



**Med·Bio·Agro**  
LABORATORIES

# **RevoDx Набір для виявлення РНК саповірусу 1,2,4 та 5 типов методом ПЛР**

## **RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit**

### **Інструкція з використання**

**Якісне виявлення РНК саповірусу 1,2,4 та 5 типів  
Для діагностики *in vitro*  
Тільки для професійного використання**

**Каталожні номери:  
IP202431-25 – 25 тестів  
IP202431-100 – 100 тестів**

## Склад набору

	Компонент	25 тестів	100 тестів
1	Буферний розчин SPV RM-1	350 мкл	1400 мкл
2	Ферментна суміш SPV RM-2	25 мкл	100 мкл
3	Внутрішній контрольний зразок SPV Internal Control	65 мкл	250 мкл
4	Позитивний контрольний зразок SPV Positive Control	100 мкл	100 мкл
5	Негативний контрольний зразок SPV Negative Control	100 мкл	100 мкл

## Транспортування, зберігання та стабільність

Набори можна транспортувати при температурі від +2°C до +8°C. Усі компоненти RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) 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 SPV RM-1 не можна заморожувати та розморожувати більше 3 разів, це може привести 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 Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit — це ПЛР-тест у реальному часі, призначений для якісного виявлення РНК саповірусу 1,2,4 та 5 типів у зразках калу та ректальних змивах. Негативні результати не виключають інфікування саповірусом і не повинні використовуватися як єдина основа для прийняття рішень про лікування пацієнта. Негативні результати необхідно поєднувати з клінічними спостереженнями, історією захворювання та епідеміологічною інформацією.

RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) 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.
- Потенційні мутації в цільових областях геному саповірусу, залучених у реакції, можуть привести до хибногативних результатів тесту.
- Інгібтори ПЛР в елюатах можуть привести до хибногативних 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.
- Дотримуйтесь 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

Набір RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit — це набір для аналізу методом одностадійної РЧ-ПЛР (або ПЛР у реальному часі) зі зворотною транскрипцією. При цьому спочатку на

матриці РНК здійснюється зворотна транскрипція з утворенням комплементарних ланцюгів ДНК (кДНК), а потім відбувається ампліфікація кДНК за допомогою фермента ДНК-полімерази. Під час реплікації кДНК у ході ПЛР, міченій флуоресцентним барвником зонд гібридизується 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 хвилін 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.

У наборі RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit використовується внутрішній контроль для перевірки якості екстракції нуклеїнових кислот та проходження ампліфікації

## Прилади

Набір RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) 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 DT (DT-prime, DT-lite). Але RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit також може бути сумісним з більшістю ампліфікаторів для ПЛР у реальному часі з каналами FAM та HEX.

## Загальний опис

Саповірус відноситься до родини *Caliciviridae*, і включає геногрупи I, II, IV і V, які відповідають за інфекції людини. Цей надзвичайно заразний РНК-вірус без оболонки поширяється через забруднену їжу, воду та поверхні, часто викликає спалахи в місцях тісного контакту, таких як дитячі садки та будинки престарілих. Інфіковані люди зазвичай відчувають симптоми гострого гастроenterиту, такі як діарея та блювота. Швидка діагностика можлива за допомогою тестів qPCR, в профілактиці передбачає сувере дотримання певних гігієнічних практик, оскільки стандартне очищення може бути недостатнім. Ефективний нагляд і відповідна санітарія мають вирішальне значення для боротьби зі спалахами саповірусу.

## 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 ЗІЗ.
- На початку та в кінці роботи дезінфікуйте усі робочі поверхні знесаражуючими 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, щоб запобігти перехресній контамінації.

- Використовуйте тільки повірені/калібривані 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).
- Все 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 розведенів вторинного стандарту саповірусу для отримання кінцевих концентрацій 1000, 250, 45, 10 та 1.6 копій/мл. Вірусну РНК очищали за допомогою RevoDx Pathogen DNA/RNA Purification Kit. Кожне розведення було перевірено у 24 повторах. Значення межі виявлення (LoD) становило 62 копій/мл.

**Діагностична специфічність** Для визначення діагностичної специфічності RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit було протестовано 105 клінічних зразків від окремих доносів, що дали негативний результат при тестуванні на наявність РНК саповірусу. Жоден із перевірених зразків не дав позитивного результату тесту. Діагностична специфічність RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit становить ≥99%.

**Перехресна реактивність.** Аналіз *in silico* праймерів і зондів RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit проти послідовностей 28 патогенів показав, що набір буде специфічним до цільових генів ротавірусу і не буде перехресно реагувати з цими патогенами. 14 патогенних мікроорганізмів, перерахованих нижче, були протестовані на перехресну реактивність методом ПЛР за допомогою RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit. Хибнопозитивних результатів не спостерігалося.

Нижче наведені результати перехресної реактивності, як у *in silico*, так і методом ПЛР.

### Аналіз перехресної реактивності *in silico*

Організм	Результати
Вірус гепатиту С (HCV)	Немає гомології
Цитомегалівірус 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 НКU1	Немає гомології
Коронавірус людини NL63	Немає гомології
SARS –коронавірус	Немає гомології
MERS-коронавірус	Немає гомології
Метапневмовірус людини (hMPV)	Немає гомології
Вірус парагрипу 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 pneumonia</i>	Немає гомології
<i>Haemophilus influenza</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 (PJP)</i>	Немає гомології
<i>Candida albicans</i>	Немає гомології
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	Немає гомології
<i>Streptococcus salivarius</i>	Немає гомології

### Аналіз перехресної реактивності методом ПЛР

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

**Примітка:** назви подані згідно каталогу виробника

**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 саповірусу і 4 негативні зразки. Перехресної контамінації не спостерігалося, і жоден із зразків не виявив ознаки вмісту інгібіторів ПЛР, що видно з ампліфікації внутрішнього контролю.

**Порівняльні клінічні випробування** Всього було протестовано 105 клінічних зразків. Згідно з результатами, дані, отримані за допомогою RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit, співпадають з результатами інших наборів із маркуванням СЕ.

### Додаткові матеріали та обладнання

- Набір для екстракції нуклеїнових кислот RevoDx Pathogen DNA/RNA Purification Kit (Kat.No: IP202302; IdilBiotech, Туреччина) або RevoDx Magnetic Pathogen DNA/RNA Purification Kit (Kat.No: IP202303; IdilBiotech, Туреччина) або набір для виділення ДНК/РНК з фекалій RevoDx Stool Pathogen DNA/RNA Purification Kit (Kat. No: IP202428; IdilBiotech, Туреччина)
- Ампліфікатор для ПЛР у режимі реального часу
- Відповідні ЗІЗ (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/стріп-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 РНК вірусу бажано використовувати RevoDx Magnetic Pathogen DNA/RNA Purification Kit, RevoDx Pathogen DNA/RNA Purification Kit або RevoDx Stool Pathogen DNA/RNA 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** Наявність внутрішнього контролю (ВК) під час процедури очищення є необхідною. Внутрішній контроль включає транскрибовану *in vitro* ДНК, що містить вставку. Внутрішній контроль використовується для моніторингу ефективності етапу екстракції ДНК, а також для перевірки будь-якого інгібування ПЛР. Для кожного зразка додайте 2,5 мкл ВК у лізуючий розчин RevoDx Viral Nucleic Acid Purification Kit. **Не додавайте ВК безпосередньо у зразок сироватки/плазми.** Залежно від кінцевого об'єму елюїції розраховується об'єм ВК, який потрібно додати (0,05 мкл ВК/1 мкл буфера для елюїції). Слабкий сигнал або відсутність сигналу може спостерігатися для каналу внутрішнього контролю у зразках, які є високопозитивними на патоген, оскільки існує конкуренція між молекулою внутрішнього контролю та молекулою ДНК патогена під час використання компонентів ПЛР. Значення Ct внутрішнього контролю для негативних зразків має дорівнювати  $28 \pm 4$ , інші значення вказують на проблему під час екстракції ДНК/РНК.

**Позитивний контроль** Позитивний контрольний зразок включає плазміду, що містить вставку. Позитивний контроль ампліфікується в окремій реакційній пробірці. Значення Ct позитивного контролю має дорівнювати  $26 \pm 4$ , інші значення вказують на наявність проблем.

## Протокол ПЛР

1. Розморозьте всі компоненти при кімнатній температурі, крім SPV RM-2. Покладіть SPV RM-2 на лід. 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 and 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 SPV RM-1 та 1 мкл SPV RM-2 для кожного зразка у підготовлені пробірки. Після приготування майстер-міксу обережно перемішати 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 та анегативного контролю. Закрити кришки чи заклеїти планшет та осадити краплі центрифугуванням.
4. Запрограмуйте прилад для ампліфікації згідно

протоколу, наведеноого у таблиці 3. Вказати об'єм зразка 20 мкл.

**Таблиця 3:** Програма ампліфікації

Назва етапу	Кількість циклів	Температура	Час
Синтез қДНК	1	50°C	15 хв
Активація полімерази	1	95°C	2 хв
Ампліфікація	40	95°C 60°C*	10 сек 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 позитивного контролю по каналу FAM має дорівнювати  $26 \pm 4$ , а негативний контроль у всіх каналах має бути негативним. В іншому випадку експеримент слід повторити.

Результати слід інтерпретувати наступним чином:

Сигнал по каналу FAM (РНК SPV)	Сигнал по каналу HEX (Внутрішній контроль)	Інтерпретація
+	+/-	РНК саповірусу виявлено.
-	+	Цільова РНК не виявлено, результат валідний.
-	-	Невалідний результат. Цей зразок слід перевірити повторно.

## Інформація для замовлення

Назва продукту	Фасування	Кат.№.
RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit	25 тестів	IP202431-25
RevoDx Sapovirus (I,II,IV,V) qPCR Kit	100 тестів	IP202431-100