

Instrument MiSeq^{MC} Dx

Premier instrument de SNG
de DIV réglementé par la
FDA et portant le marquage
CE pour diagnostic *in vitro*

- Fonctionnement simple de l'instrument, avec une interface intuitive sur écran tactile et un flux de travail automatisé
- Qualité et fiabilité exceptionnelles des données, démontrées par une vérification exhaustive du système
- Un large éventail de tests de diagnostic moléculaire conçus pour les environnements de laboratoire clinique
- Plateforme ouverte pour la mise en œuvre de tests pour diagnostic *in vitro* personnalisés et possibilité de réaliser d'autres tests en mode recherche

illumina^{MD}

Introduction

L'instrument MiSeqDx est la première plateforme de diagnostic *in vitro* (DIV) portant le marquage Conformité Européenne (CE) et réglementée par la Food and Drug Administration (FDA) pour le séquençage de nouvelle génération (SNG) (figure 1). Spécialement conçu pour être utilisé en environnement de laboratoire clinique, l'instrument MiSeqDx prend peu de place (0,3 mètre carré), offre un flux de travail simple et génère des données de sortie sur mesure pour répondre aux besoins des laboratoires cliniques. En outre, le logiciel intégré sur instrument permet la configuration des analyses, le suivi des échantillons, la gestion des utilisateurs, les pistes de vérification et l'interprétation des résultats*. En exploitant la chimie de séquençage par synthèse (SBS) éprouvée d'Illumina, l'instrument MiSeqDx offre des tests de criblage et de diagnostic précis et fiables.



Figure 1 : Instrument MiSeqDx : réglementé par la FDA et portant le marquage CE, l'instrument MiSeqDx de DIV propose un flux de travail simple, une interface logicielle conviviale et une sécurité améliorée pour l'utilisateur.

* Des rapports de résultats détaillés sont disponibles pour les tests avec des objectifs bien précis, par exemple le TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay et le TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay.

Avantage du système de séquençage de nouvelle génération (SNG)


Comparativement au séquençage Sanger basé sur l'électrophorèse capillaire, le SNG peut détecter un plus large éventail de variants d'ADN, notamment les variants à faible fréquence et les variants mis en phase adjacents, tout en réduisant le temps d'obtention des résultats et le nombre d'étapes de manipulation^{1,2}. La chimie de séquençage par synthèse d'Illumina exploite la compétition naturelle entre les quatre nucléotides marqués, ce qui réduit le biais lié à l'incorporation et permet un séquençage plus robuste des régions répétitives et des homopolymères, comparativement aux autres systèmes de séquençage³. Des résultats détaillés sont produits rapidement, ce qui élimine la nécessité d'effectuer de longs tests complémentaires.

Flux de travail simple en trois étapes

Avec l'instrument MiSeqDx, les analyses de tests sont effectuées en suivant un processus simple en trois étapes (figure 2), qui commence par l'extraction de l'ADN génomique (ADNg) à partir d'échantillons de sang entier périphérique d'origine humaine ou de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFIP). Les échantillons d'ADN sont préparés en vue de leur séquençage par l'ajout de primers, ce qui génère des bibliothèques indexées pour une capture et une amplification simultanées de centaines de régions ciblées d'échantillons multiples.

Les bibliothèques préparées sont séquencées à l'aide d'une cartouche de réactifs préremplie MiSeqDx prête à utiliser. Il suffit de décongeler la cartouche, de charger la bibliothèque, de l'insérer dans l'instrument MiSeqDx et de commencer le séquençage en appuyant sur un bouton.

Le système de séquençage nouvelle génération de l'instrument MiSeqDx utilise la chimie de séquençage par synthèse (SBS) d'Illumina dans laquelle un séquençage massif parallèle de millions de fragments d'ADN se produit par l'entremise d'une méthode exclusive, basée sur un terminateur réversible. Les bases uniques sont détectées à mesure qu'elles sont intégrées aux brins d'ADN croissants. Les définitions des bases sont faites directement à partir des mesures d'intensité de signal pendant chaque cycle.

 Pour en savoir plus sur la chimie SBS, rendez-vous sur [illumina.com](https://www.illumina.com).

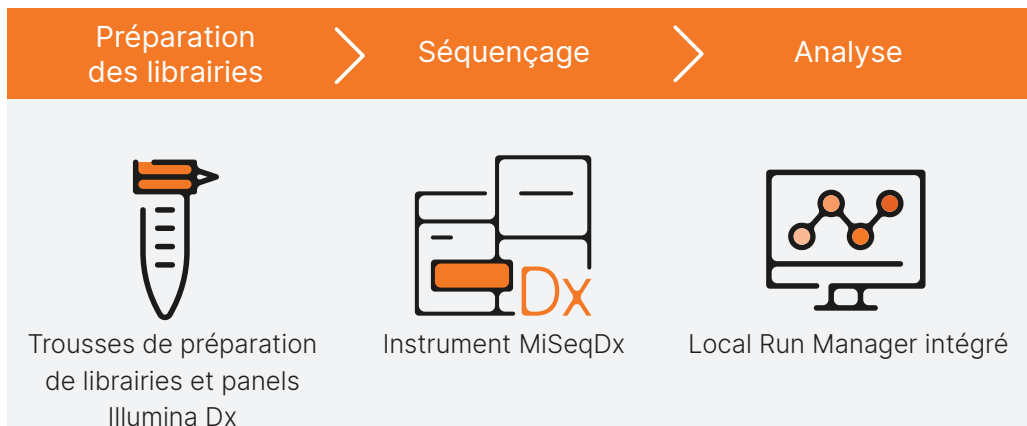


Figure 2 : Processus de réalisation de tests en trois étapes de l'instrument MiSeqDx : l'instrument MiSeqDx fait partie d'une solution intégrée comprenant la préparation des bibliothèques et l'analyse des données pour les tests de diagnostic moléculaire. Des rapports de résultats détaillés sont disponibles pour les tests avec des objectifs bien précis, par exemple le TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay et le TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay.

Logiciel de système intégré

L'instrument MiSeqDx est doté de logiciels pleinement intégrés, accessibles au moyen d'une interface conviviale à écran tactile. Les analyses de séquençage peuvent être planifiées et surveillées au moyen de pistes de vérification, dans le logiciel Local Run Manager, qui prend en charge le suivi des bibliothèques et la configuration des paramètres de l'analyse de séquençage. Local Run Manager s'exécute sur l'ordinateur de l'instrument et les utilisateurs peuvent suivre les progrès de l'analyse et visualiser les résultats sur un autre ordinateur connecté au réseau. Une fois le séquençage terminé, Local Run Manager lance automatiquement l'analyse des données dans l'un des nombreux modules d'analyse offerts. Des modules d'analyse propres à chaque test effectuent l'alignement et l'appel des variants, pour des variants bien précis ou pour l'ensemble des régions ciblées définies par l'utilisateur.

Logiciel de gestion de l'utilisateur

Pour garantir une utilisation adéquate du système, l'instrument MiSeqDx est doté d'un système de gestion de l'utilisateur intégré, ce qui permet aux laboratoires de contrôler et de suivre l'accès au système. Ainsi, seul le personnel autorisé peut effectuer des tests.

Tests et réactifs offerts

De nombreux tests pour diagnostic *in vitro* (DIV) et divers réactifs sont offerts à l'heure actuelle pour l'instrument MiSeqDx :†

- **TruSight^{MC} Cystic Fibrosis 139-Variant Assay** détecte 139 variants pertinents sur le plan clinique qui ont fait l'objet d'une validation fonctionnelle dans le gène régulateur de la perméabilité transmembranaire de la fibrose kystique (*CFTR*), tel que défini par la base de données CFTR⁴.
- **TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay** détecte les mutations dans les régions de codage de protéine et les limites intron/exon du gène *CFTR*.
- **Illumina DNA Prep with Enrichment Dx** est une solution de séquençage basée sur l'enrichissement qui permet aux laboratoires cliniques d'ajouter des panels d'enrichissement de séquençage ciblés à leurs applications de diagnostic.

Pour une plus grande fonctionnalité, utilisez les tests de préparation de bibliothèques Illumina conçus pour être utilisés sur le MiSeq System de l'instrument MiSeqDx lors d'un fonctionnement en mode de recherche.

† Des rapports de résultats détaillés sont disponibles pour les tests avec des objectifs bien précis, par exemple le TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay et le TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay.

Caractéristiques de l'instrument MiSeqDx

Configuration de l'instrument

Suivi par RFID pour les consommables
Logiciel d'exploitation MiSeq
Logiciel Local Run Manager

Ordinateur de commande de l'instrument (interne)

Unité de base : processeur Intel Core i7-7700 2,9 GHz
Mémoire : 2 × 8 Go DDR4 SO-DIMM
Disque dur : aucun
Disques à circuits intégrés (SSD) : 2 × SATA de 1 To
Système d'exploitation : Windows 10

Diode électroluminescente (DEL)

520 nm, 660 nm

Dimensions

L × P × H : 68,6 cm × 56,5 cm × 52,3 cm
(27 po × 22,2 po × 20,6 po)
Poids : 54,5 kg (120 lb)
Poids emballé : 90,9 kg (200 lb)

Exigences d'alimentation

90 à 264 V CA à 50/60 Hz, 10 A, 400 W

Identification par radiofréquence (RFID)

Fréquence : 13,56 MHz
Puissance : 100 mW

Débit

1 à 96 échantillons/analyse, selon le test

Paramètres de performance

Longueur de lecture maximale : jusqu'à 2 × 300 pb (voir la notice d'accompagnement pour connaître les spécifications en fonction du test)
Débit (analyse de 2 × 150 pb) : ≥ 5 Gb
Lectures passant le filtre : ≥ 15 millions
Score Q30 (à une longueur de lecture de 2 × 150 pb) : ≥ 80 %
Précision, germinal^a : > 99,9 % de PGC^b par rapport aux données de référence
Précision, somatique^a : 100 % de PGC par rapport aux données de référence
Reproductibilité, germinal^c : 99,88 % de PGC par rapport aux données de référence
Reproductibilité, somatique^d : 99,6 % d'appel attendu pour les échantillons mutants

- Résultats obtenus à partir d'un test représentatif basé sur les amplicons TruSeq conçu pour étudier divers gènes couvrant 12 588 bases sur 23 chromosomes différents au moyen de 150 amplicons.
- PGC : pourcentage global de concordance.
- Résultats obtenus à partir d'un test de dépistage de la fibrose kystique (CF-139).
- Résultats obtenus à partir d'un test représentatif basé sur les amplicons TruSeq à deux gènes.

Renseignements relatifs à la commande

Produit	N° de référence
Instrument MiSeqDx	DX-410-1001
MiSeqDx Reagent Kit v3	20037124
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set A (16 échantillons)	20051354
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set A (96 échantillons)	20051352
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set B (16 échantillons)	20051355
Illumina DNA Prep with Enrichment Dx with UD Indexes Set B (96 échantillons)	20051353

En savoir plus

[Instrument MiSeqDx](#)

[Diagnostics moléculaires](#)

[Applications MiSeqDx](#)

[Illumina DNA Prep with Enrichment Dx](#)

Références

- 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. Publié le 17 avril 2015. 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](#). Consulté le 23 février 2021.

Déclarations relatives à l'utilisation prévue

Utilisation prévue de l'instrument MiSeqDx (États-Unis)

L'instrument MiSeqDx est destiné au séquençage ciblé de bibliothèques d'ADN provenant d'ADN génomique humain extrait de sang total périphérique, de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFIP) ou de tissus embryonnaires, à utiliser avec les tests de diagnostic *in vitro* (DIV) réalisés sur l'instrument. L'instrument MiSeqDx n'est pas destiné au séquençage de génome entier ou *de novo*. L'instrument MiSeqDx doit être utilisé avec les réactifs de diagnostic *in vitro* enregistrés, répertoriés, homologués et approuvés, ainsi qu'avec le logiciel d'analyse.

Utilisation prévue de l'instrument MiSeqDx (Union européenne/autre)

L'instrument MiSeqDx est destiné au séquençage ciblé de bibliothèques d'ADN provenant d'ADN génomique humain extrait de sang total périphérique, de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFIP) ou de tissus embryonnaires, à utiliser avec les tests de diagnostic *in vitro* (DIV) réalisés sur l'instrument. L'instrument MiSeqDx n'est pas destiné au séquençage de génome entier ou *de novo*. L'instrument MiSeqDx doit être utilisé avec les réactifs de diagnostic *in vitro* enregistrés, répertoriés, homologués et approuvés, ainsi qu'avec le logiciel d'analyse.

Utilisation prévue de MiSeqDx Reagent Kit v3

MiSeqDx Reagent Kit v3 d'Illumina est un ensemble de réactifs et de consommables conçu pour le séquençage de bibliothèques d'échantillons, à utiliser avec des tests validés. MiSeqDx Reagent Kit v3 est prévue pour une utilisation avec l'instrument MiSeqDx et un logiciel d'analyse.

Utilisation prévue de TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay

Cystic Fibrosis 139-Variant Assay (anciennement appelé Illumina MiSeqDx Cystic Fibrosis 139-Variant Assay) est un système de diagnostic *in vitro* qualitatif utilisé pour détecter simultanément 139 mutations pertinentes sur le plan clinique provoquant la fibrose kystique et pour identifier des variants du gène régulateur de la perméabilité transmembranaire de la fibrose kystique (CFTR) dans l'ADN génomique isolé d'échantillons de sang entier périphérique d'origine humaine.

Les variants comprennent ceux recommandés par l'American College of Medical Genetics (ACMG)¹ en 2004 et par l'American College of Obstetricians and Gynecologists (ACOG)² en 2011. Ce test a pour but de dépister les porteurs de la maladie chez les adultes en âge de procréer. Il vise aussi à confirmer les tests de diagnostic des nouveau-nés et des enfants. Enfin, il sert de test initial pour aider à diagnostiquer les personnes probablement atteintes de fibrose kystique. Les résultats de ce test doivent être interprétés par un généticien moléculaire clinicien détenteur d'un certificat de spécialiste ou équivalent. Ils doivent être utilisés conjointement avec d'autres données cliniques et de laboratoire.

Ce test n'est pas indiqué pour le dépistage des nouveau-nés, les tests de diagnostic fœtal, les tests préimplantatoires ou à des fins diagnostiques autonomes.

Le test est destiné à être utilisé sur l'instrument MiSeqDx d'Illumina.

Références pour le TruSight Cystic Fibrosis 139-Variant Assay

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.

Utilisation prévue de TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay

TruSight Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay (anciennement appelé Illumina MiSeqDx Cystic Fibrosis Clinical Sequencing Assay) est un système de séquençage ciblé de diagnostic *in vitro* qui reséquence les régions de codage des protéines et les limites intron-exon du gène régulateur de la perméabilité transmembranaire de la fibrose kystique (CFTR) dans l'ADN génomique isolé d'échantillons de sang entier périphérique d'origine humaine prélevé dans le K₂EDTA. Le test détecte les variants à simple nucléotide et les petits indels au sein de la région séquencée, et fournit également des rapports sur deux mutations introniques profondes ainsi que deux grandes suppressions. Le test est destiné à être utilisé sur l'instrument MiSeqDx d'Illumina.

Le test est destiné à être utilisé pour faciliter le diagnostic des personnes soupçonnées d'avoir la fibrose kystique (FK). Ce test est plus approprié lorsque le patient présente une fibrose kystique atypique ou non classique ou lorsque d'autres panels de mutation n'ont pas permis d'identifier les deux mutations étiologiques. Les résultats de ce test doivent être interprétés par un généticien moléculaire clinicien diplômé ou équivalent et doivent être utilisés avec les autres renseignements cliniques et de laboratoire disponibles, y compris les symptômes cliniques, d'autres tests de diagnostic et les antécédents familiaux.

Ce test n'est pas indiqué pour être utilisé à des fins de diagnostic autonome, pour les tests de diagnostic foetal, les tests préimplantatoires, le dépistage du porteur du gène, le dépistage néonatal ou le dépistage de population.

Utilisation prévue d'Illumina DNA Prep with Enrichment Dx (États-Unis)

Illumina DNA Prep with Enrichment Dx Kit est un ensemble de réactifs et de consommables utilisés dans la préparation de bibliothèques d'échantillons à base d'ADN extrait de sang total périphérique et de tissus fixés au formol et inclus en paraffine (FFIP). Des panels de sondes fournis par l'utilisateur sont nécessaires pour la préparation de bibliothèques qui ciblent des régions génomiques d'intérêt spécifiques. Les bibliothèques d'échantillons ainsi générées sont destinées aux systèmes de séquençage d'Illumina.

Utilisation prévue d'Illumina DNA Prep with Enrichment Dx (Union européenne/autre)

Illumina DNA Prep with Enrichment Dx Kit est un ensemble de réactifs et de consommables utilisés pour préparer les bibliothèques d'échantillons à partir d'ADN génomique dérivé de cellules et de tissus humains dans le cadre de test de diagnostic *in vitro*. Des panels de sondes fournis par l'utilisateur sont nécessaires pour la préparation de bibliothèques qui ciblent des régions génomiques d'intérêt spécifiques. Les bibliothèques d'échantillons ainsi générées sont destinées aux systèmes de séquençage d'Illumina. Illumina DNA Prep with Enrichment Dx comprend un logiciel pour l'analyse, la surveillance et la configuration des analyses de séquençage.



Numéro sans frais aux États-Unis : + (1) 800 809-4566 | Téléphone : + (1) 858 202-4566
techsupport@illumina.com | www.illumina.com

© 2024 Illumina, Inc. Tous droits réservés. Toutes les marques de commerce sont la propriété d'Illumina, Inc. ou de leurs détenteurs respectifs. Pour obtenir des renseignements sur les marques de commerce, consultez la page www.illumina.com/company/legal.html.
M-NA-00005 FRA v5.0