

УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО «НекстБио»

М. Е. Сенина



НАБОР РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ВЫЯВЛЕНИЯ И КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ
ДНК ЦИТОМЕГАЛОВИРУСА ЧЕЛОВЕКА (CMV) МЕТОДОМ ПОЛИМЕРАЗНОЙ
ЦЕПНОЙ РЕАКЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»
«АМПЛИПРАЙМ® CMV» ПО ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

Инструкция по применению версии 30.08.24-1

Лист утверждения

Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК
цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с
детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV»
по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

АмплиПрайм® CMV

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ



ООО «НекстБио», Россия, 111394,
г. Москва, ул. Полимерная, д. 8, стр. 2,
тел. (495) 620-08-73, e-mail: info@nextbio.ru



ОГЛАВЛЕНИЕ

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ И ОБОЗНАЧЕНИЙ	3
1. НАЗНАЧЕНИЕ	4
2. ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА	4
2.1. Формы выпуска, состав и комплектность	4
2.2. Принцип метода	6
2.3. Прослеживаемость значений калибраторов K1 HS и K2 HS	7
2.4. Техническое обслуживание и ремонт	7
3. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА	7
3.1. Внутренний контроль качества	7
3.2. Рекомендуемые контрольные материалы	9
4. ОГРАНИЧЕНИЯ МЕТОДИКИ ИССЛЕДОВАНИЯ	9
5. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ	9
6. ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ	11
6.1. Взятие исследуемого материала	11
6.2. Предварительная подготовка исследуемого материала	11
6.3. Экстракция ДНК из исследуемых образцов	12
6.4. Амплификация, детекция продуктов амплификации, анализ и интерпретация результатов	13
7. ИССЛЕДУЕМЫЙ МАТЕРИАЛ	14
7.1. Цельная кровь	15
7.2. Слюна	15
7.3. Отделяемое слизистой оболочки влагалища	15
7.4. Соскобы эпителия со слизистой оболочки уретры	16
7.5. Отделяемое слизистой оболочки прямой кишки	16
7.6. Отделяемое слизистой оболочки ротоглотки	17
7.7. Моча	17
7.8. Ликвор	18
7.9. Секрет предстательной железы	18
7.10. Эякулят	19
7.11. Биоптаты внутренних органов	19
8. ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ	20
8.1. Экстракция ДНК из исследуемого материала	20
8.2. Подготовка реагентов для амплификации	20
8.3. Внесение проб ДНК, проведение амплификации и детекции	21
8.4. Анализ и вычисление результатов	22
8.5. Интерпретация результатов	23
8.6. Возможные ошибки и рекомендации по их решению	25
8.7. Диагностическое значение полученного результата	25
9. ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА	26
9.1. Предел обнаружения	26
9.2. Линейный диапазон измерения и предел измерения	26
9.3. Аналитическая специфичность	27
9.4. Воспроизводимость и повторяемость измерения	27
9.5. Правильность измерения	27
9.6. Диагностическая специфичность и диагностическая чувствительность	28
9.7. Оценка влияния интерферирующих веществ	29
10. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ НАБОРА	31
10.1. Срок годности	31
10.2. Транспортирование	31
10.3. Хранение	31
11. ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ	31
12. СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ДОКУМЕНТАЦИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ	32

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ И ОБОЗНАЧЕНИЙ

Ct	– Cycle threshold (пороговый цикл)
CMV	– <i>Cytomegalovirus</i>
ВКО	– внутренний контрольный образец
ДНК	– дезоксирибонуклеиновая кислота
ДНКаза	– дезоксирибонуклеаза
дНТФ	– дезоксирибонуклеотидтрифосфаты
ИППП	– инфекции, передающиеся половым путем
K1	– калибровочный образец 1
K2	– калибровочный образец 2
K-	– отрицательный контроль ПЦР
ОКО	– отрицательный контрольный образец экстракции
ПЦР	– полимеразная цепная реакция
РУ	– регистрационное удостоверение
ТУ	– технические условия
УДГ	– урацил-ДНК-гликозилаза

НАИМЕНОВАНИЕ ИЗДЕЛИЯ

Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020.

Далее по тексту употребляется краткое наименование: Набор реагентов «АмплиПрайм® CMV», а также сокращение Набор реагентов.

1. НАЗНАЧЕНИЕ

1.1. Набор реагентов «АмплиПрайм® CMV» предназначен для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) в биологическом материале (цельная кровь, плазма крови, слюна, отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, моча, ликвор, секрет предстательной железы, эякулят, биоптаты внутренних органов) методом ПЦР с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени».

1.2. Материалом для проведения ПЦР служат пробы ДНК, экстрагированные из исследуемого материала с помощью наборов реагентов, рекомендованных в разделе инструкции «Дополнительное оборудование и материалы».

1.3. Функциональное назначение: Набор реагентов предназначен для диагностики *in vitro* (выявление и количественное определение ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом ПЦР в биологическом материале человека).

1.4. Показания к проведению исследования: Набор реагентов используется в клинической лабораторной диагностике для исследования биологического материала, полученного от лиц с подозрением на наличие инфекций, передающихся половым путем. Набор используется в комплексной диагностике ИППП всех групп населения. Результаты ПЦР-исследования учитываются в комплексной диагностике заболевания.

1.5. Применение набора реагентов не зависит от популяционных и демографических аспектов.

1.6. Потенциальные пользователи: Набор реагентов должен использоваться только квалифицированным, обученным (в области клинической лабораторной диагностики) персоналом (врачи клинической лаборатории и медицинские лабораторные техники, обученные молекулярным биологическим методикам).

2. ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

2.1. Формы выпуска, состав и комплектность

Набор реагентов выпускается в трех формах (состав набора и комплектность поставки указаны в таблице 1 и 2 соответственно). Все формы предназначены для проведения амплификации ДНК с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для проведения полного исследования необходимо использовать наборы реагентов для экстракции ДНК, рекомендованные в разделе «Дополнительное оборудование и материалы».

Форма выпуска 1 включает смесь для проведения ПЦР, раскапанную под прослойку парафина по пробиркам объемом 0,2 мл. Форма предназначена для применения совместно с амплификаторами планшетного и роторного типа и рассчитана на проведение исследования 100 образцов, включая контроли.

Форма выпуска 2 включает смесь для проведения ПЦР в пробирке объемом 1,5 или 2 мл для дозирования в любые типы пробирок. Форма предназначена для применения совместно с амплификаторами планшетного и роторного типа и рассчитана на проведение исследования 100 образцов, включая контроли. Форма может быть использована как для ручной раскапки, так и совместно с автоматическими станциями для приготовления и дозирования реакционных смесей.

Форма выпуска 3 включает смесь для проведения ПЦР, раскапанную под прослойку парафина по стрипованным (12,5 стрипов по 8 пробирок) пробиркам объемом 0,2 мл. Форма предназначена для применения совместно с амплификаторами планшетного типа и рассчитана на проведение исследования 100 образцов, включая контроли.

Состав набора

Реагент	Объем, мл	Количество	Описание
Форма выпуска 1			
ПЦР-смесь CMV	0,01	100 пробирок	Буферный раствор со специфическими праймерами, флуоресцентно-мечеными зондами и ДНТФ. Прозрачная жидкость, раскапана под парафин.
ПЦР-буфер-К	1,20	1 пробирка	Буферный раствор с термостабильной ДНК-полимеразой Taq, сульфатом магния и урацил-ДНК-гликозилазой. Прозрачная жидкость красного цвета.
K1 HS	0,12	1 пробирка	Положительный контрольный образец, ДНК-калибратор. Прозрачная жидкость.
K2 HS	0,12	1 пробирка	Положительный контрольный образец, ДНК-калибратор. Прозрачная жидкость.
ОКО	1,10	1 пробирка	Отрицательный контрольный образец. Прозрачная жидкость.
К-	0,26	1 пробирка	Отрицательный контрольный образец. Прозрачная жидкость.
Форма выпуска 2			
ПЦР-смесь CMV	1,20	1 пробирка	Буферный раствор со специфическими праймерами, флуоресцентно-мечеными зондами и ДНТФ. Прозрачная жидкость.
ПЦР-буфер-Н	0,65	1 пробирка	Буферный раствор с термостабильной ДНК-полимеразой Taq, сульфатом магния и урацил-ДНК-гликозилазой. Прозрачная жидкость.
K1 HS	0,12	1 пробирка	Положительный контрольный образец, ДНК-калибратор. Прозрачная жидкость.
K2 HS	0,12	1 пробирка	Положительный контрольный образец, ДНК-калибратор. Прозрачная жидкость.
ОКО	1,10	1 пробирка	Отрицательный контрольный образец. Прозрачная жидкость.
К-	0,26	1 пробирка	Отрицательный контрольный образец. Прозрачная жидкость.
Форма выпуска 3			
ПЦР-смесь CMV	0,01	100 пробирок (12,5 стрипов по 8 пробирок) ¹	Буферный раствор со специфическими праймерами, флуоресцентно-мечеными зондами и ДНТФ. Прозрачная жидкость, раскапана в стрипованные пробирки под парафин белого цвета.
ПЦР-буфер-К	1,20	1 пробирка	Буферный раствор с термостабильной ДНК-полимеразой Taq, сульфатом магния и урацил-ДНК-гликозилазой. Прозрачная жидкость красного цвета.
K1 HS	0,12	1 пробирка	Положительный контрольный образец, ДНК-калибратор. Прозрачная жидкость.
K2 HS	0,12	1 пробирка	Положительный контрольный образец, ДНК-калибратор. Прозрачная жидкость.
ОКО	1,10	1 пробирка	Отрицательный контрольный образец. Прозрачная жидкость.
К-	0,26	1 пробирка	Отрицательный контрольный образец. Прозрачная жидкость.

¹ Пробирки с голубым парафином не используются.

Комплектность набора

Компонент	Формат	Количество
Набор реагентов (форма выпуска 1, 2 или 3)	-	1
Инструкция по применению набора	в электронном виде ² на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	-
Краткое руководство по применению набора	в бумажном виде	1
Комплект вкладышей к набору	в бумажном виде	1
Паспорт качества	в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	-

2.2. Принцип метода

Принцип тестирования основан на проведении одновременной реакции амплификации участков ДНК цитомегаловируса человека (CMV), внутреннего контрольного образца (ВКО) и ДНК β -глобинового гена человека при помощи специфичных к этим участкам праймеров и фермента Taq-полимеразы. Детекция продуктов амплификации происходит путем измерения флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени» за счет использования в составе реакционной смеси флуоресцентно-меченых олигонуклеотидов (зондов). Зонды 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».

Количественное определение ДНК цитомегаловируса человека (CMV) 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). При проведении количественного теста, амплификация ДНК из исследуемых образцов проводится одновременно с калибраторами K1 HS и K2 HS – образцами с известной концентрацией ДНК-мишеней. По результатам амплификации калибраторов строится калибровочная линия, по которой происходит определение концентрации ДНК-мишени в исследуемых образцах.

Полученное значение концентрации ДНК нормируется на 100 000 клеток человека для снижения влияния качества забора материала.

Набор содержит систему защиты от контаминации ампликонами за счет применения фермента урацил-ДНК-гликозилазы (УДГ) и трифосфата дезоксиуридина. 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 трифосфат дезоксиуридина 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 °C и поэтому не разрушает ампликоны мишени, нарабатываемые в процессе ПЦР.

На этапе амплификации в одной пробирке одновременно амплифицируются участки ДНК цитомегаловируса человека (CMV), β -глобинового гена человека (эндогенный ВКО) и последовательность ВКО-FL (экзогенный ВКО). Результаты амплификации регистрируются по трем различным каналам флуоресцентной детекции (см. таблицу 3).

² Печатная версия инструкции доступна по запросу по телефону (495) 620-08-73.

Соответствие ДНК-мишеней и каналов флуоресцентной детекции

Канал для флуорофора	FAM	R6G ³	Cy5
ДНК-мишень	ДНК CMV	ДНК ВКО (экзогенный ВКО)	ДНК Glob (эндогенный ВКО)
Область амплификации	ДНК полимеразы	Искусственно синтезированная последовательность	ДНК β-глобинового гена человека

2.3. Прослеживаемость значений калибраторов K1 HS и K2 HS

Измерение значений концентрации калибраторов K1 HS и K2 HS производится относительно рабочих калибраторов производства ООО «НекстБио». Концентрацию рабочих калибраторов определяют стандартизированной методикой прямого измерения концентрации контрольных образцов на основе генно-модифицированных конструкций с использованием спектрофотометра. Коэффициент вариации измерений аттестованного значения концентраций калибраторов K1 HS и K2 HS составляет не более 5% (с уровнем доверительной вероятности 95%).

2.4. Техническое обслуживание и ремонт

Набор не подлежит техническому обслуживанию и ремонту.

3. КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА**3.1. Внутренний контроль качества****3.1.1. Отрицательный и положительный контроли исследования**

Для оценки качества получаемых результатов каждая группа экстрагируемых образцов должна включать отрицательный контрольный образец (ОКО). Каждая индивидуальная постановка ПЦР должна включать отрицательный контроль (К-) и положительные контроли (K1 HS и K2 HS). Результаты для контролей должны соответствовать заданным критериям валидности, указанным в разделе «Интерпретация результатов».

Отрицательный контрольный образец (ОКО) тестируется, начиная с этапа экстракции, и позволяет контролировать возможную контаминацию другими образцами или ампликонами. В пробирке с отрицательным контролем не должна детектироваться ДНК цитомегаловируса человека (CMV) и последовательность ДНК β-глобинового гена человека. В случае несоответствия результата, полученного для контрольного образца, заданным критериям валидности, положительные результаты для исследуемых образцов в постановке считаются недостоверными, необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить исследование всех исследуемых образцов, в которых обнаружена ДНК цитомегаловируса человека (CMV), и контроля, начиная с этапа экстракции.

Отрицательный контрольный образец (К-) тестируется, начиная с этапа амплификации, и позволяет контролировать возможную контаминацию другими образцами или ампликонами. В пробирке с отрицательным контролем не должна детектироваться ДНК цитомегаловируса человека (CMV). В случае несоответствия результата, полученного для контрольного образца, заданным критериям валидности, положительные результаты для исследуемых образцов в постановке считаются недостоверными, необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить исследование всех исследуемых образцов, в которых обнаружена ДНК цитомегаловируса человека (CMV) и контроля, начиная с этапа амплификации.

³ Детекция сигнала для флуорофора R6G осуществляется по каналу детекции для аналогичных флуорофоров HEX, JOE, Yellow, VIC.

В качестве положительного контроля используются реагенты K1 HS и K2 HS, входящие в состав набора. В случае несоответствия результатов для положительных контролей заданным критериям валидности, результаты для всех образцов в постановке считаются недостоверными, требуется повторить исследование всех исследуемых образцов и контролей, начиная с этапа ПЦР.

3.1.2. Анализ калибровки

Количественная оценка концентрации ДНК цитомегаловируса человека (CMV) и ДНК β -глобинового гена человека в исследуемых образцах проводится относительно количественно охарактеризованных калибровочных образцов K1 HS и K2 HS. Исследование калибровочных образцов K1 HS и K2 HS проводится параллельно с исследованием образцов, начиная с этапа ПЦР. Определение концентрации ДНК производится в соответствии с заданными значениями концентраций калибровочных образцов K1 HS и K2 HS и полученными значениями порогового цикла (Ct) для калибровочных образцов K1 HS и K2 HS и исследуемых образцов. Эффективность калибровки должна укладываться в заданный диапазон. Если эффективность калибровки выходит за пределы граничных значений, необходимо повторить исследование с этапа ПЦР.

3.1.3. Контроль ингибирования и качества забора материала

Для оценки качества забора биоматериала и контроля всех этапов исследования, эффективности экстракции ДНК и оценки влияния ингибиторов ПЦР предусмотрено использование экзогенного ВКО⁴, который добавляется в каждый исследуемый и отрицательный контрольный образец на этапе экстракции и эндогенного ВКО - ДНК β -глобинового гена человека, который присутствует в каждом исследуемом образце, содержащем клинический материал от человека, и контрольных калибраторах. Результаты исследования ВКО должны соответствовать заданным критериям валидности для положительных и отрицательных исследуемых образцов, указанным в разделе «Интерпретация результатов». Если в исследуемых образцах не обнаружена ДНК ВКО, то результаты исследования данных образцов считаются недостоверными, требуется повторить их анализ, начиная с этапа экстракции. Если при проведении количественного анализа в исследуемых образцах цельной крови и биоптатов внутренних органов не обнаружена ДНК β -глобинового гена человека или обнаружена в количестве менее 2000 копий/реакцию, то результаты исследования данных образцов считаются недостоверными, требуется повторить анализ, начиная с этапа забора материала. Для образцов плазмы крови, слюны, отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, мочи, ликвора, секрета предстательной железы, эякулята допустимое количество ДНК β -глобинового гена человека может быть менее 500 копий/реакцию.

3.1.4. Мониторинг лаборатории на наличие контаминации

Рекомендуется раз в месяц проводить мониторинг лаборатории на контаминацию продуктами амплификации, исследуемыми образцами, положительными контрольными образцами. Оценка наличия/отсутствия контаминации проводится путем исследования смывов с различных объектов: пипеток, рабочих поверхностей лабораторной мебели, оборудования и поверхностей помещений. Взятие и исследование смывов следует проводить согласно процедуре, описанной в МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I-IV групп патогенности». При обнаружении контаминации необходимо провести обработку лаборатории моющими и дезинфицирующими растворами согласно указаниям, описанным в МУ 1.3.2569-09. Также для предотвращения контаминации лаборатории или в качестве мер по деконтаминации рабочих зон рекомендуется использовать раствор для дезактивации нуклеиновых кислот, например, «Олигатор» производства ООО «НекстБио», Россия.

⁴ВКО (ВКО-FL) входит в состав набора реагентов, рекомендованного Производителем для экстракции ДНК из исследуемого материала, или приобретается дополнительно.

3.2. Рекомендуемые контрольные материалы

В качестве контрольных материалов для проверки заявленных функциональных характеристик набора могут быть использованы зарегистрированные на территории Российской Федерации панели контрольных образцов, предназначенные для проведения внутреннего и внешнего контроля качества лабораторных исследований по обнаружению ДНК цитомегаловируса человека (CMV).

4. ОГРАНИЧЕНИЯ МЕТОДИКИ ИССЛЕДОВАНИЯ

4.1. Набор применяется только для диагностики *in vitro*.

4.2. Набор предназначен для работы только с исследуемым материалом, указанным в разделе «Назначение». Исследование других видов биологического материала может привести к получению недостоверных результатов.

4.3. Непригодными для исследования являются образцы цельной крови, взятые в пробирки с гепарином в качестве антикоагулянта, а также образцы цельной крови, содержащие кровяной сгусток или подвергшиеся заморозке.

4.4. Получение достоверных результатов обеспечивается выполнением требований, предъявляемых к взятию, транспортированию, подготовке и хранению образцов исследуемого материала (см. раздел «Исследуемый материал»).

4.5. С помощью набора возможно ПЦР-исследование только проб ДНК, экстрагированных из исследуемого материала совместно с внутренним контрольным образцом – ВКО-FL. Без использования ВКО-FL невозможно провести оценку валидности постановки.

4.6. Набор предназначен для профессионального применения. Набор должен использоваться только квалифицированным, обученным (в области клинической лабораторной диагностики) персоналом (врачи клинической лаборатории и медицинские лабораторные техники, обученные молекулярным биологическим методикам).

4.7. При работе с набором следует использовать только амплификаторы с системой детекции флуоресцентного сигнала, характеристики которых удовлетворяют требованиям, указанным в разделе «Дополнительное оборудование и материалы».

4.8. Применять набор реагентов строго по назначению согласно инструкции по применению.

4.9. Не применять набор при нарушении целостности упаковки и с истекшим сроком годности.

5. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

5.1. Работа должна проводиться в лаборатории, выполняющей молекулярно-биологические (ПЦР) исследования биологического материала на наличие возбудителей инфекционных болезней, с соблюдением СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней», СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий» 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».

5.2. При работе необходимо всегда выполнять следующие требования:

- Применять набор строго по назначению в соответствии с данной инструкцией. Отклонение от прописанных процедур и порядка действий может привести к получению недостоверных результатов анализа.
- Лабораторный процесс должен быть однонаправленным. Анализ следует проводить в отдельных помещениях (зонах) в соответствии с МУ 1.3.2569-09. Не возвращать образцы, оборудование и реагенты в зону, в которой была проведена предыдущая стадия процесса.
- Рассматривать исследуемые образцы как инфекционно-опасные, организовывать работу и хранение в соответствии с СанПиН 3.3686-21.
- Убирать и дезинфицировать разлитые образцы или реагенты, используя дезинфицирующие средства в соответствии с СанПиН 3.3686-21.
- Удалять неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, а также использованные реагенты, упаковку⁵, биологический материал⁶, включая материалы, инструменты и предметы, загрязненные биологическим материалом, в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21.

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 фильтром. Одноразовую пластиковую посуду (пробирки, наконечники) необходимо сбрасывать в специальный контейнер, содержащий дезинфицирующее средство, которое может быть использовано для обеззараживания медицинских отходов.
- Набор предназначен для однократного применения для проведения ПЦР-исследования указанного количества образцов (см. раздел «Формы выпуска, состав и комплектность»).
- К работе с набором допускается только персонал, обученный методам молекулярной диагностики и правилам работы в клинично-диагностической лаборатории в установленном порядке (в соответствии с требованиями СанПиН 3.3686-21).
- Не использовать набор, если нарушена внутренняя упаковка или внешний вид реагента не соответствует описанию.
- Не использовать набор, если не соблюдались условия транспортирования и хранения согласно инструкции.
- Не смешивать реагенты разных серий.
- Не использовать набор по истечении срока годности.
- Использовать одноразовые неопудренные перчатки, лабораторные халаты, защищать глаза во время работы с образцами и реагентами. Тщательно вымыть руки по окончании работы. Все операции проводятся только в перчатках для исключения контакта с организмом человека.
- Не есть, не пить и не курить в процессе использования набора. Избегать контакта реагентов с кожей, глазами и слизистой оболочкой. Не глотать.
- При контакте немедленно промыть пораженное место большим количеством воды и при плохом самочувствии обратиться за медицинской помощью. При попадании внутрь, рвоту не вызывать, прополоскать рот водой, обратиться к врачу при плохом самочувствии.

⁵ Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, использованные реагенты, упаковка относятся к классу опасности медицинских отходов Г.

⁶ Биологический материал, включая инструменты и предметы, загрязненные материалом, относятся к классу опасности медицинских отходов Б.

5.3. При использовании по назначению и соблюдении вышеперечисленных мер предосторожности набор безопасен. Реагенты набора содержат натрия азид в концентрации не более 0,1 % и соответственно не классифицируются как опасные и не требуют соблюдения специальных мер предосторожности.

5.4. Специфические воздействия набора на организм человека:

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

6. ДОПОЛНИТЕЛЬНОЕ ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

6.1. Взятие исследуемого материала

6.1.1. Транспортная среда для взятия, транспортирования и хранения соответствующего биологического материала (отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки), содержащая буферно-солевой раствор с муколитиком, консервантом и стабилизатором (например, «Транспортная среда с муколитиком «АмплиПрайм TCM», РУ № ФСР 2012/14205 или другая, зарегистрированная в РФ).

6.1.2. Зонд для взятия биологического материала с поверхности слизистых оболочек (урогенитального тракта (влагалища, уретры), прямой кишки и ротоглотки), однократного применения, стерильный. Рабочая часть зонда может отламываться по имеющейся насечке.

6.1.3. Емкость для взятия, транспортировки и хранения мочи, секрета предстательной железы, эякулята (объемом до 150 мл), слюны, ликвора (объемом до 2 мл), однократного применения, стерильная, с завинчивающейся или плотно защелкивающейся крышкой, изготовленная из полипропилена.

6.1.4. Вакуумные пробирки для взятия крови с антикоагулянтом (раствором ЭДТА или цитратом натрия).

6.1.5. Двухсторонняя игла для взятия крови в вакуумную пробирку, одноразовая, стерильная.

6.1.6. Игла для забора ликвора, одноразовая, стерильная.

6.1.7. Одноразовые стерильные пробирки объемом 1,5 - 2 мл, содержащие транспортную среду (для микроаутопатов) или контейнер с физиологическим раствором или специальной транспортной средой (для макробиоптатов).

6.2. Предварительная подготовка исследуемого материала

6.2.1. Предварительная обработка крови для получения плазмы

6.2.1.1. Микроцентрифужные одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 или 2 мл.

6.2.1.2. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 1000 мкл.

6.2.1.3. Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» объемом 1,5 мл с ускорением не менее 1 600 g.

6.2.1.4. Автоматический дозатор переменного объема на 1000 мкл.

6.2.2. Предварительная обработка мочи

6.2.2.1. Транспортная среда для взятия, транспортирования и хранения биологического материала, содержащая консервант, или физиологический раствор (0,9 % раствор натрия хлорида) стерильный, или вакуумные пробирки для забора мочи.

6.2.2.2. Микроцентрифужные одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл.

6.2.2.3. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 1000 мкл.

6.2.2.4. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема без фильтра до 200 мкл.

6.2.2.5. Штативы для пробирок объемом 1,5 мл.

6.2.2.6. Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» объемом 1,5 мл с ускорением не менее 10 000 g.

6.2.2.7. Вакуумный отсасыватель медицинский с колбой-ловушкой для удаления надосадочной жидкости.

6.2.2.8. Вортекс.

6.2.2.9. Автоматический дозатор переменного объема на 1000 мкл.

6.2.3. Предварительная обработка эякулята

6.2.3.1. Одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл.

6.2.3.2. Одноразовые наконечники, свободные от ДНКаз, для дозаторов переменного объема с фильтром до 100 мкл.

6.2.3.3. Физиологический раствор.

6.2.3.4. Автоматические дозаторы переменного объема.

6.2.3.5. Вортекс.

6.2.4. Предварительная обработка биопсийного материала

6.2.4.1. Одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл.

6.2.4.2. Одноразовые наконечники, свободные от ДНКаз, для дозаторов переменного объема с фильтром от 100 до 200 мкл.

6.2.4.3. Фарфоровые ступки и песты или автоматический гомогенизатор.

6.2.4.4. Металлические инструменты (скальпели, ножницы и т.п.).

6.2.4.5. Изотонический раствор хлорида натрия.

6.2.4.6. Автоматические дозаторы переменного объема.

6.2.4.7. Ватные тампоны.

6.3. Экстракция ДНК из исследуемых образцов

6.3.1. Набор реагентов для экстракции нуклеиновых кислот, зарегистрированный в РФ и соответствующий следующим требованиям:

- набор позволяет выделять ДНК из биологического материала (цельная кровь, плазма крови, слюна, отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, моча, ликвор, секрет предстательной железы, эякулят, биоптаты внутренних органов) для последующего исследования методом полимеразной цепной реакции;

- набор не относится к экспресс-методам экстракции ДНК;
- набор позволяет исследовать образцы объемом не менее 100 мкл;
- набор позволяет проводить элюцию очищенной ДНК в объеме не менее 90 мкл.

В ходе проведения клинических испытаний валидацию прошли «МагноПрайм® ФАСТ» (РУ № РЗН 2019/8043), «МагноПрайм ЮНИ» (РУ № РЗН 2019/8955), «АмплиПрайм РИБО-преп» (РУ № ФСР 2012/14017) (в соответствии с таблицей 4).

Таблица 4

Рекомендуемые наборы для экстракции ДНК

Биоматериал	Набор для экстракции
Отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, моча, секрет предстательной железы	МагноПрайм® ФАСТ
Отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта и ротоглотки, моча, слюна, цельная кровь, плазма крови, ликвор	МагноПрайм ЮНИ
Отделяемое слизистой оболочки ротоглотки, плазма крови, ликвор, слюна, эякулят, биоптаты внутренних органов	АмплиПрайм РИБО-преп

6.3.2. Реагент ВКО-FL (ООО «НекстБио», Россия) – при использовании наборов реагентов для экстракции «МагноПрайм ЮНИ», «АмплиПрайм РИБО-преп», или любого другого набора, в состав которого не включен ВКО-FL.

6.3.3. Дополнительные материалы и оборудование, необходимые для экстракции ДНК, – согласно инструкции к набору реагентов для экстракции ДНК.

6.4. Амплификация, детекция продуктов амплификации, анализ и интерпретация результатов

6.4.1. Одноразовые полипропиленовые пробирки, свободные от ДНКаз, следующих видов (при использовании формы выпуска 2):

- завинчивающиеся пробирки и крышки к ним или плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 – 2 мл – для приготовления реакционной смеси;
- 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 – для проведения ПЦР при использовании прибора планшетного типа;
- тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой или пробирки для ПЦР объемом 0,1 мл в стрипах по 4 шт. с крышками – для проведения ПЦР при использовании прибора роторного типа.

6.4.2. Одноразовые наконечники, свободные от ДНКаз, для дозаторов переменного объема с фильтром от 100 до 1000 мкл.

6.4.3. Штативы для пробирок объемом 0,2 мл или 0,1 мл (в соответствии с используемыми пробирками для ПЦР).

6.4.4. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс).

6.4.5. Центрифуга-вортекс.

6.4.6. Автоматические дозаторы переменного объема.

6.4.7. Станция автоматическая с модулем для приготовления и раскпки реакционных смесей и комплект расходных материалов к ней согласно инструкции Производителя, - при использовании формы выпуска 2 в случае приготовления реакционной смеси с использованием автоматической станции.

6.4.8. Программируемый амплификатор с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени» роторного либо планшетного типа, зарегистрированный в РФ и соответствующий следующим требованиям:

- наличие независимых каналов флуоресцентной детекции для флуорофоров FAM, R6G, Cy5 со следующими характеристиками:

Таблица 5

Требуемые характеристики каналов флуоресцентной детекции

Канал для флуорофора	Длины волн, нм			
	Возбуждения		Детекции	
	Минимум	Максимум	Минимум	Максимум
FAM	450	470	510	530
R6G	515	532	545	580
Cy5	620	640	660	690

- для приборов планшетного типа верхняя граница температурного диапазона не менее 99 °С;
- точность поддержания температуры $\leq \pm 0,5$ °С;
- скорость нагрева не менее 1,5 °С/сек;
- скорость охлаждения не менее 1 °С/сек.

В ходе проведения клинических испытаний валидацию прошли следующие программируемые амплификаторы с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени»: Rotor-Gene Q (ПУ № ФСЗ 2010/07595), Applied Biosystems QuantStudio 5 (ПУ № РЗН 2019/8446), C1000 Touch в комплекте с модулем CFX96 (ПУ № ФСЗ 2008/03399).

6.4.9. Холодильник от 2 до 8 °С.

6.4.10. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки в соответствии с МУ 1.3.2569-09.

6.4.11. Емкость для сброса наконечников.

7. ИССЛЕДУЕМЫЙ МАТЕРИАЛ

Материалом для исследования служит:

- цельная кровь, плазма крови;
- слюна;
- отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта;
- отделяемое слизистой оболочки прямой кишки;
- отделяемое слизистой оболочки ротоглотки;
- моча;
- ликвор;
- секрет предстательной железы;
- эякулят;
- биоптаты внутренних органов.

Взятие, транспортирование и хранение исследуемого биологического материала следует проводить в соответствии с нижеперечисленными требованиями, несоблюдение которых может привести к получению некорректных результатов исследования.

7.1. Цельная кровь

7.1.1. Взятие материала

Взятие крови проводится натощак или через 3 часа после приема пищи в пробирку с антикоагулянтом (раствором ЭДТА или цитрата натрия).

ВНИМАНИЕ! Недопустимо использовать гепарин в качестве антикоагулянта.

Для тщательного перемешивания крови с антикоагулянтом необходимо несколько раз перевернуть пробирку.

Допускается хранение и транспортирование образцов цельной крови до проведения ПЦР-исследования:

- при температуре от 20 до 25 °С – в течение 6 часов с момента получения материала;
- при температуре от 2 до 8 °С – в течение 2 суток.

ВНИМАНИЕ! Недопустимо замораживание образцов цельной крови.

7.1.2. Предварительная обработка для получения плазмы

Пробирки с цельной кровью центрифугировать 20 мин при 800 – 1600 g. Затем отобрать плазму в количестве не менее 1 мл с использованием отдельного для каждого образца наконечника с фильтром в стерильные пробирки объемом 1,5 или 2,0 мл.

Допускается хранение образцов плазмы крови до проведения ПЦР-исследования:

- при температуре от 2 до 8 °С – в течение 3 суток;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °С – в течение года;
- при температуре не выше минус 68 °С – длительно.

7.2. Слюна

Перед получением слюны следует провести трехкратное полоскание полости рта физиологическим раствором. Отобрать не менее 1 мл слюны в одноразовую стерильную пробирку объемом 1,5 или 2,0 мл.

Допускается хранение и транспортирование образцов слюны до проведения ПЦР-исследования:

- при температуре от 20 до 25 °С – в течение 6 часов;
- при температуре от 2 до 8 °С – в течение 1 суток;
- при температуре минус 20 °С – в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °С – длительно.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.3. Отделяемое слизистой оболочки влагалища

Взятие материала провести из заднебокового свода влагалища с помощью стерильного одноразового зонда-тампона или универсального зонда в пробирку с транспортной средой с муколитиком в соответствии инструкцией по применению зонда. Необходимо максимально полно собрать отделяемое. Рабочую поверхность зонда поместить в транспортную среду, обломав пластиковую основу. Допустимо минимальное присутствие примесей в виде слизи и крови.

ВНИМАНИЕ! Во избежание контаминации, нельзя обрезать зонд ножницами!

Биологический материал, помещенный в транспортную среду, хранить и транспортировать согласно следующим требованиям:

- при комнатной температуре (до 25 °C) – в течение 45 дней;
- при температуре от 2 до 8 °C – в течение 4 месяцев;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °C – в течение 1 года;
- при температуре не выше минус 68 °C – длительно;

либо согласно инструкции к используемой транспортной среде.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.4. Соскобы эпителия со слизистой оболочки уретры

Взятие эпителиального соскоба из уретры проводить с помощью стерильного одноразового универсального зонда в пробирку с транспортной средой с муколитиком в соответствии инструкцией по применению зонда. Допустимо минимальное присутствие примесей в виде слизи и крови.

Биологический материал, помещенный в транспортную среду, хранить и транспортировать согласно следующим требованиям:

- при комнатной температуре (до 25 °C) – в течение 45 дней;
- при температуре от 2 до 8 °C – в течение 4 месяцев;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °C – в течение 1 года;
- при температуре не выше минус 68 °C – длительно;

либо согласно инструкции к используемой транспортной среде.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.5. Отделяемое слизистой оболочки прямой кишки

Перед взятием мазка провести тщательный туалет с мылом и водой области вокруг анального отверстия.

Взятие материала провести с поверхности боковых стенок ампулы прямой кишки с помощью стерильного зонда-тампона в пробирку с транспортной средой в соответствии с инструкцией по применению зонда. Допустимо минимальное присутствие примесей в виде слизи, крови, гноя и каловых масс.

Биологический материал, помещенный в транспортную среду, хранить и транспортировать согласно следующим требованиям:

- при комнатной температуре (до 25 °C) – в течение 45 дней;
- при температуре от 2 до 8 °C – в течение 4 месяцев;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °C – в течение 1 года;
- при температуре не выше минус 68 °C – длительно;

либо согласно инструкции к используемой транспортной среде.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.6. Отделяемое слизистой оболочки ротоглотки

Взятие материала провести с поверхности миндалин, небных дужек и задней стенки ротоглотки с помощью одноразового стерильного зонда-тампона из полипропилена/полистирола с вязкой или хлопком в пробирку с транспортной средой в соответствии с инструкцией по применению зонда.

Биологический материал, помещенный в транспортную среду, хранить и транспортировать согласно следующим требованиям:

- при комнатной температуре (до 25 °C) – в течение 72 часов;
- при температуре от 2 до 8 °C – в течение 14 суток;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °C – в течение 3 месяцев;
- при температуре не выше минус 68 °C – длительно;

либо согласно инструкции к используемой транспортной среде.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.7. Моча

7.7.1. Порядок сбора

Женщины для анализа отбирают первую порцию утренней мочи в количестве 15 – 25 мл в специальную емкость из полипропилена для сбора биологического материала объемом до 150 мл, с завинчивающейся или плотно защелкивающейся крышкой. Сбор мочи провести после тщательного туалета наружных половых органов. Желательно закладывать тампон во влагалище перед сбором материала для предупреждения контаминации мочи отделяемым из влагалища. Также не следует производить сбор мочи во время менструации.

У мужчин при мочеиспускании необходимо освободить наружное отверстие мочеиспускательного канала, полностью оттянув кожную складку. Для анализа отбирают первую порцию утренней мочи в количестве 15 – 25 мл в специальную емкость из полипропилена для сбора биологического материала объемом до 150 мл, с завинчивающейся или плотно защелкивающейся крышкой.

В случае если сбор мочи осуществляется в емкость без реагентов для консервации и стабилизации, допускается хранение и транспортирование образцов мочи до проведения предобработки:

- при комнатной температуре – в течение 6 часов;
- при температуре от 2 до 8 °C – в течение 1 суток;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °C – в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °C – длительно.

При осуществлении сбора мочи в емкость с транспортной средой или реагентами для консервации и стабилизации, хранение образцов мочи до проведения предобработки проводить согласно инструкции к используемой емкости для сбора.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.7.2. Предварительная обработка

Флакон с мочой взболтать. Перенести 1 мл мочи, используя наконечник с фильтром, в стерильную одноразовую пробирку объемом 1,5 мл. Центрифугировать 5 мин при 10 000 g. При наличии большого количества солей ресуспендировать только верхний слой осадка солей в объеме 1 мл физиологического раствора стерильного или транспортной среды и затем снова концентрировать. Используя вакуумный отсасыватель с колбой-ловушкой, полностью удалить супернатант, используя для каждого образца отдельный наконечник без фильтра, не захватывая осадок. К осадку добавить 200 мкл физиологического раствора стерильного или транспортную среду в объеме, указанном в инструкции по ее применению. Тщательно перемешать содержимое на вортексе.

Условия хранения предварительно обработанных проб мочи аналогичны условиям хранения материала до предобработки.

7.8. Ликвор

Ликвор собирают с помощью одноразовых игл в одноразовые стерильные пробирки объемом 1,5 или 2,0 мл в количестве не менее 1,0 мл.

Допускается хранение и транспортирование образцов ликвора до проведения ПЦР-исследования:

- при комнатной температуре – в течение 6 часов;
- при температуре от 2 до 8 °C – в течение 1 суток;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °C – в течение 1 месяца;
- при температуре не выше минус 68 °C – длительно.

Допускается только однократное замораживание-оттаивание материала.

7.9. Секрет предстательной железы

Перед получением секрета предстательной железы головку полового члена обработать стерильным ватным тампоном. Секрет простаты забрать после предварительного массажа простаты через прямую кишку. Врач проводит массаж с надавливанием несколькими энергичными движениями от основания к верхушке. После окончания массажа предстательной железы ее секрет в количестве 0,5 – 1 мл собрать в одноразовую пластиковую пробирку объемом 2 мл или контейнер.

При невозможности получить секрет сразу после массажа простаты, собрать первую порцию мочи (в которой содержится секрет предстательной железы) в количестве 15 – 25 мл (см. порядок сбора мочи).

Допускается хранение и транспортирование образцов секрета предстательной железы до проведения исследования:

- при комнатной температуре – в течение 6 часов;
- при температуре от 2 до 8 °C – в течение 1 суток;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °C – в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °C – длительно.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.10. Эякулят

7.10.1.Взятие материала

Получение спермы осуществляют в стерильный контейнер объемом 50 – 60 мл.

Условия хранения и транспортирования материала:

- при комнатной температуре – в течение 6 часов;
- при температуре 2 – 8 °С – в течение 1 суток;
- при температуре минус 20 °С – в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °С – длительно.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.10.2.Предварительная обработка материала

Непосредственно перед выделением нуклеиновых кислот, используя наконечник с фильтром, перенести 0,05 мл спермы в стерильную одноразовую пробирку объемом 1,5 мл и добавить 0,15 мл физиологического раствора, тщательно перемешать пробу на вортексе.

7.11. Биоптаты внутренних органов

7.11.1.Взятие материала

Материал забирают из зоны предполагаемого местонахождения возбудителя инфекции, из поврежденной ткани или из пограничного с поврежденным местом участка в пробирку или контейнер с транспортной средой.

Биологический материал, помещенный в транспортную среду, хранить и транспортировать согласно следующим требованиям:

- при комнатной температуре (до 25 °С) – в течение 6 часов;
- при температуре от 2 до 8 °С – в течение 3 суток;
- при температуре от минус 24 до минус 16 °С – в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °С – длительно;

либо согласно инструкции к используемой транспортной среде.

Допускается лишь однократное замораживание-оттаивание материала.

7.11.2.Предварительная обработка материала

Микробиоптаты (пунктаты) печени, селезенки, предстательной железы, желудочно-кишечного тракта, шейки матки и других органов, помещенные в пробирки с транспортной средой, предобработки не требуют.

Для предобработки макробиоптатов кусочки ткани массой 0,1 – 1 г помещают в охлажденную фарфоровую ступку и добавляют охлажденный изотонический раствор хлорида натрия объемом 0,5 – 1 мл. Измельчают стерильными ножницами с последующим растиранием пестиком. Через ватный тампон отбирают надосадочную жидкость (0,1 – 0,2 мл) стерильным наконечником с фильтром в стерильные микропробирки.

8. ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Исследование должно проводиться при нормальных показателях микроклимата клинико-диагностической лаборатории⁷:

- температура окружающего воздуха от 20 до 28 °С;
- относительная влажность 40 – 75 %.

8.1. Экстракция ДНК из исследуемого материала

Для экстракции ДНК использовать наборы реагентов, рекомендованные Производителем в разделе «Дополнительное оборудование и материалы». Порядок работы с наборами для экстракции ДНК смотрите в инструкции по их применению.

ВНИМАНИЕ! При проведении исследования недопустимо использование экспресс-методов экстракции ДНК.

ВНИМАНИЕ! Каждая группа экстрагируемых образцов должна сопровождаться постановкой отрицательного контроля (ОКО) в одном повторе.

В процессе экстракции ДНК использовать следующие объемы реагентов и исследуемых образцов:

- объем реагента ВКО-FL – 10 мкл в пробирку для ОКО, а также в каждую пробирку с исследуемыми образцами;
- объем исследуемого образца – 100 мкл в пробирки для исследуемых образцов;
- объем реагента ОКО – 100 мкл в пробирку для ОКО;
- объем реагента, используемого для элюции ДНК, – от 90 до 100 мкл⁸ (в зависимости от используемого набора реагентов для проведения экстракции).

8.2. Подготовка реагентов для амплификации

8.2.1. При использовании формы выпуска 1

8.2.1.1. Отобрать необходимое количество пробирок с ПЦР-смесью CMV для амплификации ДНК исследуемых и контрольных образцов.

8.2.1.2. Убедиться, что парафин полностью покрывает раствор на дне пробирок. В противном случае, не использовать данные пробирки.

8.2.1.3. На поверхность парафина внести по 10 мкл ПЦР-буфера-К, при этом он не должен проваливаться под прослойку парафина и смешиваться с ПЦР-смесью.

8.2.2. При использовании формы выпуска 2

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

ВНИМАНИЕ! В случае приготовления реакционной смеси с помощью автоматической станции следуйте указаниям инструкции по ее использованию.

⁷ Указаны допустимые нормы температуры и относительной влажности воздуха в рабочей зоне производственных помещений в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.005-88 «Система стандартов безопасности труда. Общие санитарно-гигиенические требования к воздуху рабочей зоны».

⁸ 90 мкл при использовании «АмплиПрайм РИБО-преп»; 100 мкл при использовании набора «МагноПрайм® ФАСТ» или «МагноПрайм ЮНИ».

8.2.2.1. Рассчитать объемы **ПЦР-смеси CMV** и **ПЦР-буфера-Н**, требующиеся для приготовления реакционной смеси (см. таблицу 6). Смесь готовить на общее число исследуемых и контрольных образцов плюс запас не менее чем на одну реакцию.

Таблица 6

Расчет объемов компонентов для одной реакционной смеси

Реагент	Объем, мкл	Обозначения
ПЦР-смесь CMV	$10,0 \cdot (N+1)$	N – количество амплифицируемых образцов, включая контроли
ПЦР-буфер-Н	$5,0 \cdot (N+1)$	

8.2.2.2. Перед смешиванием реагентов перемешать содержимое пробирок с **ПЦР-смесью CMV** и **ПЦР-буфером-Н**, осадить капли на вортексе.

8.2.2.3. Отобрать необходимое количество пробирок или стрипов для амплификации ДНК исследуемых и контрольных образцов. Выбор пробирок для амплификации зависит от используемого амплификатора с системой детекции в режиме «реального времени».

8.2.2.4. Внести в пробирки по **15 мкл** приготовленной **реакционной смеси**.

ВНИМАНИЕ! Неиспользованные остатки реакционной смеси хранению не подлежат.

8.2.3. При использовании формы выпуска 3

8.2.3.1. Отобрать необходимое количество стрипованных пробирок с **ПЦР-смесью CMV** для амплификации ДНК исследуемых и контрольных образцов.

8.2.3.2. Убедиться, что парафин полностью покрывает раствор на дне пробирок. В противном случае, не использовать данные пробирки.

8.2.3.3. На поверхность парафина внести по **10 мкл ПЦР-буфера-К**, при этом он не должен проваливаться под прослойку парафина и смешиваться с ПЦР-смесью.

8.3. Внесение проб ДНК, проведение амплификации и детекции

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

ВНИМАНИЕ! При ручном анализе (качественный формат) программирование и запуск амплификатора проводить согласно инструкции по его применению. Рекомендуемые параметры для программирования амплификаторов указаны во вкладыше, прилагаемом к набору. При использовании программного обеспечения FRT Manager программирование амплификатора устанавливается автоматически.

8.3.1. Внести в подготовленные пробирки с реакционной смесью по **10 мкл проб ДНК**, полученных в результате экстракции.

8.3.2. Внести в подготовленные пробирки с реакционной смесью контрольные образцы.

При проведении качественного анализа:

- а) Положительный контроль ПЦР – в одну пробирку для образца **K2** внести **10 мкл K2 HS**.
- б) Отрицательный контроль экстракции – в одну пробирку для образца **ОКО** внести **10 мкл пробы, экстрагированной из ОКО**.
- в) Отрицательный контроль ПЦР – в одну пробирку для образца **К-** внести **10 мкл реагента К-**.

При проведении количественного анализа:

- а) Образец К1 – в одну пробирку внести 10 мкл К1 HS.
- б) Образец К2 – в одну пробирку внести 10 мкл К2 HS.
- в) Отрицательный контроль экстракции – в одну пробирку для образца ОКО внести 10 мкл пробы, экстрагированной из ОКО.
- г) Отрицательный контроль ПЦР (К-) – в одну пробирку для образца К- внести 10 мкл реагента К-.

8.3.3. Запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» для выполнения единой программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала (см. таблицу 7).

Таблица 7

Единая программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала

Цикл	Температура, °C	Время	Детекция по каналам для флуорофоров	Количество циклов
1	50	15 мин	–	1
2	95	15 мин	–	1
3	95	10 с	–	45
	60	20 с	FAM, R6G ⁹ , Cy5	

Примечание - С использованием единой программы можно одновременно проводить в одном приборе любое сочетание тестов, включая тесты с обратной транскрипцией и амплификацией. При одновременном проведении нескольких тестов детекция флуоресцентного сигнала назначается и по другим используемым каналам, помимо указанных в таблице. В случае если в одном приборе одновременно проводятся тесты только для выявления ДНК, можно удалить из данной программы первый шаг обратной транскрипции (50 °C – 15 минут) для экономии времени.

8.3.4. Перед постановкой в амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.

8.3.5. Установить пробирки или стрипы в ячейки реакционного модуля прибора.

8.3.6. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала.

8.3.7. Прибор проводит регистрацию флуоресцентного сигнала автоматически в режиме «реального времени».

8.4. Анализ и вычисление результатов

ВНИМАНИЕ! При ручном анализе обработку данных (флуоресцентных кривых), полученных в программном обеспечении прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени», проводить согласно инструкции по его применению. Рекомендуемые параметры для обработки данных указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.

ВНИМАНИЕ! Количественный анализ результатов возможно проводить только в автоматическом режиме с использованием программного обеспечения FRT Manager (ООО «ИнтерЛабСервис», Россия, РУ № РЗН 2019/8870) согласно руководству пользователя, выбрав методику, указанную во вкладыше, прилагаемом к набору. Руководство пользователя размещено на электронном носителе или на официальном сайте ООО «ИнтерЛабСервис» по адресу: <https://www.interlabservice.ru/service/frt/>.

⁹ Детекция сигнала для флуорофора R6G осуществляется по каналу детекции для аналогичных флуорофоров HEX, JOE, Yellow, VIC.

Обработка и расчет результатов происходит на основании наличия (или отсутствия) пересечения кривой флуоресценции S-образной (сигмообразной) формы с установленной на соответствующем уровне пороговой линией, что определяет наличие (или отсутствие) для данной пробы ДНК значения порогового цикла (Ct) в соответствующей графе таблицы результатов. Параметры обработки флуоресцентных кривых зависят от используемой модели амплификатора (см. вкладыш к набору и инструкцию по применению амплификатора).

Кривые накопления флуоресцентного сигнала анализируются по трем каналам детекции (см. таблицу 8).

Таблица 8

Детекция флуоресцентного сигнала

Канал для флуорофора	FAM	R6G	Cy5
Продукт амплификации	ДНК CMV	BKO-FL	ДНК Glob

На основании полученных значений порогового цикла (Ct) и заданных значений концентраций для калибраторов строится калибровочная кривая, по которой проводится расчет концентрации ДНК выявляемого вируса и количество геномов человека на 1 мл исследуемого образца /реакционную смесь. Полученные значения используются для расчета количества ДНК выявляемого возбудителя, приходящегося на 10^5 клеток человека. Нормированные значения концентраций отражают количество копий возбудителя относительно клеток человека. Полученные значения концентрации ДНК человека позволяют оценить качество взятия биологического материала.

При количественном анализе расчет концентрации выполняется в трех вариантах:

- в логарифмах копий ДНК возбудителя на стандартное количество клеток человека (10^5)^{10,11};
- в копиях ДНК возбудителя на стандартное количество клеток человека (10^5)¹⁰;
- в копиях ДНК возбудителя на 1 мл образца.

8.5. Интерпретация результатов

Интерпретацию результатов проводят в двух вариантах:

- в качественном формате вручную в соответствии с таблицей 9 и вкладышем, прилагаемым к набору. Результат исследования считают достоверным, если результаты, полученные для контрольных образцов, соответствуют критериям валидности, указанным в таблице 11;

- в качественном и количественном формате в автоматическом режиме с использованием программного обеспечения FRT Manager (ООО «ИнтерЛабСервис», Россия, РУ № РЗН 2019/8870) согласно руководству пользователя, выбрав методику, указанную во вкладыше, прилагаемом к набору. Руководство пользователя размещено на электронном носителе или на официальном сайте ООО «ИнтерЛабСервис» по адресу: <https://www.interlabservice.ru/service/frt/>. Используемые в программном обеспечении алгоритм интерпретации результатов для исследуемых образцов и критерии валидности результатов, полученных для контролей, представлены в таблицах 10 и 11 соответственно.

¹⁰ Если в исследуемых образцах плазмы крови, слюны, отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, мочи, ликвора, секрета предстательной железы, эякулята обнаружена ДНК β-глобинового гена человека в количестве менее 500 копий/реакцию, то расчет концентрации выполняется только в копиях ДНК возбудителя на 1 мл образца.

¹¹ Если полученное значение концентрации ДНК возбудителя выходит за рамки линейного диапазона измерения набора, расчет точного значения концентрации ДНК производится только в копиях ДНК возбудителя на 1 мл образца.

**Интерпретация результатов для исследуемых образцов
при проведении качественного анализа**

Результат	Интерпретация
Значение Ct по каналу для флуорофора FAM не определено и по каналу Cy5 ¹² и/или R6G не определено или определено выше граничного ¹³	Результат невалидный
Значение Ct по каналу для флуорофора FAM определено выше граничного , а по каналу для флуорофора R6G не выше граничного	Результат недостовверный/сомнительный
Значение Ct по каналу для флуорофора FAM определено не выше граничного . При этом кривая флуоресценции данной пробы по данному каналу пересекает пороговую линию на участке характерного экспоненциального подъема флуоресценции.	ДНК Cytomegalovirus обнаружена
Значение Ct по каналу для флуорофора FAM не определено, а по каналам для флуорофоров R6G и Cy5 ¹² определено не выше граничного	ДНК Cytomegalovirus не обнаружена

Таблица 10

**Интерпретация результатов для исследуемых образцов
при проведении количественного анализа**

Результат	Интерпретация
Значение Ct по каналу для флуорофора Cy5 ¹² не определено	Результат невалидный
Значение Ct по каналу для флуорофора Cy5 ¹² определено выше граничного ¹³	Результат недовостовверный (для образцов цельной крови и биоптатов внутренних органов)
Значение Ct по каналу для флуорофора FAM определено выше граничного , а по каналу для флуорофора R6G не выше граничного	Результат недовостовверный/сомнительный
Рассчитанное значение концентрации ДНК по каналу для флуорофора FAM находится в пределах линейного диапазона измерения набора, при этом значение Ct по каналу для флуорофора Cy5 ¹² определено не выше граничного	ДНК Cytomegalovirus обнаружена в концентрации $X \times 10^Y$ копий/мл или $lg X$ копий/10^5 клеток человека или X копий/10^5 клеток человека
По каналу для флуорофора FAM выявлена ДНК в концентрации меньше нижнего предела линейного диапазона измерения набора, при этом значение Ct по каналу для флуорофора Cy5 ¹² определено не выше граничного	ДНК Cytomegalovirus обнаружена в концентрации менее 8×10^2 копий/мл
По каналу для флуорофора FAM выявлена ДНК в концентрации выше верхнего предела линейного диапазона измерения набора, при этом значение Ct по каналу для флуорофора Cy5 ¹² определено не выше граничного	ДНК Cytomegalovirus обнаружена в концентрации более 1×10^7 копий/мл
Значение Ct по каналу для флуорофора FAM не определено, а по каналам для флуорофоров R6G и Cy5 ¹² определено не выше граничного	ДНК Cytomegalovirus не обнаружена

¹² Для образцов плазмы крови, слюны, отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, прямой кишки и ротоглотки, мочи, ликвора, секрета предстательной железы, эякулята допускается превышение граничного значения Ct по каналу для флуорофора Cy5.

¹³ Граничные значения Ct указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.

Критерии валидности для контрольных образцов

Контроль	Результаты амплификации по каналу для флуорофора		
	FAM	R6G	Cy5
ОКО (отрицательный контроль экстракции)	Значение Ct отсутствует	Определено значение Ct не выше граничного ¹⁴	Значение Ct отсутствует
К- (отрицательный контроль ПЦР)	Значение Ct отсутствует		
K1 HS (K1)	Определено значение Ct		
K2 HS (K2)	Определено значение Ct не выше граничного		
K1 HS (K1) K2 HS (K2)	Показатель эффективности (E) укладывается в диапазон 0,8 – 1,2	Показатель эффективности (E) не учитывается	Показатель эффективности (E) укладывается в диапазон 0,8 – 1,2

8.6. Возможные ошибки и рекомендации по их решению

8.6.1. Для отрицательного контроля экстракции (ОКО) по каналу для флуорофора FAM и/или Cy5 определено значение порогового цикла (Ct). Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов или исследуемых образцов на каком-либо этапе исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить исследование всех образцов, в которых обнаружена ДНК выявляемого вируса, начиная с этапа экстракции ДНК.

8.6.2. Для отрицательного контроля ПЦР (К-) по каналу для флуорофора FAM, и/или R6G/HEX/JOE/VIC, и/или Cy5 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.

8.6.3. Если показатель эффективности E для калибраторов не укладывается в диапазон 0,8 – 1,2 (по каналам FAM и Cy5), необходимо проверить правильность заданных концентраций калибраторов в соответствии с вкладышем к набору реагентов и правильность выбранного уровня пороговой линии. Если при правильно заданных концентрациях калибраторов и уровне пороговой линии показатель эффективности не укладывается в требуемый диапазон, следует повторить исследование, начиная с этапа ПЦР.

8.6.4. 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.

8.6.5. В случае получения невалидных или недостоверных/сомнительных результатов требуется повторное исследование образца, начиная с этапа забора биоматериала.

8.7. Диагностическое значение полученного результата

ПЦР-исследование является одним из методов всестороннего обследования пациента, на основании которых лечащий врач устанавливает диагноз и выбирает мероприятия по лечению пациента. Результаты, полученные при использовании набора, следует рассматривать и интерпретировать в сочетании с данными других клинических и лабораторных исследований.

¹⁴ Граничные значения Ct указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.

9. ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

9.1. Предел обнаружения¹⁵

Предел обнаружения набора «АмплиПрайм® CMV» был определен с использованием пробит-анализа с 95%-ой доверительной вероятностью (см. таблицу 12).

Значения характеристики, указанные в таблице 12, достигаются при соблюдении правил, указанных в разделе «Исследуемый материал».

Таблица 12

Предел обнаружения набора

Биоматериал	Набор для экстракции	Предел обнаружения по Probit 95%, копий/мл	95%-ый доверительный интервал, копий/мл
Цельная кровь	МагноПрайм ЮНИ	4×10^2	$3,46 \times 10^2 - 4,98 \times 10^2$
Плазма крови	МагноПрайм ЮНИ	4×10^2	$3,29 \times 10^2 - 4,61 \times 10^2$
	АмплиПрайм РИБО-преп	4×10^2	$3,39 \times 10^2 - 4,86 \times 10^2$
Слюна	АмплиПрайм РИБО-преп	4×10^2	$3,28 \times 10^2 - 4,79 \times 10^2$
	МагноПрайм ЮНИ		$3,32 \times 10^2 - 4,75 \times 10^2$
Отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта	МагноПрайм® ФАСТ	4×10^2	$3,47 \times 10^2 - 5,09 \times 10^2$
	МагноПрайм ЮНИ		$3,46 \times 10^2 - 4,98 \times 10^2$
Отделяемое слизистой оболочки прямой кишки	МагноПрайм® ФАСТ	4×10^2	$3,32 \times 10^2 - 4,75 \times 10^2$
Ликвор	АмплиПрайм РИБО-преп	4×10^2	$3,44 \times 10^2 - 5,13 \times 10^2$
	МагноПрайм ЮНИ		$3,39 \times 10^2 - 4,97 \times 10^2$
Моча	МагноПрайм® ФАСТ	4×10^2	$3,42 \times 10^2 - 5,13 \times 10^2$
	МагноПрайм ЮНИ		$3,32 \times 10^2 - 4,75 \times 10^2$
Секрет предстательной железы	МагноПрайм® ФАСТ	4×10^2	$3,28 \times 10^2 - 4,79 \times 10^2$
Отделяемое слизистой оболочки ротоглотки	АмплиПрайм РИБО-преп	4×10^2	$3,46 \times 10^2 - 4,98 \times 10^2$
	МагноПрайм® ФАСТ		$3,28 \times 10^2 - 4,79 \times 10^2$
	МагноПрайм ЮНИ		$3,39 \times 10^2 - 4,86 \times 10^2$
Эякулят	АмплиПрайм РИБО-преп	4×10^2	$3,29 \times 10^2 - 4,61 \times 10^2$
Биоптаты внутренних органов	АмплиПрайм РИБО-преп	4×10^2	$3,47 \times 10^2 - 5,09 \times 10^2$

9.2. Линейный диапазон измерения и предел измерения

Диапазон, в котором набор дает линейный ответ, находится в пределах от 8×10^2 до 1×10^7 копий/мл. Предел измерения набора является нижним пределом линейного диапазона измерения набора. Указанные значения характеристики достигаются при соблюдении правил, указанных в разделе «Исследуемый материал».

¹⁵ Предел обнаружения – 95%-ое положительное пороговое значение концентрации (концентрация ДНК выявляемого возбудителя, при которой 95% тестов дают положительный результат).

9.3. Аналитическая специфичность

Набор реагентов обнаруживает фрагмент ДНК цитомегаловируса человека (CMV).

Аналитическая специфичность набора «АмплиПрайм® CMV» оценивалась тестированием ДНК микроорганизмов, вирусов (см. таблицу 13) и геномной ДНК человека. ДНК микроорганизмов и вирусов в концентрации не менее 1×10^6 копий/мл и геномную ДНК человека в концентрации 5×10^6 кл/мл вносили в образцы биологического материала, не содержащие ДНК цитомегаловируса человека (CMV).

Таблица 13

Микроорганизмы и вирусы, используемые для оценки аналитической специфичности

Микроорганизмы и вирусы	
<i>Candida albicans</i>	<i>Neisseria sicca</i>
<i>Chlamydia trachomatis</i>	<i>Neisseria subflava</i>
<i>Escherichia coli</i>	<i>Streptococcus agalactiae</i>
<i>Mycoplasma genitalium</i>	<i>Streptococcus pyogenes</i>
<i>Neisseria gonorrhoeae</i>	<i>Staphylococcus aureus</i>
<i>Neisseria mucosa</i>	HSV I
EBV	HSV II
HHV6	-

При тестировании образцов ДНК вышеперечисленных микроорганизмов, вирусов и геномной ДНК человека с использованием набора перекрестных реакций выявлено не было.

9.4. Воспроизводимость и повторяемость измерения

Воспроизводимость и повторяемость результатов с использованием набора оценивали путем тестирования модельных образцов. Модельные образцы были приготовлены путем контаминации образцов биоматериала, предусмотренного назначением набора, стандартным образцом предприятия, содержащим искусственно-синтезированную последовательность ДНК цитомегаловируса человека (CMV). Были протестированы образцы в четырех концентрациях ДНК CMV, одна из которых соответствовала пределу обнаружения набора (4×10^2 копий/мл), а другие три – укладывались в линейный диапазон измерения набора (8×10^2 копий/мл, 1×10^5 копий/мл и 1×10^7 копий/мл). Каждый образец проходил все этапы исследования (экстракцию ДНК, амплификацию ДНК и детекцию результатов).

При оценке повторяемости коэффициент вариации, рассчитанный по результатам определения концентрации и пороговых циклов (Ct), не превышал 5 %.

При оценке воспроизводимости коэффициент вариации, рассчитанный по результатам определения концентрации и пороговых циклов (Ct), не превышал 10 %.

9.5. Правильность измерения

Правильность измерения с использованием набора «АмплиПрайм® CMV» была определена путем тестирования модельных образцов в 40 повторях. Модельные образцы были приготовлены путем контаминации образцов биоматериала, предусмотренного назначением набора, стандартным образцом предприятия, содержащим искусственно-синтезированную последовательность ДНК цитомегаловируса человека (CMV). Были протестированы образцы, содержащие ДНК CMV в концентрации 5×10^5 копий/мл.

При оценке правильности величина систематической погрешности, рассчитанная по результатам определения концентрации, не превышала 15 %.

9.6. Диагностическая специфичность и диагностическая чувствительность

Для определения диагностической специфичности и диагностической чувствительности набора «АмплиПрайм® CMV» были использованы образцы биоматериала, предусмотренного назначением набора.

В качестве набора сравнения, с помощью которого устанавливали наличие/отсутствие ДНК выявляемого вируса, использовался Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК вирусов Эпштейна-Барр (EBV), цитомегаловируса человека (CMV) и герпеса 6 типа (HHV6) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме реального времени «АмплиПрайм® EBV / CMV / HHV6» по ТУ 21.20.23-090-09286667-2020 (ПУ № РЗН 2021/15314). Результаты тестирования представлены в таблице 14.

Таблица 14

Результаты тестирования образцов биологического материала с помощью набора «АмплиПрайм® CMV»

Исследуемые образцы			Результаты тестирования			
Тип	Количество	Образцы	АмплиПрайм® CMV	Набор сравнения		
				АмплиПрайм® EBV / CMV / HHV6		
				EBV	CMV	HHV6
Цельная кровь	300	Положительных	101	99	101	–
		Отрицательных	199	201	199	–
Плазма крови	60	Положительных	30	–	30	–
		Отрицательных	30	–	30	–
Слюна	300	Положительных	100	101	100	–
		Отрицательных	200	199	200	–
Отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта	300	Положительных	101	100	101	–
		Отрицательных	199	200	199	–
Отделяемое слизистой оболочки прямой кишки	90	Положительных	30	30	30	–
		Отрицательных	60	60	60	–
Отделяемое слизистой оболочки ротоглотки	90	Положительных	30	30	30	–
		Отрицательных	60	60	60	–
Моча	300	Положительных	100	100	100	–
		Отрицательных	200	200	200	–
Ликвор	300	Положительных	103	100	103	–
		Отрицательных	197	200	197	–
Секрет предстательной железы	60	Положительных	30	–	30	–
		Отрицательных	30	–	30	–
Эякулят	90	Положительных	30	30	30	–
		Отрицательных	60	60	60	–
Биоптаты внутренних органов	90	Положительных	30	30	30	–
		Отрицательных	60	60	60	–

Значения диагностической специфичности и диагностической чувствительности набора «АмплиПрайм® CMV» с доверительной вероятностью 95 %, рассчитанные, исходя из полученных данных, приведены в таблице 15.

Таблица 15

Диагностические характеристики набора реагентов «АмплиПрайм® CMV»

Тип образцов	Диагностическая специфичность, %	Диагностическая чувствительность, %
Цельная кровь	100 % (98,5 % – 100 %)	100 % (97,1 % – 100 %)
Плазма крови	100 % (90,5 % – 100 %)	100 % (90,5 % – 100 %)
Слюна	100 % (98,5 % – 100 %)	100 % (97,0 % – 100 %)
Отделяемое слизистых оболочек уrogenитального тракта	100 % (98,5 % – 100 %)	100 % (97,1 % – 100 %)
Отделяемое слизистой оболочки прямой кишки	100 % (95,1 % – 100 %)	100 % (90,5 % – 100 %)
Отделяемое слизистой оболочки ротоглотки	100 % (95,1 % – 100 %)	100 % (90,5 % – 100 %)
Моча	100 % (98,5 % – 100 %)	100 % (97,0 % – 100 %)
Ликвор	100 % (98,5 % – 100 %)	100 % (97,1 % – 100 %)
Секрет предстательной железы	100 % (90,5 % – 100 %)	100 % (90,5 % – 100 %)
Эякулят	100 % (95,1 % – 100 %)	100 % (90,5 % – 100 %)
Биоптаты внутренних органов	100 % (95,1 % – 100 %)	100 % (90,5 % – 100 %)

9.7. Оценка влияния интерферирующих веществ

Влияние интерферирующих веществ, потенциально содержащихся или присутствующих в исследуемом биоматериале, на эффективность ПЦР при использовании набора «АмплиПрайм® CMV» отсутствует. Не выявлено ингибирование реакции амплификации при добавлении к образцам биоматериала на этапе экстракции интерферирующих веществ, представленных в таблице 16, в максимально возможной концентрации для каждого вида биоматериала.

Отсутствие влияния интерферирующих веществ для образцов отделяемого слизистой оболочки уrogenитального тракта (лубриканты (интимный гель-смазка Contex Silk на силиконовой основе, интимный гель-смазка Durex), семенная жидкость, антисептик «Мирамистин», итраконазол, метронидазол, гормоны дидрогестерон и прогестерон, мочевины, муцин, гемоглобин) было показано в испытаниях с использованием набора для экстракции «МагноПрайм® ФАСТ» (РУ № РЗН 2019/8043).

Отсутствие влияния интерферирующих веществ для образцов отделяемого слизистой оболочки ротоглотки (муцин, гемоглобин, антисептик «Мирамистин», хлоргексидин) было показано в испытаниях с использованием комплекта для экстракции «АмплиПрайм РИБО-преп» (РУ № ФСР 2012/14017) и набора для экстракции «МагноПрайм® ФАСТ» (РУ № РЗН 2019/8043).

Отсутствие влияния интерферирующих веществ для образцов мочи (муцин, гемоглобин, мочевины) было показано в испытаниях с использованием набора для экстракции «МагноПрайм® ФАСТ» (РУ № РЗН 2019/8043).

Отсутствие влияния интерферирующих веществ для образцов слюны (муцин, гемоглобин), ликвора (гемоглобин) и плазмы крови (гемоглобин, ацикловир, иммуноглобулин G) было показано в испытаниях с использованием комплекта для экстракции «АмплиПрайм РИБО-преп» (РУ № ФСР 2012/14017).

**Интерферирующие вещества, использованные при тестировании набора
«АмплиПрайм® CMV»**

Вид биоматериала	Интерферент	Концентрация интерферента в образце
Цельная кровь	гемоглобин	200 мг/мл
Плазма крови	гемоглобин	200 мг/мл
	билирубин	0,2 мг/мл
	ацикловир	0,3 мг/мл
	иммуноглобулин G	16 мг/мл
Слюна	муцин	2,3 мг/мл
	гемоглобин	200 мг/мл
Отделяемое слизистой оболочки ротоглотки	муцин	2,3 мг/мл
	гемоглобин	200 мг/мл
	мирамистин	0,001 % действующего вещества
	хлоргексидин	0,1 %
Моча	муцин	2,3 мг/мл
	гемоглобин	200 мг/мл
	мочевина	3,3 мг/мл
Ликвор	гемоглобин	200 мг/мл
Секрет предстательной железы	муцин	2,3 мг/мл
	гемоглобин	200 мг/мл
	мочевина	3,3 мг/мл
Эякулят	муцин	2,3 мг/мл
	мирамистин	0,001 % действующего вещества
	хлоргексидин	0,1 %
Биоптаты внутренних органов	гемоглобин	200 мг/мл
Отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта	гемоглобин	200 мг/мл
	муцин	2,3 мг/мл
	мочевина	3,3 мг/мл
	мирамистин	0,001 % действующего вещества
	лубрикант (интимный гель-смазка Contex Silk на силиконовой основе)	0,05 мг/мл
	лубрикант (интимный гель-смазка Durex)	0,05 мг/мл
	хлоргексидин	0,1 %
Отделяемое слизистой оболочки прямой кишки	гемоглобин	200 мг/мл
	билирубин	0,2 мг/мл
	муцин	2,3 мг/мл
	мирамистин	0,001 % действующего вещества
	лубрикант (интимный гель-смазка Contex Silk на силиконовой основе)	0,05 мг/мл
	лубрикант (интимный гель-смазка Durex)	0,05 мг/мл

Также не выявлено ингибирование реакции амплификации при добавлении к образцам биоматериала ДНК человека в концентрации $1,0 \times 10^8$ копий/мл.

10. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ПРИМЕНЕНИЯ НАБОРА

10.1. Срок годности

Срок годности набора составляет 12 месяцев от даты изготовления. После вскрытия реагенты использовать до истечения срока годности набора. Набор с истекшим сроком годности применению не подлежит.

10.2. Транспортирование

Набор транспортировать при температуре от 2 до 8 °С в течение 3 месяцев в транспортной таре, всеми видами крытых транспортных средств в термоконтейнерах с хладоэлементами или в авторефрижераторах. Не допускается замораживание реагентов.

Допускается транспортирование при температуре от 8 до 25 °С не более 3 суток.

Набор, транспортированный с нарушением указанного температурного режима, применению не подлежит.

10.3. Хранение

Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности набора. Не допускается замораживание реагентов.

Реагенты после вскрытия хранить в тех же условиях, что и реагенты до вскрытия. Невскрытые и вскрытые реагенты стабильны в течение срока годности, указанного на этикетке, при соблюдении указанных условий хранения.

Набор, хранившийся с нарушением указанного режима хранения, применению не подлежит.

ВНИМАНИЕ! Реакционная смесь, приготовленная из ПЦР-смеси CMV и ПЦР-буфера-H, входящих в состав формы выпуска 2, хранению не подлежит.

11. ГАРАНТИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Рекламации на качество набора «АмплиПрайм® CMV» направлять в адрес производителя ООО «НекстБио»: 111394, г. Москва, ул. Полимерная, 8 стр. 2, тел. (495) 620-08-73, e-mail: info@nextbio.ru.

При выявлении нежелательных реакций при использовании набора, фактов и обстоятельств, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при обращении и эксплуатации набора, рекомендуется направить сообщение по адресу, указанному выше, и в уполномоченную государственную регулирующую организацию (в Российской Федерации – Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения) в соответствии с действующим законодательством.

Консультацию по работе с набором, а также по вопросам, касающимся качества набора, можно получить по контактам, указанным на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru.

12. СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ДОКУМЕНТАЦИИ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ



Номер по каталогу



Изготовитель



Номер серии



Дата изготовления



Медицинское изделие для
диагностики *in vitro*



Использовать до



Содержимого достаточно для
проведения <n> тестов



Температурный
диапазон



Обратитесь к инструкции по
применению или к
инструкции по применению в
электронном виде



Не допускать
воздействия
солнечного света



Осторожно

Пронумеровано, скреплено и прошито
33 лист (а/ов)

Генеральный директор Общества с
ограниченной ответственностью
«НекстБио»

М.Е. Сенина



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО «НекстБио»

М. Е. Сенина



НАБОР РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ВЫЯВЛЕНИЯ И КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ
ДНК ЦИТОМЕГАЛОВИРУСА ЧЕЛОВЕКА (CMV) МЕТОДОМ ПОЛИМЕРАЗНОЙ
ЦЕПНОЙ РЕАКЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»
«АМПЛИПРАЙМ® CMV» ПО ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

Форма выпуска 1

Форма выпуска 2

Форма выпуска 3

Краткое руководство по применению версии 02.05.24-1

Лист утверждения

Краткое руководство

по применению набора реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

АмплиПрайм® CMV

Форма выпуска 1

REF P2054-41

 ООО «НекстБио», Россия, 111394,
г. Москва, ул. Полимерная, д. 8, стр. 2
тел. (495) 620-08-73, e-mail: info@nextbio.ru

IVD

СОСТАВ

Компонент	Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь CMV	Прозрачная жидкость, раскапана под парафин	0,01	100 пробирок
ПЦР-буфер-К	Прозрачная жидкость красного цвета	1,20	1 пробирка
K1 HS	Прозрачная жидкость	0,12	1 пробирка
K2 HS	Прозрачная жидкость	0,12	1 пробирка
ОКО	Прозрачная жидкость	1,10	1 пробирка
К-	Прозрачная жидкость	0,26	1 пробирка
Набор реагентов рассчитан на проведение исследования 100 образцов, включая контроли.			

КОМПЛЕКТНОСТЬ

Компонент	Формат
Набор реагентов	форма выпуска 1
Инструкция по применению	в электронном виде по адресу: www.nextbio.ru
Паспорт качества	в электронном виде по адресу: www.nextbio.ru
Краткое руководство	в бумажном виде
Комплект вкладышей	в бумажном виде

ХРАНЕНИЕ

Условия хранения набора
Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности набора. Не допускается замораживание реагентов. Реагенты после вскрытия хранить в тех же условиях, что и реагенты до вскрытия. Невскрытые и вскрытые реагенты стабильны в течение срока годности, указанного на этикетке, при соблюдении указанных условий хранения. Набор, хранившийся с нарушением указанного режима хранения, применению не подлежит.

ВНИМАНИЕ!

Перед использованием набора реагентов необходимо ознакомиться с инструкцией по его применению. Инструкция размещена в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru (для ее получения необходим доступ в интернет). Печатная версия инструкции доступна по запросу по телефону (495) 620-08-73.

МАТЕРИАЛ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ

- ✓ цельная кровь, плазма крови;
- ✓ слюна;
- ✓ отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта;
- ✓ отделяемое слизистой оболочки прямой кишки;
- ✓ отделяемое слизистой оболочки ротоглотки;
- ✓ моча;
- ✓ ликвор;
- ✓ секрет предстательной железы;
- ✓ эякулят;
- ✓ биоптаты внутренних органов.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Для экстракции ДНК использовать наборы реагентов, рекомендованные Производителем в инструкции по применению набора «АмплиПрайм® CMV». Порядок работы с наборами для экстракции ДНК смотрите в инструкции по их применению.

Объемы реагентов и исследуемых образцов, используемые при экстракции ДНК с помощью рекомендуемых наборов реагентов, указаны в таблице ниже.

Добавляемый реагент / образец		
ВКО-FL ¹	10 мкл	в каждую пробирку
Исследуемые образцы ²	100 мкл	в пробирки для исследуемых образцов
ОКО	100 мкл	в пробирку для ОКО (отрицательного контроля экстракции)
Реагент для элюции ДНК	90 - 100 мкл ³	в каждую пробирку

АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

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

1. Отобрать необходимое количество пробирок с ПЦР-смесью CMV для амплификации ДНК исследуемых и контрольных образцов.
2. Внести в подготовленные пробирки ПЦР-буфер-К и образцы согласно таблице:

Добавляемый реагент / образец	
Внести по 10 мкл	
ПЦР-буфер-К	в пробирки с ПЦР-смесью CMV на поверхность парафина ВНИМАНИЕ! ПЦР-буфер-К не должен проваливаться под парафин.
Внести по 10 мкл	
ВНИМАНИЕ! Избегать попадания сорбента в реакционную смесь.	
Пробы ДНК, экстрагированной из исследуемого образца	в пробирки для исследуемых образцов
Пробы, экстрагированной из ОКО	в пробирку для образца ОКО (отрицательного контроля экстракции)
Реагент К-	в пробирку для образца К- (отрицательного контроля ПЦР)
K2 HS (при проведении качественного или количественного анализа)	в пробирку для образца K2
K1 HS (при проведении только количественного анализа)	в пробирку для образца K1

3. При ручном анализе запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» согласно инструкции по его применению для выполнения следующей программы:

Единая программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала

Цикл	Температура, °C	Время	Детекция по каналам для флуорофоров	Количество циклов
1	50	15 мин	—	1
2	95	15 мин	—	1
3	95	10 с	—	45
	60	20 с	FAM, R6G ⁴ , Cy5	

¹ ВКО-FL входит в состав набора реагентов, рекомендованного Производителем для экстракции ДНК из исследуемого материала, или приобретается дополнительно.

² Для образцов цельной крови (для получения плазмы), мочи, эякулята, биоптатов внутренних органов требуется предварительная подготовка согласно разделу инструкции «Исследуемый материал».

³ 90 мкл при использовании «АмплиПрайм РИБО-преп»; 100 мкл при использовании набора «МагноПрайм® ФАСТ» или «МагноПрайм ЮНИ».

⁴ Детекция сигнала для флуорофора R6G осуществляется по каналу детекции для аналогичных флуорофоров HEX, JOE, Yellow, VIC.

Примечания

- 1) Рекомендуемые параметры для программирования амплификаторов указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.
- 2) В случае, если в одном приборе одновременно проводятся тесты только для выявления ДНК, можно удалить из указанной программы первый шаг (50 °C – 15 мин) для экономии времени.

ВНИМАНИЕ! При использовании программного обеспечения FRT Manager программирование амплификатора устанавливается автоматически.

4. Перед постановкой в амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.
5. Установить пробирки в ячейки реакционного модуля прибора.
6. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала согласно инструкции по применению используемого амплификатора.

АНАЛИЗ, ВЫЧИСЛЕНИЕ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

ВНИМАНИЕ! При ручном анализе обработку данных (флуоресцентных кривых), полученных в программном обеспечении прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени», проводить согласно инструкции по его применению. Рекомендуемые параметры для обработки данных указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.

Анализ, вычисление и интерпретацию результатов можно проводить:

- в качественном и количественном формате в автоматическом режиме с использованием программного обеспечения FRT Manager (ООО «ИнтерЛабСервис», Россия) согласно руководству пользователя, выбрав методику, указанную во вкладыше, прилагаемом к набору. Руководство пользователя размещено на электронном носителе или на официальном сайте ООО «ИнтерЛабСервис» по адресу: <https://www.interlabservice.ru/service/frt/>;

- в качественном формате в ручном режиме с помощью программного обеспечения прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени», согласно инструкции по его применению и инструкции к набору.

Перед использованием набора реагентов необходимо ознакомиться с инструкцией по его применению. Инструкция размещена в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru (для ее получения необходим доступ в интернет). Печатная версия инструкции доступна по запросу по телефону (495) 620-08-73.

Краткое руководство

по применению набора реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

АмплиПрайм® CMV

Форма выпуска 2

REF 2054-42

 ООО «НекстБио», Россия, 111394,
г. Москва, ул. Полимерная, д. 8, стр. 2
тел. (495) 620-08-73, e-mail: info@nextbio.ru

IVD

МАТЕРИАЛ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ

- ✓ цельная кровь, плазма крови;
- ✓ слюна;
- ✓ отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта;
- ✓ отделяемое слизистой оболочки прямой кишки;
- ✓ отделяемое слизистой оболочки ротоглотки;
- ✓ моча;
- ✓ ликвор;
- ✓ секрет предстательной железы;
- ✓ эякулят;
- ✓ биоптаты внутренних органов.

СОСТАВ

Компонент	Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь CMV	Прозрачная жидкость	1,20	1 пробирка
ПЦР-буфер-Н	Прозрачная жидкость	0,65	1 пробирка
K1 HS	Прозрачная жидкость	0,12	1 пробирка
K2 HS	Прозрачная жидкость	0,12	1 пробирка
ОКО	Прозрачная жидкость	1,10	1 пробирка
К-	Прозрачная жидкость	0,26	1 пробирка
Набор реагентов рассчитан на проведение исследования 100 образцов, включая контроли.			

КОМПЛЕКТНОСТЬ

Компонент	Формат
Набор реагентов	форма выпуска 2
Инструкция по применению	в электронном виде по адресу: www.nextbio.ru
Паспорт качества	в электронном виде по адресу: www.nextbio.ru
Краткое руководство	в бумажном виде
Комплект вкладышей	в бумажном виде

ХРАНЕНИЕ

Условия хранения набора
Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности набора. Не допускается замораживание реагентов. Реагенты после вскрытия хранить в тех же условиях, что и реагенты до вскрытия. Невскрытые и вскрытые реагенты стабильны в течение срока годности, указанного на этикетке, при соблюдении указанных условий хранения. Набор, хранившийся с нарушением указанного режима хранения, применению не подлежит. ВНИМАНИЕ! Реакционная смесь, приготовленная из ПЦР-смеси CMV и ПЦР-буфера-Н, входящих в состав формы выпуска 2, хранению не подлежит.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Для экстракции ДНК использовать наборы реагентов, рекомендованные Производителем в инструкции по применению набора «АмплиПрайм® CMV». Порядок работы с наборами для экстракции ДНК смотрите в инструкции по их применению.

Объемы реагентов и исследуемых образцов, используемые при экстракции ДНК с помощью рекомендуемых наборов реагентов, указаны в таблице ниже.

Добавляемый реагент / образец		
ВКО-FL ¹	10 мкл	в каждую пробирку
Исследуемые образцы ²	100 мкл	в пробирки для исследуемых образцов
ОКО	100 мкл	в пробирку для ОКО (отрицательного контроля экстракции)
Реагент для элюции ДНК	90 - 100 мкл ³	в каждую пробирку

АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

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

1. Рассчитать объемы реагентов, необходимые для приготовления реакционной смеси, согласно таблице:

Компонент реакционной смеси	Объем, мкл	Обозначения
ПЦР-смесь CMV	10,0*(N+1)	N – количество амплифицируемых образцов, включая контроли
ПЦР-буфер-H	5,0*(N+1)	

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

ВНИМАНИЕ! В случае приготовления реакционной смеси с помощью автоматической станции следуйте указаниям инструкции по ее использованию.

2. Перед смешиванием реагентов перемешать содержимое пробирок с ПЦР-смесью CMV и ПЦР-буфером-H, осадить капли на вортексе.
3. Приготовить реакционную смесь в отдельной пробирке, добавив компоненты в объемах, рассчитанных в п. 1. Перемешать смесь и осадить капли на вортексе.
4. Отобрать необходимое количество пробирок или стрипов для амплификации ДНК исследуемых и контрольных образцов. Выбор пробирок для амплификации зависит от используемого амплификатора с системой детекции в режиме «реального времени».
5. Внести в подготовленные пробирки реакционную смесь и образцы согласно таблице:

Добавляемый реагент / образец	
Внести по 15 мкл	
Приготовленной реакционной смеси	в пробирки для исследуемых и контрольных образцов
Внести по 10 мкл	
ВНИМАНИЕ! Избегать попадания сорбента в реакционную смесь.	
Пробы ДНК, экстрагированной из исследуемого образца	в пробирки для исследуемых образцов
Пробы, экстрагированной из ОКО	в пробирку для образца ОКО (отрицательного контроля экстракции)
Реагент К-	в пробирку для образца К- (отрицательного контроля ПЦР)
K2 HS (при проведении качественного или количественного анализа)	в пробирку для образца K2
K1 HS (при проведении только количественного анализа)	в пробирку для образца K1

¹ ВКО-FL входит в состав набора реагентов, рекомендованного Производителем для экстракции ДНК из исследуемого материала, или приобретается дополнительно.

² Для образцов цельной крови (для получения плазмы), мочи, эякулята, биоптатов внутренних органов требуется предварительная подготовка согласно разделу инструкции «Исследуемый материал».

³ 90 мкл при использовании «АмплиПрайм РИБО-преп»; 100 мкл при использовании набора «МагноПрайм® ФАСТ» или «МагноПрайм ЮНИ».

ВНИМАНИЕ! Неиспользованные остатки реакционной смеси хранению не подлежат.

6. При ручном анализе запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» согласно инструкции по его применению для выполнения следующей программы:

Единая программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала

Цикл	Температура, °C	Время	Детекция по каналам для флуорофоров	Количество циклов
1	50	15 мин	—	1
2	95	15 мин	—	1
3	95	10 с	—	45
	60	20 с	FAM, R6G ⁴ , Cy5	

Примечания

- 1) Рекомендуемые параметры для программирования амплификаторов указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.
- 2) В случае, если в одном приборе одновременно проводятся тесты только для выявления ДНК, можно удалить из указанной программы первый шаг (50 °C – 15 мин) для экономии времени.

ВНИМАНИЕ! При использовании программного обеспечения FRT Manager программирование амплификатора устанавливается автоматически.

7. Перед постановкой в амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.
8. Установить пробирки или стрипы в ячейки реакционного модуля прибора.
9. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала согласно инструкции по применению используемого амплификатора.

АНАЛИЗ, ВЫЧИСЛЕНИЕ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

ВНИМАНИЕ! При ручном анализе обработку данных (флуоресцентных кривых), полученных в программном обеспечении прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени», проводить согласно инструкции по его применению. Рекомендуемые параметры для обработки данных указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.

Анализ, вычисление и интерпретацию результатов можно проводить:

- в качественном и количественном формате в автоматическом режиме с использованием программного обеспечения FRT Manager (ООО «ИнтерЛабСервис», Россия) согласно руководству пользователя, выбрав методику, указанную во вкладыше, прилагаемом к набору. Руководство пользователя размещено на электронном носителе или на официальном сайте ООО «ИнтерЛабСервис» по адресу: <https://www.interlabservice.ru/service/frt/>;
- в качественном формате в ручном режиме с помощью программного обеспечения прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени», согласно инструкции по его применению и инструкции к набору.

⁴ Детекция сигнала для флуорофора R6G осуществляется по каналу детекции для аналогичных флуорофоров HEX, JOE, Yellow, VIC.

Краткое руководство

по применению набора реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

АмплиПрайм® CMV

Форма выпуска 3

REF P2054-43

 ООО «НекстБио», Россия, 111394,
г. Москва, ул. Полимерная, д. 8, стр. 2
тел. (495) 620-08-73, e-mail: info@nextbio.ru

IVD

СОСТАВ

Компонент	Описание	Объем, мл	Количество
ПЦР-смесь CMV	Прозрачная жидкость, раскапана под парафин белого цвета	0,01	100 пробирок (12,5 стрипов по 8 пробирок) ¹
ПЦР-буфер-К	Прозрачная жидкость красного цвета	1,20	1 пробирка
K1 HS	Прозрачная жидкость	0,12	1 пробирка
K2 HS	Прозрачная жидкость	0,12	1 пробирка
ОКО	Прозрачная жидкость	1,10	1 пробирка
К-	Прозрачная жидкость	0,26	1 пробирка
Набор реагентов рассчитан на проведение исследования 100 образцов, включая контроли.			

КОМПЛЕКТНОСТЬ

Компонент	Формат
Набор реагентов	форма выпуска 3
Инструкция по применению	в электронном виде по адресу: www.nextbio.ru
Паспорт качества	в электронном виде по адресу: www.nextbio.ru
Краткое руководство	в бумажном виде
Комплект вкладышей	в бумажном виде

ХРАНЕНИЕ

Условия хранения набора
Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности набора. Не допускается замораживание реагентов. Реагенты после вскрытия хранить в тех же условиях, что и реагенты до вскрытия. Невскрытые и вскрытые реагенты стабильны в течение срока годности, указанного на этикетке, при соблюдении указанных условий хранения. Набор, хранившийся с нарушением указанного режима хранения, применению не подлежит.

ВНИМАНИЕ!

Перед использованием набора реагентов необходимо ознакомиться с инструкцией по его применению. Инструкция размещена в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru (для ее получения необходим доступ в интернет). Печатная версия инструкции доступна по запросу по телефону (495) 620-08-73.

МАТЕРИАЛ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЯ

- ✓ цельная кровь, плазма крови;
- ✓ слюна;
- ✓ отделяемое слизистых оболочек урогенитального тракта;
- ✓ отделяемое слизистой оболочки прямой кишки;
- ✓ отделяемое слизистой оболочки ротоглотки;
- ✓ моча;
- ✓ ликвор;
- ✓ секрет предстательной железы;
- ✓ эякулят;
- ✓ биоптаты внутренних органов.

¹ Пробирки с голубым парафином не используются.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Для экстракции ДНК использовать наборы реагентов, рекомендованные Производителем в инструкции по применению набора «АмплиПрайм® CMV». Порядок работы с наборами для экстракции ДНК смотрите в инструкции по их применению.

Объемы реагентов и исследуемых образцов, используемые при экстракции ДНК с помощью рекомендуемых наборов реагентов, указаны в таблице ниже.

Добавляемый реагент / образец		
ВКО-FL ²	10 мкл	в каждую пробирку
Исследуемые образцы ³	100 мкл	в пробирки для исследуемых образцов
ОКО	100 мкл	в пробирку для ОКО (отрицательного контроля экстракции)
Реагент для элюции ДНК	90 - 100 мкл ⁴	в каждую пробирку

АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

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

1. Отобрать необходимое количество стрипованных пробирок с ПЦР-смесью CMV для амплификации ДНК исследуемых и контрольных образцов.
2. Внести в подготовленные пробирки ПЦР-буфер-К и образцы согласно таблице:

Добавляемый реагент / образец	
Внести по 10 мкл	
ПЦР-буфер-К	в пробирки с ПЦР-смесью CMV на поверхность парафина ВНИМАНИЕ! ПЦР-буфер-К не должен проваливаться под парафин.
Внести по 10 мкл	
ВНИМАНИЕ! Избегать попадания сорбента в реакционную смесь.	
Пробы ДНК, экстрагированной из исследуемого образца	в пробирки для исследуемых образцов
Пробы, экстрагированной из ОКО	в пробирку для образца ОКО (отрицательного контроля экстракции)
Реагент К-	в пробирку для образца К- (отрицательного контроля ПЦР)
K2 HS (при проведении качественного или количественного анализа)	в пробирку для образца K2
K1 HS (при проведении только количественного анализа)	в пробирку для образца K1

3. При ручном анализе запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» согласно инструкции по его применению для выполнения следующей программы:

Единая программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала

Цикл	Температура, °C	Время	Детекция по каналам для флуорофоров	Количество циклов
1	50	15 мин	—	1
2	95	15 мин	—	1
3	95	10 с	—	45
	60	20 с	FAM, R6G ⁵ , Cy5	

² ВКО-FL входит в состав набора реагентов, рекомендованного Производителем для экстракции ДНК из исследуемого материала, или приобретается дополнительно.

³ Для образцов цельной крови (для получения плазмы), мочи, эякулята, биоптатов внутренних органов требуется предварительная подготовка согласно разделу инструкции «Исследуемый материал».

⁴ 90 мкл при использовании «АмплиПрайм РИБО-преп»; 100 мкл при использовании набора «МагноПрайм® ФАСТ» или «МагноПрайм ЮНИ».

⁵ Детекция сигнала для флуорофора R6G осуществляется по каналу детекции для аналогичных флуорофоров HEX, JOE, Yellow, VIC.

Примечания

- 1) Рекомендуемые параметры для программирования амплификаторов указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.
- 2) В случае, если в одном приборе одновременно проводятся тесты только для выявления ДНК, можно удалить из указанной программы первый шаг (50 °C – 15 мин) для экономии времени.

ВНИМАНИЕ! При использовании программного обеспечения FRT Manager программирование амплификатора устанавливается автоматически.

4. Перед постановкой в амплификатор осадить капли со стенок пробирок на вортексе.
5. Установить стрипы в ячейки реакционного модуля прибора.
6. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала согласно инструкции по применению используемого амплификатора.

АНАЛИЗ, ВЫЧИСЛЕНИЕ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

ВНИМАНИЕ! При ручном анализе обработку данных (флуоресцентных кривых), полученных в программном обеспечении прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени», проводить согласно инструкции по его применению. Рекомендуемые параметры для обработки данных указаны во вкладыше, прилагаемом к набору.

Анализ, вычисление и интерпретацию результатов можно проводить:

- в качественном и количественном формате в автоматическом режиме с использованием программного обеспечения FRT Manager (ООО «ИнтерЛабСервис», Россия) согласно руководству пользователя, выбрав методику, указанную во вкладыше, прилагаемом к набору. Руководство пользователя размещено на электронном носителе или на официальном сайте ООО «ИнтерЛабСервис» по адресу: <https://www.interlabservice.ru/service/frt/>;
- в качественном формате в ручном режиме с помощью программного обеспечения прибора, используемого для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени», согласно инструкции по его применению и инструкции к набору.

Пронумеровано, скреплено и прошито
10 лист (а/ов)

Генеральный директор Общества с
ограниченной ответственностью
«НесетБио»

М.Е. Сенина



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

ООО «НекстБио»

М. Е. Сенина



НАБОР РЕАГЕНТОВ ДЛЯ ВЫЯВЛЕНИЯ И КОЛИЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ
ДНК ЦИТОМЕГАЛОВИРУСА ЧЕЛОВЕКА (CMV) МЕТОДОМ ПОЛИМЕРАЗНОЙ
ЦЕПНОЙ РЕАКЦИИ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»
«АМПЛИПРАЙМ® CMV» ПО ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

Комплект вкладышей

Лист утверждения

ВКЛАДЫШ¹

АмплиПрайм® CMV

Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020

ФОРМА ВЫПУСКА X	REF	X	LOT	X
-----------------	------------	---	------------	---

1. РЕКОМЕНДУЕМЫЕ НАСТРОЙКИ ДЛЯ ПРИБОРОВ РОТОРНОГО ТИПА

Канал	Calibrate/Gain Optimisation.../Опт.уровня сигн.	Threshold/Порог	More Settings/Outlier Removal/Устранение выбросов	Slope Correct/Коррект. уклона	Динамический фон	Исключить циклы
FAM/Green	от 5 FI до 10 FI	0,07	5 - 15 %	включена	включен	от 1 до 5
JOE/Yellow	от 5 FI до 10 FI	0,07	5 - 15 %	включена	включен	от 1 до 5
Cy5/Red	от 5 FI до 10 FI	0,07	5 - 15 %	включена	включен	от 1 до 5

2. РЕКОМЕНДУЕМЫЕ НАСТРОЙКИ ДЛЯ ПРИБОРОВ ПЛАНШЕТНОГО ТИПА

2.1. Общие настройки

Канал	Threshold / Порог	Исключить циклы
FAM	Пороговая линия для каждого канала устанавливается на уровне, соответствующем 10-20 % от максимального уровня флуоресценции, полученного для ДНК-калибратора «K1 HS» (при проведении количественного ПЦР-исследования) или 20 % от максимального уровня флуоресценции, полученного для ДНК-калибратора «K2 HS» (при проведении качественного ПЦР-исследования) в последнем цикле амплификации.	от 1 до 5
R6G		от 1 до 5
Cy5		от 1 до 5

2.2. Настройки для прибора «CFX96»

Параметр	Шаг этапа циклирования	Ramp Rate
Step Options	95 °C	2,5 °C/sec
	60 °C	2,5 °C/sec

3. ХАРАКТЕРИСТИКА ДНК-КАЛИБРАТОРОВ

ДНК-калибратор	Значения концентрации по каналу для флуорофора, копий/мл		
	FAM	R6G	Cy5
K1 HS	1x10 ⁷	1x10 ⁷	1x10 ⁷
K2 HS	1x10 ⁴	1x10 ⁴	1x10 ⁴

4. ГРАНИЧНЫЕ ЗНАЧЕНИЯ ПОРОГОВОГО ЦИКЛА (Ct)

Образец	Канал для флуорофора / мишень	Граничное значение Ct	
		Прибор роторного типа	Прибор планшетного типа
Исследуемые образцы	FAM / ДНК CMV	≤ 45	≤ 45
	R6G / ВКО-FL	≤ 30	≤ 34
	Cy5 / ДНК β-глобинового гена человека	≤ 30	≤ 34
ОКО	R6G	≤ 30	≤ 34
K2 HS	FAM, R6G, Cy5	≤ 37	≤ 38

ВКЛАДЫШ²

для автоматической обработки результатов к набору «АмплиПрайм® CMV»

Группа совместимости: X

Кат. №: X

Серия: X

Срок годности до: ГГГГ-ММ-ДД

Методика: X

Группа совместимости: X

Прибор: X

Штрих-код:

Поле для штрих-кода

Пронумеровано, скреплено и прошито
3 лист (а/ов)

Генеральный директор Общества с
ограниченной ответственностью
«НекстБио»



М.Е. Сенина



М. Е. Сенина



ПАСПОРТ КАЧЕСТВА

№ номер лота/P2054-41

АмплиПрайм® CMV Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020		x
		гггг-мм-дд
		гггг-мм-дд
ФОРМА ВЫПУСКА 1		

Контроль качества проведен по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020.

1. УПАКОВКА И МАРКИРОВКА НАБОРА

Упаковка и маркировка набора указанной серии соответствуют требованиям ТУ 21.20.23-095-09286667-2020.

2. КОМПЛЕКТНОСТЬ ПОСТАВКИ

Компонент	Характеристика	Норма	Результаты контроля
Набор реагентов «АмплиПрайм® CMV»	форма выпуска 1	в наличии	соответствует
Инструкция по применению набора	в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	в наличии	соответствует
Краткое руководство по применению набора	в бумажном виде	в наличии	соответствует
Комплект вкладышей	в бумажном виде	в наличии	соответствует
Паспорт качества	в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	в наличии	соответствует

3. СОСТАВ НАБОРА И ВНЕШНИЙ ВИД КОМПОНЕНТОВ

Компонент	Норма	Результаты контроля
ПЦР-смесь CMV	100 пробирок. Прозрачная жидкость, раскапана под парафин.	соответствует
ПЦР-буфер-К	1 пробирка. Прозрачная жидкость красного цвета.	соответствует
K1 HS	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
K2 HS	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
ОКО	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
К-	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует

4. ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Показатель	Норма	Результаты контроля
Предел обнаружения		
Выявление ДНК CMV при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 265-18 ДНК CMV» до концентрации 4×10^2 копий/мл	ДНК CMV обнаружена.	соответствует
Выявление ДНК человека при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 205-16 ДНК человека» до концентрации 4×10^2 копий/мл	ДНК человека обнаружена.	соответствует
Предел измерения		
Количественное определение ДНК CMV при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 265-18 ДНК CMV» до концентрации 8×10^2 копий/мл	Получен количественный результат, укладывающийся в диапазон $2,5 \times 10^2$ – $2,5 \times 10^3$ копий/мл.	соответствует
Количественное определение ДНК человека при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 205-16 ДНК человека» до концентрации 8×10^2 копий/мл	Получен количественный результат, укладывающийся в диапазон $2,5 \times 10^2$ – $2,5 \times 10^3$ копий/мл.	соответствует

Результаты тестирования исследуемых образцов и контролей исследования соответствуют критериям валидности, указанным в инструкции по применению набора.

5. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Условия транспортирования	Условия хранения
Набор транспортировать при температуре от 2 до 8 °С в течение 3 месяцев в транспортной таре, всеми видами крытых транспортных средств в термоконтейнерах с хладоэлементами или в авторефрижераторах. Не допускается замораживание реагентов. Допускается транспортирование при температуре от 8 до 25 °С не более 3 суток. Набор, транспортированный с нарушением указанного температурного режима, применению не подлежит.	Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности набора. Не допускается замораживание реагентов. Реагенты после вскрытия хранить в тех же условиях, что и реагенты до вскрытия. Невскрытые и вскрытые реагенты стабильны в течение срока годности, указанного на этикетке, при соблюдении указанных условий хранения. Набор, хранившийся с нарушением указанного режима хранения, применению не подлежит.

Дата выдачи паспорта XX.XX.XX

Должность

печать подразделения

подпись (расшифровка)

ПАСПОРТ КАЧЕСТВА

№ номер лота/2054-42

АмплиПрайм® CMV Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020		x
		гггг-мм-дд
ФОРМА ВЫПУСКА 2		гггг-мм-дд

Контроль качества проведен по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020.

1. УПАКОВКА И МАРКИРОВКА НАБОРА

Упаковка и маркировка набора указанной серии соответствуют требованиям ТУ 21.20.23-095-09286667-2020.

2. КОМПЛЕКТНОСТЬ ПОСТАВКИ

Компонент	Характеристика	Норма	Результаты контроля
Набор реагентов «АмплиПрайм® CMV»	форма выпуска 2	в наличии	соответствует
Инструкция по применению набора	в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	в наличии	соответствует
Краткое руководство по применению набора	в бумажном виде	в наличии	соответствует
Комплект вкладышей	в бумажном виде	в наличии	соответствует
Паспорт качества	в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	в наличии	соответствует

3. СОСТАВ НАБОРА И ВНЕШНИЙ ВИД КОМПОНЕНТОВ

Компонент	Норма	Результаты контроля
ПЦР-смесь CMV	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
ПЦР-буфер-Н	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
K1 HS	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
K2 HS	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
ОКО	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
K-	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует

4. ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Показатель	Норма	Результаты контроля
Предел обнаружения		
Выявление ДНК CMV при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 265-18 ДНК CMV» до концентрации 4×10^2 копий/мл	ДНК CMV обнаружена	соответствует
Выявление ДНК человека при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 205-16 ДНК человека» до концентрации 4×10^2 копий/мл	ДНК человека обнаружена.	соответствует
Предел измерения		
Количественное определение ДНК CMV при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 265-18 ДНК CMV» до концентрации 8×10^2 копий/мл	Получен количественный результат, укладывающийся в диапазон $2,5 \times 10^2 - 2,5 \times 10^3$ копий/мл.	соответствует
Количественное определение ДНК человека при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 205-16 ДНК человека» до концентрации 8×10^2 копий/мл	Получен количественный результат, укладывающийся в диапазон $2,5 \times 10^2 - 2,5 \times 10^3$ копий/мл.	соответствует

Результаты тестирования исследуемых образцов и контролей исследования соответствуют критериям валидности, указанным в инструкции по применению набора.

5. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Условия транспортирования	Условия хранения
Набор транспортировать при температуре от 2 до 8 °С в течение 3 месяцев в транспортной таре, всеми видами крытых транспортных средств в термоконтейнерах с хладоэлементами или в авторефрижераторах. Не допускается замораживание реагентов. Допускается транспортирование при температуре от 8 до 25 °С не более 3 суток. Набор, транспортированный с нарушением указанного температурного режима, применению не подлежит.	Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности набора. Не допускается замораживание реагентов. Реагенты после вскрытия хранить в тех же условиях, что и реагенты до вскрытия. Невскрытые и вскрытые реагенты стабильны в течение срока годности, указанного на этикетке, при соблюдении указанных условий хранения. Набор, хранившийся с нарушением указанного режима хранения, применению не подлежит. ВНИМАНИЕ! Реакционная смесь, приготовленная из ПЦР-смеси CMV и ПЦР-буфера-Н, входящих в состав формы выпуска 2, хранению не подлежит.

Дата выдачи паспорта XX.XX.XX

Должность

печать подразделения

подпись (расшифровка)

ПАСПОРТ КАЧЕСТВА

№ номер лота/P2054-43

АмплиПрайм® CMV Набор реагентов для выявления и количественного определения ДНК цитомегаловируса человека (CMV) методом полимеразной цепной реакции с детекцией в режиме «реального времени» «АмплиПрайм® CMV» по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020		x
		гггг-мм-дд
		гггг-мм-дд
ФОРМА ВЫПУСКА 3		

Контроль качества проведен по ТУ 21.20.23-095-09286667-2020.

1. УПАКОВКА И МАРКИРОВКА НАБОРА

Упаковка и маркировка набора указанной серии соответствуют требованиям ТУ 21.20.23-095-09286667-2020.

2. КОМПЛЕКТНОСТЬ ПОСТАВКИ

Компонент	Характеристика	Норма	Результаты контроля
Набор реагентов «АмплиПрайм® CMV»	форма выпуска 3	в наличии	соответствует
Инструкция по применению набора	в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	в наличии	соответствует
Краткое руководство по применению набора	в бумажном виде	в наличии	соответствует
Комплект вкладышей	в бумажном виде	в наличии	соответствует
Паспорт качества	в электронном виде на официальном сайте Производителя: www.nextbio.ru	в наличии	соответствует

3. СОСТАВ НАБОРА И ВНЕШНИЙ ВИД КОМПОНЕНТОВ

Компонент	Норма	Результаты контроля
ПЦР-смесь CMV	100 пробирок (12,5 стрипов по 8 пробирок). Прозрачная жидкость, распалана под парафин белого цвета.	соответствует
ПЦР-буфер-К	1 пробирка. Прозрачная жидкость красного цвета.	соответствует
K1 HS	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
K2 HS	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
ОКО	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует
К-	1 пробирка. Прозрачная жидкость.	соответствует

4. ФУНКЦИОНАЛЬНЫЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Показатель	Норма	Результаты контроля
Предел обнаружения		
Выявление ДНК CMV при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 265-18 ДНК CMV» до концентрации 4×10^2 копий/мл	ДНК CMV обнаружена.	соответствует
Выявление ДНК человека при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 205-16 ДНК человека» до концентрации 4×10^2 копий/мл	ДНК человека обнаружена.	соответствует
Предел измерения		
Количественное определение ДНК CMV при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 265-18 ДНК CMV» до концентрации 8×10^2 копий/мл	Получен количественный результат, укладывающийся в диапазон $2,5 \times 10^2 - 2,5 \times 10^3$ копий/мл.	соответствует
Количественное определение ДНК человека при исследовании разведения стандартного образца предприятия «СОП 205-16 ДНК человека» до концентрации 8×10^2 копий/мл	Получен количественный результат, укладывающийся в диапазон $2,5 \times 10^2 - 2,5 \times 10^3$ копий/мл.	соответствует

Результаты тестирования исследуемых образцов и контролей исследования соответствуют критериям валидности, указанным в инструкции по применению набора.

5. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Условия транспортирования	Условия хранения
Набор транспортировать при температуре от 2 до 8 °С в течение 3 месяцев в транспортной таре, всеми видами крытых транспортных средств в термоконтейнерах с холодоэлементами или в авторефрижераторах. Не допускается замораживание реагентов. Допускается транспортирование при температуре от 8 до 25 °С не более 3 суток. Набор, транспортированный с нарушением указанного температурного режима, применению не подлежит.	Набор хранить при температуре от 2 до 8 °С в защищенном от света месте в течение всего срока годности набора. Не допускается замораживание реагентов. Реагенты после вскрытия хранить в тех же условиях, что и реагенты до вскрытия. Невскрытые и вскрытые реагенты стабильны в течение срока годности, указанного на этикетке, при соблюдении указанных условий хранения. Набор, хранившийся с нарушением указанного режима хранения, применению не подлежит.

Дата выдачи паспорта XX.XX.XX

Должность

печать подразделения

подпись (расшифровка)

Пронумеровано, скреплено и прошито
7 лист (а/ов)

Генеральный директор Общества с
ограниченной ответственностью
«НекстБио»

М.Е. Сенина

