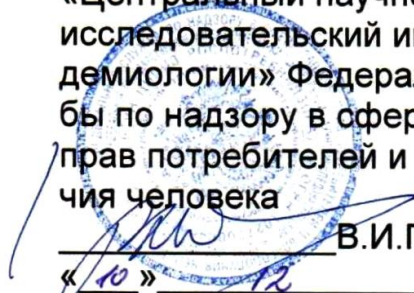


УТВЕРЖДЕНА
Приказом Росздравнадзора
от 12.02.2010 г. № 965-П/10

УТВЕРЖДАЮ
Директор Федерального государственного учреждения науки
«Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

В.И.Покровский
«10» 12 2009 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов
для выявления и дифференциации ДНК (РНК)
микроорганизмов рода *Шигелла* (*Shigella* spp.) и
энтероинвазивных *E. coli* (EIEC), *Сальмонелла* (*Salmonella* spp.)
и термофильных *Кампилобактерий* (*Campylobacter* spp.),
аденовирусов группы F (*Adenovirus* F) и ротавирусов группы А
(*Rotavirus* A), норовирусов 2 генотипа (*Norovirus* 2 генотип) и
астровирусов (*Astrovirus*) в объектах окружающей среды и
клиническом материале методом полимеразной цепной
реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией
«АмплиСенс® ОКИ скрин-FL»

ОГЛАВЛЕНИЕ

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ	3
НАЗНАЧЕНИЕ	3
ПРИНЦИП МЕТОДА	3
ВАРИАНТЫ И ФОРМЫ ВЫПУСКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ	4
АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	5
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ	7
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ	8
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА.....	9
ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК/РНК.....	10
ВАРИАНТ FEP	11
СОСТАВ.....	11
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ.....	12
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК/РНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ.....	12
ПРОВЕДЕНИЕ ОБРАТНОЙ ТРАНСКРИПЦИИ И АМПЛИФИКАЦИИ	12
А. Подготовка пробирок для проведения ОТ-ПЦР	13
Б. Проведение ОТ-ПЦР	15
ФЛУОРЕСЦЕНТНАЯ ДЕТЕКЦИЯ ПРОДУКТОВ АМПЛИФИКАЦИИ ПО «КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ»	17
ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ.....	17
ВАРИАНТ FRT	22
СОСТАВ.....	22
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ.....	23
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК/РНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ.....	23
ПРОВЕДЕНИЕ ОБРАТНОЙ ТРАНСКРИПЦИИ И АМПЛИФИКАЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ	23
В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»	23
А. Подготовка пробирок для ОТ-ПЦР	23
Б. Проведение ОТ-ПЦР с детекцией в режиме «реального времени»	26
АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ	27
СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ.....	30

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокращения и обозначения:

ВКО	- внутренний контрольный образец
ОКО	- отрицательный контрольный образец
В-	- отрицательный контроль этапа экстракции ДНК/РНК
ПКО	- положительный контрольный образец
ОТ-ПЦР	- полимеразная цепная реакция с обратной транскрипцией
кДНК	- комплементарная ДНК
ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора	- федеральное государственное учреждение науки «Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
FEP	- детекция по «конечной точке»
FRT	- детекция в режиме «реального времени»

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов «АмплиСенс® ОКИ скрин-FL» предназначен для выявления и дифференциации ДНК микроорганизмов рода *Шигелла* (*Shigella* spp.) и энтероинвазивных *E. coli* (EIEC), *Сальмонелла* (*Salmonella* spp.) и термофильных *Кампилобактерий* (*Campylobacter* spp.), аденовирусов группы F (*Adenovirus* F) и РНК ротавирусов группы А (*Rotavirus* А), норовирусов 2 генотипа (*Norovirus* 2 генотип), астровирусов (*Astrovirus*) в объектах окружающей среды и клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией.

Для экстракции ДНК/РНК и проведения реакции обратной транскрипции используются наборы реагентов, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора («РИБО-сорб» или «РИБО-преп»). При экстракции РНК/ДНК из исследуемых образцов используется только РНК-элюент, входящий в состав набора реагентов «АмплиСенс® ОКИ скрин-FL».

ВНИМАНИЕ! Результаты ПЦР-исследования учитываются в комплексной диагностике заболевания.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Выявление ДНК/РНК шигелл (*Shigella* spp.) и энтероинвазивных *E. coli* (EIEC), сальмонелл (*Salmonella* spp.) и термофильных кампилобактерий (*Campylobacter* spp.), аденовирусов группы F (*Adenovirus* F) и ротавирусов группы А (*Rotavirus* А), норовирусов 2 генотипа (*Norovirus* 2 генотип) и астровирусов (*Astrovirus*) методом полимеразной цепной реакции с обратной тран-

скрипцией (ОТ-ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией включает в себя три этапа: экстракцию (выделение) ДНК/РНК из образцов клинического материала, ОТ-ПЦР-амплификацию участка РНК данного микроорганизма и гибридационно-флуоресцентную детекцию, которая производится либо непосредственно в ходе ПЦР (вариант FRT), либо после ее завершения (вариант FEP). Экстракция ДНК/РНК из клинического материала проводится в присутствии внутреннего контрольного образца (**ВКО STI-87-rec**), который позволяет контролировать выполнение процедуры исследования для каждого образца. Затем с полученными пробами РНК проводится реакция обратной транскрипции, в ходе которой получают кДНК. Пробы ДНК/кДНК используются для амплификации участка ДНК/кДНК перечисленных выше возбудителей при помощи специфичных к этому участку ДНК/кДНК праймеров и фермента Таq-полимеразы. В составе реакционной смеси присутствуют флуоресцентно-меченые олигонуклеотидные зонды, которые гибридизуются с комплементарным участком амплифицируемой ДНК-мишени, в результате чего происходит нарастание интенсивности флуоресценции. Это позволяет регистрировать накопление специфического продукта амплификации путем измерения интенсивности флуоресцентного сигнала. Детекция флуоресцентного сигнала при использовании варианта FEP осуществляется после окончания ПЦР с помощью флуоресцентного ПЦР-детектора, а при использовании варианта FRT – непосредственно в ходе ПЦР с помощью амплификатора с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

ВАРИАНТЫ И ФОРМЫ ВЫПУСКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ

Набор реагентов выпускается в 1 варианте

Вариант FEP/FRT

Набор реагентов выпускается в 1 форме комплектации:

Форма 1 включает комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F.

Форма комплектации 1 предназначена для проведения реакции обратной транскрипции РНК, амплификации и дифференциации ДНК/кДНК *шигелл* (*Shigella* spp.) и энтероинвазивных *E. coli* (EIEC), сальмонелл (*Salmonella* spp.) и термофильных кам-

пилобактерий (*Campylobacter* spp.), аденовирусов группы F (*Adenovirus* F) и ротавирусов группы A (*Rotavirus* A), норовирусов 2 генотипа (*Norovirus* 2 генотип) и астровирусов (*Astrovirus*) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией по «конечной точке» и в режиме «реального времени». Для проведения полного ПЦР-исследования необходимо использовать комплекты реагентов для экстракции РНК/ДНК, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Аналитическая чувствительность

Патоген	Вид клинического материала	Комплект для экстракции РНК/ДНК	Комплект для амплификации и детекции	Аналитическая чувствительность
Шигеллы (<i>Shigella</i> spp.) и энтероинвазивные <i>E. coli</i> (EIEC)	фекалии	«РИБО-преп»	«ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F	1x10 ³ ГЭ/мл
Сальмонеллы (<i>Salmonella</i> spp.)	фекалии	«РИБО-преп»	«ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F	1x10 ³ ГЭ/мл
Термофильные кампилобактерии (<i>Campylobacter</i> spp.)	фекалии	«РИБО-преп»	«ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F	1x10 ³ ГЭ/мл
Аденовирусы группы F (<i>Adenovirus</i> F)	фекалии	«РИБО-преп»	«ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F	1x10 ⁴ ГЭ/мл
Ротавирусы группы A (<i>Rotavirus</i> A)	фекалии	«РИБО-преп»	«ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F	1x10 ⁴ ГЭ/мл
Норовирусы 2 генотипа (<i>Norovirus</i> 2 генотип)	фекалии	«РИБО-преп»	«ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F	5x10 ³ ГЭ/мл
Астровирусы (<i>Astrovirus</i>)	фекалии	«РИБО-преп»	«ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F	1x10 ⁴ ГЭ/мл

Аналитическая специфичность

Специфичность набора реагентов проверялась на следующих штаммах микроорганизмов:

Коллекция ГИСК им. Л.А. Тарасевича: штаммы энтеровирусов (Coxsackie B1, B2, B3, B4, B5, B6; Polio (Sabin) I, II, III). Также

тестировались аденовирусы серогрупп 5 и 7; вирусы гриппа А (H13N2, H9N2, H8N4, H2N3, H4N6, H11N6, H12N5, H3N8, H1N1, H6N2, H10N7, H5N1), В, риновирусы, RS вирусы, аденовирусы человека – 3, 5, 7, 37, 40 типов.

Коллекция ФГУ ВГНКИ: *Salmonella enteritidis* S-6, *Salmonella choleraesuis* 370, *Salmonella typhimurium* 371, *Salmonella dublin* 373, *Salmonella typhi* C1, *Salmonella abortusovis* 372, *Salmonella gallinarum-pullorum*, *Shigella flexneri* 851b, *Campylobacter fetus* subsp. *fetus* 25936, *Campylobacter jejuni* subsp. *jejuni* 43435, *Clebsiella* K 65 SW4, *Listeria monocitogenes* YCXЧ 19, *Listeria monocitogenes* YCXЧ 52, *Proteus vulgaris* 115/98, *Pseudomonas aeruginosa* ДН с1, *Staphylococcus aureus* 653, *Staphylococcus aureus* 29112, *Morganella morganii* 619 с 01, *Enterobacter faecalis* 356.

Коллекция Центра контроля и профилактики заболеваний (CDC, США): 44 изолята норовирусов различных генетических кластеров 1 и 2 генотипа, 40 штаммов ротавирусов различных [P]G типов, 19 штаммов астровирусов 1, 2, 4, 5, 8 серотипов и 15 штаммов аденовирусов различных типов и следующие бактериальные штаммы (см. табл. 1).

Таблица 1

**Панель бактериальных агентов
Центра контроля и профилактики заболеваний (CDC, США)**

Strain ID	Organism	Strain ID	Organism
K2033	<i>Salmonella</i> Ser. <i>grumpensis</i>	K2015	<i>Salmonella</i> Ser. Oranienburg
K1806	<i>Salmonella</i> Ser. Newport	AM01144	<i>Salmonella</i> Ser. Newport
K2077	<i>Salmonella</i> Ser. <i>enteritidis</i>	K1810	<i>Salmonella</i> Ser. <i>anatum</i>
83-99	<i>Salmonella</i> Ser. <i>typhimurium</i>	K1991	<i>Salmonella</i> Ser. <i>typhimurium</i>
PS505	<i>Shigella boydii</i>	K1898	<i>Salmonella</i> Ser. Heidelberg
PS408	<i>Shigella sonnei</i>	PS555	<i>Shigella boydii</i>
B4003	<i>Shigella sonnei</i>	F6446	<i>Shigella dysenteriae</i>
PS801	<i>Shigella dysenteriae</i>	S821X1	<i>Shigella dysenteriae</i> type 1
C898	<i>Shigella dysenteriae</i> type1	S177X1	<i>Shigella dysenteriae</i> type 1
F2035	<i>Shigella flexneri</i>	S3314	<i>Shigella dysenteriae</i> type 2
E2539-C1	Enterotoxigenic <i>Escherichia coli</i> (ETEC)	PS071	<i>Shigella flexneri</i>
H10407	Enterotoxigenic <i>Escherichia coli</i> (ETEC)	PS050	<i>Shigella flexneri</i>
F1008	Enterotoxigenic <i>Escherichia coli</i> (ETEC)	F7862	<i>Shigella flexneri</i>
EDL 933	Shiga-toxin <i>E. coli</i> (STEC)	TX1	Enterotoxigenic <i>Escherichia coli</i> (ETEC)
3543-01	Shiga-toxin <i>E. coli</i> (STEC)	3525-01	Shiga-toxin <i>Escherichia coli</i> (STEC)
4752-71	<i>Proteus vulgaris</i>	25922	<i>Escherichia coli</i> O6:H1

QA/QC	<i>Citrobacter freundii</i>	621-64	<i>Citrobacter freundii</i>
QA/QC	<i>Aeromonas</i>	3910-68	<i>Aeromonas</i> spp.
3043-74	<i>Serratia marcescens</i>	E9113	<i>Vibrio cholerae</i>
QA/QC	<i>Serratia marcescens</i>	501-83	<i>Edwardsiella</i> spp.
F7894	<i>Vibrio vulnificus</i>	587-82	<i>Providencia stuartii</i>
F8515	<i>Yersinia enterocolitica</i>	27853	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>
F8510	<i>Yersinia enterocolitica</i>	D4989	<i>Helicobacter cinaedi</i>
K4299	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>	D6827	<i>Helicobacter pullorum</i>
F9835	<i>Vibrio parahaemolyticus</i>	D5127	<i>Helicobacter pylori</i>
K2023	<i>Salmonella</i> Ser. Kentucky	D2686	<i>Arcobacter butzleri</i>
K1684	<i>Salmonella</i> O-1, 4, 12 gr. B		

При проведении тестирования данных панелей, а также образцов ДНК человека неспецифических реакций выявлено не было.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Работа должна проводиться в лаборатории, выполняющей молекулярно-биологические (ПЦР) исследования клинического материала на наличие возбудителей инфекционных болезней, с соблюдением санитарно-эпидемических правил СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III – IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней», СП 2.1.7.728-99 «Правила сбора, хранения и удаления отходов лечебно-профилактических учреждений» и методических указаний МУ 1.3.1888-04 «Организация работы при исследованиях методом ПЦР материала, инфицированного патогенными биологическими агентами III – IV групп патогенности».

При работе всегда следует выполнять следующие требования:

- Следует рассматривать исследуемые образцы как инфекционно-опасные, 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 или реактивы, используя дезинфицирующие средства в соответствии с СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III – IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».
- Удалять неиспользованные реактивы в соответствии с СП 2.1.7.728-99 «Правила сбора, хранения и удаления отходов лечебно-профилактических учреждений».

ВНИМАНИЕ! При удалении отходов после амплификации (пробирок, содержащих продукты ПЦР) недопустимо открыва-

ние пробирок и разбрызгивание содержимого, поскольку это может привести к контаминации продуктами ПЦР лабораторной зоны, оборудования и реагентов.

- Применять набор строго по назначению, согласно данной инструкции.
- Допускать к работе с набором только специально обученный персонал.
- Не использовать набор по истечении срока годности.
- Избегать контакта с кожей, глазами и слизистой оболочкой. При контакте немедленно промыть пораженное место водой и обратиться за медицинской помощью.
- Спецификация по безопасности материалов (MSDS – material safety data sheet) доступна по запросу.

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ

1. Комплект реагентов для выделения РНК/ДНК – «РИБО-сорб» (ТУ 9398-004-01897593-2008), «РИБО-преп» (ТУ 9398-071-01897593-2008) или другие рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора.
2. Дополнительные материалы и оборудование для экстракции ДНК/РНК – согласно инструкции к комплекту реагентов для выделения РНК.
3. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс).
4. Центрифуга/вортекс.
5. Автоматические дозаторы переменного объема (от 5 до 20 мкл, при работе с «ПЦР-комплексом» вариант FEP/FRT – от 5 до 20 мкл, от 20 до 200 мкл).
6. Одноразовые наконечники с фильтром до 100 мкл в штативах.
7. Штативы для микропробирок объемом 0,2 мл или 0,5 мл (в соответствии с используемыми комплектами реагентов).
8. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой не выше минус 16 °С для выделенных проб.
9. Отдельный халат, шапочка, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.1888-04.
10. Емкость для сброса наконечников.

При детекции по «конечной точке»:

11. Программируемый амплификатор (например, «Терцик» («ДНК-Технология», Россия), «Gradient Palm Cyclor» («Corbett Research», Австралия), «MAXYGENE» («Axygen», США), «GeneAmp PCR System 2700» («Applied Biosystems», США)

или аналогичные).

12. Флуоресцентный ПЦР-детектор (например, «АЛА-1/4» («BioSan», Латвия), «Джин» («ДНК-Технология», Россия) или аналогичные).
13. Одноразовые полипропиленовые пробирки для ПЦР (с плоской крышкой, нестрипованные):
 - а) объемом 0,2 мл (например, «Ахуген», США) – для амплификаторов, адаптированных для ПЦР-пробирок 0,2 мл («Gradient Palm Cyclor», «GeneAmp PCR System 2700», «MAXYGENE» и др.);
 - б) объемом 0,5 мл (например, «Ахуген», США) – для амплификаторов, адаптированных для ПЦР-пробирок 0,5 мл («Терцик» и др.).

При детекции в режиме «реального времени»:

14. Программируемый амплификатор с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени» (например, «Rotor-Gene» 3000/6000 («Corbett Research», Австралия), «Rotor-Gene Q» («Qiagen», Германия), «iQ5» («BioRad», США), «Mx3000P» («Stratagene», США), «ДТ-96» («ДНК-Технология», Россия) или аналогичные).
15. Одноразовые полипропиленовые пробирки для ПЦР:
 - а) на 0,2 мл (плоская крышка, нестрипованные), (например, «Ахуген», США) для постановки в ротор на 36 пробирок – для приборов для ПЦР в реальном времени с детекцией через дно пробирки (например, «Rotor-Gene»).
 - б) на 0,2 мл (куполообразная крышка) (например, «Ахуген», США) – для приборов для ПЦР в реальном времени с детекцией через крышку (например, «iQ5», «Mx3000P»).

ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Перед началом работы следует ознакомиться с методическими рекомендациями «Взятие, транспортировка, хранение клинического материала для ПЦР-диагностики», разработанными ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора, Москва, 2008 г.

Материалом для исследования служат образцы фекалий, концентраты образцов воды, подготовленные в соответствии с МУК 4.2.2029-05 «Методические указания по санитарно-вирусологическому контролю водных объектов».

ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК/РНК

Концентраты образцов воды не требуют специальной подготовки для экстракции ДНК/РНК. Подготовка образцов фекалий проводится в соответствии с методическими рекомендациями «Взятие, транспортировка, хранение клинического материала для ПЦР-диагностики», разработанными ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора, Москва, 2008 г.

**ВАРИАНТ FEP
СОСТАВ**

Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F – комплект реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК, амплификации и дифференциации ДНК/кДНК шигелл и энтероинвазивных *E. coli*, сальмонелл и термофильных кампилобактерий, аденовирусов группы F и ротавирусов группы A, норовирусов 2 генотипа и астровирусов, **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Shigella spp. / Salmonella spp.</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Campylobacter spp. / Adenovirus</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Rotavirus / Astrovirus</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus / STI</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ОТ-ПЦР-смесь-2-FEP/FRT	Прозрачная бесцветная жидкость	0,3	5 пробирок
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,03	4 пробирки
ТМ-Ревертаза (MMIv)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,015	4 пробирки
RT-G-mix-2	Прозрачная бесцветная жидкость	0,015	4 пробирки
ПКО ДНК <i>Shigella sonnei / Salmonella</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ПКО ДНК <i>Campylobacter jejuni / Adenovirus F-Flu</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ПКО кДНК <i>Rotavirus-Flu / Astrovirus</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ПКО кДНК <i>Norovirus 2 генотип-Flu / STI</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ДНК-буфер	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка
Минеральное масло для ПЦР	Бесцветная вязкая жидкость	8,0	1 флакон

Комплект реагентов рассчитан на проведение 55 реакций амплификации, включая контроли.

К комплекту реагентов прилагаются контрольные образцы этапа выделения и РНК-элюент для экстракции РНК/ДНК:

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
ВКО STI-87-rec¹	Прозрачная бесцветная жидкость	0,12	5 пробирок
ОКО	Прозрачная бесцветная жидкость	1,6	1 флакон
РНК-элюент	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	5 пробирок

ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

- Экстракция (выделение) РНК/ДНК из исследуемых образцов.
- Обратная транскрипция РНК и амплификация ДНК/кДНК.
- Флуоресцентная детекция продуктов амплификации по «конечной точке».
- Интерпретация результатов.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК/РНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Экстракцию ДНК/РНК провести в соответствии с инструкцией к используемому комплекту реагентов для экстракции ДНК/РНК из клинического материала («РИБО-сорб», «РИБО-преп» или другие комплекты реагентов, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора). Экстракция ДНК/РНК из каждого клинического образца проводится в присутствии внутреннего контрольного образца (ВКО STI-87-rec).

ВНИМАНИЕ! При экстракции ДНК/РНК из исследуемых образцов используется только РНК-элюент, входящий в состав набора реагентов «АмплиСенс[®] ОКИ скрин-FL».

ПРОВЕДЕНИЕ ОБРАТНОЙ ТРАНСКРИПЦИИ И АМПЛИФИКАЦИИ

Общий объем реакционной смеси – 25 мкл, включая объем пробы ДНК – 10 мкл.

ВНИМАНИЕ! При работе с РНК необходимо использовать только одноразовые стерильные пластиковые расходные материалы, имеющие специальную маркировку «RNase-free», «DNase-free».

¹ В случае применения комплекта «РИБО-сорб» использовать ВКО STI-87-rec объемом 10 мкл на пробу.

А. Подготовка пробирок для проведения ОТ-ПЦР

Выбор пробирок для амплификации зависит от используемого амплификатора.

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

1. Компоненты реакционной смеси следует смешивать непосредственно перед проведением анализа. Смешивать реагенты из расчета на необходимое число реакций, включающее тестирование исследуемых и контрольных образцов, необходимо согласно расчетной таблице (см. табл. 2). Следует учитывать, что для тестирования даже одного исследуемого или контрольного образца РНК/ДНК необходимо проводить постановку всех контролей этапа ОТ-ПЦР (положительного контроля (К+), отрицательного контроля (К-) и двух пробирок «Фон» для каждого типа смеси). Рекомендуется смешивать реагенты для четного числа реакций с целью более точного дозирования.
2. Отобрать необходимое количество пробирок с учетом количества исследуемых, контрольных образцов РНК/ДНК и кДНК реагентов и пробирок «Фон». Тип пробирок, стрипов или плашек выбрать в зависимости от используемого прибора.
3. Для приготовления реакционных смесей и смесей для пробирок «Фон» необходимо в отдельной стерильной пробирке смешать одну из **ПЦР-смесей-1 (ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Shigella spp.* / *Salmonella spp.*, или ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Campylobacter spp.* / *Adenovirus*, или ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Rotavirus* / *Astrovirus*, или ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI)**, **ОТ-ПЦР-смесь-2-FEP/FRT** согласно табл. 2. В реакционные смеси, содержащие **ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Rotavirus* / *Astrovirus*** или **ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI**, добавить **RT-G-mix-2** согласно табл. 2. Тщательно перемешать смеси на вортексе и осадить капли с крышек пробирок.
4. Приготовить 8 пробирок «Фон» (по две для каждого типа реакционной смеси). Для этого внести по 15 мкл каждой из приготовленных смесей (без полимеразы (TaqF) и ТМ-Ревертазы (MMIv)) в две пробирки «Фон», добавить по 10 мкл **ДНК-буфера**, перемешать пипетированием. Сверху

раскапать по 1 капле минерального масла для ПЦР (примерно 25 мкл).

5. В оставшиеся части реакционных смесей добавить **полимеразу (TaqF)** (во все смеси) и **ТМ-Ревертазу (MMIv)** (в смеси, содержащие **ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT Rotavirus / Astrovirus** или **ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT Norovirus / STI**) в количестве, указанном в **табл. 2**. Тщательно перемешать смесь на вортексе и осадить капли с крышки пробирки.

ВНИМАНИЕ! Количество добавляемых в реакционную смесь ферментов полимеразы (TaqF) и ТМ-Ревертазы (MMIv), указанное в табл. 2, приведено с учетом уже отобранных 30 мкл реакционной смеси для двух пробирок «Фон».

6. Внести в оставшиеся пробирки по 15 мкл готовых реакционных смесей. Сверху раскапать по 1 капле минерального масла для ПЦР (примерно 25 мкл).

Таблица 2

Схема приготовления реакционных смесей для ПЦР с детекцией по «конечной точке»

Объем реагента на одну реакцию (мкл)		Объем реактивов на указанное количество реакций				
		10,00	5,00	0,25	0,50	0,25
Число исследуемых образцов	Число реакций ²	ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP /FRT	ОТ-ПЦР-смесь-2-FEP/FRT	RT-G-mix-2	Полимераза (TaqF)	ТМ-Ревертаза (MMIv)
2	8	80	40	2,0	3,0	1,5
4	10	100	50	2,5	4,0	2,0
6	12	120	60	3,0	5,0	2,5
8	14	140	70	3,5	6,0	3,0
10	16	160	80	4,0	7,0	3,5
12	18	180	90	4,5	8,0	4,0
14	20	200	100	5,0	9,0	4,5
16	22	220	110	5,5	10,0	5,0
18	24	240	120	6,0	11,0	5,5
20	26	260	130	6,5	12,0	6,0
22	28	280	140	7,0	13,0	6,5

² Число исследуемых образцов + контроль этапа выделения РНК/ДНК + 2 контроля этапа ОТ-ПЦР + 2 пробирки «Фон» + запас на один образец (N+1+2+2+1, где N-количество исследуемых образцов).

ВАРИАНТ FEP

24	30	300	150	7,5	14,0	7,0
26	32	320	160	8,0	15,0	7,5
28	34	340	170	8,5	16,0	8,0

ВНИМАНИЕ! Количество добавляемых полимеразы (TaqF) и ТМ-Ревертазы (MMIv) указано с вычетом двух пробирок «Фон».

7. Используя наконечники с аэрозольными барьерами, в пробирки с реакционной смесью добавить по **10 мкл РНК/ДНК-проб**, выделенных из исследуемых или контрольных проб этапа выделения нуклеиновых кислот. Неиспользованные остатки реакционной смеси выбросить.

ВНИМАНИЕ! При добавлении РНК/ДНК-проб, выделенных с помощью комплекта реагентов «РИБО-сорб», необходимо избегать попадания сорбента в реакционную смесь для ПЦР.

8. Поставить контрольные реакции амплификации:

- а) **отрицательный контроль (К-)** – внести в пробирки с реакционной смесью **10 мкл ДНК-буфера**;
- б) **положительный контроль (К+ *Shigella/Salmonella*)** – внести в пробирки **10 мкл ПКО ДНК *Shigella sonnei/ Salmonella* для ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Shigella spp. / Salmonella spp.***;
- в) **положительный контроль (К+ *Campylobacter/Adenovirus*)** – внести в пробирки **10 мкл ПКО ДНК *Campylobacter jejuni/Adenovirus* F-Flu для ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Campylobacter spp. / Adenovirus***;
- г) **положительный контроль (К+ *Rotavirus/Astrovirus*)** – внести в пробирки **10 мкл ПКО кДНК *Rotavirus-Flu/Astrovirus* для ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Rotavirus / Astrovirus***;
- д) **положительный контроль (К+ *Norovirus 2* генотип/STI)** – внести в пробирки **10 мкл ПКО кДНК *Norovirus 2* генотип-Flu/STI для ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Norovirus / STI***.

Рекомендуется перед постановкой в амплификатор осадить капли со стенок пробирок кратким центрифугированием на центрифуге/вортексе (1-3 с).

Б. Проведение ОТ-ПЦР

ВНИМАНИЕ! Пробы амплифицировать сразу после соединения реакционной смеси и РНК/ДНК-пробы и контролей. Время внесения проб в реакционную смесь и запуск реакции на приборе не должно превышать 10-15 минут.

1. Запустить на амплификаторе программу: для тестов

«Shig/Salm» и «Camp/Adeno» (см. табл. 3), для тестов «No-ro/ВКО» и «Rota/Astro» (см. табл.4). Допускается использование универсальной программы амплификации для всех образцов (см. табл. 4).

Таблица 3

Программа амплификации ДНК

цикл	Амплификаторы с активным регулированием температуры (по раствору в пробирке):						Амплификаторы с матричным регулированием температуры:		
	температура	время	циклы	температура	время	циклы	температура	время	циклы
0	95°C	пауза		95°C	пауза		95°C	пауза	
1	95 °C	15 мин	1	95 °C	15 мин	1	95 °C	15 мин	1
2	95 °C	10 с	42	95 °C	10 с	42	95 °C	1 мин	42
	60 °C	10 с		60 °C	25 с		60 °C	1 мин	
	72 °C	10 с		72 °C	25 с		72 °C	1 мин	
3	72 °C	1 мин	1	72 °C	1 мин	1	72 °C	1 мин	1
4	10 °C	хранение		10 °C	хранение		10 °C	хранение	

Таблица 4

Программа амплификации РНК/кДНК

цикл	Амплификаторы с активным регулированием температуры (по раствору в пробирке):						Амплификаторы с матричным регулированием температуры:		
	температура	время	циклы	температура	время	циклы	температура	время	циклы
1	50°C	30 мин	1	50°C	30 мин	1	50°C	30 мин	1
2	95 °C	15 мин	1	95 °C	15 мин	1	95 °C	15 мин	1
3	95 °C	10 с	42	95 °C	10 с	42	95 °C	1 мин	42
	60 °C	10 с		60 °C	25 с		60 °C	1 мин	
	72 °C	10 с		72 °C	25 с		72 °C	1 мин	
4	72 °C	1 мин	1	72 °C	1 мин	1	72 °C	1 мин	1
5	10 °C	хранение		10 °C	хранение		10 °C	хранение	

- По окончании выполнения программы приступить к флуоресцентной детекции.

ФЛУОРЕСЦЕНТНАЯ ДЕТЕКЦИЯ ПРОДУКТОВ АМПЛИФИКАЦИИ ПО «КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ»

Детекция проводится с помощью флуоресцентного ПЦР-детектора (согласно инструкции к используемому прибору) путем измерения интенсивности флуоресцентного сигнала по двум каналам.

Таблица 5

Схема соответствия тестируемых патогенов и каналов флуоресцентной детекции

Канал детекции	ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Shigella</i> spp. / <i>Salmonella</i> spp.	ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Campylobacter</i> spp. / <i>Adenovirus</i>	ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Rotavirus</i> / <i>Astrovirus</i>	ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus</i> / STI
FAM	ДНК <i>Shigella</i> spp.	ДНК <i>Campylobacter</i> spp	кДНК <i>Rotavirus</i> grA	ВКО
HEX	ДНК <i>Salmonella</i> spp.	ДНК <i>Adenovirus</i> grF	кДНК <i>Astrovirus</i>	кДНК <i>Norovirus</i> G2

ВНИМАНИЕ! До проведения детекции в программное обеспечение ПЦР-детектора должны быть внесены и сохранены соответствующие настройки – см. вкладыш к набору реагентов «АмплиСенс® ОКИ скрин-FL».

ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Полученные результаты интерпретируют на основании данных об уровне флуоресцентного сигнала относительно фона по соответствующим каналам для контрольных образцов и проб ДНК/РНК, выделенных из клинических образцов. Интерпретация производится автоматически с помощью программного обеспечения используемого прибора. Принцип интерпретации результатов представлен в табл. 6.

Интерпретация результатов ПЦР-исследования

ПЦР-смесь-1	Уровень флуоресценции		Результат
	Канал FAM	Канал HEX	
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Rotavirus/Astrovirus</i>	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	В пробе выявлена РНК <i>Rotavirus A</i>
	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена РНК <i>Astrovirus</i>
	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	В пробе не выявлена РНК <i>Rotavirus A</i> и РНК <i>Astrovirus</i> ³
	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена РНК <i>Rotavirus A</i> и РНК <i>Astrovirus</i>
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus</i> /STI	<u>Выше</u> порогового значения	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	В пробе не выявлена РНК <i>Norovirus 2</i> генотип
	<u>Ниже</u> порогового значения	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена РНК <i>Norovirus 2</i> генотип
	<u>Ниже</u> порогового значения	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	Проба требует повторного выделения и тестирования на всех ПЦР-смесях-1
	<u>Выше</u> порогового значения	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена РНК <i>Norovirus 2</i> генотип
ПЦР-смесь-1- FEP/FRT <i>Shigella</i> spp. / <i>Salmonella</i> spp.	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	В пробе выявлена ДНК <i>Shigella</i> spp.
	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена ДНК <i>Salmonella</i> spp.

³ если уровень флуоресценции «Выше порогового значения» по каналу FAM с ПЦР-смесью-1-FEP/FRT *Norovirus* /STI.

ВАРИАНТ FEP

	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	В пробе не выявлена ДНК <i>Shigella</i> spp. и ДНК <i>Salmonella</i> spp. ³
	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена ДНК <i>Shigella</i> spp. и ДНК <i>Salmonella</i> spp.
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Campylobacter</i> spp./ <i>Adenovirus</i>	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	В пробе выявлена ДНК <i>Campylobacter</i> spp.
	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена ДНК <i>Adenovirus</i> F
	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	В пробе не выявлена ДНК <i>Campylobacter</i> spp. и ДНК <i>Adenovirus</i> F ³
	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	В пробе выявлена ДНК <i>Campylobacter</i> spp. и ДНК <i>Adenovirus</i> F

Если значение уровня флуоресценции для пробы находится между пороговыми значениями положительного и отрицательного результата, он расценивается как **невалидный** или **сомнительный** и требует повторения ОТ-ПЦР-исследования соответствующего исследуемого образца.

Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для положительного и отрицательного контролей амплификации и отрицательного контроля выделения ДНК в соответствии с табл. 7.

Результаты для контролей различных этапов ПЦР-исследования

ПЦР-смесь-1	Контроль	Контролируемый этап	Канал FAM	Канал HEX
OT-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus</i> / STI	B-	Экстракция ДНК/РНК	<u>Выше</u> порогового значения	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата
	K-	ПЦР	<u>Ниже</u> порогового значения	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата
	K+ <i>Norovirus 2</i> генотип/STI	ПЦР	<u>Выше</u> порогового значения	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Shigella</i> spp. / <i>Salmonella</i> spp.	B-	Экстракция ДНК/РНК	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата
	K-	ПЦР	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата
	K+ <i>Shigella/Salmonella</i>	ПЦР	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Campylobacter</i> spp./ <i>Adenovirus</i>	B-	Экстракция ДНК/РНК	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата
	K-	ПЦР	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата
	K+ <i>Campylobacter/Adenovirus</i>	ПЦР	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата
OT-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Rotavirus</i> / <i>Astrovirus</i>	B-	Экстракция ДНК/РНК	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата
	K-	ПЦР	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата	<u>Ниже</u> порогового значения отрицательного результата

ВАРИАНТ FEP

	K+ <i>Rotavirus/A strovirus</i>	ПЦР	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата	<u>Выше</u> порогового значения положительного результата
--	--	-----	---	---

ВНИМАНИЕ!

1. Если для положительного контроля ПЦР (K+) сигнал по каналам HEX и FAM ниже порогового значения положительного результата, необходимо повторить амплификацию и детекцию для всех образцов, в которых сигнал по каналам HEX и FAM был ниже порогового значения положительного результата на соответствующем типе ПЦР-смеси-1.
2. Если для отрицательного контроля экстракции ДНК/РНК (B-) (кроме ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI и/или отрицательного контроля ПЦР (K-)) сигнал по каналам HEX или FAM выше порогового значения положительного результата, необходимо повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена ДНК/РНК соответствующих патогенов, начиная с этапа выделения (экстракции) ДНК/РНК.

**ВАРИАНТ FRT
СОСТАВ**

Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F – комплект реагентов для проведения реакции обратной транскрипции РНК, амплификации и дифференциации ДНК/кДНК шигелл и энтероинвазивных *E. coli*, сальмонелл и термофильных кампилобактерий, аденовирусов группы F и ротавирусов группы A, норовирусов 2 генотипа и астровирусов включает, **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Shigella spp. / Salmonella spp.</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Campylobacter spp. / Adenovirus</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Rotavirus / Astrovirus</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus / STI</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
ОТ-ПЦР-смесь-2-FEP/FRT	Прозрачная бесцветная жидкость	0,3	5 пробирок
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,03	4 пробирки
ТМ-Ревертаза (MMIv)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,015	4 пробирки
RT-G-mix-2	Прозрачная бесцветная жидкость	0,015	4 пробирки
ПКО ДНК <i>Shigella sonnei / Salmonella</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ПКО ДНК <i>Campylobacter jejuni / Adenovirus F-Flu</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ПКО кДНК <i>Rotavirus-Flu / Astrovir</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ПКО кДНК <i>Norovirus 2 генотип-Flu / STI</i>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
ДНК-буфер	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка
Минеральное масло для ПЦР	Бесцветная вязкая жидкость	8,0	1 флакон

Комплект реагентов рассчитан на проведение 55 реакций амплификации, включая контроли.

К комплекту реагентов прилагаются контрольные образцы этапа выделения и РНК-элюент для экстракции РНК/ДНК:

ВАРИАНТ FRT

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ВКО STI-87-rec ⁴	Прозрачная бесцветная жидкость	0,12	5 пробирок
ОКО	Прозрачная бесцветная жидкость	1,6	1 пробирка
РНК-элюент	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	5 пробирок

ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

- Экстракция (выделение) ДНК/РНК из исследуемых образцов.
- Обратная транскрипция РНК и амплификация ДНК/кДНК с флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».
- Интерпретация результатов.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК/РНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Экстракцию ДНК/РНК провести в соответствии с инструкцией к используемому комплекту реагентов для выделения ДНК/РНК из клинического материала («РИБО-сорб», «РИБО-преп» или другие комплекты реагентов, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора). Экстракция ДНК/РНК из каждого клинического образца проводится в присутствии внутреннего контрольного образца (ВКО STI-87-rec).

ВНИМАНИЕ! При экстракции ДНК/РНК из исследуемых образцов используется только РНК-элюент, входящий в состав набора реагентов «АмплиСенс[®] ОКИ скрин-FL».

ПРОВЕДЕНИЕ ОБРАТНОЙ ТРАНСКРИПЦИИ И АМПЛИФИКАЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ

В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

Общий объем реакционной смеси – 25 мкл, включая объем пробы кДНК – 10 мкл.

ВНИМАНИЕ! При работе с РНК необходимо использовать только одноразовые стерильные пластиковые расходные материалы, имеющие специальную маркировку «RNase-free», «Dnase-free».

А. Подготовка пробирок для ОТ-ПЦР

Выбор пробирок для амплификации зависит от используемого амплификатора с системой детекции в режиме «ре-

⁴ В случае применения комплекта «РИБО-сорб» использовать ВКО STI-87-rec объемом 10 мкл на пробу.

ального времени».

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

1. Компоненты реакционных смесей следует смешивать непосредственно перед проведением анализа. Смешивать реагенты из расчета на необходимое число реакций, включающее тестирование исследуемых и контрольных образцов, необходимо согласно **расчетной таблице** (см. таблицу 1). Следует учитывать, что **для тестирования даже одного исследуемого образца РНК/ДНК необходимо проводить постановку всех контролей этапа ОТ-ПЦР (положительного контроля (К+) и отрицательного контроля (К-) для каждого типа смеси)**. Рекомендуется смешивать реагенты для четного числа реакций с целью более точного дозирования.
2. Отобрать необходимое количество пробирок с учетом количества исследуемых, контрольных образцов РНК/ДНК и кДНК, реагентов. Тип пробирок, стрипов или плашек выбрать в зависимости от используемого прибора.
3. Для приготовления реакционных смесей необходимо в отдельной стерильной пробирке смешать одну из **ПЦР-смесей-1 (ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Shigella* spp. / *Salmonella* spp., или ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Campylobacter* spp. / *Adenovirus*, или ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Rotavirus* / *Astrovirus*, или ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI), ОТ-ПЦР-смесь-2-FEP/FRT, полимеразу (TaqF) (во все смеси), а также RT-G-mix-2 и ТМ-Ревертазу (MMIv) (в смеси, содержащие ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Rotavirus* / *Astrovirus* или ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI) в количестве, указанном в табл. 8. Тщательно перемешать смеси на вортексе и осадить капли с крышек пробирок.**
4. Внести в отобранные пробирки по 15 мкл готовых реакционных смесей.

**Схема приготовления реакционных смесей для ПЦР
с детекцией в режиме «реального времени»**

		Объем реактивов на указанное количество реакций				
Объем реагента на одну реакцию (мкл)		10,00	5,00	0,25	0,50	0,25
Число исследуемых образцов	Число реакций ⁵	ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP /FRT	ОТ-ПЦР-смесь-2-FEP/FRT	RT-G-mix-2	Полимераза (TaqF)	ТМ-Ревертаза (MMIV)
2	6	60	30	1,5	3,0	1,5
4	8	80	40	2,0	4,0	2,0
6	10	100	50	2,5	5,0	2,5
8	12	120	60	3,0	6,0	3,0
10	14	140	70	3,5	7,0	3,5
12	16	160	80	4,0	8,0	4,0
14	18	180	90	4,5	9,0	4,5
16	20	200	100	5,0	10,0	5,0
18	22	220	110	5,5	11,0	5,5
20	24	240	120	6,0	12,0	6,0
22	26	260	130	6,5	13,0	6,5
24	28	280	140	7,0	14,0	7,0
26	30	300	150	7,5	15,0	7,5
28	32	320	160	8,0	16,0	8,0

5. Используя наконечники с аэрозольными барьерами, в пробирки с реакционной смесью добавить по **10 мкл РНК/ДНК-проб**, выделенных из исследуемых или контрольных проб этапа выделения нуклеиновых кислот. Неиспользованные остатки реакционной смеси выбросить.

ВНИМАНИЕ! При добавлении РНК/ДНК-проб, выделенных с помощью комплекта реагентов «РИБО-сорб», необходимо избегать попадания сорбента в реакционную смесь для ПЦР.

6. Поставить контрольные реакции амплификации:

а) отрицательный контроль (К-) – внести в пробирки с реакционной смесью **10 мкл ДНК-буфера**;

⁵ Число исследуемых образцов + контроль этапа выделения РНК/ДНК + 2 контроля этапа ОТ-ПЦР + запас на один образец (N+1+2+1, где N-количество исследуемых образцов).

- б) **положительный контроль (K+ *Shigella/Salmonella*)** – ВНЕСТИ В пробирки **10 мкл ПКО ДНК *Shigella sonnei/ Salmonella*** для ПЦР-смеси-1-FEP/FRT ***Shigella spp. / Salmonella spp.***;
- в) **положительный контроль (K+ *Campylobacter/Adenovirus*)** – внести в пробирки **10 мкл ПКО ДНК *Campylobacter jejuni/Adenovirus F-Flu*** для ПЦР-смеси-1-FEP/FRT ***Campylobacter spp. / Adenovirus***;
- г) **положительный контроль (K+ *Rotavirus/Astrovirus*)** – ВНЕСТИ В пробирки **10 мкл ПКО кДНК *Rotavirus-Flu/Astrovirus*** для ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT ***Rotavirus / Astrovirus***;
- д) **положительный контроль (K+ *Norovirus 2* генотип/STI)** – ВНЕСТИ В пробирки **10 мкл ПКО кДНК *Norovirus 2* генотип-Flu/STI** для ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT ***Norovirus / STI***.

Б. Проведение ОТ-ПЦР с детекцией в режиме «реального времени»

1. Запрограммировать прибор (амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени») для выполнения соответствующей программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала (см. табл. 9 и Методические Рекомендации по применению набора реагентов «АмплиСенс® ОКИ скрин-FL»).

Таблица 9

Программа амплификации

Цикл	Приборы роторного типа ⁶			Приборы планшетного типа ⁷		
	Температура, °С	Время	Число повторов циклов	Температура, °С	Время	Число повторов циклов
1	50	30 мин	1	50	30 мин	1
2	95	15 мин	1	95	15 мин	1
3	95	10 с	45	95	10 с	45
	60	25 с детекция флуоресц. Сигнала		60	25 с детекция флуоресц. Сигнала	
	72	10 с		72	10 с	

Детекция флуоресцентного сигнала назначается по каналам для флуорофоров FAM/Green и JOE/Yellow/HEX (при одновременном проведении других тестов назначается детекция и по

⁶ например, «Rotor-Gene 3000» «Rotor-Gene 6000», «Rotor-Gene Q» или аналогичные

⁷ например, «iCycler», «iQ5», «Mx3000P», «Mx3000», «ДТ-96» или аналогичные

другим используемым каналам).

2. Установить пробирки в ячейки реакционного модуля прибора.
3. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала.
4. По окончании выполнения программы приступить к анализу и учету результатов.

АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Анализ результатов поводят с помощью программного обеспечения используемого прибора для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени». Анализируют кривые накопления флуоресцентного сигнала по двум каналам FAM/Green и JOE/Yellow/HEX.

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 в таблице результатов.

Результаты интерпретируются в соответствии с табл. 10 и вкладываем к набору реагентов «АмплиСенс® ОКИ скрин-FL».

Таблица 10

Интерпретация результатов ПЦР-исследования

Канал детекции	ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Shigella</i> spp. / <i>Salmonella</i> spp.	ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Campylobacter</i> spp. / <i>Adenovirus</i>	ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Rotavirus</i> / <i>Astrovirus</i>	ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus</i> / STI
FAM/Green	Определено значение меньше граничного – обнаружена ДНК <i>Shigella</i> spp. Значение отсутствует или больше граничного – ДНК <i>Shigella</i> spp. не обнаружена ⁸	Определено значение меньше граничного – обнаружена ДНК <i>Campylobacter</i> spp. Значение отсутствует или больше граничного – ДНК <i>Campylobacter</i> spp. не обнаружена ⁸	Определено значение меньше граничного – обнаружена РНК <i>Rotavirus</i> grA Значение отсутствует или больше граничного – РНК <i>Rotavirus</i> grA не обнаружена ⁸	Определено значение меньше граничного – обнаружена кДНК ВКО– результаты тестирования образца валидны Значение отсутствует или больше граничного – результаты тестирования образца невалидны ⁹

⁸ При значении Ct по каналу FAM/Green для ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI меньше граничного.

⁹ Если значение Ct по каналу FAM/Green для ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI отсутствует или больше граничного, то отрицательный результат анализа при использовании других ПЦР-смесей-1 считается невалидным и необходимо провести повторный ПЦР-анализ данного исследуемого образца, начиная с этапа выделения.

ВАРИАНТ FRT

JOE/ Yellow/HEX	<p>Определено значение меньше граничного – обнаружена ДНК <i>Salmonella</i> spp.</p> <p>Значение отсутствует или больше граничного – ДНК <i>Salmonella</i> spp. не обнаружена⁸</p>	<p>Определено значение меньше граничного – обнаружена ДНК <i>Adenovirus</i> grF</p> <p>Значение отсутствует или больше граничного – ДНК <i>Adenovirus</i> grF не обнаружена⁸</p>	<p>Определено значение меньше граничного – обнаружена РНК <i>Astrovirus</i></p> <p>Значение отсутствует или больше граничного – РНК <i>Astrovirus</i> не обнаружена⁸</p>	<p>Определено значение меньше граничного – обнаружена РНК <i>Norovirus</i> G2</p> <p>Значение отсутствует или больше граничного – РНК <i>Norovirus</i> G2 не обнаружена⁸</p>
-----------------	---	---	---	---

ВНИМАНИЕ! Граничные значения Ct указаны во вкладыше к ПЦР-комплекту.

Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для положительного и отрицательного контролей амплификации и отрицательного контроля экстракции РНК/ДНК, в соответствии с таблицей оценки результатов контрольных реакций (табл. 11).

Таблица 11

Результаты контролей различных этапов ПЦР-исследования

ПЦР-смесь-1	Контроль	Контролируемый этап	Результат амплификации по каналу	
			Green/FAM	Yellow/JOE
Все типы ПЦР-смесей-1 кроме ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus</i> / STI	B-	Экстракция РНК/ДНК	Значение отсутствует или больше граничного	Значение отсутствует или больше граничного
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus</i> / STI	B-	Экстракция РНК/ДНК	Определено значение меньше граничного (Ct ≤ порог)	Значение отсутствует или больше граничного
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Shigella</i> spp. / <i>Salmonella</i> spp.	K+ <i>Shigella</i> / <i>Salmonella</i>	ПЦР	Определено значение меньше граничного	Определено значение меньше граничного
ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Campylobacter</i> spp. / <i>Adenovirus</i>	K+ <i>Campylobacter</i> / <i>Adenovirus</i>	ПЦР	Определено значение меньше граничного	Определено значение меньше граничного
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Rotavirus</i> / <i>Astrovirus</i>	K+ <i>Rotavirus</i> / <i>Astrovirus</i>	ПЦР	Определено значение меньше граничного	Определено значение меньше граничного
ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT <i>Norovirus</i> / STI	K+ <i>Norovirus</i> 2 генотип/STI	ПЦР	Определено значение меньше граничного	Определено значение меньше граничного

ВАРИАНТ FRT

Все типы ПЦР-смесей-1	К-	ПЦР	Значение отсутствует или больше граничного	Значение отсутствует или больше граничного
-----------------------	----	-----	--	--

ВНИМАНИЕ!

1. Если для положительного контроля ПЦР (К+) сигнал по каналу JOE/Yellow/HEX и FAM/Green больше граничного значения, необходимо повторить амплификацию и детекцию для всех образцов, в которых сигнал по каналу JOE/Yellow/HEX и FAM/Green был больше граничного значения на соответствующем типе ПЦР-смеси-1.
2. Если для отрицательного контроля экстракции ДНК/РНК (В-) (кроме ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI) и/или отрицательного контроля ПЦР (К-) сигнал по каналу JOE/Yellow/HEX или FAM/Green меньше граничного значения, необходимо повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена ДНК/РНК соответствующих патогенов, начиная с этапа выделения (экстракции) ДНК/РНК.

СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Срок годности. 9 мес. Набор реагентов с истекшим сроком годности применению не подлежит.

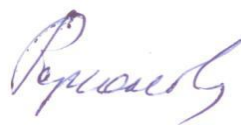
Транспортирование. Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С не более 5 сут. «ПЦР-комплект» вариант FEP/FRT-50 F при получении разуконплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение. Набор реагентов хранить при температуре от 2 до 8 °С (кроме ПЦР-смеси-1 FEP/FRT *Shigella* spp. / *Salmonella* spp., ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Campylobacter* spp. / *Adenovirus*, ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Rotavirus* / *Astrovirus*, ОТ-ПЦР-смеси-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI, ОТ-ПЦР-смеси-2-FEP/FRT, полимеразы (TaqF), ТМ-ревертазы (MMIV) и RT-G-mix-2). ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Shigella* spp. / *Salmonella* spp., ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Campylobacter* spp. / *Adenovirus*, ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Rotavirus* / *Astrovirus*, ОТ-ПЦР-смесь-1-FEP/FRT *Norovirus* / STI, ОТ-ПЦР-смесь-2-FEP/FRT, полимеразу (TaqF), ТМ-ревертазу (MMIV) и RT-G-mix-2 хранить при температуре не выше минус 16 °С.

Условия отпуска. Для лечебно-профилактических и санитарно-профилактических учреждений.

Рекламации на качество набора реагентов «АмплиСенс® ОКИ скрин-FL» направлять в адрес ФГУН Государственный научно-исследовательский институт стандартизации и контроля медицинских биологических препаратов им. Л.А. Тарасевича Роспотребнадзора (119002 г. Москва, пер. Сивцев Вражек, д. 41), тел./факс (499) 241-39-22, а также на предприятие-изготовитель ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора (111123 г. Москва, ул. Новогиреевская, д. 3а), тел. (495) 974-96-42, факс (495) 305-54-23 e-mail: obtk@pcr.ru, и в отдел по работе с рекламациями и организации обучения (тел. (495) 925-05-54, факс (495) 916-18-18, e-mail: products@pcr.ru).

Заведующий НПЛ
ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора



Е.Н. Родионова

Руководитель Государственных испытаний
Зав. лабораторией вирусных кишечных инфекций
и молекулярной биологии ФГУН ГИСК
им. Л.А.Тарасевича Роспотребнадзора



Г.М.Игнатьев