

**МЕТОДИЧЕСКИЕ УКАЗАНИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ**  
**Тест-системы «АртТест Сальмонеллез»**  
**Комплектация 1**

**НАЗНАЧЕНИЕ ТЕСТ-СИСТЕМЫ**

Тест-система «АртТест Сальмонеллез» предназначена для выявления генетического материала бактерий *Salmonella spp.* в биологическом материале методом полимеразной цепной реакции с детекцией результатов в режиме «реального времени» (ПЦР-РВ).

**ХАРАКТЕРИСТИКА ТЕСТ-СИСТЕМЫ**

Тест-система «АртТест Сальмонеллез» является высокочувствительным набором для выявления ДНК: лимит детекции составляет 5 геном-эквивалентов возбудителя в реакции ПЦР.

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

В тест-системе «АртТест Сальмонеллез» используется быстрый протокол амплификации, который позволяет за 60 – 80 мин получить достоверные результаты исследования, что существенно повышает поточность лабораторных анализов. За счет использования идентичных и простых протоколов тест-систем серии «АртТест» значительно снижен риск ошибки оператора на всех этапах работы.

Комплектации тест-системы указаны в таблице 1.

**Таблица 1. Состав тест-системы «АртТест Сальмонеллез»**

| Компонент                | Объем, не менее |                  |
|--------------------------|-----------------|------------------|
|                          | 50 исследований | 100 исследований |
| 1. ПЦР-реагент           | 0,5 мл          | 1,0 мл           |
| 2. Праймеры Сальмонеллез | 0,5 мл          | 1,0 мл           |
| 3. ПКО                   | 0,5 мл          | 0,5 мл           |
| 4. ОКО                   | 1,0 мл          | 1,0 мл           |
| 5. ВКО                   | 1,0 мл          | 1,0 мл           |

Для этапа экстракции ДНК из образца рекомендуется использование реагентов: «АртДНК Вет», «АртМагнит Вет», «АртДНК Экстракт».

Результат амплификации экзогенного внутреннего контроля регистрируется на канале FAM/Green, результат амплификации ДНК возбудителя регистрируется на канале HEX/VIC/Yellow.

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

### 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»:

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

Где N – общее количество реакций амплификации с учетом контрольных образцов. Допускается округление значений в большую сторону.

**II.** Перемешать «Мастер Микс» путем 5-ти кратного переворачивания пробирки, осадить кратковременным центрифугированием и внести по 20 мкл в пробирки для проведения ПЦР.

**III.** Используя наконечник с фильтром в подготовленные пробирки добавить по 10 мкл ДНК 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 стенках 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>Начальная денатурация</b>                               | 95              | 2 мин  | 1             |
| <b>Денатурация</b>   | 95              | 5 сек  | 5             |
| <b>Отжиг</b>   | 63              | 10 сек |               |
| <b>Элонгация</b>   | 67              | 10 сек | 40            |
| <b>Денатурация</b>   | 95              | 5 сек  |               |
| <b>Отжиг/Детекция по каналам FAM/Green, HEX/VIC/Yellow</b> | 63              | 10 сек | 40            |
| <b>Элонгация</b>   | 67              | 10 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 1st Acquisition/Perform Optimization Before 1st Acquisition/Выполнит оптимизацию при 1-м шаге детекции». Для обоих 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») – 10%. 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 – 250\*\*;

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

в) для приборов «ДТ-96» \*:

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

– 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 графе в таблице результатов).

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

В случае несоответствия контрольных точек требуемым значениям – анализ необходимо переделать, начиная со стадии экстракции ДНК.

**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 каналу HEX/VIC/Yellow |
|-------------------|-----------------------------|--|---|
| ОКЭ               | Экстракция ДНК              | +  | -   |
| К-                | ПЦР                         | -  | -   |
| К+                | 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 |
|-------------------|--|---|
| Положительный     | +/-  | +   |
| 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 Сальмонеллез» – 12 месяцев с даты изготовления.

## ПРОБЛЕМЫ ПРИ РАБОТЕ И МЕТОДЫ ИХ УСТРАНЕНИЯ

| Проблема  | Возможная причина проблемы                      | Варианты решения проблемы  |
|---|---|--|
| Нет сигнала по каналу FAM/Green                         | Использование неподходящих расходных материалов | используйте пробирки для постановки ПЦР, рекомендованные фирмой-производителем амплификатора либо адаптированные для используемого прибора |
|   | ПЦР ингибирование                               | разведите образец в 5 раз в воде, повторите анализ   |
|   |   | используйте новый образец материала  |
|   |   | используйте сорбентный метод выделения ДНК   |
| Нет сигнала в K+  | Некорректное приготовление ПЦР-смеси            | аккуратно приготовьте 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  |
| Наличие сигнала по каналу HEX/VIC/Yellow в K- и/или ОКЭ | Контаминация                                    | проводите деконтаминационные процедуры; используйте новые наборы   |