



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор
ООО «Ветбиохим»
А.В. Кривонос

«15» сентябрь 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Тест-системы для обнаружения цирковируса свиней II типа
методом полимеразной цепной реакции в реальном времени
(организация-производитель – ООО «Ветбиохим», г. Москва)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тест-система для обнаружения цирковируса свиней II типа методом полимеразной цепной реакции в реальном времени

1.2 Тест-система состоит из 2 наборов и рассчитана на проведение 50 анализов, включая контрольные образцы.

№	Наименование	Количество	Упаковка
Набор I – для выделения ДНК			
1	Раствор-1	18,0 мл	2 флакона
2	Раствор-2	12,0 мл	1 флакон
3	Раствор-3	12,0 мл	1 флакон
4	Сорбент	2,0 мл	1 пробирка
5	Деионизованная вода	2,0 мл	1 пробирка
Набор II - для выявления ДНК ЦВС-2 методом ПЦР в реальном времени			
1	Таф-полимераза	0,015 мл	1 пробирка
2	Положительный контроль ЦВС –2	0,2 мл	5 пробирок
3	Праймеры для ПЦР ЦВС-2	0,27 мл	1 пробирка
4	Зонд ЦВС-2	0,06 мл	1 пробирка
5	Буфер для ПЦР	0,9 мл	1 пробирка

Тест-система предназначена для обнаружения цирковируса свиней II типа методом полимеразной цепной реакции в реальном времени в инфицированных культурах клеток и материале от животных (кровь, сыворотка крови, сперма, лимфоузлы, фрагменты легких, почек, печени, селезенки павших животных и abortированных плодов).

1.3 Упаковка и маркировка

Компоненты тест-системы расфасованы в полипропиленовые флаконы с завинчивающимися крышками вместимостью 30 мл, 20 мл и 13 мл, пластиковые пробирки с завинчивающимися крышками вместимостью 0,5-2,0 мл. На пробирки и флаконы наклеена этикетка с указанием краткого названия компонента.

Наборы I и II отдельно упакованы в полиэтиленовые пакеты. На каждый пакет с компонентами наборов наклеена этикетка с указанием организации-производителя и разработчика и/или товарного знака, наименования набора, номера серии и контроля, даты изготовления, срока годности, условий хранения.

Набор I, упакованный в полиэтиленовый пакет, вложен в картонную или пластиковую коробку. На каждой коробке наклеена этикетка или нанесены типографским способом следующие обозначения: наименование предприятия-изготовителя, полное наименование тест-системы, количество анализов, номер серии и контроля, дата изготовления, срок годности, условия хранения, обозначение СТО, надпись «Для ветеринарного применения». В каждую упаковку вложена инструкция по применению тест-системы.

1.4 Условия хранения и транспортирования

Набор I следует хранить при температуре от 2⁰С до 25⁰С, Набор II – при температуре от минус 18⁰С до минус 20⁰С.

Транспортирование Набора I проводить при температуре от 2⁰С до 25⁰С. Набор II транспортировать во льду в теплоизолирующей упаковке (термос, пенопластовая коробка). При получении тест-систему необходимо разукомплектовать в соответствии с указанными температурами хранения.

Срок годности тест-системы: 12 месяцев от даты изготовления. Запрещается использовать тест-систему по истечении срока годности.

Тест-систему следует хранить в местах, недоступных для детей.

Флаконы и пробирки без этикеток, с нарушением целостности, изменением консистенции или цвета компонентов, при наличии плесени или других примесей и неиспользованные в течение срока годности подлежат выбраковке. Обеззараживание биоматериала и реагентов необходимо проводить, помещая одноразовую пластиковую посуду (пробирки, флаконы, наконечники) на 20-24 ч в специальный контейнер, содержащий 0,2% раствор ДП-2Т или аналогичные.

II ПРИНЦИП ДЕЙСТВИЯ

2 Анализ по определению цирковируса свиней II типа методом ПЦР в реальном времени включает выделение суммарной ДНК, проведение реакции амплификации специфического фрагмента методом ПЦР и анализ результатов, появляющихся в ходе реакции на экране монитора в виде графика.

Особенность полимеразной цепной реакции в реальном времени - возможность регистрации результата ПЦР в процессе реакции, в каждый момент времени.

Для выявления продуктов амплификации в режиме реального времени используют ДНК-зонд (короткий одноцепочный фрагмент ДНК, синтезированный химическим путем), комплементарный внутреннему участку фрагмента ДНК цирковируса свиней II типа. К зонду присоединены две молекулы: флуоресцентная метка и гаситель флуоресценции (FAM-BHQ соответственно). В ходе ПЦР происходит разрушение зонда, разъединение флуоресцентной метки и гасителя, что приводит к появлению свечения. Прибор регистрирует интенсивность свечения, в результате чего исследователь может узнать о результатах реакции без дополнительной стадии – электрофореза.

Существенным преимуществом является то, что регистрация результатов реакции происходит без открывания пробирки, т. е. полностью исключается контаминация продуктами ПЦР.

III ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Подготовка к работе

3.1.1 Необходимые условия успешного проведения анализа

Строго соблюдать условия хранения и транспортирования компонентов тест-системы (см. п. 1.4).

Однократно использовать пластиковую посуду. Ранее использованные и мытые наконечники и пробирки использовать нельзя.

На всех этапах анализа в первую очередь проводить манипуляции с отрицательным контролем, затем с исследуемыми образцами и в последнюю очередь с положительным контролем.

Посуда для отбора образцов биоматериала должна быть одноразовой или тщательно обработана хромовой смесью, отмыта, стерилизована.

Перед открыванием пробирок капли жидкости на крышках удалять центрифугированием.

При открывании пробирок избегать случайного касания руками или инструментами внутренней поверхности крышек.

Готовить реакционные смеси и работать с прибором ПЦР в реальном времени следует в одноразовых перчатках.

На всех стадиях обработки биоматериала удаление супернатанта производить одноразовыми пластиковыми наконечниками при помощи водоструйного насоса в колбу-ловушку с дезинфицирующим раствором (3% хлорамин или 5% перекись водорода и т. п.).

3.1.2 Подготовка исследуемого материала

- **КРОВЬ:** пробы цельной крови должны быть обязательно консервированы 3-6%-ным раствором ЭДТА или 3,8%-ным раствором цитрата натрия. Не допускается использование гепарина в качестве антикоагулянта. Пробирки с цельной кровью смешанной с антикоагулянтом хранить и транспортировать при температуре от 2⁰С до 8⁰С не более 24 часов. Не допускается замораживание образцов цельной крови. Для выделения ДНК использовать 200 мкл образца, помещенного в полипропиленовую пробирку на 1,5-2,0 мл.
- **СЫВОРОТКА КРОВИ:** пробы хранить и транспортировать при температуре от 2⁰С до 8⁰С не более 5 суток, при температуре от минус 18⁰С до минус 20⁰С не более 30 суток. Допускается только однократное замораживание-оттаивание материала. Для выделения ДНК использовать 200 мкл сыворотки крови, помещенных в полипропиленовую пробирку на 1,5-2,0 мл.
- **ОРГАНЫ:** для исследования использовать кусочки лимфоузлов, печени, селезенки, легких, помещенные в пробирки с физиологическим раствором. Образцы хранить и транспортировать при температуре от 2⁰С до 8⁰С не более 3 суток, при температуре от минус 18⁰С до минус 20⁰С не более 10 суток. Допускается только однократное замораживание-оттаивание материала. Образец органа измельчить стерильными ножницами или растереть в физиологическом растворе или в фосфатном буфере (приготовить примерно 10% суспензию). Для выделения ДНК использовать 200 мкл готовой суспензии, помещенной в полипропиленовую пробирку на 1,5-2,0 мл.
- **СПЕРМА:** пробы хранить при температуре от 2⁰С до 8⁰С не более суток, при температуре от минус 18⁰С до минус 20⁰С не более недели. Допускается только однократное замораживание-оттаивание материала. Для выделения ДНК использовать 200 мкл образца, помещенного в полипропиленовую пробирку на 1,5-2,0 мл.
- **КОНТРОЛИ:** использовать положительные и отрицательные контроли на этапе выделения ДНК (п. 3.2). Рекомендуется использовать по одному положительному и одному отрицательному контролю на каждые 8 исследуемых проб. Пробирку с положительным контролем ЦВС-2 (культура клеток, инфицированная цирковирусом свиней II типа) размораживать непосредственно перед выделением, повторная заморозка не допускается. Для выделения использовать 200 мкл положительного контроля ЦВС-2. Выделенную ДНК (5 мкл) использовать для постановки ПЦР в реальном времени. Для длительного хранения выделенной ДНК необходимо аккуратно, не захватывая сорбент отобрать раствор ДНК, перенести его в стерильную пробирку и хранить при температуре от минус 18⁰С до минус 20⁰С не более 7 суток, не допуская многократного размораживания.

В качестве отрицательного контроля выделения использовать 200 мкл дейонизованной воды.

Положительные контроли хранить при температуре от минус 18⁰С до минус 20⁰С, размораживать непосредственно перед использованием.

3.2 Выделение ДНК

Для выделения ДНК из исследуемого биологического материала использовать Набор I - для выделения ДНК.

- Отобрать и маркировать необходимое количество одноразовых пробирок объемом 1,5 мл, включая «К+» и «К-».
- В случае образования кристаллов в растворе-1 и растворе-2, инкубировать их при температуре от 60 до 65⁰С до полного растворения.
- Внести в каждую подготовленную пробирку по 600 мкл раствора-1.
- В подготовленные пробирки с раствором-1 внести по 200 мкл исследуемых образцов и контролей в следующей последовательности:
 1. В пробирку, маркированную «К-», внести 200 мкл дейонизованной воды;

2. В соответствующие пробирки внести по 200 мкл исследуемых проб;
3. В пробирку, маркованную «К+», внести 200 мкл положительного контроля ЦВС-2.
- Для каждой пробы использовать отдельный наконечник с аэрозольным барьером.
 - Перемешать пробы на смесителе типа “Vortex”.
 - Инкубировать пробы 10 минут при комнатной температуре ($20\pm2^{\circ}\text{C}$), каждые 3 минуты перемешивая на смесителе типа “Vortex”.
 - Отобрать и марковать необходимое количество одноразовых пробирок объемом 1,5 мл, включая «К+» и «К-». Пробирку с сорбентом встряхнуть на смесителе типа “Vortex”, до полного ресуспенсирования сорбента. В каждую пробирку внести по 40 мкл ресуспендированного сорбента.
 - Инкубированные пробы центрифугировать в настольной центрифуге типа “Эппендорф” 1 минуту при максимальном количестве оборотов. После центрифугирования надосадочную жидкость перенести в подготовленные пробирки с сорбентом, а осадок отбросить. Вначале перенести «К-», затем исследуемые пробы, затем «К+». Для каждой пробы использовать отдельный наконечник с аэрозольным барьером.
 - Перемешать пробы на смесителе типа “Vortex” до полного ресуспенсирования сорбента.
 - Инкубировать 10 минут при комнатной температуре ($20\pm2^{\circ}\text{C}$), каждые 3 минуты перемешивая пробы на смесителе типа “Vortex” до полного ресуспенсирования сорбента.
 - Осадить сорбент центрифугированием на микроцентрифуге в течение 15 сек при максимальном количестве оборотов. Надосадочную жидкость отобрать с помощью вакуумного отсасывателя, используя отдельный наконечник для каждой пробы.
 - К осадку добавить 100 мкл раствора-2, используя отдельный наконечник для каждой пробы. Перемешать пробы на смесителе типа “Vortex” до полного ресуспенсирования сорбента. Осадить сорбент центрифугированием на микроцентрифуге в течение 15 сек при максимальном количестве оборотов. Удалить надосадочную жидкость с помощью вакуумного отсасывателя, используя отдельный наконечник для каждой пробы. Процедуру повторить еще раз.
 - К осадку добавить 100 мкл раствора-3, используя отдельный наконечник для каждой пробы. Перемешать на смесителе типа “Vortex” до полного ресуспенсирования сорбента. Осадить сорбент центрифугированием на микроцентрифуге в течение 15 сек при максимальном количестве оборотов. Удалить надосадочную жидкость с помощью вакуумного отсасывателя, используя отдельный наконечник для каждой пробы. Процедуру повторить еще раз.
 - Осадок подсушить в течение 10 минут при 56°C , крышки у пробирок должны быть открыты.
 - Добавить к осадку 30 мкл дейонизованной воды, используя отдельный наконечник для каждой пробы. Перемешать на смесителе типа “Vortex” до полного ресуспенсирования осадка.
 - Инкубировать пробы 10 минут при 56°C в закрытых пробирках, каждые 3 минуты перемешивая их на смесителе типа “Vortex”. Центрифугировать в течение 1 мин при максимальном количестве оборотов. Надосадочная жидкость содержит выделенную ДНК и предназначается для проведения ПЦР в реальном времени. Рекомендуется проводить ПЦР в реальном времени сразу после получения выделенных ДНК-проб. **Допускается хранение проб во льду или в холодильнике при температуре не выше 6°C не более 15 минут.**
 - При необходимости длительного хранения, следует очень осторожно, не взмучивая сорбент, отобрать надосадочную жидкость в отдельные маркованные одноразовые пробирки. Если сорбент взмутился, осадить его центрифугированием. Вначале отобрать «К-», затем исследуемые пробы, затем «К+». Для каждой пробы использовать отдельный наконечник с аэрозольным барьером. Выделенные ДНК-пробы заморозить при температуре от минус 18°C до минус 20°C и хранить не более 7 суток. Размораживать непосредственно перед использованием в ПЦР, не допускается многократное размораживание проб.

3.3 Проведение ПЦР в реальном времени

Для проведения ПЦР в реальном времени использовать **Набор II - для выявления ДНК ЦВС-2 методом ПЦР в реальном времени.**

3.3.1 Подготовка пробирок и приготовление реакционной смеси для проведения ПЦР в реальном времени.

Подготовить необходимое количество пробирок объемом 0,2 мл с оптически прозрачной крышкой с учетом положительных и отрицательных контрольных образцов.

В отдельной пробирке приготовить общую реакционную смесь на $n+1$ образцов, где n – количество проб с учетом положительных и отрицательных контрольных образцов. Реактивы внести в количестве и последовательности, указанной в таблице 1. Все реактивы, **кроме Таф-полимеразы**, должны быть прогреты при комнатной температуре до полного растворения кристаллов льда.

Таф-полимеразу добавить в последнюю очередь. Перед открыванием пробирки с Таф-полимеразой рекомендуется осадить капли с крышки и стенок кратким центрифугированием (5–10 сек). При составлении смеси Таф-полимеразу следует держать во льду. Нагревание Таф-полимеразы не допускается.

таблица 1

Реактив	Кол-во на 1 пробу (мкл)	Кол-во на $n+1$ проб (мкл)
Буфер для ПЦР	15,25	15,25 x ($n+1$)
Праймеры для ПЦР ЦВС-2	4,5	4,5 x ($n+1$)
Зонд ЦВС-2	1,0	1,0 x ($n+1$)
Таф-полимераза	0,25	0,25 x ($n+1$)

Смесь перемешать пипетированием, избегая образования пены. Осадить капли с крышки и стенок пробирки кратковременным центрифугированием. Немедленно внести по 20 мкл смеси в подготовленные пробирки. В подготовленные пробирки с реакционной смесью внести по 5 мкл выделенных проб в следующей последовательности:

- В пробирку для отрицательного контроля внести 5 мкл «К-»;
- В соответствующие пробирки внести по 5 мкл исследуемых проб;
- В пробирку для положительного контроля ЦВС-2 внести 5 мкл «К+» .

Для каждого образца использовать отдельный наконечник с аэрозольным барьером.

Поместить пробирки в прибор для проведения ПЦР в режиме «реального времени».

3.3.2 Проведение ПЦР в реальном времени с помощью прибора ДТ-96 («ДНК-Технология», Россия)

- Запустить программу **RealTime_PCR**;
- В диалоговом окне выбора режима работы программы выбрать существующего оператора или добавить нового оператора. Затем выбрать режим **Работа с прибором**;
- В диалоговом окне **Список приборов** выбрать необходимый для работы прибор и нажать кнопку **Подключить**. После этого на экране появится окно работы с прибором с кнопкой **Прибор включен** (необходимо дождаться, пока кнопка станет зеленого цвета);
- В меню **Тест** в верхней части рабочего окна **RealTime_PCR** выбрать выбрать команду **Создать/редактировать тест**;
- Выбрать **Создать новый тест**, ввести название нового теста и нажать **OK**. На экране появится окно **Тест**;
- В поле **Описание** рекомендуется указать назначение и особенности теста; в пункте **Анализ** в окошке **Тип** выбрать **Качественный**, в окошке **Метод** выбрать **Пороговый (Ct)**; в пункте **Пробирки** отметить образцы, которые будут использоваться при проведении исследования: **Образец, Контроль +, Контроль -**; в пункте **Контроли** указать количество используемых положительных и отрицательных контрольных образцов; в пункте **Объем рабочей смеси в пробирке** выставить **25 мкл**;
- В пункте **Флуорофоры** для канала **Fam** выбрать пункт **Специфика**, для остальных каналов – пункт **Отсутствует**;

- В пункте **Программа амплификации** выбрать кнопку **Создать новую программу**; в окне **Шаблон программ амплификации** выбрать наиболее подходящий по структуре шаблон. Нажать кнопку **Применить** При необходимости использовать кнопки **Добавить строку**, **Удалить строку**, **Добавить блок**, **Удалить блок**.
- В поле **Имя программы** написать название программы; при необходимости заполнить поле **Описание**;
- Отредактировать программу амплификации для детекции ДНК ЦВС-2. Для этого выставить температурно-временные параметры, указанные в таблице 2:

таблица 2

№ блока	Температура С°	мин	сек	Число циклов	Детекция
1	95,0	5	0	1	
2	95,0	0	15	40	
	55,0	0	15		✓
	72,0	0	30		

- Нажать кнопку **OK**;
- В появившемся окне в поле **Имя файла** ввести имя созданной программы, используя буквы латинского алфавита; в поле **Папка** выбрать папку на диске для сохранения программы и нажать кнопку **Сохранить**;
- В появившемся окне **Тест** нажать кнопку **OK**.
- На экране появится рабочее окно **RealTime PCR** и вкладка **Протокол**. Нажать кнопку **Добавить тест** и в открывшемся окне выбрать название своего теста из списка;
- Указать количество исследуемых образцов и количество повторов (дублей) каждого образца в разделе **Образцы**. При необходимости можно изменить количество положительных и отрицательных контролей. Нажать кнопку **OK**;
- Данные вносятся в протокол автоматически. При необходимости можно их отредактировать непосредственно в окне протокола. Расположение пробирок в блоке амплификатора также заполняется автоматически, при необходимости можно расположить их в произвольном порядке.
- Для перехода к запуску программы амплификации нажать кнопку **Применить**;
- На экране появится вкладка **Запуск программы амплификации**. При необходимости можно заполнить поле **Комментарий**;
- Проверить программу амплификации, при необходимости отредактировать ее, нажав кнопку **Редактировать**. На экране появится окно **Редактор программ амплификации** с таблицей данных используемой программы;
- После внесенных изменений нажать кнопку **OK**. На экране появится окно запуска программы амплификации.
- Подготовить пробирки согласно п.3.3.1;
- В окне запуска программы амплификации нажать кнопку **Открыть блок**. Поставить подготовленные пробирки в гнезда амплификатора строго в соответствии с расположением, указанным в протоколе. Нажать кнопку **Закрыть блок**;
- Нажать клавишу **Запуск программы**.
- Назвать эксперимент и сохранить его на диске.

После завершения работы программы нажать кнопку **OK**, чтобы перейти к анализу оптических измерений.

3.3.3 Проведение ПЦР в реальном времени с помощью прибора «Rotor-Gene» 3000/6000 («Corbett Research», Австралия).

Поместить подготовленные в п.3.3.1. пробирки в карусель амплификатора Rotor-Gene. Для работы с прибором «Rotor-Gene» 3000 или «Rotor-Gene» 6000 следует использовать программу

Rotor-Gene версии 6 или 1.7 (build 67) соответственно, или выше. Провести программирование амплифликатора:

- Нажать кнопку «**New**»/«**Новый**» в основном меню программы;
- Выбрать тип ротора. Поставить отметку в окошке рядом с надписью «No Domed 0.2 ml Tubes»/«Locking ring attached»/«Кольцо закреплено»;
- Нажать кнопку «**Next**»/«**Далее**»;
- Выбрать объем реакционной смеси: **Reaction volume/Объем реакции** – 25 мкл;
- Для Rotor-Gene 6000 должно быть отмечено окошко «15 ml oil layer volume»/«15 .L объем масла/воска». Нажать кнопку «**Next**»/«**Далее**».
- В верхней части окна нажать кнопку «**Edit profile**»/«**Редактор профиля**». Задать следующие параметры эксперимента:
- Запрограммировать прибор:

▪ 1. Hold/Удерж. темп-ры	95 °C - 5 мин
▪ 2. Cycling/Циклирование	95 °C - 15 с
▪	55 °C - 15 с
▪	72 °C – 30 с
▪	Cycle repeats – 5 times/раз
▪ 3. Cycling2/Циклирование2	95 °C - 15 с
▪	55 °C - 15 с – Детекция флуоресценции
▪	72 °C – 30 с
▪	Cycle repeats – 40 times/раз
- Флюоресценцию измерять при 55°C на канале **FAM/Green**.
- Нажать дважды кнопку «**OK**»/«**Да**».
- В нижней части окна нажать кнопку «**Calibrate**»/«**Gain Optimisation**»/«**Опт.уровня сигн.**». В открывшемся окне нажать кнопку «**Calibrate Acquiring**»/«**Optimise Acquiring**»/«**Опт. Детек-мых**», выбрать функцию: «**Perform Calibration Before 1st Acquisition**»/«**Perform Optimisation Before 1st Acquisition**»/«**Выполнить оптимизацию при 1-м шаге детекции**». Для канала **FAM/Green** установить параметры **Min Reading/Миним. Сигнал** – 5F1 и **Max Reading/Максим. Сигнал** – 10F1. Окно закрыть, нажав кнопку «**Close**»/«**Закрыть**».
- Нажать кнопку «**Next**»/«**Далее**», запустить амплификацию кнопкой «**Start run**»/«**Старт**».
- Дать название эксперимента и сохранить его на диске. В процессе работы амплифликатора или по окончании его работы необходимо запрограммировать положение пробирок в карусели. Для этого надо использовать кнопку «**Edit samples**»/«**Правка образцов**» (в нижней правой части основного окна). Все исследуемые образцы и контроли обозначить как **Unknown/Образец**.

3.3.4 Проведение ПЦР в реальном времени на приборе BioRadiQ5 («Bio-Rad», США).

Чтобы начать работу на приборе BioRadiQ5 необходимо:

1. Включить прибор
2. Включить компьютер
3. Открыть программу BioRadiQ5
4. В закладке **Protocol** создать новый документ (активизировать «иконку» **Create new**), заполняя таблицу следующим образом:

Cycle	Repeats	Step	Dwell Time	Setpoint	PCR/MeltData Acquisition
1	1				
		1	5:00	95.0	
2	40				
		1	0:15	95.0	
		2	0:15	55.0	
		3	0:30	72.0	Real Time

5. Сохранить файл (**Save & Exit Protocol Editing**)
6. В закладке **Plate** создать новый документ:
 - активизировать «иконку» **Create new**;
 - обозначить лунки, в которых предполагается разместить пробирки с исследуемыми образцами;
 - из списка флуорофоров выбрать соответствующий краситель;
 - в верхнем правом углу закладки **Setup** изменить параметры
 - Sample Volume**
 - Seal Type**
 - Vessel Type** в соответствии с калибровкой прибора;
 - сохранить документ (**Save & Exit Protocol Editing**);
7. Подготовить пробирки для n+1 образцов по п. 3.3.1.
8. Поместить пробирки в лунки термоциклира;
9. В окне **Data File** активизировать «иконку» **Run**, затем **Run End Point**.

IV АНАЛИЗ РЕЗУЛЬТАТОВ АМПЛИФИКАЦИИ

4.1 Анализ результатов амплификации специфического участка ДНК цирковируса свиней II типа на приборе ДТ-96 («ДНК-Технология», Россия).

После завершения работы программы нажать кнопку **OK** и перейти к анализу результатов оптических измерений;

- 4.1.1 В поле **Тип анализа** указать **Ct(Cp)** для всех каналов, в поле **Метод – Пороговый (Ct)**;
- 4.1.2 Нажать кнопку **Изменить параметры анализа**. В открывшейся вкладке установить: Критерий положительного результата ПЦР – 90%, Критерии достоверности результата: нижняя граница/порог положительного результата – 10%, верхняя граница/порог нормализации данных – 30%. Нажать кнопку **Применить**.
- 4.1.3 Для канала FAM установить уровень пороговой линии (левой кнопкой мыши) так, чтобы она пересекла кривую флуоресценции на участке характерного экспоненциального подъема, переходящего в линейный подъем.

Интерпретацию результатов ПЦР в реальном времени проводить согласно таблице 3.

таблица 3

Название образца	Сигнал по каналу Fam	Комментарии к результатам
K-	отсутствует, или $Ct \geq 35$	В отрицательном контроле отсутствует ЦВС-2
Образец 1	присутствует, $Ct \leq 34$	В образце находится ЦВС-2. Образец считать положительным.
Образец 2	отсутствует, или $Ct \geq 35$	В образце отсутствует ЦВС-2. Образец считать отрицательным.
K+	присутствует, $Ct \leq 34$	В положительном контроле присутствует ЦВС-2

Исследование считается достоверным, если получены правильные результаты для положительных и отрицательных контролей, согласно таблице 3. В случае появления в отрицательном контроле значения $Ct \leq 34$ результаты анализа для всех проб считаются недействительными. Требуется повторить исследование всех проб, начиная с этапа выделения ДНК, приняв меры для ликвидации контаминации.

4.2 Анализ результатов амплификации специфического участка ДНК цирковируса свиней II типа на приборе «Rotor-Gene» 3000/6000.

- 4.2.1.1 Нажать в меню кнопку **«Analysis»/«Анализ»**, выбрать режим анализа **«Quantitation»/«Количественный»**, нажать кнопку **«Cycling A. FAM»/«Cycling A. Green»**, **«Show»/«Показать»**;

- 4.2.2 Отменить автоматический выбор Threshold/Порог. В меню основного окна Quantitation analysis/Количественный анализ должна быть активирована кнопка «Dynamic tube»/«Динамич.фон» и «Slope Correct»/«Коррек.уклона»;
- 4.2.3 В меню окна «More settings»/«Outlier Removal»/«Устранение выбросов» установить значение NTC threshold/Порог Фона – ПФ (NTC) – 10%;
- 4.2.4 Выбрать линейную шкалу графического изображения результатов, нажав кнопку Linear scale/Линейная шкала, в нижней части окна справа (если эта шкала активна по умолчанию, вместо кнопки Linear scale/Линейная шкала видна кнопка Log scale/Лог.шкала).
- 4.2.5 В меню «CT Calculation»/«Вычисление СТ» (в правой части окна) выставить Threshold/Порог = 0.03. В таблице результатов (окно «Quant. Results»/«Количественные Результаты») появятся значения Ct.

Интерпретацию результатов ПЦР в реальном времени проводить согласно таблице 4.

таблица 4

Название образца	Сигнал по каналу Fam	Комментарии к результатам
K-	отсутствует, или Ct \geq 35	В отрицательном контроле отсутствует ЦВС-2
Образец 1	присутствует, Ct \leq 34	В образце находится ЦВС-2. Образец считать положительным.
Образец 2	отсутствует, или Ct \geq 35	В образце отсутствует ЦВС-2. Образец считать отрицательным.
K+	присутствует, Ct \leq 34	В положительном контроле присутствует ЦВС-2

Исследование считается достоверным, если получены правильные результаты для положительных и отрицательных контролей, согласно таблице 4. В случае появления в отрицательном контроле значения Ct \leq 34 результаты анализа для всех проб считаются недействительными. Требуется повторить исследование всех проб, начиная с этапа выделения ДНК, приняв меры для ликвидации контаминации.

4.3 Анализ результатов амплификации специфического участка ДНК цирковируса свиней II типа на приборе BioRadiQ5.

По окончании реакции в окне PCR Quant появится график зависимости интенсивности флуоресценции от количества циклов. Кривые, преодолевшие пороговый уровень, считаются положительными, кривые ниже уровня пороговой линии считаются отрицательными. Исследование считается достоверным, если получены правильные результаты для положительного и отрицательного контролей.

V МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

5.1 Работу с химическими компонентами и биологическим материалом следует проводить с соблюдением правил техники безопасности. При случайном попадании компонентов на кожу или слизистые оболочки рекомендуется промыть это место большим количеством водопроводной воды.

Инструкция разработана ООО «Ветбиохим». Организация-производитель – ООО «Ветбиохим». Адрес производства: 123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д.16