



Инструкция по применению набора
реагентов расположена на сайте
www.amplisens.ru



Краткое руководство

набор реагентов АмплиСенс® MDR VRE-FL

Форма 1: **REF** HN-3891-1

Форма 2: **REF** HN-3892-1-4



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

IVD

VER 11.09.19

ВНИМАНИЕ! Краткое руководство предназначено для удобства работы с набором реагентов в лаборатории и может быть использовано только после детального ознакомления с инструкцией по применению данного набора реагентов. Анализ и интерпретацию результатов необходимо проводить в соответствии с инструкцией к набору реагентов.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Контроли: Внутренний контрольный образец (ВКО) – в каждом образце¹.
Для каждой группы экстрагируемых образцов: 1 отрицательный контроль экстракции (ОК).

Бактериальные культуры, полученные на плотной питательной среде

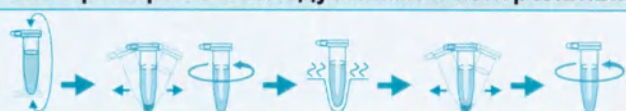
Образец/реагент	Объем	Действие
ГК-экспресс	250 мкл	добавить в каждую пробирку
Бактериальные клетки	$10^7 - 10^9$ клеток	добавить в пробирки для исследуемых образцов
Суспензия бактериальных клеток	20 мкл	

В пробирку для ОК (отрицательного контроля экстракции) ничего, кроме реагента ГК-экспресс, не добавлять!

Бактериальные культуры, полученные на жидкой питательной среде

Образец/реагент	Объем	Действие
ГК-экспресс	250 мкл	добавить в каждую пробирку с осадком бактериальных клеток
Жидкая питательная среда + ГК-экспресс	20 мкл + 250 мкл	добавить в пробирку для ОК

Все пробирки с исследуемыми и контрольными образцами:



- закрыть крышки, перемешать на вортексе, осадить капли;
- прогреть **10 мин** при **70 °С**, перемешать на вортексе;
- центрифугировать **1 мин** при **12 тыс g**

Надосадочная жидкость содержит очищенную ДНК

¹ ВКО входит в состав реагента ГК-экспресс.
ЭЛЕКТРОННАЯ КОПИЯ ОФОРМЛЕНА ЦЕНТРОМ ИСПЫТАНИЙ И РЕГИСТРАЦИИ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

ВНИМАНИЕ! В случае неполной загрузки приборов планшетного типа рекомендуется дополнительно установить пустые пробирки по краям реакционного модуля амплификатора.

АНАЛИЗ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

Анализируют кривые накопления флуоресцентного сигнала по четырем каналам:

Канал для флуорофора	FAM	JOE	ROX	Cy5
Регистрация сигнала, свидетельствующего о накоплении продукта амплификации	ген <i>vanA</i>	ген <i>vanB</i>	ДНК <i>Enterococcus</i> spp.	ДНК ВКО

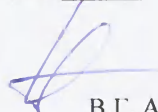
ВНИМАНИЕ! К каждому набору реагентов прилагается **вкладыш**, в котором указаны граничные значения порогового цикла (*Ct*), необходимые для проведения анализа и интерпретации результатов.

Верно

Прошито, пронумеровано и скреплено печатью: 3

МКЧ лист а

Директор ФБУН ЦНИИ
Эпидемиологии
Роспотребнадзора


В.Г. Акимкин

« 18 » 11 20 18 г.



ФБУН «ЦЕНТРАЛЬНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ ЭПИДЕМИОЛОГИИ»
Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

111123, Москва, ул. Новогиреевская 3А тел. (495) 974-96-42, факс (495) 305-54-23, e-mail: obtk@pcr.ru

ПАСПОРТ КАЧЕСТВА

Набора реагентов
АмплиСенс® MDR VRE-FL

Форма 1	LOT 02.09.19	 2019-09-02
		 2020-12-02

ТУ 21.20.23-389-01897593-2019.

Комплектность, упаковка и маркировка набора указанной серии соответствуют требованиям ТУ.

1. Технические характеристики:

Наименование показателя	Норма	Результаты контроля
Отрицательный результат для образца ОК (отрицательный контроль экстракции)	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Значение <i>Ct</i> отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для ПКО-1 VRE в качестве положительного контроля экстракции	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Определено значение <i>Ct</i> по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для образца К+ (положительный контроль ПЦР)	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует
Отрицательный результат для образца К- (отрицательный контроль ПЦР)	Значение <i>Ct</i> отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует

2. Состав, внешний вид:

Наименование реагента	Характеристика и нормы	Результаты контроля	В составе формы комплектации
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь-FL VRE	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-лилового цвета	соответствует	1
ПЦР-буфер-В	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
ПКО-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
К-	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь VRE-Lyo	Порошок белого цвета	соответствует	2

3. Условия транспортирования и хранения:

Транспортирование. Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С не более 5 сут в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств. Допускается транспортирование при температуре от 2 до 25 °С не более 3 сут.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F при получении разуконплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение.

Форма 1. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С, кроме ПЦР-смеси-FL VRE, ПЦР-буфера-В и полимераза (TaqF). ПЦР-смесь-FL VRE, ПЦР-буфер-В и полимеразу (TaqF) хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 °С. ПЦР-смесь-FL VRE хранить в защищенном от света месте.

Форма 2. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С. Лиофилизированные реагенты (ПЦР-смесь VRE-Lyo) хранить в пакетах с влагопоглотителем. ПЦР-смесь VRE-Lyo хранить в защищенном от света месте.

Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим.

Дата выдачи

02.09.19

Руководитель СКК



(Козлов
(Ф.И.О.)

Директор ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора

02.09.2019

В.Г. Акимкин



Форма 1: REF HN-3891-1; Форма 2: REF HN-3892-1-4

**ФБУН «ЦЕНТРАЛЬНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ ЭПИДЕМИОЛОГИИ»
Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека**

111123, Москва, ул. Новогиреевская 3А тел. (495) 974-96-42, факс (495) 305-54-23, e-mail: obtk@pcr.ru

ПАСПОРТ КАЧЕСТВА

**Набора реагентов
АмплиСенс® MDR VRE-FL**

Форма 1	LOT 03.09.19	2019-09-03
		2020-12-03

ТУ 21.20.23-389-01897593-2019.

Комплектность, упаковка и маркировка набора указанной серии соответствуют требованиям ТУ.

1. Технические характеристики:

Наименование показателя	Норма	Результаты контроля
Отрицательный результат для образца ОК (отрицательный контроль экстракции)	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Значение <i>Ct</i> отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для ПКО-1 VRE в качестве положительного контроля экстракции	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Определено значение <i>Ct</i> по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для образца К+ (положительный контроль ПЦР)	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует
Отрицательный результат для образца К- (отрицательный контроль ПЦР)	Значение <i>Ct</i> отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует

2. Состав, внешний вид:

Наименование реагента	Характеристика и нормы	Результаты контроля	В составе формы комплектации
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь-FL VRE	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-лилового цвета	соответствует	1
ПЦР-буфер-В	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
ПКО-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
К-	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь VRE-Lyo	Порошок белого цвета	соответствует	2

3. Условия транспортирования и хранения:

Транспортирование. Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С не более 5 сут в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств. Допускается транспортирование при температуре от 2 до 25 °С не более 3 сут.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F при получении разуконплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение.

Форма 1. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С, кроме ПЦР-смеси-FL VRE, ПЦР-буфера-В и полимерызы (TaqF). ПЦР-смесь-FL VRE, ПЦР-буфер-В и полимеразу (TaqF) хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 °С. ПЦР-смесь-FL VRE хранить в защищенном от света месте.

Форма 2. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С. Лиофилизированные реагенты (ПЦР-смесь VRE-Lyo) хранить в пакетах с влагопоглотителем. ПЦР-смесь VRE-Lyo хранить в защищенном от света месте.

Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим.

Дата выдачи

03.09.19

ВЕРНО
Директор ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Ростпотребнадзора

Руководитель СКК



(Козлова «03» 09 2019 г.
(Ф.И.О.)

В.Г. Акимкин

Форма 1: **REF** HN-3891-1 Форма 2: **REF** HN-3892-1-4

ФБУН «ЦЕНТРАЛЬНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ ЭПИДЕМИОЛОГИИ»
Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека

111123, Москва, ул. Новогиреевская 3А тел. (495) 974-96-42, факс (495) 305-54-23, e-mail: obtk@pcr.ru

ПАСПОРТ КАЧЕСТВА

Набора реагентов
АмплиСенс® MDR VRE-FL

Форма 2	LOT 02.09.19	 2019-09-02
		 2020-12-02

ТУ 21.20.23-389-01897593-2019.

Комплектность, упаковка и маркировка набора указанной серии соответствуют требованиям ТУ.

1. Технические характеристики:

Наименование показателя	Норма	Результаты контроля
Отрицательный результат для образца ОК (отрицательный контроль экстракции)	Определено значение C_t меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Значение C_t отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для ПКО-1 VRE в качестве положительного контроля экстракции	Определено значение C_t меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Определено значение C_t по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для образца К+ (положительный контроль ПЦР)	Определено значение C_t меньше граничного по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует
Отрицательный результат для образца К- (отрицательный контроль ПЦР)	Значение C_t отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует

2. Состав, внешний вид:

Наименование реагента	Характеристика и нормы	Результаты контроля	В составе формы комплектации
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь-FL VRE	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-лилового цвета	соответствует	1
ПЦР-буфер-В	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
ПКО-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
К-	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь VRE-Lyo	Порошок белого цвета	соответствует	2

3. Условия транспортирования и хранения:

Транспортирование. Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С не более 5 сут в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств. Допускается транспортирование при температуре от 2 до 25 °С не более 3 сут.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F при получении разуконплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение.

Форма 1. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С, кроме ПЦР-смеси-FL VRE, ПЦР-буфера-В и полимераза (TaqF). ПЦР-смесь-FL VRE, ПЦР-буфер-В и полимеразу (TaqF) хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 °С. ПЦР-смесь-FL VRE хранить в защищенном от света месте.

Форма 2. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С. Лиофилизированные реагенты (ПЦР-смесь VRE-Lyo) хранить в пакетах с влагопоглотителем. ПЦР-смесь VRE-Lyo хранить в защищенном от света месте.

Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим.

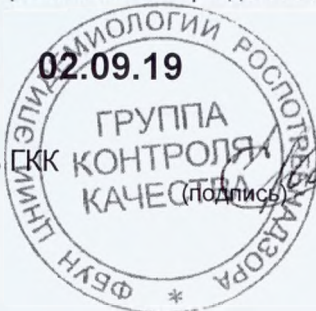
Дата выдачи

02.09.19

Директор ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора

ВЕРНО

Руководитель ЦКК



(Козлова Е «02» 09 2019 г.
(Ф.И.О.)

В.Г. Акимкин

Форма 1: REF HN-3891-1 Форма 2: REF HN-3892-1-4

**ФБУН «ЦЕНТРАЛЬНЫЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ ЭПИДЕМИОЛОГИИ»
Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека**

111123, Москва, ул. Новогиреевская 3А тел. (495) 974-96-42, факс (495) 305-54-23, e-mail: obtk@pcr.ru

ПАСПОРТ КАЧЕСТВА

**Набора реагентов
АмплиСенс® MDR VRE-FL**

Форма 2	LOT 03.09.19	 2019-09-03
		 2020-12-03

ТУ 21.20.23-389-01897593-2019.

Комплектность, упаковка и маркировка набора указанной серии соответствуют требованиям ТУ.

1. Технические характеристики:

Наименование показателя	Норма	Результаты контроля
Отрицательный результат для образца ОК (отрицательный контроль экстракции)	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Значение <i>Ct</i> отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для ПКО-1 VRE в качестве положительного контроля экстракции	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналу для флуорофора Cy5. Определено значение <i>Ct</i> по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX	соответствует
Положительный результат для образца К+ (положительный контроль ПЦР)	Определено значение <i>Ct</i> меньше граничного по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует
Отрицательный результат для образца К- (отрицательный контроль ПЦР)	Значение <i>Ct</i> отсутствует по каналам для флуорофоров FAM, JOE, ROX, Cy5	соответствует

2. Состав, внешний вид:

Наименование реагента	Характеристика и нормы	Результаты контроля	В составе формы комплектации
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь-FL VRE	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-лилового цвета	соответствует	1
ПЦР-буфер-В	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1
ПКО-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
К-	Прозрачная бесцветная жидкость	соответствует	1 2
ПЦР-смесь VRE-Lyo	Порошок белого цвета	соответствует	2

3. Условия транспортирования и хранения:

Транспортирование. Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С не более 5 сут в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств. Допускается транспортирование при температуре от 2 до 25 °С не более 3 сут.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F при получении разуконплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение.

Форма 1. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С, кроме ПЦР-смеси-FL VRE, ПЦР-буфера-В и полимеразы (TaqF). ПЦР-смесь-FL VRE, ПЦР-буфер-В и полимеразу (TaqF) хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 °С. ПЦР-смесь-FL VRE хранить в защищенном от света месте.

Форма 2. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С. Лиофилизированные реагенты (ПЦР-смесь VRE-Lyo) хранить в пакетах с влагопоглотителем. ПЦР-смесь VRE-Lyo хранить в защищенном от света месте.

Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим.

Дата выдачи

03.09.19

Руководитель СКК



ВЕРНО
Директор ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора

(Козлова «03» 09 2019 г.
(Ф.И.О.)

В.Г. Акимкин



Форма 1: **REF** HN-3891-1 Форма 2: **REF** HN-3892-1-4

ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора

ВКЛАДЫШ
к набору реагентов
АмплиСенс® MDR VRE-FL

Форма 1 **REF** HN-3891-1

Форма 2 **REF** HN-3892-1-4

LOT 02.09.19

Настройки для приборов роторного типа

Rotor-Gene 6000, Rotor-Gene Q

Канал	Calibrate/ Gain Optimisation / Опт. уровня сигн.	Dynamic tube / Динамич. фон	Slope Correct / Коррект. уклона	Threshold / Порог	More Settings/ Outlier Removal/ Устранение выбросов
FAM/Green	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %
JOE/Yellow	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %
ROX/Orange	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %
Cy5/Red	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %

При использовании ротора на 36 лунок при запуске включить опцию **15 mkl с добав. воска / 15 µL oil layer volume**, модифицирующую термоциклирование.

Настройки для приборов планшетного типа

CFX96, «ДТ-96», «ДТпрайм»

Примечание (для прибора CFX96) – Для каждого шага этапов циклирования, нажав на кнопку **Step Options**, задать скорость нагревания/охлаждения **Ramp Rate 2,5 °C/sec**.

Канал	Threshold/Порог
FAM, HEX, ROX, Cy5	Устанавливается на уровне, соответствующем 10-20 % от максимального уровня флуоресценции, полученного для образца K+ в последнем цикле амплификации

«ДТ-96», «ДТпрайм»

Метод	Тип анализа	Каналы	Критерий положи- тельного результата ПЦР	Нижняя граница/ порог положи- тельного результата	Верхняя граница/ порог нормализации данных	Норма- лизация данных	Фитиро- вание (сглажи- вание) данных
Поро- говый (Ct)	Ct(Cp) для всех каналов	Fam, Hex, Rox, Cy5	90 %	5	10	Не исполь- зовать	Включено

Граничные значения порогового цикла Ct

Образец	Приборы роторного типа				Приборы планшетного типа			
	Канал для флуорофора							
	FAM	JOE	ROX	Cy5	FAM	JOE	ROX	Cy5
K+	30	30	31	30	31	31	32	31
K-	Ct отсутствует				Ct отсутствует			
OK	Ct отсутствует			34	Ct отсутствует			35
Исследуемые образцы	33	33	33	34	34	34	34	35

ВЕРНО

Директор ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора

« 02 » 09 2019 г.

В.Г. Акимкин



ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии Роспотребнадзора

ВКЛАДЫШ
к набору реагентов
АмплиСенс® MDR VRE-FL

Форма 1 **REF** HN-3891-1

Форма 2 **REF** HN-3892-1-4

LOT 03.09.19

Настройки для приборов роторного типа

Rotor-Gene 6000, Rotor-Gene Q

Канал	Calibrate/ Gain Optimisation / Опт.уровня сигн.	Dynamic tube / Динамич.фон	Slope Correct / Коррект. уклона	Threshold / Порог	More Settings/ Outlier Removal/ Устранение выбросов
FAM/Green	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %
JOE/Yellow	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %
ROX/Orange	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %
Cy5/Red	от 5 до 10 FI	включена	включена	0,1	5-15 %

При использовании ротора на 36 лунок при запуске включить опцию **15 mkl с добав. воска / 15 µL oil layer volume**, модифицирующую термоциклирование.

Настройки для приборов планшетного типа

CFX96, «ДТ-96», «ДТпрайм»

Примечание (для прибора CFX96) – Для каждого шага этапов циклирования, нажав на кнопку **Step Options**, задать скорость нагревания/охлаждения **Ramp Rate 2,5 °C/sec**.

Канал	Threshold/Порог
FAM, HEX, ROX, Cy5	Устанавливается на уровне, соответствующем 10-20 % от максимального уровня флуоресценции, полученного для образца К+ в последнем цикле амплификации

«ДТ-96», «ДТпрайм»

Метод	Тип анализа	Каналы	Критерий положительного результата ПЦР	Нижняя граница/порог положительного результата	Верхняя граница/порог нормализации данных	Нормализация данных	Фитирование (сглаживание) данных
Пороговый (Ct)	Ct(Cp) для всех каналов	Fam, Hex, Rox, Cy5	90 %	5	10	Не использовать	Включено

Граничные значения порогового цикла Ct

Образец	Приборы роторного типа				Приборы планшетного типа			
	Канал для флуорофора							
	FAM	JOE	ROX	Cy5	FAM	JOE	ROX	Cy5
K+	30	30	31	30	31	31	32	31
K-	Ct отсутствует				Ct отсутствует			
OK	Ct отсутствует			34	Ct отсутствует			35
Исследуемые образцы	33	33	33	34	34	34	34	35

ВЕРНО

Директор ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора

В.Г. Акимкин

«03» 09 2019 г.



«УТВЕРЖДАЮ»

Директор Федерального
бюджетного учреждения науки
«Центральный научно-
исследовательский институт
эпидемиологии» Федеральной
службы по надзору в сфере
защиты прав потребителей и
благополучия человека (ФБУН
ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора)

В.Г. Акимкин
« » 2019 г.



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

набора реагентов

АмплиСенс® MDR VRE-FL

АмплиСенс®



ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора,
Российская Федерация, 111123,
город Москва, улица Новогиреевская, дом 3А
111123, город Москва, улица Новогиреевская,
дом 3А, стр. 6

IVD

ОГЛАВЛЕНИЕ

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ	3
НАЗНАЧЕНИЕ	3
ПРИНЦИП МЕТОДА	4
ФОРМЫ КОМПЛЕКТАЦИИ	5
АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	5
ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	7
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ	9
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ	11
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА ..	14
ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК	14
ИНТЕРФЕРИРУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА И ОГРАНИЧЕНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ПРОБ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА	15
ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ	15
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	16
ФОРМА 1 (ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F)	17
СОСТАВ	17
АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»	18
А. Подготовка проб для амплификации	18
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени» ..	19
В. Анализ и интерпретация результатов	20
ФОРМА 2 (ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-L)	24
СОСТАВ	24
АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»	24
А. Подготовка проб для амплификации	24
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени» ..	25
В. Анализ и интерпретация результатов	26
СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ	30
ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЗГОТОВИТЕЛЯ	31
СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ	32
ПРИЛОЖЕНИЕ 1	33

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокращения и обозначения:

БАЛ	- бронхо-альвеолярный лаваж
ВКО	- экзогенный внутренний контрольный образец
ГЭ	- геномные эквиваленты
ДНК	- дезоксирибонуклеиновая кислота
дНТФ	- дезоксирибонуклеозидтрифосфат
K+	- положительный контроль ПЦР
K-	- отрицательный контроль ПЦР
ОК	- отрицательный контроль экстракции
ПЦР	- полимеразная цепная реакция
РУ	- регистрационное удостоверение
УДГ	- урацил-ДНК-гликозилаза
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»
MDR	- Полирезистентность (Multidrug-resistance)
VRE	- ванкомицин-резистентные энтерококки

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов АмплиСенс® MDR VRE-FL предназначен для качественного определения ДНК *Enterococcus* spp. и генов *vanA* и *vanB* в образцах бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала (аспират из трахеи, БАЛ, кровь, ликвор, мокрота, моча, раневое отделяемое) на плотную или жидкую питательную среду, методом ПЦР с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации. Детекцию генов *vanA* и *vanB* проводят с целью выявления штаммов энтерококков, резистентных к антибиотiku ванкомицину (VRE). Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, экстрагированные из исследуемого материала.

В соответствии с федеральным законом от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» ПЦР-исследование является одним из методов всестороннего обследования пациента, на основании которых лечащий врач устанавливает диагноз и выбирает мероприятия по лечению пациента.

Показания и противопоказания к применению набора реагентов

Набор реагентов используется в клинической лабораторной диагностике для исследования образцов бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала,

взятого от лиц с клиническими и/или лабораторными признаками инфекций различной локализации, которые могут быть вызваны энтерококками.

Противопоказания отсутствуют, за исключением случаев, когда забор материала не может быть осуществлен по медицинским показаниям.

Потенциальные пользователи медицинского изделия

К работе с набором реагентов допускаются только медицинские работники, обученные методам молекулярной диагностики и правилам работы в клиничко-диагностической лаборатории в установленном порядке (СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III–IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней»).

ПРИНЦИП МЕТОДА

Принцип тестирования основывается на экстракции ДНК из образцов исследуемого материала совместно с экзогенным внутренним контрольным образцом (ВКО¹) и одновременной амплификации участков ДНК *Enterococcus* spp., участков генов резистентности энтерококков к ванкомицину (*vanA* и *vanB*) и ДНК ВКО с гибридизационно-флуоресцентной детекцией. ВКО позволяет контролировать все этапы ПЦР-исследования для каждого образца и оценивать влияние ингибиторов на результаты ПЦР-исследования.

С полученными на этапе экстракции пробам ДНК проводится реакция амплификации участка ДНК при помощи специфичных к этому участку праймеров и фермента Taq-полимеразы. В составе реакционной смеси присутствуют флуоресцентно-меченые олигонуклеотиды, которые гибридизуются с комплементарным участком амплифицируемой ДНК-мишени, в результате чего происходит нарастание интенсивности флуоресценции. Это позволяет регистрировать накопление специфического продукта амплификации путем измерения интенсивности флуоресцентного сигнала с помощью амплификатора с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

Набор реагентов содержит систему защиты от контаминации ампликонами за счет применения фермента урацил-ДНК-

¹ ВКО входит в состав реагента ГК-экспресс.

гликозилазы (УДГ) и дезоксиуридинтрифосфата. Фермент УДГ распознает и катализирует разрушение цепей ДНК, содержащих дезоксиуридин, но не ДНК, содержащей дезокситимидин. Дезоксиуридин отсутствует в природной ДНК, но всегда присутствует в ампликонах, поскольку дезоксиуридинтрифосфат входит в состав смеси дНТФ в реагентах для амплификации. Дезоксиуридин делает контаминирующие ампликоны восприимчивыми к разрушению ферментом УДГ до начала амплификации ДНК-мишени, и, следовательно, они не могут быть в дальнейшем амплифицированы.

Фермент УДГ термолабилен и инактивируется при нагревании выше 50 °С и поэтому не разрушает ампликоны мишени, нарабатываемые в процессе ПЦР.

На этапе амплификации одновременно в одной пробирке проводятся 4 реакции – амплификация ДНК *Enterococcus* spp., амплификация участков генов *vanA* и *vanB*, а также амплификация последовательности ВКО. Результаты амплификации регистрируются по четырем различным каналам флуоресцентной детекции:

Таблица 1

Канал для флуорофора	FAM	JOE	ROX	Sy5
ДНК-мишень	ген <i>vanA</i>	ген <i>vanB</i>	ДНК <i>Enterococcus</i> spp.	ДНК ВКО
Область амплификации	участок гена <i>vanA</i>	участок гена <i>vanB</i>	участок гена 16S рРНК	искусственная нуклеотидная последовательность

ФОРМЫ КОМПЛЕКТАЦИИ

Форма 1: ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F

Форма 2: ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L

Формы 1, 2 предназначены для проведения исследования образцов бактериальных культур, полученных при посеве различных видов нативного биоматериала на жидкую или плотную питательную среду.

Форма 1 рассчитана на проведение 110 реакций амплификации, включая контроли. Форма 2 рассчитана на проведение 96 реакций амплификации, включая контроли.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Для данного набора реагентов применимы следующие характеристики:

Аналитическая чувствительность (предел обнаружения)

Таблица 2

Вид исследуемого материала	Объем образца для экстракции, мкл	Комплект для экстракции ДНК	Комплект для амплификации	Аналитическая чувствительность (предел обнаружения), копий/мл
Бактериальные культуры, полученные путем посева биологического материала на жидкую или плотную ² питательную среду	согласно Приложению 1	ГК-экспресс	«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F, FRT-L	5×10^5

Данный предел обнаружения достигается при соблюдении правил, указанных в разделах «Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала» и «Подготовка исследуемого материала к экстракции ДНК».

Аналитическая специфичность

Набор реагентов обнаруживает участки ДНК заявленных микроорганизмов. Аналитическая специфичность набора реагентов доказана при исследовании ДНК следующих микроорганизмов, а также геномной ДНК человека:

1. Штаммы из коллекции ATCC[®] (American Type Culture Collection, США) в концентрации не менее 1×10^7 ГЭ/мл: *Streptococcus pneumoniae* ATCC[®] 49619TM, *Streptococcus mutans* ATCC[®] 35668TM, *Streptococcus bovis* ATCC[®] 9809TM, *Streptococcus equisimilis* ATCC[®] 12388TM, *Streptococcus agalactiae* ATCC[®] 13813TM, *Streptococcus pyogenes* ATCC[®] 19615TM, *Streptococcus salivarius* ATCC[®] 13419TM, *Streptococcus uberis* ATCC[®] 700407TM, *Staphylococcus aureus* ATCC[®] 6538PTM, *Staphylococcus saprophyticus* ATCC[®] 49907TM, *Staphylococcus epidermidis* ATCC[®] 12228TM, *Staphylococcus haemolyticus* ATCC[®] 29970TM, *Bacteroides fragilis* ATCC[®] 25285TM, *Moraxella catarrhalis* ATCC[®] 25238TM, *Rhodococcus equi* ATCC[®] 6939TM, *Stenotrophomonas maltophilia* ATCC[®] 13637TM, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC[®] 15442TM, *Neisseria lactamica* ATCC[®] 23970TM,

² Для бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на плотную питательную среду, указана чувствительность в отношении суспензии бактериальных клеток в реагенте ГК-экспресс.

Neisseria gonorrhoeae ATCC® 19424™, *Enterobacter cloacae* ATCC® 13047™, *Enterobacter aerogenes* ATCC® 13048™, *Corynebacterium minutissimum* ATCC® 23348™, *Proteus mirabilis* ATCC® 12453™, *Proteus vulgaris* ATCC® 6380™, *Serratia marcescens* ATCC® 14756™, *Escherichia coli* ATCC® 25922™, *Klebsiella oxytoca* ATCC® 49131™, *Klebsiella pneumoniae* ATCC® 27736™, *Acinetobacter baumannii* ATCC® 19606™, *Candida albicans* ATCC® 14053™, *Candida guilliermondii* ATCC® 6260, *Candida krusei* ATCC® 14243™, *Gardnerella vaginalis* ATCC® 14018™, *Listeria grayi* ATCC® 25401™, *Listeria innocua* ATCC® 33090™, *Listeria monocytogenes* ATCC® 7644™, *Salmonella enterica* ATCC® 14028™.

2. ДНК человека в концентрации 1 мг/мл.

При тестировании образцов ДНК вышеперечисленных микроорганизмов и ДНК человека неспецифических реакций выявлено не было.

Информация об интерферирующих соединениях указана в разделе «Интерферирующие вещества и ограничения по использованию проб исследуемого материала».

Повторяемость, воспроизводимость исследования

Повторяемость и воспроизводимость исследования были определены путем тестирования положительных и отрицательных модельных образцов. Положительные образцы представляли собой смесь стандартных образцов предприятия, содержащих ДНК *Enterococcus* spp., ДНК *vanA* и ДНК *vanB*, с концентрацией 1×10^6 копий/мл каждого, в качестве отрицательного образца был использован реагент ГК-экспресс. Условия повторяемости включали в себя тестирование в одной и той же лаборатории, одним и тем же оператором, с использованием одного и того же оборудования в пределах короткого промежутка времени. Условия воспроизводимости – тестирование в разных лабораториях, разными операторами, с использованием различного оборудования. Результаты представлены в табл. 3.

Таблица 3

АмплиСенс® MDR VRE-FL	Тип образцов	Повторяемость		Воспроизводимость	
		Количество образцов	Совпадение результатов с ожидаемыми, %	Количество образцов	Совпадение результатов с ожидаемыми, %
Форма 1	Положительные	20	100	40	100
	Отрицательные	20	100	40	100
Форма 2	Положительные	20	100	40	100
	Отрицательные	20	100	40	100

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Таблица 4

Результаты тестирования набора реагентов АмплиСенс® MDR VRE-FL в сравнении с референтным методом

Тип образцов	Результаты применения АмплиСенс® MDR VRE-FL		Результаты применения референтного метода ³	
			положи- тельных	отрица- тельных
Бактериальные культуры, полученные путем посева биологического материала на жидкую или плотную питательную среду	Всего исследовано 285 образцов	положительных	165	0
		отрицательных	0	120

Таблица 5

Диагностические характеристики набора реагентов АмплиСенс® MDR VRE-FL

Тип образцов	Диагностическая чувствительность ⁴ (с доверительной вероятностью 95 %)	Диагностическая специфичность ⁵ , (с доверительной вероятностью 95 %)
Бактериальные культуры, полученные путем посева биологического материала на жидкую или плотную питательную среду	100 (97,8-100) %	100 (97-100) %

³ В качестве референтного метода использовались бактериологический посев и секвенирование генов *vanA* и *vanB*.

⁴ Относительная чувствительность в сравнении с использованным референтным методом.

⁵ Относительная специфичность в сравнении с использованным референтным методом.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

Работа должна проводиться в лаборатории, выполняющей молекулярно-биологические (ПЦР) исследования биологического материала на наличие возбудителей инфекционных болезней, с соблюдением санитарно-эпидемиологических 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 амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I–IV групп патогенности».

При работе необходимо всегда выполнять следующие требования:

- Температура в помещении лаборатории от 20 до 28 °С, относительная влажность от 15 до 75%.
- 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, 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 Экстракции, продолжать в Зоне Амплификации и Детекции. Не возвращать образцы, оборудование и реагенты в зону, в которой была проведена предыдущая стадия процесса.
- Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, а также использованные реагенты, упаковку⁶, биологический материал, включая материалы, инструменты и предметы, загрязненные биологическим материалом,

⁶ Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, использованные реагенты, упаковка относятся к классу опасности медицинских отходов Г.

следует удалять в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

ВНИМАНИЕ! При удалении отходов после амплификации (пробирок, содержащих продукты ПЦР) недопустимо открывание пробирок и разбрызгивание содержимого, поскольку это может привести к контаминации продуктами ПЦР лабораторной зоны, оборудования и реагентов.

- Использовать и менять при каждой операции одноразовые наконечники для автоматических дозаторов с фильтром⁷. Одноразовую пластиковую посуду (пробирки, наконечники) необходимо сбрасывать в специальный контейнер, содержащий дезинфицирующее средство, которое может быть использовано для обеззараживания медицинских отходов.
- Поверхности столов, а также помещения, в которых проводится постановка ПЦР, до начала и после завершения работ необходимо подвергать ультрафиолетовому облучению в течение 30 мин.
- Набор реагентов предназначен для одноразового применения для проведения ПЦР-исследования указанного количества проб (см. раздел «Состав»).
- Набор реагентов готов к применению согласно данной инструкции. Применять набор реагентов строго по назначению.
- К работе с набором реагентов допускается только персонал, обученный методам молекулярной диагностики и правилам работы в клиничко-диагностической лаборатории в установленном порядке (СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III–IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней»).
- Не использовать набор реагентов, если нарушена внутренняя упаковка или внешний вид реагента не соответствует описанию.
- Не использовать набор реагентов, если не соблюдались условия транспортирования и хранения согласно инструкции.
- Не использовать набор реагентов по истечении срока годности.

⁷ Для удаления надсадочной жидкости с помощью вакуумного отсасывателя используются одноразовые наконечники без фильтра.

- Использовать одноразовые неопудренные перчатки, лабораторные халаты, защищать глаза во время работы с образцами и реагентами. Тщательно вымыть руки по окончании работы. Все операции проводятся только в перчатках для исключения контакта с организмом человека.
- Избегать вдыхания паров, контакта с кожей, глазами и слизистой оболочкой. Вреден при проглатывании. При контакте немедленно промыть пораженное место водой, при необходимости обратиться за медицинской помощью.
- При соблюдении условий транспортировки, эксплуатации и хранения риски взрыва и возгорания отсутствуют.
- Информационное письмо о безопасности набора реагентов доступно по запросу.

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

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

Специфические воздействия набора реагентов на организм человека:

- Канцерогенный эффект отсутствует.
- Мутагенное действие отсутствует.
- Репродуктивная токсичность отсутствует.

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ

Предварительная подготовка исследуемого материала

1. 0,9 % раствор натрия хлорида (стерильный физиологический раствор) или фосфатный буферный раствор (PBS) (натрия хлорид, 137 мМ; калия хлорид, 2,7 мМ; натрия монофосфат, 10 мМ; калия дифосфат, 2 мМ; pH=7,5±0,2).
2. Петли бактериологические, стерильные (например, Nuova Aptaca, Италия, или аналогичные).
3. Одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки на 1,5 мл (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
4. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 100, до 200, до 1000 мкл (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
5. Штативы для пробирок объемом 1,5 мл (например, Ахуген,

- Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
6. Ламинарный бокс класс биологической безопасности II тип А (например, «БАВп-01-«Ламинар-С.»-1,2», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).
 7. Автоматические дозаторы переменного объема (например, ООО «Биохит», Россия, или аналогичные).
 8. Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» с максимальной скоростью центрифугирования не менее 12 тыс g (например, MiniSpin, Eppendorf Manufacturing Corporation («Эппендорф Мануфэктуринг Корпорэйшн»), Германия, или аналогичная).
 9. Вакуумный отсасыватель медицинский с колбой-ловушкой для удаления надсадочной жидкости (например, «ОМ-1», ООО «Утес», Россия, или аналогичный).
 10. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °С.
 11. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
 12. Одноразовые пластиковые контейнеры для сброса и инактивации материалов.

Экстракция ДНК из исследуемых образцов

13. Одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
14. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 100, до 200, до 1000 мкл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
15. Штативы для пробирок объемом 1,5 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
16. Ламинарный бокс класс биологической безопасности II тип А (например, «БАВп-01-«Ламинар-С.»-1,2», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).
17. Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» с максимальной скоростью центрифугирования не менее 12 тыс g (например, MiniSpin, Eppendorf Manufacturing Corporation («Эппендорф Мануфэктуринг Корпорэйшн»), Германия, или аналогичная).
18. Вортекс (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).
19. Термостат для пробирок типа «Эппендорф» от 25 до 100 °С (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).

20. Автоматические дозаторы переменного объема (например, ООО «Биохит», Россия, или аналогичные).
21. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °С.
22. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
23. Одноразовые пластиковые контейнеры для сброса и инактивации материалов.

Амплификация с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации

24. Одноразовые полипропиленовые пробирки при работе с «ПЦР-комплексом» FRT-100 F:
 - а) завинчивающиеся или плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) для приготовления реакционной смеси;
 - б) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с выпуклой или плоской оптически прозрачной крышкой или пробирки объемом 0,2 мл в стрипах по 8 шт. с прозрачными крышками (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) – при использовании прибора планшетного типа;
 - в) тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) или пробирки для ПЦР к Rotor-Gene объемом 0,1 мл в стрипах по 4 шт. с крышками (например, QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия, или аналогичные) – при использовании прибора роторного типа.
25. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 10, до 100, до 200, до 1000 мкл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
26. Штативы для пробирок объемом 0,2 мл или 0,1 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).
27. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс) (например, «БАВ-ПЦР-«Ламинар-С.», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).
28. Вортекс (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).

29. Автоматические дозаторы переменного объема (например, ООО «Биохит», Россия, или аналогичные).
30. Программируемый амплификатор с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени», имеющий 5 или более независимых каналов флуоресцентной детекции (например, Rotor-Gene Q (QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия), CFX96 (Bio-Rad Laboratories, Inc. («Био-Рад Лабораториз, Инк.»), США) и другие, рекомендованные Изготовителем).
31. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °С.
32. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.
33. Емкость для сброса наконечников.

ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Материалом для исследования служат образцы бактериальных культур, полученные путем посева биологического материала (аспират из трахеи, БАЛ, кровь, ликвор, мокрота, моча, раневое отделяемое) на жидкую или плотную питательную среду.

ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК

Образцы бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на плотную питательную среду, не требуют предварительной подготовки.

Допускается приготовление суспензии бактериальных клеток в PBS-буфере или в 0,9 % растворе натрия хлорида. Для этого внести около 10^7 - 10^9 бактериальных клеток, взятых петлей или стерильным наконечником, в подготовленную пробирку с 500 мкл PBS-буфера или 0,9 % раствора натрия хлорида. Полученную суспензию использовать для дальнейшей работы.

Образцы бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на жидкую питательную среду, требуют предварительной подготовки.

Перенести от 100 до 250 мкл культуры в жидкой питательной среде в стерильную одноразовую пробирку объемом 1,5 мл (с помощью одноразовой пастеровской пипетки или автоматического дозатора с наконечником с фильтром).

Центрифугировать пробирки 10 мин при 10 тыс g (например, 12 тыс об/мин для микроцентрифуги MiniSpin, Eppendorf Manufacturing Corporation). Используя вакуумный отсасыватель, полностью удалить надосадочную жидкость, не захватывая осадок и используя для каждого образца отдельный наконечник без фильтра. Экстракцию ДНК проводить из полученного осадка.

Допускается хранение бактериального осадка или суспензии бактериальных клеток до проведения ПЦР-исследования:

- при температуре от минус 24 до минус 16 °С – в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °С – длительно.

ИНТЕРФЕРИРУЮЩИЕ ВЕЩЕСТВА И ОГРАНИЧЕНИЯ ПО ИСПОЛЬЗОВАНИЮ ПРОБ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Для контроля эффективности экстракции ДНК и реакции амплификации в наборе реагентов предусмотрено использование внутреннего контрольного образца (ВКО), который добавляется в каждый биологический образец на этапе экстракции нуклеиновых кислот. По окончании реакции амплификации наличие сигнала, свидетельствующего о накоплении фрагментов ДНК ВКО, говорит о достаточной эффективности экстракции нуклеиновых кислот и отсутствии ингибиторов ПЦР.

Потенциально интерферирующие вещества

Для оценки потенциальной интерференции были протестированы образцы бактериальных культур и смеси стандартных образцов предприятия без добавления и с добавлением 15 мг агаризованной питательной среды (кровяной агар, LB-агар) или 25 мкл жидкой питательной среды (LB) (см. табл. 6).

Для тестирования использовали бактериальную культуру *Enterococcus faecium* (обладающую геном *vanA*), а также на смеси стандартных образцов предприятия содержащих ДНК *Enterococcus* spp., ДНК *vanA* и ДНК *vanB*, с концентрацией 5×10^5 копий/мл каждого.

Таблица 6

Потенциальный интерферент	Содержание в образце	Наличие интерференции
Кровяной агар (blood sheep agar)	15 мг	Не обнаружено
LB-агар (LB-agar)	15 мг	Не обнаружено
Жидкая питательная среда (LB)	25 мкл	Не обнаружено

ПРОВЕДЕНИЕ ПЦР-ИССЛЕДОВАНИЯ

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

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

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

Для экстракции ДНК из образцов бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на жидкую или плотную питательную среду, используется реагент ГК-экспресс в соответствии с **Приложением 1**.

ФОРМА 1 (ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F) СОСТАВ

ГК-экспресс – реагент для экстракции ДНК из образцов бактериальных культур, полученных при посеве исследуемого материала на жидкую или плотную питательную среду.

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная жидкость	5,0	6 пробирок

Реагент рассчитан на проведение экстракции 120 проб, включая контроли.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F – комплект реагентов для амплификации участков генов *vanA* и *vanB* (детерминант резистентности энтерококков к ванкомицину) и ДНК *Enterococcus* spp., с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» – позволяет проводить ПЦР-исследование в качественном формате. Комплект реагентов включает:

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь-FL VRE	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-лилового цвета	1,2	1 пробирка
ПЦР-буфер-В	Прозрачная бесцветная жидкость	0,6	1 пробирка
Полимераза (TaqF)	Прозрачная бесцветная жидкость	0,06	1 пробирка
ПКО-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
К–	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка

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

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

АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

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.

А. Подготовка проб для амплификации

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

1. Рассчитать количество каждого реагента, требующееся для приготовления реакционной смеси. На одну реакцию требуется **10 мкл ПЦР-смеси-FL VRE**, **5 мкл ПЦР-буфера-В** и **0,5 мкл полимеразы (TaqF)**. Смесь готовить на общее число исследуемых и контрольных образцов (количество контрольных образцов см. в п. 7) плюс запас на несколько реакций.

ВНИМАНИЕ! Компоненты реакционной смеси следует смешивать непосредственно перед проведением ПЦР-исследования.

2. Разморозить пробирку с **ПЦР-смесью-FL VRE**. Перемешать содержимое пробирок с **ПЦР-смесью-FL VRE**, **ПЦР-буфером-В** и **полимеразой (TaqF)**, осадить капли на вортексе.
3. В отдельной пробирке приготовить реакционную смесь. Смешать необходимое количество **ПЦР-смеси-FL VRE**, **ПЦР-буфера-В** и **полимеразы (TaqF)**, осадить капли на вортексе.
4. Отобрать необходимое количество пробирок или стрипов для амплификации ДНК исследуемых и контрольных проб.
5. Внести в каждую пробирку по **15 мкл** приготовленной реакционной смеси. Неиспользованные остатки реакционной смеси выбросить.
6. В подготовленные пробирки внести по **10 мкл проб ДНК**, полученных в результате экстракции из исследуемых образцов.
7. Поставить контрольные реакции:

- а) **положительный контроль ПЦР (К+)** – в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл ПКО-1 VRE**.
- б) **отрицательный контроль экстракции ДНК (ОК)** – в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл** пробы, экстрагированной как образец ОК (см. Приложение 1).
- в) **отрицательный контроль ПЦР (К–)** – в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл К–**.

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

1. Запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» для выполнения соответствующей программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала (см. табл. 7).

Таблица 7

Программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала «АмплиСенс-В»

Цикл	Приборы роторного типа ⁸			Приборы планшетного типа ⁹		
	Температура, °С	Время	Количество циклов	Температура, °С	Время	Количество циклов
1	95	15 мин	1	95	15 мин	1
2	95	5 с	35	95	5 с	35
	60	20 с детекция флуоресц. сигнала		60	30 с детекция флуоресц. сигнала	
	72	15 с		72	15 с	

Детекция флуоресцентного сигнала назначается по каналам для флуорофоров **FAM, JOE, ROX, Cy5**.

2. Установить пробирки в ячейки реакционного модуля прибора. Рекомендуется перед постановкой в амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.

ВНИМАНИЕ! В случае неполной загрузки приборов планшетного типа рекомендуется дополнительно установить пустые пробирки по краям реакционного модуля амплификатора.

3. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала.

⁸ Например, Rotor-Gene Q (QIAGEN) и другие, рекомендованные Изготовителем

⁹ Например, CFX 96 (Bio-Rad) и другие, рекомендованные Изготовителем.

4. По окончании выполнения программы приступить к анализу и интерпретации результатов.

В. Анализ и интерпретация результатов

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

Таблица 8

Канал для флуорофора	FAM	JOE	ROX	Cy5
Регистрация сигнала, свидетельствующего о накоплении продукта амплификации	ген <i>vanA</i>	ген <i>vanB</i>	ДНК <i>Enterococcus</i> spp.	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 (*Ct*) в соответствующей графе таблицы результатов. Принципы интерпретации результатов следующие:

Таблица 9

Интерпретация результатов анализа исследуемых образцов

Значение порогового цикла по каналу для флуорофора (Ct)				Результат
FAM	JOE	ROX	Cy5	
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена , Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> НЕ обнаружены
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. Обнаружена , Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> НЕ обнаружены
<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE обнаружены Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> НЕ обнаружен
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE обнаружены Ген <i>vanA</i> НЕ обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE обнаружены Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> НЕ обнаружен
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена Ген <i>vanA</i> НЕ обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	Невалидный**

* Данный результат может быть получен при тестировании образцов бактериальных культур, содержащих *Staphylococcus* spp., обладающих генами *vanA* и/или *vanB* (например, при тестировании положительных гемокультур).

**** В случае получения невалидного результата необходимо провести повторное ПЦР-исследование соответствующего исследуемого образца, начиная с этапа экстракции ДНК.**

ВНИМАНИЕ! Граничные значения C_t указаны во вкладыше, прилагаемом к набору реагентов.

Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для контролей этапов экстракции и амплификации ДНК в соответствии с табл. 10 и вкладышем, прилагаемым к набору реагентов.

Таблица 10

Результаты для контролей различных этапов ПЦР-исследования

Контроль	Контролируемый этап ПЦР-исследования	Значение порогового цикла по каналу для флуорофора (C_t)			
		FAM	JOE	ROX	Sy5
OK	Экстракция ДНК	отсутствует	отсутствует	отсутствует	<u>определено</u> меньше граничного
K-	ПЦР	отсутствует	отсутствует	отсутствует	отсутствует
K+	ПЦР	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного

Возможные ошибки:

1. Для положительного контроля ПЦР (K+) значение порогового цикла (C_t) по любому из указанных каналов для флуорофоров (см. табл. 10) отсутствует или превышает граничное значение. Необходимо повторить амплификацию и детекцию для всех образцов.
2. Для отрицательного контроля экстракции (OK):
 - а) по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX определено значение порогового цикла (C_t). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на каком-либо этапе ПЦР-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК, начиная с этапа экстракции ДНК.

- б) по каналу для флуорофора Cy5 значение порогового цикла (C_t) отсутствует или определено больше граничного. Это означает, что ОК не выполнил функцию контроля контаминации. Требуется повторное ПЦР-исследование всех образцов, в которых обнаружена ДНК анализируемых мишеней, начиная с этапа экстракции ДНК.
3. Для отрицательного контроля ПЦР (К-) по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX, и/или Cy5 определено значение порогового цикла (C_t). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на каком-либо этапе ПЦР-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить амплификацию и детекцию для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК.
 4. Для исследуемого образца определено значение порогового цикла, при этом на графике флуоресценции отсутствует участок характерного экспоненциального подъема (график представляет собой приблизительно прямую линию). Необходимо проверить правильность выбранного уровня пороговой линии или параметров расчета базовой линии. Если результат получен при правильном уровне пороговой линии (базовой линии), требуется повторно провести амплификацию и детекцию для этого образца.

ФОРМА 2 (ГК-экспресс и «ПЦР-комплект» вариант FRT-L) СОСТАВ

ГК-экспресс – реагент для экстракции ДНК из образцов бактериальных культур, полученных при посеве исследуемого материала на жидкую или плотную питательную среду.

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ГК-экспресс	Прозрачная бесцветная жидкость	5,0	6 пробирок

Реагент рассчитан на проведение экстракции 120 проб, включая контроли.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-L – комплект реагентов для амплификации участков генов *vanA* и *vanB* (детерминант резистентности энтерококков к ванкомицину) и ДНК *Enterococcus* spp. с гибридизационно-флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени» – позволяет проводить ПЦР-исследование в качественном формате. Комплект реагентов включает:

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь VRE-Lyo	Порошок белого цвета	–	96 пробирок объемом 0,2 мл
ПКО-1 VRE	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка
К–	Прозрачная бесцветная жидкость	0,5	1 пробирка

Комплект реагентов рассчитан на проведение 96 реакций амплификации, включая контроли.

АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

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

А. Подготовка проб для амплификации

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

1. Отобрать необходимое количество пробирок для амплификации с готовой лиофилизированной реакционной ПЦР-смесью VRE-Lyo для амплификации ДНК исследуемых и контрольных образцов (количество контрольных образцов см. в п. 3).

2. В подготовленные пробирки внести по **25 мкл проб ДНК**, полученных в результате экстракции из исследуемых образцов.
3. Поставить контрольные реакции:
 - а) **положительный контроль ПЦР (К+)** – в пробирку с реакционной смесью внести **25 мкл ПКО-1 VRE**.
 - б) **отрицательный контроль экстракции ДНК (ОК)** – в пробирку с реакционной смесью внести **25 мкл** пробы, экстрагированной как образец ОК (см. Приложение 1).
 - в) **отрицательный контроль ПЦР (К–)** – в пробирку с реакционной смесью внести **25 мкл К–**.

ВНИМАНИЕ! Содержимое пробирок необходимо тщательно перемешать пипетированием, не допуская появления пузырьков воздуха.

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

1. Запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» для выполнения соответствующей программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала (см. табл. 11).

Таблица 11

Программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала «АмплиСенс-В»

Цикл	Приборы роторного типа ¹⁰			Приборы планшетного типа ¹¹		
	Температура, °С	Время	Количество циклов	Температура, °С	Время	Количество циклов
1	95	15 мин	1	95	15 мин	1
2	95	5 с	35	95	5 с	35
	60	20 с детекция флуоресц. сигнала		60	30 с детекция флуоресц. сигнала	
	72	15 с		72	15 с	

Детекция флуоресцентного сигнала назначается по каналам для флуорофоров **FAM, JOE, ROX, Cy5**.

2. Установить пробирки в ячейки реакционного модуля прибора. Рекомендуется перед постановкой в

¹⁰ Например, Rotor-Gene Q (QIAGEN) и другие, рекомендованные Изготовителем

¹¹ Например, CFX 96 (Bio-Rad) и другие, рекомендованные Изготовителем.

амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.

ВНИМАНИЕ! В случае неполной загрузки приборов планшетного типа рекомендуется дополнительно установить пустые пробирки по краям реакционного модуля амплификатора.

3. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала.
4. По окончании выполнения программы приступить к анализу и интерпретации результатов.

В. Анализ и интерпретация результатов

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

Таблица 12

Канал для флуорофора	FAM	JOE	ROX	Cy5
Регистрация сигнала, свидетельствующего о накоплении продукта амплификации	ген <i>vanA</i>	ген <i>vanB</i>	ДНК <i>Enterococcus</i> spp.	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 таблицы результатов. Принципы интерпретации результатов следующие:

Интерпретация результатов анализа исследуемых образцов

Значение порогового цикла по каналу для флуорофора (Ct)				Результат
FAM	JOE	ROX	Cy5	
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена , Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> НЕ обнаружены
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	ДНК <i>Enterococcus</i> spp. Обнаружена , Гены <i>vanA</i> и <i>vanB</i> НЕ обнаружены
<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE обнаружены Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> НЕ обнаружен
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE обнаружены Ген <i>vanA</i> НЕ обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	определено или отсутствует	Гены VRE обнаружены Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> НЕ обнаружен
отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена Ген <i>vanA</i> НЕ обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	отсутствует или определено больше граничного	определено или отсутствует	*ДНК <i>Enterococcus</i> spp. НЕ обнаружена Ген <i>vanA</i> обнаружен Ген <i>vanB</i> обнаружен
отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	отсутствует или определено больше граничного	Невалидный**

* Данный результат может быть получен при тестировании образцов бактериальных культур, содержащих *Staphylococcus* spp., обладающих генами *vanA* и/или *vanB* (например, при тестировании положительных гемокультур).

** В случае получения **невалидного результата** необходимо провести повторное ПЦР-исследование соответствующего исследуемого образца, начиная с этапа экстракции ДНК.

ВНИМАНИЕ! Граничные значения *Ct* указаны во вкладыше, прилагаемом к набору реагентов.

Результат ПЦР-исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для контролей этапов экстракции и амплификации ДНК в соответствии с табл. 14 и вкладышем, прилагаемым к набору реагентов.

Таблица 14

Результаты для контролей различных этапов ПЦР-исследования

Контроль	Контролируемый этап ПЦР-исследования	Значение порогового цикла по каналу для флуорофора (<i>Ct</i>)			
		FAM	JOE	ROX	Sy5
OK	Экстракция ДНК	отсутствует	отсутствует	отсутствует	<u>определено</u> меньше граничного
K-	ПЦР	отсутствует	отсутствует	отсутствует	отсутствует
K+	ПЦР	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного

Возможные ошибки:

- Для положительного контроля ПЦР (K+) значение порогового цикла (*Ct*) по любому из указанных каналов для флуорофоров (см. табл. 14) отсутствует или превышает граничное значение. Необходимо повторить амплификацию и детекцию для всех образцов.
- Для отрицательного контроля экстракции (OK):
 - по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX определено значение порогового цикла (*Ct*). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на каком-либо этапе ПЦР-исследования. Необходимо

- предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить ПЦР-исследование для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК, начиная с этапа экстракции ДНК.
- б) по каналу для флуорофора Cy5 значение порогового цикла (C_t) отсутствует или определено больше граничного. Это означает, что ОК не выполнил функцию контроля контаминации. Требуется повторное ПЦР-исследование всех образцов, в которых обнаружена ДНК анализируемых мишеней, начиная с этапа экстракции ДНК.
3. Для отрицательного контроля ПЦР (К-) по каналам для флуорофоров FAM и/или JOE, и/или ROX, и/или Cy5 определено значение порогового цикла (C_t). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на каком-либо этапе ПЦР-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить амплификацию и детекцию для всех образцов, в которых обнаружена специфическая ДНК.
 4. Для исследуемого образца определено значение порогового цикла, при этом на графике флуоресценции отсутствует участок характерного экспоненциального подъема (график представляет собой приблизительно прямую линию). Необходимо проверить правильность выбранного уровня пороговой линии или параметров расчета базовой линии. Если результат получен при правильном уровне пороговой линии (базовой линии), требуется повторно провести амплификацию и детекцию для этого образца.

СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Срок годности. 15 мес. Набор реагентов с истекшим сроком годности применению не подлежит. Срок годности вскрытых реагентов соответствует сроку годности, указанному на этикетках для невскрытых реагентов, если в инструкции не указано иное.

Транспортирование. Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С не более 5 сут в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств. Допускается транспортирование при температуре от 2 до 25 °С не более 3 сут.

«ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F при получении разукomплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение.

Форма 1. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-100 F хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С, кроме ПЦР-смеси-FL VRE, ПЦР-буфера-В и полимеразы (TaqF). ПЦР-смесь-FL VRE, ПЦР-буфер-В и полимеразу (TaqF) хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 °С. ПЦР-смесь-FL VRE хранить в защищенном от света месте.

Форма 2. Реагент ГК-экспресс, «ПЦР-комплект» вариант FRT-L хранить в холодильной камере при температуре от 2 до 8 °С. Лиофилизированные реагенты (ПЦР-смесь VRE-Lyo) хранить в пакетах с влагопоглотителем. ПЦР-смесь VRE-Lyo хранить в защищенном от света месте.

Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим.

ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Изготовитель гарантирует соответствие основных параметров и характеристик набора реагентов требованиям, указанным в технической и эксплуатационной документации, в течение указанного срока годности при соблюдении всех условий транспортирования, хранения и применения.

Медицинское изделие техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

Рекламации на качество набора реагентов направлять по адресу 111123, г. Москва, ул. Новогиреевская, дом 3А, e-mail: cs@pcr.ru¹².

При выявлении побочных действий, не указанных в инструкции по применению набора реагентов, нежелательных реакций при его использовании, фактов и обстоятельств, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации набора реагентов, рекомендуется направить сообщение по адресу, указанному выше, и в уполномоченную государственную регулирующую организацию (в РФ – Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения) в соответствии с действующим законодательством.

Заведующий НПЛ ОМДиЭ
ФБУН ЦНИИ Эпидемиологии
Роспотребнадзора

Е.Н. Родионова

Главный врач ФГБУ
«Поликлиника №1»
Управления делами Президента
Российской Федерации



Е.В. Ржевская

¹² Отзывы и предложения о продукции «АмплиСенс» вы можете оставить, заполнив анкету потребителя на сайте: www.amplisens.ru.

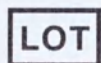
СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ



Номер по каталогу



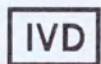
Содержимого достаточно для проведения n-количества тестов



Код партии



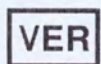
Использовать до



Медицинское изделие для диагностики in vitro



Обратитесь к инструкции по применению



Дата изменения



Не допускать воздействия солнечного света



Температурный диапазон



Дата изготовления



Изготовитель



Беречь от влаги



Осторожно! Обратитесь к инструкции по применению

ПРИЛОЖЕНИЕ 1

Экстракция ДНК из исследуемых образцов с использованием реагента ГК-экспресс

Порядок работы

1. Включить термостат и установить температуру **70 °С**.

При анализе образцов бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на плотную питательную среду

2. Подготовить необходимое количество пустых пробирок, включая пробирку отрицательного контроля (ОК), и промаркировать их.

3. Внести в каждую пробирку по **250 мкл** реагента **ГК-экспресс**¹³.

4. В пробирку с реагентом **ГК-экспресс** внести около 10^7 - 10^9 бактериальных клеток, взятых петлей или стерильным наконечником.

5. При анализе образцов суспензии бактериальных клеток в PBS-буфере или в 0,9 % растворе натрия хлорида в пробирки с реагентом **ГК-экспресс** внести по **20 мкл** суспензии бактериальных клеток, используя для каждого образца отдельный наконечник с фильтром.

6. В пробирку отрицательного контроля (ОК) ничего, кроме реагента **ГК-экспресс**, не добавлять. Перейти к п.9.

При анализе образцов бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на жидкую питательную среду

7. В пробирки, содержащие осадок бактериальных клеток, внести по **250 мкл** реагента **ГК-экспресс**¹³, используя для каждой пробирки отдельный наконечник с фильтром.

8. Промаркировать одну дополнительную пробирку отрицательного контроля (ОК) и внести в нее **250 мкл** реагента **ГК-экспресс** и **20 мкл** используемой жидкой питательной среды. Перейти к п.9.

9. Закрыть крышки и перемешать на вортексе. Осадить капли жидкости на вортексе (2-3 сек).

10. Содержимое пробирок прогреть **10 мин при 70 °С** в термостате, перемешать.

11. После окончания инкубации центрифугировать пробирки

¹³ ВКО входит в состав реагента ГК-экспресс.

на микроцентрифуге в течение 1 мин при 12 тыс g (например, 13400 об/мин для центрифуги MiniSpin, Eppendorf). Надосадочная жидкость содержит ДНК. Пробы готовы к постановке ПЦР.

ДНК-пробы могут храниться в течение недели при температуре от 2 до 8 °С или в течение года при температуре не выше минус 68 °С.

ВНИМАНИЕ! При повторном ПЦР-исследовании проб ДНК содержимое пробирок необходимо перемешать на вортексе и повторить центрифугирование в соответствии с п.11.

Прошито, пронумеровано и скреплено печатью: 34

тридцать четыре

лист 2

Директор ФБУН ЦНИИ
Эпидемиологии
Роспотребнадзора



В.Г. Акимкин

20 10 г.

