УТВЕРЖДЕНА Приказом Росздравнадзора от <u>31.12.09</u> № 10914-Пр109 УТВЕРЖДАЮ
Директор Федерального
государственного учреждения
науки «Центральный научноисследовательский институт
эпидемиологии» Федеральной
службы по надзору в сфере
защиты прав потребителей и
благополучия человека
В.И.Покровский

11 2009г.

инструкция

по применению набора реагентов для выявления ДНК *Treponema pallidum* в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией

«АмплиСенс® *Treponema pallidum*-FL»

### АмплиСенс®



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



#### ОГЛАВЛЕНИЕ

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ	3
НАЗНАЧЕНИЕ	3
ПРИНЦИП МЕТОДА	
ВАРИАНТЫ И ФОРМЫ ВЫПУСКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ	4
АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	6
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ	6
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ	8
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА	9
ВАРИАНТ FEP	10
COCTAB	
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ	11
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	12
ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ	12
А. Подготовка пробирок для проведения амплификации	12
Б. Проведение амплификации	
ФЛУОРЕСЦЕНТНАЯ ДЕТЕКЦИЯ ПРОДУКТОВ АМПЛИФИКАЦИИ	14
ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ	
ВАРИАНТ FRT	
COCTAB	
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ	
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	19
ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО	
ВРЕМЕНИ»	_
А. Подготовка пробирок для проведения амплификации	
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»	
АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ	22
СРОК ГОЛНОСТИ УСПОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ	25

## СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокращения и обозначения:

BKO-FL	- внутренний контрольный образец для наборов с гибридизационно-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»
FRT	- флуоресцентная детекция в режиме «реального времени»
	- Федеральное государственное учреждение науки
ФГУН ЦНИИЭ	«Центральный научно-исследовательский институт
Роспотребнадзора	эпидемиологии» Федеральной службы по надзору в сфере
	защиты прав потребителей и благополучия человека

#### **НАЗНАЧЕНИЕ**

Набор реагентов «АмплиСенс® Treponema pallidum-FL» предназначен для выявления ДНК Treponema pallidum путем амплификации специфического фрагмента ДНК данного микроорганизма методом ПЦР гибридизационно-C флуоресцентной амплификации. детекцией продуктов Материалом проведения ПЦР служат пробы ДЛЯ полученные путем экстракции ДНК из соскобного отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки, ротовой полости, отделяемого пузырьковых высыпаний эрозивно-язвенных поражений кожи и слизистых оболочек человека. Для экстракции (выделения) ДНК используются рекомендованные ЦНИИЭ наборы реагентов, ФГУН Роспотребнадзора.

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

### ПРИНЦИП МЕТОДА

Выявление *Treponema pallidum* методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией включает в себя три этапа: экстракцию (выделение) ДНК из образцов клинического материала, амплификацию фрагмента ДНК данного микроорганизма и гибридизационно-флуоресцентную детекцию, которая производится либо непосредственно в ходе ПЦР (вариант FRT), либо после ее завершения (вариант FEP). Экстракция ДНК из клинического

проводится присутствии материала В внутреннего образца (BKO-FL), контрольного который позволяет контролировать выполнение процедуры исследования ДЛЯ Затем полученными образца. С пробами ДНК проводится реакция амплификации фрагмента ДНК Treponema pallidum при помощи специфичных к нему праймеров фермента Таq-полимеразы. В составе реакционной смеси флуоресцентно-меченые присутствуют олигонуклеотидные зонды, которые гибридизуются с комплементарным участком амплифицируемой ДНК-мишени, в результате чего происходит нарастание интенсивности флуоресценции. Это регистрировать специфического накопление продукта амплификации измерения путем интенсивности флуоресцентного сигнала. Детекция флуоресцентного сигнала варианта FEP осуществляется использовании окончания ПЦР с помощью флуоресцентного ПЦР-детектора, а при использовании варианта FRT - непосредственно в ходе амплификатора системой ПЦР помощью детекции C флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

# ВАРИАНТЫ И ФОРМЫ ВЫПУСКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ Набор реагентов выпускается в 2 вариантах.

### **Вариант FEP**

Набор реагентов выпускается в 7 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 (TCM)» 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.

Формы комплектации 1, 2 и 3 предназначены для проведения амплификации ДНК Treponema pallidum с гибридизационнофлуоресцентной детекцией ПО «конечной точке». проведения ПЦР-исследования необходимо полного реагентов для использовать комплекты экстракции ДНК, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ 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 *Treponema pallidum* с гибридизационнофлуоресцентной детекцией по «конечной точке».

## Вариант FRT

Набор реагентов выпускается в 7 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.

Формы комплектации 1, 2 и 3 предназначены для проведения ПЦР-амплификации ДНК *Treponema pallidum* с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме

«реального времени». Для проведения полного ПЦРисследования необходимо использовать комплекты реагентов для экстракции ДНК, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ 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 *Treponema pallidum* с гибридизационнофлуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».

## **АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ**

Аналитическая чувствительность

Вид клинического материала	Транспортная среда	Набор для экстракции ДНК	Комплект для амплификации и детекции	Аналитическая чувствительность
Соскобное отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта	«Транспортная среда для мазков» или «Транспортная среда с муколитиком (TCM)»	«ДНК-сорб- АМ»	«ПЦР- комплект» варианты FEP и FRT	1х10 <sup>3</sup> ГЭ/мл <sup>1</sup>

#### Аналитическая специфичность

Отсутствовали неспецифические реакции при тестировании образцов ДНК человека и панели образцов ДНК следующих Gardnerella vaginalis; Lactobacillus микроорганизмов: Escherichia coli; Staphylococcus aureus; Streptococcus pyogenes; Streptococcus agalactiae; Candida albicans; Mycoplasma hominis; urealyticum; Ureaplasma parvum; Ureaplasma Mycoplasma genitalium; Neisseria flava; Neisseria subflava; Neisseria sicca; Neisseria mucosa; Neisseria gonorrhoeae; Chlamydia trachomatis; Trichomonas vaginalis; Toxoplasma gondii; HSV 1 и 2 типа; CMV; 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

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

патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней», СП 2.1.7.728-99 «Правила сбора, хранения и удаления отходов лечебно-профилактических учреждений» и методических указаний МУ 1.3.1888-04 «Организация работы при исследованиях методом ПЦР материала, инфицированного патогенными биологическими агентами III – IV групп патогенности».

При работе всегда следует выполнять следующие требования:

- Использовать наконечники с фильтрами для автоматических дозаторов. Для каждой процедуры использовать новый наконечник.
- Следует рассматривать образцы как потенциально вызывающие инфекцию и хранить в биологическом кабинете в соответствии с СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III – IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».
- дезинфицировать разлитые Убирать И образцы или дезинфицирующие используя реактивы, средства В «Безопасность СП 1.3.2322-08 соответствии работы C микроорганизмами III - IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».
- Уничтожать образцы и неиспользованные реактивы в соответствии с требованиями СП 2.1.7.728-99 «Правила сбора, хранения и удаления отходов лечебнопрофилактических учреждений».

**ВНИМАНИЕ!** При удалении отходов после амплификации и детекции - пробирок, содержащих продукты ПЦР, недопустимо открывание пробирок и разбрызгивание содержимого, поскольку это может привести к контаминации продуктами амплификации 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.
- (MSDS Спецификация ПО безопасности материалов material safety data sheet) доступна по запросу.
- В лаборатории нельзя есть, пить, курить, использовать косметику, снимать или надевать контактные линзы.

#### ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ

- 1. Транспортная среда «Транспортная среда с муколитиком (TCM)» (ТУ 9398-098-01897593-2009) или «Транспортная среда для мазков» (ТУ 9398-088-01897593-2009), или другие рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора – при работе с формами комплектации 1-3 (вариант FEP и вариант FRT).
- 2. Комплект реагентов для выделения ДНК «ДНК-сорб-АМ» (ТУ 9398-036-01897593-2009) или другие рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора – при работе с формами комплектации 1-3 (вариант FEP и вариант FRT).
- 3. Дополнительные материалы оборудование И ДЛЯ экстракции инструкции ДНК согласно К комплекту реагентов для экстракции ДНК.
- 4. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс).
- 5. Центрифуга/вортекс.
- 6. Автоматические дозаторы переменного объема (от 5 до 20 мкл, при работе с «ПЦР-комплектом» вариант FRT-100 F от 5 до 20 мкл и от 20 до 200 мкл).
- 7. Одноразовые наконечники с фильтром до 100 мкл в штативах.
- 8. Штативы для микропробирок объемом 0,2 мл или 0,5 мл (в соответствии с используемыми комплектами реагентов).
- 9. Холодильник от 2 до 8 °C с морозильной камерой не выше минус 16 °C для выделенных проб ДНК.
- 10.Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.1888-04.
- 11.Емкость для сброса наконечников.

### При работе с «ПЦР-комплектом» вариант FEP:

12.Программируемый амплификатор (например, («ДНК-Технология», Россия), «Gradient Palm Cycler» («Corbett Research», Австралия), «MaxyGene» («Axygen», США), «GeneAmp PCR System 2700» («Applied Biosystems») или аналогичные).

- 13.Флуоресцентный ПЦР-детектор (например, «ALA-1/4» («BioSan», Латвия), «Джин» («ДНК-Технология», Россия) или аналогичные).
- 14.Пластиковая пипетка для минерального масла (для работы с «ПЦР-комплектом» вариант FEP-1000).

### При работе с «ПЦР-комплектом» вариант FRT:

- амплификатор 15.Программируемый с системой детекции флуоресцентного сигнала В режиме «реального «Rotor-Gene» 3000/6000 («Corbett времени»,например, Австралия), («Qiagen», «Rotor-Gene Research». Q» Германия), «iCycler iQ5» («Bio-Rad», США), «Mx3000P» («Stratagene», США), «ДТ-96» («ДНК-Технология», Россия) или аналогичные.
- 16.Одноразовые полипропиленовые микропробирки для ПЦР объемом 0,2 мл или 0,1 мл при работе с «ПЦР-комплектом» вариант FRT-100 F:
  - а) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с выпуклой крышкой (например, «Axygen», США) при использовании прибора планшетного типа;
  - б) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой (например, «Axygen», 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 г.

Материалом для исследования служат соскобное отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки, ротовой полости, отделяемого пузырьковых высыпаний и эрозивно-язвенных поражений кожи и слизистых оболочек человека.

#### ВАРИАНТ FEP

#### **COCTAB**

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

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ПЦР-смесь-1-FL Treponema pallidum	Прозрачная бесцветная жидкость	0,01	110 пробирок объемом 0,5 или 0,2 мл
ПЦР-смесь-2-FL-red	Прозрачная жидкость красного цвета	1,1	1 пробирка
ПЦР-смесь-Фон-red²	Прозрачная жидкость красного цвета	0,6	1 пробирка
Минеральное масло для ПЦР <sup>3</sup>	Бесцветная вязкая жидкость	4,0	1 флакон
ПКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
ДНК-буфер	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 *Treponema pallidum* с гибридизационно-флуоресцентной детекцией по «конечной точке» **включает**:

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ПЦР-смесь-1-FL Treponema pallidum	Прозрачная бесцветная жидкость	0,01	1100 пробирок объемом 0,5 мл
ПЦР-смесь-2-FL-red	Прозрачная жидкость красного цвета	5,5	2 флакона
ПЦР-смесь-Фон-red²	Прозрачная жидкость красного цвета	2,5	1 флакон
Минеральное масло для ПЦР <sup>3</sup>	Бесцветная вязкая жидкость	40	1 флакон
ПКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
ДНК-буфер	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	2 пробирки

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Реагент используется при исследовании проб ДНК, выделенных с помощью наборов «ДНК-сорб-АМ» или «ДНК-сорб-В».

<sup>3</sup> Реагент используется при применении амплификаторов без термостатируемой крышки (например, «Терцик», «ДНК-Технология», Россия).

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

**Комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ» вариант 100**<sup>⁴</sup> – комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала **включает**:

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

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

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ВКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
BKO-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 (TCM)<sup>5</sup>:

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

Транспортная среда для мазков<sup>6</sup>:

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
Транспортная среда для	Прозрачная	0,5	100 пробирок
мазков	бесцветная жидкость	0,5	тоо прооирок

#### ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

- Экстракция (выделение) ДНК из исследуемых (клинических) образцов;
- Проведение амплификации.
- Флуоресцентная детекция продуктов амплификации по

 $<sup>^4</sup>$  Входит в состав форм комплектации 4, 5, 6 и 7.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Входит в состав форм комплектации 4 и 6. <sup>6</sup> Входит в состав форм комплектации 5 и 7.

«конечной точке».

- Интерпретация результатов.

Детальная информация по процедуре проведения ПЦРисследования в зависимости от используемого оборудования изложена в методических рекомендациях ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции методом ПЦР с гибридизационнофлуоресцентной детекцией».

### ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Для экстракции (выделения) ДНК используются комплекты реагентов, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ 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».

#### ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ

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** *Treponema pallidum* для амплификации ДНК исследуемых и контрольных проб.
- 2. В пробирки с ПЦР-смесью-1-FL *Treponema pallidum* 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 *Treponema pallidum*.
- 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** *Treponema pallidum* 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 ФГУН ЦНИИЭ 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 c).

#### Б. Проведение амплификации

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

Таблица 1

## Программа «АмплиСенс-1-FEP»

	«T	«Терцик»		«GeneAmp PCR System 2700»		«Gradien «Ma	t Palm C	•	
Цикл	Темпе- ратура, °С	Время	Циклы	Темпе- ратура, °С	Время	Циклы	Темпе- ратура, °С	Время	Циклы
0	95	Па	уза	95	Па	уза	95	Па	уза
1	95	5 мин	1	95	5 мин	1	95	5 мин	1
	95	2 c		95	20 c		95	2 c	
2	65	5 c	35	65	25 c	20	65	10 c	24
	72	5 c		72	30 c		72	10 c	
	95	2 c		95	20 c		95	2 c	
3	60	10 c	9	60	30 c	24	60	15 c	20
	72	5 c		72	30 c		72	10 c	
1	95	2 c	1	95	20 c	1	95	2 c	1
4	60	10 c	l	60	30 c	] '	60	15 c	I
5	10	Хран	ение	10	Хран	ение	10	Хран	ение

Программы термоциклирования Примечание ДЛЯ других амплификаторов методических моделей описаны В рекомендациях «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов ПЦР гибридизационнорепродукции методом С флуоресцентной детекцией».

3. По окончании выполнения программы приступить к флуоресцентной детекции.

## ФЛУОРЕСЦЕНТНАЯ ДЕТЕКЦИЯ ПРОДУКТОВ АМПЛИФИКАЦИИ

Детекция проводится с помощью флуоресцентного ПЦРдетектора (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 *Treponema pallidum*.
- по каналу НЕХ (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 ПЦРкомплекту, а также методические рекомендации ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора «Исследование клинического материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции методом ПЦР с гибридизационнофлуоресцентной 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 *Treponema pallidum* **обнаружена**, если для данной пробы сигнал по каналу FAM выше установленного порогового значения положительного результата.
- ДНК *Treponema pallidum* **не обнаружена**, если для данной пробы сигнал по каналу FAM ниже установленного порогового значения отрицательного результата, а сигнал по каналу НЕХ 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

	Контролируемый	Сигнал по	каналу	Обозначение результата в	
Конт- роль	этап ПЦР- исследования	FAM	HEX	программах некоторых детекторов	
		Ниже			
		порогового	Выше		
B-	Экстракция ДНК	значения	порогового	«–» или «ОК»	
		отрицательного	значения		
		результата			
		Ниже			
		порогового	Ниже		
K-	ПЦР	значения	порогового	«нд» или «ОК»	
		отрицательного	значения		
		результата			
		Выше			
		порогового	Выше		
K+	ПЦР	значения	порогового	«+» или «ОК»	
		положительног	значения		
		о результата			

#### 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 *Treponema pallidum*.
- 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 *Treponema pallidum*, начиная с этапа экстракции ДНК.

#### **BAPUAHT FRT**

#### **COCTAB**

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

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ПЦР-смесь-1-FL Treponema pallidum	Прозрачная бесцветная жидкость	0,01	110 пробирок объемом 0,2 мл
ПЦР-смесь-2-FL-red	Прозрачная жидкость красного цвета	1,1	1 пробирка
ПКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
ДНК-буфер	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 *Treponema pallidum* с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» **включает**:

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ПЦР-смесь-1-FL Treponema pallidum	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	1 пробирка
ПЦР-смесь-2-FRT	Прозрачная бесцветная жидкость	0,3	2 пробирки
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,03	2 пробирки
ПКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
ДНК-буфер	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 *Treponema pallidum* с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» **включает**:

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ПЦР-смесь-1-FL	Прозрачная бесцветная	1,2	10 пробирок
Treponema pallidum	жидкость	۱,۷	то пробирок
ПЦР-смесь-2-FRT	Прозрачная бесцветная	1,2	5 пробирок
ПЦР-Смесь-2-ГКТ	жидкость	۱,۷	
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная	0,12	5 пробирок
полимераза (тафі)	жидкость	0,12	
ПКО комплексный	Прозрачная бесцветная	1,0	1 пробирка
TIKO KOMIIJIEKCHBIN	жидкость	1,0	Тпроопрка
Π⊔V Sydon	Прозрачная бесцветная	0.5	2 пробирки
ДНК-буфер	жидкость	0,5	2 прооирки

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

**Комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ» вариант 100**<sup>7</sup> – комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала **включает**:

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
Лизирующий раствор	Прозрачная бесцветная жидкость	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

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

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
ВКО комплексный	Прозрачная бесцветная жидкость	1,0	1 пробирка
BKO-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.

Вариант FRT Форма 1: REF R-B20, REF H-0221-1-2; Форма 2: REF R-B20-F(RG,iQ), REF H-0222-1 / VER 11.11.09 /

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> Входит в сос<u>тав ф</u>орм комплектац<u>ии 4,</u> 5, 6 и 7.

Транспортная среда с муколитиком (TCM)<sup>8</sup>:

Реактив	Описание	Объем, мл	Кол-во
Транспортная среда с муколитиком (TCM)	Прозрачная жидкость розового цвета	0,5	100 пробирок

Транспортная среда для мазков<sup>9</sup>:

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

### ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

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

Детальная информация по процедуре проведения ПЦРиспользуемого типа исследования зависимости OT оборудования изложена в методических рекомендациях ФГУН Роспотребнадзора «Исследование клинического ЦНИИЭ материала на наличие ДНК возбудителей ИППП и других инфекций органов репродукции ПЦР методом гибридизационно-флуоресцентной детекцией».

### ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Для экстракции (выделения) ДНК используются наборы реагентов, рекомендованные ФГУН ЦНИИЭ 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».

<sup>9</sup> Входит в состав форм комплектации 5 и 7.

Вариант FEP Форма 1: REF B20-100-R0,5-FEP, REF H-0221-2-5; Форма 2: REF B20-100-R0,2-FEP, REF H-0222-2-2;

Вариант FRT Форма 1: REF R-B20, REF H-0221-1-2; Форма 2: REF R-B20-F(RG,iQ), REF H-0222-1 / VER 11.11.09 /

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> Входит в состав форм комплектации 4 и 6.

## 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** *Treponema pallidum* 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** *Treponema pallidum*.
- 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-смесью-2-FRT.** Перемешать содержимое пробирок с реагентами **ПЦР-смесь-1-FL** 

**Treponema pallidum,** ПЦР-смесь-2-FRT, полимераза (TaqF) и осадить капли кратковременным центрифугированием (1-2 c) с помощью центрифуги/вортекса.

- 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\*(N+1) мкл ПЦР-смеси-1-FL *Treponema pallidum*, 5,0\*(N+1) мкл ПЦР-смеси-2-FRT и 0,5\*(N+1) мкл полимеразы (TaqF).
- 4. Перемешать подготовленную смесь и осадить капли кратковременным центрифугированием с помощью центрифуги/вортекса.
- 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).

Таблица 3

Программа «АмплиСенс-1»

Tipot palitina "7 timistirootio 1"						
	Приборы роторного типа <sup>10</sup>		Приборы планшетного типа <sup>11</sup>			
Цикл	Темпера- тура, °C	Время	Число повторов циклов	Темпера- тура, °С	Время	Число повторов циклов
1	95	15 мин	1	95	15 мин	1
	95	5 c		95	5 c	
2	60	20 c	5	60	20 c	5
	72	15 c		72	15 c	
	95	5 c		95	5 c	
		20 c			30 c	
3	60	детекция флуоресц.с	40	60	детекция флуоресц.с	40
		игнала			игнала	
	72	15 c		72	15 c	

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 *Treponema pallidum*,
- по каналу для флуорофора JOE регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации ДНК ВКО.

<sup>11</sup> например, «iCycler», «iQ5», «Mx3000P», «Mx3000», «ДТ-96» или аналогичные. Вариант FEP Форма 1: REF B20-100-R0,5-FEP, REF H-0221-2-5; Форма 2: REF B20-100-R0,2-FEP, REF H-0222-2-2; Вариант FRT Форма 1: REF R-B20, REF H-0221-1-2; Форма 2: REF R-B20-F(RG,iQ), REF H-0222-1 / VER 11.11.09 /

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> например, «Rotor-Gene 3000» «Rotor-Gene 6000», «Rotor-Gene Q» или аналогичные.

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 «Сt» в соответствующей графе в таблице результатов.

Принцип интерпретации результатов следующий:

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

**ВНИМАНИЕ!** Граничные значения Сt указаны во вкладыше к ПЦР-комплекту. См. также методические рекомендации ФГУН ЦНИИЭ 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 (см. табл. 4).

Таблица 4 Результаты для контролей различных этапов ПЦРанализа

	Контролируемый	Значение порогового цикла, Ct		
Контроль	этап ПЦР- исследования	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 (К+) значение порогового цикла по каналу для флуорофора FAM отсутствует или превышает граничное значение, необходимо повторить амплификацию для всех образцов, в которых не обнаружена ДНК *Treponema pallidum*.
- 2. Если для отрицательного контроля экстракции ДНК (В-) и/или отрицательного контроля ПЦР (К-) по каналу FAM зафиксировано значение порогового цикла Сt, необходимо повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена ДНК *Treponema pallidum*, начиная с этапа экстракции ДНК.

#### СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

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

**Транспортирование.** Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °C не более 5 сут. «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F и FRT-1000 F при получении разукомплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение. Набор реагентов хранить при температуре от 2 до ПЦР-смесь-1-FL pallidum Treponema хранить 8 °C. ПЦР-смесь-2-FRT защищенном ОТ света месте. И полимеразу (TaqF) хранить температуре при не минус 16 °C.

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

Рекламации на качество набора реагентов «АмплиСенс<sup>®</sup> направлять Treponema pallidum-FL» В ФГУН адрес научно-исследовательский Государственный институт стандартизации контроля медицинских биологических И Л.А. Тарасевича Роспотребнадзора (119002 препаратов им. г. Москва, пер. Сивцев Вражек, д. 41), тел./факс (499) 241-39-22, а предприятие-изготовитель **ЕИИНД** ФГУН также на Роспотребнадзора (111123 г. Москва, ул. Новогиреевская, д. 3а), тел. (495) 974-96-42, факс (495) 305-54-23 e-mail: obtk@pcr.ru) и в отдел по работе с рекламациями и организации обучения (тел. (495) 925-05-54, факс (495) 916-18-18, e-mail: products@pcr.ru)<sup>12</sup>.

Tyrosol

Заведующий НПЛ

ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора

Е.Н. Родионова

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup> Отзывы и предложения о продукции **«АмплиСенс»** можно оставить, заполнив анкету потребителя н<u>а са</u>йте www.amplisen<u>s.ru.</u>