



Регистрационный номер
Г004-00110-00/04202384 от 23.01.2026



В данном вкладыше приведена информация для набора реагентов БакСкрин Пневмо 2 в фасовке S.
Перед началом работы изучите инструкцию.

Набор реагентов для выявления ДНК *Streptococcus pneumoniae*, *Chlamydomphila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* и *Haemophilus influenzae* методом ПЦР в режиме реального времени

БакСкрин Пневмо 2

REF R1-P459-23/9 (Фасовка S, пробирки)
R1-P459-S3/9 (Фасовка S, стрипы)

Информация о наборе реагентов

Назначение:

Набор реагентов предназначен для выявления ДНК бактерий *Streptococcus pneumoniae*, *Chlamydomphila pneumoniae*, *Mycoplasma pneumoniae* и *Haemophilus influenzae* в биологическом материале человека (мазок из носоглотки, ротоглотки, бронхоальвеолярный лаваж, эндотрахеальный, назофарингеальный аспират, мокрота, плевральная жидкость) методом полимеразной цепной реакции в режиме реального времени.

Выделение ДНК¹:

Рекомендуются наборы/комплекты реагентов для выделения ДНК ПРОБА-НК, ПРОБА-НК-ПЛИУС, ПРОБА-РАПИД, ПРОБА-ОПТИМА, ПРОБА-МЧ-РАПИД II (ООО «ДНК-Технология ТС»).

Специализированное оборудование:

Детектирующие амплификаторы планшетного с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме реального времени, зарегистрированные в установленном порядке в РФ, например, детектирующие амплификаторы «ДТпрайм»², «ДТпрайм II»¹ и «ДТлайт»³ (ООО «НПО ДНК-Технология»), СFX96 (Био-Рад Лабораториес, Инк). Дополнительно, для автоматизированного дозирования (только для фасовки S, стрипы): Устройство дозирующее ДТстрим 12М1 или ДТстрим 15М1 (ООО «НПО ДНК-Технология»).

Количество анализируемых образцов:

96 определений (не более 24 постановок), включая анализ неизвестных образцов, отрицательных контрольных образцов, положительных контрольных образцов.

Состав набора реагентов:

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 или 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 ⁴	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка	130 мкл
Крышки для стрипов ⁵		12 шт.	

Т а б л и ц а 1 – Каналы детекции продуктов амплификации

Fam	Hex	Rox	Cy5	Cy5.5
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	БК	<i>Haemophilus influenzae</i>	<i>Chlamydomphila pneumoniae</i>	<i>Mycoplasma pneumoniae</i>

¹ – возможность использования набора/комплекта реагентов для выделения ДНК определяется видом биологического материала

² – модификация 5M*

³ – модификация 5S*

⁴ – на этикетке компонента для всех фасовок «Положительный контрольный образец» указывается как «К+»

⁵ – входят в состав набора реагентов при расфасовке смеси для амплификации, запечатанной парафином, в стрипы

Проведение анализа

1 Подготовка и проведение полимеразной цепной реакции

ВНИМАНИЕ!

1. При проведении всех последующих действий следует избегать воздействия прямых солнечных лучей на пробирку 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.

- 1.1** Промаркируйте по одной пробирке/стрипованной пробирке со смесью для амплификации, запечатанной парафином, для каждого неизвестного образца, для отрицательного контрольного образца (К-) и для положительного контрольного образца (К+).

ВНИМАНИЕ! Количество реагентов рассчитано не более чем на 24 постановки при условии переменного 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 «К-» и одну пробирку для «К+». Общее количество пробирок – 6.

- 1.2** Встряхните пробирку с раствором Таq-полимеразы на микроцентрифуге-вортексе в течение 3–5 с и центрифугируйте на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.
- 1.3** Добавьте во все промаркированные пробирки, не повреждая слой парафина, по 10 мкл раствора Таq-полимеразы.
- 1.4** Добавьте в каждую пробирку по одной капле (около 20 мкл) минерального масла. Неплотно прикройте пробирки/стрипы крышками.
- 1.5** Встряхните пробирку с положительным контрольным образцом на микроцентрифуге-вортексе 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 пробирку с реакционной смесью необходимо выполнить рекомендации по использованию препарата ДНК, приведённые в инструкции по применению набора реагентов для выделения ДНК.
2. При использовании для выделения ДНК комплектов реагентов ПРОБА-НК и ПРОБА-НК-ПЛЮС необходимо встряхнуть пробирку 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. 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.

- 1.6** Внесите в соответствующие промаркированные пробирки, не повреждая слой парафина, по 5,0 мкл выделенного из образцов препарата ДНК. В пробирки, промаркированные «К-», «К+», ДНК не вносится.
- 1.7** Внесите в пробирку, промаркированную «К-», не повреждая слой парафина, 5,0 мкл отрицательного контрольного образца, прошедшего этап выделения ДНК.
- 1.8** Внесите в пробирку, промаркированную «К+», не повреждая слой парафина, 5,0 мкл положительного контрольного образца.
- 1.9** Центрифугируйте все пробирки/стрипы на микроцентрифуге-вортексе в течение 1–3 с.

- 1.10** Установите все пробирки/стрипы в детектирующий амплификатор.

- 1.11** Для детектирующих амплификаторов серии ДТ:

Запустите программное обеспечение детектирующего амплификатора. При первом проведении ПЦР загрузите соответствующий тест¹. 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. 1.10) и проведите ПЦР. При выборе теста должна отображаться программа, приведённая в таблице 2.

- 1.12** Для детектирующего амплификатора CFX96:

Проведите ПЦР с учетом объема реакционной смеси, равного 35 мкл, по программе амплификации, приведённой в таблице 3 соответственно.

¹ – тест для детектирующих амплификаторов серии ДТ создаётся путём ввода параметров (параметры теста указаны в Приложении А инструкции по применению) или предоставляется производителем набора реагентов

Таблица 2 – Программа амплификации для детектирующих амплификаторов «ДТпрайм», «ДТпрайм II» и «ДТлайт»

№ блока	Температура, °C	мин	с	Число циклов	Режим оптических измерений	Тип блока
1	80	0	30	1		Цикл
	94	1	30			
2	94	0	30	5		Цикл
	64	0	15		√	
3	94	0	10	45		Цикл
	64	0	15		√	
4	94	0	5	1		Цикл
5	25 ¹	Хранение		Хранение

√ – режим оптических измерений

Примечание – При совместных постановках с наборами реагентов для выявления нуклеиновых кислот возбудителей острых респираторных вирусных инфекций человека методом ОТ-ПЦР производства ООО «ДНК-Технология ТС» допускается использовать программу амплификации, указанную в Приложение Г инструкции по применению.

Таблица 3 – Программа амплификации для детектирующих амплификаторов CFX96

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

√ – режим оптических измерений (Plate Read), установить измерение флуоресценции по необходимым каналам детекции (Fam, Hex, Rox, Cy5, Cy5,5) при 64 °C

2 Регистрация и учёт результатов ПЦР проводятся автоматически программным обеспечением для детектирующих амплификаторов.

При использовании детектирующих амплификаторов CFX96 следует использовать регрессионный тип анализа (Cq Determination Mode: Regression), во вкладке «Baseline Setting» необходимо выбрать «Baseline Subtracted Curve Fit».

Интерпретация результатов проводится в соответствии с таблицей 4. Результаты постановки валидные, если выполняются условия интерпретации результатов, полученных для контрольных образцов.

ВНИМАНИЕ! В случаях микст-инфекции возможно одновременное выявление ДНК двух и более видов микроорганизмов по соответствующим каналам детекции.

Условия транспортирования, хранения и эксплуатации

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.

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.

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.

Срок годности набора реагентов – 12 месяцев при соблюдении всех условий транспортирования, хранения и эксплуатации.

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

¹ – допускается хранение при температуре 10 °C

Таблица 4 – Интерпретация результатов ПЦР

Канал детекции					Интерпретация результата
Fam, Cp/Cq	Hex, Cp/Cq	Rox, Cp/Cq	Cy5, Cp/Cq	Cy5.5, Cp/Cq	
Неизвестные образцы					
< 36	Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	Обнаружена ДНК <i>Streptococcus pneumoniae</i>
≥ 36, но < 40	Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	Низкое содержание ДНК <i>Streptococcus pneumoniae</i> , сомнительный результат*
Не учитывается	Не учитывается	< 36	Не учитывается	Не учитывается	Обнаружена ДНК <i>Haemophilus influenzae</i>
Не учитывается	Не учитывается	≥ 36, но < 40	Не учитывается	Не учитывается	Низкое содержание ДНК <i>Haemophilus influenzae</i> , сомнительный результат*
Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	< 36	Не учитывается	Обнаружена ДНК <i>Chlamydomphila pneumoniae</i>
Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	≥ 36, но < 40	Не учитывается	Низкое содержание ДНК <i>Chlamydomphila pneumoniae</i> , сомнительный результат*
Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	< 36	Обнаружена ДНК <i>Mycoplasma pneumoniae</i>
Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	Не учитывается	≥ 36, но < 40	Низкое содержание ДНК <i>Mycoplasma pneumoniae</i> , сомнительный результат*
Не указан или ≥ 40	Указан	Не указан или ≥ 40	Не указан или ≥ 40	Не указан или ≥ 40	Не обнаружена ДНК выявляемых микроорганизмов
Не указан или ≥ 40	Не указан	Не указан или ≥ 40	Не указан или ≥ 40	Не указан или ≥ 40	Недоверенный результат
Отрицательный контрольный образец					
Не указан или ≥ 39	Указан	Не указан или ≥ 39	Не указан или ≥ 39	Не указан или ≥ 39	Отрицательный результат Результаты постановки валидны
Положительный контрольный образец					
Указан	Не учитывается	Указан	Указан	Указан	Положительный результат Результаты постановки валидны
* – полученный результат указывает на содержание ДНК выявляемого микроорганизма на уровне предела обнаружения, что может быть связано с низкой нагрузкой микроорганизма в неизвестном образце, с перекрёстной контаминацией высококопийными образцами или с ингибированием ПЦР. Результат может быть не подтверждён при повторном исследовании. Следует однократно провести повторное взятие биоматериала и/или повторное выделение ДНК и проведение ПЦР. В случае повторения результата следует выдать итоговое заключение «Обнаружена ДНК ...».					