

RevoDx Набір для виявлення ДНК *Mycoplasma hominis/genitalium*

RevoDx *Mycoplasma hominis/genitalium* qPCR Kit

Інструкція з використання

Якісне виявлення ДНК *Mycoplasma hominis* і *Mycoplasma genitalium* з диференціацією Для діагностики *in vitro*.
Тільки для професійного використання

Каталожні номери:

IP202305-50 – 50 тестів

IP202305-100 – 100 тестів

IP202305-500 – 500 тестів



Склад набору

	Компонент	50 тестів	100 тестів	500 тестів
1	M.Hom&M.Gen RM 1	700 мкл	1400 мкл	5 x 1400 мкл
2	M.Hom&M.Gen RM 2	50 мкл	100 мкл	500 мкл
3	M.Hom&M.Gen Позитивний контрольний зразок (Positive control)	100 мкл	100 мкл	200 мкл
4	M.Hom&M.Gen Негативний контрольний зразок (Negative control)	100 мкл	100 мкл	200 мкл

Транспортування, зберігання та стабільність

Комплекти можна транспортувати при температурі від +2°C до +8°C. Усі компоненти RevoDx *Mycoplasma hominis/genitalium* 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 M.Hom&M.Gen RM 1 не можна заморожувати та 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 *Mycoplasma hominis/genitalium* qPCR Kit — це ПЛР-тест у реальному часі, призначений для якісного виявлення та диференціації ДНК *Mycoplasma hominis* та *Mycoplasma genitalium*.

Позитивні результати не виключають коінфекції з іншими збудниками. Виявлений агент може не бути точною причиною захворювання. Негативні результати не виключають інфекції та не повинні використовуватися як єдина основа для прийняття рішень про лікування пацієнта. Негативні результати необхідно

поєднувати з клінічними спостереженнями, історією захворювання та епідеміологічною інформацією.

Набір RevoDx *Mycoplasma hominis/genitalium* 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 набору

- Використовувати лише за призначенням.
- Набір RevoDx *Mycoplasma hominis/genitalium* qPCR Kit призначений для діагностики *in vitro*.
- Потенційні мутації в цільових областях геномів патогена, залучених у реакції, можуть призвести до хибнонегативних результатів тесту.
- Цей набір валідовано для використання з набором для виділення RevoDx Genomic DNA Purification Kit from Bacteria. Використання інших реагентів для виділення може негативно вплинути на характеристики набору.
- 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 *Mycoplasma hominis/genitalium* — це набір для диференційного виявлення ДНК *Mycoplasma hominis* та *Mycoplasma genitalium* методом ПЛР у реальному часі. Під час реплікації ДНК у ході ПЛР, мічений флуоресцентним барвником зонд гібридується з ДНК-матрицею і руйнується 5'-3' ендонуклеазною активністю ДНК-полімерази *Thermus aquaticus* (Taq) в міру подовження праймера ПЛР. Зонд розщеплюється лише тоді, коли відбувається реплікація ДНК, 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 St (пороговий цикл) — це номер циклу ампліфікації, при якому флуоресценція реакційної суміші перевищує фіксоване порогове значення. Для контролю якості екстракції нуклеїнових кислот та проходження ампліфікації в наборі використовується внутрішній контрольний зразок.

Загальний опис

Mycoplasma hominis — це бактерії без клітинної стінки, що присутні майже у всіх людей у сечовивідних шляхах. Проте іноді ці бактерії можуть викликати інфекцію, що передається статевим шляхом. Характерною особливістю патогена є здатність раптово викликати захворювання у моногамних пар навіть після багатьох років ексклюзивності. *M. hominis* передаються під час статевого акту з інфікованою людиною, а також від інфікованої вагітної матері до дитини під час пологів. Мікоплазма також може бути причиною розвитку запальних захворювань органів малого тазу (ЗЗОМТ) у жінок, а також може підвищити ризик зараження ВІЛ під час статевого акту з інфікованою особою та може зумовлювати зменшення часу до розвитку симптомів СНІДу. *Mycoplasma genitalium* це бактерії, характерною особливістю яких є наявність найменшого відомого геному. Ці бактерії не мають клітинної стінки, тому не можуть бути виявлені під час фарбування за Грамом. *M. genitalium* переважно зустрічаються в

сечостатевих шляхах обох статей. Патогени не викликають імунну відповідь, оскільки проникають всередину клітин господаря, а також здатні до антигенної та фазової варіації своїх білків, що розташовані на поверхні. Інфекція *M. genitalium* може зберігатися протягом місяців або років у безсимптомній формі. Збудника виявляють у зразках зі статевих органів 15-25% чоловіків з негонококовим уретритом і 10-13% жінок із запальним захворюванням органів малого тазу. Хоча вважається, що патологічні наслідки інфікування *M. genitalium* здебільшого зумовлені реакцією організму-господаря, було показано, що *M. genitalium* безпосередньо спричиняє пошкодження війок у культурі фаллопійєвих клітин людини.

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 в кінці 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 подалі 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

Межа виявлення (LoD) - Аналітичне дослідження чутливості: Для визначення межі виявлення (LoD) була підготовлена серія розведень кожного збудника, щоб отримати кінцеві концентрації 1320, 560, 120, 42 та 25 КУО/мл шляхом розведення зразками сечі, зібраними у негативних осіб, для імітації клінічних зразків. ДНК патогена очищали за допомогою RevoDx Pathogen DNA/RNA Purification Kit. Кожне розведення було перевірено в 24 повторах для кожної мішені. Значення межі виявлення (LoD) було розраховано шляхом пробіт-аналізу. Значення межі виявлення (LoD) становило 87 КУО/мл. Це значення LoD було підтверджено тестуванням додаткових 24 повторів із концентрацією 87 КУО/мл. Усі 24 реплікатів дали позитивні

результати для кожної мішені, таким чином було підтверджено, що LoD становить 87 КУО/мл.

Інклюзивність:

Аналіз інклюзивності *in silico* праймерів та зондів RevoDx Mycoplasma hominis/genitalium qPCR Kit був проведений для послідовностей кожного збудника, доступних у базах даних NCBI. Результати показують, що нуклеотидні ділянки, які розпізнаються розробленими праймерами та зондами, мають 100% гомологію з всіма доступними послідовностями генотипів з Національного центру біотехнологічної інформації (NCBI).

Перехресна реактивність:

Перехресну реактивність набору RevoDx Mycoplasma hominis/genitalium qPCR Kit оцінювали як за допомогою аналізу *in silico*, так і за допомогою тестування методом ПЛР. Аналіз *in silico* праймерів і зондів RevoDx Mycoplasma hominis/genitalium qPCR Kit проти послідовностей 26 патогенів показав, що набір є специфічним до конкретних мішеней і не дає перехресної реакції з цими патогенами. Перераховані нижче 25 збудників були протестовані на перехресну реактивність методом ПЛР за допомогою набору RevoDx Mycoplasma hominis/genitalium qPCR Kit. Хибнопозитивних результатів не виявлено. Нижче наведені результати дослідження перехресної реактивності, як *in silico*, так і методом ПЛР.

Аналіз перехресної реактивності *in silico*

Організм	Результат
<i>Bacillus subtilis</i>	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 salivarius</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>Enterococcus dispar</i>	Немає гомології
<i>Listeria monocytogenes</i>	Немає гомології
<i>Neisseria meningitidis</i>	Немає гомології
<i>Proteus spp.</i>	Немає гомології
<i>Saccharomyces cerevisiae</i>	Немає гомології
<i>Schizosaccharomyces pombe</i>	Немає гомології
<i>Aspergillus niger</i>	Немає гомології
<i>Salmonella spp.</i>	Немає гомології
<i>Serratia marcescens</i>	Немає гомології
Вірус парангрипу 1-4 типів	Немає гомології
Вірус грипу A та B	Немає гомології
Ентеровірус (напр. EV68)	Немає гомології
Респіраторно-синцитіальний вірус	Немає гомології
Риновірус	Немає гомології
Аденовірус (напр. C1 Ad. 71)	Немає гомології
Метапневмовірус людини (hMPV)	Немає гомології

Аналіз перехресної реактивності методом ПЛР

Організм	Джерело	Концентрація	Результат
<i>Chlamydia pneumoniae</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Haemophilus influenzae</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Legionella pneumophila</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Mycobacterium tuberculosis</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Streptococcus pyogenes</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Bordetella pertussis</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Mycoplasma pneumoniae</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено

<i>Pneumocystis jirovecii</i> (PJP)	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Enterococcus dispar</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Listeria monocytogenes</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Neisseria meningitidis</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
<i>Aspergillus niger</i>	Клінічний зразок	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Коронавірус людини (229E)	NIBSC (Кат.№: 09/132)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Риновірус	NIBSC (Кат.№: 08/324)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Аденовірус	NIBSC (Кат.№: 16/324)	2.0×10 ⁸ МО/мл	Не виявлено
Вірус грипу (A/Christchurch /1/2003, H1N1)	NIBSC (Кат.№: 07/296)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Вірус грипу (A/Wyoming/3/2003, H3N2)	NIBSC (Кат.№: 07/298)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Вірус грипу (B/Jiangsu/10/2003)	NIBSC (Кат.№: 07/300)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Вірус імунодефіциту людини 1 типу (ВІЛ-1, HIV-1)	NIBSC (Кат.№: 16/194)	1.25×10 ⁵ МО/мл	Не виявлено
Вірус імунодефіциту людини 2 типу (ВІЛ-2, HIV-2)	NIBSC (Кат.№: 16/296)	2.8×10 ⁵ МО/мл	Не виявлено
Респіраторно-синцитіальний вірус А2	NIBSC (Кат.№: 08/120)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Вірус парогрипу 1 типу	NIBSC (Кат.№: 08/176)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Вірус парогрипу 2 типу	NIBSC (Кат.№: 08/178)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Вірус парогрипу 3 типу	NIBSC (Кат.№: 08/118)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено
Вірус парогрипу 4 типу	NIBSC (Кат.№: 08/180)	не призначена одиниця виміру	Не виявлено

Додаткові матеріали та обладнання

- Набір для виділення ДНК/РНК RevoDx Pathogen DNA/RNA Purification Kit (Кат. No: IP202302; idil biotech, Туреччина) або RevoDx Magnetic Pathogen DNA/RNA Purification Kit (Кат. No: IP202303; idil biotech, Туреччина) або реагент DirEXT OneStep Pathogen DNA/RNA Extraction Reagent (Кат. No: IP202319; idil biotech, 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
- Бокс біологічного захисту

Підготовка зразків

Цей набір валідовано для використання зі зразками сечі, урогенітальними або цервікальними мазками. Крім того, з набором можна використовувати всі зразки нуклеїнових кислот, які підходять для аналізів методом qPCR. Клінічні зразки слід розглядати як потенційно інфекційні; під час збору та обробки зразків необхідно дотримуватись запобіжних заходів.

Клініцисти (а також фельдшери, медсестри, лікарі та спеціалісти, пов'язані із медициною) несуть відповідальність за використання правильної процедури під час збору 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.

Після збору не зберігайте зразки при кімнатній температурі довше 4 годин. Транспортування зразків повинно відповідати національним або місцевим правилам.

Протокол

Виділення ДНК Для виділення ДНК із клінічних зразків слід використовувати набір RevoDx Pathogen DNA/RNA Purification Kit або RevoDx Magnetic Pathogen DNA/RNA Purification Kit, або реагент DirEXT OneStep Pathogen DNA/RNA Extraction Reagent. Використання інших наборів може вплинути на ефективність ПЛР. 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 РНКаза 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 Значення Ct позитивного контролю має дорівнювати 28 ± 4, інші значення вказують на наявність проблем.

Протокол ПЛР

- Розморозьте всі компоненти при кімнатній температурі, крім M.Hom&M.Gen RM 2. Покладіть компонент M.Hom&M.Gen RM 2 на лід. Ретельно перемішайте кожен компонент, потім осадіть краплі короткочасним центрифугуванням. Перенесіть усі реагенти на лід або охолоджуючий блок.
- Кінцевий об'єм реакційної суміші (Master Mix) отримується шляхом множення окремих реакційних об'ємів M.Hom&M.Gen RM 1 та M.Hom&M.Gen 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.
- Для приготування кожної майстер-суміші додайте 14 мкл M.Hom&M.Gen RM 1 та 1 мкл M.Hom&M.Gen RM 2 для кожного зразка у підготовлену пробірку. Після приготування майстер-міксу обережно перемішайте суміш піпетуванням або на вортексі та осадити краплі короткочасним центрифугуванням. Внести по 15 мкл приготованої суміші у пробірки/планшет для ПЛР. Після внесення майстер-міксу у лунки додайте по 5 мкл екстрагованої ДНК, позитивного контролю, негативного контролю у відповідні пробірки. Закрити кришки чи заклеїти планшет та осадити краплі центрифугуванням.
- 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
Активация полімерази	1	95°C	2 хв
Ампліфікація*	40	95°C	10 сек
		60°C	20 сек

* Детекція флуоресценції при 60°C за каналами FAM, HEX та Cy5

- Обрати вимірювання рівня флуоресценції при 60°C за каналами FAM, HEX і Cy5.
- Запустити програму.
- Програмування приладу та аналіз результатів здійснювати відповідно до інструкції виробника.

Аналіз даних

Значення Ct для позитивного контролю повинно дорівнювати 28±4, а негативний контроль у всіх каналах повинен бути негативним. В іншому випадку експеримент слід повторити.

Результати інтерпретувати наступним чином:

Сигнал по каналу FAM (ДНК <i>Mycoplasma hominis</i>)	Сигнал по каналу HEX (ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i>)	Сигнал по каналу Cy5 (Внутрішній контроль)	Інтерпретація
+	-	+/-	Позитивний на ДНК <i>Mycoplasma hominis</i>
-	+	+/-	Позитивний на ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i>
-	-	+	Результат валідний. Збудник не виявлено
-	-	-	Невалідний результат. Зразок слід повторно протестувати

Інформація для замовлення

Назва продукту	Фасування	Каталожний номер
RevoDx Mycoplasma hominis/genitalium qPCR Kit	50 тестів	IP202305-50
RevoDx Mycoplasma hominis/genitalium qPCR Kit	100 тестів	IP202305-100
RevoDx Mycoplasma hominis/genitalium qPCR Kit	500 тестів	IP202305-500