

RevoDx Набір для виявлення ДНК вірусу простого герпесу людини 1 та 2 типів методом ПЛР

RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit

Інструкція з використання

Якісне виявлення ДНК вірусу простого герпесу типу 1 і 2 (HSV-1 і HSV-2)

Для діагностики *in vitro*

Тільки для професійного використання

Каталожні номери:

IP202234-25 – 25 тестів

IP202234-100 – 100 тестів

Склад набору

	Компонент	25 Тестів	100 тестів
1	HSV-1/2 RM -1	350 мкл	1400 мкл
2	HSV -1/2 PM-2	25 мкл	100 мкл
3	Позитивний контрольний зразок HSV-1/2 (Positive control)	100 мкл	100 мкл
4	Негативний контрольний зразок HSV-1/2 (Negative control)	100 мкл	100 мкл

Транспортування, зберігання та стабільність

Набори можна транспортувати при температурі від +2°C до +8°C. Усі компоненти RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit слід зберігати при температурі від -25 °C до -15 °C. Слід уникати зберігання при більш високих температурах. За умов належного зберігання всі компоненти набору залишаються стабільними до закінчення терміну придатності, вказаного на етикетці продукту. Реагент HSV-1/2 RM-1 не можна заморожувати-розморожувати більше 3 разів, це може призвести до зниження чутливості набору. При необхідності збільшення кількості циклів заморожування-розморожування, розділіть набір на кілька аліквот зручного об'єму та зберігайте при температурі від -25°C до -15°C.

Передбачене використання

RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit — це ПЛР-тест у реальному часі, призначений для якісного виявлення ДНК вірусу простого герпесу людини 1 та 2 типів (Herpes simplex virus 1-2) у спинномозковій рідині, сечі, урогенітальних та цервікальних зразках, амніотичній рідині, зразках ворсинок хоріону, плазмі (ЕДТА), слині.

Негативні результати не виключають інфікування HSV-1/2 і не повинні використовуватися як єдине підґрунтя для прийняття рішення про подальші діагностику та лікування пацієнта. Негативні результати варто комбінувати з клінічною картиною, історією пацієнта, та епідеміологічною інформацією.

RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit призначений для професійного використання кваліфікованим лабораторним персоналом, що пройшов навчання методам ПЛР у реальному часі та процедурам для діагностики *in vitro*.

Обмеження щодо використання продукту

- Використовувати лише за призначенням
- RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit призначений лише для діагностики *in vitro*
- Потенційні мутації в цільових областях геному HSV-1/2, залучених у реакції, можуть призвести до хибно негативних результатів тесту.
- Інгібітори ПЛР в елюатах можуть призвести до хибнонегативних або невалідних результатів тесту.
- Для отримання достовірних результатів необхідно дотримуватись правильних методів збору, транспортування, зберігання та обробки зразків.
- Набір призначений для професійного використання кваліфікованим персоналом, що пройшов відповідне навчання.
- Дотримуйтеся інструкцій з використання до наборів для отримання оптимальних результатів ПЛР.
- Не використовуйте набір після закінчення терміну придатності. Компоненти набору з різних серій не можна змішувати.

Опис продукту

RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit — це одноетапний ПЛР-аналіз у реальному часі, у якому мічений флуоресцентним барвником зонд гібридується з матрицею та розщеплюється 5'-3' ендонуклеазною активністю ДНК-полімерази *Thermus aquaticus* (Taq) у міру подовження праймера ПЛР. Зонд

розщеплюється лише тоді, коли відбувається реплікація кДНК, при чому відбувається розділення молекули флуоресцентного барвника та молекули гасника. Утворені продукти ПЛР можна виявити протягом кількох хвилин завдяки підвищенню рівня флуоресценції, яке відбувається експоненціально з кожним наступним циклом ампліфікації у ході ПЛР. Параметр Ct (пороговий цикл) — це номер циклу ампліфікації, при якому флуоресценція реакційної суміші перевищує фіксоване порогове значення.

RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit використовує внутрішній контроль для перевірки якості екстракції нуклеїнових кислот та проходження ампліфікації

Прилади

Набір RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit можна використовувати із ампліфікаторами для ПЛР у реальному часі BIO-RAD CFX96, Tianlong Gentier 96, Applied Biosystems QuantStudio5, а також приладами ДНК-технології серії ДТ (DT-prime, DT-lite). Але RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit також може бути сумісним з більшістю ампліфікаторів для ПЛР у реальному часі з каналами FAM, ROX і HEX.

Загальний опис

Герпес - це інфекція, що викликається вірусом простого герпесу типу 1 та типу 2 (HSV-1 та HSV-2). Обидва типи поширені у всьому світі. HSV-1 зазвичай передається через оральний контакт і викликає інфекцію в порожнині рота або навколо нього (оральний герпес), але цей патоген також може викликати генітальний герпес. HSV-2 є причиною більшості випадків генітального герпесу. Цей вірус передається під час контакту шкірою з іншою людиною, яка має інфекцію в активній фазі. Генітальний герпес може поширюватися від одного партнера до іншого, навіть якщо немає симптомів (пухирів, виразок).

Рання діагностика дозволяє людям з вірусом простого герпесу (ВПГ) негайно почати лікування. Це зменшує ризик передачі вірусу іншим людям і допомагає пригнітити будь-який спалах.

Інформація щодо безпеки

- Клінічні зразки слід розглядати як потенційно інфекційні; з ними слід працювати в зоні біобезпеки 1-го або 2-го рівня, залежно від збудника інфекції.
- 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 вкінці роботи дезінфікуйте усі робочі поверхні знезаражувальними розчинами.
- Переконайтесь, що всі розхідні матеріали мають маркування DNase/RNase-free.
- Поводьтесь з усіма матеріалами відповідно до правил роботи в лабораторіях, що проводять дослідження молекулярно-генетичними методами, щоб запобігти перехресній контамінації.
- Використовуйте тільки повірені/калібровані дозатори та наконечники з аерозольним фільтром.
- Зберігайте набір якомога далі від джерел забруднення нуклеїновими кислотами, особливо продуктами ампліфікації.

- Усі маніпуляції варто проводити в окремих зонах (екстракція ДНК/РНК, 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.

Характеристики набору

Аналітична чутливість Для визначення межі виявлення (LoD) була підготовлена серія розведень вторинного стандарту HSV-1/2 для отримання кінцевих концентрацій 1000, 200, 40, 8 і 1,6 МО/мл. Вірусну ДНК очищали за допомогою RevoDx Viral Nucleic Acid Purification Kit. Кожне розведення було перевірено в 24 повторях. Значення межі виявлення (LoD) становило 73 МО/мл

Діагностична специфічність 117 клінічних зразків від окремих донорів, що дали негативний результат при тестування на наявність ДНК HSV-1/2, були протестовані для визначення діагностичної специфічності RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit . Жоден із перевірених зразків не дав позитивного результату тесту. Діагностична специфічність RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit становить $\geq 99\%$.

Перехресна реактивність. Аналіз *in silico* праймерів і зондів RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit проти послідовностей 29 патогенів показав, що набір буде специфічним до цільових генів HSV-1/2 і не буде перехресно реагувати з цими патогенами. 15 патогенних мікроорганізмів, перерахованих нижче, були протестовані на перехресну реактивність методом ПЛР за допомогою набору RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit. Хибнопозитивних результатів не спостерігалось. Нижче наведені результати дослідження перехресної реактивності, як *in silico*, так і методом ПЛР.

Аналіз перехресної реактивності *in silico*

Організм	Результат
Вірус гепатиту С (HCV)	Немає гомології
Цитомегаловірус людини (CMV)	Немає гомології
Вірус гепатиту В (HBV)	Немає гомології
Коронавірус SARS-CoV-2	Немає гомології
Коронавірус людини 229E	Немає гомології
Коронавірус людини OC43	Немає гомології
Коронавірус людини HKU1	Немає гомології
Коронавірус людини NL63	Немає гомології
SARS -коронавірус	Немає гомології
MERS-коронавірус	Немає гомології
Аденовірус (наприклад , C1 Ad. 71)	Немає гомології
Метапневмовірус людини (hMPV)	Немає гомології
Вірус паргрипу 1-4 типів	Немає гомології
Вірус грипу А і В	Немає гомології
Ентеровірус (наприклад, EV68)	Немає гомології
Респіраторно-синцитіальний вірус	Немає гомології
Риновірус	Немає гомології
<i>Chlamydia pneumoniae</i>	Немає гомології
<i>Haemophilus influenzae</i>	Немає гомології
<i>Legionella pneumophila</i>	Немає гомології
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	Немає гомології
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Немає гомології
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Немає гомології
<i>Bordetella pertussis</i>	Немає гомології
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	Немає гомології
<i>Pneumocystis jirovecii</i> (PJP)	Немає гомології

<i>Candida albicans</i>	Немає гомології
<i>Staphylococcus epidermis</i>	Немає гомології
<i>Staphylococcus salivarius</i>	Немає гомології

Перевірка перехресної реактивності методом ПЛР

Організм	Джерело	Результат
Hepatitis C virus RNA for nucleic acid amplification techniques (6th WHO International Standard)	NIBSC (Кат . №: 18/184)	Не виявлено
Human Cytomegalovirus (HCMV) for Nucleic Acid Amplification Techniques (1st International Standard)	NIBSC (Кат . №: 09/162)	Не виявлено
4th WHO International Standard for HBV DNA for NAT	NIBSC (Кат . №: 10/266)	Не виявлено
First WHO International Standard for SARS-CoV-2 RNA	NIBSC (Кат . №: 20/146)	Не виявлено
Human coronavirus (229E)	NIBSC (Кат . №: 09/132)	Не виявлено
Rhinovirus	NIBSC (Кат . №: 08/324)	Не виявлено
Human Adenovirus	NIBSC (Кат . №: 16/324)	Не виявлено
Influenza Virus (A/Christchurch/1/2003, H1N1)	NIBSC (Кат . №: 07/296)	Не виявлено
Influenza Virus (A/Wyoming/3/2003, H3N2)	NIBSC (Кат . №: 07/298)	Не виявлено
Influenza Virus (B/Jiangsu/10/2003)	NIBSC (Кат . №: 07/300)	Не виявлено
Human Respiratory syncytial virus A2	NIBSC (Кат . №: 08/120)	Не виявлено
Parainfluenza virus type 1	NIBSC (Кат . №: 08/176)	Не виявлено
Parainfluenza virus type 2	NIBSC (Кат . №: 08/178)	Не виявлено
Parainfluenza virus type 3	NIBSC (Кат . №: 08/118)	Не виявлено
Parainfluenza virus type 4	NIBSC (Кат . №: 08/180)	Не виявлено

Примітка: назви подані згідно каталогу виробника

Перехресне забруднення Було оцінено потенційне перехресне забруднення між зразками. Було проведено п'ять різних постановок ПЛР із одночасним тестуванням високопозитивних і негативних зразків. У кожному циклі використовували 4 високопозитивні зразки HSV-1/2 і 4 негативні зразки. Перехресної контамінації не спостерігалось, і жоден із зразків не виявив ознак вмісту інгібіторів ПЛР, що видно з ампліфікації внутрішнього контролю.

Порівняльні клінічні випробування Всього було протестовано 101 клінічний зразок. Згідно з результатами, дані, отримані за допомогою RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit, співпадають з результатами інших наборів із маркуванням CE.

Додаткові матеріали та обладнання

- Набір для екстракції нуклеїнових кислот RevoDx Viral Nucleic Acid Purification Kit (Cat. №: IP201906 ; IdilBiotech, Туреччина)
- Ампліфікатор для ПЛР у режимі реального часу
- Відповідні засоби індивідуального захисту (халат, рукавички, окуляри)
- Мікропіпетки (0.5 мкл – 1000 мкл)
- Наконечники для дозаторів з аерозольним фільтром та маркуванням DNase/RNase-free
- Мікропробірки 1,5 мл з маркуванням DNase/RNase-free
- Вихровий змішувач (вортекс)
- Настільна мікроцентрифуга для ПЛР-планшетів/стрип-пробірок

- Настільна мікроцентрифуга для пробірок об'ємом 1,5-2,0 мл
- Пробірки або планшети для ПЛР у реальному часі

Протокол

Виділення ДНК вірусу Для екстракції ДНК вірусу бажано використовувати RevoDx Viral Nucleic Acid Purification Kit. Використання інших реагентів може негативно вплинути на характеристики набору. Будь ласка, дотримуйтесь інструкцій виробника обраного набору для виділення ДНК/РНК. В ідеалі операції повинні проводитися в трьох окремих зонах (для виділення ДНК/РНК, приготування реагентів для ПЛР, ампліфікації), щоб запобігти контамінації.

Внутрішній контроль Внутрішній контроль (ВК), мішенню якого є РНКаз Р людини, потрібен для підтвердження потрапляння виділеної ДНК у реакційні пробірки. Внутрішній контроль використовується для моніторингу ефективності етапу екстракції ДНК, а також для перевірки будь-якого інгібування ПЛР.

Позитивний контроль Позитивний контроль включає плазмиду, що містить вставку. Позитивний контроль ампліфікується в окремій реакційній пробірці. Значення Ct позитивного контролю має дорівнювати 26 ± 4, інші значення вказують на наявність проблем.

Протокол ПЛР

1. Розморозьте всі компоненти при кімнатній температурі, крім HSV-1/2 RM 2. Компонент HSV-1/2 RM 2 тримати на льоду. Ретельно перемішайте кожен компонент, потім осадіть краплі короткочасним центрифугуванням. Перенесіть усі реагенти на лід або охолоджуючий блок.
2. Кінцевий об'єм реакційної суміші (Master Mix) отримується шляхом множення окремих реакційних об'ємів RM 1 та RM 2 на загальну кількість зразків. При цьому враховуються досліджувані клінічні зразки та контрольні зразки. Для уникнення похибок при розкапуванні рекомендується враховувати додатковий зразок при підрахунку загальної кількості зразків.
3. В окрему пробірку внести реагенти із розрахунку 14 мкл HSV-1/2 RM 1 і 1 мкл HSV-1/2 RM 2 на один зразок. Перемішати суміш піпетуванням або на вортексі та осадити краплі короткочасним центрифугуванням. Додайте 15 мкл приготованої суміші (Master Mix) у реакційні пробірки для ПЛР для кожного зразка. Додайте 5 мкл ДНК кожного зразка, негативного та позитивного контролів у відповідні пробірки. Осадити краплі центрифугуванням.
4. Запрограмуйте прилад для ампліфікації згідно протоколу, наведеного у таблиці 3. Вказати об'єм зразка 20 мкл.

Таблиця 3: Програма ампліфікації

Назва етапу	Кількість циклів	Температура	Час
Активція полімерази	1	95°C	2 хв
Ампліфікація	40	95°C	10 сек
		60°C*	20 сек

* Детекція флуоресценції при 60°C за каналами FAM, ROX і HEX

7. Обрати вимірювання рівня флуоресценції при 60°C за каналами FAM, ROX та HEX.
8. Запустити програму.

9. Програмування приладу та аналіз результатів здійснювати відповідно до інструкції виробника.

Аналіз даних

Результати вважати валідними, якщо значення порогового циклу Ct в каналах FAM і ROX для позитивного контрольного зразка становить 26±4, а для негативного контрольного зразка сигнал відсутній. В іншому разі випробування необхідно провести повторно.

Результати інтерпретувати наступним чином:

Сигнал по каналу FAM (ДНК HSV-1)	Сигнал по каналу ROX (ДНК HSV-2)	Сигнал по каналу HEX (внутрішній контроль)	Інтерпретація
+	-	+/-	ДНК HSV-1 виявлена
-	+	+/-	ДНК HSV-2 виявлена
-	-	+	Цільова ДНК не виявлена, результат валідний
-	-	-	Невалідний результат. Цей зразок слід перевірити повторно

Інформація для замовлення

Назва продукту	Фасування	Каталожний номер
RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit	25 тестів	IP202234-25
RevoDx HSV-1/2 Screening qPCR Kit	100 тестів	IP202234-100