

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор центра постгеномных технологий Федерального государственного бюджетного учреждения «Центр стратегического планирования и управления медико-биологическими рисками здоровью» Федерального медико-биологического агентства Российской Федерации (ФГБУ «ЦСП» ФМБА России)

Г.А. Шипулин

2023 г.



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

набора реагентов для выявления
генов металло- β -лактамаз группы NDM, генов сериновых
карбапенемаз групп OXA-48-подобных и KPC
методом изотермической амплификации
«АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vasto»



ФГБУ «ЦСП» ФМБА России,
Российская Федерация, 119121,
город Москва, улица Погодинская,
д. 10, стр. 1

IVD

Оглавление

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ	3
НАИМЕНОВАНИЕ	3
НАЗНАЧЕНИЕ	3
СВЕДЕНИЯ ОБ АНАЛИТАХ	5
ПРИНЦИП МЕТОДА	7
СОСТАВ И КОМПЛЕКТНОСТЬ	9
АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	11
ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ	13
МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ	14
ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ	17
ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА	20
ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК	21
ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ	21
ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ	22
ИЗОТЕРМИЧЕСКАЯ АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»	23
А. Подготовка проб для амплификации	23
Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»	24
В. Анализ и интерпретация результатов	25
СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ	29
ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЗГОТОВИТЕЛЯ	30
СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ	31

СПИСОК СОКРАЩЕНИЙ

В настоящей инструкции применяются следующие сокращения и обозначения:

БАЛ	- бронхоальвеолярный лаваж
ВКО	- внутренний контрольный образец
ДНК	- дезоксирибонуклеиновая кислота
МБЛ	- металло-β-лактамазы
НК	- нуклеиновые кислоты
ПКО	- положительный контрольный образец
К-	- отрицательный контроль LAMP
LAMP	- изотермическая петлевая амплификация (loop-mediated amplification)
ОК	- отрицательный контроль экстракции
ОКО	- отрицательный контрольный образец
ПИБ	- потенциально интерферирующие вещества
СОП № 24 ПКО ДНК NDM/ОХА-48/КРС	- стандартный образец предприятия, положительный контрольный образец, содержащий фрагменты генов металло-β-лактамаз группы NDM, генов сериновых карбапенемаз групп ОХА-48-подобных и КРС
РУ	- регистрационное удостоверение
ФГБУ «ЦСП» ФМБА России	- Федеральное государственное бюджетное учреждение «Центр стратегического планирования и управления медико-биологическими рисками здоровью» Федерального медико-биологического агентства Российской Федерации
FRT	- флуоресцентная детекция в режиме «реального времени»
NDM	- фермент - карбапенемаза, металло-β-лактамаза
ОХА-48	- фермент - сериновая карбапенемаза (оксациллиназа 48)
КРС	- фермент - сериновая карбапенемаза (<i>Klebsiella pneumoniae</i> carbapenemase)
СР	- карбапенемазы (бактериальные ферменты, способные гидролизовать карбапенемы и другие бета-лактамы антибиотиков)

НАИМЕНОВАНИЕ

Набор реагентов для выявления генов металло-β-лактамаз группы NDM, генов сериновых карбапенемаз групп ОХА-48-подобных и КРС методом изотермической амплификации «АмплиТест® СР NDM/ ОХА-48/ КРС LAMP Bacto» (далее – набор реагентов «АмплиТест® СР NDM/ ОХА-48/ КРС LAMP Bacto», набор реагентов).

НАЗНАЧЕНИЕ

Набор реагентов предназначен для выявления (качественного определения) генов металло-β-лактамаз группы NDM, генов сериновых карбапенемаз групп ОХА-48-подобных и КРС у

энтеробактерий в бактериальных культурах (положительные гемокультуры, чистые бактериальные культуры или смеси бактериальных культур), полученных при посеве биологического материала человека (крови, мочи, трахеального аспирата, мокроты, БАЛ, раневого отделяемого, ликвора, аспиратов, экссудатов) методом изотермической петлевой амплификации (LAMP) с флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».

Функциональное назначение – вспомогательное средство для диагностики *in vitro*.

Популяционные, демографические аспекты применения медицинского изделия

Выявления генов металло-β-лактамаз группы NDM, сериновых карбапенемаз групп ОХА-48-подобных и КРС у энтеробактерий в бактериальных культурах, полученных при посеве биологического материала, методом LAMP проводится пациентам с клинической симптоматикой инфекций различной локализации (инфекции мочевых путей, инфекции дыхательных путей, интраабдоминальные инфекции и другие), вне зависимости от их половой и возрастной категории, расовой принадлежности.

Область применения

Клиническая лабораторная диагностика (преимущественно нозокомиальных инфекций).

Показания и противопоказания к применению набора реагентов

Набор реагентов используется в клинической лабораторной диагностике для исследования биологического материала, полученного от лиц с клиническими и/или лабораторными признаками инфекций различной локализации, в первую очередь, нозокомиальных инфекций, а также внебольничных инфекций, включая инфекции нижних дыхательных путей, инфекции мочевыводящих путей и интраабдоминальные инфекции.

Противопоказания к применению отсутствуют, за исключением случаев, когда забор материала не может быть осуществлен по медицинским показаниям.

Не использовать набор реагентов, если нарушена внутренняя упаковка или внешний вид реагента не соответствует описанию.

Не использовать набор реагентов, если не соблюдались условия транспортирования и хранения согласно инструкции.

Не использовать набор реагентов по истечении срока годности.

Потенциальные пользователи медицинского изделия

К работе с набором реагентов допускаются только медицинские работники, обученные методам молекулярной диагностики и правилам работы в клиничко-диагностической лаборатории в установленном порядке (СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней»).

СВЕДЕНИЯ ОБ АНАЛИТАХ

Набор реагентов для выявления генов металло- β -лактамаз группы NDM, сериновых карбапенемаз групп OXA-48-подобных и KPC методом изотермической амплификации «АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vacto» используется для выявления в бактериальных культурах, полученных при посеве биологического материала, энтеробактерий или других грамотрицательных бактерий, обладающих генетическими детерминантами резистентности к бета-лактамам антибиотикам, включая карбапенемы (генами карбапенемаз вышеназванных групп). Набор реагентов используется при проведении лабораторной диагностики нозокомиальных и внебольничных инфекций различной локализации, включая интраабдоминальные инфекции, инфекции нижних дыхательных путей и инфекции мочевыводящих путей, вызванных антибиотикорезистентными бактериями.

Проблема роста распространенности резистентных к карбапенемам энтеробактерий среди возбудителей нозокомиальных инфекций представляет в настоящее время наибольшее клиническое значение. Карбапенемы являются ключевыми препаратами в антимикробной терапии тяжелых нозокомиальных и внебольничных инфекций. В сформированном

Всемирной организацией здравоохранения перечне приоритетных антибиотикорезистентных бактерий резистентные к карбапенемам энтеробактерии внесены в группу максимального приоритета.

Продукция карбапенемаз является основным и наиболее эффективным механизмом резистентности к карбапенемам у энтеробактерий. Основными группами карбапенемаз у энтеробактерий являются сериновые карбапенемазы групп ОХА-48 и КРС, и металло- β -лактамазы группы NDM. По данным многоцентрового исследования «МАРАФОН», проведенного в стационарах в различных регионах Российской Федерации, гены карбапенемаз одной (или двух) из этих 3 групп выявляются практически у всех клинических изолятов энтеробактерий, обладающих данным механизмом антибиотикорезистентности, то есть их выявление позволяет эффективно охватывать весь спектр групп карбапенемаз у энтеробактерий. Наиболее распространенной группой карбапенемаз у изолятов энтеробактерий в российских стационарах является группа ОХА-48-подобных, со значительной и нарастающей частотой выявляются карбапенемазы группы NDM и в меньшей степени – группы КРС.

Карбапенемазы группы NDM относятся к классу металло- β -лактамаз (МБЛ), способных гидролизовать карбапенымы большинство других β -лактамов, за исключением монобактамов (азтреонам). МБЛ не ингибируются доступным ингибиторами β -лактамаз, включая как новые ингибиторы - авибактам, так и клавулановую кислоту, сульбактам и тазобактам. Среди антимикробных препаратов только колистин и тигециклин сохраняют эффективность против NDM продуцирующих энтеробактерий, однако часть таких изолятов также устойчива к данным препаратам. Возможно применение комбинированного препарата азтреонам-авибактам при инфекциях, вызванных энтеробактериями, обладающими МБЛ.

Карбапенемазы группы ОХА-48 гидролизуют карбапенымы, способны к эффективному гидролизу амино-, карбокси- и уреидопенициллинов, а также цефалоспоринов узкого спектра действия (таких как цефалотин). Активность карбапенемаз группы ОХА-48 может быть несколько снижена в отношении цефалоспоринов широкого спектра, таких как цефтриаксон,

цефтазидим и цефепим, однако по данным многоцентровых исследований в РФ большинство изолятов, обладающих карбапенемазами этой группы, одновременно обладает БЛРС группы СТХ-М, гидролизующими эти цефалоспорины. Авибактам эффективно ингибирует карбапенемазы группы ОХА-48.

Карбапенемазы группы КРС гидролизуют все цефалоспорины (кроме цефуроксима), азтреонам и карбапенемы, но эффективно ингибируются авибактамом, поэтому цефтазидим-авибактам является активным антимикробным препаратом в отношении изолятов, обладающих карбапенемазами этой группы.

Список литературы:

1. «Диагностика и антимикробная терапия инфекций, вызванных полирезистентными штаммами микроорганизмов». Методические рекомендации Российской некоммерческой общественной организации «Ассоциация анестезиологов-реаниматологов», Межрегиональной общественной организации «Альянс клинических химиотерапевтов и микробиологов», Межрегиональной ассоциации по клинической микробиологии и антимикробной химиотерапии (МАКМАХ), общественной организации «Российский Сепсис Форум» // Вестник анестезиологии и реаниматологии – 2020 – Т. 17, N 1. – С. 52-83.
2. «Диагностика и антимикробная терапия инфекций, вызванных полирезистентными штаммами микроорганизмов». Методические рекомендации (обновление 2022 г.). // «Альянс клинических химиотерапевтов и микробиологов»: официальный сайт. URL: <https://antimicrob.net/1231241-2/> (дата обращения: 21.04.2023).
3. Шайдуллина Э.Р., Эйдельштейн М.В., Склеенова Е.Ю., Сухорукова М.В., Козлов Р.С. Антибиотикорезистентность нозокомиальных карбапенемазопroduцирующих штаммов Enterobacterales в России: результаты эпидемиологического исследования 2014-2016 гг. // Клиническая микробиология и антимикробная химиотерапия – 2018 – Т. 20, N 4. – С. 362-369.
4. Сухорукова М.В., Эйдельштейн М.В., Иванчик Н.В. и др. Антибиотикорезистентность нозокомиальных штаммов Enterobacterales в стационарах России: результаты многоцентрового эпидемиологического исследования «МАРАФОН 2015-2016»// Клиническая микробиология и антимикробная химиотерапия – 2019 – Т. 21, N 2. – С. 147-159.
5. Яковлев С. В., Суворова М.П., Быков А. О. Инфекции, вызванные карбапенеморезистентными энтеробактериями: эпидемиология, клиническое значение и возможности оптимизации антибактериальной терапии// Антибиотики и Химиотерапия – 2020 – Т. 65, N 5-6 - С. 41-69.
6. Bush K., Bradford PA. Epidemiology of β -Lactamase Producing Pathogenes// Clin Microbiol Rev – 2020 – v 33, N 2.

ПРИНЦИП МЕТОДА

Принцип тестирования основывается на определении фрагментов ДНК генов металло- β -лактамаз группы NDM и сериновых карбапенемаз групп ОХА-48-подобных и КРС мето-

дом изотермической петлевой амплификации (LAMP) с флуоресцентной детекцией. Процедура исследования включает в себя два этапа: экстракцию ДНК из образцов биологического материала и изотермическую амплификацию фрагментов выявляемых генов-мишеней с флуоресцентной детекцией с помощью мишень-специфичного флуоресцентно-меченого праймера (для каждой мишени).

Экстракция ДНК из образцов исследуемого материала производится в соответствии с Инструкцией по применению в присутствии внутреннего контрольного образца (ВКО-L AMR). ВКО-L AMR позволяет контролировать все этапы исследования для каждого образца и оценивать влияние потенциальных ингибиторов на результаты исследования.

С полученными на этапе экстракции пробами ДНК проводится изотермическая петлевая амплификация участков ДНК при помощи специфичных к этим участкам наборов праймеров и фермента *Bst* полимеразы AMR. В составе реакционной смеси присутствуют флуоресцентно-меченые праймеры, связанные с олигонуклеотидом с гасителем, которые связываются с комплементарным участком амплифицируемой ДНК-мишени, встраиваются в один из продуктов реакции, после чего при дальнейшей амплификации происходит вытеснение олигонуклеотида с гасителем и нарастание интенсивности флуоресценции от прикрепленного к праймеру флуорофора. Это позволяет регистрировать накопление продукта амплификации путем измерения интенсивности флуоресцентного сигнала. Детекция флуоресцентного сигнала осуществляется непосредственно в ходе реакции LAMP с помощью амплификатора с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

LAMP-тестирование проводится в 2 пробирках. В пробирке № 1 одновременно проводятся 2 реакции LAMP – амплификация фрагмента гена NDM, а также последовательности ДНК ВКО-L AMR (внутреннего контрольного образца), в пробирке № 2 также одновременно проводятся 2 реакции LAMP – амплификация фрагмента гена ОХА-48-подобных и фрагмента гена КРС. Результаты амплификации фрагментов ДНК генов NDM, ОХА-48-подобных, КРС и ДНК ВКО-L AMR регистрируются по 2 различным каналам флуоресцентной детекции:

Таблица 1 – Анализ результатов по каналам для флуорофоров

Наименование LAMP-смеси-FL	Канал для флуорофора	JOE	ROX
NDM	ДНК-мишень - группа генов металло-β-лактамаз	NDM	ДНК ВКО-L AMR
	Область амплификации	фрагмент гена МБЛ группы NDM	искусственно синтезированная последовательность
KPC/ OXA-48	ДНК-мишень - группа генов сериновых карбапенемаз	KPC	OXA-48-подобные
	Область амплификации	фрагмент гена карбапенемазы группы KPC	фрагмент гена карбапенемазы группы OXA-48-подобных

СОСТАВ И КОМПЛЕКТНОСТЬ

Набор реагентов выпускается в 1 форме комплектации и включает комплекты реагентов **«ДНК Аллегро» вариант 100** и **«LAMP-комплект» вариант FRT-96 F**.

Комплект реагентов **«ДНК Аллегро» вариант 100** предназначен для проведения предварительной обработки и экстракции тотальной ДНК из биологического материала экспресс-методом в целях исследования полученных образцов методом амплификации нуклеиновых кислот.

Комплект реагентов **«LAMP-комплект» вариант FRT-96 F** предназначен для проведения изотермической амплификации фрагментов ДНК генов металло-β-лактамаз группы NDM, сериновых карбапенемаз групп OXA-48-подобных и KPC с флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени».

Набор реагентов рассчитан на проведение 96 определений.

Состав

«ДНК Аллегро» вариант 100 – комплект реагентов для проведения предварительной обработки и экстракции ДНК из биологического материала, включает:

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
ТС-Аллегро	Прозрачная бесцветная жидкость	27	1 флакон
ЛР-Аллегро	Прозрачная бесцветная жидкость с белым осадком	0,3	100 пробирок в групповой упаковке

Комплект реагентов рассчитан на выделение ДНК из 100 образцов, включая контроли.

«LAMP-комплект» вариант FRT-96 F – комплект реагентов для изотермической амплификации фрагментов генов металло-β-лактамаз группы NDM, сериновых карбапенемаз групп ОХА-48-подобных и КРС с флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени», включает:

Реагент	Описание	Объем, мл	Количество
Часть 1			
LAMP-смесь-FL NDM	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-розового цвета	0,3	2 пробирки
LAMP-смесь-FL КРС/ ОХА-48	Прозрачная жидкость от бесцветного до светло-розового цвета	0,3	2 пробирки
LAMP-буфер-AMR	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	2 пробирки
<i>Bst</i> полимеразы AMR	Прозрачная бесцветная жидкость	0,12	1 пробирка
К-	Прозрачная бесцветная жидкость	0,2	1 пробирка
Часть 2			
ОКО	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	1 пробирка
ВКО-L AMR	Прозрачная бесцветная жидкость	1,2	2 пробирки
ПКО CP-L	Прозрачная бесцветная жидкость	0,3	1 пробирка

Комплект реагентов рассчитан на проведение 96 реакций амплификации (всего 96 тестов), включая контроли.

Реагенты комплекта упакованы отдельно в соответствии с температурой хранения (см. раздел «Хранение»). Комплект реагентов состоит из 2-х частей:

Часть 1 - температура хранения от минус 24 до минус 16 °С;

Часть 2 - температура хранения от плюс 2 до плюс 8 °С.

Комплектность:

- Набор реагентов «АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vasto»;
- Инструкция по применению;
- Краткое руководство;
- Вкладыш;
- Паспорт качества.

АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Для данного набора реагентов применимы следующие характеристики:

Аналитическая чувствительность (предел обнаружения)

Таблица 2 – Аналитическая чувствительность набора реагентов «АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vasto»

Вид исследуемого материала	Набор реагентов для экстракции ДНК	Комплект для амплификации	Аналитическая чувствительность (предел обнаружения), копий/мл
Бактериальные культуры	«ДНК Аллегро» вариант 100	«LAMP-комплект» вариант FRT-96 F	1×10^5

Данный предел обнаружения достигается при соблюдении правил, указанных в разделах «Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала».

Аналитическая специфичность

Набор реагентов обнаруживает фрагменты ДНК заявленных генов карбапенемаз групп NDM, OXA-48-подобных и KPC.

Аналитическая специфичность набора реагентов доказана при исследовании ДНК штаммов следующих микроорганизмов в концентрации не менее 1×10^6 ГЭ/мл:

Klebsiella pneumoniae ATCC 700603, *Klebsiella oxytoca* ATCC 8724, *Escherichia coli* ATCC 25922, *Pseudomonas aeruginosa* ATCC 9027 (не обладающих генами карбапенемаз групп NDM, OXA-48 и KPC), *Streptococcus pyogenes* ATCC 19615, *Staphylococcus aureus* ATCC 6538, *Enterococcus faecalis* ATCC 29212, а также геномной ДНК человека.

При тестировании образцов ДНК вышеперечисленных микроорганизмов и ДНК человека неспецифических реакций выявлено не было.

Интерферирующие вещества и ограничения по использованию проб исследуемого материала

Для контроля эффективности экстракции ДНК и реакции амплификации в наборе реагентов предусмотрено использование внутреннего контрольного образца (ВКО), который добавляется в каждый биологический образец на этапе экстракции нуклеиновых кислот. По окончании реакции амплификации наличие сигнала, свидетельствующего о накоплении фрагментов ДНК ВКО, говорит о достаточной эффективности экстракции нуклеиновых кислот и отсутствии ингибиторов LAMP.

Непригодными для исследования являются образцы, объем, условия/срок хранения и транспортировки которых не соответствуют требованиям, указанным в разделе «Взятие, транспортирование и хранение исследуемого материала».

Для оценки потенциальной интерференции выбрали эндогенные (гемоглобин, альбумин) и экзогенные (гепарин, триптиказо-соевый бульон) вещества, которые могут присутствовать в заявленном биологическом материале (бактериальные культуры).

Таблица 3 – Потенциально интерферирующие вещества

Клинический материал	Вид ПИВ	Потенциально интерферирующие вещества с концентрацией	Концентрация ПИВ	Наличие интерферирующего эффекта
Бактериальные культуры	Эндогенные вещества	Гемоглобин	5 мг/мл	Не обнаружено
		Альбумин	50 мг/мл	Не обнаружено
	Экзогенные вещества	Гепарин	3000 Ед/л	Не обнаружено
		Триптиказо-соевый бульон	1 % v/v	Не обнаружено

Воспроизводимость

Воспроизводимость исследования была определена для набора реагентов в двух независимых лабораториях, разными операторами, в разные дни, на различных приборах путем тестирования положительных и отрицательных образцов: СОП

№ 24 ПКО ДНК NDM/OXA-48/KPC с концентрацией 1×10^5 копий/мл, реагента ОКО и образцов биологического материала.

Таблица 4 — Воспроизводимость исследования для набора реагентов «АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vasto»

Тип образцов	Внутри постановки (повторяемость)		Между лабораториями		Итого	
	Количество образцов	Совпадение результатов, %	Количество образцов	Совпадение результатов, %	Количество образцов	Совпадение результатов, %
СОП ПКО 1×10^5 копий/мл	6	100	12	100	18	100
Отрицательные	6	100	12	100	18	100

ДИАГНОСТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Диагностические показатели набора реагентов рассчитаны по результатам клинических испытаний, на основании сопоставления результатов тестирования одних и тех же образцов бактериальных культур набором реагентов «АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vasto» и набором реагентов «БакРезиста GLA» (производства «ДНК-технология», РФ, РУ № РЗН 2020/11171).

Результаты исследования диагностических показателей набора реагентов представлены в таблице 5.

Диагностические характеристики набора реагентов представлены в таблице 6.

Таблица 5 – Результаты тестирования образцов биологического материала испытуемым набором реагентов «АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vasto» и набором сравнения

Вид исследуемого материала	Результаты применения набора реагентов	Результаты применения набора сравнения	
		Обнаружены гены карбапенемаз групп NDM и/или OXA-48 и/или KPC (положительные)	Не обнаружены гены карбапенемаз групп NDM и/или OXA-48 и/или KPC (отрицательные)
Бактериальные культуры	Обнаружены гены карбапенемаз групп NDM и/или OXA-48 и/или KPC (положительные)	75	0
	Не обнаружены гены карбапенемаз групп NDM и/или OXA-48 и/или KPC (отрицательные)	0	75

Таблица 6 – Итоговая таблица диагностических характеристик набора реагентов «АмплиТест® CP NDM/ OXA-48/ KPC LAMP Vasto»

Вид исследуемого материала	Диагностическая чувствительность (с доверительной вероятностью 95 %)	Диагностическая специфичность (с доверительной вероятностью 95 %)
Бактериальные культуры	100 % (96,08 - 100 %)	100 % (96,08 - 100 %)

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И СВЕДЕНИЯ ОБ УТИЛИЗАЦИИ

Исследования по выявлению в клиническом материале возбудителей инфекционных болезней, относящихся к III группе патогенности, должно проводиться с соблюдением санитарно-эпидемиологических правил СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней» и 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». Материал для исследований подлежит предварительной обработке в соответствии методическими указаниями МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I–IV групп патогенности». При работе необходимо всегда выполнять следующие требования: рассматривать исходные исследуемые образцы биологического материала как инфекционно-опасные; инактивировать исходные исследуемые образцы биологического материала в соответствии методическими указаниями МУ 1.3.2569-09.

При работе необходимо всегда выполнять следующие требования:

- Исследования проводятся в боксированных помещениях, оборудованных системами приточной и вытяжной вентиляции или боксах микробиологической безопасности II класса.

- Температура в помещениях лаборатории от 20 до 28 °С, относительная влажность от 15 до 75 %.

- Рассматривать исследуемые образцы как инфекционно-опасные, организовывать работу и хранение в соответствии с СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней».

- Убирать и дезинфицировать разлитые образцы, используя дезинфицирующие средства в соответствии с СанПиН 3.3686-21 «Санитарно-эпидемиологические требования по профилактике инфекционных болезней».

- Лабораторный процесс должен быть однонаправленным. Анализ проводится в отдельных помещениях (зонах). Работу следует начинать в Зоне Экстракции, продолжать в Зонах Амплификации и Детекции. Не возвращать образцы, оборудование и реагенты в зону, в которой была проведена предыдущая стадия процесса.

- Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, а также использованные реагенты, упаковку¹, биологический материал, включая материалы, инструменты и предметы, загрязненные биологическим материалом, следует

¹ Неиспользованные реагенты, реагенты с истекшим сроком годности, использованные реагенты, упаковка относятся к классу опасности медицинских отходов Г.

удалять в соответствии с требованиями 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».

ВНИМАНИЕ! При удалении отходов после амплификации (пробирок, содержащих продукты LAMP) недопустимо открывание пробирок и разбрызгивание содержимого, поскольку это может привести к контаминации продуктами LAMP лабораторной зоны, оборудования и реагентов.

- Использовать и менять при каждой операции одноразовые наконечники для автоматических дозаторов с фильтром. Одноразовую пластиковую посуду (пробирки, наконечники) необходимо сбрасывать в специальный контейнер, содержащий дезинфицирующее средство, которое может быть использовано для обеззараживания медицинских отходов.

- Поверхности столов, а также помещения, в которых проводится постановка LAMP, до начала и после завершения работ необходимо подвергать ультрафиолетовому облучению в течение 30 мин.

- Набор реагентов предназначен для одноразового применения для проведения LAMP-исследования указанного количества проб (см. раздел «Состав»).

- Набор реагентов готов к применению согласно данной инструкции. Применять набор реагентов строго по назначению.

- К работе с набором реагентов допускается только персонал, обученный методам молекулярной диагностики и правилам работы в клиничко-диагностической лаборатории в установленном порядке (СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III–IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней»).

- Не использовать набор реагентов, если нарушена внутренняя упаковка или внешний вид реагента не соответствует описанию.

- Не использовать набор реагентов, если не соблюдались условия транспортирования и хранения согласно инструкции.

- Не использовать набор реагентов по истечении срока годности.

- Использовать одноразовые неопудренные перчатки, лабораторные халаты, защищать глаза во время работы с образцами и реагентами. Тщательно вымыть руки по окончании работы. Все операции проводятся только в перчатках для исключения контакта с организмом человека.

- Избегать вдыхания паров, контакта с кожей, глазами и слизистой оболочкой. Вреден при проглатывании. При контакте немедленно промыть пораженное место водой и при необходимости обратиться за медицинской помощью.

- При соблюдении условий транспортировки, эксплуатации и хранения риски взрыва и возгорания отсутствуют.

- Информационное письмо о безопасности набора реагентов доступно по запросу.

Оценка вероятных событий, в результате наступления которых могут произойти отрицательные последствия для организма человека.

При использовании по назначению и соблюдении вышеперечисленных мер предосторожности набор реагентов безопасен.

Специфические воздействия комплекта реагентов на организм человека:

- Канцерогенный эффект отсутствует.
- Мутагенное действие отсутствует.
- Репродуктивная токсичность отсутствует.

ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ МАТЕРИАЛЫ И ОБОРУДОВАНИЕ

Взятие исследуемого материала

1. Одноразовые полипропиленовые плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл или 2,0 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк.»), США, или аналогичные).

Предварительная подготовка исследуемого материала

1. 0,9 % раствор натрия хлорида (стерильный физиологический раствор) или фосфатный буферный раствор (PBS)

(натрия хлорид, 137 мМ; калия хлорид, 2,7 мМ; натрия монофосфат, 10 мМ; калия дифосфат, 2 мМ; рН=7,5±0,2).

2. Одноразовые полипропиленовые завинчивающиеся или плотно закрывающиеся пробирки на 1,5 мл (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).

3. Завинчивающиеся крышки к пробиркам (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк.»), США, или аналогичные).

4. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 100, до 200, до 1000 и до 5000 мкл (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).

5. Штативы для пробирок объемом 1,5 мл и/или 5 мл (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).

6. Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» с максимальной скоростью центрифугирования не менее 12 тыс g (например, Eppendorf Manufacturing Corporation («Эппендорф Мануфэктуринг Корпорэйшн»), Германия, или аналогичная).

7. Вортекс (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).

8. Автоматические дозаторы переменного объема (например, ООО «Биохит», Россия, или аналогичные).

9. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °С.

10. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.

11. Одноразовые пластиковые контейнеры для сброса и инактивации материалов.

Экстракция ДНК из исследуемых образцов

1. Ламинарный бокс (например, «БАВп-01-«Ламинар-С»-1,2», «Ламинарные системы», Россия, класс биологической безопасности II тип А).

2. Термостат для пробирок типа «Эппендорф» от 25 до 100 °С (например, «ТЕРМО 24-15», «Биоком», Россия).

3. Микроцентрифуга для пробирок типа «Эппендорф» до 16 тыс об/мин (например, «Elmi», Латвия, «Hettish», Германия).

4. Вортекс (например, «ТЭТА-2», «Биоком», Россия).

5. Вакуумный отсасыватель медицинский с колбой-ловушкой для удаления надосадочной жидкости (например, «ОМ-1», г. Ульяновск, Россия).

6. Набор электронных или механических дозаторов переменного объема (например, «Ленпипет», Россия).

7. Одноразовые полипропиленовые завинчивающиеся или плотно закрывающиеся микропробирки объемом 1,5 мл (например, «Ахуген», США).

8. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с аэрозольным барьером до 200 и до 1000 мкл (например, «Ахуген», США).

9. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема до 10 и 200 мкл (например, «Ахуген», США).

10. Штативы для микропробирок объемом 1,5 мл (например, «ИнтерЛабСервис», Россия) и наконечников (например, «Ахуген», США).

11. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой не выше минус 16 °С.

12. Отдельный халат и одноразовые перчатки.

13. Емкость с дезинфицирующим раствором.

14. Система для автоматического выделения и очистки нуклеиновых кислот из биологического материала Auto-Pure 96 для диагностики *in vitro* (Allsheng, Китай).

Изотермическая амплификация с флуоресцентной детекцией продуктов амплификации

1. Одноразовые полипропиленовые пробирки:

- завинчивающиеся или плотно закрывающиеся пробирки объемом 1,5 мл (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) для приготовления реакционной смеси.

- тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с выпуклой или плоской оптически прозрачной крышкой или пробирки объемом 0,2 мл в стрипах по 8 шт. с прозрачными крышками (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные) – при использовании прибора планшетного типа;

- тонкостенные пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл с плоской крышкой (например, Ахуген, Inc. («Эксиджен, Инк»),

США, или аналогичные) или пробирки к Rotor-Gene объемом 0,1 мл в стрипах по 4 шт. с крышками (например, QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия, или аналогичные) – при использовании прибора роторного типа.

2. Одноразовые наконечники для дозаторов переменного объема с фильтром до 200 мкл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).

3. Штативы для пробирок объемом 0,2 мл или 0,1 мл (например, Axugen, Inc. («Эксиджен, Инк»), США, или аналогичные).

4. Бокс абактериальной воздушной среды (ПЦР-бокс) (например, «БАВ-ПЦР-«Ламинар-С», ЗАО «Ламинарные системы», Россия, или аналогичный).

5. Вортекс (например, SIA Biosan, Латвия, или аналогичный).

6. Автоматические или механические дозаторы переменного объема (например, ООО «Биохит», Россия, или аналогичные).

7. Программируемый амплификатор с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени», (Rotor-Gene Q (QIAGEN GmbH («Киаген ГмбХ»), Германия), CFX96 (Bio-Rad Laboratories, Inc. («Био-Рад Лабораториз, Инк.»), США), QuantStudio 5 (Thermo Fisher Scientific («Термо Фишер Сайентифик»), США), ДТпрайм («ДНК Технология», Россия).

8. Холодильник от 2 до 8 °С с морозильной камерой от минус 24 до минус 16 °С.

9. Отдельный халат, шапочки, обувь и одноразовые перчатки по МУ 1.3.2569-09.

10. Емкость для сброса наконечников.

ВЗЯТИЕ, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА

Чистая бактериальная культура, гемокультура, смесь бактериальных культур, полученная путем первичного посева клинического материала на жидкую или плотную питательную среду

Допускается хранение бактериального осадка или суспензии бактериальных клеток до проведения исследования:

- при температуре от минус 24 до минус 16 °С – в течение 1 недели;
- при температуре не выше минус 68 °С – длительно.

ПОДГОТОВКА ИССЛЕДУЕМОГО МАТЕРИАЛА К ЭКСТРАКЦИИ ДНК

Перенести от 0,1 до 0,25 мл гемокультуры или посева на жидкую питательную среду в стерильную одноразовую пробирку объемом 1,5 мл (с помощью одноразового шприца).

Центрифугировать 10 мин при 10 000 г (12 тыс об/мин на центрифуге MiniSpin, Eppendorf). Используя вакуумный отсасыватель с колбой-ловушкой, полностью удалить надосадочную жидкость, не захватывая осадок и используя для каждого образца отдельный наконечник без фильтра. Ресуспендировать полученный осадок в **0,25 мл ТС-Аллегро**. Полученную суспензию бактериальных клеток использовать для проведения экстракции ДНК.

Для образцов бактериальных культур, полученных путем посева биологического материала на плотную питательную среду, приготовить суспензию бактериальных клеток. Приготовление суспензии бактериальных клеток проводится в реагенте **ТС-Аллегро**. Для этого внести около 10^7 - 10^9 бактериальных клеток, взятых петлей или стерильным наконечником, в подготовленную пробирку с 0,25 мл реагента ТС-Аллегро. Полученную суспензию использовать для проведения экстракции ДНК. Допускается приготовление суспензии бактериальных клеток в 0,9 % растворе натрия хлорида или в PBS-буфере в объеме 0,25 мл.

Полученные после предварительной обработки образцы можно хранить:

- при температуре не выше минус 16 °С – в течение недели,
- при температуре не выше минус 68 °С – длительно.

ПРОВЕДЕНИЕ ИССЛЕДОВАНИЯ

Исследование состоит из следующих этапов:

- экстракция ДНК из исследуемых образцов,
- изотермическая амплификации ДНК с флуоресцентной детекцией в режиме «реального времени»,

- анализ и интерпретация результатов.

ЭКСТРАКЦИЯ ДНК ИЗ ИССЛЕДУЕМЫХ ОБРАЗЦОВ

ВНИМАНИЕ! При работе с ДНК необходимо использовать только одноразовые пластиковые расходные материалы, имеющие специальную маркировку «DNase-free».

Экстракция ДНК из каждого исследуемого образца проводится в присутствии внутреннего контрольного образца (ВКО-L AMR).

1. Подготовить необходимое количество полипропиленовых пробирок, содержащих **ЛР-Аллегро** (пробирки объемом 1,5 мл с фиксатором крышки типа «Safe Lock»).

2. Осадить капли с крышек пробирок кратким центрифугированием, промаркировать пробирки.

3. Внести в подготовленные пробирки с реагентом **ЛР-Аллегро** по **20 мкл ВКО-L AMR**

4. Используя отдельные наконечники с фильтром внести по **30 мкл** подготовленной суспензии бактериальных клеток в пробирки с реагентом **ЛР-Аллегро**.

5. В пробирку отрицательного контроля (ОК) выделения внести **30 мкл** ОКО.

6. Плотнo закрыть крышки пробирок на 1,5 мл и перемешать содержимое на вортeксе, а затем осадить капли с крышек пробирок кратким центрифугированием.

7. Перенести пробирки на 1,5 мл в предварительно разогретый до температуры **95 °C** термостат и инкубировать в течение **5 минут**.

8. Перенести в штатив прогретые пробирки, а затем тщательно перемешать содержимое пробирок на вортeксе.

9. Центрифугировать пробирки в течение 2 минут при 10 000 g (13 тыс. об/мин на центрифуге «MiniSpin», Eppendorf).

10. Надосадочная жидкость содержит очищенную ДНК.

ВНИМАНИЕ! Не допускать попадания белого осадка из ЛР-Аллегро в пробирки с LAMP смесью. Осадок может ингибировать LAMP.

Очищенная ДНК может храниться при температуре не выше минус 16 °С до 1 месяца и при температуре не выше минус 68 °С – год и более. Допустимо хранение ДНК при температуре 2-8 °С не более 8 часов.

ИЗОТЕРМИЧЕСКАЯ АМПЛИФИКАЦИЯ С ДЕТЕКЦИЕЙ В РЕЖИМЕ «РЕАЛЬНОГО ВРЕМЕНИ»

Выбор пробирок для амплификации зависит от используемого амплификатора с системой детекции в режиме «реального времени».

Для внесения в пробирки реагентов, проб ДНК и контрольных образцов используются одноразовые наконечники с фильтрами.

А. Подготовка проб для амплификации

Общий объем реакционной смеси – 25 мкл, включая объем пробы ДНК – 10 мкл.

1. Рассчитать количество каждого реагента, требующееся для приготовления реакционной смеси. На одну реакцию требуется 5 мкл LAMP-смеси-FL (LAMP-смеси-FL NDM или LAMP-смеси-FL КРС/ ОХА-48), 10 мкл LAMP-буфера-AMR, 0,5 мкл *Bst* полимеразы AMR. Смесь готовить на общее число исследуемых и контрольных образцов (количество контрольных образцов см. в пункте 7) плюс запас на одну реакцию.

ВНИМАНИЕ! Компоненты реакционной смеси следует смешивать непосредственно перед проведением LAMP-исследования.

2. Разморозить пробирки с указанными LAMP-смесями-FL, LAMP-буфером-AMR. Перемешать содержимое всех реагентов LAMP-комплекта, осадить капли на вортексе. Перевертыванием и аккуратным пипетированием перемешать *Bst* полимеразу AMR.

В двух отдельных пробирках подготовить 2 реакционные смеси. Смешать необходимое количество: LAMP-смеси-FL, LAMP-буфера-AMR, *Bst* полимеразы AMR, перемешать аккуратным пипетированием, осадить капли на вортексе.

3. Отобрать необходимое (двукратное) количество пробирок или стрипов для LAMP ДНК исследуемых и контрольных проб.

4. В каждый ряд пробирок внести по одной из двух приготовленных реакционных смесей по **15 мкл** на пробу. Неиспользованные остатки реакционной смеси выбросить.

5. В подготовленные пробирки с различными реакционными смесями внести по **10 мкл проб ДНК**, полученных в результате экстракции из исследуемых образцов.

ВНИМАНИЕ! Содержимое пробирок необходимо тщательно перемешать пипетированием, не допуская появления пузырьков воздуха.

6. Поставить контрольные реакции.

- **положительный контроль LAMP (ПК)** – в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл ПКО CP-L**.

- **отрицательный контроль LAMP (К-)** – в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл К-**.

- **отрицательный контроль экстракции (ОК)** – в пробирку с реакционной смесью внести **10 мкл пробы**, экстрагированной из **ОКО**.

ВНИМАНИЕ! Содержимое пробирок необходимо тщательно перемешать пипетированием, не допуская появления пузырьков воздуха.

ВНИМАНИЕ! Провести LAMP сразу после соединения реакционных смесей и ДНК-проб и контролей.

Б. Проведение амплификации с детекцией в режиме «реального времени»

1. Запрограммировать амплификатор с системой детекции в режиме «реального времени» для выполнения соответствующей программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала.

Таблица 7 – Программа амплификации и детекции флуоресцентного сигнала для приборов роторного² и планшетного³ типа

Цикл	Температура, °С	Время	Детекция флуоресцентного сигнала по каналам для флуорофоров	Количество циклов
1	64	30 сек * / 40 сек **	JOE, ROX ***	50

* для амплификаторов CFX 96 (Bio-Rad) и Rotor-Gene Q (QIAGEN),

** для амплификаторов ДТпрайм (ДНК Технология) и QuantStudio 5 (Thermo Scientific);

для амплификаторов ДТпрайм рекомендуется в конце программы амплификации (после блока циклирования) добавить стадию хранения при температуре 20 °С (для охлаждения блока перед извлечением пробирок).

*** при одновременном проведении амплификации и детекции с использованием других наборов реагентов включается детекция сигнала и по другим используемым для них каналам – для флуорофоров FAM и/или Cy5.

2. Установить пробирки в ячейки реакционного модуля прибора. Рекомендуется перед постановкой в амплификатор планшетного типа осадить капли со стенок пробирок на вортексе.

ВНИМАНИЕ! В случае неполной загрузки приборов планшетного типа рекомендуется дополнительно установить пустые пробирки или стрипы (аналогичные используемым) по краям реакционного модуля амплификатора.

3. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала.

4. По окончании выполнения программы приступить к анализу и интерпретации результатов.

В. Анализ и интерпретация результатов

Анализ полученных данных проводят с помощью программного обеспечения прибора, используемого для проведения LAMP с детекцией в режиме «реального времени». Анализируют кривые накопления флуоресцентного сигнала по 2 каналам (см. табл. 1).

Результаты интерпретируются на основании наличия (или отсутствия) пересечения кривой флуоресценции с установленной на соответствующем уровне пороговой линией, что

² Rotor-Gene Q (QIAGEN).

³ CFX 96 (Bio-Rad), QuantStudio 5 (Thermo Scientific), ДТпрайм (ДНК Технология, Россия).

определяет наличие (или отсутствие) для данной пробы ДНК значения порогового цикла (C_t) в соответствующей графе таблицы результатов.

Принципы интерпретации результатов следующие (см. табл. 8):

Таблица 8 – Принципы интерпретации результатов

Наименование LAMP-смеси-FL	Значение порогового цикла (C_t) по каналу для флуорофора		Результат
	JOE	ROX	
NDM	<u>определено</u> меньше граничного C1	отсутствует или определено	Обнаружен ген карбапенемазы МБЛ группы NDM
	отсутствует или определено больше граничного C2	<u>определено</u> меньше граничного	НЕ обнаружено генов МБЛ группы NDM
	отсутствует или определено больше граничного C2	отсутствует или определено больше граничного	Невалидный*
	<u>определено</u> больше граничного C1, но меньше граничного C2	<u>определено</u> меньше граничного	Сомнительный**
KPC/ OXA-48	<u>определено</u> меньше граничного C1	Отсутствует или определено больше граничного C2	Обнаружен ген карбапенемазы группы KPC
	отсутствует или определено больше граничного C2	<u>определено</u> меньше граничного C1	Обнаружен ген карбапенемазы группы OXA-48-подобных
	<u>определено</u> меньше граничного C1	<u>определено</u> меньше граничного C1	Обнаружены гены карбапенемаз групп KPC и OXA-48-подобных
	отсутствует или определено больше граничного C2	отсутствует или определено больше граничного C2	НЕ обнаружено генов карбапенемаз групп KPC и OXA-48-подобных
	отсутствует значение и получен невалидный результат для реакции с LAMP-смесью-FL NDM		Невалидный*
	<u>определено</u> больше граничного C1, но меньше граничного C2	отсутствует или определено больше граничного	Сомнительный**
	отсутствует или определено больше граничного	<u>определено</u> больше граничного C1, но меньше граничного C2	

*В случае получения **невалидного результата** необходимо провести повторное исследование соответствующего образца, начиная с этапа экстракции ДНК.

В случае получения **сомнительного результата необходимо провести повторное исследование соответствующего образца, начиная с этапа экстракции. В случае повторения аналогичного результата образец считать положительным. При получении отрицательного результата в повторной постановке образец считать отрицательным.

ВНИМАНИЕ! Граничные значения C_t указаны во вкладыше, прилагаемом к набору реагентов.

Результат исследования считается достоверным, если получены правильные результаты для контролей этапов экстракции и амплификации ДНК в соответствии с табл. 9 и вкладышем, прилагаемым к набору реагентов.

Таблица 9 – Результаты для контролей различных этапов исследования

Наименование LAMP-смеси-FL	Контроль	Контролируемый этап исследования	Значение порогового цикла (C_t) по каналу для флуорофора	
			JOE	ROX
NDM	ПК	LAMP	<u>определено</u> меньше граничного	не учитывается
	ОК	экстракция ДНК, LAMP	отсутствует	<u>определено</u> меньше граничного
	К-	LAMP	отсутствует	отсутствует
KPC/ OXA-48	ПК	LAMP	<u>определено</u> меньше граничного	<u>определено</u> меньше граничного
	ОК	экстракция ДНК, LAMP	отсутствует	отсутствует
	К-	LAMP	отсутствует	отсутствует

Возможные ошибки:

1. Для положительного контроля LAMP (ПК) значение по каналу для флуорофора JOE для LAMP-смеси-FL NDM или/и по каналам для флуорофоров JOE или/и ROX для LAMP-смеси-FL KPC/ OXA-48 отсутствует или превышает указанное граничное значение. Необходимо повторить амплификацию для всех образцов (с соответствующей ПЦР-смесью-FL).

2. Для отрицательного контроля LAMP (К-) определено значение порогового цикла (C_t) по одному или нескольким каналам. Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на каком-либо этапе LAMP-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить амплификацию для всех образцов.

3. Для отрицательного контроля экстракции (ОК) определено значение порогового цикла (C_t) по каналу для флуорофора JOE для LAMP-смеси-FL NDM или/и по каналам для флуорофоров JOE или/и ROX для LAMP-смеси-FL KPC/ OXA-48. Вероятна контаминация лаборатории продуктами амплификации или контаминация реагентов, исследуемых образцов на каком-либо этапе LAMP-исследования. Необходимо предпринять меры по выявлению и ликвидации источника контаминации и повторить LAMP-исследование для всех образцов, начиная с этапа экстракции ДНК.

4. Для исследуемого образца определено значение порогового цикла (C_t), при этом на графике флуоресценции отсутствует участок характерного экспоненциального подъема (график представляет собой приблизительно прямую линию). Необходимо проверить правильность выбранного уровня пороговой линии или параметров расчета базовой линии. Если результат получен при правильном уровне пороговой линии (параметрах базовой линии), требуется повторно провести LAMP-исследование для этого образца.

СРОК ГОДНОСТИ. УСЛОВИЯ ТРАНСПОРТИРОВАНИЯ И ХРАНЕНИЯ

Срок годности. 9 месяцев. Набор реагентов с истекшим сроком годности применению не подлежит. Срок годности вскрытых реагентов соответствует сроку годности, указанному на этикетках для невскрытых реагентов.

Транспортирование.

Набор реагентов транспортировать при температуре от 2 до 8 °С не более 5 сут. в термоконтейнерах, содержащих хладоэлементы, всеми видами крытых транспортных средств.

Набор реагентов при получении разукomплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Хранение.

Комплект реагентов «LAMP-комплект» вариант FRT-96 F: Часть 1 в составе реагентов LAMP-смесь-FL NDM, LAMP-смесь-FL KPC/ OXA-48, LAMP-буфер-AMR, *Bst* полимераза AMR, К- хранить в морозильной камере при температуре от минус 24 до минус 16 С. LAMP-смесь-FL NDM и LAMP-смесь-FL KPC/ OXA-48 хранить в защищенном от света месте.

Часть 2 в составе реагентов ОКО, ВКО-L AMR, ПКО CP-L хранить при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С.

Допустимо размораживать и замораживать реагенты не более 3 раз.

Комплект «ДНК Аллегро» вариант 100 хранить при температуре от плюс 2 до плюс 8 °С.

Холодильные и морозильные камеры должны обеспечивать регламентированный температурный режим.

ГАРАНТИЙНЫЕ ОБЯЗАТЕЛЬСТВА ИЗГОТОВИТЕЛЯ

Изготовитель гарантирует соответствие основных параметров и характеристик набора реагентов требованиям, указанным в технической и эксплуатационной документации, в течение указанного срока годности при соблюдении всех условий транспортирования, хранения и применения.

Медицинское изделие техническому обслуживанию и ремонту не подлежит.

Рекламации на качество набора реагентов направлять по адресу 119121, г. Москва, ул. Погодинская, дом 10, стр.1, e-mail: promlab@cspfmbs.ru.

При выявлении побочных действий, не указанных в инструкции по применению набора реагентов, нежелательных реакций при его использовании, фактов и обстоятельств, создающих угрозу жизни и здоровью граждан и медицинских работников при применении и эксплуатации набора реагентов, рекомендуется направить сообщение по адресу, указанному выше, и в уполномоченную государственную регулируемую организацию (в РФ – Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения) в соответствии с действующим законодательством.

Руководитель
производственной лаборатории



Ж.Е.Тарасова

СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ В ПЕЧАТНОЙ ПРОДУКЦИИ



Номер по каталогу



Осторожно!
Обратитесь к инструкции по применению Содержимого достаточно для проведения n-количества тестов



Код партии



Медицинское изделие для диагностики in vitro



Использовать до



Дата изменения



Обратитесь к инструкции по применению



Температурный диапазон



Не допускать воздействия солнечного света



Изготовитель



Дата изготовления



Беречь от влаги