますので注意して下さい。
- 以下の操作は、96ウエルPCRプレートを用いて行います。(96ウエルPCRプレートを用いると検体数が多い場合でも迅速な処理が可能です。)

#### (2) ハイブリダイゼーションと検出の手順

注)以下の1)~5)の操作は、汚染防止のため手袋を着用して行って下さい。

特に、③変性液はアルカリ性ですので、使用する際は手袋と保護眼鏡を着用し、試薬が皮膚・目・粘膜に触れないように注意して下さい。もし、このようなことが起きた場合は直ちに水でじゅうぶんに洗い流して下さい。また、こぼれた場合は水で希釈してから拭き取って下さい。

\* 1) ③変性液:5 µLを分注した96ウエルPCRプレートのウエルに、PCR終了後のじゅうぶんに室温に戻した**増幅DNA:5 µL**を加え、ボルテックスまたはピペッティング(4回)でよく混合し、室温に**5~10分間**放置します。

2) 以下の試薬を混合します。

#### <ハイブリミックス>

1 検体あたりの組成	
④ハイブリダイゼーション溶液(HPA用)	20 µL
⑤ビーズミックス(HPA用)	3 µL
⑥SAPE	2 µL

■ ⑤ビーズミックス(HPA用)は使用前にボルテックスなどでしっかりと攪拌して下さい。

- 3) 1)で変性した増幅DNAに、2)で調製した**ハイブリミックス:25 µL**を加え、シールをした後、ボルテックスでよく攪拌します。シールに付着した反応液は、スナッピングによりできるだけ反応容器内に落とします。
- ハイブリミックスを加えてからサーマルサイクラーにセットするまでの時間が**2分以上**かかる場合は、氷上でハイブリミックスを分注して下さい。

4) **55°C**に設定したサーマルサイクラーに3)のプレートをセットし、**30分間**ハイブリダイゼーションを行います。

- 5) ⑦洗浄液:75 µLを各ウエルに加え、**1分間遠心分離**を行います。遠心分離の後、**上清をスナッピングにより除きます**(溶液がほとんど残らないようにして下さい)。

■ プレート遠心分離機を用い、3,000rpm(約1000×g)で1分間の遠心分離を行います。

■ 溶液が多く残った場合は、5)の操作をもう一度くり返して下さい。

- 6) ⑦洗浄液:75 µLを各ウエルに加えます。

- \* 7) LuminexXYPのブロック温度が**37°C**であることを確認して、**ビーズミックスのLot番号に対応したプロトコールファイル**を使用して測定します。

■ 測定前に室温放置すると、非特異反応の原因となりますので、速やかに測定を開始して下さい。

## \* 《測定結果の判定法》

測定結果のCSVファイルを「**WAKFlow Typing Software**」で開き、各蛍光ビーズの陽性・陰性を判定表に記載しているカットオフ値とともに自動判定します。(自動判定では、蛍光強度がカットオフ値以上を示すビーズを陽性、カットオフ値以下を示すビーズを陰性とし、各ビーズの陽性・陰性のパターンからHPA遺伝子型を決定します。)

■ ビーズミックスのLot番号に対応していないパンツァーでは判定できませんので注意して下さい。

■ 専用の判定ソフトウェア「**WAKFlow Typing Software**」は、試薬ご購入の際、無償にて提供いたします。

## 《性能》

### 1. 正確性

HPAの遺伝子型が既知である標準検体を用いて、操作手順に従い試験を行うとき、その検体の遺伝子型と一致する判定結果が得られます。

### 2. 感度

遺伝子型が既知である標準検体(20 ng/µLの染色体DNA検体および0.2 ng/µLのプラスミドDNA)を用いて、操作手順に従い試験を行うとき、標準検体がプローブに相補的な配列を持つ場合には設定した値以上のシグナル(陽性値)が得られ、相補的な配列を持たない場合には設定した値以下のシグナル(陰性値)が得られます。

### 3. 同時再現性

正確性試験を3回同時に行うとき同一の判定が得られます。