

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ**  
**Тест-системы «АртТест Грипп Н1/Н3»**  
**Комплектация 1**

**НАЗНАЧЕНИЕ ТЕСТ-СИСТЕМЫ**

Тест-система «АртТест Грипп Н1/Н3» предназначена для выявления и идентификации субтипов вируса гриппа А (Н1 и Н3), методом одностадийной ОТ-ПЦР с детекцией результатов в режиме «реального времени».

**ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕСТ-СИСТЕМЫ**

Тест-система «АртТест Грипп Н1/Н3» является высокочувствительным набором для выявления нуклеиновых кислот (НК): лимит детекции составляет 5 геном-эквивалентов в реакции ОТ-ПЦР.

Тест-система содержит в своем составе фермент урацил-ДНК-гликозилазу (УДГ) и дУТФ, что позволяет избежать контаминации ПЦР-смеси продуктами предшествующих ПЦР и получения ложноположительных результатов.

В тест-системе «АртТест Грипп Н1/Н3» значительно снижен риск ошибки оператора на всех этапах работы за счет использования идентичных и простых протоколов тест-систем серии «АртТест».

В тест-системе «АртТест Грипп Н1/Н3» используется быстрый протокол амплификации, который позволяет за 80 – 90 мин получить достоверные результаты исследования, что существенно повышает поточность лабораторных анализов.

Комплектация тест-системы «АртТест Грипп Н1/Н3» рассчитана на проведение 100 исследований и указана в таблице 1.

**Таблица 1. Состав тест-системы «АртТест Грипп Н1/Н3»**

Компонент	Объем, не менее
1. ОТ-ПЦР-реагент	0,5 мл
2. Праймеры Н1Н3	1,0 мл
3. ПКО	0,5 мл
4. ОКО	1,0 мл
5. ВКО	1,0 мл

Для этапа экстракции НК из образца рекомендуется использование реагентов: «АртМагнит Вет» или «АртМагнит РНК».

Результат амплификации экзогенного внутреннего контроля регистрируется на канале FAM/Green, результат амплификации НК возбудителей регистрируется на каналах: HEX/VIC/Yellow (Н1), ROX/Orange (Н3).

**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

При работе с тест-системой необходимо соблюдать текущие ТНПА в области лабораторной клинической ПЦР-диагностики и методические рекомендации производителя.

**ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ**

- амплификатор с детекцией результатов в режиме «реального времени»;
- ПЦР-бокс;
- центрифуга/вортекс;
- набор дозаторов переменного объема;
- одноразовые наконечники с фильтром для дозаторов переменного объема;
- одноразовые полипропиленовые закрывающиеся пробирки объемом 1,5 – 2,0 мл;
- оптически прозрачные пробирки для ПЦР-РВ, адаптированные для используемого амплификатора;
- штативы для пробирок и наконечников;
- холодильник от +2°C до +8°C с морозильной камерой от -24°C до -16°C;
- отдельный халат и одноразовые перчатки;
- емкость для сброса наконечников;
- комплект средств для обработки рабочего места.

**ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА**

**Выделение НК** из биологического материала производится совместно с ВКО (10 мкл на выделение) в соответствии с инструкцией фирмы-изготовителя реагентов для очистки НК.

### Подготовка ПЦР-смеси

**I.** Разморозить все реагенты (при необходимости), перемешать (перевернув пробирки несколько раз) и сбросить капли с помощью кратковременного центрифугирования.

**I.** В каждую постановку амплификации помимо исследуемых образцов должны входить 3 контрольных образца: отрицательный контроль ПЦР (К-), положительный контроль ПЦР (К+), отрицательный контроль экстракции (ОКЭ).

В пробирке объемом 1,5 – 2 мл приготовить «Мастер Микс»:

**5\*(N+1) мкл ОТ-ПЦР-реагента + 10\*(N+1) мкл праймеров**

Где N – общее количество реакций амплификации с учетом контрольных образцов.

**II.** Перемешать «Мастер Микс» путем 5-ти кратного переворачивания пробирки, осадить кратковременным центрифугированием и внести по 15 мкл в пробирки для проведения ПЦР.

**III.** В подготовленные пробирки добавить по 10 мкл НК исследуемых образцов.

**IV.** Поставить контрольные реакции амплификации:

- 1) К- – внести в пробирку 10 мкл ОКО;
- 2) К+ – внести в пробирку 10 мкл ПКО;
- 3) ОКЭ – внести в пробирку 10 мкл ОКЭ.

Герметично закрыть пробирки крышками. В случае наличия пузырьков в растворе или капель на стенах пробирок – удалить кратковременным центрифугированием.

### Постановка реакции амплификации

**I.** Поместить подготовленные для проведения ПЦР пробирки в амплификатор.

**II.** В соответствии с инструкцией к прибору запрограммировать амплификатор согласно таблице 2.

**Таблица 2. Параметры амплификации**

Шаг	Температура, °C	Время	Кол-во циклов
<b>Обратная транскрипция</b>	55	10 мин	1
<b>Начальная денатурация</b>	95	15 мин	1
<b>Денатурация</b>	95	5 сек	5
<b>Отжиг</b>	60	15 сек	
<b>Элонгация</b>	67	15 сек	40
<b>Денатурация</b>	95	5 сек	
<b>Отжиг/Детекция по каналам FAM/Green, HEX/VIC/Yellow, ROX/Orange</b>	60	15 сек	40
<b>Элонгация</b>	67	15 сек	

**III.** В соответствии с инструкцией к прибору запрограммировать положение пробирок в амплификаторе. Также допускается выполнять данный шаг во время проведения амплификации или по ее окончанию, если это позволяет программное обеспечение прибора.

**IV.** Дать название эксперимента и сохранить его на диске (в этом файле будут автоматически сохранены результаты данного эксперимента). Запустить амплификатор\*.

\* Для приборов «Rotor-Gene» перед запуском выбрать функцию: «Perform Calibration Before 1<sup>st</sup> Acquisition/Perform Optimization Before 1<sup>st</sup> Acquisition/Выполнить оптимизацию при 1-м шаге детекции». Для всех каналов установить параметры «Min Reading/Миним. Сигнал» – 5Fl и «Max Reading/Максим. Сигнал» – 10Fl.

### Анализ результатов

**I.** Перед началом анализа необходимо задать настройки в соответствии с инструкцией к прибору.

**а) для приборов типа «Rotor-Gene» \*:**

– установить значение параметра выбросов («NTC threshold/Порог Фона») – 5%. При необходимости порог фона может быть изменен в диапазоне 0 – 30 %\*\*;

– установить значение параметра пороговой линии («Threshold/Порог») – 0,02. При необходимости порог может быть изменен в диапазоне 0,02 – 0,2\*\*;

– при необходимости допускается активация функций «Dynamic tube/Динамич.фон» и «Slope Correct/Коррек. Уклона».

**б) для приборов «Bio-Rad CFX96» \*:**

– установить значение параметра пороговой линии («*Single Threshold*») – 50. При необходимости порог может быть изменен в диапазоне 25 – 500\*\*;

– при необходимости допускается активация функций «*Apply Fluorescence Drift Correction*» и «*Baseline Subtracted Curve fit*».

в) для приборов «ДТ-96»\*:

– установить «Метод» – «Геометрический (Ср)»;

– установить значение параметра пороговой линии 5 %, полученного для образца ПКО в последнем цикле амплификации. При необходимости порог может быть изменен в диапазоне 0 – 30%. \*\*

г) для приборов типа «QuantStudio»\*:

– установить значение параметра пороговой линии 10 %, полученного для образца ПКО в последнем цикле амплификации. При необходимости порог может быть изменен в диапазоне 5 – 30%\*\*.

\* В зависимости от установленной версии программного обеспечения названия команд могут несколько отличаться.

\*\* Необходимость корректировки выбросов возникает в случаях сильных колебаний флуоресценции в отдельных пробах.

**II.** Выбрать логарифмическую шкалу для отражения результатов и визуально проконтролировать пересечение пороговой линии в линейной части роста кривой амплификации. При пересечении пороговой линии с кривой амплификации не в линейном участке – переместить ее вручную до необходимого уровня.

Результаты анализа интерпретируются на основании наличия/отсутствия пересечения кривой флуоресценции с пороговой линией (что соответствует наличию/отсутствию значения порогового цикла «*Ct*» в соответствующей граfe в таблице результатов).

**III.** Удостовериться, что ПЦР-исследование валидно: контрольные точки анализа должны соответствовать значениям, приведенным в таблице 3.

**Таблица 3. Оценка результатов анализа контрольных точек**

Контрольная точка	Контролируемый этап анализа	Значение « <i>Ct</i> » по каналу FAM/Green	Значение « <i>Ct</i> » по каналам HEX/VIC/Yellow, ROX/Orange
ОКЭ	Экстракция НК	+	-
K-	ПЦР	-	-
K+	ПЦР	+	+

В случае несоответствия контрольной точки ОКЭ необходимо провести повторное исследование всех положительных образцов начиная со стадии экстракции НК.

В случае несоответствия контрольных точек K- и K+ необходимо провести повторное исследование всех образцов начиная со стадии постановки ПЦР.

**IV.** Интерпретировать результаты ПЦР-анализа исследуемых образцов в соответствии с таблицей 4.

**Таблица 4. Интерпретация результатов образцов**

Результат образца	Значение « <i>Ct</i> » по каналу FAM/Green	Значение « <i>Ct</i> » по каналу HEX/VIC/Yellow	Значение « <i>Ct</i> » по каналу ROX/Orange
Положительный Н1	+/-	+	-
Положительный Н3	+/-	-	+
Отрицательный	+	-	-
Невалидный	-	-	-

«-» обозначает отсутствие значения «*Ct*», график амплификации не пересекает пороговую линию

«+» обозначает наличие значения «*Ct*», график амплификации пересекает пороговую линию

«+/-» – значение «*Ct*» для данного канала не анализируется

В случае невалидного результата требуется повторно провести ПЦР-исследование соответствующего образца начиная с этапа экстракции НК или со стадии забора материала.

### ТРАНСПОРТИРОВКА И ХРАНЕНИЕ ТЕСТ-СИСТЕМЫ

Транспортировка тест-системы осуществляется при температуре окружающей среды, но не выше +37°C (до 5 суток) или при температуре +2 – +8 °C (до 30 суток). Допускается транспортировка любым видом транспорта в условиях, обеспечивающих сохранность, в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.

Тест-система хранится в упаковке изготовителя при температуре от -24 °C до -16 °C. Допускается заморозка/оттаивание компонентов тест-системы до 10 раз.

Срок годности тест-системы «АртТест Грипп Н1/Н3» – 12 месяцев с даты изготовления.

## ПРОБЛЕМЫ ПРИ РАБОТЕ И МЕТОДЫ ИХ УСТРАНЕНИЯ

Проблема	Возможная причина проблемы	Варианты решения проблемы
<b>Нет сигнала по каналу FAM/Green</b>	Использование неподходящих расходных материалов	Используйте пробирки для постановки ПЦР, рекомендованные фирмой-производителем амплификатора либо адаптированные для используемого прибора
	Некачественно отобранный биологический материал	проводите повторный забор биологического материала
	ПЦР ингибирирование	разведите образец в 5 раз в воде, свободной от РНКаз и повторите анализ.
		используйте новый образец материала
		используйте другой метод выделения НК
<b>Нет сигнала в К+</b>	Некорректное приготовление ПЦР-смеси	аккуратно пригответе новую ПЦР-смесь
	Некорректные параметры амплификации	установите параметры амплификации в соответствии с таблицей 2
	Некорректные условия хранения наборов	используйте наборы, которые хранились в надлежащих условиях
<b>Наличие сигнала по каналам в К- и/или ОКЭ</b>	Контаминация	проводите деконтаминационные процедуры; используйте новые наборы