



Набор для выявления
ДНК микроорганизмов
Giardia lamblia

(Общ-3-50/100, на 50/100 реакций)

Дата изменения 27.03.2014

Содержание

Компоненты набора	4
Область применения	4
Гарантия	4
Описание	4
Меры предосторожности	5
Необходимое оборудование	5
Важные замечания	6
Отбор и подготовка материала	6
Выделение ДНК	7
Необходимые контрольные образцы	7
Постановка ПЦР	8
Анализ результатов	9
Хранение и стабильность	12
Служба технической поддержки	12
Дополнение 1	13
Дополнение 2	15

Компоненты набора

Компоненты	количество	
	50 реакций	100 реакций
Микс ПЦР	750 мкл	1500 мкл
S-Тақ полимераза	27 мкл	55 мкл
Положительный контрольный образец (КО+)	180 мкл	360 мкл

Область применения

Набор предназначен для выявления ДНК протиста *Giardia lamblia* (синонимы: *Giardia intestinalis*, *Giardia duodenalis*; возбудитель лямблиоза у человека и животных), выделенной из биологических образцов человека и животных, методом ПЦР в реальном времени. Чувствительность 10^3 геном-эквивалентов на мл пробы. Набор рассчитан на проведение 50/100 реакций, включая контроли. Для применения в ветеринарии.

Гарантия

Фрактал Био гарантирует изготовление всех продуктов согласно описанию в руководстве. Покупатель должен определить соответствие продукта для конкретного его использования. Если продукт не дает заявленного результата по любой причине, за исключением неправильного использования, мы бесплатно произведем замену продукта или вернем покупателю его полную стоимость. Мы сохраняем за собой право изменять или модифицировать любой продукт в целях улучшения его качества и дизайна. Если у Вас возникли вопросы по применению продукта или оценке результата, вы можете обращаться в Службу технической поддержки (см. на обороте).

Описание

Процедура анализа состоит из двух этапов: 1) проведение ПЦР с флуоресцентной детекцией в реальном времени, 2) анализ результатов.

Для детекции и анализа результатов используются два канала, имеющиеся практически во всех амплификаторах для ПЦР в реальном времени:

- 1) Канал **R6G** (аналоги - Joe/Vic/Tet/Hex): макс. поглощения 530 нм, макс. флуоресценции 570 нм; детекция ДНК *Giardia lamblia*
- 2) Канал **FAM** (аналог - **Sybr Green/Green**): макс. поглощения 495 нм, макс. флуоресценции 520 нм; детекция внутреннего контроля (геномная ДНК человека и животных).

Меры предосторожности

При работе с наборами необходимо соблюдать «Правила устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы министерства здравоохранения СССР» (Москва, 1981) и СП 1.3.2322-08, СП 1.3.1285-03.

При приготовлении смесей используйте индивидуальные средства защиты. Компоненты набора не обладают токсическими и другими свойствами, за счёт которых возможно негативное воздействие на человека.

Необходимое оборудование

Организация работы ПЦР-лаборатории должна соответствовать методическому указанию МУ 1.3.2569-09.

Для работы с набором необходимы следующие оборудование и материалы, не входящие в состав набора:

- Амплификатор для ПЦР в реальном времени
- Микроцентрифуга/вортекс
- ПЦР-бокс
- Набор дозаторов, одноканальных с переменным объёмом
- Штативы для наконечников и микропробирок

- Одноразовые наконечники с фильтрами для дозаторов
- Одноразовые полипропиленовые микропробирки объёмом 0,2 -0,5 мл и 1,5-2 мл
- Отдельный халат и одноразовые перчатки
- Ёмкость для сброса использованного расходного материала

Важные замечания

- Приготовление реакционных смесей для ПЦР необходимо проводить в ПЦР-боксе.
- При работе с ДНК необходимо использовать только одноразовые пластиковые расходные материалы, имеющие специальную маркировку “DNase-free”.
- Для приготовления смесей и добавления нуклеиновых кислот используйте только наконечники с фильтрами.
- Работать только в одноразовых перчатках.
- Всё лабораторное оборудование, в том числе дозаторы, лабораторная посуда, а также все рабочие растворы, должны быть строго стационарным.
- Использованный расходный материал должен сбрасываться в специальную ёмкость с дезинфицирующим раствором.

Отбор и подготовка материала

Для исследования используется ДНК, выделенная из фекалий или мазков с прямой кишки человека или животного.

Фекалии собирают в стерильный пластиковый контейнер (5-20 гр). Для выделения ДНК из фекалий готовят 10% суспензию на стерильном физиологическом растворе (тщательно перемешать до образования гомогенной суспензии). Дают отстояться 3-5 мин, чтобы грубая фракция осела. Для выделения ДНК используется надосадочная жидкость.

Мазок отбирается стерильными зондами с ватными тампонами. После забора материала тампон помещается в стерильную одноразовую пробирку с физиологическим раствором (0,5 – 1 мл). Если содержание материала в растворе высокое (раствор

мутный, непрозрачный), то для выделения ДНК достаточно 100 мкл пробы. Если содержание материала низкое (раствор прозрачный), то следует весь объём пробы центрифугировать 5 минут при 10 000 об/мин. Затем осторожно удалить супернатант, оставив над осадком примерно 100 мкл жидкости. Осадок суспендировать в оставшейся жидкости и суспензию использовать для выделения ДНК.

Материал следует хранить не более 10 суток при температуре 2-8 °С, более длительное хранение при температуре не выше -16 °С

Выделение ДНК

Выделение ДНК из образцов клинического материала может проводиться различными методами, например, с помощью наборов на основе силики, наборов с микроцентрифужными колонками, наборов на основе фенол-хлороформной экстракции и т.п. Мы рекомендуем использовать наборы для выделения нуклеиновых кислот из биологического материала “ФБиоНуклео” (Фрактал Био). В основе набора лежит метод выделения ДНК на микроцентрифужных колонках, что позволяет выделять до 10 мкг нуклеиновых кислот. При использовании набора “ФБиоНуклео”, ДНК рекомендуется элюировать в 100 мкл ЕБ буфера.

При выделении ДНК необходимо проводить **отрицательный контроль** – выделение ДНК из воды. Этот же образец следует использовать при постановке ПЦР.

Внутренним контролем является геномная ДНК человека или животного.

Необходимые контрольные образцы

Этап выделения ДНК:

- Отрицательный контрольный образец (выделение ДНК из воды)

Этап постановки ПЦР:

- Отрицательный контрольный образец (вода или продукт выделения ДНК из воды)
- Положительный контрольный образец КО+ (входит в состав набора)

Постановка ПЦР

Отберите необходимое количество микропробирок для ПЦР с учётом контрольных образцов.

1. В отдельной стерильной пробирке (1,5 мл) смешайте входящие в набор Микс ПЦР и S-Тaq полимеразу, в указанных ниже пропорциях:

Компонент	На 1 реакцию (мкл)	На N реакций (мкл)
Микс ПЦР	15	15xN
S-Тaq полимеразы	0,5	0,5xN

Важно! При добавлении S-Тaq полимеразы обязательно погружайте наконечник в раствор и пипетируйте для полного смывания фермента с наконечника пипетки. S-Тaq полимеразу следует убрать на -20°C сразу после добавления.

2. Перемешайте подготовленную смесь на вортексе и осадите капли кратковременным центрифугированием (2-3 сек).

3. После приготовления смеси перенесите по 15 мкл в каждую микропробирку для ПЦР.

4. Внесите в первую микропробирку с ПЦР смесью 10 мкл отрицательного контрольного образца (КО-).

5. В следующие микропробирки добавьте по 10 мкл исследуемых проб.

6. В последнюю микропробирку добавьте 10 мкл положительного контрольного образца (КО+).

Важно! Пробирку с положительным контрольным образцом, входящую в набор, открывайте только после раскапывания и закрытия крышек всех микропробирок с исследуемыми пробами для предотвращения контаминации.

7. Поместите микропробирки в амплификатор и запустите программу амплификации:

Температура	Время (сек)	Кол-во циклов
95°C	180	1
60°C	30	40
95°C	10	

В дополнении 1 находится краткое руководство по постановке ПЦР и анализу результатов при использовании амплификатора iQ5 iCycler (BioRad).

В дополнении 2 находится краткое руководство по постановке ПЦР и анализу результатов при использовании амплификатора Rotor-Gene 6000 (Qiagen)

Анализ результатов

По каналу R6G регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации ДНК *Giardia lamblia*.

По каналу FAM регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продукта амплификации внутреннего контроля.

По таблице 1 проверьте значения C_t контрольных образцов.

Таблица 1. Значения C_t для контрольных образцов.

	Канал FAM	Канал R6G
КО-	> 40	> 40
КО+	< 35	< 35

При соответствии значений контрольных образцов, определите C_t исследуемых проб и определите результат по таблице 2.

Таблица 2. Определение результата исследуемой пробы по значениям C_t при **выделении ДНК из мазков**.

Канал FAM	Канал R6G	Результат
< 35	< 35	ДНК <i>Giardia lamblia</i> обнаружена
< 35	> 40	ДНК <i>Giardia lamblia</i> не обнаружена

Важно! Если для исследуемой пробы по каналу FAM $C_t > 35$ или по каналу R6G $C_t > 35$, то полученный результат не является

достоверным вследствие низкого содержания материала в пробе или контаминации. Следует повторить анализ с этапа выделения ДНК, взяв в несколько раз больше материала.

Таблица 3. Определение результата исследуемой пробы по значениям Ct при **выделении ДНК из фекалий.**

Канал FAM	Канал R6G	Результат
любое значение	< 35	ДНК <i>Giardia lamblia</i> обнаружена
< 40	> 40	ДНК <i>Giardia lamblia</i> не обнаружена

Если для исследуемой пробы по каналу FAM $C_t > 40$, то полученный результат не является достоверным вследствие низкого содержания выделенной ДНК или ингибирования. Следует повторить анализ с этапа выделения ДНК

Определение титра

В случае если ДНК возбудителя не обнаружено, то титр $T=0$.

В случае если ДНК возбудителя обнаружена, то Вы можете рассчитать содержание возбудителей относительно клеток животного по следующей формуле:

$$T = N / M = 2^{(m-n)}$$

Где: T – искомый титр, N – количество возбудителя, M – количество клеток животного, m – Ct, определенное по каналу FAM; n – Ct определенное по каналу R6G.

Полученный значение и есть отношение количества микроорганизмов к клеткам животного. Результат лучше представить в виде простой дроби. Для упрощения перевода результата в простую дробь после того как Вы вычислили $2^{(m-n)}$ полученное значение необходимо округлить до первой значащей цифры. Если полученное значение больше 1, то можно не округлять, а только отбросить знаки после запятой. После чего по таблице 3 определить соотношение.

Также для расчета титров Вы можете использовать программу в разделе Методических материалов на нашем сайте (fractalbio.com).

Таблица 3. Перевод результатов в простые дроби

0,10 = 1/10	0,01 = 1/100	0,001 = 1/1000
0,20 = 1/5	0,02 = 1/50	0,002 = 1/500
0,30 ~ 1/3	0,03 ~ 1/33	0,003 ~ 1/333
0,40 ~ 1/3	0,04 = 1/25	0,004 = 1/250
0,50 = 1/2	0,05 = 1/20	0,005 = 1/200
0,60 ~ 1/2	0,06 ~ 1/17	0,006 ~ 1/165
0,70 ~ 1/1	0,07 ~ 1/15	0,007 ~ 1/143
0,80 ~ 1/1	0,08 ~ 1/13	0,008 = 1/125
0,90 ~ 1/1	0,09 ~ 1/11	0,009 ~ 1/111

Примеры определения титра.

Ст по каналу FAM – 29;

Ст по каналу R6G – 31,6

$$T = 2^{(29-31,6)} = 2^{-2,6} = 0,16 \sim 0,2 = 1/5$$

После округления получаем 0,2, что при записи в виде простой дроби = 1/5. То есть 1 возбудитель на 5 клеток животного.

Ст по каналу FAM – 29;

Ст по каналу R6G – 23,4

$$T = 2^{(29-23,4)} = 2^{5,6} = 48,5 \sim 48/1$$

То есть 48 клеток возбудителя на 1 клетку животного.

Комментарии:

- Определение титра T с точностью в несколько знаков большого смысла не имеет так как эти значения могут варьироваться от того как была взята проба, с какого места и т.д., поэтому можно округлять. Существенное значение имеет порядок T (10/1; 1/1; 1/10; 1/100; 1/1000), который характеризует количество возбудителя по отношению к клеткам животного.

- Когда C_t для ВКО (канал FAM), больше 33, то титры меньше 1/100 определяться не будут. Наиболее оптимальным мы считаем значения C_t для ВКО в районе 26-29.

Хранение и стабильность

Набор может храниться до 12 месяцев без изменения качественных характеристик при температуре -20°C .

Транспортировку набора можно осуществлять всеми видами крытого транспорта. Допускается кратковременное хранение комплекта для постановки ПЦР при $2-15^{\circ}\text{C}$ не более 7 суток.

Набор с истёкшим сроком годности использованию не подлежит.

Служба технической поддержки

В случае появления вопросов обращайтесь в службу технической поддержки: technic@fractalbio.com.

Дополнение 1

Краткое руководство по постановке ПЦР и анализу результатов при использовании амплификатора iQ5 iCycler (BioRad)

При использовании iQ5 iCycler амплификатора необходимо прогреть блок до запуска ПЦР (примерно 10 минут).

Выполняйте пункты 1-7 раздела Постановка ПЦР данной инструкции.

1. Установите микропробирки в термоблок амплификатора и запустите программное обеспечение BioRad iQ5.
2. Отредактируйте настройки плашки в производственном модуле (**Workshop**→**Setup** →**Plate**→выберите файл → **Edit**). Установите:
 - Название эксперимента
 - Флуорофоры – FAM, HEX
 - Объём реакции – 25 мкл
 - Выберите используемый способ герметизации (Seal type) – плёнка (film)/выпуклая крышка (domed cap)/плоская крышка (flat cap)
 - Выберите используемый тип сосуда (Vessel type) – планшеты (plates)/стрипы (strips)/пробирки(tubes)

Важно! Выбранные параметры должны соответствовать калибровочным!

 - Задайте расстановку и характеристику микропробирок с помощью пиктограмм
 - Задайте названия образцам с помощью кнопки **Spreadsheet**

Сохраните созданную конфигурацию планшета нажав кнопку Сохранить и выйти из редактора планшета (**Save & Exit Plate Editing**). Просмотреть созданную конфигурацию можно с помощью кнопки **Plate Summary**.
3. Создайте новый температурный протокол (**Workshop** → **Setup**→ **Protocol**→ **Selected protocol**→ **Create new**) согласно таблице:

Количество циклов	Температура	Время	Детекция флуоресценции по каналам FAM/HEX
1	95 °C	180 сек	нет
40	60 °C	30 сек	да
	95 °C	10 сек	нет

Нажмите **Save & Exit Protocol Editing** (Сохранить и выйти из редактора протокола).

4. Нажмите кнопку **Run**, в открывшемся окне установите способ определения фона ячеек – постоянные факторы лунок (Persistent well factors)
5. Запустите программу с помощью кнопки **Begin Run**. После запуска ПЦР откроется окно Просмотр эксперимента (Monitor run), в котором можно следить за ходом ПЦР в реальном времени.
6. После окончания ПЦР появится окно Run status. Для просмотра анализа данных нажмите Да. Для выхода из программы нажмите Нет.
7. Установите Threshold – 100. Далее вручную опустите пороговую линию в окне с графиками флуоресценции до уровня начала линейного участка для графика, соответствующего КО+. См. рис. 1. Продолжайте анализ результатов в соответствии с разделом Анализ результатов данной инструкции

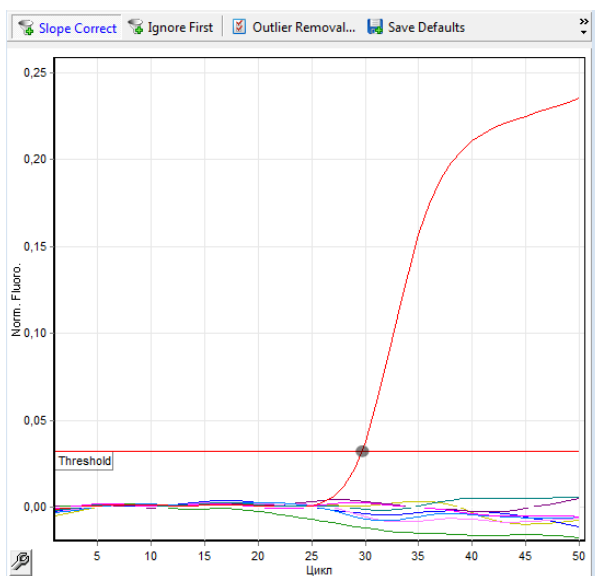


Рис. 1. Выставление пороговой линии на начале линейного участка для КО+

Дополнение 2

Краткое руководство по постановке ПЦР и анализу результатов при использовании амплификатора Rotor-Gene 6000 (Qiagen)

Выполняйте пункты 1-7 раздела Постановка ПЦР данной инструкции.

1. Установите микропробирки в амплификатор и уравновесьте ротор.
2. Запустите программное обеспечение к амплификатору Rotor-Gene 6000.
3. Создайте новый протокол (**New Run → Advanced → New**):
 - Установите использующийся тип ротора
 - Установите использующийся тип пробирок
 - Задайте объём реакционной смеси (Reaction volume) – 25 мкл.
 - Измените температурного профиля (кнопка **Edit profile...**) согласно таблице:

Стадия	Температура	Время	Считывание
Hold	95 °C	180 сек	
Cycling This cycle repeats 40 times	60 °C	30 сек	Acquiring to Cycle A on Green, Yellow
	95 °C	10 сек	Don't acquire

При изменении температурного профиля для каждого шага должен быть задан Timed Step, а флажки для параметров Long Range и Touchdown отсутствовать.

- Установите оптимизацию (**Gain optimisation → Optimise acquiring → Perform optimization before 1st acquisition**):
Для канала Yellow установите параметры Min Reading – 5F1 и Max Reading 10F1
Для канала Green установите параметры Min Reading – 15F1 и Max Reading 20F1
4. В окне Summery проверьте корректность настроек и запустите амплификацию (**Start run**)
 5. После запуска ПЦР, отредактируйте положение микропробирок в роторе (**Edit samples...**).
Номера строк в списке образцов соответствуют номерам ячеек амплификатора.

6. После завершения амплификации проведите анализ результатов по каждому каналу в отдельности (**Analysis** → **Quantitation** → **Cycling A. Yellow (Green)** → **Show**)
7. Установите следующие параметры:
 - Отмените Auto-find threshold
 - Активируйте кнопки **Dynamic tube** и **Slope correct**
 - Выберите линейную шкалу графического изображения (Linear scale; если эта шкала активна по умолчанию, то в нижней части окна находится кнопка Log Scale)
 - Нажав кнопку **More settings**, установите NTC threshold – 10%
8. В разделе CT calculation установите Threshold – 0,1. Далее вручную опустите пороговую линию в окне с графиками флуоресценции до уровня начала линейного участка для графика, соответствующего КО+. См. рис. 2. Продолжайте анализ результатов в соответствии с разделом Анализ результатов данной инструкции

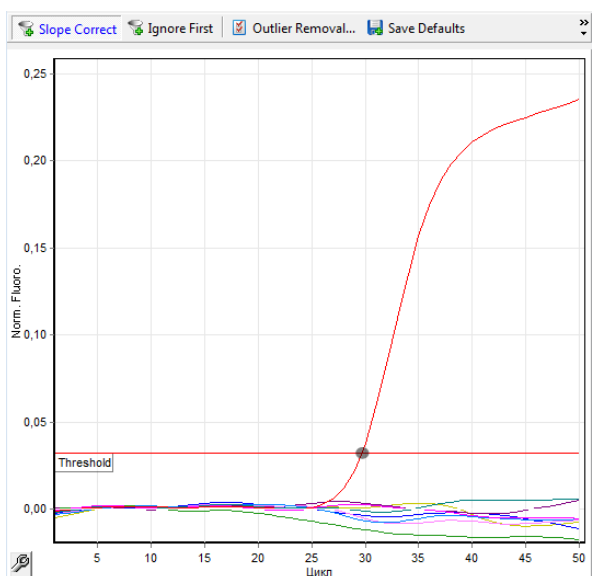


Рис. 2. Выставление пороговой линии на начале линейного участка для КО+

Для заметок

Для заметок

Произведено: ООО “Фрактал Био”, 190020, г. Санкт-Петербург,
ул. Бумажная, д. 17
сайт: fractalbio.com
E-mail: info@fractalbio.com
Контактный телефон/факс: (812) 495-96-95