

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ
набора реагентов
АмплиКвант ГМ кукуруза-FL

Только для исследовательских и иных немедицинских целей

АмплиСенс®



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



Только для исследовательских и
иных немедицинских целей

ОГЛАВЛЕНИЕ

НАЗНАЧЕНИЕ	3
ПРИНЦИП МЕТОДА	4
ФОРМЫ КОМПЛЕКТАЦИИ	5
АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	5
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ	6
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ	9
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА ..	11
ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК	12
ФОРМА 1 («ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F)	14
СОСТАВ	14
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ	14
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	15
АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»	15
А. Подготовка пробирок для проведения амплификации	15
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени», анализ результатов	16
В. Интерпретация результатов	16
Г. Расчет относительного количества ГМ кукурузы с использованием шаблона «ГМИ-квант» в формате Microsoft Excel	18
СРОК ГОДНОСТИ, УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ	20
ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЗГОТОВИТЕЛЯ	20
СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ	21
ПРИЛОЖЕНИЕ 1	22
ПРИЛОЖЕНИЕ 2	26
ПРИЛОЖЕНИЕ 3	30
ПРИЛОЖЕНИЕ 4	33

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокращения и обозначения:

ГМ	- генетически модифицированный
ГМО	- генетически модифицированные организмы
ГМИ	- генетически модифицированные ингредиенты
ДНК	- дезоксирибонуклеиновая кислота
К+	- положительный контроль ПЦР
К-	- отрицательный контроль ПЦР
ОК	- отрицательный контроль экстракции
ОКО	- отрицательный контрольный образец
ПЦР	- полимеразная цепная реакция
ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора	- Федеральное бюджетное учреждение науки «Центральный научно-исследовательский институт эпидемиологии» Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
ЭК	- эндогенный контроль
FRT	- флуоресцентная детекция в режиме «реального времени»
IRMM	- Institute for Reference Materials and Measurements (Институт контрольных материалов и измерений Европейского союза)
RSD _r	- relative standard deviation for repeatability (относительное стандартное отклонение повторяемости)
RSD _R	- relative standard deviation for reproducibility (относительное стандартное отклонение воспроизводимости)

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов АмплиКвант ГМ кукуруза-FL, далее – набор реагентов, не является медицинским изделием. Набор реагентов предназначен для определения доли (%) ДНК генетически модифицированной кукурузы от общего количества ДНК кукурузы в продуктах питания, кормах для животных и растительном сырье методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».

Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, экстрагированной из исследуемого материала с помощью комплектов реагентов, рекомендованных Изготовителем.

Набор реагентов рекомендуется использовать после обнаружения в исследуемых образцах ДНК кукурузы и P-35S с помощью набора реагентов АмплиСенс® ГМ кукуруза-FL производства ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

Анализ позволяет количественно определять ГМ кукурузу линий, в геноме которых присутствует энхансер или промотор 35S Cauliflower mosaic virus (L-35S-CaMV / P-35S), а также

другие промоторы, включающие в себя эти последовательности (P-e35S, P-4AS1, P-2xOCS35S, P-SCP1 и т.п.), далее по тексту – P-35S. Поскольку ГМО иные, чем кукуруза, могут содержать P-35S, метод пригоден для количественного определения ДНК ГМ кукурузы в отсутствие других ГМО.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Принцип тестирования основывается на экстракции ДНК из образцов исследуемого материала и одновременной амплификации участков ДНК кукурузы и элемента трансгенных конструкций (P-35S) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией. Эндогенный контроль (ген, специфичный как для трансгенной, так и нетрансгенной кукурузы) позволяет определять присутствие ДНК кукурузы в исследуемом образце и контролировать все этапы ПЦР-исследования для каждого образца.

С полученными на этапе экстракции пробами ДНК проводится реакция амплификации участка ДНК при помощи специфичных к этому участку праймеров и фермента Taq-полимеразы. В составе реакционной смеси присутствуют флуоресцентно-меченые олигонуклеотиды, 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 с помощью амплификатора с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

Набор реагентов содержит систему защиты от контаминации ампликонами за счет применения фермента урацил-ДНК-гликозилазы (УДГ) и дезоксиуридинтрифосфата. Фермент УДГ распознает и катализирует разрушение цепей ДНК, содержащих дезоксиуридин, но не ДНК, содержащей дезокситимидин. Дезоксиуридин отсутствует в природной ДНК, но всегда присутствует в ампликонах, поскольку дезоксиуридинтрифосфат входит в состав смеси дНТФ в реагентах для амплификации. Дезоксиуридин делает контаминирующие 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 2 реакции амплификации. Результат амплификации ДНК регистрируется по двум различным каналам флуоресцентной детекции:

Таблица 1

Канал для флуорофора	FAM	JOE
ДНК-мишень	ДНК P-35S	ДНК кукурузы

Относительное количество ГМ кукурузы определяют с помощью калибровочной прямой, для построения которой при каждой постановке анализа тестируют калибровочные стандарты. Набор реагентов АмплиКвант ГМ кукуруза-FL комплектуется калибровочными стандартами, представляющими собой препараты ДНК с соотношением последовательностей P-35S и ЭК кукурузы, соответствующим содержанию ГМИ 0,1, 1 и 5 %. Калибровочные стандарты необходимо тестировать в двух повторах.

ФОРМЫ КОМПЛЕКТАЦИИ

Форма 1: «ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F

Форма 1 предназначена для проведения реакции амплификации ДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени». Для проведения полного анализа необходимо использовать комплекты реагентов для экстракции ДНК, рекомендованные Изготовителем.

Форма 1 рассчитана на проведение 60 реакций амплификации, включая калибровочные стандарты и контроли.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Аналитические характеристики оценивались с использованием комплекта для экстракции «ДНК-сорб-С-М», комплекта для амплификации и детекции «ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F, сертифицированных стандартов IRMM и рекомбинантных препаратов ДНК.

Аналитическая специфичность	<p>Набор реагентов обнаруживает последовательности ДНК гена, специфичного для генома кукурузы и P-35S.</p> <p>Оценка аналитической специфичности набора реагентов показала отсутствие перекрестных реакций между ДНК растений, P-35S.</p> <p>Аналитическая специфичность набора реагентов доказана при исследовании ДНК не генномодифицированных растений, ДНК животных, а также ДНК генномодифицированных линий кукурузы 3272, 4114, 5307, 59122, 98140, Bt11, Bt-176, DAS-40278-9, GA21, MIR162, MIR604, MON810, MON863, MON88017, MON89034, NK603, T25, TC1507, VCO-O1981-5; сои 305423, 40-3-2, A5547-127, A2704-12, DAS-68416-4, DAS-44406-6, DAS-81419-2, FG72, DP-356043, Syht0h2, риса LL62, свеклы H7-1, картофеля AM04-1020</p>
Предел детекции (Limit of detection, LOD)	10 ³ копий ДНК/мл
	0,01% ГМИ
Предел количественного определения (Limit of quantification, LOQ)	0,03% ГМИ
Диапазон количественной оценки (range of quantitation)	[0,03 – 10]% ГМИ
Правильность (Trueness)	Систематическая погрешность измерения не более ±25% для всех точек диапазона количественной оценки
Повторяемость (repeatability)¹	RSD _r не более 25% для всех значений % ГМИ в пределах диапазона количественной оценки
Воспроизводимость (reproducibility)²	RSD _R менее 25% для всех значений % ГМИ в пределах диапазона количественной оценки

Тест-система разработана в соответствии с ISO 21569:2005, ISO 21570:2005 (ГОСТ Р 53244-2008), ISO 21571:2005 (ГОСТ Р ИСО 21571-2014), ISO 24276:2006 (ГОСТ Р 53214-2008).

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

Работа должна проводиться в лаборатории, выполняющей молекулярно-биологические (ПЦР) исследования продуктов, содержащих растительные компоненты или растительное сырье, с соблюдением требований методических указаний МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий,

¹ оценивается с помощью относительного стандартного отклонения повторяемости, RSD_r

² оценивается с помощью относительного стандартного отклонения воспроизводимости, RSD_R

использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I–IV групп патогенности» и ГОСТ Р 53214-2008 «Продукты пищевые. Методы анализа для обнаружения генетически модифицированных организмов и полученных из них продуктов. Общие требования и определения».

При работе необходимо всегда выполнять следующие требования:

- Температура в помещении лаборатории от 20 до 28 °С, относительная влажность от 15 до 75%.
- 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, упаковку³, 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 фильтром⁴.
- Посуда (ступки и пестики) и металлические инструменты (скальпели, ножницы, пинцеты, насадки для блендера и т.п.), использованные для приготовления проб, выдерживаются в растворе дезинфицирующего средства (например, 0,2% раствор натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты) в течение одного часа,

³ Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, использованные реагенты, упаковка относятся к классу опасности медицинских отходов Г.

⁴ Для удаления надосадочной жидкости с помощью вакуумного отсасывателя используются одноразовые наконечники без фильтра.

моются водопроводной водой с поверхностно-активными моющими средствами и, после отмыwania в проточной и деионизованной воде, высушиваются в сухожаровом шкафу в течение 4 часов при температуре 180 °С.

- 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 инструкции. Применять набор строго по назначению.
- 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 и 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.

Оценка вероятных событий, в результате наступления которых могут произойти отрицательные последствия для организма человека

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

Специфические воздействия комплекта 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)
2. Отдельные для каждой пробы стерильные инструменты (пинцеты, скальпели, ножницы).
3. Фарфоровая ступка с пестиком или гомогенизатор.
4. Измельчитель/мельница, или блендер
5. Одноразовые полипропиленовые завинчивающиеся или плотно закрывающиеся пробирки на 1,5 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
6. Завинчивающиеся крышки к пробиркам (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк.»), США, или аналогичные).
7. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 100, до 200, до 1000 и до 5000 мкл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные
8. Штативы для пробирок объемом 1,5 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
9. Автоматические дозаторы переменного объема (например, ООО «Биохит», Россия, или аналогичные).
10. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °С.
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. Комплект реагентов для экстракции ДНК – «ДНК-сорб-С-М» или другие, рекомендованные Изготовителем.
14. Дополнительные материалы и оборудование для экстракции ДНК – согласно инструкции к комплекту реагентов для экстракции ДНК.

Амплификация с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации

1. Одноразовые полипропиленовые пробирки при работе с «ПЦР-комплект» FRT-50 F:
 - а) Одноразовые полипропиленовые закручивающиеся или плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) для приготовления реакционной смеси;
 - б) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с круглой или плоской оптически прозрачной крышкой или пробирки объемом 0,2 мл в стрипах по 8 шт. с прозрачными крышками (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) – при использовании прибора планшетного типа;
 - в) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой (например, Axugen, 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.
2. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 100, 200 и 1000 мкл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
3. Штативы для пробирок объемом 0,2 мл или 0,1 мл (в соответствии с используемыми комплектами реагентов) (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
4. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс) (например, «БАВ-ПЦР-«Ламинар-С.», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).
5. Вортекс (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).
6. Автоматические дозаторы переменного объема (например, ООО «Биохит», Россия, или аналогичные).
7. Программируемый амплификатор с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени», имеющий 2 или более независимых каналов флуоресцентной детекции (например, Rotor-Gene Q (QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия), CFX96 (Bio-Rad

- Laboratories, Inc. («Био-Рад Лабораториз, Инк.»), США) и другие, рекомендованные Изготовителем).
8. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °С.
 9. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
 10. Емкость для сброса наконечников.

ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Перед началом работы следует ознакомиться с методическими указаниями МУ 2.3.2.1917-04 «Порядок и организация контроля за пищевой продукцией, полученной из/или с использованием сырья растительного происхождения, имеющего генетически-модифицированные аналоги».

Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, полученные ранее на этапе экстракции из исследуемого материала, содержащие последовательность ДНК кукурузы, промотора Р-35S.

Допускается хранение образцов ДНК до проведения ПЦР-исследования:

- при температуре от 2 до 8 °С – 1 неделя;
- при температуре не выше минус 16 °С – в течение года.

Материалом для исследования служат:

- зерна кукурузы, кукурузная крупа и мука, концентрат кукурузного белка;
- каши и другие смеси круп, содержащие кукурузную крупу;
- кукурузные хлопья, чипсы и другие изделия, содержащие кукурузную муку;
- биодобавки, содержащие кукурузные компоненты;
- корма и кормовые добавки для животных, содержащие кукурузные компоненты;
- семена и посадочный материал.

Материалом для исследования не могут служить:

- Рафинированные растительные масла.

Отбор проб проводят согласно действующим национальным стандартам и другим регламентирующим документам, устанавливающим порядок отбора проб для однородных групп пищевого сырья, продуктов питания и кормов.

При отборе образцов соблюдают меры по предотвращению их загрязнения или изменения их состава.

Отбор образцов проводят с использованием одноразовых перчаток, одноразовых или фламбированных инструментов, одноразовых герметично закрывающихся пластиковых контейнеров или пакетов.

Образцы сырья и продуктов рекомендуется хранить в течение 1 мес (при необходимости повторного анализа) согласно условиям, указанным изготовителем продукта питания. Образцы скоропортящихся продуктов рекомендуется хранить в замороженном состоянии (при температуре не выше минус 16 °С) в течение 1 мес (при необходимости повторного анализа).

Транспортирование образцов осуществляют при температуре, рекомендованной для хранения сырья или пищевого продукта. Длительность транспортирования не должна превышать сроков годности продукта.

ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК

На этапе подготовки проб для исследования необходимо учитывать общие требования, описанные в ГОСТ Р ИСО 21571-2014 «Продукты пищевые. Методы анализа для обнаружения генетически модифицированных организмов и полученных из них продуктов. Экстракция нуклеиновых кислот», ГОСТ Р 55576-2013 «Корма и кормовые добавки. Метод качественного определения регуляторных последовательностей в геноме сои и кукурузы».

При подготовке проб должны быть приняты все меры по предотвращению загрязнения лабораторной пробы и изменения ее состава. Перед отбором пробы для анализа вся лабораторная проба должна быть гомогенизирована.

Для подготовки проб к гомогенизации необходимо использовать одноразовые или фламбированные инструменты (пинцеты, скальпели, ножницы).

Пробы плотных продуктов, сухих гранулированных и сыпучих продуктов измельчают с использованием автоматических мельниц или блендеров. Для гомогенизации остальных продуктов используют автоматические гомогенизаторы или

фарфоровые ступки и пестики. Сухие зерна предварительно замачиваются в течение суток.

Продукты, содержащие большое количество сахаров, специй или соли на поверхности целевого продукта , требуют предварительной обработки:

- количество образца, отобранное для гомогенизации, предварительно следует промыть дистиллированной водой 2 раза, каждый раз удаляя воду.
- оставшееся плотное вещество затем использовать для гомогенизации.

Гомогенизированные пробы продуктов с высоким содержанием крахмалистых веществ весом 50-300 мг помещают в одноразовые пластиковые пробирки, добавляют 1,0 мл физиологического раствора во избежание образования клейстера при добавлении лизирующего раствора. Пробы тщательно перемешивают, получая суспензию. Приготовление суспензии допускается также для вязких и пастообразных продуктов.

Из полученных гомогенатов и суспензий проводят экстракцию ДНК. Для этого гомогенаты отбирают в одноразовые пластиковые пробирки (емкостью 1,5 мл) в количестве 30-100 мг. Суспензии и продукты жидкой консистенции отбирают для экстракции в объеме 100 мкл.

ФОРМА 1 («ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F)**СОСТАВ**

«ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F – комплект реагентов для амплификации с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени». Комплект реагентов включает:

Реагент		Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь-FL ГМ кукуруза		Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-лилового цвета	0,6	1 пробирка
ПЦР-буфер-С		Прозрачная бесцветная жидкость	0,3	1 пробирка
Полимераза (TaqF)		Прозрачная бесцветная жидкость	0,03	1 пробирка
К+ ГМ кукуруза 1 %		Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
К–		Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
Калибровочные стандарты	Кст ГМ кукуруза 0,1 %	Прозрачная бесцветная жидкость	0,02	5 пробирок
	Кст ГМ кукуруза 1 %	Прозрачная бесцветная жидкость	0,02	5 пробирок
	Кст ГМ кукуруза 5 %	Прозрачная бесцветная жидкость	0,02	5 пробирок
ОКО		Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	1 пробирка

Комплект реагентов рассчитан на проведение 60 реакций амплификации, включая калибровочные стандарты и контроли.

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

К набору реагентов прилагается на цифровом носителе или находится на официальном сайте Изготовителя (www.amplisens.ru) программное обеспечение в формате Microsoft® Excel для автоматической обработки результатов.

ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

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

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Для экстракции ДНК используется комплект реагентов «ДНК-сорб-С-М». Детальная информация по его использованию изложена в инструкции по применению комплекта реагентов для экстракции ДНК из биологического материала «ДНК-сорб-С-М».

Каждый исследуемый образец рекомендуется тестировать в двух повторах. В качестве отрицательного контроля экстракции используют ОКО.

АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

А. Подготовка пробирок для проведения амплификации

Выбор пробирок для проведения ПЦР 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.

Общий объем реакции – 25 мкл, объем пробы ДНК – 10 мкл.

1. Разморозить пробирку с ПЦР-смесью-FL ГМ кукуруза, перемешать на вортексе и сбросить капли с помощью кратковременного центрифугирования.
2. Для проведения N реакций смешать в отдельной пробирке:
 - **10*(N+1) мкл ПЦР-смеси-FL ГМ кукуруза;**
 - **5*(N+1) мкл ПЦР-буфера-С;**
 - **0,5*(N+1) мкл полимеразы (TaqF).**
3. Перемешать смесь на вортексе, осадить кратковременным центрифугированием и внести по **15 мкл** в пробирки объемом 0,2 мл.
4. Используя наконечник с фильтром, в подготовленные пробирки добавить по **10 мкл ДНК** исследуемых образцов.

ВНИМАНИЕ! При добавлении проб ДНК, экстрагированных с помощью комплектов реагентов для проведения экстракции методом сорбции на силикагеле, необходимо избегать попадания сорбента в реакционную смесь.

5. Поставить контрольные реакции:

- а) калибровочный стандарт 0,1% – в две пробирки внести по 10 мкл Кст ГМ кукуруза 0,1 %.
- б) калибровочный стандарт 1% – в две пробирки внести по 10 мкл Кст ГМ кукуруза 1 %.
- в) калибровочный стандарт 5% – в две пробирки внести по 10 мкл Кст ГМ кукуруза 5 %.
- г) отрицательный контроль ПЦР (К–) – внести в пробирку 10 мкл К–.
- д) положительный контроль ПЦР (К+) – внести в пробирку 10 мкл К+ ГМ кукуруза 1 %.
- е) отрицательный контроль экстракции (ОК) – внести в пробирку 10 мкл пробы, выделенной из ОКО.

Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени», анализ результатов

Порядок работы с помощью приборов **Rotor-Gene 3000**, **Rotor-Gene 6000** (Corbett Research, Австралия) и **Rotor-Gene Q** (QIAGEN, Германия) смотрите в **Приложении 1**.

Порядок работы с помощью приборов **iCycler iQ5** и **iCycler iQ** (Bio-Rad, США) смотрите в **Приложении 2**.

Порядок работы с помощью прибора «**ДТ-96**», «**ДТпрайм**» (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия) смотрите в **Приложении 3**.

Порядок работы с помощью прибора «**АНК-16**»/«**АНК-32**» (ЗАО «Синтол», Россия) смотрите в **Приложении 4**.

В. 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 двум каналам:

Таблица 2

Канал для флуорофора	FAM	JOE
Регистрация сигнала, свидетельствующего о накоплении продукта амплификации	ДНК Р-35S	ДНК кукурузы

Результаты интерпретируются на основании наличия (или отсутствия) пересечения кривой флуоресценции S-образной (сигмообразной) формы с установленной на соответствующем

уровне пороговой линией, что определяет наличие (или отсутствие) для данной пробы ДНК значения порогового цикла (C_t) в соответствующей графе в таблице результатов.

Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для положительного и отрицательного контролей амплификации и отрицательного контроля экстракции ДНК, в соответствии с таблицей оценки результатов контрольных реакций (см. табл. 3).

Таблица 3

Контроли	Контролируемый этап анализа	Значение C_t по каналу	
		FAM/Green	JOE/Yellow
OK	Экстракция ДНК	Нет значений	Нет значений
K-	ПЦР	Нет значений	Нет значений
K+	ПЦР	≤ 33	≤ 27

Результат анализа считается **невалидным**, если для данной пробы не определено (отсутствует) или превышает 35 значение порогового цикла C_t по каналу JOE. В этом случае требуется повторное проведение анализа данной пробы, начиная с экстракции ДНК. При этом экстракция проводится с добавлением экзогенного ВКО STI-87 для контроля качества полученного препарата ДНК с помощью набора реагентов «АмплиСенс® Плант-контроль-FL». При повторном получении аналогичного результата по каналу для флуорофора JOE и приемлемом качестве ДНК (см. инструкцию по применению набора реагентов «АмплиСенс® Плант-контроль-FL»), образец считать не подлежащим анализу из-за отсутствия или низкого содержания в нем ДНК кукурузы.

Возможные ошибки:

1. Отсутствие положительного сигнала в пробе с положительным контролем ПЦР (K+) или превышение граничного значения C_t , указанного в табл. 3 может свидетельствовать о неправильно выбранной программе амплификации и о других ошибках, допущенных на этапе постановки ПЦР. В таком случае необходимо провести этап ПЦР повторно.
2. Появление любого значения C_t в таблице результатов для отрицательного контроля экстракции (OK) (на любом из каналов) и для отрицательного контроля ПЦР (K-) (на

любом из каналов) свидетельствует о наличии контаминации реагентов или образцов. В этом случае результаты анализа по всем пробам считаются недействительными. Требуется повторить ПЦР-исследование всех проб, начиная с этапа экстракции ДНК, а также предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации.

Г. Расчет относительного количества ГМ кукурузы с использованием шаблона «ГМИ-квант» в формате Microsoft Excel

Значения пороговых циклов Ct анализируются с помощью шаблона «ГМИ-квант». В соответствии с этими значениями автоматически происходит построение калибровочной прямой и расчет относительного количества ГМ кукурузы. Калибровочная прямая строится на основании заданных концентраций калибровочных стандартов и полученных средних значений разницы пороговых циклов (среднее ΔCt) между ДНК Р-35S и ДНК кукурузы для двух повторов каждого калибровочного стандарта.

Выполнение автоматической обработки результатов:

1. Открыть файл *ГМИ-квант_шаблон*.
ВНИМАНИЕ! Для работы с *ГМИ-квант_шаблоном* должны быть включены макросы *Microsoft Excel*.
2. Сохранить файл под другим именем.
3. Перейти на лист *Экспорт*.
4. Перенести названия образцов в столбец *Name* полей *FAM* и *JOE*.
5. Перенести значения Ct для Р-35S в столбец Ct поля *FAM*.
6. Перенести значения Ct для ДНК кукурузы в столбец Ct поля *JOE*.
7. Нажать кнопку *Обновить данные*. При необходимости исправления введенных данных, изменить их в ячейке и нажать кнопку *Обновить данные*.

Результат расчета концентрации ГМО считается достоверным, если:

1. Коэффициент корреляции (R^2), полученный в шаблоне «ГМИ-квант», **более 0,97**.

2. Полученные расчетные значения для **К+ ГМ кукуруза 1%** и **калибровочных стандартов** укладываются в следующие диапазоны:

Кст 0,1 %: $0,1 \pm 0,025$ %;

Кст 1 % и К+ ГМ кукурузы 1 %: $1 \pm 0,25$ %;

Кст 5 %: $5 \pm 1,25$ %.

Таблица 4

Интерпретация результатов для исследуемых образцов при проведении количественного ПЦР-исследования

Результат	Интерпретация
Рассчитанное значение % ГМИ больше, чем 10%.	Содержание ГМ кукурузы более 10%
Рассчитанное значение % ГМИ находится в пределах диапазона количественной оценки набора реагентов.	Содержание ГМ кукурузы X,XX%.
Рассчитанное значение % ГМИ меньше, чем 0,03%.	Содержание ГМ кукурузы менее 0,03%

Возможные ошибки:

1. Коэффициент корреляции (R^2), полученный в шаблоне «ГМИ-квант», **менее 0,97**. Требуется перестановка всех проб, начиная с этапа амплификации.
2. Полученные расчетные значения для **К+ ГМ кукуруза 1 %** и **калибровочных стандартов** не укладываются в указанные выше диапазоны. Требуется перестановка всех проб, начиная с этапа амплификации.

СРОК ГОДНОСТИ, УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Срок годности. 12 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 °С не более 5 сут в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств.

Хранение. Комплект реагентов «ПЦР-комплект» (кроме К+ ГМ кукуруза 1 %, К– и ОКО) хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 °С. К+ ГМ кукуруза 1 %, К– и ОКО хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С. ПЦР-смесь-FL ГМ кукуруза 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.

Рекламации на качество набора реагентов направлять по адресу 111123, г. Москва, ул. Новогиреевская, дом 3А, e-mail: obtk@pcr.ru)⁵.

⁵ Отзывы и предложения о продукции «Амплисенс» вы можете оставить, заполнив анкету потребителя на сайте: www.amplisens.ru.

СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ

REF

Номер по каталогу



Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению

LOT

Код партии



Содержимого достаточно для проведения n-количества тестов

RUO

Только для исследовательских и иных немедицинских целей



Использовать до

VER

Дата изменения



Обратитесь к инструкции по применению



Температурный диапазон



Не допускать воздействия солнечного света



Изготовитель



Дата изготовления

ПРИЛОЖЕНИЕ 1

ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ И АНАЛИЗ РЕЗУЛЬТАТОВ С ПОМОЩЬЮ ПРИБОРОВ Rotor-Gene 3000/6000 (Corbett Research, Австралия) и Rotor-Gene Q (QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия)

Для работы с прибором Rotor-Gene 3000 следует использовать программу Rotor-Gene версии 6, с прибором Rotor-Gene 6000 и Rotor-Gene Q – программу Rotor-Gene 6000 версии 1.7 (build 67) или выше.

Далее по тексту термины, соответствующие разным версиям приборов и программного обеспечения, указаны в следующем порядке: для прибора Rotor-Gene 3000 / для англоязычной версии программы Rotor-Gene 6000/Q / для русскоязычной версии программы Rotor-Gene 6000/Q.

Проведение амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала

1. Включить прибор, запустить программу Rotor-Gene.
2. Поместить подготовленные для проведения ПЦР пробирки в ротор амплификатора, начиная с ячейки номер 1 (ячейки ротора пронумерованы, эти номера используются в дальнейшем для программирования положения проб в амплификаторе), установить ротор в прибор, закрыть крышку.

ВНИМАНИЕ! Лунка 1 обязательно должна быть заполнена какой-либо исследуемой пробиркой (*не пустой*).

3. Запрограммировать прибор согласно инструкции изготовителя прибора.
4. Нажать кнопку **New/Новый** в основном меню программы. Для создания шаблона в открывшемся окне **New Run/Новый тест** следует выбрать вкладку **Advanced/Детальный мастер**.
5. Во вкладке выбрать шаблон запуска эксперимента **TwoStep/Hidrolysis Probes/Двухшаговый цикл**. Нажать кнопку **New/Новый**.
6. В открывшемся окне выбрать ротор на 36 лунок **36-Well Rotor/36-луночный ротор** и поставить галочку напротив

позиции **No Domed 0,2ml Tubes / Locking Ring Attached/Кольцо закреплено**. Нажать кнопку **Next/Далее**.

7. В открывшемся окне задать оператора и выбрать объем реакционной смеси: **Reaction volume/Объем реакции – 25 мкл**. Установить галочку напротив позиции **15 µl oil layer volume/15 µL с добав. воска**. Нажать кнопку **Next/Далее**.
8. В окне **New Run Wizard/Мастер Нового Теста** необходимо задать температурный профиль эксперимента. Для этого нажать кнопку **Edit profile/Редактор профиля** и задать программу амплификации:

Цикл	Температура, °C	Время	Измерение флуоресценции	Кол-во циклов
Hold/Удерж. темп-ры	95	15 мин	–	1
Cycling/Циклирование	95	10 с	–	40
	59	60 с	FAM/Green, JOE/Yellow	

9. Нажать дважды кнопку **OK/Да**.
10. В окне **New Run Wizard/Мастер Нового Теста** нажать кнопку **Calibrate/«Gain Optimisation.../Опт.уровня сигн.** В открывшемся окне **Auto Gain Calibration Setup/Автоматическая оптимизация уровня сигнала** нажать кнопку **Calibrate Acquiring/Optimise Acquiring/Опт.детек-мых**, пометить галочкой бокс в строке **Perform Calibration Before 1st Acquisition/Perform Optimisation Before 1st Acquisition/Выполнить оптимизацию при 1-м шаге детекции**. Для канала **FAM/Green** установить параметры **Min Reading/Миним. Сигнал – 12Fl** и **Max Reading/Максим. Сигнал – 20Fl**. Для канала **JOE/Yellow** установить параметры **Min Reading/Миним. Сигнал – 5Fl** и **Max Reading/Максим. Сигнал – 10Fl**. Окно закрыть, нажав кнопку **Close/Заккрыть**.
11. Нажать кнопку **Next/Далее**, запустить амплификацию кнопкой **Start run/Старт**.
12. Дать название эксперимента и сохранить его на диске (в этом файле будут автоматически сохранены результаты данного эксперимента).

В процессе работы амплификатора или по окончании его работы необходимо запрограммировать положение пробирок в

роторе. Для этого надо использовать кнопку **Edit samples/Правка образцов** (в нижней правой части основного окна). Все исследуемые образцы, калибровочные стандарты и контроли обозначить как **Unknown/Образец**. Стандартам **Кст 0,1 %**, **Кст 1 %** и **Кст 5 %** присвоить имена **0,1%**, **1%** и **5%**, соответственно.

Анализ результатов

Анализ результатов амплификации промотора P-35S (канал FAM/Green):

1. Нажать в меню кнопку **Analysis/Анализ**, выбрать режим анализа **Quantitation/Количественный**, нажать кнопку **Cycling A. FAM/Cycling A. Green, Show/Показать**.
2. Выбрать линейную шкалу графического изображения результатов, нажав кнопку **Linear scale/Линейная шкала**, в нижней части окна справа (если эта шкала активна по умолчанию, вместо кнопки **Linear scale/Линейная шкала** видна кнопка **Log scale/Лог.шкала**).
3. Отменить автоматический выбор уровня пороговой линии **Threshold/Порог**.
4. В меню основного окна **Quantitation analysis/Количественный анализ** должны быть активированы кнопки **Dynamic tube/Динамич.фон** и **Slope Correct/Коррек. уклона**.
5. В меню **CT Calculation/Вычисление CT** (в правой части окна) выставить **Threshold/Порог** = 0.05.
6. Выбрать параметр **More settings/Outlier Removal/Устранение выбросов** и установите значение порога отрицательных проб (**NTC threshold/Порог Фона – ПФ (NTC)**) равным **10 %**.
7. В меню **Eliminate cycles before:/Исключить циклы до:** (в правой части окна) выставить 10.
8. В таблице результатов (окно **Quant. Results/Количественные Результаты**) появятся значения **Ct**.

Анализ результатов амплификации ДНК кукурузы (эндогенного контроля) (канал JOE/Yellow):

1. Нажать в меню кнопку **Analysis/Анализ**, выбрать режим анализа **Quantitation/Количественный**, нажать кнопку

Cycling A. JOE/Cycling A. Yellow, Show/Показать.

2. Выбрать линейную шкалу графического изображения результатов, нажав кнопку **Linear scale/Линейная шкала**, в нижней части окна справа (если эта шкала активна по умолчанию, вместо кнопки **Linear scale/Линейная шкала** видна кнопка **Log scale/Лог.шкала**).
3. Отменить автоматический выбор уровня пороговой линии **Threshold/Порог**.
4. В меню основного окна **Quantitation analysis/Количественный анализ** должны быть активированы кнопки **Dynamic tube/Динамич.фон** и **Slope Correct/Коррек. уклона**.
5. В меню **CT Calculation/Вычисление CT** (в правой части окна) выставить **Threshold/Порог** = 0.05.
6. В меню окна **More settings/Outlier Removal/Устранение выбросов** установить значение **NTC threshold/Порог Фона – ПФ (NTC) – 10%**.
7. В меню **Eliminate cycles before:/Исключить циклы до:** (в правой части окна) выставить 10.
8. В таблице результатов (окно **Quant. Results/Количественные Результаты**) появятся значения **Ct**.

ПРИЛОЖЕНИЕ 2

ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ И АНАЛИЗ РЕЗУЛЬТАТОВ С ПОМОЩЬЮ ПРИБОРОВ iCycler iQ и iCycler iQ5 (Bio-Rad Laboratories, Inc. («Био-Рад Лабораториз, Инк.»), США)

Проведение амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала

1. Включить прибор и блок питания оптической части прибора. Проводить измерения не менее чем через 30 мин после включения оптической части прибора.
2. Открыть программу iCycler.
3. Задать схему планшета – расположение пробирок в модуле и измерение флуоресцентного сигнала во всех пробирках по каналам **FAM** и **JOE**.
 - Для прибора **iCycler iQ5** в окне **Selected Plate Setup** модуля **Workshop** нажать кнопку **Create New** или **Edit**. Редактировать схему планшета в режиме **Whole Plate loading**. В опции **Select and load Fluorophores** задать измерение флуоресцентного сигнала во всех пробирках по каналам **FAM**, **JOE**. Задать объем реакции (**Sample Volume**) **25** мкл, тип крышек (**Seal Type**): **Domed Cap**, тип пробирок (**Vessel Type**): **Tubes**. Сохранить заданную схему планшета, нажав кнопку **Save&Exit Plate Editing**.
 - Для прибора **iCycler iQ** отредактировать схему планшета в окне **Edit Plate Setup** модуля **Workshop**. Для этого в опции **Samples: Whole Plate Loading** задать схему расположения образцов в реакционном модуле и указать имя каждой пробы в окне **Sample Identifier**. В опции **Select and load Fluorophores** задать измерение флуоресцентного сигнала во всех пробирках по каналам **FAM-490** и **JOE-530**. Сохранить схему планшета, задав имя файла в окне **Plate Setup Filename** (с расширением .pts) и нажав кнопку **Save this plate setup** (в верхней части экрана). Можно редактировать уже использованный ранее **Plate Setup**, для этого в окне **Library** открыть **View Plate Setup**, выбрать нужный **Plate Setup** (файл с расширением .pts) и нажать кнопку **Edit** справа. Отредактированный файл нужно также сохранить перед использованием. Назначить использование данной схемы

планшета, нажав кнопку **Run with selected protocol**.

4. Задать программу амплификации:

Цикл	Температура, °C	Время	Измерение флуоресценции	Кол-во циклов
1	95	15 мин	–	1
2	95	15 с	–	42
	59	60 с	FAM, JOE	

- Для прибора **iCycler iQ5** в окне **Selected Protocol** модуля **Workshop** нажать кнопку **Create New** или **Edit**. Задать параметры амплификации и сохранить протокол, нажав кнопку **Save&Exit Protocol Editing**. При последующих постановках можно выбрать файл с этой программой в блоке **Protocol** (по умолчанию файлы протоколов сохраняются в папке **Users**).
 - Для прибора **iCycler iQ** выбрать опцию **Edit Protocol** модуля **Workshop**. Задать параметры амплификации (количество циклов, время и температуру циклирования), а в окне справа указать шаг считывания флуоресцентного сигнала: **Cycle 3 – Step 2**. Сохранить протокол, задав имя файла в окне **Protocol Filename** и нажав кнопку **Save this protocol** (в верхней части экрана). При последующих постановках можно выбрать файл с этой программой в закладке **View Protocol** в модуле **Library**. Выбрав или отредактировав нужную программу, назначить ее использование, нажав кнопку **Run with selected plate setup**.
5. Поместить предварительно подготовленные пробирки в модуль в соответствии с заданной схемой.
6. Запустить выполнение выбранной программы с заданной схемой планшета.
- Для прибора **iCycler iQ5** перед запуском выполнения программы следует проверить правильность выбранного протокола (**Selected Protocol**) и схемы планшета (**Selected Plate Setup**). Для запуска нажать кнопку **Run**. Выбрать для измерения факторов лунок вариант **Collect Well Factors from Experimental Plate**. Нажать кнопку **Begin Run**, дать название эксперимента (в этом файле будут автоматически сохранены результаты данного эксперимента) и нажать **OK**.

- Для прибора **iCycler iQ** перед запуском выполнения программы в окне **Run Prep** следует проверить правильность выбранного имени протокола и схемы планшета. Выбрать для измерения факторов лунок вариант **Experimental Plate** в меню **Select well factor source**. Задать объем реакционной смеси в окне **Sample Volume** – **25** мкл. Для запуска нажать кнопку **Begin Run**, дать название эксперимента (в этом файле будут автоматически сохранены результаты данного эксперимента) и нажать **OK**.
- 7. Стандартам **Кст 0,1 %**, **Кст 1 %** и **Кст 5 %** присвоить имена **0,1%**, **1%** и **5%**, соответственно.
- 8. После окончания программы приступить к анализу результатов.

Анализ результатов:

1. Запустить программу и открыть файл с результатами эксперимента. Для этого:
 - Для прибора **iCycler iQ5** выбрать нужный файл с данными анализа в окне **Data File** модуля **Workshop** и нажать кнопку **Analyze**.
 - Для прибора **iCycler iQ** в модуле **Library** активировать окно **View Post-Run Data**. В окне **Data Files** выбрать нужный файл с данными анализа и нажать кнопку **Analyze Data**.
2. Анализ результатов проводить по каналам **JOE** и **ROX**. Результаты обрабатывать для каждого канала по отдельности, активируя кнопку с названием соответствующего флуорофора.
3. В режиме анализа данных **PCR Base Line Subtracted Curve Fit** (выбирается по умолчанию) поочередно для каждого канала установить пороговую линию, двигая ее курсором при нажатой левой кнопке мыши, на уровне **5-10 %** от максимального значения флуоресцентного сигнала образца **K+**. При этом пороговая линия должна пересекать только S-образные кривые накопления сигнала положительных образцов и контролей на участке характерного экспоненциального подъема флуоресценции, переходящего в линейный подъем и не пересекать базовую линию.

Примечание – Чтобы выделить график образца «К+» (или другого желаемого образца) установить курсор в схеме планшета, либо в таблице результатов

4. Нажать кнопку **PCR Quant** (iCycler iQ) или кнопку **Results** (iCycler iQ5) и вывести на экран таблицу результатов со значениями *Ct*.

ПРИЛОЖЕНИЕ 3

ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ И АНАЛИЗ РЕЗУЛЬТАТОВ ПРИ ПОМОЩИ ПРИБОРОВ «ДТ-96», «ДТпрайм» («ДНК-Технология», Россия)

Проведение амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала

1. Включить прибор и запустить программу *RealTime_PCR v.7.3* или выше, запрограммировать прибор согласно инструкции изготовителя прибора. В стартовом окне необходимо выбрать существующего оператора или добавить нового оператора и выбрать режим *Работа с прибором*.
2. В диалоговом окне *Список приборов* выбрать необходимый прибор и нажать кнопку *Подключить*.
3. В меню *Тест* выбрать команду *Создать новый тест*, ввести название нового теста – например, *ГМ-количество* – и нажать кнопку *ОК*. В появившемся окне *Тест* задать следующие параметры:
 - *Тип* – **качественный** (так как количественный расчёт производится в отдельной программе).
 - *Метод* – **Пороговый (Ct)**.
 - *Пробирки* – отметить галочкой **образец, контроль +, контроль –**.
 - *Контроли*: **положительный (К+) – 1, отрицательный (К-) – 1**.
 - *Объем рабочей смеси в пробирке* – **25 мкл**.
 - *Флуорофоры* – **Fam – специфика; Hex – ВК**.
 - Задать программу амплификации. Для этого в окне *Тест* нажать кнопку *Создать новую программу*, задать параметры амплификации и сохранить шаблон, нажав кнопку *ОК*. Ввести имя файла, нажать кнопку *Сохранить*.

Цикл	Температура, °С	Время	Измерение флуоресценции	Кол-во циклов
1	95	15 мин	–	1
2	95	10 с	–	40
	59	60 с	Fam, Hex	

4. В окне *Тест* нажать кнопку *ОК*.
5. Выбрать вкладку *Протокол*. Нажать кнопку *Добавить тест*

- и в появившемся окне выбрать название **ГМ-количество**, указать количество образцов и нажать **ОК**.
6. Присвоить имена образцам в графе **Идентификатор** появившейся таблицы. Стандартам **Кст 0,1 %**, **Кст 1 %** и **Кст 5 %** присвоить имена **0,1%**, **1%** и **5%**, соответственно. Указать расположение пробирок в рабочем блоке прибора, поставив галочку напротив функции **Свободное заполнение**, сняв предварительно галочку с функции **Автозаполнение**. Нажать кнопку **Применить**.
 7. В открывшейся вкладке **Запуск программы амплификации** указать **объем рабочей смеси – 25 мкл** и нажать кнопку **Запуск программы**.
 8. Нажать кнопку **Открыть блок** и установить пробирки в строгом соответствии с указанным расположением пробирок в рабочем блоке прибора.

ВНИМАНИЕ! Следите за тем, чтобы на стенках пробирок не оставалось капель, так как падение капли в процессе амплификации может привести к сбою сигнала и усложнить анализ результатов. Не переворачивать пробирки (стрипы) при установке в прибор.

9. Последовательно нажать кнопки **Заккрыть блок** и **Запуск программы**. Сохранить эксперимент. Поставить при необходимости галочку **Выключить прибор по завершении амплификации**.

Анализ результатов амплификации участка промотора P-35S и ДНК кукурузы (каналы Fam и Hex, соответственно).

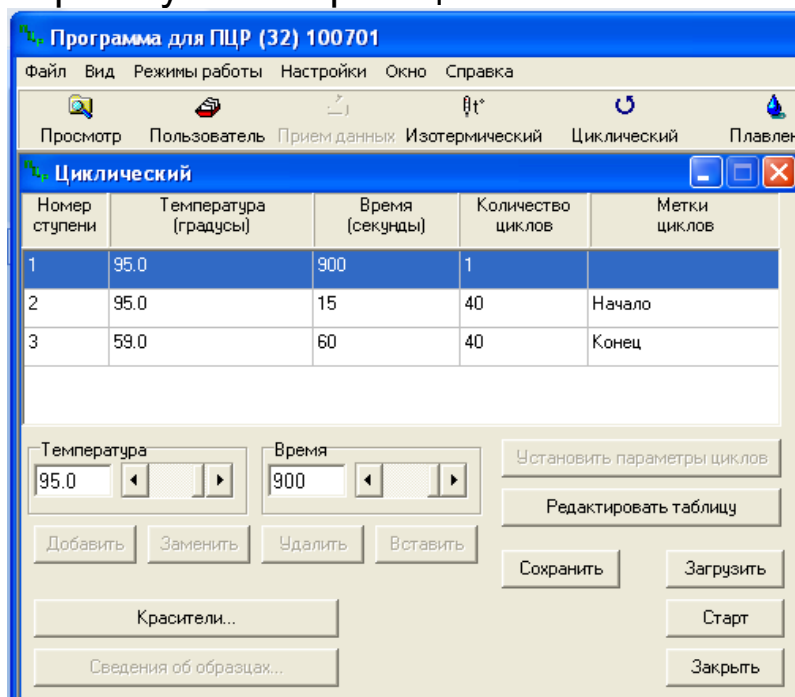
1. Открыть сохраненный файл с данными анализа.
2. Указать в выпадающем списке **Тип анализа: St(Cp) для всех каналов (Мультиплекс** для версии программы v.7.5. и выше).
3. Указать в выпадающем списке **Метод: Пороговый (St)**.
4. Нажать кнопку **Изменить параметры анализа** и выставить критерии положительных результатов по нижней и верхней границам 10 %. Опцию **Нормализация данных** не использовать (галочка напротив соответствующей графы должна отсутствовать).
5. Отключить **Фитирование** (сглаживание) данных при помощи кнопки **Ф** (отжать кнопку).

6. Для каждого канала проверить правильность автоматического выбора пороговой линии. Пороговая линия (***Threshold***) должна пересекать только S-образные (сигмообразные) кривые накопления сигнала положительных образцов и контролей на участке характерного экспоненциального подъема флуоресценции, переходящего в линейный подъем и не пересекать базовую линию. В случае если это не так, необходимо установить пороговую линию вручную на уровне **5-10 %** от максимального значения флуоресценции, полученного для образца **K+**.

ПРИЛОЖЕНИЕ 4

ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ И АНАЛИЗ РЕЗУЛЬТАТОВ ПРИ ПОМОЩИ ПРИБОРОВ «АНК-16», «АНК-32» (ЗАО «Синтол», Россия)

1. Включить прибор в соответствии с инструкцией по эксплуатации. Запустить программу **ПЦР**. Нажать клавишу **Активация** для прогрева крышки прибора. Время прогрева прибора составляет 15-20 минут. Запрограммировать прибор согласно инструкции изготовителя прибора.
2. Выбрать пункт меню **Циклический**. В появившемся окне при нажатой (неактивной) кнопке **Редактировать таблицу** задать программу амплификации:

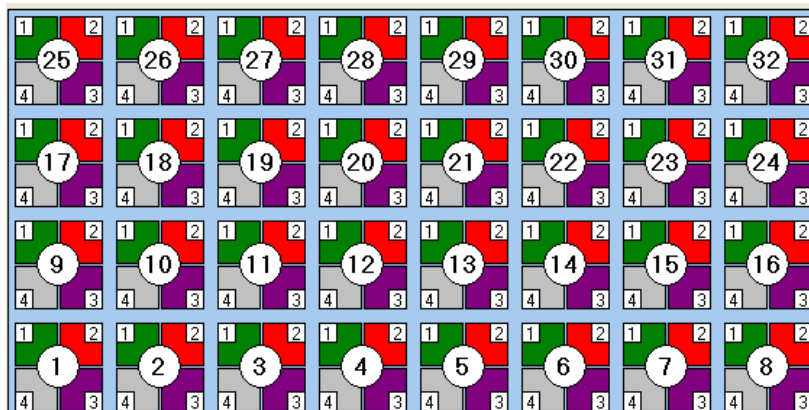


3. Температура и время каждого шага/ступени амплификации устанавливаются в нижней половине окна, с помощью клавиатуры или бегунков. После установки каждого значения необходимо нажать кнопку **Заменить**. Для изменения количества шагов используются кнопки **Добавить**, **Удалить** и **Вставить**.
4. Для установки количества циклов в окне **Циклический** нажать кнопку **Установить параметры циклов**. В появившемся окне установить следующие значения **Начало** – шаг 2, **Конец** – шаг 3, **Количество циклов** – 40. Нажать кнопку **Применить**.
5. В том же окне (**Циклический**) нажать кнопку **Красители** и в появившемся списке отметить используемые каналы детекции: FAM, R6G, затем нажать **OK**.

6. Для сохранения программы амплификации в окне **Циклический** выбрать **Сохранить**. В открывшемся окне выбрать **Создать пользователя** или выбрать пользователя из списка в левом верхнем углу. При создании пользователя задать имя пользователя и нажать **ОК**. Отметив в списке имя пользователя, нажать **Сохранить**. В появившемся окне ввести название программы (метода) – например, **ГМО-количество** – и нажать **ОК**.

Запуск амплификации.

1. Для запуска ранее созданной программы в окне **Циклический** выбрать **Загрузить**, далее соответствующего пользователя в левой части окна и название программы (метода) в правой, далее нажать **Загрузить**.
2. В окне **Циклический** нажать кнопку **Сведения об образцах**. Задать названия образцов, используя строку ввода в правой части и кнопку **Задать** (над строкой ввода). Стандартам **Кст 0,1 %**, **Кст 1 %** и **Кст 5 %** присвоить имена **0,1%**, **1%** и **5%**, соответственно. С помощью функции **Кратность** можно указать число повторов одного образца (не более 3-х) для автоматического заполнения строк таблицы одноименными названиями. Тип всех образцов (список в правом верхнем углу) указывается, как **ИО** (испытуемый образец); этот тип образцов используется по умолчанию. Необходимо задать названия образцов для каждого используемого канала в отдельности, переключая вкладки каналов слева вверху окна. Доступна функция копирования и вставки списка образцов, заданного для одного канала на другие каналы (список копируется целиком, выделение не предусмотрено). После заполнения таблицы нажать **ОК**.
3. Открыть крышку прибора и установить пробирки со сферическими крышками в соответствующие ячейки, закрыть и завинтить крышку. Ячейки нумеруются следующим образом (вид сверху):



4. Проверить правильность заданной программы и нажать **Старт** для запуска теста.
5. При появлении окна **Проверка времени измерения** выбрать **2**, нажать **ОК**. После этого программа амплификации начнёт выполняться.
6. После завершения амплификации перейти к анализу результатов.

Анализ результатов амплификации участка промотора P-35S и ДНК кукурузы (каналы FAM и R6G соответственно)

1. В меню **Настройки** выбрать пункт **Расчет**. В открывшемся окне установить следующие значения параметров.

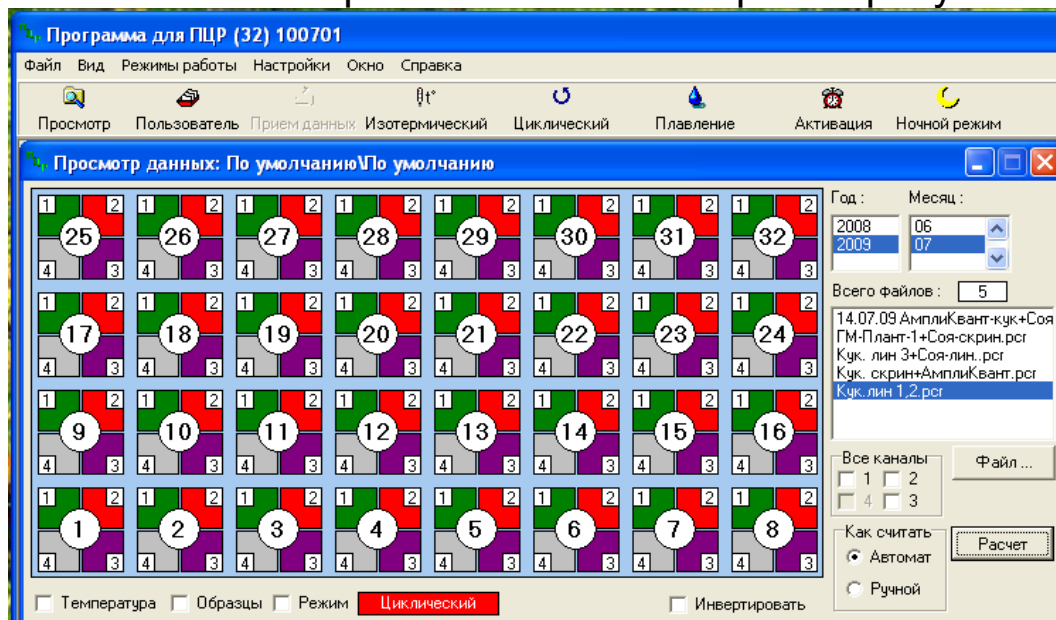
Параметр	Канал 1	Канал 2	Канал 3	Канал 4
Отношение максимум/минимум больше, чем :	1.300	1.300	1.300	1.300
Отношение между соседними точками меньше	2.100	2.100	2.100	2.100
Абсолютный рост по амплитуде больше, чем :	50	100	50	50
Порог :	0.000			
Расчет по последним точкам				
Отношение максимум/минимум больше, чем	1.100	1.100	1.100	1.100
Уровень порогового цикла:	0.000 <input type="checkbox"/> Включить в расчет			
Число точек на полке:	3			

Buttons: Применить и Выйти, ОК, Отмена

После установки параметров нажать **ОК**. Данные установки сохранятся при следующем запуске программы **ПЦР**.

2. Нажать кнопку **Просмотр**. Файлы результатов автоматически сохраняются во внутренние папки программной папки **FILES**, нумерованные соответствующим

годом и месяцем постановки. Используемое по умолчанию имя файла содержит дату и время постановки (Число-Часы-Минуты-Секунды). Имя файла можно изменить через папку **FILES**. Файлы результатов имеют расширение *.pcr. В правой части окна выбрать год и месяц данной постановки, ниже из списка выбрать имя искомого файла результатов.



3. В окне **Просмотр данных** отметить галочкой пункт **Режим**. В появившемся окне в пункте **Номер ступени для расчета** выставить значение **3** (если выставлено другое значение). Закрывать окно **Режим**.
4. В окне **Просмотр данных** выставить режим **Автомат**, если он не выбран, далее нажать кнопку **Расчет**. Появится окно с нормированными графиками и значениями пороговых циклов для всех ячеек по всем использованным каналам детекции. Для перехода на другую страницу нажать на кнопку с цифрой (соответствующей номеру первой показываемой в списке образцов ячейки) в верхнем правом углу окна. Для печати или сохранения результатов в формате текстового документа (TXT) нажать соответствующие кнопки в верхнем левом углу.

Лист вносимых изменений

Редакция	Место внесения изменений	Суть вносимых изменений
15.02.08	---	Изменен каталожный номер Объединенная инструкция для приборов «Rotor-Gene» 3000/6000 и «iQ iCycler»
	По всему тексту	Изменено наименование комплекта реагентов «ПЦР-FRT» на «ПЦР-комплект»
04.07.08	---	Добавлены формы комплектации
	По всему тексту	Изменено название набора реагентов на «АмплиКвант ГМ кукуруза-FL»
		Уточнено написание: 1. ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора 2. Методические рекомендации «Взятие, транспортировка, хранение клинического материала для ПЦР-диагностики», Москва, 2008 г.
	Приложение 2	Добавлен прибор «iQ5» («BioRad», США)
Рекламации	Исправлен телефон ООО «ИнтерЛабСервис» – (495) 925-05-54	
29.09.08	п. Название	Уточнено название набора реагентов
20.11.08	п. Состав	Изменён объем и цвет ОКО с 1,6 мл на 1,2 мл, прозрачная бесцветная жидкость
24.08.09	Нижний колонтитул	Указано соответствие каталожного номера и формы комплектации
20.01.10	п. Проведение ПЦР-амплификации	Добавлено проведение амплификации на приборах ДТ-96 и АНК-32
	Возможные ошибки	Уточнения по тексту
	По тексту	Изменен порядок разделов. Добавлены разделы: «Принцип метода», «Аналитические характеристики» и «Подготовка исследуемого материала к экстракции ДНК». Удален раздел «Обеззараживание».
29.09.10	По тексту	Добавлен прибор Rotor-Gene Q (QIAGEN, Германия) Удалены кавычки из названий иностранных приборов.
	Проведение амплификации и анализ результатов при использовании прибора «ДТ-96» («ДНК-Технология», Россия).	В п.6 анализа результатов фраза «В случае если это не так, необходимо повысить уровень порога» изменена на «В случае если это не так, необходимо установить пороговую линию вручную на уровне 5-10% от максимального значения флуоресцентного сигнала ПКО».
	Возможные ошибки	В п. 1 фраза «В этом случае результаты анализа по всем пробам считаются недействительными. Требуется повторить анализ всех проб, а также предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации» изменена на «В этом случае результаты анализа положительных образцов считаются недействительными. Требуется повторить анализ всех положительных по данному каналу детекции проб, а также предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации».
04.08.11 RT	По тексту	Добавлен раздел «Символы, используемые в печатной продукции»
		Изменено название института на ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора
		«Вариант FRT» исправлен на «формат FRT»
	Форматы и формы	Исправления по шаблону Добавлена форма 3 – комплектация наборов оптом

	выпуска набора реагентов	
	Меры предосторожности	СП 2.1.7.728-99 «Правила сбора, хранения и удаления отходов лечебно-профилактических учреждений» заменен на СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами»
	Срок годности. Условия транспортирования и хранения	Добавлена фраза о хранении вскрытых реагентов Добавлена информация о хранении ПЦР-смесь-1-FRT ГМ кукуруза защищенном от света месте
	Титульная страница	Добавлен символ, обозначающий «изделие для <i>in vitro</i> диагностики»
	Нижний колонтитул	«Кат. №» и «дата изменения» заменены на соответствующие символы
12.08.11 RT	Меры предосторожности	МУ 1.3.1888-04 «Организация работы при исследованиях методом ПЦР материала, инфицированного патогенными биологическими агентами III-IV групп патогенности» заменены на МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I–IV групп патогенности».
28.09.11 VV	Титульная страница	Добавлены символ, наименование и адрес производителя Значок «Изделие для <i>in vitro</i> диагностики» перемещен в правый нижний угол страницы Удалена информация из нижнего колонтитула
	Меры предосторожности	Удалена таблица реагентов, подлежащих маркировке как содержащие опасные вещества
	Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала	Указаны МУ 2.3.2.1917-04 «Порядок и организация контроля за пищевой продукцией, полученной из/или с использованием сырья растительного происхождения, имеющего генетически-модифицированные аналоги»
14.03.12 IvI	Принцип метода	Раздел переработан
	по всему тексту	уточнены названия фрагментов ДНК, встречающихся у ГМ кукурузы
		правки по тексту
	Аналитические характеристики	Раздел переработан и дополнен
		изменена размерность: вместо копий ДНК/ПЦР указано копий ДНК/мл
		Указан предел детекции 0,01% ГМО, предел количественного изменения 0,03% ГМО, линейный диапазон количественной оценки [0,03 – 10]% ГМО, точность, повторяемость, воспроизводимость, аналитическая специфичность
Подготовка исследуемого материала к экстракции ДНК	Раздел переработан и дополнен	
	Объединена подготовка проб плотных и сухих гранулированных и сыпучих продуктов. Уточнена процедура их пробоподготовки: добавлена информация о необходимости замачивания сухих зерен, даны рекомендации по гомогенизации проб плотных продуктов с использованием автоматических гомогенизаторов	
	Изменены количества (массы) отбираемых проб для анализа с 3-5 г на 5-10 г для плотных и сухих продуктов, Изменена масса отбираемых продуктов с высоким	

		содержанием крахмалистых веществ с 10-30 мг на 50-300 мг, объем добавляемого физиологического раствора изменен с 0,1 на 1,0 мл.
		Количества проб для анализа изменены с 10-30 мг на 30-100 мг для полученных гомогенатов и с 50 мкл на 100 мкл для суспензий и продуктов жидкой консистенции и указаны отдельным пунктом
		Даны рекомендации отбирать и тестировать каждый исследуемый образец в двух повторах
	Экстракция ДНК из исследуемых образцов	Правки по тексту, указана информация о необходимости тестирования каждого исследуемого образца в двух повторах
	Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»	Добавлена информация о необходимости постановки отрицательного контроля экстракции (В-) Правки по тексту
	Расчет количественного содержания генетически модифицированной кукурузы в анализируемых образцах (для всех приборов)	Добавлено «Итоговая концентрация ГМО в образце представляет собой среднее арифметическое результатов для повторов образца, и именно это значение указывается в столбце % ГМИ программы ГМИ-Квант (при условии одинакового наименования повторов)»
	Возможные ошибки (для всех приборов) п. 1	Исправлено на: «Появление любого значения Ct в таблице результатов для отрицательного контроля экстракции (В-) и для отрицательного контроля ПЦР (К-) на любом из каналов свидетельствует о наличии контаминации реактивов или образцов»
	Проведение амплификации и анализ результатов при использовании прибора iQ iCycler/iQ5 (Bio-Rad, США).	Название канала HEX исправлено на JOE
	Срок годности	Указан срок годности 9 месяцев
	Титульная страница, Символы, используемые в печатной продукции	Символ [VD] , обозначающий «изделие для in vitro диагностики» заменен на символ [RUO] «только для исследовательских целей»
08.09.12 IVI	По тексту	Изменено написание каналов для прибора «ДТ-96»
08.10.12 LA	П. Расчет количественного содержания генетически модифицированной кукурузы в анализируемых образцах (для всех используемых приборов)	Удалена фраза «Линейный диапазон измерения набора реагентов (диктуемый доступными в продаже сертифицированными стандартными образцами): от 0,1 % до 5 % ГМ кукурузы»
28.01.15 ChA	Титульный лист	Для символа [RUO] добавлена надпись «Только для научно-исследовательских целей»
	Срок годности. Условия	Изменен адресат для направления рекламаций

	транспортирования и хранения	
	Символы, используемые в печатной продукции	Для символа RUO изменена фраза с «Только для исследовательских целей» на «Только для научно-исследовательских целей»
04.02.15 BS	Титульный лист	Для символа RUO изменена надпись «Только для научно-исследовательских целей» на «Только для исследовательских и иных немедицинских целей»
	Символы, используемые в печатной продукции	
15.01.18 TA	Титульный лист	Изменено название набора реагентов, в т.ч. удалены кавычки, в адресе литера «а» заменена на «А»
	Список сокращений	Добавлены сокращения «ГМ», «ГМО», «ДНК». «В–» изменено на «ОК». Удалено сокращение «ПКО»
	Назначение	Добавлен материал «растительное сырье» для исследования. Раздел дополнен
	Формы комплектации	Раздел переименован в «Формы комплектации». Удалены формы комплектации 2 и 3. Удалена фраза «включает комплект реагентов». Указано количество тестов, на которое рассчитана форма комплектации 1
	Аналитические характеристики	Набор для экстракции «ДНК-сорб-С» изменен на «ДНК-сорб-С-М». Добавлена информация в таблицу. Удален термин «аналитическая чувствительность». Добавлено соответствие нормативным документам
	Форма комплектации 1 («ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F). Состав	Изменены названия реагентов, объемы фасовки и количество пробирок в составе комплекта реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F: «ПЦР-смесь-1-FRT ГМ кукуруза» (0,11 мл x 6 пробирок) на «ПЦР-смесь-FL ГМ кукуруза» (0,6 мл x 1 пробирка); «ПЦР-буфер-Flu» (0,35 мл) на «ПЦР-буфер-С» (0,3 мл); «ПКО ГМ кукуруза 1 %» (0,02 мл x 5 пробирок) на «К+ ГМ кукуруза 1 %» (0,2 мл x 1 пробирка); «ТЕ-буфер» (0,5 мл) на «К–» (0,2 мл). Объем фасовки Полимеразы (TaqF) изменен с 0,035 мл на 0,03 мл. Добавлена информация о раздельном хранении реагентов
	Экстракция ДНК из исследуемых образцов	Набор для экстракции «ДНК-сорб-С» изменен на «ДНК-сорб-С-М»
	Аmplификация с детекцией в режиме «реального времени»	Добавлен подпункт «Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени», анализ результатов». Подпункт «Интерпретация результатов» актуализирован
	Срок годности. Условия транспортирования и хранения	Изменен срок годности набора реагентов на 12 мес. Добавлены уточнения: «в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств», «в холодильных камерах», «в морозильных камерах», «Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим». Удалены условия хранения комплекта реагентов «ДНК-сорб-С»
	Гарантийные обязательства изготовителя	Раздел добавлен. Изменен адрес направления рекламаций на качество набора реагентов
	Символы, используемые в печатной продукции	Раздел актуализирован в соответствии с ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014
Приложения 1 – 4	Приложения добавлены	

	По тексту	Актуализированы и разделы: «Принцип метода», «Меры предосторожности и сведения об утилизации», «Дополнительные материалы и оборудование», «Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала», «Подготовка исследуемого материала к экстракции ДНК». Правки по шаблону, термин «Производитель» заменен на «Изготовитель»
17.06.18 ТА	Форма 1 («ПЦР-комплект» вариант FRT-50 F) Состав	Изменен цвет ПЦР-смеси-FL ГМ кукуруза с Прозрачная бесцветная жидкость на Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-лилового цвета, внесены правки по шаблону
21.02.19 SK	По тексту	Изменено форматирование текста
10.09.19 PM	Принцип метода	Добавлена информация про фермент УДГ
26.02.20 MA	Состав	Добавлена фраза о программном обеспечении
	Срок годности, условия транспортирования и хранения	Удалена информация о разуконплектации
	Гарантийные обязательства изготовителя	Внесены правки по шаблону: откорректирован электронный адрес направления рекламаций
16.04.20 VA	Титульный лист	Добавлена фраза «Только для исследовательских и иных немедицинских целей»
	Список сокращений	Добавлено сокращение ГМИ (генетически модифицированные ингредиенты)
	Назначение	Добавлена фраза «не является медицинским изделием»
	По тексту	Сокращение ГМО изменено на ГМИ
	Г. Расчет относительного количества ГМ кукурузы с использованием шаблона «ГМИ-квант» в формате Microsoft Excel	Изменён порядок расчёта с использованием шаблона «ГМИ-квант» в формате Microsoft Excel
	Приложение 1	Добавлена информация о присвоении имен образцам: «Стандартам Кст 0,1 %, Кст 1 % и Кст 5 % присвоить имена 0,1%, 1% и 5%, соответственно»
	Приложение 2	
	Приложение 3	
Приложение 4		