

# RevoDx Набір для виявлення алеля HLA B\*57:01 методом ПЛР

## RevoDx HLA-B\*57:01 qPCR Kit

### Інструкція з використання



Якісне виявлення алеля HLA-B\*57:01  
Для діагностики *in vitro*  
Для професійного використання

#### Каталожні номери:

IP202430-50 – 50 тестів  
IP202430-100 – 100 тестів  
IP202430-500 – 500 тестів

#### Склад набору

	Компонент	50 тестів	100 тестів	500 тестів
1	B*57:01 RM 1	700 мкл	1400 мкл	5 x 1400 мкл
2	B*57:01 RM 2	50 мкл	100 мкл	500 мкл
3	B*57:01 Позитивний контрольний зразок (Positive control)	50 мкл	100 мкл	400 мкл
4	B*57:01 Негативний контрольний зразок (Negative control)	50 мкл	100 мкл	400 мкл

#### Транспортування, зберігання та стабільність

Набори можна транспортувати при температурі від +2°C до +8°C. Всі компоненти набору RevoDx HLA-B\*57:01 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 B\*57:01 RM 1 не можна заморозувати-розморозувати більше 3 разів, це може призвести до зниження чутливості набору. При необхідності збільшення кількості циклів заморожування-розморозжування, розділіть набір на кілька аликвот зручного об'єму та зберігайте при температурі від -25°C до -15°C.

#### Передбачене використання

RevoDx HLA-B\*57:01 qPCR Kit — це ПЛР-тест у реальному часі, призначений для якісного виявлення носійства алелю HLA-B\*57:01. Набір RevoDx HLA-B\*57:01 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
- Набір RevoDx HLA-B\*57:01 qPCR Kit призначений для діагностики *in vitro*.
- Потенційні мутації в цільових областях геному людини, залучених у реакції, можуть призвести до хибнонегативних 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 HLA-B\*57:01 qPCR Kit — це набір для виявлення носійства алелі B\*57:01 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 Ct (пороговий цикл) – це номер циклу ампліфікації, при якому флуоресценція реакційної суміші перевищує фіксоване порогове значення. Для перевірки якості екстракції нуклеїнових кислот та проходження ампліфікації в наборі використовується внутрішній контрольний зразок.

#### Загальний опис

Наявність алеля HLA-B\*57:01 тісно пов'язана з реакцією гіперчутливості на абакавір (АНР), станом, який потенційно загрожує життю. Абакавір – це лікарський засіб, який широко використовується для лікування ВІЛ/СНІДу. Носії алелю HLA-B\*57:01 мають значно вищий ризик розвитку АНР, яка може проявлятися лихоманкою, висипом, шлунково-кишковими симптомами, респіраторними симптомами та нездужанням. У важких випадках реакція гіперчутливості може призвести до поліорганної недостатності. Вважається, що у носіїв алеля HLA-B\*57:01 абакавір зв'язується з молекулою HLA-B\*57:01, змінюючи презентацію пептидів імунній системі. Це може викликати неадекватну імунну відповідь, що призводить до гіперчутливості. Відповідно до гіпотези зміненого репертуару пептидів, абакавір змінює набір пептидів, які HLA-B\*57:01 представляє Т-клітинам, що запускає цитотоксичну Т-клітинну відповідь і спричиняє пошкодження тканин.

#### Інформація щодо безпеки

- Клінічні зразки слід розглядати як потенційно інфекційні; з ними слід працювати в зоні біобезпеки 1-го або 2-го рівня.
- 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 розбрикування 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 незнезаражувальними розчинами.
- Переконайтесь, що усі 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

##### Інклюзивність

Аналіз інклюзивності *in silico* праймерів та зондів RevoDx HLA-B\*57:01 qPCR Kit був проведений для послідовностей антигену HLA-B\*57:01, доступних у базах даних NCBI. Вирівнювання показало, що ділянки, які розпізнаються розробленими праймерами та зондами, мають 100% гомологію з усіма доступними послідовностями з баз/банків даних Національного центру біотехнологічної інформації (NCBI).

##### Перехресна реактивність

Перехресна реактивність набору RevoDx HLA-B\*57:01 qPCR Kit була оцінена за допомогою аналізу *in silico*. Аналіз *in silico* праймерів і зондів RevoDx HLA-B\*57:01 qPCR Kit проти послідовностей інших алелів HLA-B\*57:01 показав, що набір є специфічним до своєї мішені і не дає перехресної реакції з цими алелями.

##### Перехресна контамінація

Було оцінено потенційну перехресну контамінацію між зразками. Було проведено п'ять різних постановок ПЛР із одночасним тестуванням високопозитивних і негативних зразків. У кожному циклі використовували 4 високопозитивні зразки HLA-B\*57:01 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 109 клінічних зразків. Згідно з результатами, дані, отримані на наборі RevoDx HLA-B\*57:01 qPCR Kit, співпадають з результатами інших наборів із маркуванням CE.

## Додаткові матеріали та обладнання

- Набір для виділення RevoDx Genomic DNA Purification Kit from Blood (Кат.№: IP201909; 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.

## Підготовка зразків

Клінічні зразки слід розглядати як потенційно інфекційні; під час забору та обробки зразків необхідно дотримуватись запобіжних заходів щодо збудників, що передаються через кров (чи інший біоматеріал, який використовується).

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 тестування.

Після збору не зберігайте цільну кров при кімнатній температурі довше 4 годин. Транспортування цільної крові, сироватки або плазми має відповідати державним або місцевим нормам.

## Протокол

**Виділення ДНК** Для виділення ДНК із клінічних зразків слід використовувати набір RevoDx Genomic DNA Purification Kit from Blood. Використання інших реагентів може негативно вплинути на характеристики набору. Будь ласка, дотримуйтесь інструкцій виробника обраного набору для виділення ДНК. 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 РНКазу Р людини, потрібен для підтвердження потраплення 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  $25 \pm 4$ , інші значення вказують на наявність проблем.

## Протокол ПЛР

1. Розморозьте всі компоненти при кімнатній температурі, крім V\*57:01 RM 2. Покладіть компонент V\*57:01 RM 2 на лід. Ретельно перемішайте кожен компонент, потім осадіть краплі короточасним центрифугуванням. Перенесіть усі реагенти на лід або охолоджуючий блок.
2. Кінцевий об'єм реакційної суміші (Master Mix) отримується шляхом множення окремих реакційних об'ємів V\*57:01 RM 1 та V\*57:01 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. Для приготування майстер-суміші додайте 14 мкл V\*57:01 RM 1 та 1 мкл V\*57:01 RM 2 для кожного зразка у підготовлені пробірки. Після приготування майстер-міксів обережно перемішайте суміш піпетуванням або на вортексі та осадіть краплі короточасним 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 та негативного контролів у відповідні пробірки. Закрити кришки чи заклеїти планшет та 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
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 та HEX

5. Обрати вимірювання рівня флуоресценції при 60°C за каналами FAM та HEX.
6. Запустити програму.
7. Програмування приладу та аналіз результатів здійснювати відповідно до інструкції виробника.

## Аналіз даних

Значення Ct для позитивного контролю повинно дорівнювати  $25 \pm 4$ , а негативний контроль у всіх каналах повинен бути негативним. В іншому випадку експеримент слід повторити.

Результати для кожного майстер-міксу інтерпретувати наступним чином:

Сигнал по каналу FAM	Сигнал по каналу HEX	Інтерпретація
+	+/-	Алель HLA-B*57:01 виявлено
-	+	Результат валідний. Алель HLA-B*57:01 не виявлено
-	-	Невалідний результат. Зразок слід повторно протестувати

## Інформація для замовлення

Назва продукту	Фасування	Кат.№
RevoDx HLA-B*57:01 qPCR Kit	50 тестів	IP202430-50
RevoDx HLA-B*57:01 qPCR Kit	100 тестів	IP202430-100
RevoDx HLA-B*57:01 qPCR Kit	500 тестів	IP202430-500