

MiSeq™ Dx 仪器

首台经 FDA 批准及 CE 认证，
用于体外诊断的 IVD NGS
仪器

- 直观的触摸屏界面及自动化的工作流程使仪器操作简单方便
- 经大量系统验证证明，具有出众的数据质量和可靠性
- 专为临床实验室环境设计的多种分子诊断实验分析方法
- 用于自定义 IVD 实验分析方法开发的开放平台，并可选择在研究模式下运行其他实验分析方法

illumina®

简介

MiSeqDx 仪器是首个经过美国食品药品监督管理局 (FDA) 批准并获得欧盟 CE 认证, 用于新一代测序 (NGS) 的体外诊断 (IVD) 平台 (图 1)。MiSeqDx 仪器专为临床实验室环境而设计, 不但占地面积小 (0.3 平方米), 工作流程易于上手, 而且数据输出可针对临床实验室的多样化需求进行定制。此外, 仪器内的集成软件还可以执行运行设置、样品跟踪、用户管理、审计跟踪以及结果解读。*借助 Illumina 成熟的边合成边测序 (SBS) 化学技术, MiSeqDx 仪器能够实现准确而可靠的筛查和诊断测试。



图 1: MiSeqDx 仪器 — 经过 FDA 批准及 CE 认证的 IVD MiSeqDx 仪器, 不仅工作流程简单、软件界面易用, 而且用户安全性更强。

NGS 的优势

与基于毛细管电泳的 Sanger 测序相比, NGS 可以检测到更广泛范围内的 DNA 变异 (包括低频率变异和相邻定相变异), 而且取得结果所需的时间更短、手动操作步骤更少。^{1, 2} 与其他测序系统相比, Illumina SBS 化学技术利用所有四种标记的核苷酸之间的自然竞争, 不仅降低了掺和偏倚, 还可对重复区域和均聚物进行更稳定的测序。³ 能够快速提供全面的结果, 不需要再增加耗时的反射检测。

简单的三步工作流程

MiSeqDx 仪器中运行的实验分析方法遵循简单的三步流程 (图 2)。首先是准备好从人体外周全血样本或福尔马林固定石蜡包埋 (FFPE) 组织中提取的基因组 DNA (gDNA)。制备用于测序的 DNA 样品, 制备过程包括添加引物和生成标签文库 (用于同时捕获和扩增多个样品中的数百个目标区域)。

使用预先装入试剂的即用型 MiSeqDx 试剂夹盒对制备的文库进行测序。只需解冻试剂夹盒, 装入文库, 插入 MiSeqDx 仪器, 再按一下按钮就能开始测序。

MiSeqDx 仪器新一代测序采用 Illumina SBS 化学技术, 通过专有的基于可逆终止子的方法, 实现了成百上千万个 DNA 片段的大规模并行测序。单个碱基会在合并到不断增长的 DNA 链时被检测到。碱基检出会直接从每个循环的信号强度测量进行。



要了解有关 SBS 化学技术的详细信息, 请访问 www.illumina.com。

* 对于特异性目标的实验分析方法 (例如 TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay 和 TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay), 会提供详细的结果报告。



图 2: 三步 MiSeqDx 实验分析方法流程 — MiSeqDx 仪器是集成解决方案的一部分, 整个解决方案包括分子诊断实验分析方法的文库制备和数据分析。仅会对特异性目标的实验分析方法 (例如 TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay 和 TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay) 提供详细的结果报告。

集成系统软件

MiSeqDx 仪器上预装了完全集成的机载软件, 用户可以通过易于使用的触摸屏界面访问这些软件。Local Run Manager 软件支持跟踪文库和指定测序运行参数, 用户可以利用它的审计跟踪功能来规划和跟踪测序运行。Local Run Manager 软件在仪器计算机上运行时, 用户可以从连接到同一网络的其他计算机监控运行进度和查看分析结果。测序完成后, Local Run Manager 会使用其中一个可用分析模块自动启动数据分析。该平台提供多个特定于实验分析方法的分析模块, 用于针对特定变异或者在用户定义的目标区域中执行比对和变异检出。

用户管理软件

为确保系统的正确使用, MiSeqDx 仪器配备了一个集成的用户管理系统。实验室可以通过该系统控制和跟踪系统访问, 确保只有授权人员能运行检测。

可用的实验分析方法和试剂

目前有多种体外诊断 (IVD) 实验分析方法和试剂可用于 MiSeqDx 仪器:[†]

- **TruSight™ Cystic Fibrosis 139-Variant Assay** 可检测囊胞性纤维症跨膜传导调节因子 (*CFTR*) 基因中的 139 种临床相关且经功能验证的变异 (由 CFTR2 数据库定义)⁴
- **TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay** 可检测 *CFTR* 基因的蛋白质编码区域及内含子/外显子边界中的突变
- **Illumina DNA Prep with Enrichment Dx** 是一种基于富集的测序解决方案, 可以帮助临床实验室将靶向测序富集集合添加到他们的诊断应用

对于新增的功能, 在 MiSeqDx 仪器上以研究模式运行时, 要使用专为在 MiSeq 系统上使用而设计的 Illumina 文库制备实验分析方法。

[†] 对于特异性目标的实验分析方法 (例如 TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay 和 TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay), 会提供详细的结果报告。

MiSeqDx 仪器规格

仪器配置

用于跟踪耗材的 RFID
MiSeq 操作软件
Local Run Manager 软件

仪器控制计算机 (内部)

基本装置: Intel Core i7-7700 2.9 GHz CPU
内存: 2 个 8 GB DDR4 SO-DIMM
硬盘驱动器: 无
固态硬盘: 2 个 1TB SATA
操作系统: Windows 10

发光二极管 (LED)

520 纳米、660 纳米

尺寸

宽 × 深 × 高: 68.6 厘米 × 56.5 厘米 × 52.3 厘米
(27.0 英寸 × 22.2 英寸 × 20.6 英寸)
重量: 54.5 千克 (120 磅)
含箱重量: 90.9 千克 (200 磅)

电源要求

90–264 伏交流电, 50/60 赫兹, 10 安培, 400 瓦

无线射频识别 (RFID)

频率: 13.56 兆赫
功率: 100 毫瓦

通量

1–96 个样品/运行, 具体取决于实验分析方法

性能参数

最大片段长度: 最大为 2 × 300 碱基对 (要了解实验分析方法相关规格, 请参考包装内附说明书)
输出 (2 × 150 碱基对运行): ≥ 5 千兆碱基
通过过滤的片段数量: ≥ 1500 万
Q30 分值 (片段长度为 2 × 150 碱基对): ≥ 80%
准确性, 胚系变异: ≥ 99.9% OPA^b (针对参考数据) 准确性,
体细胞变异: ≥ 100% OPA (针对参考数据)
可再现性, 胚系变异: ≥ 99.88% OPA (针对参考数据)
可再现性, 体细胞变异: ≥ 99.6% (突变样品的预期检出)

- 基于扩增子的代表性 TruSeq 实验分析方法的结果, 该实验分析方法旨在查询各种基因 (涵盖使用 150 个扩增子的 23 对不同染色体之间的 12,588 种碱基)
- OPA: 总体符合率
- Cystic Fibrosis (CF-139) Assay 的结果
- 基于扩增子的代表性双基因 TruSeq 实验分析方法的结果

订购信息

产品	商品目录号
MiSeqDx 仪器	DX-410-1001
MiSeqDx Reagent Kit v3	20037124
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set A (16 个样品)	20051354
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set A (96 个样品)	20051352
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set B (16 个样品)	20051355
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set B (96 个样品)	20051353

了解详情

[MiSeqDx 仪器](#)

[分子诊断](#)

[MiSeqDx 应用](#)

[Illumina DNA Prep with Enrichment Dx](#)

参考资料

- Shokralla S, Porter TM, Gibson JF, et al. [Massively parallel multiplex DNA sequencing for specimen identification using an Illumina MiSeq platform.](#) *Sci Rep.* 2015;5:9687. Published 2015 Apr 17. doi:10.1038/srep09687
- Precone V, Monaco VD, Esposito MV, et al. [Cracking the Code of Human Diseases Using Next-Generation Sequencing: Applications, Challenges, and Perspectives.](#) *Biomed Res Int.* 2015;161648. doi:10.1155/2015/161648
- Bentley DR, Balasubramanian S, Swerdlow HP, et al. [Accurate Whole Human Genome Sequencing using Reversible Terminator Chemistry.](#) *Nature.* 2008;456(7218):53–59. doi:10.1038/nature07517
- Clinical and Functional TRanslation of CFTR (CTFR2). [cftr2.org.](#) 2021 年 2 月 23 日查阅。

预期用途说明

MiSeqDx 仪器的预期用途 (美国)

MiSeqDx 仪器与用其执行的体外诊断 (IVD) 实验分析方法配合使用时, 用于对从外周全血、福尔马林固定石蜡包埋 (FFPE) 组织或胚胎组织中提取的人类基因组 DNA 的 DNA 文库进行靶向测序。MiSeqDx 仪器不适用于全基因组或从头测序。MiSeqDx 仪器需搭配已注册且列出的、经许可或批准的 IVD 试剂及分析软件使用。

MiSeqDx 仪器的预期用途 (欧盟/其他地区)

MiSeqDx 仪器与用其执行的体外诊断 (IVD) 实验分析方法配合使用时, 用于对从外周全血、福尔马林固定石蜡包埋 (FFPE) 组织或胚胎组织中提取的人类基因组 DNA 的 DNA 文库进行靶向测序。MiSeqDx 仪器不适用于全基因组或从头测序。MiSeqDx 仪器需搭配已注册且列出的、经许可或批准的 IVD 试剂及分析软件使用。

MiSeqDx Reagent Kit v3 的预期用途

Illumina MiSeqDx Reagent Kit v3 是一套试剂和耗材, 用于与经过验证的实验分析方法搭配使用来对样品文库进行测序。MiSeqDx Reagent Kit v3 应与 MiSeqDx 仪器和分析软件配套使用。

TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay 的预期用途

TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay (先前称为 Illumina MiSeqDx Cystic Fibrosis 139-Variant Assay) 是一个定性体外诊断系统, 用于对从人体外周全血样本分离的基因组 DNA 中的囊泡性纤维症跨膜传导调节因子 (CFTR) 基因同时检测 139 种临床相关囊泡性纤维症致病突变和变异。此类变异包括美国医学遗传学协会 (ACMG)¹ 在 2004 年以及美国妇产科医师学会 (ACOG)² 在 2011 年介绍的变异。该检测适用于成年育龄人员的载体筛查、新生儿和儿童的确证诊断检测, 还可用作初步检测以协助诊断疑似患有囊泡性纤维症的人员。此检测的结果须由经过专业认证的临床分子遗传学家或同等级别的专家进行解读, 并与提供的其他实验室和临床信息结合使用。

此检测不适用于新生儿筛查、胎儿诊断检测、胚胎植入前检测或独立诊断用途。

该检测须在 Illumina MiSeqDx 仪器上进行。

TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay 的参考资料

1. Watson MS, Cutting GR, Desnick RJ, et al. [Cystic fibrosis population carrier screening: 2004 revision of American College of Medical Genetics mutation panel](#). *Genet Med* 2004;6(5):387–391.
2. American College of Obstetricians and Gynecologists Committee on Genetics. [ACOG Committee Opinion No. 486: Update on carrier screening for cystic fibrosis](#). *Obstet Gynecol.* 2011;117(4):1028–1031.

TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay 的预期用途

TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay (先前称为 Illumina MiSeqDx Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay) 是一个靶向测序体外诊断系统, 可对从 K₂EDTA 中收集的人体外周全血样本分离的基因组 DNA 中囊泡性纤维症跨膜传导调节因子 (CFTR) 基因的蛋白质编码区域及内含子/外显子边界进行重新测序。该检测可检测测序区域内的单核苷酸变异和小片段插入缺失, 另外还会报告两个深层内含子突变和两个大片段缺失。该检测须在 Illumina MiSeqDx 仪器上进行。

该检测用于协助对疑似患有囊泡性纤维症 (CF) 的人员进行诊断。当患者出现 CF 的非典型症状, 或其他突变集合无法识别这两个诱发性突变时, 最适合使用此实验分析方法。此检测的结果须由经过专业认证的临床分子遗传学家或同等级别的专家进行解读, 并与提供的其他信息 (包括临床症状、其他诊断检测和家族病史) 结合使用。

此检测不适用于独立诊断用途、胎儿诊断检测、胚胎植入前检测、携带者筛查、新生儿筛查或群体筛查。

ILLUMINA DNA PREP WITH ENRICHMENT Dx 的预期用途 (美国)

ILLUMINA DNA PREP WITH ENRICHMENT Dx Kit 是一套试剂和耗材，用于利用从外周全血和福尔马林固定石蜡包埋 (FFPE) 组织中提取的 DNA 来制备样品文库。要制备针对特定目标基因组区域的文库，用户需自备探针组。生成的样本文库适用于 ILLUMINA 测序系统。

ILLUMINA DNA PREP WITH ENRICHMENT Dx 的预期用途 (欧盟/ 其他地区)

ILLUMINA DNA PREP WITH ENRICHMENT Dx Kit 是一套试剂和耗材，用于利用从人体细胞和组织中提取的基因组 DNA 来制备样品文库，以开发体外诊断实验分析方法。要制备针对特定目标基因组区域的文库，用户需自备探针组。生成的样本文库适用于 ILLUMINA 测序系统。ILLUMINA DNA PREP WITH ENRICHMENT Dx 包括用于测序运行设置、监控和分析的软件。



1.800.809.4566 (美国免费电话) | +1.858.202.4566 (电话)
techsupport@illumina.com | www.illumina.com

© 2024 Illumina, Inc. 保留所有权利。所有商标均为 Illumina, Inc. 或其各自所有者的财产。有关特定的商标信息，请参见 www.illumina.com/company/legal.html。
M-NA-00005 CHS v5.0