

# RevoDx Набір для виділення ДНК із респіраторних зразків

## RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples

### Інструкція з використання

Для виділення ДНК із респіраторних зразків

Для діагностики *in vitro*

Тільки для професійного використання

Каталожні номери:

IP201907-50 – 50 тестів

IP201907-100 – 100 тестів



### Склад набору

	Назва компонента	50 тестів	100 тестів
1	Буфер для лізису зразка (Sample Lysis Buffer)	16,5 мл	33 мл
2	Буфер для лізису (Lysis Buffer)	20 мл	40 мл
3	Буфер для промивання 1 (Wash Buffer 1)	14 мл	28 мл
4	Буфер для промивання 2 (Wash Buffer 2)	21 мл	42 мл
5	Буфер для елюції (Elution Buffer)	11 мл	22 мл
6	РНК-носій (RNA Carrier)	1 пробірка	1 пробірка
7	Протеїназа К (Proteinase K)	1 пробірка	2 пробірки
8	Спін-колонки з пробірками для збору	50 штук	100 штук
9	Пробірки для збору, 2 мл	150 штук	300 штук
10	Пробірки для елюції, 1,5	50 штук	100 штук
11	Інструкція з використання (Product Manual)	1 шт	1 шт

### Транспортування, зберігання та стабільність

Набори можна транспортувати за температурою навколошнього середовища. Після отриманні вийміть пробірки з протеїназою К та РНК-носієм з упаковки та зберігайте при температурі від +2°C до +8°C та -15°C до -25°C відповідно (див. температурний режим на етикетці компонента). Інші компоненти набору слід зберігати щільно закритими при кімнатній температурі (від 15°C до 25°C). За умови належного зберігання всі компоненти набору залишаються стабільними до закінчення терміну придатності, який зазначений на етикетці продукту.

### Передбачене використання

RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples призначений для швидкого очищенння ДНК із респіраторних зразків, таких як мокротиння, бронхоальвеолярні змиви або бронхіальний секрет. Використовується для діагностики *in vitro*. Очищена ДНК придатна для подальших застосувань, таких як ПЛР, РЧ-ПЛР, ЗТ-ПЛР, клонування, RFLP-аналіз тощо. Будь-які діагностичні результати, отримані у звязку з будь-яким подальшим діагностичним аналізом з використанням цього набору, слід інтерпретувати згідно з усіма відповідними клінічними та лабораторними даними.

### Загальний опис

Екстракція нуклеїнових кислот відіграє важливу роль в молекулярній діагностиці як первинний етап для багатьох подальших досліджень. Очікується, що високоякісний екстракт нуклеїнової кислоти не містить інгібторів

ампліфікації та інших речовин, які можуть впливати на роботу ферментів.

Набір RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples передбачає використання спеціальних буферів для лізису в поєднанні з спін-колонками на основі діоксиду-кремнію для ефективного очищення ДНК з біологічних зразків. Зразки лізують в оптимізованих буферах, що містять хаотропні солі. Буфер для зв'язування забезпечує селективне зв'язування ДНК з кремнієвою матрицею. Домішки, такі як білки, солі та залишки клітин, видаляються під час наступних етапів промивання та центрифугування. Нарешті, високочищені нуклеїнові кислоти вивільняються у розчин за допомогою буфера з низькою іонною силою. Очищену ДНК можна використовувати безпосередньо в подальших застосуваннях для діагностичних аналізів *in vitro*. Тривалість процедури виділення складає від 90 хв.

### Обмеження щодо використання продукту

- RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples можна використовувати для діагностики *in vitro*.
- Будь-які діагностичні результати, отримані у звязку з будь-яким подальшим діагностичним аналізом з використанням цього набору, слід інтерпретувати згідно з усіма відповідними клінічними та лабораторними даними.
- Оскільки робочі характеристики цього набору не валідовані для конкретного мікроорганізму, користувач несе відповідальність за перевірку використання набору для певного діапазону застосувань.
- Цей набір валідований для використання зі зразками мокротиння, бронхоальвеолярних змивів або бронхіального секрету. Тестування з іншими типами зразків може призвести до неточних результатів.
- Надійні результати залежать від правильного збору, транспортування, зберігання та методів обробки зразків.
- Набір повинен використовуватися тільки професійним персоналом, який пройшов підготовку з молекулярно-біологічних методів.
- Дотримуйтесь вказівок, наведених в інструкції до набору, для отримання оптимальних результатів виділення.
- Для діагностики та моніторингу пацієнта слід використовувати один тип наборів для виділення. Якщо RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples замінює інший набір, обидва тести слід використовувати паралельно протягом двох наступних циклів.
- Не використовуйте набір після закінчення терміну придатності. Компоненти набору з різних партій не можна змішувати.

### Інформація щодо безпеки

- Усі отримані відходи слід вважати потенційно інфекційними. З ними слід поводитись та утилізувати відповідно до місцевих правил безпеки.
- Уникайте будь-якого контакту шкіри з реагентами набору. У випадку контакту ретельно промити водою.
- Уникайте розбризкування та утворення аерозолів.
- Після роботи із клінічними зразками та реагентами необхідно мити руки.
- Інформацію стосовно хімічного складу та безпечності реагентів тощо (MSDS information) можна отримати від виробника чи його представника за запитом.
- При роботі в лабораторії використовувати засоби індивідуального захисту
- На початку та в кінці роботи дезінфікуйте усі робочі поверхні знезаражувальними розчинами.
- Переконайтесь, що усі розхідні матеріали мають маркування DNase/RNase-free.
- Поводьтеся з усіма матеріалами відповідно до правил роботи в лабораторіях, що проводять дослідження молекулярно-генетичними методами для запобігання перехресній контамінації.
- Використовуйте тільки перевірені/каліброзвані дозатори та наконечники з аерозольним фільтром.
- Одразу після використання слід щільно закривати кришки флаконів для перешкоджання протікання і зміні концентрації реагентів.
- Зберігайте набір якомога далі від джерел забруднення нуклеїновими кислотами, особливо продуктами ампліфікації.
- Усі маніпуляції варто проводити в окремих зонах (екстракція нуклеїнових кислот, приготування реакційних сумішей, ампліфікація).
- Усе обладнання та витратні матеріали для конкретної операції повинні знаходитися в зоні, де виконується ця операція, і не повинні переміщатися між різними зонами. Рукавички слід змінювати при переході у кожну зону.

- Лабораторні халати повинні бути окремими для кожної зони і їх не можна носити за межами цієї зони.
- Роботи повинні виконуватись в одному напрямку, починаючи із зони екстракції ДНК/РНК і закінчуючи відповідними зонами використання.

## Додаткове обладнання та матеріали

- Етанол 96-100% (для молекулярно-біологічних досліджень),
- Набір для дезактивації патогенів туберкульозу,
- Термошайкер або твердотільний термостат (56°C - 95°C),
- Вихровий змішувач (вортекс),
- Настільна мікроцентрифуга для пробірок 2,0 мл ( $\geq 16\,000$  x g),
- Відповідні засоби індивідуального захисту (захисний халат, одноразові рукавички, захисні окуляри)
- Мікропіпетки (дозатори) (0,5 мкл – 1000 мкл),
- Наконечники для дозаторів з аерозольним фільтром, вільні від ДНКаз та РНКаз (з маркуванням DNase/RNase-free),
- Мікропробірки 1,5/2 мл, вільні від ДНКаз/РНКаз.

## Поводження зі зразками

Цей набір валідований для виділення ДНК із наступних респіраторних зразків: мокротиння, бронхоальвеолярні змиви (лаваж) або бронхіальний секрет.

З клінічними зразками слід поводитися як з потенційно інфекційними; під час відбору та обробки зразків рекомендується дотримуватися запобіжних заходів безпеки. Клініцисти (в тому числі фельдшери, медсестри, лікарі та фахівці, пов'язані з медициною) несуть відповідальність за дотримання правильної процедури під час відбору та безпечного транспортування зразків до лабораторії. Достовірність результатів тестування значною мірою залежить від належної практики на преаналітичному етапі, що також передбачає точне і повне документування. Транспортування біологічних зразків повинно відповідати національним або місцевим правилам. Слід уникати повторних циклів заморожування/розморожування зразків.

## Зауваження перед використанням

Перед кожним використанням перевіряйте всі розчини з набору на наявність осаду. При виявленні осаду розчиніть його шляхом прогрівання до температури 37°C, а потім дайте охолонути до кімнатної температури. Заморожені зразки інкубуйте при 37°C, та дайте охолонути до кімнатної температури. Уникайте багаторазових циклів заморожування/розморожування зразків.

Всі етапи центрифугування слід виконувати при кімнатній температурі.

Перед першим використанням додайте вказаний об'єм етанолу (96-100%) до концентрованого буфера для промивання 1 і концентрованого буфера для промивання 2, як зазначено в таблиці нижче. Пляшки з розчином слід щільно закривати між використанням, щоб запобігти випаровуванню. На етикетці пляшок слід зазначити, що в них додано етанол.

Якщо будь-який розчин не проходить через центрифужну колонку, процентрифугуйте ще 1-2 хвилини до повного проходження через колонку.

	50 тестів	100 тестів
Буфер для промивання 1	додати 14 мл 96-100% етанолу (Molecular biology grade)	додати 28 мл 96-100% етанолу (Molecular biology grade)
Буфер для промивання 2	додати 7 мл 96-100% етанолу (Molecular biology grade)	додати 14 мл 96-100% етанолу (Molecular biology grade)

**Примітка:** етанол в чистомі вигляді також використовується при виділенні цим набором, див. пункт 5 нижче.

## Процедура

**ВАЖЛИВА ПРИМІТКА:** перед виділенням ДНК обробіть респіраторні зразки за допомогою набору для дезактивації

туберкульозу. Після цього процесу користувач отримує сусpenзію клітин, яка буде використовуватися для виділення за допомогою RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples.

- Внести по 20 мкл протеїнази K (Proteinase K) та по 300 мкл обробленого респіраторного зразка у промарковані пробірки об'ємом 1,5-2 мл.
- Додати по 300 мкл буфера для лізису (Sample Lysis Buffer), перемішати за допомогою вортексування та інкубувати на термошайкері при 65°C протягом 1 години з постійним перемішуванням.  
Зразки повинні розміщуватись під час інкубації. Використовуйте термоміксер, водяну баню, що струшується, або перемішуйте зразки кожні десять хвилин.
- Додати по 375 мкл буфера для лізису (Lysis Buffer), та 9 мкл РНК-носія (Carrier RNA) у кожну пробірку зі зразком. Також додати внутрішній контроль, якщо його використання передбачено тест-системою ПЛР. У разі великої кількості зразків можна приготувати суміш лізуючого буфера та РНК-носія. Кінцеві об'єми компонентів обчислити множенням об'ємів лізуючого буфера та РНК-носія на кількість зразків (у цю ж суміш можна внести внутрішній контроль, порахувавши необхідний об'єм). Для уникнення похиби піпетування рекомендується враховувати один додатковий зразок при обчисленні кількості зразків та об'ємів реагентів. Після приготування суміші, обережно перемішати її (піпетуванням, неінтенсивним вортексуванням, перевертанням флакона із сумішшю). Приготовану суміш використати протягом години. У кожну пробірку зі зразком додати по 375 мкл приготованої суміші.
- Ретельно перемішати вміст пробірок переривчатим вортексуванням. Помістити пробірки в термошайкер та інкубувати при 56°C протягом 15 хвилин із перемішуванням. Можна інкубувати в твердотільному термостаті при 56°C протягом 15 хвилин, перемішуючи вміст пробірок кожні 2-3 хвилини.
- Осадити краплі короткосрочним центрифугуванням та додати 300 мкл 96-100% етанолу, перемішати переривчатим вортексуванням та інкубувати протягом 1 хв при кімнатній температурі.
- Осадити краплі центрифугуванням. Перенести лізат до відповідно промаркованих спін-колонок, вставлених в пробірки для збору.
- Центрифугувати при 6,000 x g протягом 1 хвилини. Перенести спін-колонки в нові пробірки для збору, попередні викинуті.
- Додати у кожну колонку по 500 мкл Буфера для промивання 1 (Wash Buffer 1). Центрифугувати при 6,000 x g протягом 1 хвилини. Перенести спін-колонки в нові пробірки для збору, попередні викинуті.
- Додати у кожну колонку по 500 мкл Буфера для промивання 2 (Wash Buffer 2). Центрифугувати при 16,000 x g протягом 1 хвилини. Перенести спін-колонки в нові пробірки для збору, попередні викинуті.
- Закрити кришки спін-колонок, центрифугувати при 16,000 x g протягом 3 хвилин. Перенести спін-колонки в пробірки для зберігання елюату, попередні пробірки для збору викинуті.
- Внести по 50-200 мкл Буфера для елюї (Elution Buffer), попередньо нагрітого до 70°C, в центр кожної спін-колонки, закрити кришки та інкубувати 3 хв при кімнатній температурі.
- Центрифугувати при 6,000 g протягом 1 хвилини, потім додатково центрифугувати при 16,000 g ще 30 секунд.
- Вийняти спін-колонки з пробірок та викинути колонки. Пробірки містять елюат з очищеною ДНК. Виділену ДНК використати незабаром після виділення, для довгострокового зберігання помістити в морозильну камеру з температурами від -20°C до -70°C.

## Можливі проблеми та їх усунення

Проблема	Можливі причини	Рекомендації
Низький вихід нуклеїнових кислот	Випаровування етанолу з буферів для промивання	Флакони з розчинами слід щільно закривати між використаннями, щоб запобігти випаровуванню.
	Неналежне зберігання компонентів набору	Після отримання набору, вийміть пробірки з протеїназою К з упаковки та зберігайте при температурі від +2°C до +8°C. Інші компоненти набору слід зберігати щільно закритими при кімнатній температурі (від 15°C до 25°C).
	Етанол не доданий до промивних буферів	Перед першим використанням додайте вказаній об'єм етанолу (96-100%) до концентрованих буферів для промивання 1 та 2. На етикетці пляшок повинно бути зазначено, що додано етанол
	Неправильне поводження з вихідним матеріалом	Переконайтесь, що всі розхідні матеріали вільні від ДНКаз та РНКаз (DNase/Rnase-free)
	Неправильне поводження з елюатами	Не піддавайте елюати багаторазовим циклам заморожування-розморожування перед наступними аналізами
	Низька якість вихідного матеріалу	Уникайте багаторазового заморожування/розморожування зразків.
	Неправильні умови елюції	Додайте 200 мкл буфера для елюції, попередньо нагрітого до 70°C, у центр спін-колонки, закрійте кришку колонки та інкубуйте при кімнатній температурі протягом 3 хвилин
	Засмічення колонки	Переконайтесь, що осад повністю ресуспендований і не залишилося грудок.
Погані показники при подальшому діагностичному аналізі	Утворення осаду в розчинах	Перед кожним використанням перевіряйте всі розчини з набору на наявність осаду. Розчиніть будь-який осад, нагріваючи розчин до 37°C, а потім охолодіть до кімнатної температури.
	Потрапляння етанолу в елюат	Обов'язково видаліть весь залишковий етанол з останнього етапу промивання, оскільки він заважає подальшим аналізам і є сильним інгібітором ПЛР
	Інгібування ПЛР	Зразки плазми або сироватки крові, обробленої гепарином, можуть призвести до інгібування ПЛР
Перехресна контамінація	Повторне використання наконечників для піпеток	Завжди мініяйте наконечники піпеток між перенесеннями рідини (рекомендується використовувати наконечники з аерозольним бар'єром)
	Амплікони	Тримайте набір подалі від будь-яких джерел забруднення нуклеїновими кислотами, особливо від ампліфікованих нуклеїнових кислот
		В ідеальні операції повинні проводитися в трьох окремих зонах (екстракція НК, приготування реакційних сумішей, ампліфікація), щоб запобігти контамінації.

## Інформація для замовлення

Назва продукту	Фасування	Кат.№.
RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples	50 тестів	IP201907-50
RevoDx DNA Purification Kit from Respiratory Samples	100 тестів	IP201907-10