



# инструкция по применению

Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК Herpes simplex virus 1 и Herpes simplex virus 2 методом ПЦР в режиме реального времени

# HSV1/HSV2 Комплекс

Регистрационный номер Г004-00110-00/03380143 от 13.10.2025



# СОДЕРЖАНИЕ

1	ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ	4
2	ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ	5
2.1	Состав набора реагентов	5
2.2	Количество анализируемых образцов	6
2.3	Принцип метода	6
3	АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	7
3.1	Аналитическая специфичность	7
3.2	Интерферирующие вещества	8
3.3	Предел обнаружения	8
3.4	Диагностические характеристики	. 10
3.5	Воспроизводимость и повторяемость	. 10
4	МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ	. 11
5	ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ	. 13
6	АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ	. 16
6.1	Материал для исследования	. 16
6.2	Общие требования	. 16
6.3	Взятие материала на исследование	. 16
6.4	Транспортирование и хранение образцов биологического материала	. 20
6.5	Подготовка биологического материала человека для выделения ДНК	. 20
7	ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА	. 20
7.1	Выделение ДНК из биологического материала	. 20
7.2	Подготовка и проведение ПЦР. Фасовка S	. 22
7.3	Подготовка и проведение ПЦР. Фасовка U, ручное дозирование	. 25
7.4	Подготовка и проведение ПЦР. Фасовка U, с использованием дозирующего устройства ДТстрим	. 28
8	РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ АМПЛИФИКАЦИИ	. 30
9	УЧЁТ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ	. 30
10	ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ И ЭКСПЛУАТАЦИЯ	. 32
11	УКАЗАНИЯ ПО УТИЛИЗАЦИИ	. 33
12	ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ	. 33
13	РЕМОНТ И ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ	. 33
14	СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ПРИ МАРКИРОВКЕ НАБОРА РЕАГЕНТОВ	. 34
15	ПЕРЕЧЕНЬ ПРИМЕНЯЕМЫХ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ	. 35
16	АДРЕС ДЛЯ ОБРАЩЕНИЯ	. 36
Прилож	кение А	. 37
Прилоч	кение Б.	. 38



# СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ И ОБОЗНАЧЕНИЙ

В настоящей инструкции используются следующие сокращения и обозначения:

HSV1	- от англ. Herpes simplex virus 1
HSV2	- от англ. Herpes simplex virus 2
RCF	- от англ. relative centrifugal force, относительное ускорение центрифуги
ВК	- внутренний контроль
днк	- дезоксирибонуклеиновая кислота
ДНКазы	- дезоксирибонуклеазы
K-	- отрицательный контрольный образец
K+	- положительный контрольный образец
лко	- лабораторный контрольный образец
НК	- нуклеиновые кислоты (РНК и ДНК)
ПЦР	- полимеразная цепная реакция
РНКазы	- рибонуклеазы



#### 1 ПРЕДНАЗНАЧЕННОЕ ПРИМЕНЕНИЕ

- **1.1** Полное наименование набора реагентов: Набор реагентов для выявления и дифференциации ДНК Herpes simplex virus 1 и Herpes simplex virus 2 методом ПЦР в режиме реального времени (HSV1/HSV2 Комплекс), далее по тексту набор реагентов.
- **1.2** Назначение: набор реагентов предназначен для выявления и дифференциации ДНК Herpes simplex virus 1 и Herpes simplex virus 2 в биологическом материале человека (моча, секрет предстательной железы, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскоб со слизистой оболочки прямой кишки, соскоб эпителиальных клеток из ротоглотки) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени.
- **1.3** Функциональное назначение: диагностика *in vitro*.
- **1.4** Показания к проведению анализа: симптомы герпетической инфекции. Противопоказаний к применению нет.
- **1.5** Популяционные и демографические аспекты: применение набора реагентов не зависит от популяционных и демографических аспектов.
- **1.6** Область применения: набор реагентов может быть использован в клиникодиагностических лабораториях медицинских учреждений.
- **1.7** Потенциальные пользователи: квалифицированный персонал, обученный методам молекулярной диагностики и правилам работы в клинико-диагностической лаборатории: врач клинико-диагностической лаборатории, фельдшер-лаборант (медицинский лабораторный техник).
- **1.8** Применять набор реагентов строго по назначению согласно данной инструкции по применению.



# 2 ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА РЕАГЕНТОВ

# **2.1** Состав набора реагентов

REF R1-P213-S3/9, фасовка S, стрипы						
Наименование компонента	Внешний вид	Количество пробирок	Номинальный объём компонента			
Смесь для амплификации, запечатанная парафином	Прозрачная бесцветная или розовая жидкость под воскообразным белым слоем	12 стрипов по 8 пробирок	по 20 мкл			
Раствор Taq-полимеразы	Прозрачная бесцветная жидкость	2 пробирки	по 500 мкл			
Минеральное масло	Прозрачная бесцветная вязкая маслянистая жидкость	2 пробирки	по 1,0 мл			
Положительный контрольный образец $^1$	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка	130 мкл			
Крышки для стрипов	12	ШТ				

REF R1-P213-23/9, фасовка S, пробирки						
Наименование компонента	Внешний вид	Количество пробирок	Номинальный объём компонента			
Смесь для амплификации, запечатанная парафином	Прозрачная бесцветная или розовая жидкость под воскообразным белым слоем	96 пробирок	по 20 мкл			
Раствор Taq-полимеразы	Прозрачная бесцветная жидкость	2 пробирки	по 500 мкл			
Минеральное масло	Прозрачная бесцветная вязкая маслянистая жидкость	2 пробирки	по 1,0 мл			
Положительный контрольный образец $^1$	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка	130 мкл			

REF R1-P213-UA/9, фасовка U						
Наименование	Внешний вид	Количество	Номинальный			
компонента	внешний вид	пробирок	объём компонента			
Смесь для амплификации	для амплификации Прозрачная бесцветная или розовая жидкость		600 мкл			
Полимераза ТехноТаq MAX	Прозрачная бесцветная вязкая жидкость	1 пробирка	30 мкл			
ПЦР-буфер	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка	600 мкл			
Положительный контрольный образец $^1$	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка	130 мкл			

Все компоненты набора реагентов готовы к применению и не требуют дополнительной подготовки к работе.

#### Комплектность:

- Набор реагентов в одном из вариантов исполнения 1 шт.
- Инструкция по применению 1 экз.
- Вкладыш 1 экз.
- Паспорт 1 экз.

 $^{1}$  – на этикетке компонента для всех фасовок «Положительный контрольный образец» указывается как «K+»

5



#### 2.2 Количество анализируемых образцов

Набор реагентов в фасовке S рассчитан на 96 определений (не более 24 постановок), включая анализ неизвестных образцов, отрицательных контрольных образцов и положительных контрольных образцов.

Набор реагентов в фасовке U рассчитан на проведение 96 определений при условии постановки не менее 5 образцов в одном исследовании (3 неизвестных образца, отрицательный и положительный контрольные образцы).

#### 2.3 Принцип метода

Метод: Полимеразная цепная реакция (ПЦР) с детекцией результатов: в режиме реального времени; мультиплексный качественный анализ.

Принцип метода основан на использовании процесса амплификации ДНК, заключающегося в повторяющихся циклах температурной денатурации ДНК, отжига праймеров с комплементарными последовательностями и последующей достройки полинуклеотидных цепей Таq-полимеразой.

Для повышения чувствительности и специфичности реакции предусмотрено применение «горячего» старта. Для фасовки S «горячий» старт обеспечивается методикой приготовления реакционной смеси, состоящей из двух слоёв, разделённых прослойкой из парафина. Смешение слоёв и превращение их в амплификационную смесь происходит только после плавления парафина, что исключает неспецифическое связывание праймеров с ДНК-мишенью при более низких температурах. «Горячий» старт для фасовки U обеспечивается использованием полимеразы, активность которой блокирована антителами, активация фермента происходит только после предварительного прогрева реакционной смеси при 94 °C. Это исключает неспецифическое связывание праймеров с ДНК-мишенью при более низких температурах.

В смесь для амплификации введены ДНК-зонды, каждый из которых содержит флуоресцентную метку и гаситель флуоресценции. При образовании специфического продукта ДНК-зонд разрушается, действие гасителя на флуоресцентную метку прекращается, что ведёт к возрастанию уровня флуоресценции, который фиксируется детектирующим амплификатором. Количество разрушенных зондов (а, следовательно, и уровень флуоресценции) увеличивается пропорционально количеству образовавшихся специфических продуктов амплификации. Уровень флуоресценции измеряется на каждом цикле амплификации в режиме реального времени.

В состав смеси для амплификации включен внутренний контроль (ВК), который предназначен для контроля прохождения полимеразной цепной реакции.

В состав ДНК-зонда, использующегося для детекции продукта амплификации ДНК Herpes simplex virus 2, включена флуоресцентная метка Fam. В состав ДНК-зонда, использующегося для детекции продукта амплификации ДНК Herpes simplex virus 1, включена флуоресцентная метка Су5. В состав ДНК-зонда, использующегося для детекции продукта амплификации внутреннего контроля, входит флуоресцентный краситель Hex.



Использование нескольких флуоресцентных красителей позволяет сократить количество пробирок и биоматериала, необходимого для проведения исследования, поскольку появляется возможность одновременно регистрировать результаты разных реакций амплификации, проходящих в одной пробирке.

В таблице 1 приведены каналы детекции продуктов амплификации.

Таблица 1 - Каналы детекции продуктов амплификации

Fam/Green	Hex/Yellow/Vic	Rox/Orange	Cy5/Red	Cy5.5/Crimson
Herpes simplex virus 2 (HSV2)	ВК	_	Herpes simplex virus 1 (HSV1)	-

Исследование состоит из следующих этапов: выделение ДНК (пробоподготовка), ПЦР-амплификация ДНК с одновременной детекцией результатов в режиме реального времени с использованием набора реагентов HSV1/HSV2 Комплекс.

# 3 АНАЛИТИЧЕСКИЕ И ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

#### **3.1** Аналитическая специфичность

В образцах биологического материала, содержащих ДНК выявляемых микроорганизмов, при проведении амплификации программное обеспечение детектирующего амплификатора должно регистрировать положительные результаты амплификации специфических продуктов (фрагментов геномов Herpes simplex virus 1 и/или Herpes simplex virus 2) по заявленным каналам детекции.

В образцах биологического материала, не содержащих ДНК выявляемых микроорганизмов при проведении амплификации программное обеспечение детектирующего амплификатора должно регистрировать отрицательные результаты амплификации специфических продуктов (фрагментов геномов Herpes simplex virus 1 и/или Herpes simplex virus 2) по заявленным каналам детекции и положительный результат амплификации внутреннего контроля по каналу детекции Hex/Yellow/Vic.

Показано отсутствие неспецифических положительных результатов амплификации при наличии в образце ДНК Cytomegalovirus, Varicella-zoster virus, Epstein-Barr virus, Human herpesvirus 7, Human herpesvirus 8, Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Parvovirus B19, Chlamydia pneumonia, Mycoplasma hominis, Trichomonas vaginalis, Neisseria gonorrhoeae, Toxoplasma gondii, Mycoplasma genitalium, Chlamydia trachomatis, Gardnerella vaginalis, а также ДНК человека в концентрации до  $1,0 \times 10^8$  копий/мл образца.



#### 3.2 Интерферирующие вещества

Наличие ингибиторов ПЦР в образце биологического материала может быть причиной сомнительных (неопределённых/недостоверных) результатов. Признаком ингибирования ПЦР является одновременное отсутствие амплификации внутреннего контроля и специфического продукта.

К ингибиторам ПЦР отнесены следующие вещества: гемоглобин и лекарственные препараты, присутствующие в образце ДНК в результате неполного удаления в процессе выделения ДНК из образца биоматериала, а также изопропиловый спирт и метилацетат, присутствующие в образце ДНК в результате неполного удаления промывочных растворов в ходе пробоподготовки.

Максимальные концентрации интерферирующих веществ, при которых не наблюдалось влияние на амплификацию лабораторных контрольных образцов и внутреннего контрольного образца составляют: гемоглобин – 0,35 мг/мл образца ДНК, изопропиловый спирт – 100 мкл/мл образца ДНК.

Для оценки возможной интерференции лекарственных препаратов были выбраны те, которые потенциально могут присутствовать в остаточных количествах в биологических образцах человека, взятых из соответствующих исследуемых биотопов (Мирамистин $^{®}$ , хлоргексидин биглюконат).

Для всех исследуемых лекарственных препаратов было показано отсутствие их влияния в концентрации до 10% в образце биоматериала.

# 3.3 Предел обнаружения

Предел обнаружения составляет по 5 копий ДНК каждого микроорганизма на амплификационную пробирку.

Предел обнаружения установлен путём анализа серийных разведений лабораторных контрольных образцов (ЛКО).

Предел обнаружения соответствует следующим значениям концентрации ДНК при использовании указанных наборов/комплектов реагентов для выделения ДНК и конечного объёма элюции (разведения) выделенной ДНК:



Биоматериал	Наименование набора/комплекта для выделения ДНК	Объём полученного препарата, мкл	Предел обнаружения, копий/образец
	ПРОБА-НК ПРОБА-МЧ МАКС	50	50
	ПРОБА-ГС ПРОБА-МЧ-РАПИД II	100	100
Моча (при выделении из 1,0 мл образца)	ПРОБА-НК-ПЛЮС ПРОБА-ГС-ПЛЮС	300	300
	ПРОБА-ОПТИМА ПРОБА-ОПТИМА МАКС	400	400
	ПРОБА-РАПИД	500	500
	ПРОБА-НК	50	50
Секрет предстательной железы	ПРОБА-ГС	100	100
(при выделении из 100 мкл образца)	ПРОБА-НК-ПЛЮС ПРОБА-ГС-ПЛЮС	300	300
	ПРОБА-РАПИД	500	500
	ПРОБА-НК ПРОБА-МЧ МАКС	50	50
Соскобы эпителиальных клеток в	ПРОБА-ГС ПРОБА-МЧ-РАПИД ПРОБА-МЧ-РАПИД II	100	100
транспортной среде	ПРОБА-НК-ПЛЮС ПРОБА-ГС-ПЛЮС	300	300
	ПРОБА-ОПТИМА ПРОБА-ОПТИМА МАКС	400	400
	ПРОБА-РАПИД	500	500
	ПРОБА-НК ПРОБА-МЧ МАКС	50	50
Эякулят	ПРОБА-ГС	100	100
(при выделении из 100 мкл образца)	ПРОБА-НК-ПЛЮС ПРОБА-ГС-ПЛЮС	300	300
	ПРОБА-ОПТИМА ПРОБА-ОПТИМА МАКС	400	400



# 3.4 Диагностические характеристики

Вид биоматериала	Аналит	Диагностическая чувствительность	Диагностическая специфичность
Оиоматериала		100%	100%
Соскобы эпителиальных	HSV1	(95% ДИ: 86,28% – 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
клеток из урогенитального	LIC) (2	100%	100%
тракта	HSV2	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
	110) (1	100%	100%
Maria	HSV1	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
Моча	110/12	100%	100%
	HSV2	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
	LICV/1	100%	100%
Секрет предстательной	HSV1	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
железы	110/12	100%	100%
	HSV2	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
	LICV/1	100%	100%
2	HSV1	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
Эякулят	HSV2	100%	100%
		(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
	HSV1	100%	100%
Соскоб со слизистой	пол	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% – 100%)
оболочки прямой кишки	HSV2	100%	100%
	почи	(95% ДИ: 86,28% - 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
	HSV1	100%	100%
Соскоб эпителиальных	11371	(95% ДИ: 86,28% – 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
клеток из ротоглотки	HSV2	100%	100%
	почи	(95% ДИ: 86,28% – 100%)	(95% ДИ: 86,28% - 100%)
	Итого	100%	100%
	VITOTO	(95% ДИ: 98,78% - 100%)	(95% ДИ: 98,78% - 100%)

# 3.5 Воспроизводимость и повторяемость

Воспроизводимость составляет 100%.

Повторяемость составляет 100%.



#### 4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Организация работы ПЦР-лаборатории, оборудование и материалы должны соответствовать требованиям ГОСТ Р ИСО 15190-2023, методических указаний МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот, при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I–IV групп патогенности», с соблюдением санитарных правил и норм СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней».

Неизвестные образцы рассматриваются как потенциально-опасные. При работе с набором реагентов следует надевать одноразовые перчатки без талька.

При работе с микроорганизмами I–IV групп патогенности выбор типа защитного костюма (рабочей одежды и средств индивидуальной защиты) проводится в строгом соответствии с санитарными правилами и нормами СанПиН 3.3686-21 и определяется видом возбудителя, рабочей зоной, оснащением ее боксами биологической безопасности.

Следует использовать только одноразовые наконечники и пробирки.

Не допускается использование одних и тех же наконечников при обработке различных образцов биологического материала.

К работе с набором реагентов допускается персонал, обученный методам молекулярной диагностики и правилам работы в клинико-диагностической лаборатории.

Выделение ДНК следует проводить в боксах биологической безопасности II класса. Подготовку к ПЦР с использованием набора реагентов возможно проводить в ПЦР-боксах.

Запрещается перемещение лабораторного оборудования, в том числе дозаторов, штативов, лабораторной посуды, халатов, головных уборов и пр., а также растворов реагентов из одного помещения в другое.

Дозаторы должны быть соответствующим образом поверены (в аккредитованных лабораториях) и промаркированы.

Использованные одноразовые принадлежности (пробирки, наконечники и др.) должны сбрасываться в контейнер для медицинских отходов, содержащий дезинфицирующий раствор (при необходимости).

Поверхности рабочих столов, а также помещения, в которых проводится выделение ДНК и постановка ПЦР, следует обязательно, до и после проведения работ, облучать с помощью бактерицидных установок в течение 30 минут.

Все поверхности в лаборатории (рабочие столы, штативы, оборудование и др.) ежедневно подвергают влажной уборке с применением дезинфицирующих/моющих средств, регламентированных санитарными правилами и нормами СанПиН 3.3686-21.

**ВНИМАНИЕ!** Утилизировать отходы с продуктами ПЦР необходимо только в закрытом виде. Не допускается открывать пробирки после амплификации, так как это может привести к контаминации продуктами ПЦР (МУ 1.3.2569-09).



При использовании набора реагентов в клинико-диагностической лаборатории образуются отходы класса В, которые утилизируются в соответствии с требованиями санитарных правил и норм СанПиН 2.1.3684-21 «Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий».

Опасные компоненты в наборе реагентов

	Наличие/		
Компонент	опасного к	Указание на риски	
набора реагентов	Фасовка S	Фасовка U	promise in promise
Смесь для амплификации, запечатанная парафином	Нет опасных веществ	-	-
Раствор Taq-полимеразы	Нет опасных веществ	-	_
Минеральное масло	Нет опасных веществ	_	_
Смесь для амплификации	-	Нет опасных веществ	_
Полимераза TexнoTaq MAX	-	Нет опасных веществ	_
ПЦР-буфер	-	Нет опасных веществ	_
			Не классифицируется
Положительный	Азид натрия	Азид натрия	как опасный для
контрольный образец	менее 0,1%	менее 0,1%	здоровья человека и
			окружающей среды

При работе с набором реагентов следует использовать средства индивидуальной защиты для предотвращения контакта с организмом человека. После окончания работы тщательно вымыть руки. Избегать контакта с кожей, глазами и слизистыми оболочками.

При использовании по назначению и соблюдении мер предосторожности, контакт с организмом человека исключён.

Не использовать набор реагентов:

- при нарушении условий транспортирования и хранения;
- при несоответствии внешнего вида реагентов, указанного в паспорте к набору реагентов;
- при нарушении внутренней упаковки компонентов набора реагентов;
- по истечению срока годности набора реагентов.

Примечание – Набор реагентов **не содержит** материалов биологического происхождения, веществ в концентрациях, обладающих канцерогенным, мутагенным действием, а также влияющих на репродуктивную функцию человека. При использовании по назначению и соблюдении мер предосторожности является безопасным.



# 5 ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

При работе с набором реагентов требуются следующие оборудование, реагенты и расходные материалы:

Оборудование, реагенты и расходные материалы		Фасовка S		Фасовка U, дозирование	
ооорудование, решения и расходные напориалы	стрипы <sup>1</sup>	пробирки	ручное	автомати- зированное	
ПЦР-бокс	да	да	да	да	
амплификатор с детекцией в режиме реального времени <sup>2</sup>	да	да	да	да <sup>3</sup>	
микроцентрифуга-вортекс <sup>4</sup>					
ротор для микроцентрифуги-вортекса для стрипованных	да	да	да	да	
пробирок объёмом 0,2 мл	да	нет	нет	нет	
холодильник с морозильной камерой	да	да	да	да	
штатив «рабочее место» для пробирок объёмом 1,5 мл					
штатив «рабочее место» для пробирок объёмом 1,3 мл штатив «рабочее место» для пробирок объёмом 0,2 мл	да	да	да по <sup>5</sup>	да	
·	нет	да	да <sup>5</sup>	нет	
штатив «рабочее место» для стрипованных пробирок	да	нет	нет	нет	
объёмом 0,2 мл					
дозаторы механические или электронные одноканальные					
с переменным объёмом, позволяющие отбирать объём	да	да	да	да	
жидкости от 0,5 до 10 мкл, от 2,0 до 20 мкл, от 20 до 200 мкл,					
от 200 до 1000 мкл					
одноразовые наконечники с фильтром для					
полуавтоматических дозаторов, свободные от РНКаз и ДНКаз,	да	да	да	да	
объёмом 10 мкл, 20 мкл, 200 мкл, 1000 мкл					
штатив для дозаторов	да	да	да	да	
пробирки микроцентрифужные объёмом 1,5 мл с крышками,	нет	нет	да	да	
свободные от РНКаз и ДНКаз					
пробирки амплификационные объёмом 0,2 мл с крышками,					
свободные от РНКаз и ДНКаз	нет	нет	да	нет	
или микропланшет ПЦР 96 лунок <sup>6</sup>					
одноразовые перчатки медицинские, без талька,	да	да	да	да	
текстурированные		4~	Д.		
ёмкость для сброса использованных наконечников, пробирок	да	да	да	да	
и других расходных материалов	Д.	дч	дч	дч	
Устройство дозирующее ДТстрим					
по ТУ 9443-005-96301278-2012 в варианте исполнения	да <sup>7</sup>	нет	нет	да	
ДТстрим 12М1 или ДТстрим 15М1, ООО «НПО ДНК-Технология»,	Д	1101	1101	да	
Россия, РУ № РЗН 2015/2982, далее по тексту – ДТстрим					
одноразовые наконечники с фильтром для дозирующего					
устройства ДТстрим в комплектации *М1, свободные	да <sup>7</sup>	нет	нет	да	
от РНКаз и ДНКаз, объёмом 200 мкл или рекомендованные	Да	1101	1101	да	
для аналогичного используемого дозирующего устройства					
Устройство для запечатывания планшетов ДТпак,	нет	нет	да <sup>8</sup>	пэ	
ООО «НПО ДНК-Технология», Россия	пет	псі	да	да	
центрифуга, обеспечивающая RCF (g) 100, с адаптером для	шот	ист	да <sup>8</sup>	E 2	
микропланшетов ПЦР	нет	нет	да	да	
полимерная термоплёнка для запечатывания микропланшетов	шот	ПСТ	п 28		
ПЦР	нет	нет	да <sup>8</sup>	да	
микропланшет ПЦР 384 лунки	нет	нет	нет	да	

транспортная среда (при необходимости), рекомендуются:

физиологический раствор (0,9% NaCl) стерильный (при необходимости)

<sup>–</sup> Транспортная среда для биопроб СТОР-Ф по ТУ 21.20.23-101-46482062-2019, OOO «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № РЗН 2020/9640;

<sup>–</sup> Транспортная среда для биопроб с муколитиком (СТОР-М) $^9$  по ТУ 21.20.23-102-46482062-2019, ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № РЗН 2019/9453.



Оборудование, реагенты и расходные материалы	Фасовка S		Фасовка U, дозирование	
оборудование, реагенты и расходные натериалы	стрипы <sup>1</sup>	пробирки	ручное	автомати- зированное

набор/комплект реагентов для выделения НК из биологического материала<sup>10</sup>, рекомендуются:

- Комплект реагентов для выделения нуклеиновых кислот (ПРОБА-НК/ПРОБА-НК-ПЛЮС) по ТУ 9398-035-46482062-2009 в формах комплектации: комплект ПРОБА-НК, комплект ПРОБА-НК-ПЛЮС, ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № ФСР 2010/08867;
- Комплект реагентов для выделения ДНК по ТУ 9398-037-46482062-2009 в формах комплектации ПРОБА-ГС и ПРОБА-ГС-ПЛЮС, ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № ФСР 2010/08696;
- Комплект реагентов для выделения ДНК (ПРОБА-РАПИД) по ТУ 9398-015-46482062-2008,
   ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № ФСР 2008/02939;
- Набор реагентов для выделения нуклеиновых кислот (ПРОБА-МЧ) по ТУ 9398-088-46482062-2016 в комплектации ПРОБА-МЧ-РАПИД, ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № РЗН 2017/5753;
- Набор реагентов для выделения ДНК человека, бактерий, вирусов и грибов из биологического материала человека и культур микроорганизмов (ПРОБА-ОПТИМА)
   по ТУ 21.20.23-124-46482062-2021 в вариантах исполнения ПРОБА-ОПТИМА МАКС, ПРОБА-ОПТИМА, ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № РЗН 2022/17496;
- Набор реагентов для выделения ДНК/РНК человека, бактерий, вирусов и грибов из биологического материала человека (ПРОБА-МЧ-РАПИД II) по ТУ 21.20.23-136-46482062-2023, ООО «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № РЗН 2024/23205;
- Набор реагентов для выделения ДНК ПРОБА-МЧ МАКС по ТУ 21.20.23-106-46482062-2019, OOO «ДНК-Технология ТС», Россия, РУ № РЗН 2021/14391.

#### Примечания к таблице:

- 1 не используется для детектирующего амплификатора Rotor-Gene Q
- <sup>2</sup> далее по тексту детектирующий амплификатор; требуемые параметры детектирующих амплификаторов указаны ниже
- $^3$  валидированы детектирующие амплификаторы «ДТпрайм» (модификация «ДТпрайм \*X\*»), OOO «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № ФСР 2011/10229; «ДТпрайм II» (модификация «ДТпрайм II \*X\*»), OOO «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № РЗН 2024/24179
- $^4$  рекомендуется Встряхиватель лабораторный медицинский «ДТспин» по ТУ 32.50.50-003-96301278-2024, ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № РЗН 2024/24070; ротор для стрипованных пробирок объёмом 0,2 мл входит в комплектацию
- 5 только при использовании пробирок
- <sup>6</sup> не используется для детектирующих амплификаторов «ДТлайт» и Rotor-Gene Q
- 7 в случае использования автоматизированного дозирования
- 8 только при использовании микропланшетов ПЦР
- $^{9}$  не рекомендуется для совместного применения с набором реагентов ПРОБА-МЧ-РАПИД II
- $^{10}$  возможность использования набора/комплекта реагентов для выделения ДНК определяется видом биологического материала (7.1)

Набор реагентов применяется с детектирующими амплификаторами планшетного и роторного типа с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме реального времени, зарегистрированными в установленном порядке в РФ и соответствующими следующим требованиям:

- обеспечивается работа с объёмом реакционной смеси 35 мкл (фасовка S) или 18 мкл (фасовка U);
- обеспечивается работа с флуорофорами: Fam, Hex (Vic), Cy5;
- подогреваемая крышка с температурой более 100 °C;
- скорость нагрева не менее 2 °C/с;
- скорость охлаждения не менее 1 °C/c;
- точность поддержания и однородность температуры не более ± 0,4 °C.



Для работы с набором реагентов валидированы следующие детектирующие амплификаторы:

- Амплификатор детектирующий «ДТпрайм» по ТУ 9443-004-96301278-2010 (модификация «ДТпрайм \*М\*»), ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № ФСР 2011/10229, далее по тексту «ДТпрайм»;
- Амплификатор детектирующий «ДТпрайм II» по ТУ 26.51.53-001-96301278-2022 (модификация «ДТпрайм II \*M\*»), ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № РЗН 2024/24179, далее по тексту «ДТпрайм II»;
- Амплификатор детектирующий «ДТпрайм» по ТУ 9443-004-96301278-2010 (модификация «ДТпрайм \*X\*») ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № ФСР 2011/10229 (только для набора реагентов в фасовке U для автоматизированного дозирования), далее по тексту «ДТпрайм» в модификации «ДТпрайм \*X\*»);
- Амплификатор детектирующий «ДТпрайм II» по ТУ 26.51.53-001-96301278-2022 (модификация «ДТпрайм II \*X\*») ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № РЗН 2024/24179 (только для набора реагентов в фасовке U для автоматизированного дозирования), далее по тексту «ДТпрайм II» в модификации «ДТпрайм II \*X\*»;
- Амплификатор детектирующий «ДТлайт» по ТУ 9443-003-96301278-2010 (модификация «ДТлайт \*S\*»), ООО «НПО ДНК-Технология», Россия, РУ № ФСР 2011/10228 (только для набора реагентов в фасовке S; в фасовке U для ручного дозирования при использовании пробирок), далее по тексту «ДТлайт»;
- Прибор для проведения полимеразной цепной реакции в режиме реального времени Rotor-Gene Q, QIAGEN GmbH, Германия, РУ № ФСЗ 2010/07595 (только для набора реагентов в фасовке S, пробирки), далее по тексту Rotor-Gene Q;
- Термоциклер для амплификации нуклеиновых кислот 1000 с модулем реакционным оптическим CFX96 (Optical Reaction Module CFX96), Био-Рад Лабораториез, Инк; США, РУ № ФСЗ 2008/03399, далее по тексту CFX96;
- Амплификатор нуклеиновых кислот Applied Biosystems QuantStudio 5 с гибридизационно-флуоресцентной детекцией продуктов ПЦР в режиме реального времени, «Лайф Текнолоджис Холдингс Пте. Лтд.», Сингапур, РУ № РЗН 2019/8446, далее по тексту Applied Biosystems QuantStudio 5.

По вопросам применения детектирующих амплификаторов, не указанных выше, требуется согласование с производителем набора реагентов.



# 6 АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ

#### **6.1** Материал для исследования

Для исследования используют мочу, секрет предстательной железы, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскоб со слизистой оболочки прямой кишки, соскоб эпителиальных клеток из ротоглотки.

#### 6.2 Общие требования

- 6.2.1 Исследование методом ПЦР относится к прямым методам лабораторного исследования, поэтому взятие биологического материала человека необходимо проводить из места локализации инфекционного процесса. Решение о необходимости исследовать ту или иную локализацию принимает лечащий врач на основании собранного анамнеза и клинической картины заболевания.
- 6.2.2 Для получения корректных результатов большое значение имеет качество взятия образца биоматериала для исследования, его хранение, транспортирование и предварительная обработка. Неправильное взятие биоматериала может привести к получению недостоверных результатов и, вследствие этого, необходимости его повторного взятия.
- 6.2.3 При необходимости взятия соскобов из нескольких биотопов повторите процедуру, каждый раз забирая материал в новую пробирку.
- 6.2.4 На этапе подготовки биоматериала используйте одноразовые наконечники с фильтром, свободные от РНКаз и ДНКаз.
- 6.2.5 Для предотвращения контаминации открывайте крышку только той пробирки, в которую будете вносить биологический материал, и закрывайте её перед работой со следующей пробиркой. Не допускается работать одновременно с несколькими пробирками с открытыми крышками.

Примечание – Взятие, предварительную обработку, хранение и перевозку, передачу исследуемого материала в другие организации осуществляют согласно инструктивно-методическим документам, регламентирующим выполнение исследований в соответствии с требованиями МУ 1.3.2569-09 и СанПиН 3.3686-21.

### 6.3 Взятие материала на исследование

**ВНИМАНИЕ!** Перед выделением ДНК может потребоваться подготовка образцов биологического материала (6.5).

#### 6.3.1 Моча

Взятие мочи проводится в сухой стерильный контейнер объёмом до 60 мл, снабжённый герметично завинчивающейся крышкой.

Для анализа отбирают первую порцию утренней мочи в количестве не менее 20–30 мл. После сбора мочи контейнер плотно закрывают и маркируют.

Особенности взятия остаточной мочи после массажа предстательной железы

**ВНИМАНИЕ!** При подозрении на острый простатит выполнять массаж предстательной железы категорически запрещено!



Перед взятием остаточной мочи после массажа предстательной железы рекомендуется половое воздержание в течение трёх суток до исследования.

Пациент мочится в туалете, оставляя часть мочи в мочевом пузыре.

Перед сбором мочи головку полового члена обрабатывают стерильным ватным тампоном, смоченным физиологическим раствором.

Пациенту проводят массаж предстательной железы в течение 1-3 минут. Интенсивность массажа зависит от консистенции простаты: при мягкой предстательной железе осуществляют несильные надавливания, при плотной консистенции простаты силу давления увеличивают.

Сбор остаточной мочи осуществляется пациентом после окончания массажа. Взятие первой порции мочи проводится в сухой стерильный контейнер объёмом до 60 мл, снабженный герметично завинчивающейся крышкой в количестве 10-15 мл.

После сбора материала контейнер плотно закрывают и маркируют.

# 6.3.2 Секрет предстательной железы

Перед взятием секрета предстательной железы рекомендуется половое воздержание в течение трех суток до исследования.

Перед сбором материала головку полового члена обрабатывают стерильным ватным тампоном, смоченным физиологическим раствором.

Секрет предстательной железы собирают после предварительного массажа предстательной железы через прямую кишку. Массаж проводит врач посредством энергичного надавливающего движения от основания к верхушке железы.

**ВНИМАНИЕ!** При подозрении на острый простатит выполнять массаж простаты категорически запрещено!

# 6.3.3 Эякулят

Перед взятием эякулята (семенной жидкости) рекомендуется половое воздержание в течение трех суток до исследования.

Перед сбором эякулята пациент мочится в туалете, полностью опорожняя мочевой пузырь.

После мочеиспускания пациент должен тщательно вымыть руки с мылом и провести туалет наружных половых органов с мылом и водой. Головку полового члена и крайнюю плоть необходимо высушить стерильной салфеткой.

Эякулят получают путем мастурбации. Взятие эякулята проводится в стерильный контейнер объёмом до 60 мл, снабжённый герметично завинчивающейся крышкой. После взятия материала контейнер плотно закрывают и маркируют.

#### 6.3.4 Соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта

Взятие материала осуществляют с помощью специальных медицинских изделий, имеющих регистрационные удостоверения, согласно установленной в зависимости от источника биологического материала процедуре (например, Зонды медицинские по ТУ 9436-002-98349125-2016 в вариантах исполнения: 1. Зонд тип А универсальный: – тип А1, производство ООО «Медицинские изделия», Россия, PY NP P3H 2018/7058).



**ВНИМАНИЕ!** Взятие материала в пробирки с реактивом «Проба-Рапид» осуществляется сухим зондом! Необходимо исключить контакт раствора с кожей, глазами и слизистыми оболочками.

**Ограничение метода**<sup>1</sup>: местное применение лекарственных препаратов, УЗИ вагинальным датчиком, кольпоскопия – менее чем за 24 часа до исследования.

Взятие материала проводится в соответствии с инструкциями по применению используемых наборов/комплектов реагентов для выделения НК (7.1).

# 6.3.4.1 Особенности взятия урогенитальных соскобов

Женщины накануне обследования не должны проводить туалет половых органов и спринцевание. Для получения объективного результата необходимо, чтобы исследуемый материал содержал возможно большее количество эпителиальных клеток и минимальное количество слизи и примеси крови.

**ВНИМАНИЕ!** Перед получением соскоба эпителиальных клеток из уретры, с заднего свода влагалища и цервикального канала свободно стекающее отделяемое необходимо удалить стерильным ватным тампоном.

При необходимости взятия биоматериала из нескольких биотопов повторите процедуру, каждый раз забирая материал новым зондом в новую пробирку.

#### 6.3.4.2 Особенности взятия материала из влагалища

Материал должен быть взят до проведения мануального исследования. Зеркало перед манипуляцией можно смочить горячей водой, применение антисептиков для обработки зеркала противопоказано. Соскоб берут с заднебокового свода влагалища. У девочек взятие материала производят со слизистой оболочки преддверия влагалища, а в отдельных случаях – из заднего свода влагалища через гименальные кольца.

#### 6.3.4.3 Особенности взятия материала из уретры

Перед взятием биоматериала пациенту рекомендуется воздержаться от мочеиспускания в течение 1,5-2 часов.

Непосредственно перед взятием биоматериала необходимо обработать наружное отверстие уретры тампоном, который можно смочить стерильным физиологическим раствором.

При наличии гнойных выделений соскоб рекомендуется брать через 15–20 минут после мочеиспускания, при отсутствии выделений необходимо провести массаж уретры с помощью зонда для взятия биоматериала. В уретру у женщин зонд вводится на глубину 1,0-1,5 см, у детей материал для исследования берут только с наружного отверстия уретры.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – если это не противоречит требованиям к используемым наборам/комплектам реагентов для выделения НК



6.3.4.4 Особенности взятия материала из цервикального канала

Перед взятием материала необходимо удалить ватным тампоном слизь и затем обработать шейку матки стерильным физиологическим раствором. Зонд вводят в цервикальный канал на глубину 0,5-1,5 см. При извлечении зонда необходимо полностью исключить его касание стенок влагалища.

6.3.5 Соскобы со слизистой оболочки прямой кишки

Взятие материала осуществляют с помощью специальных медицинских изделий, имеющих регистрационные удостоверения, согласно установленной в зависимости от источника биологического материала процедуре (например, Зонды медицинские по ТУ 9436-002-98349125-2016 в вариантах исполнения: 1. Зонд тип А универсальный: − тип А1, производство ООО «Медицинские изделия», Россия, РУ № РЗН 2018/7058).

**ВНИМАНИЕ!** Взятие материала в пробирки с реактивом «Проба-Рапид» осуществляется сухим зондом! Необходимо исключить контакт раствора с кожей, глазами и слизистыми оболочками.

**Ограничение метода**<sup>1</sup>: использование ректальных свечей, слабительных препаратов, медикаментов, содержащих высокий процент железа – менее чем за 48 часов до исследования.

Взятие материала проводится в соответствии с инструкциями по применению используемых наборов/комплектов реагентов для выделения НК (7.1).

6.3.6 Соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки

Взятие материала осуществляют с помощью специальных медицинских изделий, имеющих регистрационные удостоверения, согласно установленной в зависимости от источника биологического материала процедуре (например, Зонд медицинский одноразовый стерильный по ТУ 32.50.13-002-28731857-2020, ООО "ФармМедПолис РТ", Россия, РУ № РЗН 2021/13989).

Соскобы берут вращательным движением с поверхности миндалин, нёбных дужек и задней стенки глотки.

**ВНИМАНИЕ!** Взятие материала в пробирки с реактивом «Проба-Рапид» осуществляется сухим зондом! Необходимо исключить контакт раствора с кожей, глазами и слизистыми оболочками.

**Ограничение метода**<sup>1</sup>: местное применение лекарственных препаратов (спреи, капли, кремы и мази) менее чем за 24 часа до исследования; использование аэрозолей и других форм лекарственных препаратов для ингаляций при лечении бронхиальной астмы менее чем за три часа до исследования.

Взятие материала проводится в соответствии с инструкциями по применению используемых наборов/комплектов реагентов для выделения НК (7.1).

 $<sup>^{1}</sup>$  – если это не противоречит требованиям к используемым наборам/комплектам реагентов для выделения HK



# 6.4 Транспортирование и хранение образцов биологического материала

Условия транспортирования и хранения образцов биологического материала определяются инструкциями по применению используемых наборов/комплектов реагентов для выделения НК (7.1) или используемых для транспортирования и хранения образцов транспортных сред.

Допускается хранение образцов биологического материала при следующих условиях (если это не противоречит требованиям к используемым наборам/комплектам реагентов для выделения НК или используемым для транспортирования и хранения образцов транспортным средам):

Таблица 2 – Условия транспортирования и хранения образцов биологического материала перед выделением ДНК

Биоматериал	Температура хранения и транспортирования	Время до выделения ДНК
Моча	от 2 °C до 8 °C	не более 24 часов
Моча	от минус 22 °C до минус 18 °C	не более 7 суток
Секрет предстательной железы		
Эякулят	от 2 °C до 8 °C	не более 24 часов
Соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта		
Соскобы со слизистой оболочки прямой кишки	27 May 22 0C to may 6 10 0C	5 1
Соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	от минус 22 °C до минус 18 °C	не более 1 месяца

ВНИМАНИЕ! Следует избегать повторного замораживания и оттаивания образцов.

# 6.5 Подготовка биологического материала человека для выделения ДНК

Подготовка биологического материала (при необходимости) проводится в соответствии с инструкциями по применению используемых наборов/комплектов реагентов для выделения НК (7.1).

#### 7 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

# 7.1 Выделение ДНК из биологического материала

Для выделения ДНК рекомендуется использовать наборы/комплекты реагентов, имеющие регистрационные удостоверения на медицинское изделие и предназначенные для соответствующих видов биоматериала с целью последующего исследования ДНК методом ПЦР, например, ПРОБА-РАПИД (не рекомендуется для соскобов из урогенитального тракта у мужчин), ПРОБА-НК, ПРОБА-НК-ПЛЮС, ПРОБА-ГС, ПРОБА-ГС-ПЛЮС, ПРОБА-МЧ-РАПИД, ПРОБА-ОПТИМА, ПРОБА-ОПТИМА МАКС, ПРОБА-МЧ-РАПИД II, ПРОБА-МЧ МАКС (таблица 3).

Выделение ДНК из исследуемого материала проводят в соответствии с инструкцией по применению используемого набора/комплекта реагентов.



**ВНИМАНИЕ!** Одновременно с выделением ДНК из биологического материала необходимо подготовить отрицательный контрольный образец и провести его через все этапы пробоподготовки. Для этого рекомендуется использовать физиологический раствор или отрицательный контрольный образец, входящий в состав набора/комплекта реагентов для выделения нуклеиновых кислот, в объёме, указанном в инструкции по применению соответствующего набора/комплекта реагентов.

Таблица 3 – Наборы/комплекты реагентов, рекомендованные для выделения ДНК для дальнейшего исследования с использованием набора реагентов HSV1/HSV2 Комплекс

Набор/комплект реагентов, РУ	Биоматериал	Минимальное количество элюата, мкл
Комплект реагентов ПРОБА-НК, РУ № ФСР 2010/08867	Моча, секрет предстательной железы, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	50
Комплект реагентов ПРОБА-НК-ПЛЮС, РУ № ФСР 2010/08867	Моча, секрет предстательной железы, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	300
Комплект реагентов ПРОБА-ГС, РУ № ФСР 2010/08696	Моча, секрет предстательной железы, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	100
Комплект реагентов ПРОБА-ГС-ПЛЮС, РУ № ФСР 2010/08696	Моча, секрет предстательной железы, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	300
Набор реагентов ПРОБА-МЧ-РАПИД, РУ № РЗН 2017/5753	Соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	100
Комплект реагентов ПРОБА-РАПИД, РУ № ФСР 2008/02939	Моча, секрет предстательной железы, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	500
Набор реагентов ПРОБА-ОПТИМА, Набор реагентов ПРОБА-ОПТИМА МАКС, РУ № РЗН 2022/17496	Моча, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	400
Набор реагентов ПРОБА-МЧ-РАПИД II, РУ № РЗН 2024/23205	Моча, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы эпителиальных клеток из ротоглотки	100
Набор реагентов ПРОБА-МЧ МАКС РУ № РЗН 2021/14391	Моча, эякулят, соскобы эпителиальных клеток из урогенитального тракта, соскобы со слизистой оболочки прямой кишки	50



#### **7.2** Подготовка и проведение ПЦР. Фасовка S

#### ВНИМАНИЕ!

- 1. При проведении всех последующих действий следует избегать воздействия прямых солнечных лучей на пробирки со смесью для амплификации!
- 2. При использовании набора реагентов в варианте исполнения «Фасовка S, стрипы» следует строго соблюдать комплектность стрипов и крышек к ним. Не использовать крышки к стрипам из других наборов реагентов!
- 3. Для набора реагентов в варианте исполнения «Фасовка S, стрипы» предусмотрена возможность автоматизированного дозирования с использованием дозирующего устройства ДТстрим согласно руководству по эксплуатации.
- 7.2.1 Промаркируйте по одной пробирке/стрипованной пробирке со смесью для амплификации, запечатанной парафином, для каждого неизвестного образца, для отрицательного контрольного образца (K-) и для положительного контрольного образца (K+).

**ВНИМАНИЕ!** Количество реагентов рассчитано не более чем на 24 постановки при условии вариабельного количества неизвестных образцов, 1 отрицательного контрольного образца и 1 положительного контрольного образца в каждой постановке.

#### Пример:

- Необходимо проанализировать 4 неизвестных образца. Для этого нужно промаркировать 4 пробирки для неизвестных образцов, одну пробирку для «K-» и одну пробирку для «K+». Общее количество пробирок 6.
- 7.2.2 Встряхните пробирку с раствором Таq-полимеразы на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 7.2.3 Добавьте во все промаркированные пробирки, не повреждая слой парафина, по 10 мкл раствора Таq-полимеразы.

**ВНИМАНИЕ!** При использовании для проведения ПЦР детектирующего амплификатора Rotor-Gene Q минеральное масло в пробирки не вносится!

- 7.2.4 Добавьте в каждую пробирку (при необходимости) по одной капле (около 20 мкл) минерального масла. Неплотно прикройте пробирки/стрипы крышками.
- 7.2.5 Встряхните пробирку с положительным контрольным образцом на микроцентрифугевортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.

#### ВНИМАНИЕ!

- 1. Для препарата ДНК и отрицательного контрольного образца перед внесением в пробирки с реакционной смесью необходимо выполнить рекомендации по использованию препарата ДНК, приведённые в инструкции по применению набора/комплекта реагентов для выделения НК.
- 2. При использовании для выделения ДНК комплектов реагентов ПРОБА-НК, ПРОБА-НК-ПЛЮС, ПРОБА-ГС и ПРОБА-ГС-ПЛЮС (только в случае, если после выделения надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, была перенесена в новые пробирки) необходимо встряхнуть пробирки с препаратом ДНК и отрицательным



контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугировать на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.

- 3. При использовании для выделения ДНК наборов реагентов ПРОБА-МЧ-РАПИД, ПРОБА-МЧ МАКС необходимо, не встряхивая, центрифугировать пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с, затем поместить пробирки в магнитный штатив. В случае если после выделения надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, была перенесена в новые пробирки, следует встряхнуть пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугировать на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 4. Для предотвращения контаминации следует перед внесением ДНК открывать крышки только тех пробирок, в которые будет вноситься данный образец, и закрывать их, перед внесением следующего. В случае использования стрипов следует закрывать крышку стрипа после внесения в него образцов перед началом работы со следующим. Необходимо закрывать пробирки/стрипы плотно. Препараты ДНК и контрольные образцы следует вносить наконечниками с фильтром.
- 7.2.6 Внесите в соответствующие промаркированные пробирки, не повреждая слой парафина, по 5,0 мкл выделенного из образцов препарата ДНК. В пробирки, промаркированные «К-» и «К+», ДНК не вносится.
- 7.2.7 Внесите в пробирку, промаркированную «К-», не повреждая слой парафина, 5,0 мкл отрицательного контрольного образца, прошедшего этап выделения ДНК (см. 7.1).
- 7.2.8 Внесите в пробирку, промаркированную «К+», не повреждая слой парафина, 5,0 мкл положительного контрольного образца.
- 7.2.9 Центрифугируйте все пробирки/стрипы на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с (при использовании для проведения ПЦР детектирующего амплификатора Rotor-Gene Q центрифугирование не обязательно).
- 7.2.10 Установите все пробирки/стрипы в детектирующий амплификатор.
- 7.2.11 Для детектирующих амплификаторов серии ДТ:

Запустите программное обеспечение детектирующего амплификатора. При первом проведении ПЦР загрузите соответствующий тест<sup>1</sup>. Далее и при последующих постановках создайте соответствующий протокол исследования: укажите количество и идентификаторы образцов, в том числе отрицательного и положительного контрольных образцов, отметьте расположение пробирок/стрипов на матрице термоблока в соответствии с их установкой (см. 7.2.10) и проведите ПЦР. При выборе теста должна отображаться программа, приведённая в таблице 4.

7.2.12 Для детектирующих амплификаторов CFX96, Applied Biosystems QuantStudio 5 и Rotor-Gene O:

Проведите ПЦР с учетом объёма реакционной смеси, равного 35 мкл, по программам амплификации, приведённым в таблицах 5, 6, 7 соответственно.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – тест для детектирующих амплификаторов серии ДТ создаётся путём ввода параметров (параметры теста указаны в Приложении А) или предоставляется производителем набора реагентов



Таблица 4 – Программа амплификации для детектирующих амплификаторов «ДТпрайм», «ДТпрайм II» и «ДТлайт» (фасовка S)

№ блока	Температура, °С	мин	С	Число циклов	Режим оптических измерений	Тип блока	
1	80	0	30	1		Umen	
1	94	1	30	1		Цикл	
2	94	0	30	5		Цикл	
2	64	0	15	3	√	цикл	
3	94	0	10	45		Цикл	
3	64	0	15	43	√	цикл	
4	94	0	5	1		Цикл	
5	25 <sup>1</sup>			Хранение		Хранение	
√ – реж	<ul><li>√ - режим оптических измерений</li></ul>						

Таблица 5 – Программа амплификации для детектирующих амплификаторов CFX96 (фасовки S, U)

№ блока (Step)	Температура, °С	Время, мин: сек	Количество циклов (повторов)
1	80	01:00	1
2	94	01:30	1
3	94	00:15	FO
4	64 √	00:20	50

 $<sup>\</sup>sqrt{\ }$  – режим оптических измерений (Plate Read), установить измерение флуоресценции по необходимым каналам детекции (Fam, Hex, Cy5) при 64 °C

Таблица 6 – Программа амплификации для детектирующих амплификаторов Applied Biosystems QuantStudio 5 (фасовки S, U)

Стадия	№ шага	Температура, °С	Время, мин: сек	Количество циклов (повторов)			
Стадия	1	80	01:00	1			
удержания	2	94	01:30	1			
Стадия	1	94	00:20	FO			
ПЦР 2 62 √ 00:20 50							
√ – сбор дан	√ – сбор данных для необходимых флуорофоров (Fam, Vic (Hex), Cy5) включен						

24

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – допускается хранение при температуре 10 °C



Таблица 7 – Программа амплификации для детектирующего амплификатора Rotor-Gene Q (фасовка S)

№ / Cycling	Температура / Temperature	Время / Hold Time	Количество циклов / Cycle Repeats
Cycling 1	80 deg	60 sec	1 time
Cycling 1	94 deg	90 sec	- 1 time
Cycling 2	94 deg	30 sec	Etimos
Cycling 2	62 deg √	15 sec	- 5 times
Cycline 2	94 deg	10 sec	4F himon
Cycling 3	62 deg √	15 sec	- 45 times
,			

 $<sup>\</sup>sqrt{\ }$  – режим оптических измерений установить измерение флуоресценции (Acquiring) по каналам детекции Green, Yellow, Red при 62 °C

### **7.3** Подготовка и проведение ПЦР. Фасовка U, ручное дозирование

#### ВНИМАНИЕ!

- 1. Для амплификации следует использовать одноразовые амплификационные пробирки объёмом 0,2 мл или микропланшеты ПЦР 96 лунок<sup>1</sup>, герметизируемые термоплёнкой. Не рекомендуется использовать стрипованные пробирки в связи с опасностью постамплификационной контаминации.
- 2. При проведении всех последующих действий следует избегать воздействия прямых солнечных лучей на пробирки со смесью для амплификации!
- 7.3.1 Промаркируйте необходимое количество одноразовых амплификационных пробирок объёмом 0,2 мл или микропланшет ПЦР 96 лунок для неизвестных образцов, для отрицательного контрольного образца (K-) и для положительного контрольного образца (K+).

Примечание – Рекомендуется постановка не менее 5 образцов в одном исследовании (3 неизвестных образца, отрицательный и положительный контрольные образцы).

#### Пример:

Необходимо проанализировать 4 неизвестных образца. Для этого нужно промаркировать 4 пробирки/зарезервировать 4 лунки микропланшета для неизвестных образцов, одну пробирку/лунку для «К-» и одну пробирку/лунку

для «К+». Общее количество пробирок/лунок - 6.

7.3.2 Встряхните пробирку со смесью для амплификации на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.

- 7.3.3 Внесите во все промаркированные пробирки/необходимые лунки микропланшета (включая «K-» и «K+») по 6,0 мкл смеси для амплификации.
- 7.3.4 Встряхните пробирки с ПЦР-буфером и полимеразой ТехноТаq MAX на микроцентрифуге-вортексе в течение 3-5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1-3 с.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – для детектирующих амплификаторов «ДТлайт» микропланшеты ПЦР 96 лунок не используются



**ВНИМАНИЕ!** Полимеразу ТехноТаq МАХ необходимо доставать из морозильной камеры непосредственно перед использованием.

- 7.3.5 Приготовьте смесь ПЦР-буфера с полимеразой ТехноТаq МАХ. Для этого смешайте в отдельной одноразовой пробирке:
  - 6,0 x (N+1) мкл ПЦР-буфера,
  - 0,3 x (N+1) мкл полимеразы ТехноТад МАХ,

где N – количество промаркированных пробирок/количество необходимых лунок микропланшета с учётом «K-», «K+».

Пример:

Необходимо проанализировать 4 неизвестных образца, «K-», «K+». Промаркированных пробирок/необходимых лунок микропланшета – 6. Нужно приготовить смесь ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq МАХ для 7 (6+1) пробирок/лунок, т.е. 42 мкл ПЦР-буфера + 2,1 мкл полимеразы ТехноТаq МАХ.

7.3.6 Встряхните пробирку с приготовленной смесью ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq MAX на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.

**ВНИМАНИЕ!** Смесь ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq MAX необходимо готовить непосредственно перед использованием.

7.3.7 Добавьте во все промаркированные пробирки/необходимые лунки микропланшета со смесью для амплификации по 6,0 мкл смеси ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq MAX. Неплотно закройте пробирки.

**ВНИМАНИЕ!** После добавления смеси ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq MAX в пробирки/лунки со смесью для амплификации необходимо в течение двух часов выполнить 7.3.8 – 7.3.14.

7.3.8 Встряхните пробирку с положительным контрольным образцом на микроцентрифугевортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.

## ВНИМАНИЕ!

- 1. Для препарата ДНК и отрицательного контрольного образца перед внесением в пробирки/лунки с реакционной смесью необходимо выполнить рекомендации по использованию препарата ДНК, приведённые в инструкции по применению набора/комплекта реагентов для выделения НК.
- 2. При использовании для выделения ДНК комплектов реагентов ПРОБА-НК, ПРОБА-НК-ПЛЮС, ПРОБА-ГС и ПРОБА-ГС-ПЛЮС (только в случае, если после выделения надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, была перенесена в новые пробирки) необходимо встряхнуть пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугировать на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.



- 3. При использовании для выделения ДНК наборов реагентов ПРОБА-МЧ-РАПИД, ПРОБА-МЧ МАКС необходимо, не встряхивая, центрифугировать пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с, затем поместить пробирки в магнитный штатив. В случае если после выделения надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, была перенесена в новые пробирки, следует встряхнуть пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугировать на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 4. Для предотвращения контаминации следует перед внесением ДНК открывать крышки только тех пробирок, в которые будет вноситься данный образец, и закрывать их перед внесением следующего. Необходимо закрывать пробирки плотно. Препараты ДНК и контрольные образцы следует вносить наконечниками с фильтром.
- 7.3.9 Внесите в соответствующие промаркированные пробирки/необходимые лунки микропланшета по 6,0 мкл выделенного из образцов препарата ДНК. В пробирки/лунки, промаркированные «К-» и «К+», ДНК не вносится.
- 7.3.10 Внесите в пробирку/лунку, промаркированную «K-», 6,0 мкл отрицательного контрольного образца, прошедшего этап выделения ДНК (см. 7.1).
- 7.3.11 Внесите в пробирку/лунку, промаркированную «K+», 6,0 мкл положительного контрольного образца.
- 7.3.12 В случае использования микропланшетов ПЦР 96 лунок:
- 7.3.12.1 Поместите аккуратно, не встряхивая, микропланшет ПЦР в подложку устройства для запечатывания планшетов ДТпак.
- 7.3.12.2 Проведите запечатывание микропланшета ПЦР полимерной термоплёнкой согласно руководству по эксплуатации прибора ДТпак.
- 7.3.12.3 Центрифугируйте микропланшет ПЦР при RCF(g) 100 в течение 30 с.
- 7.3.13 В случае использования пробирок: Центрифугируйте все пробирки на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с.
- 7.3.14 Установите все пробирки/микропланшет ПЦР в блок детектирующего амплификатора и проведите ПЦР (7.3.15, 7.3.16).
- 7.3.15 Для детектирующих амплификаторов серии ДТ:

  Запустите программное обеспечение детектирующего амплификатора. При первом проведении ПЦР загрузите соответствующий тест<sup>1</sup>. Далее и при последующих постановках создайте соответствующий протокол исследования: укажите количество и идентификаторы образцов, в том числе отрицательного и положительного контрольных образцов, отметьте расположение образцов на матрице термоблока в соответствии с их установкой (см. 7.3.14) и проведите ПЦР.

При выборе теста должна отображаться программа, приведённая в таблице 8.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – тест для детектирующих амплификаторов серии ДТ создаётся путём ввода параметров (параметры теста указаны в Приложении Б) или предоставляется производителем набора реагентов



7.3.16 Для детектирующих амплификаторов CFX96 и Applied Biosystems QuantStudio 5: Проведите ПЦР с учетом объёма реакционной смеси, равного 18 мкл, по программам амплификации, приведённым в таблицах 5, 6 соответственно.

Таблица 8 – Программа амплификации для детектирующих амплификаторов «ДТпрайм», «ДТпрайм II» и «ДТлайт» (фасовка U)

№ блока	Температура, °С	мин	С	Число циклов	Режим оптических измерений	Тип блока		
-1	80	0	5	1.5		Ularen		
1	94	0	5	15		Цикл		
2	94	5	00	1		Цикл		
3	94	0	30	5		Цикл		
3	64	0	15	3	√	цикл		
4	94	0	10	45		Цикл		
4	64	0	15	43	√	цикл		
5	94	0	5	1		Цикл		
6	25¹			Хранение		Хранение		
√ – реж	√ – режим оптических измерений							

**7.4** Подготовка и проведение ПЦР. Фасовка U, с использованием дозирующего устройства ДТстрим (только для детектирующих амплификаторов «ДТпрайм», «ДТпрайм II» в модификациях «ДТпрайм \*X\*», «ДТпрайм II \*X\*»)

#### ВНИМАНИЕ!

- 1. Для амплификации следует использовать микропланшеты ПЦР 384 лунки, герметизируемые термоплёнкой.
- 2. При проведении всех последующих действий следует избегать воздействия прямых солнечных лучей на пробирки со смесью для амплификации!

Примечание – Рекомендуется постановка не менее 5 образцов в одном исследовании (3 неизвестных образца, отрицательный и положительный контрольные образцы).

- 7.4.1 Встряхните пробирку со смесью для амплификации на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 7.4.2 Встряхните пробирки с ПЦР-буфером и полимеразой ТехноТаq MAX на микроцентрифуге-вортексе в течение  $3-5\,\mathrm{c}$  и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение  $1-3\,\mathrm{c}$ .

**ВНИМАНИЕ!** Полимеразу ТехноТаq МАХ необходимо доставать из морозильной камеры непосредственно перед использованием.

28

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – допускается хранение при температуре 10 °C



- 7.4.3 Следуя указаниям ПО дозирующего устройства ДТстрим, приготовьте в отдельной одноразовой пробирке смесь ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq MAX.
- 7.4.4 Встряхните пробирку с приготовленной смесью ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq MAX на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 7.4.5 Встряхните пробирку с положительным контрольным образцом на микроцентрифугевортексе в течение 3-5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1-3 с.

#### ВНИМАНИЕ!

- 1. Перед проведением дозирования для препарата ДНК и отрицательного контрольного образца необходимо выполнить рекомендации по использованию препарата ДНК, приведённые в инструкции по применению набора/комплекта реагентов для выделения НК.
- 2. При использовании для выделения ДНК комплектов реагентов ПРОБА-НК, ПРОБА-НК-ПЛЮС, ПРОБА-ГС и ПРОБА-ГС-ПЛЮС (только в случае, если после выделения надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, была перенесена в новые пробирки) необходимо встряхнуть пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугировать на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 3. При использовании для выделения ДНК наборов реагентов ПРОБА-МЧ-РАПИД, ПРОБА-МЧ МАКС необходимо, не встряхивая, центрифугировать пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с, затем поместить пробирки в магнитный штатив. В случае если после выделения надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, была перенесена в новые пробирки, следует встряхнуть пробирки с препаратом ДНК и отрицательным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугировать на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 7.4.6 Установите пробирки со смесью для амплификации, со смесью ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТаq МАХ, пробирки или глубоколуночные планшеты с препаратами ДНК, отрицательным контрольным образцом и положительным контрольным образцом, а также микропланшет ПЦР на рабочий стол ДТстрим и проведите дозирование компонентов согласно руководству по эксплуатации.
- 7.4.7 Поместите аккуратно, не встряхивая микропланшет ПЦР в подложку устройства для запечатывания планшетов ДТпак после завершения программы на дозирующем устройстве ДТстрим.
- 7.4.8 Проведите запечатывание микропланшета ПЦР полимерной термоплёнкой согласно руководству по эксплуатации прибора ДТпак.
- 7.4.9 Центрифугируйте микропланшет ПЦР при RCF(g) 100 в течение 30 с.
- 7.4.10 Установите микропланшет ПЦР в блок детектирующего амплификатора.



7.4.11 Запустите программное обеспечение детектирующего амплификатора. При первом проведении ПЦР загрузите соответствующий тест<sup>1</sup>. Далее и при последующих постановках создайте соответствующий протокол исследования: укажите количество и идентификаторы образцов, в том числе отрицательного и положительного контрольных образцов, отметьте расположение образцов на матрице термоблока в соответствии с их установкой (см. 7.4.10) и проведите ПЦР. При выборе теста должна отображаться программа, приведённая в таблице 8.

#### 8 РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ АМПЛИФИКАЦИИ

Регистрация сигнала флуоресценции проводится детектирующим амплификатором автоматически во время амплификации.

# 9 УЧЁТ И ИНТЕРПРЕТАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ

- **9.1** Учёт результатов амплификации осуществляется автоматически с помощью программного обеспечения, поставляемого с детектирующим амплификатором.
- **9.2** При использовании детектирующих амплификаторов CFX96 следует использовать регрессионный тип анализа (Cq Determination Mode: Regression), во вкладке «Baseline Setting» необходимо выбрать «Baseline Subtracted Curve Fit».
- **9.3** Интерпретация результатов проводится в соответствии с таблицей 9. Результаты постановки валидны, если выполняются условия интерпретации результатов, полученных для контрольных образцов.

Таблица 9 - Интерпретация результатов ПЦР

	Канал детекции						
Fam/Green,	Hex/Yellow/Vic,	Cy5/Red,	Интерпретация результата				
Cp/Cq/Ct	Cp/Cq/Ct	Cp/Cq/Ct					
	Неизвестные образцы						
Указан	Не учитывается	Не указан	Обнаружена ДНК				
J Kasan	пе учитывается	пе указан	Herpes simplex virus 2 (HSV2)				
Не указан	Не учитывается	Указан	Обнаружена ДНК				
не указан	не учитывается	y kasan	Herpes simplex virus 1 (HSV1)				
Не указан	Указан	Не указан	Не обнаружена ДНК				
не указан	y kasan	не указан	выявляемых микроорганизмов				
Не указан	Не указан	Не указан	Недостоверный результат				
	Отрицател	ьный контрольны	й образец				
He wasser	Указан	He verseu	Отрицательный результат				
Не указан	Указан	Не указан	Результаты постановки валидны				
Положительный контрольный образец							
Указан	Указан	Указан	Положительный результат				
<b>у</b> казан	Указан	<b>У</b> каЗан	Результаты постановки валидны				

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – тест для детектирующих амплификаторов серии ДТ создаётся путём ввода параметров (параметры теста указаны в Приложении Б) или предоставляется производителем набора реагентов



- **9.4** Недостоверный результат может быть связан с присутствием ингибиторов в препарате ДНК, полученном из биологического материала; неверным выполнением протокола анализа; несоблюдением температурного режима амплификации и др. В этом случае требуется повторное проведение ПЦР с имеющимся препаратом ДНК, либо повторное выделение ДНК и постановка ПЦР для этого образца, либо повторное взятие биологического материала у пациента (выполняется последовательно).
- **9.5** Если для биологического образца получены значения Cp/Cq/Ct менее 24 по каналам детекции Fam/Green или Cy5/Red, то это свидетельствует о высокой первоначальной концентрации ДНК соответствующего микроорганизма. В данном случае возможно получение ложноотрицательного результата для микроорганизма, ДНК которого присутствует в низкой концентрации. Для исключения ложноотрицательных результатов рекомендуется повторно провести ПЦР выделенного препарата ДНК с использованием Набора реагентов для выявления ДНК вируса простого герпеса человека 1, 2 типов (HSV 1, 2) методом полимеразной цепной реакции (ВПГ-ГЕН), ООО «ДНК-Технология TC», Россия, РУ  $\mathbb{N}^\circ$  ФСР 2008/03946.
- **9.6** При получении положительного результата для отрицательного контрольного образца результаты всей постановочной серии считают недостоверными. В этом случае необходимо проведение специальных мероприятий для выявления и устранения возможной контаминации.
- **9.7** При получении отрицательного результата для положительного контрольного образца результаты всей постановочной серии считают недостоверными. В этом случае требуется повторная постановка амплификации всей партии образцов.



# 10 ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ И ЭКСПЛУАТАЦИЯ

#### **10.1** Транспортирование

10.1.1 Транспортирование набора реагентов осуществляют в термоконтейнерах с хладоэлементами всеми видами крытого транспорта при температуре внутри термоконтейнера, соответствующей условиям хранения компонентов, входящих в состав набора реагентов.

#### 10.1.2 Фасовка S

Допускается транспортирование набора реагентов в термоконтейнерах с хладоэлементами всеми видами крытого транспорта при температуре внутри термоконтейнера от 2 °C до 25 °C не более 5 суток.

#### 10.1.3 Фасовка U

- 10.1.3.1 Допускается транспортирование набора реагентов, за исключением полимеразы ТехноТаq МАХ, в термоконтейнерах с хладоэлементами всеми видами крытого транспорта при температуре внутри термоконтейнера от 2 °C до 25 °C не более 5 суток.
- 10.1.3.2 Допускается транспортирование полимеразы ТехноТаq MAX в термоконтейнерах с хладоэлементами всеми видами крытого транспорта при температуре внутри термоконтейнера до 25 °C не более 5 суток.
- 10.1.4 Наборы реагентов, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

# **10.2** Хранение

#### 10.2.1 Фасовка S

Все компоненты набора реагентов следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре от 2 °C до 8 °C в течение всего срока годности набора реагентов. Смесь для амплификации, запечатанную парафином, следует хранить в защищённом от света месте.

#### 10.2.2 Фасовка U

- 10.2.2.1 Все компоненты набора реагентов, за исключением полимеразы ТехноТаq МАХ, следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре от 2 °C до 8 °C в течение всего срока годности набора реагентов. Смесь для амплификации следует хранить в защищённом от света месте.
- 10.2.2.2 Полимеразу ТехноТаq MAX следует хранить в морозильной камере при температуре от минус 22 °C до минус 18 °C в течение всего срока годности набора реагентов.
- 10.2.3 Наборы реагентов, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат.



- 10.3 Указания по эксплуатации
- 10.3.1 Набор реагентов должен применяться согласно действующей версии утвержденной инструкции по применению.
- 10.3.2 Для получения достоверных результатов необходимо строгое соблюдение инструкции по применению набора реагентов.
- 10.3.3 После вскрытия упаковки компоненты набора реагентов следует хранить при следующих условиях:
  - все компоненты набора реагентов, за исключением полимеразы ТехноТаq МАХ,
     следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре
     от 2 °C до 8 °C в течение всего срока годности набора реагентов;
  - смесь для амплификации и смесь для амплификации, запечатанную парафином, следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре от 2 °C до 8 °C в защищённом от света месте в течение всего срока годности набора реагентов;
  - полимеразу ТехноТаq MAX (фасовка U) следует хранить в морозильной камере при температуре от минус 22 °C до минус 18 °C в течение всего срока годности набора реагентов.
- 10.3.4 Наборы реагентов с истекшим сроком годности применению не подлежат.

#### 11 УКАЗАНИЯ ПО УТИЛИЗАЦИИ

- **11.1** При использовании набора реагентов в клинико-диагностической лаборатории образуются отходы класса В, которые утилизируются в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21 и МУ 1.3.2569-09.
- **11.2** Наборы реагентов, пришедшие в непригодность, в том числе в связи с истечением срока годности, повреждением упаковки, подлежат утилизации в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.3684-21.

#### 12 ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

- **12.1** Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие набора реагентов требованиям технических условий при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации, установленных техническими условиями.
- **12.2** Срок годности набора реагентов 12 месяцев при соблюдении всех условий транспортирования, хранения и эксплуатации.

#### 13 РЕМОНТ И ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

Набор реагентов предназначен для однократного применения и не подлежит техническому обслуживанию и текущему ремонту.



#### СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ПРИ МАРКИРОВКЕ НАБОРА РЕАГЕНТОВ 14

IVD	Медицинское изделие для диагностики <i>in vitro</i>
1	Температурный диапазон
Σ	Содержимого достаточно для проведения <n> тестов</n>
$\square$	Использовать до
LOT	Код партии (серии)
M	Дата изготовления
[]i	Обратитесь к инструкции по применению или к инструкции по применению в электронном виде
REF	Номер по каталогу
***	Изготовитель
**	Не допускать воздействия солнечного света
NON	Нестерильно



# 15 ПЕРЕЧЕНЬ ПРИМЕНЯЕМЫХ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ

ГОСТ ISO 14971-2021 Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям

ГОСТ 15.309-98 Система разработки и постановки продукции на производство. Испытания и приемка выпускаемой продукции. Основные положения

ГОСТ Р 2.105-2019 Единая система конструкторской документации (ЕСКД). Общие требования к текстовым документам

ГОСТ Р 15.013-2016 Система разработки и постановки продукции на производство (СРПП). Медицинские изделия

ГОСТ Р 51088-2013 Медицинские изделия для диагностики ин витро. Реагенты, наборы реагентов, тест-системы, контрольные материалы, питательные среды. Требования к изделиям и поддерживающей документации

ГОСТ Р 51352-2013 Медицинские изделия для диагностики ин витро. Методы испытаний ГОСТ Р ИСО 15190-2023 Лаборатории медицинские. Требования безопасности

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2023 Изделия медицинские. Символы, применяемые для передачи информации, предоставляемой изготовителем. Часть 1. Основные требования

ГОСТ Р ИСО 18113-1-2024 Медицинские изделия для диагностики in vitro. Информация, предоставленная изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования

ГОСТ Р ИСО 18113-2-2024 Медицинские изделия для диагностики in vitro. Информация, предоставленная изготовителем (маркировка). Часть 2. Реагенты для диагностики in vitro для профессионального использования

ГОСТ Р ИСО 23640-2015 Изделия медицинские для диагностики in vitro. Оценка стабильности реагентов для диагностики in vitro

ГОСТ Р 53022.3-2008 Требования к качеству клинических лабораторных исследований, Ч.З. Правила оценки клинической информативности лабораторных тестов.

Примечание – Указанные выше стандарты были действующими на момент утверждения инструкции по применению. В дальнейшем, при пользовании документом, целесообразно проверить действие ссылочных нормативных документов на текущий момент. Если ссылочный документ заменён или изменён, то при применении настоящего документа следует пользоваться заменённым (изменённым) документом.



# 16 АДРЕС ДЛЯ ОБРАЩЕНИЯ

Производство наборов реагентов имеет сертифицированную систему менеджмента качества и соответствует требованиям стандарта систем менеджмента качества ISO 9001 в области разработки, производства и продажи IVD реагентов и приборов для молекулярногенетической диагностики, и другого лабораторного применения и ISO 13485 в области разработки, производства и продажи IVD реагентов и приборов для медицинской молекулярно-генетической диагностики.

**Производитель:** Общество с ограниченной ответственностью «ДНК-Технология ТС» (ООО «ДНК-Технология ТС»), Россия.

Адрес производителя: 117246, Россия, г. Москва, проезд Научный, д. 20, строение 4.

#### Место производства:

- ООО «ДНК-Технология ТС», 117246, Россия, г. Москва, проезд Научный, д. 20, строение 4.
- ООО «НПО ДНК-Технология»,142281, Россия, Московская область, г.о. Серпухов, г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 3.

По вопросам, касающимся качества набора реагентов, следует обращаться в службу клиентской поддержки.

Служба клиентской поддержки:

8-800-200-75-15 (для России, звонок бесплатный),

+7 (495) 640-16-93 (для стран СНГ и зарубежья, звонок платный).

E-mail: hotline@dna-technology.ru

www.dna-technology.ru



# Приложение А

# Параметры теста, которые необходимо внести в программное обеспечение детектирующих амплификаторов «ДТпрайм», «ДТпрайм II» и «ДТлайт» при использовании набора реагентов HSV1/HSV2 Комплекс в фасовке S

- 1) Количество пробирок в тесте 1;
- 2) Объём реакционной смеси 35 мкл;
- 3) В окне «Программа амплификации» ввести следующие параметры:

№ блока	Температура, °C	мин	C	Число циклов	Режим оптических измерений	Тип блока
1	80	0	30	1		Huica
1	94	1	30	1		Цикл
2	94	0	30	5		Цикл
2	64	0	15	3	√	цикл
3	94	0	10	45		Цикл
3	64	0	15	45	√	цикл
4	94	0	5	1		Цикл
5	25 <sup>1</sup>			Хранение		Хранение
√ – режи	м оптических измере	ний				

# 4) Внести следующие параметры каналов детекции:

Fam	Hex	Rox	Cy5	Cy5.5
Herpes simplex virus 2 (HSV2)	ВК	-	Herpes simplex virus 1 (HSV1)	-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – допускается хранение при температуре 10 °C



# Приложение Б

# Параметры теста, которые необходимо внести в программное обеспечение детектирующих амплификаторов «ДТпрайм», «ДТпрайм II» и «ДТлайт» при использовании набора реагентов HSV1/HSV2 Комплекс в фасовке U

- 1) Количество пробирок в тесте 1;
- 2) Объём реакционной смеси 18 мкл;
- 3) В окне «Программа амплификации» ввести следующие параметры:

№ блока	Температура, °C	мин	С	Число циклов	Режим оптических измерений	Тип блока	
1	80	0	5	15		Цикл	
1	94	0	5	13		цикл	
2	94	5	00	1		Цикл	
3	94	0	30	5		Umen	
3	64	0	15	3	<b>√</b>	Цикл	
4	94	0	10	45		Umen	
4	64	0	15	45	√	Цикл	
5	94	0	5	1		Цикл	
6	25 <sup>1</sup>			Хранение		Хранение	
√ - режи	√ – режим оптических измерений						

# 4) Внести следующие параметры каналов детекции:

Fam	Hex	Rox	Cy5	Cy5.5
Herpes			Herpes	
simplex virus 2	ВК	_	simplex virus 1	-
(HSV2)			(HSV1)	

Номер 1215

2025-10-16

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> – допускается хранение при температуре 10 °C