«УТВЕРЖДАЮ» Директор Федерального бюджетного учреждения науки «Центральный научноисследовательский институт Федеральной эпидемиологии» службы сфере ПО надзору

защиты потребителей прав

благополучия человека (ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии

Роспотребнадзора

В.Г. Акимкин

2019 г.

### инструкция по применению

набора реагентов

АмплиСенс® MDR VRE-FL

### АмплиСенс®



ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, Российская Федерация, 111123, город Москва, улица Новогиреевская, дом 3А 111123, город Москва, улица Новогиреевская, дом 3А, стр. 6



#### ОГЛАВЛЕНИЕ

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ	3
НАЗНАЧЕНИЕ	
ПРИНЦИП МЕТОДА	
ФОРМЫ КОМПЛЕКТАЦИИ	
АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	6
ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	7
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ	
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ	12
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА.	15
ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК	15
ИНТЕРФЕРИРУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА И ОГРАНИЧЕНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ПР	OE
ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА	16
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ	16
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	16
ФОРМА 1 ( ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F)	18
COCTAB	
АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»	19
А. Подготовка проб для амплификации	
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»	
В. Анализ и интерпретация результатов	
ФОРМА 2 (ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-L)	
COCTAB	
АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»	
А. Подготовка проб для амплификации	
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»	
В. Анализ и интерпретация результатов	
СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ	
ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЗГОТОВИТЕЛЯ	
СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ	
ПРИПОЖЕНИЕ 1	34

### СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокрашения и обозначения:

оскращения и сесена тения.					
БАЛ	- бронхо-альвеолярный лаваж				
ВКО	- экзогенный внутренний контрольный образец				
ГЭ	- геномные эквиваленты				
ДНК	- дезоксирибонуклеиновая кислота				
дНТФ	- дезоксирибонуклеозидтрифосфат				
K+	- положительный контроль ПЦР				
K-	- отрицательный контроль ПЦР				
ОК	- отрицательный контроль экстракции				
ПЦР	- полимеразная цепная реакция				
РУ	- регистрационное удостоверение				
УДГ	- урацил-ДНК-гликозилаза				
ФБУН ЦНИИ	- Федеральное бюджетное учреждение науки «Центральный				
Эпидемиологии	научно-исследовательский институт эпидемиологии»				
Роспотребнадзора	Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав				
Роспотреонадзора	потребителей и благополучия человека				
FRT	- флуоресцентная детекция в режиме «реального времени»				
MDR	- Полирезистентность (Multidrug-resistance)				
VRE	- ванкомицин-резистентные энтерококки				

#### **НАЗНАЧЕНИЕ**

Набор реагентов АмплиСенс® MDR VRE-FL предназначен для качественного определения ДНК *Enterococcus* spp. и генов *vanA* и *vanB* в образцах бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала (аспират из трахеи, БАЛ, кровь, ликвор, мокрота, моча, раневое отделяемое) на плотную или жидкую питательную среду, методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации. Детекцию генов *vanA* и *vanB* проводят с целью выявления штаммов энтерококков, резистентных к антибиотику ванкомицину (VRE). Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, экстрагированные из исследуемого материала.

В соответствии с федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» ПЦР-исследование является одним из методов всестороннего обследования пациента, на основании которых лечащий врач устанавливает диагноз и выбирает мероприятия по лечению пациента.

### Показания и противопоказания к применению набора реагентов

Набор реагентов используется в клинической лабораторной исследования образцов бактериальных диагностике ДЛЯ культур, полученных путем посева биологического материала, лабораторными взятого OT ЛИЦ С клиническими и/или признаками инфекций различной локализации, которые могут быть вызваны энтерококками.

Противопоказания отсутствуют, за исключением случаев, когда забор материала не может быть осуществлен по медицинским показаниям.

#### Потенциальные пользователи медицинского изделия

реагентов работе С набором допускаются только медицинские работники, обученные методам молекулярной диагностики и правилам работы в клинико-диагностической порядке лаборатории установленном (СП 1.3.2322-08 В работы «Безопасность микроорганизмами III–IV С (опасности) возбудителями патогенности И паразитарных болезней»).

#### ПРИНЦИП МЕТОДА

Принцип тестирования основывается на экстракции ДНК из образцов исследуемого материала совместно с экзогенным внутренним контрольным образцом (ВКО<sup>1</sup>) и одновременной амплификации участков ДНК Enterococcus spp., участков генов резистентности энтерококков к ванкомицину (vanA и vanB) и ДНК гибридизационно-флуоресцентной ВКО детекцией. позволяет контролировать все этапы ПЦР-исследования для образца ингибиторов каждого И оценивать влияние на результаты ПЦР-исследования.

С полученными на этапе экстракции пробами ДНК проводится реакция амплификации участка ДНК при помощи специфичных к этому участку праймеров фермента Тад-полимеразы. И присутствуют флуоресцентнореакционной смеси составе олигонуклеотиды, гибридизуются которые меченые комплементарным участком амплифицируемой ДНК-мишени, в нарастание результате чего происходит интенсивности флуоресценции. Это позволяет регистрировать накопление

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> ВКО входит в состав реагента ГК-экспресс.

специфического продукта амплификации путем измерения интенсивности флуоресцентного сигнала с помощью амплификатора с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

Набор реагентов содержит систему защиты от контаминации применения фермента урацил-ДНКампликонами за счет гликозилазы (УДГ) и дезоксиуридинтрифосфата. Фермент УДГ распознает и катализирует разрушение цепей ДНК, содержащих содержащей дезокситимидин. дезоксиуридин, не ДНК. НО Дезоксиуридин отсутствует природной ДНК, В HO присутствует в ампликонах, поскольку дезоксиуридинтрифосфат входит в состав смеси дНТФ в реагентах для амплификации. контаминирующие Дезоксиуридин делает ампликоны восприимчивыми к разрушению ферментом УДГ до начала амплификации ДНК-мишени, и, следовательно, они не могут быть в дальнейшем амплифицированы.

Фермент УДГ термолабилен и инактивируется при нагревании выше 50 °С и поэтому не разрушает ампликоны мишени, нарабатываемые в процессе ПЦР.

На этапе амплификации одновременно в одной пробирке проводятся 4 реакции – амплификация ДНК Enterococcus spp., амплификация участков генов vanA и vanB, а также амплификация последовательности ВКО. Результаты амплификации регистрируются по четырем различным каналам флуоресцентной детекции:

Таблица 1

Канал для флуорофора	FAM	JOE	ROX	Cy5
ДНК-мишень	ген <i>vanA</i>	ген <i>vanB</i>	ДНК <i>Enterococcus</i> spp.	днк вко
Область амплификации	участок гена <i>vanA</i>	участок гена <i>vanB</i>	участок гена 16S pPHK	искусственная нуклеотидная последовательность

#### ФОРМЫ КОМПЛЕКТАЦИИ

Форма 1: ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F

Форма 2: ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L

Формы 1, 2 предназначены для проведения исследования образцов бактериальных культур, полученных при посеве

различных видов нативного биоматериала на жидкую или плотную питательную среду.

Форма 1 рассчитана на проведение 110 реакций амплификации, включая контроли. Форма 2 рассчитана на проведение 96 реакций амплификации, включая контроли.

#### АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Для данного набора реагентов применимы следующие характеристики:

#### Аналитическая чувствительность (предел обнаружения)

Таблица 2

Вид исследуемого материала	Объем образца для экстракции, мкл	Комплект для экстракции ДНК	Комплект для амплификации	Аналитическая чувствительность (предел обнаружения), копий/мл
Бактериальные культуры, полученные путем посева биологического материала на жидкую или плотную <sup>2</sup> питательную среду	согласно Приложению 1	ГК-экспресс	«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F, FRT-L	5x10 <sup>5</sup>

Данный предел обнаружения достигается при соблюдении правил, указанных в разделах «Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала» и «Подготовка исследуемого материала к экстракции ДНК».

#### Аналитическая специфичность

Набор реагентов обнаруживает участки ДНК заявленных микроорганизмов. Аналитическая специфичность набора реагентов доказана при исследовании ДНК следующих микроорганизмов, а также геномной ДНК человека:

1. Штаммы из коллекции ATCC® (American Type Culture Collection, США) в концентрации не менее 1х10<sup>7</sup> ГЭ/мл: Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619<sup>TM</sup>, Streptococcus mutans ATCC® 35668<sup>TM</sup>, Streptococcus bovis ATCC® 9809<sup>TM</sup>, Streptococcus equisimilis ATCC® 12388<sup>TM</sup>, Streptococcus

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Для бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на плотную питательную среду, указана чувствительность в отношении суспензии бактериальных клеток в реагенте ГК-экспресс.

13813<sup>TM</sup>, ATCC<sup>®</sup> Streptococcus agalactiae ATCC® 19615<sup>TM</sup>, Streptococcus salivarius ATCC® Streptococcus uberis ATCC® 700407<sup>TM</sup>, Staphylococcus aureus 6538P<sup>TM</sup>, ATCC® Staphylococcus saprophyticus ATCC® 49907<sup>TM</sup>, Staphylococcus epidermidis ATCC® 12228<sup>TM</sup>, Staphylococcus haemolyticus ATCC® 29970<sup>TM</sup>, Bacteroides fragilis ATCC® 25285<sup>TM</sup>, Moraxella catarrhalis ATCC® 25238<sup>TM</sup>, ATCC<sup>®</sup> 6939<sup>TM</sup>, Stenotrophomonas Rhodococcus egui 13637<sup>TM</sup>, ATCC<sup>®</sup> Pseudomonas maltophilia aeruginosa ATCC® 15442<sup>TM</sup>, Neisseria lactamica ATCC® 23970<sup>TM</sup>, Neisseria gonorrhoeae ATCC® 19424<sup>TM</sup>, Enterobacter cloacae ATCC® ATCC<sup>®</sup> aerogenes Enterobacter 23348<sup>TM</sup>. Corynebacterium minutissimum ATCC® mirabilis ATCC® 12453<sup>TM</sup>, Proteus vulgaris ATCC® 14756<sup>TM</sup>. Serratia marcescens ATCC® Escherichia ATCC® 25922<sup>TM</sup>, Klebsiella oxytoca ATCC® 49131<sup>TM</sup>, Klebsiella pneumoniae ATCC® 27736<sup>TM</sup>, Acinetobacter ATCC<sup>®</sup> 19606<sup>TM</sup>, Candida albicans ATCC<sup>®</sup> 14053<sup>TM</sup>, Candida guilliermondii ATCC® 6260, Candida krusei ATCC® 14243<sup>TM</sup>, 14018<sup>TM</sup>. vaginalis ATCC<sup>®</sup> Listeria Gardnerella ATCC<sup>®</sup> 25401<sup>TM</sup>, Listeria innocua ATCC® 33090<sup>TM</sup>, 7644<sup>TM</sup>, ATCC<sup>®</sup> monocytogenes Salmonella enterica ATCC® 14028<sup>TM</sup>.

2. ДНК человека в концентрации 1 мг/мл.

При тестировании образцов ДНК вышеперечисленных микроорганизмов и ДНК человека неспецифических реакций выявлено не было.

Информация об интерферирующих соединениях указана в разделе «Интерферирующие вещества и ограничения по использованию проб исследуемого материала».

#### Повторяемость, воспроизводимость исследования

Повторяемость и воспроизводимость исследования были определены путем тестирования положительных и отрицательных модельных образцов. Положительные образцы представляли собой смесь стандартных образцов предприятия, содержащих ДНК *Enterococcus* spp., ДНК *vanA* и ДНК *vanB*, с концентрацией 1х10<sup>6</sup> копий/мл каждого, в качестве отрицательного образца был использован реагент ГК-экспресс. Условия повторяемости включали в себя тестирование в одной

и той же лаборатории, одним и тем же оператором, с использованием одного и того же оборудования в пределах короткого промежутка времени. Условия воспроизводимости – тестирование в разных лабораториях, разными операторами, с использованием различного оборудования. Результаты представлены в табл. 3.

Таблица 3

		Повто	ряемость	Воспроизводимость	
АмплиСенс <sup>®</sup> MDR VRE-FL	Тип образцов	Количество образцов	Совпадение результатов с ожидаемыми, %		Совпадение результатов с ожидаемыми, %
Форма 1	Положительные	20	100	40	100
Форма 1	Отрицательные	20	100	40	100
Форма 2	Положительные	20	100	40	100
	Отрицательные	20	100	40	100

#### ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Таблица 4

### Результаты тестирования набора реагентов АмплиСенс® MDR VRE-FL

в сравнении с референтным методом

Тип образцов	Результать АмплиСенс	ы применения <sup>®</sup> MDR VRE-FL	Результаты референтно положи-	ого метода <sup>3</sup> отрица-
Бактериальные культуры, полученные путем посева	Всего	положительных	<b>тельных</b> 165	<b>тельных</b> 0
биологического материала на жидкую или плотную питательную среду	исследовано 285 образцов	отрицательных	0	120

Форма 1: REF HN-3891-1; Форма 2: REF HN-3892-1-4 / VER 18.12.19 / стр. 8 из 35

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> В качестве референтного метода использовались бактериологический посев и секвенирование генов *vanA* и *vanB*.

#### Диагностические характеристики набора реагентов АмплиСенс® MDR VRE-FL

Тип образцов	Диагностическая чувствительность <sup>4</sup> (с доверительной вероятностью 95 %)	Диагностическая специфичность <sup>5</sup> , (с доверительной вероятностью 95 %)
Бактериальные культуры, полученные путем посева биологического материала на жидкую или плотную питательную среду	100 (97,8-100) %	100 (97-100) %

#### МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

Работа должна проводиться в лаборатории, выполняющей молекулярно-биологические (ПЦР) исследования биологического материала возбудителей на наличие инфекционных болезней, соблюдением санитарно-С эпидемиологических правил СП 1.3.2322-08 «Безопасность микроорганизмами III–IV работы групп патогенности возбудителями (опасности) паразитарных болезней», И СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» методических указаний МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих амплификации методы нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I-IV групп патогенности».

При работе необходимо всегда выполнять следующие требования:

- Температура в помещении лаборатории от 20 до 28 °C, относительная влажность от 15 до 75%.
- Рассматривать исследуемые образцы как инфекционноопасные, организовывать работу и хранение в соответствии с СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III—IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».
- Убирать и дезинфицировать разлитые образцы, используя дезинфицирующие средства в соответствии с СП 1.3.2322-

<sup>5</sup> Относительная специфичность в сравнении с использованным референтным методом.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Относительная чувствительность в сравнении с использованным референтным методом.

- 08 «Безопасность работы с микроорганизмами III–IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».
- Лабораторный процесс должен быть однонаправленным.
   Анализ проводится в отдельных помещениях (зонах). Работу следует начинать в Зоне Экстракции, продолжать в Зоне Амплификации и Детекции. Не возвращать образцы, оборудование и реагенты в зону, в которой была проведена предыдущая стадия процесса.
- Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, а также использованные реагенты, упаковку<sup>6</sup>, биологический материал, включая материалы, инструменты и предметы, загрязненные биологическим материалом, следует удалять в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

**ВНИМАНИЕ!** При удалении отходов после амплификации (пробирок, содержащих продукты ПЦР) недопустимо открывание пробирок и разбрызгивание содержимого, поскольку это может привести к контаминации продуктами ПЦР лабораторной зоны, оборудования и реагентов.

- Использовать и менять при каждой операции одноразовые наконечники для автоматических дозаторов с фильтром<sup>7</sup>.
   Одноразовую пластиковую посуду (пробирки, наконечники) необходимо сбрасывать в специальный контейнер, содержащий дезинфицирующее средство, которое может быть использовано для обеззараживания медицинских отходов.
- Поверхности столов, а также помещения, в которых проводится постановка ПЦР, до начала и после завершения работ необходимо подвергать ультрафиолетовому облучению в течение 30 мин.
- Набор реагентов предназначен для одноразового применения для проведения ПЦР-исследования указанного количества проб (см. раздел «Состав»).
- Набор реагентов готов к применению согласно данной

Форма 1: REF HN-3891-1; Форма 2: REF HN-3892-1-4 / VER 18.12.19 / стр. 10 из 35

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, использованные реагенты, упаковка относятся к классу опасности медицинских отходов Г.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> Для удаления надосадочной жидкости с помощью вакуумного отсасывателя используются одноразовые наконечники без фильтра.

- инструкции. Применять набор реагентов строго по назначению.
- К работе с набором реагентов допускается только персонал, обученный методам молекулярной диагностики и правилам работы в клинико-диагностической лаборатории в установленном порядке (СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III–IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней»).
- Не использовать набор реагентов, если нарушена внутренняя упаковка или внешний вид реагента не соответствует описанию.
- Не использовать набор реагентов, если не соблюдались условия транспортирования и хранения согласно инструкции.
- Не использовать набор реагентов по истечении срока годности.
- Использовать одноразовые неопудренные перчатки, лабораторные халаты, защищать глаза во время работы с образцами и реагентами. Тщательно вымыть руки по окончании работы. Все операции проводятся только в перчатках для исключения контакта с организмом человека.
- Избегать вдыхания паров, контакта с кожей, глазами и слизистой оболочкой. Вреден при проглатывании. При контакте немедленно промыть пораженное место водой, при необходимости обратиться за медицинской помощью.
- При соблюдении условий транспортировки, эксплуатации и хранения риски взрыва и возгорания отсутствуют.
- Информационное письмо о безопасности набора реагентов доступно по запросу.

<u>Оценка вероятных событий, в результате наступления которых</u> могут произойти отрицательные последствия для организма человека

При использовании по назначению и соблюдении вышеперечисленных мер предосторожности набор реагентов безопасен.

Специфические воздействия набора реагентов на организм человека:

- Канцерогенный эффект отсутствует.
- Мутагенное действие отсутствует.

- Репродуктивная токсичность отсутствует.

### ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ

#### Предварительная подготовка исследуемого материала

- 1. 0,9 % раствор натрия хлорида (стерильный физиологический раствор) или фосфатный буферный раствор (PBS) (натрия хлорид, 137 мМ; калия хлорид, 2,7 мМ; натрия монофосфат, 10 мМ; калия дифосфат, 2 мМ; рH=7,5±0,2).
- 2. Петли бактериологические, стерильные (например, Nuova Aptaca, Италия, или аналогичные).
- 3. Одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки на 1,5 мл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 4. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 100, до 200, до 1000 мкл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 5. Штативы для пробирок объемом 1,5 мл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 6. Ламинарный бокс класс биологической безопасности II тип А (например, «БАВп-01-«Ламинар-С.»-1,2», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).
- 7. Автоматические дозаторы переменного объема (например, OOO «Биохит», Россия, или аналогичные).
- 8. Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» с максимальной скоростью центрифугирования не менее 12 тыс g (например, MiniSpin, Eppendorf Manufacturing Corporation («Эппендорф Мануфэктуринг Корпорэйшн»), Германия, или аналогичная).
- 9. Вакуумный отсасыватель медицинский с колбой-ловушкой для удаления надосадочной жидкости (например, «ОМ-1», ООО «Утес», Россия, или аналогичный).
- 10.Холодильник от 2 до 8 °C с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °C.
- 11.Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
- 12.Одноразовые пластиковые контейнеры для сброса и инактивации материалов.

#### Экстракция ДНК из исследуемых образцов

- 13.Одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 14.Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 100, до 200, до 1000 мкл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 15. Штативы для пробирок объемом 1,5 мл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 16. Ламинарный бокс класс биологической безопасности II тип А (например, «БАВп-01-«Ламинар-С.»-1,2», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).
- 17.Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» с максимальной скоростью центрифугирования не менее 12 тыс g (например, MiniSpin, Eppendorf Manufacturing Corporation («Эппендорф Мануфэктуринг Корпорэйшн»), Германия, или аналогичная).
- 18. Вортекс (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).
- 19. Термостат для пробирок типа «Эппендорф» от 25 до 100 °С (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).
- 20. Автоматические дозаторы переменного объема (например, OOO «Биохит», Россия, или аналогичные).
- 21. Холодильник от 2 до 8 °C с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °C.
- 22.Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
- 23.Одноразовые пластиковые контейнеры для сброса и инактивации материалов.

# **Амплификация с гибридизационно-флуоресцентной** детекцией продуктов амплификации

- 24.Одноразовые полипропиленовые пробирки при работе с «ПЦР-комплектом» FRT-100 F:
  - а) завинчивающиеся или плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) для приготовления реакционной смеси;
  - б) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с выпуклой или плоской оптически прозрачной крышкой или пробирки объемом 0,2 мл в стрипах по 8 шт. с

- прозрачными крышками (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) при использовании прибора планшетного типа;
- в) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) или пробирки для ПЦР к Rotor-Gene объемом 0,1 мл в стрипах по 4 шт. с крышками (например, QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия, или аналогичные) при использовании прибора роторного типа.
- 25.Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 10, до 100, до 200, до 1000 мкл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 26.Штативы для пробирок объемом 0,2 мл или 0,1 мл (например, Axygen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
- 27. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс) (например, «БАВ-ПЦР-«Ламинар-С.», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).
- 28. Вортекс (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).
- 29. Автоматические дозаторы переменного объема (например, OOO «Биохит», Россия, или аналогичные).
- 30.Программируемый амплификатор с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени», имеющий 5 или более независимых каналов флуоресцентной детекции (например, Rotor-Gene Q (QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия), СFX96 (Bio-Rad Laboratories, Inc. («Био-Рад Лабораториз, Инк.»), США) и другие, рекомендованные Изготовителем).
- 31.Холодильник от 2 до 8 °C с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °C.
- 32.Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
- 33. Емкость для сброса наконечников.

## ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Материалом для исследования служат образцы бактериальных культур, полученные путем посева биологического материала (аспират из трахеи, БАЛ, кровь, ликвор, мокрота, моча, раневое отделяемое) на жидкую или плотную питательную среду.

#### ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК

Образцы бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на плотную питательную среду, не требуют предварительной подготовки.

Допускается приготовление суспензии бактериальных клеток в PBS-буфере или в 0.9~% растворе натрия хлорида. Для этого внести около  $10^7 - 10^9$  бактериальных клеток, взятых петлей или стерильным наконечником, в подготовленную пробирку с 500 мкл PBS-буфера или 0.9~% раствора натрия хлорида. Полученную суспензию использовать для дальнейшей работы.

Образцы бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на жидкую питательную среду, требуют предварительной подготовки.

Перенести от 100 до 250 мкл культуры в жидкой питательной среде в стерильную одноразовую пробирку объемом 1,5 мл (с пастеровской одноразовой помощью пипетки автоматического дозатора наконечником С фильтром). С Центрифугировать пробирки 10 мин при 10 тыс д (например, микроцентрифуги MiniSpin, об/мин ДЛЯ Manufacturing Corporation). Используя вакуумный отсасыватель, полностью удалить надосадочную жидкость, не захватывая осадок и используя для каждого образца отдельный наконечник без фильтра. Экстракцию ДНК проводить из полученного осадка.

Допускается хранение бактериального осадка или суспензии бактериальных клеток до проведения ПЦР-исследования:

- при температуре от минус 24 до минус 16 °C в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °C длительно.

# ИНТЕРФЕРИРУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА И ОГРАНИЧЕНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ПРОБ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Для контроля эффективности экстракции ДНК и реакции предусмотрено амплификации наборе реагентов В образца внутреннего контрольного использование который добавляется в каждый биологический образец на этапе экстракции нуклеиновых кислот. По окончании реакции амплификации наличие сигнала, свидетельствующего накоплении фрагментов ДНК ВКО, говорит о достаточной эффективности экстракции нуклеиновых кислот и отсутствии ингибиторов ПЦР.

#### Потенциально интерферирующие вещества

Для оценки потенциальной интерференции были протестированы образцы бактериальных культур и смеси стандартных образцов предприятия без добавления и с агаризованной добавлением 15 МΓ питательной среды (кровяной агар, LB-агар) или 25 мкл жидкой питательной среды (LB) (см. табл. 6).

Для тестирование использовали бактериальную культуру *Enterococcus faecium* (обладающую геном *vanA*), а также на смеси стандартных образцов предприятия содержащих ДНК *Enterococcus* spp., ДНК *vanA* и ДНК *vanB*, с концентрацией 5х10<sup>5</sup> копий/мл каждого.

Таблица 6

Потенциальный интерферент	Содержание в образце	Наличие интерференции
Кровяной агар (blood sheep agar)	15 мг	Не обнаружено
LB-агар (LB-agar)	15 мг	Не обнаружено
Жидкая питательная среда (LB)	25 мкл	Не обнаружено

#### ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

- экстракция ДНК из исследуемых образцов,
- амплификация ДНК с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»,
- анализ и интерпретация результатов.

#### ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Для экстракции ДНК из образцов бактериальных культур,

полученных путем посева биологического материала на жидкую или плотную питательную среду, используется реагент ГК-экспресс в соответствии с **Приложением 1**.

# ФОРМА 1 (ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F) СОСТАВ

**ГК-экспресс** – реагент для экстракции ДНК из образцов бактериальных культур, полученных при посеве исследуемого материала на жидкую или плотную питательную среду.

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная жидкость	5,0	6 пробирок

Реагент рассчитан на проведение экстракции 120 проб, включая контроли.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F — комплект реагентов для амплификации участков генов vanB (детерминант *vanA* и резистентности энтерококков ванкомицину) ДНК К И гибридизационно-флуоресцентной Enterococcus С spp., времени» детекцией режиме «реального позволяет ПЦР-исследование формате. проводить В качественном Комплект реагентов включает:

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь-FL VRE	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло- лилового цвета	1,2	1 пробирка
ПЦР-буфер-В	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,06	1 пробирка
ΠΚΟ-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
К-	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка

Комплект реагентов рассчитан на проведение 110 реакций амплификации, включая контроли.

Реагенты комплекта упакованы раздельно в соответствии с температурой хранения (см. раздел «Хранение»). Комплект реагентов состоит из 2-х частей: 1) температура хранения от 2 до 8 °C; 2) температура хранения от минус 24 до минус 16 °C.

### АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

Выбор пробирок для амплификации зависит от используемого амплификатора с системой детекции в режиме «реального времени».

Для внесения в пробирки реагентов, проб ДНК и контрольных образцов используются одноразовые наконечники с фильтрами.

# А. Подготовка проб для амплификации Общий объем реакционной смеси – 25 мкл, включая объем пробы ДНК – 10 мкл.

1. Рассчитать количество каждого реагента, требующееся для приготовления реакционной смеси. На одну реакцию требуется 10 мкл ПЦР-смеси-FL VRE, 5 мкл ПЦР-буфера-В и 0,5 мкл полимеразы (TaqF). Смесь готовить на общее число исследуемых и контрольных образцов (количество контрольных образцов см. в п. 7) плюс запас на несколько реакций.

**ВНИМАНИЕ!** Компоненты реакционной смеси следует смешивать непосредственно перед проведением ПЦР-исследования.

- 2. Разморозить пробирку с ПЦР-смесью-FL VRE. Перемешать содержимое пробирок с ПЦР-смесью-FL VRE, ПЦР-буфером-В и полимеразой (TaqF), осадить капли на вортексе.
- 3. В отдельной пробирке подготовить реакционную смесь. Смешать необходимое количество ПЦР-смеси-FL VRE, ПЦР-буфера-В и полимеразы (TaqF), осадить капли на вортексе.
- 4. Отобрать необходимое количество пробирок или стрипов для амплификации ДНК исследуемых и контрольных проб.
- 5. Внести в каждую пробирку по **15 мкл** приготовленной реакционной смеси. Неиспользованные остатки реакционной смеси выбросить.
- 6. В подготовленные пробирки внести по **10 мкл проб ДНК**, полученных в результате экстракции из исследуемых образцов.
- 7. Поставить контрольные реакции:

- а) **положительный контроль ПЦР (K+)** в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл ПКО-1 VRE**.
- б) отрицательный контроль экстракции ДНК (ОК) в пробирку с реакционной смесью внести 10 мкл пробы, экстрагированной как образец ОК (см. Приложение 1).
- в) **отрицательный контроль ПЦР (К–)** в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл К–**.

#### Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»

1. Запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» для выполнения соответствующей программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала (см. табл. 7).

Таблица 7
Программа амплификации и детекции
флуоресцентного сигнала «АмплиСенс-В»

l luna=	Приборы роторного типа <sup>8</sup>			Приборы планшетного типа <sup>9</sup>			
Цикл	Темпера- тура, °C	Время	Количество циклов	Темпера- тура, °С	Время	Количество циклов	
1	95	15 мин	1	95	15 мин	1	
	95	5 c		95	5 c		
	<b>60</b> дете флус	20 c			30 c		
2		детекция	35	60	детекция	35	
2		флуоресц.	33		флуоресц.	33	
		сигнала			сигнала		
	72	15 c		72	15 c		

Детекция флуоресцентного сигнала назначается по каналам для флуорофоров **FAM**, **JOE**, **ROX**, **Cy5**.

2. Установить пробирки в ячейки реакционного модуля прибора. Рекомендуется перед постановкой в амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.

**ВНИМАНИЕ!** В случае неполной загрузки приборов планшетного типа рекомендуется дополнительно установить пустые пробирки по краям реакционного модуля амплификатора.

3. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала.

<sup>9</sup> Например, CFX 96 (Bio-Rad) и другие, рекомендованные Изготовителем.

\_

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> Например, Rotor-Gene Q (QIAGEN) и другие, рекомендованные Изготовителем

4. По окончании выполнения программы приступить к анализу и интерпретации результатов.

#### В. Анализ и интерпретация результатов

Анализ полученных результатов проводят с помощью программного обеспечения прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени». Анализируют кривые накопления флуоресцентного сигнала по четырем каналам:

Таблица 8

Канал для флуорофора	FAM	JOE	ROX	Cy5
Регистрация сигнала, свидетельствующего о накоплении продукта амплификации	ген <i>vanA</i>	ген <i>vanB</i>	ДНК Enterococcus spp.	днк вко

Результаты интерпретируются на основании наличия (или отсутствия) пересечения кривой флуоресценции с установленной на соответствующем уровне пороговой линией, что определяет наличие (или отсутствие) для данной пробы ДНК значения порогового цикла (*Ct*) в соответствующей графе таблицы результатов. Принципы интерпретации результатов следующие:

Таблица 9 **Интерпретация результатов анализа исследуемых образцов** 

Значение пор	Результат				
FAM	JOE	ROX	Су5	i osynbiai	
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> , Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> <b>НЕ обнаружены</b>	
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>Обнаружена,</b> Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> <b>НЕ обнаружены</b>	
<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE <b>обнаружены</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>HE обнаружен</b>	
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE <b>обнаружены</b> Ген <i>vanA</i> <b>HE обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>	

Форма 1: REF HN-3891-1; Форма 2: REF HN-3892-1-4 / VER 18.12.19 / стр. 21 из 35

Значение пор	Значение порогового цикла по каналу для флуорофора <i>(Сt)</i>				
FAM	JOE	ROX	Cy5		
<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE <b>обнаружены</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>	
<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>НЕ обнаружен</b>	
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> Ген <i>vanA</i> <b>НЕ обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>	
<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>	
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	Невалидный**	

<sup>\*</sup> Данный результат может быть получен при тестировании образцов бактериальных культур, содержащих *Staphylococcus* spp., обладающих генами *vanA* и/или *vanB* (например, при тестировании положительных гемокультур).

**ВНИМАНИЕ!** Граничные значения Ct указаны во вкладыше, прилагаемом к набору реагентов.

Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для контролей этапов экстракции и амплификации ДНК в соответствии с табл. 10 и вкладышем, прилагаемым к набору реагентов.

<sup>\*\*</sup> В случае получения **невалидного результата** необходимо провести повторное ПЦР-исследование соответствующего исследуемого образца, начиная с этапа экстракции ДНК.

Таблица 10 Результаты для контролей различных этапов ПЦРисследования

Контроль	Контролируемый этап ПЦР-	Значени		о цикла по каналу для фора ( <i>Ct</i> )		
	исследования	FAM	JOE	ROX	Cy5	
					определено	
ОК	Экстракция ДНК	отсутствует	отсутствует	отсутствует	меньше	
					граничного	
К—	ПЦР	отсутствует	отсутствует	отсутствует	отсутствует	
		<u>определено</u>	<u>определено</u>	<u>определено</u>	<u>определено</u>	
K+	ПЦР	меньше	меньше	меньше	меньше	
		граничного	граничного	граничного	граничного	

#### Возможные ошибки:

- 1. Для положительного контроля ПЦР (К+) значение порогового цикла (*Ct*) по любому из указанных каналов для флуорофоров (см. табл. 10) отсутствует или превышает граничное значение. Необходимо повторить амплификацию и детекцию для всех образцов.
- 2. Для отрицательного контроля экстракции (ОК):
  - а) по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX определено значение порогового цикла (Ct). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на каком-либо этапе ПЦР-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК, начиная с этапа экстракции ДНК.
  - б) по каналу для флуорофора Су5 значение порогового цикла (*Ct*) отсутствует или определено больше граничного. Это означает, что ОК не выполнил функцию контроля контаминации. Требуется повторное ПЦР-исследование всех образцов, в которых обнаружена ДНК анализируемых мишеней, начиная с этапа экстракции ДНК.
- 3. Для отрицательного контроля ПЦР (К–) по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX, и/или Су5 определено значение порогового цикла (*Ct*). Вероятна

- контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на какомлибо этапе ПЦР-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить амплификацию и детекцию для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК.
- 4. Для исследуемого образца определено значение порогового цикла, при этом на графике флуоресценции отсутствует участок характерного экспоненциального подъема (график представляет приблизительно прямую собой линию). Необходимо проверить правильность выбранного уровня пороговой линии или параметров расчета базовой линии. Если результат получен при правильном уровне пороговой линии), требуется (базовой повторно провести амплификацию и детекцию для этого образца.

## ФОРМА 2 (ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-L) СОСТАВ

**ГК-экспресс** – реагент для экстракции ДНК из образцов бактериальных культур, полученных при посеве исследуемого материала на жидкую или плотную питательную среду.

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная	5,0	6 пробирок
1 K Skellpece	жидкость	3,0	о пробирок

Реагент рассчитан на проведение экстракции 120 проб, включая контроли.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-L – комплект реагентов для амплификации участков генов vanA и vanB (детерминант резистентности энтерококков К ванкомицину) И ДНК гибридизационно-флуоресцентной Enterococcus С spp. режиме «реального детекцией времени» позволяет ПЦР-исследование проводить В качественном формате. Комплект реагентов включает:

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь VRE-Lyo	Порошок белого цвета	_	96 пробирок объемом 0,2 мл
ΠΚΟ-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка
К-	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка

Комплект реагентов рассчитан на проведение 96 реакций амплификации, включая контроли.

# АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

Для внесения в пробирки реагентов, проб ДНК и контрольных образцов используются одноразовые наконечники с фильтрами.

# А. Подготовка проб для амплификации Общий объем реакционной смеси – 25 мкл, включая объем пробы ДНК – 25 мкл.

1. Отобрать необходимое количество пробирок ДЛЯ амплификации с готовой лиофилизированной реакционной ПЦР-смесью **VRE-Lyo** амплификации ДНК ДЛЯ исследуемых образцов контрольных (количество И

- контрольных образцов см. в п. 3).
- 2. В подготовленные пробирки внести по 25 мкл проб ДНК, в результате экстракции полученных И3 исследуемых образцов.
- 3. Поставить контрольные реакции:
  - а) положительный контроль ПЦР (К+) в пробирку с реакционной смесью внести 25 мкл ПКО-1 VRE.
  - б) отрицательный контроль экстракции ДНК (ОК) в пробирку с реакционной смесью внести 25 мкл пробы, экстрагированной как образец ОК (см. Приложение 1).
  - в) отрицательный контроль ПЦР (К-) в пробирку с реакционной смесью внести 25 мкл К-.

ВНИМАНИЕ! Содержимое пробирок необходимо тщательно пипетированием, не допуская перемешать появления пузырьков воздуха.

### Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»

1. Запрограммировать амплификатор с системой детекции в времени» режиме «реального ДЛЯ выполнения соответствующей программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала (см. табл. 11).

Таблица 11 Программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала «АмплиСенс-В»

I I and	Приборы роторного типа <sup>10</sup>			Приборы планшетного типа <sup>11</sup>		
Цикл	Темпера- тура, °C	Время	Количество циклов	Темпера- тура, °С	Время	Количество циклов
1	95	15 мин	1	95	15 мин	1
	<b>95</b> 5 c <b>95</b>		95	5 c		
		20 c			30 c	
2	60	детекция	35	60	детекция	35
	флуоресц.	33	00	флуоресц.	33	
		сигнала			сигнала	
	72	15 c		72	15 c	

Детекция флуоресцентного сигнала назначается по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5.

 $^{10}$  Например, Rotor-Gene Q (QIAGEN) и другие, рекомендованные Изготовителем

<sup>11</sup> Например, CFX 96 (Bio-Rad) и другие, рекомендованные Изготовителем.

Форма 1: REF HN-3891-1; Форма 2: REF HN-3892-1-4 / VER 18.12.19 / стр. 26 из 35

2. Установить пробирки в ячейки реакционного модуля прибора. Рекомендуется перед постановкой в амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.

**ВНИМАНИЕ!** В случае неполной загрузки приборов планшетного типа рекомендуется дополнительно установить пустые пробирки по краям реакционного модуля амплификатора.

- 3. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала.
- 4. По окончании выполнения программы приступить к анализу и интерпретации результатов.

#### В. Анализ и интерпретация результатов

Анализ полученных результатов проводят с помощью программного обеспечения прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени». Анализируют кривые накопления флуоресцентного сигнала по четырем каналам:

Таблица 12

Канал для флуорофора	FAM	JOE	ROX	Cy5
Регистрация сигнала, свидетельствующего о накоплении продукта амплификации	ген <i>vanA</i>	ген <i>vanB</i>	ДНК Enterococcus spp.	ДНК ВКО

Результаты интерпретируются на основании наличия (или отсутствия) пересечения кривой флуоресценции с установленной на соответствующем уровне пороговой линией, что определяет наличие (или отсутствие) для данной пробы ДНК значения порогового цикла (*Ct*) в соответствующей графе таблицы результатов. Принципы интерпретации результатов следующие:

Таблица 13

**Интерпретация результатов анализа исследуемых** образцов

Значение пор				
FAR	(0	Ι ΄	0.5	Результат
FAM	JOE	ROX	Cy5	
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> , Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> <b>НЕ обнаружены</b>
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено меньше граничного	определено или отсутствует	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>Обнаружена,</b> Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> <b>НЕ обнаружены</b>
<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE <b>обнаружены</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>НЕ обнаружен</b>
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE <b>обнаружены</b> Ген <i>vanA</i> <b>НЕ обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>
определено меньше граничного	определено меньше граничного	определено меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE <b>обнаружены</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>
определено меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>НЕ обнаружен</b>
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> Ген <i>vanA</i> <b>НЕ обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>
определено меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. <b>НЕ обнаружена</b> Ген <i>vanA</i> <b>обнаружен</b> Ген <i>vanB</i> <b>обнаружен</b>
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	Невалидный**

- \* Данный результат может быть получен при тестировании образцов бактериальных культур, содержащих *Staphylococcus* spp., обладающих генами *vanA* и/или *vanB* (например, при тестировании положительных гемокультур).
- \*\* В случае получения **невалидного результата** необходимо провести повторное ПЦР-исследование соответствующего исследуемого образца, начиная с этапа экстракции ДНК.

**ВНИМАНИЕ!** Граничные значения Ct указаны во вкладыше, прилагаемом к набору реагентов.

Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для контролей этапов экстракции и амплификации ДНК в соответствии с табл. 14 и вкладышем, прилагаемым к набору реагентов.

Таблица 14 Результаты для контролей различных этапов ПЦРисследования

Контроль	Контролируемый этап ПЦР-	Значение порогового цикла по каналу для флуорофора ( <i>Ct</i> )				
	исследования	FAM	JOE			
					<u>определено</u>	
ОК	Экстракция ДНК	отсутствует	отсутствует	отсутствует	меньше	
					граничного	
К–	ПЦР	отсутствует	отсутствует	отсутствует	отсутствует	
		<u>определено</u>	<u>определено</u>	<u>определено</u>	<u>определено</u>	
K+	ПЦР	меньше	меньше	меньше	меньше	
		граничного	граничного	граничного	граничного	

#### Возможные ошибки:

- 1. Для положительного контроля ПЦР (К+) значение порогового цикла (*Ct*) по любому из указанных каналов для флуорофоров (см. табл. 14) отсутствует или превышает граничное значение. Необходимо повторить амплификацию и детекцию для всех образцов.
- 2. Для отрицательного контроля экстракции (ОК):
  - а) по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX определено значение порогового цикла (*Ct*). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на

- каком-либо этапе ПЦР-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК, начиная с этапа экстракции ДНК.
- б) по каналу для флуорофора Су5 значение порогового цикла (*Ct*) отсутствует или определено больше граничного. Это означает, что ОК не выполнил функцию контроля контаминации. Требуется повторное ПЦР-исследование всех образцов, в которых обнаружена ДНК анализируемых мишеней, начиная с этапа экстракции ДНК.
- 3. Для отрицательного контроля ПЦР (К–) по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX, и/или Су5 определено значение порогового цикла (Сt). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на какомлибо этапе ПЦР-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить амплификацию и детекцию для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК.
- 4. Для исследуемого образца определено значение порогового цикла, при этом на графике флуоресценции отсутствует участок характерного экспоненциального подъема (график представляет собой приблизительно прямую линию). Необходимо проверить правильность выбранного уровня пороговой линии или параметров расчета базовой линии. Если результат получен при правильном уровне пороговой линии (базовой линии), требуется повторно провести амплификацию и детекцию для этого образца.

#### СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

**Срок годности.** 15 мес. Набор реагентов с истекшим сроком годности применению не подлежит. Срок годности вскрытых реагентов соответствует сроку годности, указанному на этикетках для невскрытых реагентов, если в инструкции не указано иное.

**Транспортирование.** Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °C не более 5 сут в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств. Допускается транспортирование при температуре от 2 до 25 °C не более 3 сут.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F при получении разукомплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

#### Хранение.

Форма 1. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °C, кроме ПЦР-смеси-FL VRE, ПЦР-буфера-В и полимеразы (ТаqF). ПЦР-смесь-FL VRE, ПЦР-буфер-В и полимеразу (ТаqF) хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 °C. ПЦР-смесь-FL VRE хранить в защищенном от света месте.

<u>Форма 2.</u> Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °C. Лиофилизированные реагенты (ПЦР-смесь VRE-Lyo) хранить в пакетах с влагопоглотителем. ПЦР-смесь VRE-Lyo хранить в защищенном от света месте.

Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим.

#### ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Изготовитель гарантирует соответствие основных параметров и характеристик набора реагентов требованиям, указанным в технической и эксплуатационной документации, в течение указанного срока годности при соблюдении всех условий транспортирования, хранения и применения.

Медицинское изделие техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

Рекламации на качество набора реагентов направлять по адресу 111123, г. Москва, ул. Новогиреевская, дом 3A, e-mail: cs@pcr.ru<sup>12</sup>.

При побочных действий. выявлении не **УКАЗАННЫХ** инструкции по применению набора реагентов, нежелательных реакций при его использовании, фактов и обстоятельств, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации набора реагентов, рекомендуется направить сообщение по адресу, указанному выше, и в уполномоченную государственную регулирующую организацию (в РФ – Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения) В соответствии С действующим законодательством.

Заведующий НПЛ ОМДиЭ ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора

Главный врач ФГБУ «Поликлиника №1» Управления делами Президента Российской Федерации Е.Н. Родионова

F.В. Ржевская

Форма 1: REF HN-3891-1; Форма 2: REF HN-3892-1-4 / VER 18.12.19 / стр. 32 из 35

 $<sup>^{12}</sup>$  Отзывы и предложения о продукции «АмплиСенс» вы можете оставить, заполнив анкету потребителя на сайте: <a href="https://www.amplisens.ru">www.amplisens.ru</a>.

### СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ



Номер по каталогу



Содержимого достаточно для проведения n-количества тестов



Код партии



Использовать до



Медицинское изделие для диагностики in vitro



Обратитесь к инструкции по применению



Дата изменения



Не допускать воздействия солнечного света



Температурный диапазон



Дата изготовления



Изготовитель



Беречь от влаги



Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению

Форма 1: REF HN-3891-1; Форма 2: REF HN-3892-1-4 / VER 18.12.19 / стр. 33 из 35

#### ПРИЛОЖЕНИЕ 1

# Экстракция ДНК из исследуемых образцов с использованием реагента ГК-экспресс

#### Порядок работы

- 1. Включить термостат и установить температуру **70 °C**. При анализе образцов бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на плотную питательную среду
- 2. Подготовить необходимое количество пустых пробирок, включая пробирку отрицательного контроля (ОК), и промаркировать их.
- 3. Внести в каждую пробирку по **250 мкл** реагента **ГК**экспресс<sup>13</sup>.
- 4. В пробирку с реагентом **ГК-экспресс** внести около 10<sup>7</sup>- 10<sup>9</sup> бактериальных клеток, взятых петлей или стерильным наконечником.
- 5. При анализе образцов суспензии бактериальных клеток в PBS-буфере или в 0,9 % растворе натрия хлорида в пробирки с реагентом **ГК-экспресс** внести по **20 мкл** суспензии бактериальных клеток, используя для каждого образца отдельный наконечник с фильтром.
- 6. В пробирку отрицательного контроля (ОК) ничего, кроме реагента **ГК-экспресс**, не добавлять. Перейти к п.9.

При анализе образцов бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на жидкую питательную среду

- 7. В пробирки, содержащие осадок бактериальных клеток, внести по **250 мкл** реагента **ГК-экспресс**<sup>13</sup>, используя для каждой пробирки отдельный наконечник с фильтром.
- 8. Промаркировать одну дополнительную пробирку отрицательного контроля (ОК) и внести в нее **250 мкл** реагента **ГК-экспресс** и **20 мкл** используемой жидкой питательной среды. Перейти к п.9.
- 9. Закрыть крышки и перемешать на вортексе. Осадить капли жидкости на вортексе (2-3 сек).
- 10.Содержимое пробирок прогреть **10 мин при 70 °C** в термостате, перемешать.

<sup>&</sup>lt;sup>13</sup> ВКО входит в состав реагента ГК-экспресс.

11.После окончания инкубации процентрифугировать пробирки на микроцентрифуге в течение **1 мин** при **12 тыс g** (например, 13400 об/мин для центрифуги MiniSpin, Eppendorf). Надосадочная жидкость содержит ДНК. Пробы готовы к постановке ПЦР.

ДНК-пробы могут храниться в течение недели при температуре от 2 до 8 °C или в течение года при температуре не выше минус 68 °C.

**ВНИМАНИЕ!** При повторном ПЦР-исследовании проб ДНК содержимое пробирок необходимо перемешать на вортексе и повторить центрифугирование в соответствии с п.11.