

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

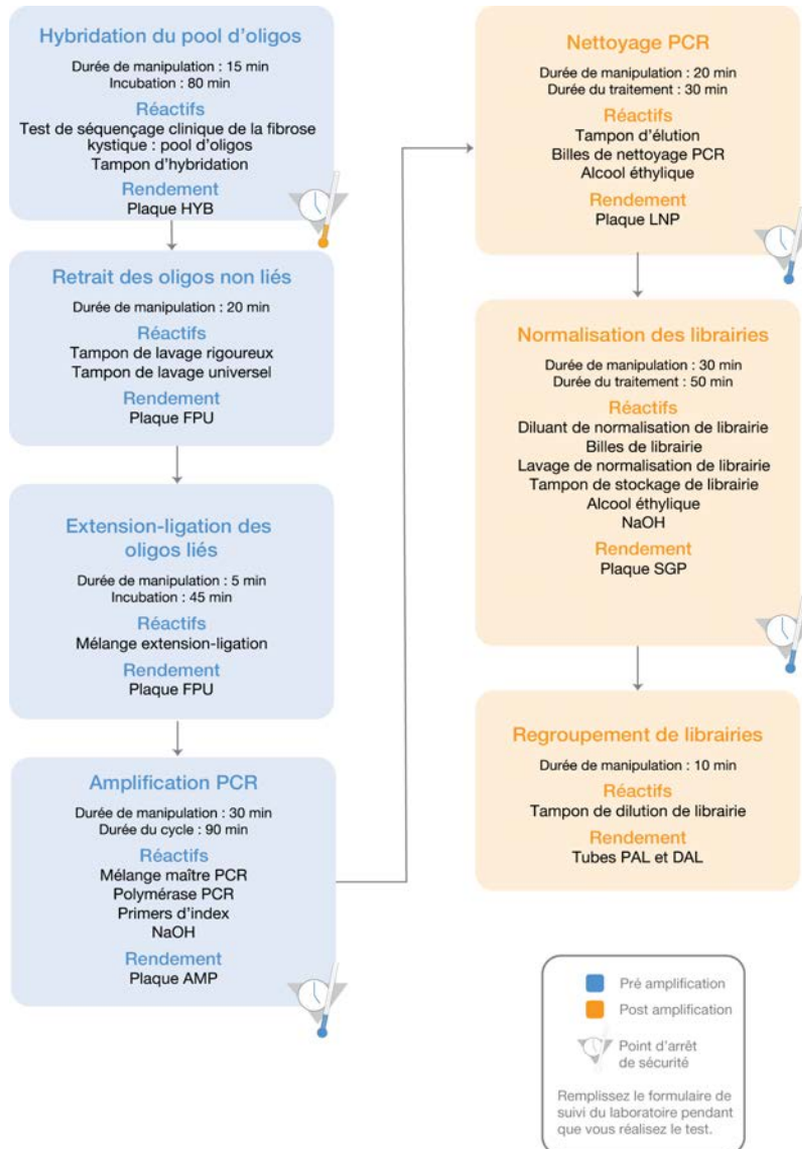
## Formulaire de suivi de laboratoire

DESTINÉ AU DIAGNOSTIC IN VITRO UNIQUEMENT

Date : \_\_\_\_\_

Description : \_\_\_\_\_

N° de lot de la trousse d'Illumina : \_\_\_\_\_



# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Consommables

Élément	Numéro de lot
Tests de séquençage clinique de la fibrose kystique : pool d'oligos	N° de lot : _____
Tampon d'hybridation	N° de lot : _____
Tampon de lavage rigoureux	N° de lot : _____
Tampon de lavage universel	N° de lot : _____
Plaque filtrante	N° de lot : _____
Mélange extension-ligation	N° de lot : _____
Mélange maître PCR	N° de lot : _____
Polymérase PCR	N° de lot : _____
NaOH de 0,05 N, date de préparation : _____	NaOH de 10 N, n° de lot : _____ Eau sans modèle, n° de lot : _____
Tampon d'éluion	N° de lot : _____
Billes de nettoyage PCR	N° de lot : _____
Alcool éthylique à 80 %, date de préparation : _____	Alcool éthylique à 100 %, n° de lot : _____ Eau sans modèle, n° de lot : _____
Diluant de normalisation de librairie	N° de lot : _____
Billes de librairie	N° de lot : _____
Lavage de normalisation de librairie	N° de lot : _____
Tampon de stockage de librairie	N° de lot : _____
NaOH de 0,1 N, date de préparation : _____	NaOH de 10 N, n° de lot : _____ Eau sans modèle, n° de lot : _____
Tampon de dilution de librairie	N° de lot : _____
Contrôle interne PhiX de 10 nM	N° de lot : _____
Tampon TE	N° de lot : _____
Cartouche de réactifs MiSeqDx : Test de séquençage clinique de la fibrose kystique	N° de lot : _____
Flow Cell MiSeqDx : Test de séquençage clinique de la fibrose kystique	N° de lot : _____
Solution SBS MiSeqDx (PR2) : Test de séquençage clinique de la fibrose kystique	N° de lot : _____

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

### Primers d'index

Primer d'index C (A503) N° de lot : _____	Primer d'index 1 (A701) N° de lot : _____
Primer d'index D (A504) N° de lot : _____	Primer d'index 2 (A702) N° de lot : _____
Primer d'index E (A505) N° de lot : _____	Primer d'index 10 (A710) N° de lot : _____

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Acronymes

Tableau 1 Acronymes pour le test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx d'Illumina

Acronyme	Définition
AMP	Plaque d'amplification
CLP	Plaque de nettoyage
DAL	Librairie d'amplicons dilués
FPU	Unité de plaque filtrante
HYB	Plaque d'hybridation
LNP	Plaque de normalisation de librairie
NTC	Contrôle négatif
PAL	Librairie d'ensembles d'amplicons
SGP	Plaque de stockage

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Hybridation du pool d'oligonucléotides

Lors de cette étape, le pool d'oligonucléotides de fibrose kystique contenant les oligonucléotides en amont et en aval spécifiques au gène régulateur de perméabilité transmembranaire de la fibrose kystique (CFTR) est hybridé avec les échantillons d'ADN génomique.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale : 1 heure 35 minutes
- ▶ Durée de manipulation : 15 minutes

### Préparation

- 1 Amenez le pool d'oligos du test de séquençage clinique de la fibrose kystique, le tampon d'hybridation, les échantillons d'ADN génomique et l'échantillon de contrôle positif à la température ambiante.
- 2 Agitez vigoureusement le pool d'oligos du test de séquençage clinique de la fibrose kystique et le tampon d'hybridation pour veiller à ce que tous les précipités soient complètement dissous, puis centrifugez brièvement les tubes pour recueillir le liquide.
- 3 Réglez un bloc chauffant de 96 puits à 95 °C.
- 4 Préchauffez un incubateur à 37 °C.
- 5 Créez la plaque d'échantillon en fonction du graphique de la plaque imprimé à partir d'Illumina Worklist Manager ou Local Run Manager.  
Nom de la feuille d'échantillons : \_\_\_\_\_  
ou  
Nom de l'analyse (Local Run Manager) : \_\_\_\_\_

### Procédure

- 1 Préparez une nouvelle plaque PCR à 96 puits (ci-après dénommée la plaque **HYB**).  
Identifiant de la plaque : \_\_\_\_\_
- 2 Ajoutez 5 µl d'échantillon ou de contrôle aux 50 ng/µl (250 ng total) dans les puits appropriés dans la plaque **HYB**. Suivez la disposition de la plaque générée pour une sélection appropriée des puits.
- 3 Ajouter 5 µl du test de séquençage clinique de la fibrose kystique (pool d'oligos) à tous les puits d'échantillons.
- 4 Ajoutez 40 µl de tampon d'hybridation à chaque échantillon sur la plaque **HYB**. Pipettez doucement vers le haut et le bas trois à cinq fois pour mélanger.
- 5 Scellez la plaque **HYB** et centrifugez à 1 000 x g à 20 °C pendant une minute.
- 6 Placez la plaque **HYB** dans le bloc préchauffé à 95 °C et laissez-la incubé pendant une minute.

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

- 7 Réduisez le bloc chauffant à 40 °C et continuez à incuber jusqu'à ce que le bloc chauffant atteigne 40 °C (environ 80 minutes).

Le refroidissement progressif est très important pour une bonne hybridation; par conséquent, les thermocycleurs PCR avec refroidissement actif (p. ex. Peltier avec refroidissement thermoélectrique) ne sont pas recommandés pour ce procédé.

Heure de début : \_\_\_\_\_ Heure de fin : \_\_\_\_\_



### POINT D'ARRÊT DE SÉCURITÉ

Après que le bloc chauffant a atteint 40 °C, la plaque **HYB** est stable lorsqu'elle est maintenue à 40 °C pendant deux heures.

## Commentaires

---

---

---

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Retrait des oligonucléotides non liés

Ce processus retire les oligonucléotides non liés provenant de l'ADN génomique à l'aide d'un filtre capable de sélection en fonction de la taille. Deux étapes de lavage à l'aide du tampon de lavage rigoureux permettent de garantir l'élimination complète des oligonucléotides non liés. Une troisième étape de lavage à l'aide du tampon de lavage universel permet de retirer le tampon de lavage rigoureux résiduel et de préparer les échantillons pour l'étape d'extension-ligation.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale : 20 minutes
- ▶ Durée de manipulation : 20 minutes

### Préparation

- 1 Amenez le mélange extension-ligation, le tampon de lavage rigoureux et le tampon de lavage universel à la température ambiante et agitez brièvement.
- 2 Assemblez l'unité d'assemblage de la plaque filtrante (ci-après désignée comme la plaque **FPU**) dans l'ordre suivant de haut en bas : couvercle, plaque filtrante, collier d'adaptateur et plaque MIDI.  
Identifiant de la plaque filtrante : \_\_\_\_\_
- 3 Lavez au préalable la membrane de la plaque filtrante comme suit :
  - a Ajoutez 45 µl de tampon de lavage rigoureux dans chaque puits.
  - b Couvrez la plaque filtrante avec le couvercle et centrifugez à 2 400 x g à 20 °C pendant cinq minutes.



#### REMARQUE

Assurez-vous que tous les puits de la plaque filtrante se vident complètement. Si le tampon de lavage n'est pas complètement évacué, centrifugez encore à 2 400 x g à 20 °C jusqu'à ce que tout le liquide ait disparu (cinq à dix minutes supplémentaires).



#### ATTENTION

Il est impératif de contrôler la température de la centrifugeuse durant les étapes de lavage. Si la température grimpe à 25 °C ou plus, la température élevée pourrait augmenter la stringence de la fixation des primers. Dans de rares cas, si les échantillons comportent des SNV dans les régions de fixation des primers, la stringence élevée pourrait entraîner l'absence d'amplification des allèles.

### Procédure

- 1 Retirez la plaque **HYB** du bloc chauffant et centrifugez à 1 000 x g à 20 °C pendant une minute.
- 2 Transférez le volume total (environ 55 µl) de chaque échantillon aux puits correspondants de la plaque filtrante.
- 3 Couvrez la plaque filtrante avec le couvercle et centrifugez à 2 400 x g à 20 °C pendant cinq minutes.

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

- 4 Lavez la plaque filtrante comme suit :
- a Ajoutez 45 µl de tampon de lavage rigoureux dans chaque puits d'échantillon.
  - b Couvrez la plaque filtrante avec le couvercle et centrifugez à 2 400 x g à 20 °C pendant cinq minutes.

- 5 Répétez le lavage comme décrit à l'étape précédente.



REMARQUE

Si le tampon de lavage n'est pas complètement évacué, centrifugez encore à 2 400 x g à 20 °C jusqu'à la disparition complète du liquide (5 à 10 minutes supplémentaires).

- 6 Jetez tout liquide circulant (contenant du formamide), puis réassemblez la **FPU**.

- 7 Ajoutez 45 µl de tampon de lavage universel dans chaque puits d'échantillon.

- 8 Couvrez la plaque filtrante avec le couvercle et centrifugez à 2 400 x g à 20 °C pendant 10 minutes.



REMARQUE

Veillez à ce que tout liquide soit vidé après la centrifugation. Répétez la centrifugation si nécessaire.

### Commentaires

---

---

---

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Extension-ligation des oligonucléotides liés

Cette procédure relie les oligonucléotides en amont et en aval hybridés. Une ADN polymérase s'étend de l'oligonucléotide en amont jusqu'à la région ciblée, suivie d'une ligation à l'extrémité 5' de l'oligonucléotide en aval en utilisant une ADN ligase. Cela aboutit à la formation de produits contenant les régions d'intérêt ciblées bordées par les séquences requises pour l'amplification.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale : 50 minutes
- ▶ Durée de manipulation : 5 minutes

### Procédure

- 1 Ajoutez 45 µl de mélange extension-ligation à chaque puits d'échantillon sur la plaque filtrante.
- 2 Scellez la plaque filtrante avec une feuille d'aluminium adhésive, puis couvrez-la avec le couvercle.
- 3 Incubez pendant 45 minutes la plaque **FPU** dans l'incubateur préchauffé à 37 °C.  
Heure de début : \_\_\_\_\_ Heure de fin : \_\_\_\_\_
- 4 Pendant que la plaque du **FPU** est en incubation, préparez l'AMP (plaque d'amplification) tel que décrit dans la section suivante.

### Commentaires

---

---

---

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Amplification PCR

Lors de cette étape, les produits de l'extension-ligation sont amplifiés à l'aide de primers qui ajoutent des séquences d'indexage pour le multiplexage des échantillons, ainsi que des adaptateurs courants nécessaires pour la génération d'amplifiats.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale : environ 90 minutes
- ▶ Durée de manipulation : 30 minutes

### Préparation

- 1 Préparez une nouvelle solution de NaOH de 0,05 N.
- 2 Déterminez les primers d'index à utiliser selon le graphique de plaque imprimé à partir d'Illumina Worklist Manager ou de Local Run Manager.
- 3 Amenez le mélange maître PCR et les primers d'index concernés à la température ambiante. Mélangez chaque tube décongelé, puis centrifugez brièvement les tubes.
- 4 Préparez une nouvelle plaque PCR à 96 puits (ci-après dénommée la plaque **AMP**).
- 5 Ajoutez des primers d'index à la plaque **AMP** en fonction de la feuille d'échantillons comme suit :
  - a Ajoutez 4 µl des primers d'index C (A503), D (A504) et E (A505) aux puits appropriés dans une colonne de la plaque **AMP**.
  - b Mettez au rebut les bouchons blancs d'origine et utilisez des bouchons blancs neufs.
  - c Ajoutez 4 µl des primers d'index sélectionnés 1 (A701), 2 (A702) et 10 (A710) aux puits appropriés dans une rangée de la plaque **AMP**. *Les extrémités doivent être changées après chaque rangée pour éviter la contamination croisée des index.*
  - d Mettez au rebut les bouchons orange d'origine et utilisez des bouchons orange neufs.
- 6 Préparez la solution de travail PCR composée du mélange maître PCR et de la polymérase PCR comme suit :
  - a Centrifugez brièvement le tube de polymérase PCR avant utilisation pour retirer les bulles d'air.
  - b Ajoutez 5,6 µl de polymérase PCR aux 280 µl du mélange maître PCR.
  - c Retournez 20 fois la solution de travail PCR préparée pour la mélanger.

### Procédure

- 1 Retirez la plaque **FPU** de l'incubateur, puis enlevez l'opercule en aluminium.
- 2 Couvrez la plaque filtrante avec le couvercle et centrifugez à 2 400 x g à 20 °C pendant deux minutes.
- 3 Ajoutez 25 µl de NaOH de 0,05 N à chaque puits d'échantillon sur la plaque filtrante. Pipettez la solution NaOH de haut en bas cinq à six fois.
- 4 Recouvrez et incubez la plaque filtrante à température ambiante pendant 5 minutes.

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

- 5 Pendant que la plaque filtrante est en incubation, transférez 22 µl de la solution de travail PCR à chaque puits de la plaque AMP contenant des primers d'index.
- 6 Transférez les échantillons élués du filtre à la plaque AMP comme suit :
  - a Pipettez les échantillons de la première colonne de la plaque filtrante de haut en bas cinq à six fois.
  - b Transférez 20 µl de la plaque filtrante à la colonne correspondante de la plaque **d'amplification**.
  - c Pipettez doucement de haut en bas cinq à six fois pour combiner soigneusement l'ADN à la solution de travail PCR.
  - d Transférez les autres colonnes de la plaque filtrante à la plaque AMP en procédant de la même manière. *Les extrémités doivent être changées après chaque colonne pour éviter la contamination croisée des index et des échantillons.*
- 7 Scellez la plaque **AMP** et fixez-la avec un rouleau en caoutchouc.
- 8 Centrifugez à 1 000 x g à 20 °C pendant une minute.
- 9 Transférez la plaque **d'amplification** vers la zone de post-amplification.
- 10 Réalisez la PCR en utilisant le programme suivant sur un thermocycleur :
  - 95 °C pendant trois minutes
  - 25 cycles de :
    - 95 °C pendant 30 secondes
    - 62 °C pendant 30 secondes
    - 72 °C pendant 60 secondes
  - 72 °C pendant 5 minutes
  - Maintenez à 10 °C

Heure de début : \_\_\_\_\_

Heure de fin : \_\_\_\_\_



### POINT D'ARRÊT DE SÉCURITÉ

Si vous ne procédez pas immédiatement au nettoyage PCR, la plaque **d'amplification** peut rester sur le thermocycleur durant la nuit ou peut être stockée entre 2 °C et 8 °C jusqu'à 48 heures.

## Commentaires

---

---

---

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Nettoyage PCR

Cette procédure utilise des billes de nettoyage PCR pour purifier les produits PCR provenant des autres composants de réaction.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale : 50 minutes
- ▶ Durée de manipulation : 20 minutes

### Préparation

- 1 Amenez les billes de nettoyage PCR à température ambiante.
- 2 Préparez une nouvelle solution d'alcool éthylique à 80 % à partir de l'éthanol absolu.

### Procédure

- 1 Centrifugez la plaque AMP à 1 000 x g à 20 °C pendant une minute.
- 2 Préparez une nouvelle plaque MIDI (ci-après désignée comme la plaque **CLP**).  
Identifiant de la plaque : \_\_\_\_\_
- 3 Renversez les billes de nettoyage PCR 10 fois. Mélangez vigoureusement à l'aide d'un agitateur vortex, puis retournez 10 fois de plus. Inspectez visuellement la solution pour vous assurer que les billes sont remises en suspension.
- 4 Ajoutez 45 µl de billes de nettoyage PCR dans chaque puits de la plaque **CLP**.
- 5 Transférez la totalité du produit PCR de la plaque AMP à la plaque **CLP**.
- 6 Scellez la plaque **CLP** et secouez sur un agitateur pour microplaques à 1 800 tr/min pendant deux minutes.
- 7 Incubez à température ambiante sans secouer pendant 10 minutes.
- 8 Placez la plaque sur un support magnétique pendant au moins 2 minutes ou jusqu'à ce que le surnageant soit évacué.
- 9 Pendant que la plaque **CLP** est sur le support magnétique, retirez avec précaution le surnageant et mettez-le au rebut.
- 10 Pendant que la plaque **CLP** est sur le support magnétique, lavez les billes comme suit :
  - a Ajoutez 200 µl d'éthanol à 80 % fraîchement préparé dans chaque puits d'échantillon.
  - b Placez la plaque sur le support magnétique pendant 30 secondes ou jusqu'à ce que le surnageant soit éliminé.
  - c Retirez avec précaution le surnageant et mettez-le au rebut.
- 11 Répétez le lavage comme décrit à l'étape précédente.
- 12 Utilisez une pipette multicanaux P20 réglée à 20 µl pour retirer l'excès d'alcool éthylique.

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

- 13 Retirez la plaque **CLP** du support magnétique et séchez les billes à l'air libre pendant 10 minutes.  
Heure de début : \_\_\_\_\_ Heure de fin : \_\_\_\_\_
- 14 Ajoutez 30 µl de tampon d'élution universel dans chaque échantillon.
- 15 Scellez la plaque **CLP** et secouez sur un agitateur pour microplaques à 1 800 tr/min pendant deux minutes. Après l'avoir secouée, vérifiez si les échantillons ont été remis en suspension. Dans le cas contraire, répétez cette étape.
- 16 Incubez à température ambiante pendant 2 minutes.
- 17 Placez la plaque **CLP** sur le support magnétique pendant au moins deux minutes ou jusqu'à ce que le surnageant soit évacué.
- 18 Préparez une nouvelle plaque MIDI (ci-après désignée comme la plaque **LNP**).  
Identifiant de la plaque : \_\_\_\_\_
- 19 Transférez 20 µl de surnageant de la plaque **CLP** à la plaque **LNP**.
- 20 **[Facultatif]** Transférez les 10 µl restant de surnageant de la plaque **CLP** à la nouvelle plaque et étiquetez la plaque avec un nom et une date d'analyse. Conservez cette plaque entre -25 °C et -15 °C jusqu'à la fin de l'analyse de séquençage et de l'analyse de données. Les produits PCR nettoyés peuvent être utilisés pour des efforts de dépannage en cas de pannes d'échantillon.



### POINT D'ARRÊT DE SÉCURITÉ

Si vous arrêtez à ce point, scellez la plaque **LNP** et centrifugez à 1 000 x g à 20 °C pendant une minute. La plaque est stable pendant une durée maximale de 3 heures entre 2 °C et 8 °C.

## Commentaires

---

---

---

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Normalisation des librairies

Cette procédure normalise la quantité de chaque librairie pour assurer une représentation égale des librairies dans l'échantillon regroupé.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale : 1 heure 20 minutes
- ▶ Durée de manipulation : 30 minutes

## Préparation

- 1 Préparez une nouvelle solution de NaOH de 0,1 N en ajoutant 30 µl de NaOH de 10 N à 2 970 µl d'eau sans DNase ni RNase.
- 2 Amenez le diluant de normalisation de librairie, les billes de librairie et le lavage de normalisation de librairie à la température ambiante.
- 3 Agitez vigoureusement le diluant de normalisation de librairie et veillez à ce que tous les précipités soient dissous.
- 4 Mélangez vigoureusement les billes de librairie pendant une minute avec inversion intermittente jusqu'à ce que les billes soient remises en suspension et qu'aucun culot ne se trouve au fond du tube lorsque celui-ci est retourné.

## Procédure

- 1 Mélangez le diluant de normalisation de librairie et les billes de librairie dans un nouveau tube de 1,5 ml comme suit :
    - a Ajoutez 394 µl de diluant de normalisation de librairie.
    - b Pipettez les billes de librairie de haut en bas 10 fois pour les remettre en suspension.
-  **REMARQUE**  
Il est extrêmement important de resuspendre complètement le culot de billes de la librairie au fond du tube. L'utilisation d'un P1000 permet de s'assurer que les billes sont resuspendues de manière homogène et qu'il n'y a aucune masse de billes au fond du tube. Cette étape est essentielle pour obtenir une densité uniforme des amplifiats sur la Flow Cell.
- c Pipettez 72 µl de billes de librairie dans le tube qui contient le diluant de normalisation de librairie.
  - d Mélangez en retournant le tube 15 à 20 fois.
- 2 Ajoutez 45 µl de la solution de travail combinée de diluant de normalisation de librairie et de billes de librairie dans chacun des puits de la plaque **LNP** qui contient les librairies.
  - 3 Scellez la plaque **LNP** et secouez-la sur un agitateur pour microplaques à 1 800 tr/min pendant 30 minutes.

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_



### REMARQUE

Si vous comptez procéder au séquençage le jour même, c'est un bon moment pour commencer la décongélation de la cartouche de réactifs. Suivez les instructions pour décongeler la cartouche de réactifs MiSeqDx dans la section intitulée *Préparation de la cartouche de réactifs*, page 17.

Heure de début : \_\_\_\_\_ Heure de fin : \_\_\_\_\_

- 4 Placez la plaque sur un support magnétique pendant au moins 2 minutes ou jusqu'à ce que le surnageant soit évacué.
- 5 Pendant que la plaque **LNP** est sur le support magnétique, retirez avec précaution le surnageant et mettez-le au rebut.
- 6 Retirez la plaque **LNP** du support magnétique et lavez les billes avec le lavage de normalisation de librairie comme suit :
  - a Ajoutez 45 µl de lavage de normalisation de librairie dans chacun des puits d'échantillon.
  - b Scellez la plaque **LNP** et secouez-la sur un agitateur pour microplaques à 1 800 tr/min pendant cinq minutes.
  - c Placez la plaque sur le support magnétique pendant au moins deux minutes ou jusqu'à ce que le surnageant soit évacué.
  - d Retirez avec précaution le surnageant et mettez-le au rebut.
- 7 Répétez la procédure de lavage de normalisation de librairie comme décrit à l'étape précédente.
- 8 Utilisez une pipette multicanaux P20 réglée à 20 µl pour retirer l'excès de lavage de normalisation de librairie.
- 9 Retirez la plaque **LNP** du support magnétique et ajoutez 30 µl de 0,1 N de NaOH dans chacun des puits.
- 10 Scellez la plaque **LNP** et secouez-la sur un agitateur pour microplaques à 1 800 tr/min pendant cinq minutes.
- 11 Pendant l'éluion de cinq minutes, préparez une nouvelle plaque PCR à 96 puits (ci-après nommée la plaque **SGP**).  
Identifiant de la plaque : \_\_\_\_\_
- 12 Ajoutez 30 µl de tampon de stockage de librairie dans chacun des puits qui seront utilisés dans la plaque **SGP**.
- 13 Après l'éluion de cinq minutes, assurez-vous que tous les échantillons de la plaque **LNP** sont complètement remis en suspension. Si les échantillons ne sont pas complètement remis en suspension, pipettez doucement ces échantillons de haut en bas ou tapotez doucement la plaque sur la paillasse pour remettre les billes en suspension, puis secouez-la pendant encore cinq minutes.
- 14 Placez la plaque **LNP** sur le support magnétique pendant au moins deux minutes.
- 15 Transférez le surnageant de la plaque **LNP** à la plaque **SGP**. Pipettez doucement de haut en bas cinq fois pour mélanger.
- 16 Scellez la plaque **SGP** et centrifugez-la à 1000 x g à 20 °C pendant une minute.

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_



### POINT D'ARRÊT DE SÉCURITÉ

Si vous ne procédez pas immédiatement au groupement des librairies ni au séquençage ultérieur sur l'instrument MiSeqDx, stockez la plaque **SGP** à une température comprise entre -25 et -15 °C pendant trois jours au maximum.

### Commentaires

---

---

---

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Regroupement de bibliothèques

En préparation de la génération d'amplifiats et du séquençage, des volumes égaux de bibliothèque normalisée sont associés, dilués dans du tampon d'hybridation et dénaturés à la chaleur avant le séquençage sur le MiSeqDx. Le contrôle interne PhiX est utilisé pour le séquençage.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale : 10 minutes
- ▶ Durée de manipulation : 10 minutes

## Préparer le regroupement de bibliothèques

- 1 Réglez sur 96 °C un bloc chauffant adapté aux tubes de centrifugeuse de 1,5 ml.
- 2 Dans un seau à glace, préparez un bain d'eau glacée. Faites refroidir le tampon de dilution de bibliothèque dans le bain d'eau glacée.
- 3 Commencez à décongeler la cartouche de réactifs de l'instrument MiSeqDx.

## Préparation de la cartouche de réactifs

- 1 Décongelez la cartouche de réactifs MiSeqDx : Test de séquençage clinique de la fibrose kystique dans un bain d'eau contenant suffisamment d'eau de laboratoire pour immerger la base de la cartouche de réactifs jusqu'à la ligne de délimitation de l'eau imprimée sur la cartouche de réactifs. Le niveau de l'eau ne doit pas dépasser la ligne de délimitation maximale.
- 2 Laissez la cartouche décongeler dans le bain d'eau à température ambiante pendant environ une heure ou jusqu'à décongélation complète.
- 3 Retirez la cartouche du bain d'eau et tapotez-la doucement contre la paillasse pour retirer l'eau de la base de la cartouche. Séchez la base de la cartouche. Assurez-vous que l'eau n'a pas éclaboussé la partie supérieure de la cartouche de réactifs.

## Inspection de la cartouche de réactifs

- 1 Renversez la cartouche de réactifs 10 fois pour mélanger les réactifs décongelés, puis vérifiez que toutes les positions sont décongelées.



### REMARQUE

Il est essentiel que les réactifs contenus dans la cartouche soient parfaitement décongelés et mélangés afin de garantir un séquençage correct.

- 2 Vérifiez les réactifs des positions 1, 2 et 4 pour vous assurer qu'ils sont complètement mélangés et qu'ils ne contiennent pas de précipités.

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

- 3 Tapotez doucement la cartouche sur la paillasse pour éliminer les bulles d'air dans les réactifs.



### REMARQUE

Comme les tubes des dispositifs d'aspiration MiSeqDx descendent au fond de chaque réservoir pour aspirer les réactifs, il est important qu'il ne reste aucune bulle d'air dans les réservoirs.

- 4 Placez la cartouche de réactifs sur la glace ou réservez-la à une température comprise entre 2 °C et 8 °C (pendant un maximum de six heures) jusqu'à ce que vous soyez prêt à configurer l'analyse. Pour obtenir de meilleurs résultats, chargez directement l'échantillon et configurez l'analyse.

## Dénaturation et dilution du contrôle interne PhiX

- 1 Préparez la solution de NaOH 0,1 N en combinant les volumes suivants dans un tube conique :

- Eau sans RNase/DNase (2 475 µl)
- Stock de NaOH 10 N (25 µl)

- 2 Retournez le tube plusieurs fois pour mélanger.



### ATTENTION

L'utilisation de NaOH fraîchement dilué est essentielle pour dénaturer complètement les échantillons pour la génération d'amplifiats sur le système MiSeqDx.



### REMARQUE

Si le contrôle PhiX est préparé le même jour que la normalisation de librairie, vous pouvez utiliser le même stock de NaOH 0,1 N.

- 3 Combinez les volumes suivants pour diluer la librairie de contrôle interne PhiX de 2 nmol :

- Librairie de contrôle interne PhiX 10 nmol (2 µl)
- Tampon 1X TE (8 µl)

- 4 Combinez les volumes suivants pour obtenir une librairie de contrôle interne PhiX 1 nmol :

- Librairie de contrôle interne PhiX 2 nmol (10 µl)
- NaOH 0,1 N (10 µl)

- 5 Agitez brièvement la solution de la librairie de contrôle interne PhiX de 1 nmol.

- 6 Centrifugez le contrôle interne PhiX de 1 nmol à 280 x g à 20 °C pendant une minute.

- 7 Incubez pendant 5 minutes à température ambiante pour dénaturer la solution de la librairie de contrôle interne PhiX en brins uniques.

- 8 Combinez les volumes suivants dans un nouveau microtube à centrifuger afin d'obtenir une librairie de contrôle interne PhiX de 20 pmol :

- Librairie de contrôle interne PhiX dénaturée (2 µl)
- Tampon de dilution de librairie préalablement réfrigéré (98 µl)



### REMARQUE

La librairie de contrôle interne PhiX de 20 pM dénaturée peut être stockée jusqu'à trois semaines entre -25 °C et -15 °C comme des parties aliquotes à usage unique.

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

### Préparation des échantillons pour le séquençage

- 1 Amenez le tampon de dilution de librairie à la température ambiante. Agitez le tampon de dilution de librairie et veillez à ce que tous les précipités soient complètement dissous.
- 2 Si la plaque **SGP** a été conservée congelée, décongelez la plaque **SGP** à température ambiante.
- 3 Centrifugez la plaque **SGP** à 1 000 x g à 20 °C pendant une minute.
- 4 Préparez un nouveau tube Eppendorf (ci-après désigné comme le tube **PAL** [Librairie d'ensembles d'amplicons]).  
Identifiant du tube : \_\_\_\_\_
- 5 Si la plaque **SGP** a été conservée congelée, mélangez chaque librairie à séquençer en pipettant de haut en bas trois à cinq fois.
- 6 Transférez 5 µl de chaque librairie à séquençer de la plaque **SGP** à la barrette de huit tubes PCR. Scellez la plaque **SGP** avec un joint adhésif de plaque et réservez.  
 **REMARQUE**  
Après utilisation, conservez la plaque **SGP** scellée à une température entre -25 °C et -15 °C. La plaque **SGP** scellée est stable pendant un maximum de trois jours.
- 7 Combinez et transférez le contenu de la barrette de huit tubes PCR dans le tube **PAL**. Mélangez complètement le tube **PAL** à l'aide d'un agitateur vortex.
- 8 Préparez un nouveau tube Eppendorf (ci-après désigné comme le tube **DAL**[Librairie d'amplicons dilués]).  
Identifiant du tube : \_\_\_\_\_
- 9 Ajoutez 585 µl de tampon de dilution de librairie au tube **DAL**.
- 10 Ajoutez 6 µl de 20 pM de contrôle interne PhiX au tube **DAL**. Pipettez de haut en bas trois à cinq fois pour rincer la pointe et assurer un transfert complet.
- 11 Transférez 9 µl de **PAL** dans le tube **DAL** contenant le tampon de dilution de librairie. Pipettez de haut en bas trois à cinq fois pour rincer la pointe et assurer un transfert complet.
- 12 Mélangez le tube **DAL** sous agitateur vortex à vitesse maximale.
- 13 Centrifugez le tube **DAL** à 1 000 x g à 20 °C pendant une minute.
- 14 Incubez le tube **DAL** sur un bloc chauffant à 96 °C pendant deux minutes.
- 15 Après l'incubation, retournez le tube **DAL** une ou deux fois pour mélanger, puis placez-le immédiatement dans un bain d'eau glacée.
- 16 Gardez le tube **DAL** dans le bain d'eau glacée pendant cinq minutes.

### Commentaires

---

---

---

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

## Séquençage de librairie

La Flow Cell est lavée, séchée et chargée dans l'instrument MiSeqDx. Les échantillons sont chargés dans la cartouche de réactifs. La cartouche de réactifs est chargée dans l'instrument MiSeqDx, et l'analyse de séquençage est lancée. L'instrument MiSeqDx effectue la génération d'amplifiats, le séquençage par synthèse et l'analyse de données.

### Durée estimée

- ▶ Durée totale de séquençage : environ 27 heures
- ▶ Durée de manipulation : environ cinq minutes

### Procédure

Pour connaître tous les détails sur les étapes décrites ici, veuillez consulter le *Guide de référence de l'instrument MiSeqDx* (document n° 15038353).

- 1 Utilisez une pointe de pipette distincte, propre et vide de 1 ml pour percer l'opercule en aluminium scellant le réservoir sur la cartouche de réactifs MiSeqDx du test de séquençage clinique de la fibrose kystique étiquetée **Load Samples** (Charger les échantillons).
- 2 Pipetez 600 µl des librairies d'échantillons du tube DAL dans le réservoir **Load Samples** (Charger les échantillons). Prenez soin d'éviter de toucher l'opercule en aluminium lors de la distribution de l'échantillon.  
Vérifiez s'il y a des bulles d'air dans le réservoir après le chargement de l'échantillon. Si des bulles d'air sont présentes, tapotez légèrement la cartouche sur la paillasse pour les libérer.
- 3 Ouvrez une session du logiciel d'exploitation de MiSeq (MOS).  
Numéro de série MiSeqDx : \_\_\_\_\_  
Date du dernier entretien préventif : \_\_\_\_\_
- 4 Sélectionnez **Sequence** (Séquencer).  
Une série d'écrans Run Setup (Configuration de l'analyse) s'ouvre.
- 5 Nettoyez la Flow Cell.
- 6 Chargez la Flow Cell.
- 7 Videz le flacon à déchets et chargez la solution SBS MiSeqDx (PR2) : Test de séquençage clinique de la fibrose kystique.
- 8 Chargez la cartouche de réactifs.
- 9 Confirmez les paramètres d'analyse et les résultats de la vérification avant analyse.
- 10 Démarrez l'analyse.  
Identifiant de l'analyse : \_\_\_\_\_
- 11 Effectuez un lavage après analyse.

# Test de séquençage clinique de la fibrose kystique MiSeqDx

## Formulaire de suivi de laboratoire

Date et heure : \_\_\_\_\_

Opérateur : \_\_\_\_\_

### Commentaires

---

---

---



Illumina

5200 Illumina Way

San Diego, CA 92122 États-Unis

+(1) 800 809-ILMN (4566)

+(1) 858 202-4566 (en dehors de  
l'Amérique du Nord)

techsupport@illumina.com

[www.illumina.com](http://www.illumina.com)

CE



Illumina Netherlands B. V.

Freddy van Riemsdijkweg 15

5657 EE Eindhoven

Pays-Bas

Commanditaire australien :

Illumina Australia Pty Ltd

Nursing Association Building

Level 3, 535 Elizabeth Street

Melbourne, VIC 3000

Australie