

Приказом Росздравнадзора
от 09.06.12г. № 2857-Пр/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 одновременного выявления и количественного
определения ДНК *Ureaplasma parvum*, *Ureaplasma urealyticum*
и *Mycoplasma hominis* в клиническом материале
методом полимеразной цепной реакции (ПЦР)
с гибридизационно-флуоресцентной детекцией
**«АмплиСенс® *U.parvum* / *U.urealyticum* /
M.hominis-скрин-титр-FL»**

АмплиСенс®



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.....	6
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ.....	6
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ.....	8
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА....	9
СОСТАВ.....	10
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ.....	11
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ.....	11
ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ».....	12
А. Подготовка пробирок для амплификации.....	12
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»	12
АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ.....	13
СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ.....	17
СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ.....	18

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокращения и обозначения:

В–	- отрицательный контроль экстракции
ВКО	- внутренний контрольный образец
ИППП	- инфекции, передаваемые половым путем
К–	- отрицательный контроль ПЦР
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
FRT	- флуоресцентная детекция в режиме «реального времени»

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов «АмплиСенс® *U.parvum* / *U.urealyticum* / *M.hominis*-скрин-титр-FL» предназначен для одновременного выявления и количественного определения ДНК *Ureaplasma parvum*, *Ureaplasma urealyticum* и *Mycoplasma hominis* методом мультиплексной ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Материалом для исследования служат пробы ДНК, полученные путем экстракции из соскобного отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта (цервикального канала, влагалища, уретры) и первой порции мочи.

ВНИМАНИЕ! Результаты ПЦР-исследования учитываются в комплексной диагностике заболевания.¹

ПРИНЦИП МЕТОДА

Клинический материал забирается и помещается в транспортную среду для хранения и транспортировки клинического материала. Из полученных клинических образцов выделяется (экстрагируется) ДНК, которая служит материалом для проведения ПЦР. Выявление и количественное определение ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* осуществляется методом мультиплексной полимеразной цепной реакции с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени» (ПЦР в «реальном времени»).

¹ В соответствии с Директивой Европейского Союза 98/79/ЕС.

Количественное определение ДНК методом ПЦР в «реальном времени» основывается на существовании линейной зависимости между исходной концентрацией ДНК-мишени в исследуемом образце и циклом начала экспоненциального увеличения флуоресцентного сигнала (пороговый цикл, Cycle threshold, *Ct*). Для проведения количественного теста амплификацию ДНК из клинических образцов проводят одновременно с ДНК-калибраторами – образцами с известной концентрацией ДНК-мишени. По результатам амплификации ДНК-калибраторов строится калибровочная линия, по которой происходит определение концентрации ДНК-мишени в исследуемых образцах.

В предлагаемом тесте концентрация ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* определяется в двух вариантах. В **первом варианте** определяется количество геномных эквивалентов клеток микроорганизмов в 1 мл клинического образца (ГЭ/мл). Полученные таким образом значения отражают абсолютную концентрацию данных микроорганизмов в клиническом материале. Во **втором варианте** рассчитывается соотношение количества геномов *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* на количество геномов клеток слизистой человека. Для этой цели в ПЦР-смеси наряду с праймерами и зондами к *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* присутствуют праймеры и зонды к фрагменту гена β-глобина человека, а в растворах ДНК калибраторов наряду с калибраторами ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* присутствуют калибраторы человеческой ДНК. Полученные таким образом относительные значения концентрации ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* к ДНК человека могут отражать плотность обсемененности данными микроорганизмами клеток слизистой. Кроме того, ДНК человека является эндогенным внутренним контролем, отражающим качество получения клинического материала.

ФОРМАТЫ И ФОРМЫ ВЫПУСКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ

Набор реагентов выпускается в 1 формате.

Формат FRT

Набор реагентов выпускается в 4 формах комплектации:

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

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

Форма 3 включает комплекты реагентов «ДНК-сорб-АМ» вариант 100, «Транспортную среду для мазков» 100 пробирок по 0,5 мл, «ПЦР-комплект» вариант FRT.

Форма 4 включает наборы реагентов оптом, расфасованные по отдельным реагентам, с маркировкой реагентов на их оптовой фасовке.

Форма комплектации 1 предназначена для проведения ПЦР-амплификации фрагментов ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* с гибридизационно-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 2 и 3 предназначены для проведения полного ПЦР-исследования, включающего взятие клинического материала, экстракцию из него ДНК и амплификацию ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».

Форма комплектации 4 предназначена для производственных целей для последующей маркировки на языке заказчика и комплектации по наборам.

ВНИМАНИЕ! Форма комплектации 4 используется только в соответствии с регламентом, утвержденным ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Аналитическая чувствительность

Вид клинического материала	Транспортная среда	Комплект для экстракции ДНК	Микроорганизм	Аналитическая чувствительность, ГЭ/мл ²
Соскобное отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта	«Транспортная среда для мазков» или «Транспортная среда с муколитиком (ТСМ)» или транспортная среда «ТС-ЭДЭМ»	«ДНК-сорб-АМ»	<i>Ureaplasma parvum</i>	1x10 ³
			<i>Ureaplasma urealyticum</i>	1x10 ³
			<i>Mycoplasma hominis</i>	1x10 ³
Моча (первая порция)	—	«ДНК-сорб-АМ»	<i>Ureaplasma parvum</i>	2x10 ³
			<i>Ureaplasma urealyticum</i>	2x10 ³
			<i>Mycoplasma hominis</i>	2x10 ³

Линейный диапазон измерений

Линейный диапазон измерений для количественного определения каждого из выявляемых микроорганизмов составляет от 10³ до 10⁷ ГЭ/мл.

Аналитическая специфичность

Отсутствовали неспецифические реакции при тестировании образцов ДНК следующих микроорганизмов: *Gardnerella vaginalis*, *Lactobacillus* spp., *Escherichia coli*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Candida albicans*, *Chlamydia trachomatis*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria* spp., *Mycoplasma genitalium*, *Trichomonas vaginalis*, *Treponema pallidum*, *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 патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных

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

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 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 транспортная среда «ТС-ЭДЭМ», или другие среды, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора – при работе с формой комплектации 1.
2. Комплект реагентов для выделения ДНК – «ДНК-сорб-АМ» (ТУ 9398-036-01897593-2009) или другие комплекты, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора – при работе с формой комплектации 1.
3. Дополнительные материалы и оборудование для экстракции ДНК – согласно инструкции 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).
7. Одноразовые наконечники с фильтром до 100 мкл в штативах.
8. Штативы для пробирок объемом 0,2 мл.
9. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой не выше минус 16 °С.
10. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
11. Емкость для сброса наконечников.
12. 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 iQ и iQ5 (Bio-Rad, США), Мх3000Р (Stratagene, США) и рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора в методических рекомендациях по применению данного набора реагентов).

13. Одноразовые полипропиленовые пробирки для ПЦР объемом 0,2:

- а) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с выпуклой крышкой (например, Axugen, США) – при использовании прибора планшетного типа;
- б) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой (например, Axugen, США) – 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 ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, Москва, 2008 г.

Материалом для исследования служит соскобное отделяемое слизистых оболочек уrogenитального тракта, помещенное в транспортные среды, выпускаемые или рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора, а также образцы первой порции мочи.

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 ³	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:

<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. Входит в состав форм комплектации 2 и 3.

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 формы комплектации 2.

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 формы комплектации 3.

Комплект реагентов «ПЦР-комплект» вариант FRT – комплект реагентов для одновременной амплификации и количественного определения ДНК *Ureaplasma parvum*, *Ureaplasma urealyticum* и *Mycoplasma hominis* с

³ При хранении лизирующего раствора при температуре от 2 до 8 °С возможно образование осадка в виде кристаллов.

гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» – **включает:**

Реактив		Описание	Объем, мл	Кол-во
ПЦР-смесь-1-FL <i>U.parvum</i> / <i>U.urealyticum</i> / <i>M.hominis</i> раскапана под воск		Прозрачная бесцветная жидкость	0,01	110 пробирок объемом 0,2 мл
ПЦР-смесь-2-FL-red		Прозрачная жидкость красного цвета	1,1	1 пробирка
ДНК-буфер		Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка
ДНК калибраторы	UG1	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка
	UG2	Прозрачная бесцветная жидкость	0,1	1 пробирка

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

ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

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

ВНИМАНИЕ! Детальная информация по процедуре проведения ПЦР-исследования, анализа и интерпретации полученных результатов изложена в методических рекомендациях по применению наборов реагентов для одновременного выявления и количественного определения ДНК возбудителей ИППП в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией, разработанных ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Для экстракции ДНК из клинического материала необходимо использовать комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ» или другие комплекты, рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора для проведения количественного ПЦР-исследования в соответствии с инструкцией к используемому комплекту. Недопустимо использование комплекта реагентов «ЭДЭМ» и других экспресс-методов экстракции ДНК.

При работе с формами выпуска набора 2 и 3 для экстракции ДНК используется входящий в набор комплект реагентов «ДНК-сорб-АМ».

ПРОВЕДЕНИЕ АМПЛИФИКАЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

А. Подготовка пробирок для 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.

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

1. Отобрать необходимое количество пробирок с **ПЦР-смесью-1-FL *U.parvum* / *U.urealyticum* / *M.hominis*** для амплификации ДНК исследуемых и 4 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 *U.parvum* / *U.urealyticum* / *M.hominis***.
3. В подготовленные пробирки внести по **10 мкл проб ДНК**, полученных в результате экстракции из исследуемых образцов.
4. Поставить контрольные реакции:
 - а) **отрицательный контроль экстракции ДНК (В–)** – внести в пробирку **10 мкл** пробы, выделенной из ОКО.
 - б) **отрицательный контроль ПЦР (К–)** – внести в пробирку **10 мкл ДНК-буфера**.
 - в) **калибраторы (UG1, UG2)** – в 2 пробирки внести по **10 мкл** каждого ДНК калибратора (**UG1, UG2**).

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. 1).

Программа «АмплиСенс-1»

Цикл	Приборы роторного типа ⁴			Приборы планшетного типа ⁵		
	Температура, °С	Время	Кол-во циклов	Температура, °С	Время	Кол-во 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/Green, JOE/Yellow, ROX/Orange и Cy5/Red (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 и интерпретации результатов.

АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

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

- по каналу для флуорофора **FAM/Green** регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации фрагмента **ДНК *U.parvum***;
- по каналу для флуорофора **JOE/Yellow** регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации фрагмента **ДНК *U.urealyticum***;
- по каналу для флуорофора **ROX/Orange** регистрируется

⁴ Например, Rotor-Gene 3000/6000, Rotor-Gene Q и рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора в методических рекомендациях по применению данного набора реагентов.

⁵ Например, iCycler iQ, iQ5, Mx3000P, Mx3000 и рекомендованные ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора в методических рекомендациях по применению данного набора реагентов.

сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации фрагмента **ДНК *M.hominis***;

- по каналу для флуорофора **Cy5/Red** регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации фрагмента **ДНК человека**, которая служит эндогенным внутренним контролем.

Результаты интерпретируются на основании наличия (или отсутствия) пересечения кривой флуоресценции с пороговой линией, установленной на уровне экспоненциального подъема кривой, что определяет наличие (или отсутствие) для данной ДНК-мишени значения порогового цикла *Ct* в соответствующей графе таблицы результатов программного обеспечения прибора. В соответствии со значениями *Ct* калибраторов автоматически происходит построение калибровочной прямой и расчет концентраций ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* и ДНК человека.

Результат количественного ПЦР-исследования считается недостоверным:

1. Если для отрицательного контроля экстракции ДНК (В–) и/или отрицательного контроля ПЦР (К–) регистрируется сигнал по каналам FAM/Green, JOE/Yellow, ROX/Orange. В этом случае необходимо повторить ПЦР-исследование всех образцов, для которых определено значение порогового цикла по каналам FAM/Green, JOE/Yellow, ROX/Orange
2. Появление любого значения Calc Conc (копий на реакцию) более 5 в таблице результатов для отрицательного контрольного образца этапа экстракции (OK) и/или этапа ПЦР (К–) на канале Cy5/Red свидетельствует о наличии контаминации реактивов или образцов. В этом случае результаты анализа по всем пробам считаются недействительными. Требуется повторить анализ всех проб, в которых регистрируется сигнал по каналам FAM/Green, JOE/Yellow, ROX/Orange, начиная с этапа экстракции ДНК, а также предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации.
3. Если для ДНК калибраторов ПЦР (UG1, UG2) значения порогового цикла по каналам FAM/Green, JOE/Yellow, ROX/Orange и Cy5/Red отсутствуют или разница в *Ct* не укладывается в диапазон, указанный во вкладыше. В этом

случае необходимо повторить амплификацию всех образцов.

4. Если в клиническом материале отсутствует ДНК человека. В этом случае необходимо повторно провести взятие клинического материала и ПЦР-исследование.

ВНИМАНИЕ! Значения концентраций калибраторов указываются во вкладыше, прилагаемом к набору реагентов.

Выражение конечного результата концентрации ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* возможно в двух вариантах – в абсолютных и в относительных (нормированных) значениях.

Абсолютные значения концентрации *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis*

Абсолютные значения концентраций ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* отражают общее содержание данных микроорганизмов во взятом клиническом материале, помещенном в транспортную среду. По заданным значениям калибраторов ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* программой прибора автоматически рассчитываются исходные значения количества копий ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* в реакции и выдаются в соответствующей графе в таблице результатов (см. описание для вашего прибора). Полученные значения используют для расчета количества геномных эквивалентов *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* в 1 мл исходного клинического образца:

$$\text{[Число копий] ДНК } Up \text{ (} Uu, Mh \text{)} \times 200 = \text{[Число геномных эквивалентов]} \\ Up \text{ (} Uu, Mh \text{) на 1 мл (ГЭ/мл)}$$

Относительные (нормированные) значения концентрации ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis*

Нормированные значения концентраций отражают количество клеток возбудителя относительно клеток слизистой человека. Кроме того, значения концентраций ДНК человека отражают качество взятия клинического материала.

По заданным значениям калибраторов ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* и заданным значениям калибраторов ДНК человека программой прибора автоматически рассчитываются исходные значения количества копий ДНК *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* и количество копий ДНК

человека в реакции и выдаются в соответствующих графах в таблице результатов (см. описание для используемого прибора). Полученные значения количества геномных эквивалентов *U.parvum*, *U.urealyticum* и *M.hominis* нормируют на 100 тыс клеток человека согласно формуле:

$$\frac{\text{[Число копий] ДНК } U_p \text{ (} Uu, Mh \text{)}}{\text{[Число копий] ДНК человека}} \times 200000 = \text{[Число ГЭ] } U_p \text{ (} Uu, Mh \text{) на } 10^5 \text{ клеток человека}$$

ВНИМАНИЕ! Более детальная интерпретация результатов количественного исследования с учетом типа клинического материала описана в методических рекомендациях по применению наборов реагентов для одновременного выявления и количественного определения ДНК возбудителей ИППП в клиническом материале методом полимеразной цепной реакции (ПЦР) с гибридизационно-флуоресцентной детекцией, разработанных ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора.

Клиническая интерпретация результатов теста должна проводиться врачом только при условии комплексного обследования пациента, с учетом данных анамнеза, клинического и эпидемиологического статуса, в соответствии с существующими клиническими и методическими рекомендациями.

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.

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-1-FL *U.parvum* / *U.urealyticum* / *M.hominis* хранить в защищенном от света месте.

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

Рекламации на качество набора реагентов «АмплиСенс® *U.parvum* / *U.urealyticum* / *M.hominis*-скрин-титр-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)⁶.

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

⁶ Отзывы и предложения о продукции «АмплиСенс» вы можете оставить, заполнив анкету потребителя на сайте: 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