

Приказом Росздравнадзора  
от 08.06.12г. № 2846-12п/12

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

  
В.И.Покровский  
« 30 » июня 2011 г.

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению набора реагентов  
для выявления ДНК цитомегаловируса человека (CMV) в  
клиническом материале методом полимеразной  
цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-  
флуоресцентной детекцией  
**«АмплиСенс<sup>®</sup> CMV-FL»**

**АмплиСенс<sup>®</sup>**



Федеральное бюджетное учреждение науки  
«Центральный научно-исследовательский  
институт эпидемиологии»,  
Российская Федерация, 111123,  
город Москва, улица Новогиреевская, дом 3а

**IVD**

## ОГЛАВЛЕНИЕ

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ.....	3
НАЗНАЧЕНИЕ .....	3
ПРИНЦИП МЕТОДА .....	3
ФОРМАТЫ И ФОРМЫ ВЫПУСКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ.....	4
АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ.....	7
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ .....	7
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ.....	9
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА ..	10
ФОРМАТ FEP .....	12
СОСТАВ .....	12
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ .....	14
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ .....	14
ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ И ФЛУОРЕСЦЕНТНОЙ ДЕТЕКЦИИ ПО «КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ» .....	15
А. Подготовка пробирок для проведения амплификации .....	15
Б. Проведение амплификации .....	16
ФЛУОРЕСЦЕНТНАЯ ДЕТЕКЦИЯ ПРОДУКТОВ АМПЛИФИКАЦИИ.....	17
ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ.....	17
ФОРМАТ FRT .....	20
СОСТАВ .....	20
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ .....	22
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ .....	22
ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ».....	23
А. Подготовка пробирок для проведения амплификации .....	23
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени» .....	24
АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ.....	25
СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ.....	28
СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ.....	30

## СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокращения и обозначения:

ВКО-FL	- внутренний контрольный образец для наборов с гибридационно-флуоресцентной детекцией
ИППП	- инфекции, передаваемые половым путем
ОКО	- отрицательный контрольный образец
ПКО	- положительный контрольный образец
ПЦР	- полимеразная цепная реакция
FEP	- флуоресцентная детекция по «конечной точке»
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
FRT	- флуоресцентная детекция в режиме «реального времени»

## НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов «АмплиСенс® *CMV-FL*» предназначен для выявления ДНК цитомегаловируса человека (*CMV*) путем амплификации специфического фрагмента ДНК данного вируса методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации. Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, полученные путем экстракции ДНК из соскобного отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, образцов слюны, мочи, цельной крови. Для экстракции (выделения) ДНК используются наборы реагентов, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

**ВНИМАНИЕ!** Результаты ПЦР-исследования учитываются в комплексной диагностике заболевания.<sup>1</sup>

## ПРИНЦИП МЕТОДА

Выявление цитомегаловируса методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридационно-флуоресцентной детекцией включает в себя три этапа: экстракцию (выделение) ДНК из образцов клинического материала, амплификацию фрагмента ДНК данного микроорганизма и гибридационно-флуоресцентную детекцию, которая производится либо непосредственно в ходе ПЦР (формат FRT), либо после ее

<sup>1</sup> В соответствии с Директивой Европейского Союза 98/79/EC.

завершения (формат FEP). Экстракция ДНК из клинического материала проводится в присутствии внутреннего контрольного образца (ВКО-FL), который позволяет контролировать выполнение процедуры исследования для каждого образца. Затем с полученными пробами ДНК проводится реакция амплификации фрагмента ДНК *CMV* при помощи специфичных к нему праймеров и фермента Taq-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 формата FEP осуществляется после окончания ПЦР с помощью флуоресцентного ПЦР-детектора, а при использовании формата FRT – непосредственно в ходе ПЦР с помощью амплификатора с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

## **ФОРМАТЫ И ФОРМЫ ВЫПУСКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ**

**Набор реагентов выпускается в 2 форматах.**

### **Формат FEP**

Набор реагентов выпускается в 8 формах комплектации:

**Форма 1** включает комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP (пробирки 0,5 мл).

**Форма 2** включает комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP (пробирки 0,2 мл).

**Форма 3** включает комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP-1000 (пробирки 0,5 мл).

**Форма 4** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP (пробирки 0,5 мл), «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду с муколитиком (ТСМ)» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 5** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP (пробирки 0,5 мл), «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду для мазков» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 6** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP (пробирки 0,2 мл), «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду с муколитиком (ТСМ)» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 7** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP (пробирки 0,2 мл), «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду для мазков» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 8** включает наборы реагентов оптом, расфасованные по отдельным реагентам, с маркировкой реагентов на их оптовой фасовке.

Формы комплектации 1, 2 и 3 предназначены для проведения амплификации ДНК *CMV* с гибридным-флуоресцентной детекцией по «конечной точке». Для проведения полного ПЦР-исследования необходимо использовать комплекты реагентов для экстракции ДНК, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

Формы комплектации 4, 5, 6 и 7 предназначены для проведения полного ПЦР-исследования, включая взятие клинического материала, экстракцию (выделение) из него ДНК и амплификацию ДНК *CMV* с гибридным-флуоресцентной детекцией по «конечной точке».

Форма комплектации 8 предназначена для производственных целей для последующей маркировки на языке заказчика и комплектации по наборам.

**ВНИМАНИЕ!** Форма комплектации 8 используется только в соответствии с регламентом, утвержденным ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

### **Формат FRT**

Набор реагентов выпускается в 8 формах комплектации:

**Форма 1** включает комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT.

**Форма 2** включает комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F.

**Форма 3** включает комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-1000 F.

**Форма 4** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT, «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную

среду с муколитиком (ТСМ)» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 5** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT, «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду для мазков» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 6** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F, «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду с муколитиком (ТСМ)» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 7** включает комплекты реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F, «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду для мазков» 100 пробирок по 0,5 мл.

**Форма 8** включает наборы реагентов оптом, расфасованные по отдельным реагентам, с маркировкой реагентов на их оптовой фасовке.

Формы комплектации 1, 2 и 3 предназначены для проведения ПЦР-амплификации ДНК *CMV* с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени». Для проведения полного ПЦР-исследования необходимо использовать комплекты реагентов для экстракции ДНК, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

Формы комплектации 4, 5, 6 и 7 предназначены для проведения полного ПЦР-исследования, включая взятие клинического материала, экстракцию (выделение) из него ДНК и амплификацию ДНК *CMV* с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».

Форма комплектации 8 предназначена для производственных целей для последующей маркировки на языке заказчика и комплектации по наборам.

**ВНИМАНИЕ!** Форма комплектации 8 используется только в соответствии с регламентом, утвержденным ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

# АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

## Аналитическая чувствительность

Вид клинического материала	Транспортная среда	Набор для экстракции и ДНК	Комплект для амплификации и детекции	Аналитическая чувствительность, ГЭ/мл <sup>2</sup>
Соскобное отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта	«Транспортная среда для мазков» или «Транспортная среда с муколитиком (ТСМ)»	«ДНК-сорб-АМ»	«ПЦР-комплект» варианты FEP и FRT	1x10 <sup>3</sup>
Моча <sup>3</sup>	-	«ДНК-сорб-АМ»	«ПЦР-комплект» варианты FEP и FRT	2x10 <sup>3</sup>

## Аналитическая специфичность

Отсутствовали неспецифические реакции при тестировании образцов ДНК человека и панели образцов ДНК следующих микроорганизмов: *Gardnerella vaginalis*; *Lactobacillus* spp.; *Escherichia coli*; *Staphylococcus* spp.; *Streptococcus* spp.; *Candida albicans*; HSV 1 и 2 типа; *Mycoplasma hominis*; *Ureaplasma urealyticum*; *Ureaplasma parvum*; *Mycoplasma genitalium*; *Neisseria flava*; *Neisseria subflava*; *Neisseria sicca*; *Neisseria mucosa*; *Neisseria gonorrhoeae*; *Trichomonas vaginalis*; *Treponema pallidum*; *Toxoplasma gondii*; HPV.

## 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», СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» и методических указаний МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы

<sup>2</sup> Количество геномных эквивалентов микроорганизма (ГЭ) в 1 мл образца клинического материала, помещенного в указанную транспортную среду.

<sup>3</sup> Требуется предобработка образцов мочи.

амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I–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».
- Лабораторный процесс должен быть однонаправленным. Анализ проводится в отдельных помещениях (зонах). Работу следует начинать в Зоне Выделения, продолжать в Зоне Амплификации и Детекции. Не возвращать образцы, оборудование и реактивы в зону, в которой была проведена предыдущая стадия процесса.
- Удалять неиспользованные реактивы в соответствии с 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.

- Применять набор строго по назначению, согласно данной инструкции.
- Допускать к работе с набором только специально обученный персонал.
- Не использовать набор по истечении срока годности.
- Использовать одноразовые перчатки, лабораторные халаты, защищать глаза во время работы с образцами и реактивами. Тщательно вымыть руки по окончании работы.
- Избегать контакта с кожей, глазами и слизистой оболочкой. При контакте немедленно промыть пораженное место водой и обратиться за медицинской помощью.



- Листы безопасности материалов (MSDS – material safety data sheet) доступны по запросу.

## **ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ**

1. Транспортная среда - «Транспортная среда с муколитиком (ТСМ)» (ТУ 9398-098-01897593-2009) или «Транспортная среда для мазков» (ТУ 9398-088-01897593-2009), или другие рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора – при работе с формами комплектации 1–3 (формат FEP и формат FRT).
2. Комплект реагентов для выделения ДНК – «ДНК-сорб-АМ» (ТУ 9398-036-01897593-2009) или другие рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора – при работе с формами комплектации 1–3 (формат FEP и формат FRT).
3. Реагент «ГЕМОЛИТИК» производства ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора для предобработки цельной периферической и пуповинной крови.
4. Дополнительные материалы и оборудование для экстракции ДНК - согласно инструкции к комплекту реагентов для экстракции ДНК.
5. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс).
6. Центрифуга/вортекс.
7. Автоматические дозаторы переменного объема (от 5 до 20 мкл, при работе с «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F – от 5 до 20 мкл и от 20 до 200 мкл).
8. Одноразовые наконечники с фильтром до 100 мкл в штативах.
9. Штативы для пробирок объемом 0,2 мл или 0,5 мл (в соответствии с используемыми комплектами реагентов).
10. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой не выше минус 16 °С для выделенных проб ДНК.
11. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
12. Емкость для сброса наконечников.

При работе с «ПЦР-комплексом» формат FEP:

13. Программируемый амплификатор (например, «Терцик» («ДНК-Технология», Россия), Gradient Palm Cyclor (Corbett

Формат FEP Форма 1: **REF** V7-100-R0,5-FEP, **REF** H-1921-2-5; Форма 2: **REF** V7-100-R0,2-FEP, **REF** H-1922-2-2; Формат FRT Форма 1: **REF** R-V7, **REF** H-1921-1-2; Форма 2: **REF** R-V7-F(RG,iQ), **REF** H-1922-1 / **VER** 30.11.11 / стр. 9 из 30

Research, Австралия), MaxyGene (Ахуген, США), GeneAmp PCR System 2700 (Applied Biosystems) или аналогичные).

14. Флуоресцентный ПЦР-детектор (например, ALA-1/4 (BioSan, Латвия), «Джин» («ДНК-Технология», Россия) или аналогичные).

15. Пластиковая пипетка для минерального масла (для работы с «ПЦР-комплексом» вариант FEP-1000).

При работе с «ПЦР-комплексом» формат FRT:

11. Программируемый амплификатор с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени» (например, Rotor-Gene 3000/6000 (Corbett Research, Австралия), Rotor-Gene Q (Qiagen, Германия), ICycler iQ5 (Bio-Rad, США), Mx3000P (Stratagene, США), «ДТ-96» («ДНК-Технология», Россия) и рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора в методических рекомендациях по применению данного набора реагентов).

1. Одноразовые полипропиленовые пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл или 0,1 мл – при работе с «ПЦР-комплексом» вариант FRT-100 F:

а) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с выпуклой крышкой (например, Ахуген, США) - при использовании прибора планшетного типа;

б) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой (например, Ахуген, США), или пробирки для ПЦР к Rotor-Gene, объемом 0,1 мл в стрипах по 4 шт. с крышками (например, Corbett Research, Австралия; Qiagen, Германия) – при использовании прибора роторного типа.

## **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.

Материалом для исследования служат соскобное отделяемое слизистых оболочек уrogenитального тракта,

образцы слюны, мочи (осадок первой порции мочи), цельной крови человека.

**ФОРМАТ FEP****СОСТАВ**

**Комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ» вариант 100** – комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
Лизирующий раствор	Прозрачная бесцветная жидкость <sup>4</sup>	30	1 флакон
Отмывочный раствор	Прозрачная бесцветная жидкость	100	1 флакон
Сорбент универсальный	Суспензия белого цвета	1,0	2 пробирки
ТЕ-буфер для элюции ДНК	Прозрачная бесцветная жидкость	5,0	2 пробирки

Входит в состав форм комплектации 4, 5, 6 и 7.

К комплекту реагентов «ДНК-сорб-АМ» прилагаются следующие реагенты:

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
ВКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
ВКО-FL	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
ОКО	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	1 пробирка

Комплект реагентов рассчитан на выделение ДНК из 100 образцов, включая контроли.

**Транспортная среда с муколитиком (ТСМ):**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
Транспортная среда с муколитиком (ТСМ)	Прозрачная жидкость розового цвета	0,5	100 пробирок

Входит в состав форм комплектации 4 и 6.

**Транспортная среда для мазков:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
Транспортная среда для мазков	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	100 пробирок

Входит в состав форм комплектации 5 и 7.

<sup>4</sup> При хранении лизирующего раствора при температуре от 2 до 8 °С возможно образование осадка в виде кристаллов.

## ФОРМАТ FEP

**Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP** – комплект реагентов для амплификации фрагмента ДНК *CMV* с гибридизационно-флуоресцентной детекцией по «конечной точке» – **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
<b>ПЦР-смесь-1-FL <i>CMV</i></b> раскапана под воск	Прозрачная бесцветная жидкость	0,01	110 пробирок объемом 0,5 или 0,2 мл
<b>ПЦР-смесь-2-FL-red</b>	Прозрачная жидкость красного цвета	1,1	1 пробирка
<b>ПЦР-смесь-Фон-red<sup>5</sup></b>	Прозрачная жидкость красного цвета	0,6	1 пробирка
<b>Минеральное масло для ПЦР<sup>6</sup></b>	Бесцветная вязкая жидкость	4,0	1 флакон
<b>ПКО комплексный</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
<b>ДНК-буфер</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка

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

**Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FEP-1000** – комплект реагентов для амплификации фрагмента ДНК *CMV* с гибридизационно-флуоресцентной детекцией по «конечной точке» – **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
<b>ПЦР-смесь-1-FL <i>CMV</i></b> раскапана под воск	Прозрачная бесцветная жидкость	0,01	1100 пробирок объемом 0,5 мл
<b>ПЦР-смесь-2-FL-red</b>	Прозрачная жидкость красного цвета	5,5	2 флакона
<b>ПЦР-смесь-Фон-red<sup>5</sup></b>	Прозрачная жидкость красного цвета	2,5	1 флакон
<b>Минеральное масло для ПЦР<sup>6</sup></b>	Бесцветная вязкая жидкость	40	1 флакон
<b>ПКО комплексный</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
<b>ДНК-буфер</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	2 пробирки

Комплект реагентов рассчитан на проведение 1100 реакций

<sup>5</sup> Реагент используется при исследовании проб ДНК, выделенных с помощью наборов «ДНК-сорб-AM» или «ДНК-сорб-В».

<sup>6</sup> Реагент используется при применении амплификаторов без термостатируемой крышки (например, «Терцик», «ДНК-Технология», Россия).

амплификации, включая контроли.

## **ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ**

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

- Экстракция ДНК из исследуемых (клинических) образцов;
- Проведение амплификации.
- Флуоресцентная детекция продуктов амплификации по «конечной точке».
- Интерпретация результатов.

Детальная информация по процедуре проведения ПЦР-исследования в зависимости от используемого оборудования изложена в методических рекомендациях ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией».

## **ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ**

Для экстракции ДНК используются комплекты реагентов, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, в соответствии с инструкцией к используемому комплекту. Экстракция ДНК из каждого исследуемого образца проводится в присутствии внутреннего контрольного образца (ВКО-FL).

При использовании форм выпуска набора 4 – 7 для экстракции ДНК используется входящий в набор комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ».

Для экстракции ДНК из образцов цельной крови используются комплекты реагентов «ДНК-сорб-В» производства ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора или комплекты реагентов «РИБО-преп» в сочетании с предварительной обработкой образцов реагентом «ГЕМОЛИТИК» производства ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

## **ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ И ФЛУОРЕСЦЕНТНОЙ ДЕТЕКЦИИ ПО «КОНЕЧНОЙ ТОЧКЕ»**

**Общий объем реакционной смеси – 30 мкл, включая объем пробы ДНК – 10 мкл.**

**А. Подготовка пробирок для проведения амплификации**

**Выбор пробирок для амплификации зависит от используемого амплификатора.**

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

- 1. Отобрать необходимое количество пробирок с ПЦР-смесью-1-FL *CMV* для амплификации ДНК исследуемых и контрольных проб.**
- 2. В пробирки с ПЦР-смесью-1-FL *CMV* на поверхность застывшего воска внести по 10 мкл ПЦР-смеси-2-FL-red, при этом она не должна проваливаться под воск и смешиваться с ПЦР-смесью-1-FL *CMV*.**
- 3. Сверху добавить каплю минерального масла для ПЦР (при использовании амплификатора без термостатируемой крышки).**
- 4. Приготовить образец «Фон». Для этого в пробирку с ПЦР-смесью-1-FL *CMV* на поверхность застывшего воска внести 20 мкл ПЦР-смеси-Фон-red. Сверху добавить каплю минерального масла для ПЦР (при использовании амплификатора без термостатируемой крышки).**

**ВНИМАНИЕ!** Реагент **ПЦР-смесь-Фон-red** используется при исследовании проб ДНК, выделенных с помощью наборов «ДНК-сорб-АМ» или «ДНК-сорб-В». При использовании других наборов реагентов для экстракции ДНК, рекомендованных ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, необходимо следовать инструкции к используемому набору.

- 5. В подготовленные пробирки внести по 10 мкл проб ДНК, полученных путем экстракции из исследуемых или контрольных образцов.**
- 6. Поставить контрольные реакции:**
  - а) отрицательный контроль ПЦР (К–) – внести в пробирку 10 мкл ДНК-буфера.**

- б) **положительный контроль ПЦР (К+)** – внести в пробирку **10 мкл ПКО комплексного**.
- в) **отрицательный контроль экстракции ДНК (В-)** – внести в пробирку **10 мкл** пробы, выделенной из ОКО.

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

**Б. Проведение амплификации**

1. Запустить на амплификаторе соответствующую программу термоциклирования «**АмплиСенс-1-FEP**» (см. табл 1).
2. Когда температура в ячейках достигнет 95 °С (режим паузы), поставить пробирки в ячейки амплификатора и нажать кнопку продолжения программы.

Таблица 1

**Программа «АмплиСенс-1-FEP»**

	«Терцик»			GeneAmp PCR System 2700			Gradient Palm Cycler, MxyGene		
Цикл	Температура, °С	Время	Циклы	Температура, °С	Время	Циклы	Температура, °С	Время	Циклы
0	<b>95</b>	Пауза		<b>95</b>	Пауза		<b>95</b>	Пауза	
1	<b>95</b>	5 мин	1	<b>95</b>	5 мин	1	<b>95</b>	5 мин	1
2	<b>95</b>	2 с	35	<b>95</b>	20 с	20	<b>95</b>	2 с	24
	<b>65</b>	5 с		<b>65</b>	25 с		<b>65</b>	10 с	
	<b>72</b>	5 с		<b>72</b>	30 с		<b>72</b>	10 с	
3	<b>95</b>	2 с	9	<b>95</b>	20 с	24	<b>95</b>	2 с	20
	<b>60</b>	10 с		<b>60</b>	30 с		<b>60</b>	15 с	
	<b>72</b>	5 с		<b>72</b>	30 с		<b>72</b>	10 с	
4	<b>95</b>	2 с	1	<b>95</b>	20 с	1	<b>95</b>	2 с	1
	<b>60</b>	10 с		<b>60</b>	30 с		<b>60</b>	15 с	
5	<b>10</b>	Хранение		<b>10</b>	Хранение		<b>10</b>	Хранение	

Примечание – Программы термоциклирования для других моделей амплификаторов описаны в методических рекомендациях «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией».

3. По окончании выполнения программы приступить к флуоресцентной детекции.



## **ФЛУОРЕСЦЕНТНАЯ ДЕТЕКЦИЯ ПРОДУКТОВ АМПЛИФИКАЦИИ**

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

- по каналу FAM (или аналогичному, в зависимости от модели прибора) регистрируется сигнал о накоплении продукта амплификации фрагмента ДНК *CMV*.
- по каналу HEX (или аналогичному, в зависимости от модели прибора) регистрируется сигнал о накоплении продукта амплификации ДНК ВКО.

**ВНИМАНИЕ!** До проведения детекции в программном обеспечении ПЦР-детектора должны быть внесены и сохранены соответствующие настройки – см. вкладыш к ПЦР-комплекту, а также методические рекомендации ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией».

## **ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ**

Полученные результаты интерпретируют на основании данных об уровне флуоресцентного сигнала относительно фона по соответствующим каналам для контрольных образцов и проб ДНК, полученных путем экстракции из клинических образцов. Интерпретация производится автоматически с помощью программного обеспечения используемого прибора.

Принцип интерпретации результатов следующий:

- ДНК *CMV* **обнаружена**, если для данной пробы сигнал по каналу FAM выше установленного порогового значения положительного результата.
- ДНК *CMV* **не обнаружена**, если для данной пробы сигнал по каналу FAM ниже установленного порогового значения отрицательного результата, а сигнал по каналу HEX выше установленного порогового значения.
- Результат анализа **невалидный**, если для данной пробы

сигнал по каналу FAM ниже установленного порогового значения отрицательного результата, и сигнал по каналу HEX ниже установленного порогового значения.

- Результат анализа **сомнительный**, если для данной пробы сигнал по каналу FAM выше установленного порогового значения отрицательного результата, но ниже порогового значения положительного результата (сигнал находится между пороговыми значениями).

Если для пробы получен **невалидный** или **сомнительный** результат, требуется повторить ПЦР-исследование соответствующего клинического образца.

**Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для положительного и отрицательного контролей амплификации и отрицательного контроля экстракции ДНК, в соответствии с табл. 2.**

Таблица 2

**Результаты для контролей различных этапов ПЦР-анализа**

Конт- роль	Контролируемый этап ПЦР- исследования	Сигнал по каналу		Обозначение результата в программах некоторых детекторов
		FAM	HEX	
В-	Экстракция ДНК	Ниже порогового значения отрицательного результата	Выше порогового значения	«-» или «ОК»
К-	ПЦР	Ниже порогового значения отрицательного результата	Ниже порогового значения	«нд»
К+	ПЦР	Выше порогового значения положительного результата	Выше порогового значения	«+» или «ОК»

**ВНИМАНИЕ!**

1. Если для положительного контроля ПЦР (К+) сигнал по каналу FAM ниже порогового значения положительного результата необходимо повторить амплификацию и детекцию для всех образцов, в которых не обнаружена ДНК CMV.

2. Если для отрицательного контроля экстракции ДНК (В-) и/или отрицательного контроля ПЦР (К-) сигнал по каналу FAM выше порогового значения положительного результата необходимо повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена ДНК CMV, начиная с этапа экстракции ДНК.

**ФОРМАТ FRT****СОСТАВ**

**Комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ» вариант 100** – комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала – **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
Лизирующий раствор	Прозрачная бесцветная жидкость <sup>7</sup>	30	1 флакон
Отмывочный раствор	Прозрачная бесцветная жидкость	100	1 флакон
Сорбент универсальный	Суспензия белого цвета	1,0	2 пробирки
ТЕ-буфер для элюции ДНК	Прозрачная бесцветная жидкость	5,0	2 пробирки

Входит в состав форм комплектации 4, 5, 6 и 7.

К комплекту реагентов «ДНК-сорб-АМ» прилагаются следующие реагенты:

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
ВКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
ВКО-FL	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
ОКО	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	1 пробирка

Комплект реагентов рассчитан на выделение ДНК из 100 образцов, включая контроли.

**Транспортная среда с муколитиком (ТСМ):**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
Транспортная среда с муколитиком (ТСМ)	Прозрачная жидкость розового цвета	0,5	100 пробирок

Входит в состав форм комплектации 4 и 6.

**Транспортная среда для мазков:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
Транспортная среда для мазков	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	100 пробирок

Входит в состав форм комплектации 5 и 7.

<sup>7</sup> При хранении лизирующего раствора при температуре от 2 до 8 °С возможно образование осадка в виде кристаллов.

## ФОРМАТ FRT

**Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT** – комплект реагентов для амплификации фрагмента ДНК *CMV* с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» – **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
<b>ПЦР-смесь-1-FL <i>CMV</i></b> раскапана под воск	Прозрачная бесцветная жидкость	0,01	110 пробирок объемом 0,2 мл
<b>ПЦР-смесь-2-FL-red</b>	Прозрачная жидкость красного цвета	1,1	1 пробирка
<b>ПКО комплексный</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
<b>ДНК-буфер</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка

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

**Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F** – комплект реагентов для амплификации фрагмента ДНК *CMV* с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» – **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
<b>ПЦР-смесь-1-FL <i>CMV</i></b>	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	1 пробирка
<b>ПЦР-смесь-2-FRT</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,3	2 пробирки
<b>Полимераза (TaqF)</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,03	2 пробирки
<b>ПКО комплексный</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
<b>ДНК-буфер</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка

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

**Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-1000 F** – комплект реагентов для амплификации фрагмента ДНК *CMV* с гибридационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» – **включает:**

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
<b>ПЦР-смесь-1-FL <i>CMV</i></b>	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	10 пробирок
<b>ПЦР-смесь-2-FRT</b>	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	5 пробирок

## ФОРМАТ FRT

<i>Реактив</i>	<i>Описание</i>	<i>Объем, мл</i>	<i>Кол-во</i>
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,12	5 пробирок
ПКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
ДНК-буфер	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	2 пробирки

Комплект реагентов рассчитан на проведение 1100 реакций амплификации, включая контроли.

### ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

- Экстракция ДНК из исследуемых образцов.
- Проведение амплификации с флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».
- Анализ и интерпретация результатов.

Детальная информация по процедуре проведения ПЦР-исследования в зависимости от типа используемого оборудования изложена в методических рекомендациях ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией».

### ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Для экстракции (выделения) ДНК используются наборы реагентов, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, в соответствии с инструкцией к используемому набору. Экстракцию ДНК из каждого клинического образца проводится в присутствии внутреннего контрольного образца – ВКО-FL.

При использовании форм выпуска набора 4–7 для экстракции ДНК используется входящий в набор комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ».

Для экстракции ДНК из образцов цельной крови используются комплекты реагентов «ДНК-сорб-В» производства ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора или комплекты реагентов «РИБО-преп» в сочетании с предварительной обработкой образцов реагентом «Гемолитик» производства ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

## **ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»**

### **А. Подготовка пробирок для проведения амплификации**

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

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

### **A1. Подготовка пробирок для проведения амплификации при помощи комплекта реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT**

Общий объем реакционной смеси – 30 мкл, включая объем пробы ДНК – 10 мкл.

1. Отобрать необходимое количество пробирок с ПЦР-смесью-1-FL *CMV* для амплификации ДНК исследуемых и контрольных проб.
2. На поверхность воска внести по 10 мкл ПЦР-смеси-2-FL-*red*, при этом она не должна проваливаться под воск и смешиваться с ПЦР-смесью-1-FL *CMV*.
3. В подготовленные пробирки внести по 10 мкл проб ДНК, полученных в результате экстракции из исследуемых или контрольных образцов.
4. Поставить контрольные реакции:
  - а) отрицательный контроль ПЦР (К-) – внести в пробирку 10 мкл ДНК-буфера.
  - б) положительный контроль ПЦР (К+) – внести в пробирку 10 мкл ПКО комплексного.
  - в) отрицательный контроль экстракции ДНК (В-) - внести в пробирку 10 мкл пробы, выделенной из ОКО.

### **A2. Подготовка пробирок для проведения амплификации при помощи комплекта реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F и FRT-1000 F**

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

1. Разморозить пробирку с ПЦР-смесь-2-FRT. Перемешать содержимое пробирок с реагентами ПЦР-смесь-1-FL *CMV*,

- ПЦР-смесь-2-FRT, полимеразы (TaqF)** и осадить капли кратковременным центрифугированием (1-2 с) с помощью центрифуги/вортекс.
2. Отобрать необходимое количество пробирок или стрипов для амплификации ДНК исследуемых и контрольных проб.
  3. Для проведения N реакций (включая 2 контроля ПЦР) смешать в отдельной пробирке  $10 \cdot (N+1)$  мкл **ПЦР-смеси-1-FL CMV**,  $5,0 \cdot (N+1)$  мкл **ПЦР-смеси-2-FRT** и  $0,5 \cdot (N+1)$  мкл **полимеразы (TaqF)**.
  4. Перемешать подготовленную смесь и осадить капли кратковременным центрифугированием с помощью центрифуга/вортекс.
  5. Внести в каждую пробирку по **15 мкл** подготовленной смеси.
  6. В подготовленные пробирки внести по **10 мкл проб ДНК**, полученных в результате экстракции из исследуемых или контрольных образцов.
  7. Поставить контрольные реакции:
    - а) **отрицательный контроль ПЦР (К-)** – внести в пробирку **10 мкл ДНК-буфера**.
    - б) **положительный контроль ПЦР (К+)** – внести в пробирку **10 мкл ПКО комплексного**.
    - в) **отрицательный контроль экстракции ДНК (В-)** – внести в пробирку **10 мкл** пробы, выделенной из ОКО.

#### **Б. Проведение амплификации 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 **«АмплиСенс-1»** (см. табл. 3).



**Программа «АмплиСенс-1»**

Цикл	Приборы роторного типа <sup>8</sup>			Приборы планшетного типа <sup>9</sup>		
	Температура, °С	Время	Число повторов циклов	Температура, °С	Время	Число повторов циклов
1	95	15 мин	1	95	15 мин	1
2	95	5 с	5	95	5 с	5
	60	20 с		60	20 с	
	72	15 с		72	15 с	
3	95	5 с	40	95	5 с	40
	60	20 с детекция флуоресц. сигнала		60	30 с детекция флуоресц. сигнала	
		72			15 с	

Детекция флуоресцентного сигнала назначается по каналам для флуорофоров FAM и JOE (при одновременном проведении других тестов назначается детекция и по 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 результатов.

**АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ**

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

- по каналу для флуорофора FAM регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации фрагмента ДНК *CMV*,
- по каналу для флуорофора JOE регистрируется сигнал,

<sup>8</sup> например, Rotor-Gene 3000/6000, Rotor-Gene Q и рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора в методических рекомендациях по применению данного набора реагентов.

<sup>9</sup> например, iCycler iQ, iQ5, Mx3000P, Mx3000, «ДТ-96» и рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора в методических рекомендациях по применению данного набора реагентов.

свидетельствующий о накоплении продукта амплификации ДНК ВКО.

Результаты интерпретируются на основании наличия (или отсутствия) пересечения кривой флуоресценции с установленной на соответствующем уровне пороговой линией, что определяет наличие (или отсутствие) для данной пробы ДНК значения порогового цикла  $C_t$  в соответствующей графе в таблице результатов.

Принцип интерпретации результатов следующий:

- ДНК *CMV* **обнаружена**, если для данной пробы в таблице результатов по каналу для флуорофора FAM определено значение порогового цикла  $C_t$ . При этом кривая флуоресценции данной пробы должна пересекать пороговую линию на участке характерного экспоненциального подъема флуоресценции.
- ДНК *CMV* **не обнаружена**, если для данной пробы в таблице результатов по каналу для флуорофора FAM не определено (отсутствует) значение порогового цикла  $C_t$  (кривая флуоресценции не пересекает пороговую линию), а в таблице результатов по каналу для флуорофора JOE определено значение порогового цикла  $C_t$ , не превышающее указанное (граничное) значение.
- Результат анализа **невалидный**, если для данной пробы не определено (отсутствует) значение порогового цикла  $C_t$  по каналу для флуорофора FAM, и по каналу для флуорофора JOE значение  $C_t$  также не определено (отсутствует) или превышает указанное граничное значение. В этом случае требуется повторно провести ПЦР-исследование соответствующего клинического образца.

**ВНИМАНИЕ!** Граничные значения  $C_t$  указаны во вкладыше к ПЦР-комплекту. См. также методические рекомендации ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией».

**Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для**

положительного и отрицательного контролей амплификации и отрицательного контроля экстракции (выделения) ДНК, в соответствии с таблицей оценки результатов контрольных реакций (табл. 4).

Таблица 4

**Результаты для контролей различных этапов ПЦР-анализа**

Контроль	Контролируемый этап ПЦР-исследования	Значение порогового цикла, Ct	
		по каналу для флуорофора FAM	по каналу для флуорофора JOE
B-	Экстракция ДНК	Значение отсутствует	Определено значение меньше граничного
K-	ПЦР	Значение отсутствует	Значение отсутствует
K+	ПЦР	Определено значение меньше граничного	Определено значение меньше граничного

### **ВНИМАНИЕ!**

1. Если для положительного контроля ПЦР (K+) значение порогового цикла по каналу для флуорофора FAM отсутствует или превышает граничное значение, необходимо повторить амплификацию для всех образцов, в которых не обнаружена ДНК *CMV*.
2. Если для отрицательного контроля экстракции ДНК (B-) и/или отрицательного контроля ПЦР (K-) определено значение порогового цикла по каналу для флуорофора FAM, необходимо повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена ДНК *CMV*, начиная с этапа экстракции ДНК.

## **СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ**

**Срок годности.** 9 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. «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F и FRT-1000 F при получении разукomплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

**Хранение.** Комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ», «Транспортную среду для мазков», «Транспортную среду с муколитиком (ТСМ)» хранить при температуре от 2 до 25 °С.

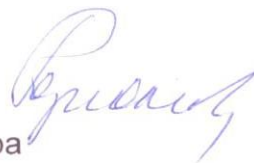
ВКО комплексный, ВКО-FL и ОКО (из комплекта реагентов «ДНК-сорб-АМ») хранить при температуре от 2 до 8 °С

Комплект реагентов «ПЦР-комплект» хранить при температуре от 2 до 8 °С. ПЦР-смесь-2-FRT и полимеразу (TaqF) хранить при температуре не выше минус 16 °С. ПЦР-смесь-1-FL CMV хранить в защищенном от света месте.

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

Рекламации на качество набора реагентов «АмплиСенс®  
**CMV-FL**» направлять на предприятие-изготовитель ФБУН ЦНИИ  
Эпидемиологии Роспотребнадзора (111123 г. Москва, ул.  
Новогиреевская, д. 3а) в отдел по работе с рекламациями и  
организации обучения (тел. (495) 974-96-46, факс (495) 916-18-  
18, e-mail: products@pcr.ru)<sup>10</sup>.

Заведующий НПЛ ОМДиЭ  
ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора



Е.Н. Родионова

Зав. лабораторией микробиологии  
НИИАГ им. Д.О.Отта СЗО РАМН  
д.м.н, профессор



А.М.Савичева

---

<sup>10</sup> Отзывы и предложения о продукции «АмплиСенс» вы можете оставить, заполнив анкету потребителя на сайте: [www.amplisens.ru](http://www.amplisens.ru).

# СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ

	Номер в каталоге		Осторожно! Обратитесь к сопроводительной документации
	Код партии		Максимальное число тестов
	Изделие для in vitro диагностики		Использовать до
	Дата изменения		Обратитесь к руководству по эксплуатации
	Ограничение температуры		Не допускать попадания солнечного света
	Верхнее ограничение температуры		Дата изготовления
	Производитель		