



## **ИНСТРУКЦИЯ**

по применению набора реагентов для определения генетических полиморфизмов, ассоциированных с риском развития онкопатологии, методом полимеразной цепной реакции

## **ОнкоГенетика**

Регистрационное удостоверение  
№ ФСР 2010/08415 от 26 апреля 2018 года

Вариант исполнения:  
ОнкоГенетика BRCA

Фасовка:  
для ручного дозирования (N)

Каталожный номер:  
R1-H927-N3/4

## СОДЕРЖАНИЕ

<b>ВВЕДЕНИЕ</b> .....	3
<b>1 НАЗНАЧЕНИЕ</b> .....	5
<b>2 ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА</b> .....	6
2.1 Состав набора .....	6
2.2 Число анализируемых проб .....	6
2.3 Принцип метода .....	6
2.4 Время проведения анализа .....	7
<b>3 АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ</b> .....	8
<b>4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ</b> .....	8
<b>5 ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ</b> .....	9
<b>6 АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ</b> .....	10
<b>7 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА</b> .....	10
7.1 Выделение ДНК из биологического материала .....	10
7.2 Подготовка и проведение полимеразной цепной реакции .....	11
<b>8 РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ АМПЛИФИКАЦИИ</b> .....	13
<b>9 УЧЁТ РЕЗУЛЬТАТОВ РЕАКЦИИ</b> .....	13
<b>10 ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ И ЭКСПЛУАТАЦИЯ</b> .....	14
<b>11 УКАЗАНИЯ ПО УТИЛИЗАЦИИ</b> .....	15
<b>12 ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ</b> .....	16
<b>13 РЕМОНТ И ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ</b> .....	16
<b>14 СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ПРИ МАРКИРОВКЕ НАБОРА</b> .....	16
<b>15 ПЕРЕЧЕНЬ ПРИМЕНЯЕМЫХ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ</b> .....	17
<b>16 АДРЕС ДЛЯ ОБРАЩЕНИЯ</b> .....	18

## ВВЕДЕНИЕ

Рак молочной железы (РМЖ) представляет собой важную социально-медицинскую проблему в связи с высокой заболеваемостью и смертностью среди женщин. Ежегодно в мире выявляется около 1,7 млн. случаев РМЖ. В Российской Федерации, РМЖ лидирует как в структуре заболеваемости злокачественными новообразованиями (20,7%), так и в структуре смертности женщин от них (17,1%), рак яичников (РЯ) занимает восьмое место среди всех злокачественных новообразований у женщин Российской Федерации (4,5%), в структуре смертности от них РЯ занимает седьмое место (5,8%).

На сегодняшний день стадия РМЖ в момент постановки диагноза является определяющей для прогноза течения заболевания: чем позже ставится диагноз, тем выше стоимость лечения и ниже его эффективность.

Генетическая предрасположенность является существенным фактором риска развития рака молочной железы: от 5 до 10% случаев РМЖ являются наследственными. Наследственный РМЖ и РЯ, ассоциированный с мутациями в генах BRCA1 и BRCA2, – самое частое аутосомно-доминантное заболевание. Мутациями в генах BRCA1 и BRCA2 обусловлены 30–50% наследственных форм РМЖ и 90–95% – РЯ у женщин, а также 4–40% РМЖ у мужчин. Наследственные формы РМЖ и РЯ составляют 5–7% всех случаев РМЖ и 10–15% случаев РЯ.

Мутации в генах BRCA1 и BRCA2 значительно увеличивают индивидуальный риск развития наследственного РМЖ. Средние кумулятивные риски для носителей мутаций в гене BRCA1 к возрасту 70 лет составляют 57–65% в отношении развития РМЖ и 39–40% – для РЯ. Риск развития РМЖ для носителей мутаций в гене BRCA2 составляет 45–49%, для РЯ он не превышает 11–18%. При отягощённом семейном анамнезе риски еще более возрастают: для носителей мутаций в гене BRCA1 до 87% в отношении развития РМЖ и до 44% в отношении развития РЯ, для носителей мутаций в гене BRCA2 – до 84% и 27% в отношении развития РМЖ и РЯ, соответственно.

В мировой литературе имеются сведения о том, что мутации в генах BRCA могут быть ассоциированы с развитием рака других локализаций: предстательной железы, толстой кишки, поджелудочной железы, желчного пузыря и желчных протоков, желудка.

Распространенность мутаций в генах BRCA в разных популяционных группах и географических регионах варьирует. На основании собственных данных и данных других исследователей о распространенности мутаций генов BRCA в Российской Федерации была предложена диагностическая панель, включающая восемь мутаций в генах BRCA1 (185delAG, 4153delA, 5382insC, 3819delGTAAA, 3875delGTCT, 300T>G (Cys61Gly), 2080delA) и BRCA2 (6174delT) с целью диагностики и прогнозирования наследственных форм РМЖ и РЯ в Российской Федерации.

Своевременная диагностика BRCA-ассоциированных наследственных форм онкозаболеваний обеспечивает возможность профилактики, ранней диагностики

злокачественных новообразований и индивидуализации лечения пациентов с целью снижения частоты возникновения рецидивов.

#### СПИСОК ИСПОЛЬЗОВАННОЙ ЛИТЕРАТУРЫ

1. Злокачественные новообразования в России в 2012 году (заболеваемость и смертность). Под ред. А.Д. Каприна, В.В. Старинского, Г.В. Петровой. – М.: ФГБУ «МНИОИ им. П.А. Герцена» Минздрава России. – 2014. – 250 с.
2. Любченко Л.Н., Батенева Е.И./Медико-генетическое консультирование и ДНК-диагностика при наследственной предрасположенности к раку молочной железы и раку яичников.//Пособие для врачей, Москва 2014. – 64 с.

## **1 НАЗНАЧЕНИЕ**

- 1.1** Настоящая инструкция распространяется на набор реагентов для определения генетических полиморфизмов, ассоциированных с риском развития онкопатологии, методом полимеразной цепной реакции (ОнкоГенетика) по ТУ 9398-030-46482062-2011.
- 1.2** Набор реагентов ОнкоГенетика предназначен для определения мутаций в генах BRCA1 (185delAG, 4153delA, 5382insC, 3819delGTAAA, 3875delGTCT, 300T>G (Cys61Gly), 2080delA) и BRCA2 (6174delT), ассоциированных с риском развития онкопатологии (в том числе наследственных форм рака молочной железы и рака яичников), в препаратах ДНК человека, полученных из периферической крови, методом ПЦР в режиме реального времени.
- Полученные результаты могут быть использованы для диагностики наследственных форм рака молочной железы или рака яичника, прогнозирования соответствующих наследственных форм рака у родственников первой линии.
- Противопоказаний к применению нет (пересадка костного мозга теоретически может влиять на результат теста, в этом случае будут необходимы дополнительные исследования).
- 1.3** В качестве биологического материала используют периферическую кровь.
- 1.4** Набор может быть использован в клиничко-диагностических лабораториях медицинских учреждений и научно-исследовательской практике.
- 1.5** Применение медицинского изделия не зависит от популяционных и демографических аспектов (диагностические характеристики набора определены только для женщин из РФ).
- 1.6** Потенциальные пользователи: квалифицированный персонал, обученный методам молекулярной диагностики и правилам работы в клиничко-диагностической лаборатории.
- 1.7** Применять набор реагентов строго по назначению согласно данной инструкции по применению.

## 2 ХАРАКТЕРИСТИКА НАБОРА

### 2.1 Состав набора

Наименование компонентов	Внешний вид	Количество пробирок	Номинальный объем компонента
Смеси для амплификации BRCA1: 185delAG BRCA1: 4153delA BRCA1: 5382insC BRCA1: 3819delGTAAA BRCA1: 3875delGTCT BRCA1: 300 T>G (Cys61Gly) BRCA1: 2080delA BRCA2: 6174delT	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка 1 пробирка 1 пробирка 1 пробирка 1 пробирка 1 пробирка 1 пробирка 1 пробирка	960 мкл 960 мкл 960 мкл 960 мкл 960 мкл 960 мкл 960 мкл 960 мкл
Полимераза ТехноTaq MAX	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирки	200 мкл
ПЦР-буфер	Прозрачная бесцветная жидкость	4 пробирки	по 1,0 мл
Минеральное масло	Прозрачная бесцветная вязкая маслянистая жидкость	1 флакон	8,0 мл
К+1 [гомозиготный по нормальному аллелю]	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка	270 мкл
К+2 [гетерозиготный]	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка	270 мкл

### 2.2 Число анализируемых проб

Набор реагентов предназначен для одноразового применения и рассчитан на 48 определений.

### 2.3 Принцип метода

**Метод:** Полимеразная цепная реакция (ПЦР) с детекцией результатов в режиме реального времени; анализ кривых плавления, качественный анализ.

В основе работы набора реагентов лежит принцип амплификации ДНК методом ПЦР. Процесс амплификации заключается в серии повторяющихся циклов температурной денатурации ДНК, отжига праймеров, комплементарных специфическому участку ДНК, и последующей достройке полинуклеотидных цепей с этих праймеров Taq-полимеразой.

В смесь для амплификации введены сигнальные зонды, содержащие флуоресцентные метки Fam и Hex, на каждый вариант определяемого генетического полиморфизма. После окончания ПЦР проводится раунд температурного плавления дуплексов, образованных ампликонами и сигнальными зондами, в результате чего изменяется уровень флуоресценции, который фиксируется и представляется программным обеспечением прибора в виде графика. Если сигнальный зонд частично комплементарен ДНК-мишени, температура плавления такого дуплекса будет ниже температуры плавления дуплекса в случае полной комплементарности зонда. На основании температуры плавления сигнальных зондов проводится интерпретация результатов анализа.

В состав смесей для амплификации, специфичных для каждого генетического полиморфизма, включена система для амплификации фрагмента геномной ДНК человека,

которая позволяет контролировать количество ДНК в амплификационной пробирке и исключить ошибки генотипирования.

Система для амплификации геномной ДНК человека включает ДНК-зонд, который содержит флуоресцентную метку (Cy5) и гаситель флуоресценции. При образовании специфического продукта ДНК-зонд разрушается, действие гасителя на флуоресцентную метку прекращается, что ведёт к возрастанию уровня флуоресценции. Количество разрушенных зондов (а, следовательно, и уровень флуоресценции) возрастает пропорционально количеству образовавшихся специфических ампликонов и измеряется на каждом цикле амплификации.

Набор реагентов ОнкоГенетика включает смеси для амплификации, специфичные для каждого генетического полиморфизма, и положительные контрольные образцы. Использование трёх флуоресцентных красителей позволяет одновременно определять два аллеля и оценивать количество геномной ДНК в одной пробирке.

Использование нескольких флуоресцентных красителей позволяет сократить количество пробирок, поскольку появляется возможность одновременно регистрировать результаты разных реакций амплификации, проходящих в одной пробирке. В таблице 1 представлены каналы детекции продуктов амплификации.

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

Обозначения: N – нормальный аллель, m – мутантный аллель

Полиморфизм (наименование смеси для амплификации)	Каналы детекции аллельных вариантов и внутреннего контроля <sup>1</sup>				
	Fam	Hex	Rox	Cy5	Cy5.5
BRCA1: 185delAG	N	m	-	BK	-
BRCA1: 4153delA	N	m	-	BK	-
BRCA1: 5382insC	N	m	-	BK	-
BRCA1: 3819delGTAAA	N	m	-	BK	-
BRCA1: 3875delGTCT	N	m	-	BK	-
BRCA1: 300 T>G (Cys61Gly)	N	m	-	BK	-
BRCA1: 2080delA	N	m	-	BK	-
BRCA2: 6174delT	N	m	-	BK	-

Исследование с использованием набора реагентов состоит из двух этапов - выделение ДНК (пробоподготовка) и ПЦР-амплификация в режиме реального времени.

Для проведения ПЦР с детекцией результатов в режиме реального времени используют детектирующие амплификаторы (ООО «НПО ДНК-Технология»): ДТпрайм, ДТлайт и ДТ-96 с программным обеспечением.

В состав набора ОнкоГенетика входят положительные контрольные образцы: K+1 [гомозиготный по нормальному аллелю] и K+2 [гетерозиготный], которые представляют собой смеси клонированных участков генов BRCA1, BRCA2, выявляемых с применением набора. Контрольные образцы предназначены для контроля качества исследования пользователем набора.

#### 2.4 Время проведения анализа (без учета пробоподготовки) – от двух часов.

<sup>1</sup> - система внутреннего контроля (BK), представляет собой систему амплификации геномной ДНК человека, позволяет оценить количество ДНК в амплификационной пробирке и исключить ошибки генотипирования.

### 3 АНАЛИТИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

#### 3.1 Предел обнаружения

Нижний предел обнаружения - не менее 1,0 нг ДНК человека на амплификационную пробирку, что соответствует  $C_p \leq 32,0$  на канале детекции ВК (Сy5). При использовании меньшего количества ДНК ( $C_p > 32,0$  на канале детекции ВК) производитель не гарантирует корректную работу набора.

В образцах с недостаточным количеством ДНК (менее 1,0 нг на амплификационную пробирку) после завершения реакции амплификации регистрируется недостоверный результат.

#### 3.2 Аналитическая специфичность

Интерферирующие вещества в концентрациях: билирубин - 684 мкмоль/л, гемоглобин 2 г/л, холестерин 13 ммоль/л, триглицериды - 37 ммоль/л не влияют на специфичность набора реагентов.

#### 3.3 Диагностические характеристики

Количество образцов (n) – 635;

Диагностическая чувствительность составляет (95% ДИ<sup>2</sup>) – 100,0% (93,9-100,0%);

Диагностическая специфичность составляет (95% ДИ) – 100,0% (99,6-100%).

### 4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Общие требования безопасности к наборам реагентов для *in vitro* диагностики в соответствии с ГОСТ ISO 14971-2011.

Организация работы ПЦР-лаборатории, оборудование и материалы должны соответствовать требованиям ГОСТ Р 52905-2007, методических указаний МУ 1.3.2569-09 «Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот, при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I-IV групп патогенности», и санитарно-эпидемиологическим правилам СП 1.3.2322-08 «Безопасность работы с микроорганизмами III-IV групп патогенности (опасности) и возбудителями паразитарных болезней».

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

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

Выделение ДНК следует проводить в ламинарных шкафах с включенным ламинарным потоком. Подготовку к ПЦР с использованием набора реагентов следует проводить в ПЦР-боксах.

Все лабораторное оборудование, в том числе дозаторы, штативы, лабораторная посуда, халаты, головные уборы и пр., а также растворы реагентов должны быть строго стационарными. Запрещается их перемещение из одного помещения в другое.

---

<sup>2</sup> ДИ – доверительный интервал.



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

Удалять отходы с продуктами ПЦР необходимо только в закрытом виде. Не допускается открывать пробирки после амплификации.

Все поверхности в лаборатории (рабочие столы, штативы, оборудование и др.) ежедневно подвергают влажной уборке с применением дезинфицирующих/моющих средств, регламентированных санитарными правилами СП 1.3.2322-08.

При использовании набора в клинико-диагностической лаборатории образуются отходы классов А и Б, которые классифицируются и утилизируются в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10.

Не использовать набор реагентов:

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

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

## 5 ОБОРУДОВАНИЕ И МАТЕРИАЛЫ

При работе с набором требуются следующие оборудование и материалы:

- ПЦР-бокс;
- амплификатор детектирующий ДТлайт, ДТпрайм, ДТ-96;
- микроцентрифуга-вортекс;
- холодильник бытовой с морозильной камерой;
- пробирки одноразовые пластиковые объемом 1,5 мл;
- пробирки одноразовые пластиковые объемом 0,2 мл для амплификации или стрипованные пробирки (стрипы) объемом 0,2 мл для амплификации;
- штатив «рабочее место» для пробирок объемом 1,5 мл;
- штатив «рабочее место» для пробирок объемом 0,2 мл или для стрипованных пробирок объемом 0,2 мл;
- дозаторы механические или электронные переменного объема одноканальные со сменными наконечниками, позволяющие отбирать объемы жидкости от 0,5 до 10,0 мкл, от 2 до 20 мкл, от 10 до 100 мкл, от 20 до 200 мкл, от 100 до 1000 мкл, от 200 до 1000 мкл;
- одноразовые наконечники с фильтром для полуавтоматических дозаторов, свободные от ДНКаз и РНКаз, объемом 20 мкл, 200 мкл и 1000 мкл;
- одноразовые перчатки медицинские, без талька, текстурированные;
- ёмкость с дезинфицирующим раствором для сброса использованных наконечников, пробирок и других расходных материалов;
- комплект для выделения ДНК из биологического материала (рекомендуется)

ПРОБА-ГС-ГЕНЕТИКА или ПРОБА-РАПИД-ГЕНЕТИКА производства ООО «НПО ДНК-Технология», Россия);

Программное обеспечение для амплификаторов детектирующих ДТлайт, ДТпрайм, ДТ-96:

- версия ПО не ниже 7.7.5.23<sup>3</sup>;
- ini файл с параметрами анализа.

## **6 АНАЛИЗИРУЕМЫЕ ОБРАЗЦЫ**

### **6.1** Материал для исследования

Для исследования используют цельную периферическую кровь человека.

Взятие, предобработку и хранение материала проводят в соответствии с инструкцией к комплекту для выделения ДНК из биологического материала.

### **6.2** Взятие цельной периферической крови

Взятие цельной периферической крови проводится в вакуумные пластиковые пробирки типа Vacuette объемом 2,0 или 4,0 мл с добавленной в качестве антикоагулянта динатриевой солью этилендиаминтетраацетата (ЭДТА) в конечной концентрации 2,0 мг/мл. В качестве антикоагулянта допускается также использование цитрата натрия. Для перемешивания крови с антикоагулянтом после взятия материала необходимо перевернуть пробирку 2 – 3 раза.

**ВНИМАНИЕ!** Не допускается использование гепарина в качестве антикоагулянта.

### **6.3** Транспортирование и хранение исследуемого материала

Допускается хранение образцов при температуре от 2 °С до 8 °С не более 24 часов. В случае невозможности доставки материала в лабораторию в течение суток допускается однократное замораживание материала. Допускается хранение замороженного материала при температуре от минус 18 °С до минус 22 °С в течение 6 месяцев.

## **7 ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА**

### **7.1** Выделение ДНК из биологического материала

7.1.1 Выделение ДНК проводят в соответствии с инструкцией к используемому набору реагентов. Рекомендуемые наборы (комплекты) для выделения ДНК из биологического материала: ПРОБА-ГС-ГЕНЕТИКА и ПРОБА-РАПИД-ГЕНЕТИКА. Комплект ПРОБА-ГС-ГЕНЕТИКА рекомендуется использовать в случае, если предполагается длительное хранение выделенной ДНК (до 6 месяцев). ДНК, полученную с использованием комплекта ПРОБА-РАПИД-ГЕНЕТИКА, следует хранить не более одного месяца. Полученный препарат ДНК можно использовать для постановки примерно 50 реакций для определения генетических полиморфизмов.

---

<sup>3</sup> - производитель рекомендует своевременно обновлять программное обеспечение для детектирующих амплификаторов. Актуальную версию ПО можно скачать на сайте компании «ДНК-Технология»: <http://www.dna-technology.ru/po/>

**ВНИМАНИЕ!** Независимо от используемого набора для выделения ДНК одновременно с выделением ДНК из периферической крови необходимо провести через все этапы пробоподготовки отрицательный контрольный образец (в его качестве можно использовать физиологический раствор в объёме согласно инструкции к набору реагентов для выделения ДНК).

## 7.2 Подготовка и проведение полимеразной цепной реакции

7.2.1 Промаркируйте для каждого определяемого полиморфизма необходимое количество пробирок для амплификации объёмом 0,2 мл: по одной пробирке - для каждого исследуемого образца, для отрицательного контрольного образца (К-), для положительных контрольных образцов «К+1 [гомозиготный по нормальному аллелю]» и «К+2 [гетерозиготный]».

Пример: Необходимо проанализировать 5 образцов. Для каждого полиморфизма нужно промаркировать 8 пробирок - 5 для исследуемых образцов, одну для «К-», одну для «К+1», одну для «К+2». Общее количество пробирок для всех восьми полиморфизмов - 64.

Образец	Смесь для амплификации / Номер промаркированной пробирки							
	BRCA1							BRCA2
	185 delAG	4153 delA	5382 insC	3819 delGTAAA	3875 delGTCT	300 T>G	2080 delA	6174 delT
1	1	2	3	4	5	6	7	8
2	9	10	11	12	13	14	15	16
3	17	18	19	20	21	22	23	24
4	25	26	27	28	29	30	31	32
5	33	34	35	36	37	38	39	40
К-	41	42	43	44	45	46	47	48
К+1	49	50	51	52	53	54	55	56
К+2	57	58	59	60	61	62	63	64

7.2.2 Встряхните пробирки со смесями для амплификации в течение 3-5 с и центрифугируйте в течение 1-3 с на микроцентрифуге-вортексе.

7.2.3 Внесите во все промаркированные пробирки по 20 мкл соответствующей смеси для амплификации (для каждого полиморфизма отдельным наконечником).

7.2.4 Встряхните пробирки с ПЦР-буфером и полимеразой ТехноТaq МАХ в течение 3-5 с и центрифугируйте в течение 1-3 с на микроцентрифуге-вортексе.

**ВНИМАНИЕ!** Полимеразу ТехноТaq МАХ необходимо вынимать из морозильной камеры непосредственно перед использованием.

7.2.5 Приготовьте смесь ПЦР-буфера с полимеразой ТехноТaq МАХ. Смешайте в отдельной пробирке:

- 10 x (N+1) мкл ПЦР-буфера;
  - 0,5 x (N+1) мкл полимеразы ТехноТaq МАХ,
- где N – количество промаркированных пробирок с учётом «К-», «К+1», «К+2».

Пример: Необходимо проанализировать 5 образцов, «К-», «К+1», «К+2».

Промаркированных пробирок – 64.

Необходимо приготовить смесь ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТaq МАХ для 65 (64+1) пробирок, т.е. 650 мкл ПЦР-буфера + 32,5 мкл полимеразы ТехноТaq МАХ.

7.2.6 Встряхните пробирку со смесью ПЦР-буфера с полимеразой ТехноТaq МАХ в течение 3-5 с и центрифугируйте в течение 1-3 с на микроцентрифуге-вортексе.

**ВНИМАНИЕ!** Смесь ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТaq МАХ необходимо готовить непосредственно перед использованием.

7.2.7 Добавьте в каждую пробирку со смесью для амплификации по 10 мкл смеси ПЦР-буфера с полимеразой ТехноТaq МАХ.

**ВНИМАНИЕ!** После добавления смеси ПЦР-буфера и полимеразы ТехноТaq МАХ в пробирки со смесями для амплификации необходимо в течение двух часов выполнить пп. 7.2.8 – 7.2.13.

7.2.8 Добавьте в каждую пробирку по одной капле (около 20 мкл) минерального масла. Закройте крышки пробирок.

**ВНИМАНИЕ!** Для предотвращения контаминации следует перед внесением ДНК открывать крышки только тех пробирок, в которые будет вноситься данный образец, и закрывать их, перед внесением следующего. Препараты ДНК следует вносить наконечниками с фильтром.

7.2.9 Внесите в пробирки для исследуемых образцов по 5,0 мкл выделенного из образцов препарата ДНК (кроме пробирок «К-», «К+1», «К+2»).

7.2.10 Внесите в пробирки, промаркированные «К-», по 5,0 мкл отрицательного контрольного образца, прошедшего этап выделения ДНК (см.п.7.1).

7.2.11 Внесите в пробирки, промаркированные для положительных контрольных образцов, по 5,0 мкл соответствующего положительного контрольного образца.

7.2.12 Центрифугируйте все пробирки в течение 3-5 с на микроцентрифуге-вортексе.

7.2.13 Установите все пробирки в блок детектирующего амплификатора. Рекомендуется располагать пробирки по центру термоблока.

7.2.14 Запустите программное обеспечение к детектирующему амплификатору, выберите оператора, выберите режим «Работа с прибором». При первом проведении ПЦР загрузите ini файл «BRCA.ini». При последующих постановках добавьте в протокол соответствующие тесты, укажите количество и идентификаторы образцов, в том числе отрицательных и положительных контрольных образцов, отметьте расположение пробирок на матрице термоблока в соответствии с их установкой (см. п. 7.2.13) и проведите ПЦР. При выборе теста в окне «Запуск программы амплификации» должна отображаться программа, приведённая в таблице 2.

Таблица 2 – Программа амплификации для детектирующих амплификаторов ДТлайт, ДТпрайм и ДТ-96

№ блока	Температура, °С	мин	с	Число циклов	Режим оптических измерений	Δt, °С	Тип блока
1	80	2	00	1			Цикл
	94	5	00				
2	94	0	30	5			Цикл
	64	0	15		√		
	67	0	5				
3	94	0	5	45			Цикл
	64	0	15		√		
4	94	0	5	1			Цикл
5	25	0	30	1			Цикл
6 <sup>4</sup>	25	0	15	50	√	1,0	«Кривая плавления», Δt=1 °С; T <sub>кон</sub> =75 °С
7	10	...	...	хранение			хранение

Примечание - Тип пробирки для отрицательных контрольных образцов и положительных контрольных образцов к набору следует указывать как «Образец».

**ВНИМАНИЕ!** Расположение пробирок на матрице термоблока должно строго соответствовать порядку установки пробирок в блоке.

## 8 РЕГИСТРАЦИЯ РЕЗУЛЬТАТОВ АМПЛИФИКАЦИИ

Регистрация результатов ПЦР осуществляется автоматически с помощью программного обеспечения, поставляемого с детектирующим амплификатором.

На графике будет отображена зависимость флуоресценции от температуры плавления для каждой пробирки в термоблоке. В таблице справа будет показан идентификатор образца, название выявляемого полиморфизма и результат генотипирования каждого образца. По результатам анализа можно сформировать и распечатать отчет.

В бланке ответа указываются генотипы образца с краткой характеристикой и заключением по результатам генотипирования.

## 9 УЧЕТ РЕЗУЛЬТАТОВ РЕАКЦИИ

**9.1** Учёт и интерпретация результатов реакции осуществляется автоматически с помощью программного обеспечения, поставляемого с амплификатором детектирующим.

Для всех образцов программа фиксирует результат амплификации геномной ДНК человека (ВК). Для корректной работы набора реагентов количество анализируемой ДНК должно быть не менее 1,0 нг на амплификационную пробирку, что соответствует  $C_p \leq 32,0$ .

**9.2** В образцах, прошедших ПЦР, и содержащих достаточное для корректного анализа количество ДНК, программа определяет генотип исследуемого образца, который

<sup>4</sup> При создании блока 6 отметить тип "Кривая плавления". Версия ПО должна быть не ниже 7.7.5.23.

отображён в таблице в графе «Полиморфизм».

№	Идентификатор	Тест	Полиморфизм	
A1	Образец_1	BRCA1:185delAG	N	N
B1	Образец_1	BRCA1:4153delA	N	N
C1	Образец_1	BRCA1:5382insC	N	N
D1	Образец_1	BRCA1:3819delGTAAA	N	N
E1	Образец_1	BRCA1:3875delGTCT	N	N
F1	Образец_1	BRCA1:300 T>G (Cys61G	N	N
G1	Образец_1	BRCA1:2080delA	N	N
H1	Образец_1	BRCA2:6174delT	N	N
A2	Образец_2	BRCA1:185delAG	N	N
B2	Образец_2	BRCA1:4153delA	N	m
C2	Образец_2	BRCA1:5382insC	N	N
D2	Образец_2	BRCA1:3819delGTAAA	N	N
E2	Образец_2	BRCA1:3875delGTCT	N	N
F2	Образец_2	BRCA1:300 T>G (Cys61G	N	N
G2	Образец_2	BRCA1:2080delA	N	N
H2	Образец_2	BRCA2:6174delT	N	N

**ВНИМАНИЕ!** В связи с высокой медицинской и социальной значимостью носительства полиморфизма (мутации) в гене BRCA1 или BRCA2 рекомендуется проводить повторное генотипирование **гетерозиготных образцов**, начиная с этапа выделения ДНК.

**9.3** В положительных контрольных образцах должен быть определён соответствующий генотип:

K+1 [гомозиготный по нормальному аллелю] – 

N	N
---	---

K+2 [гетерозиготный] – 

N	m
---	---

**9.4** Для образцов с недостаточным для анализа количеством ДНК (менее 1,0 нг на амплификационную пробирку,  $C_p > 32,0$  на канале детекции ВК), программа определяет недостоверный результат: 

нд	нд
----	----

В случае получения недостоверного результата требуется повторное проведение ПЦР с имеющимся препаратом ДНК, либо повторное выделение ДНК и постановка ПЦР, либо повторное взятие клинического материала (выполняется последовательно).

**9.5** Для отрицательных контрольных образцов программа фиксирует недостоверный результат: 

нд	нд
----	----

При получении положительного значения (определение генотипа) в отрицательном контрольном образце результаты всей постановочной серии считают недостоверными. В этом случае необходимо проведение специальных мероприятий для устранения контаминации.

## **10 ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ, ХРАНЕНИЕ И ЭКСПЛУАТАЦИЯ**

### **10.1 Транспортирование**

10.1.1 Транспортирование набора реагентов осуществляют в термоконтейнерах с хладоэлементами всеми видами крытого транспорта при температурах, соответствующих условиям хранения компонентов, входящих в состав набора.

10.1.2 Допускается транспортирование полимеразы ТехноТaq МАХ при температуре от 2 °С до 8 °С не более 5 суток.

10.1.3 Наборы реагентов, транспортированные с нарушением температурного режима, применению не подлежат.

### **10.2 Хранение**

10.2.1 Компоненты набора реагентов, за исключением полимеразы ТехноТaq МАХ, следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре от 2 °С до 8 °С в течение всего срока годности набора.

10.2.2 Полимеразу ТехноТaq МАХ следует хранить в морозильной камере при температуре от минус 18 °С до минус 22 °С в течение всего срока годности набора.

10.2.3 Смеси для амплификации следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре от 2 °С до 8 °С в защищённом от света месте в течение всего срока годности набора.

10.2.4 Наборы реагентов, хранившиеся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежат.

### **10.3 Указания по эксплуатации**

10.3.1 Набор должен применяться согласно действующей версии утверждённой инструкции по применению.

10.3.2 После вскрытия упаковки компоненты набора следует хранить при следующих условиях:

- компоненты набора следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре от 2 °С до 8 °С в течение всего срока годности набора;
- смеси для амплификации следует хранить в холодильнике или холодильной камере при температуре от 2 °С до 8 °С в защищённом от света месте в течение всего срока годности набора;
- полимеразу ТехноТaq МАХ следует хранить в морозильной камере при температуре от минус 18 °С до минус 22 °С в течение всего срока годности набора.

10.3.3 Наборы с истекшим сроком годности применению не подлежат.

## **11 УКАЗАНИЯ ПО УТИЛИЗАЦИИ**

**11.1** При использовании набора в клинико-диагностической лаборатории образуются отходы классов А и Б, которые классифицируются и утилизируются в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10.

**11.2** Наборы, пришедшие в непригодность, в том числе, в связи с истечением срока годности и неиспользованные реактивы, относятся к классу Б и подлежат утилизации в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10 и МУ 1.3.2569-09.

**11.3** Упаковка набора реагентов (коробки, грипперы) после использования по назначению, относится к отходам класса А и утилизируется с бытовыми отходами.

## 12 ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

**12.1** Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие набора требованиям технических условий при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации.

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

## 13 РЕМОНТ И ТЕХНИЧЕСКОЕ ОБСЛУЖИВАНИЕ

**13.1** Набор реагентов предназначен для одноразового использования и не подлежит техническому обслуживанию и текущему ремонту.

## 14 СИМВОЛЫ, ИСПОЛЬЗУЕМЫЕ ПРИ МАРКИРОВКЕ НАБОРА

	Только для in vitro диагностики		Дата производства
	Температурный диапазон		Содержит инструкцию по применению
	Количество определений		Каталожный номер
	Годен до		Адрес производителя
	Серия набора		Не допускается воздействие солнечного света



## 15 ПЕРЕЧЕНЬ ПРИМЕНЯЕМЫХ НАЦИОНАЛЬНЫХ СТАНДАРТОВ

ГОСТ 2.105-95 Общие требования к текстовым документам.

ГОСТ ISO 14971-2011 Изделия медицинские. Применение менеджмента риска к медицинским изделиям.

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

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

ГОСТ Р 51352-2013 Медицинские изделия для диагностики *in vitro*. Методы испытаний.

ГОСТ Р 53022.3-2008 Требования к качеству клинических лабораторных исследований. Ч.3. Правила оценки клинической информативности лабораторных тестов.

ГОСТ Р ИСО 18113-1-2015 Медицинские изделия для диагностики *in vitro*. Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования.

ГОСТ Р ИСО 18113-2-2015 Медицинские изделия для диагностики *in vitro*. Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 2. Реагенты для диагностики *in vitro* для профессионального применения.

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

ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014 Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Ч.1. Основные требования.

ГОСТ Р 52905-2007 (ИСО 15190:2003) Лаборатории медицинские. Требования безопасности.

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

## 16 АДРЕС ДЛЯ ОБРАЩЕНИЯ

Производство наборов реагентов имеет сертифицированную систему менеджмента качества и соответствует требованиям стандарта систем менеджмента качества ISO 9001:2015 в области разработка, производство и продажа IVD реагентов и приборов для медицинской молекулярно-генетической диагностики и другого лабораторного применения и EN ISO 13485:2016 в области разработка, производство и продажа IVD реагентов и приборов для медицинской молекулярно-генетической диагностики.

**Производитель:** Общество с ограниченной ответственностью «Научно-Производственное Объединение ДНК-Технология», ООО «НПО ДНК-Технология» (Общество с ограниченной ответственностью), Россия.

адрес: 142281, Московская обл., г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 20.

### **Место производства:**

1) ООО «НПО ДНК-Технология»: Россия, 142281, Московская обл. г. Протвино, ул. Железнодорожная, д. 20.

2) ООО «ДНК-Технология ТС»: Россия, 117246, г. Москва, Научный проезд, д. 20, стр.4.

Рекламации по вопросам качества набора реагентов ОнкоГенетика, следует направлять по адресу: ООО «ДНК-Технология», 117587, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 125 ж, к.6., тел./факс +7 (495) 640-17-71, [www.dna-technology.ru](http://www.dna-technology.ru)

Служба клиентской поддержки:

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

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

E-mail: [hotline@dna-technology.ru](mailto:hotline@dna-technology.ru)

Анкета для осуществления обратной связи находится на сайте компании

«ДНК-Технология»: [http://www.dna-technology.ru/customer\\_support/](http://www.dna-technology.ru/customer_support/)