



УТВЕРЖДАЮ
Генеральный директор
ООО «ТестГен»
А. Н. Тороповский
«21» августа 2018 г

ИНСТРУКЦИЯ

**Набор реагентов для определения статуса мутаций
гена NRAS методом ПЦР-РВ в пробе геномной ДНК
человека из образцов фиксированной в парафине
ткани (Тест-NRAS-ткань)
по ТУ 21.20.23-008-97638376-2016**

Содержание

1. Назначение.....	3
2. Характеристики набора	7
3. Принцип действия.....	8
4 Аналитические и диагностические характеристики набора.....	9
5. Перечень рисков, связанных с применением набора реагентов «Тест-NRAS-ткань»	11
6. Меры предосторожности при работе с набором.....	12
7. Оборудование и материалы, необходимые при работе с набором	14
8. Анализируемые пробы	15
9. Подготовка компонентов набора для исследования	19
10. Проведение анализа	19
11. Регистрация и интерпретация результатов.....	24
12. Условия хранения, транспортирования и эксплуатации набора	27
13. Утилизация	28
14. Гарантийные обязательства, контакты	29

1. Назначение

Назначение: набор реагентов «Тест-NRAS-ткань» предназначен для профессионального применения в медицинских учреждениях и клинико-диагностических лабораториях онкологического профиля при обследовании пациентов с диагнозом «колоректальный рак» для качественного определения статуса мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена *NRAS* методом аллель-специфической ПЦР в режиме реального времени в пробе геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани для определения показаний к таргетной терапии препаратами на основе анти-EGFR моноклональных антител у пациентов с диагнозом «колоректальный рак» с диким типом гена *NRAS*.

Область применения набора реагентов - клиническая лабораторная диагностика, онкология.

Тип анализируемого образца. Материалом для проведения ПЦР служат пробы геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани.

Принцип определения

Анализ проводится методом аллель-специфической ПЦР в режиме реального времени. Продукты ПЦР исследуемого гена *NRAS* идентифицируются в 5'-экзонуклеазной реакции с помощью зондов, меченых FAM и HEX. Набор содержит реагенты для анализа мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) исследуемого гена *NRAS*. ПЦР смеси состоят из всех необходимых реагентов. Набор также включает положительный контрольный образец (ПКО), содержащий эквимолярную смесь мутаций Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser, Gly13Asp, Gly13Arg, Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg в концентрации 5% и отрицательный контрольный образец (ОКО).

Все ПЦР-смеси содержат праймеры и зонды к внутреннему контролльному образцу (ВКО). Зонды к ВКО помечены HEX (см. раздел 11 «Регистрация и интерпретация результатов»). Это контроль эффективности экстракции ДНК и возможного наличия

ингибиторов в пробе, присутствие которых может привести к ложноотрицательным результатам.

Описание целевого аналита, сведения о его научной обоснованности

Целевой анализ – ген *NRAS*, исследуемый при обследовании пациентов с диагнозом «колоректальный рак» для качественного определения статуса мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена *NRAS* для определения показаний к таргетной терапии препаратами на основе анти-EGFR моноклональных антител у пациентов с диагнозом «колоректальный рак» с диким типом гена *NRAS*.

Научная обоснованность. В состав семейства белков Ras входят H-Ras, K-Ras, N-Ras, R-Ras и другие гомологичные белки. Каскадная последовательность реакций сигнального пути Ras действует как включатель, определяющий регуляцию генной экспрессии, требующуюся для решения клетки делиться или дифференцироваться. Постоянная активация Ras ведет к злокачественному перерождению клеток. Характерный механизм перерождения - точечные активирующие мутации. Наиболее известными онкогенными мутациями являются мутации в генах *KRAS* и *NRAS* в 12, 13 кодонах (2 экзон), 59, 61 кодонах (3 экзон), 117, 146 кодонах (4 экзон). Мутации *KRAS*, *NRAS* приводят к постоянной активации белка и передаче митотического сигнала независимо от стимуляции и медикаментозного ингибирования EGFR, поэтому у больных с мутированным геном *KRAS*, *NRAS* терапия ингибиторами EGFR и тирозинкиназ неэффективна¹.

Мутации гена *NRAS* ассоциированы с колоректальным раком (КРР), меланомой, множественной миеломой. Мутации в гене *NRAS* при колоректальном раке составляют до 5%².

¹ Торопова Н.Е., Закамова Е.В., Тетерина Ю.Ю. Молекулярно-генетические исследования в практике онкологической клиники / Н.Е.Торопова, Е.В.

Закамова, Ю.Ю.Тетерина // Известия Самарского научного центра Российской академии наук. – 2015. – Т. 17, вып. 2 (3). – С. 690-696

² Виноградов А.В. Детекция точечных мутаций генов KRAS и NRAS при острых миелоидных лейкозах с использованием технологии прямого автоматического

В настоящее время для лечения метастатического КПР применяют таргетные препараты на основе моноклональных антител - ингибиторы EGFR цетуксимаб (cetuximab) и панитумумаб (panitumumab). Связывание антител с EGFR приводит к угнетению инвазии опухолевых клеток в нормальные ткани, препятствуя распространению опухоли в другие органы. У пациентов с дикими типами генов *KRAS* и *NRAS* анти-EGFR препараты достоверно увеличивают медиану выживаемости. Мутации генов *KRAS* и *NRAS* определяют агрессивное поведение опухоли: КПР развивается в кратчайшие сроки, быстро метастазирует и плохо поддается химиотерапии. Поэтому было рекомендовано определять мутации в генах *KRAS* и *NRAS* у всех больных метастатическим КПР для решения вопроса об анти-EGFR терапии. Согласно письму Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 15 мая 2014 г. № 01И-692/14 «О новых данных по безопасности лекарственного препарата Эрбитукс» к спектру мутаций, обязательных для исследования перед назначением препарата Эрбитукс добавлены мутации в гене *NRAS*.

Специфическая патология, состояние или фактор риска, для обнаружения, определения или дифференцирования которого предназначено медицинское изделие для диагностики *in vitro* - набор реагентов предназначен для качественного определения статуса мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена *NRAS* при обследовании пациентов с диагнозом «колоректальный рак» для определения показаний к таргетной терапии препаратами на основе анти-EGFR моноклональных антител у пациентов с диагнозом «колоректальный рак» с диким типом гена *NRAS*.

Показания и противопоказания к применению

Показания к применению: Набор реагентов «Тест-NRAS-ткань» рекомендуется при обследовании пациентов с диагнозом колоректальный рак для качественного определения статуса мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser),

секвенирования / А.В. Виноградов, А.В. Резайкин, А.Г. Сергеев // Вестник Башкирского университета. - 2014. - Т. 19, вып. 3. - С.845-847.

тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена NRAS методом аллель-специфической ПЦР в режиме реального времени в пробе геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани для определения показаний к таргетной терапии препаратами на основе анти-EGFR моноклональных антител у пациентов с диагнозом «колоректальный рак» с диким типом гена *NRAS*.

Противопоказания: отсутствуют.

Набор предназначен для профессионального применения в медицинских учреждениях и клинико-диагностических лабораториях онкологического профиля. Профессиональный уровень потенциальных пользователей – врач клинической лабораторной диагностики, медицинский лабораторный техник.

Общее время проведения анализа составляет 1 ч.

2. Характеристики набора

Набор реагентов выпускается в 1 форме комплектации – «Тест-NRAS-ткань». Каждый набор «Тест-NRAS-ткань» содержит реагенты, рассчитанные на проведение 24 определений.

Состав набора

Набор реагентов «Тест-NRAS-ткань» включает:

Таблица 1 – Состав набора реагентов «Тест-NRAS-ткань»

№ пп	Название реагента	Маркировка на крышке пробирки	Описание	Количество пробирок, объём, мкл
1	ПЦР-смесь Gln61Lys	Q61K	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
2	ПЦР-смесь Gly12Asp	G12D	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
3	ПЦР-смесь Gly12Cys	G12C	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
4	ПЦР-смесь Gln61Leu	Q61L	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
5	ПЦР-смесь Gly13Asp	G13D	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
6	ПЦР-смесь Gln61Arg	Q61R	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
7	ПЦР-смесь Gly13Arg	G13R	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
8	ПЦР-смесь Gly12Ser	G12S	Прозрачная жидкость розового цвета	1 пробирка (120 мкл)
9	ПКО	K+	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка (480 мкл)
10	ОКО	K-	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка (480 мкл)
11	Таq- полимераза	Taq	Прозрачная бесцветная жидкость	2 пробирки (по 1160 мкл)

Положительный контрольный образец (ПКО) готов к использованию и представляет собой смесь геномной ДНК из культуры клеток человека линии Jurkat в концентрации 400 копий гена *NRAS* в 1 мкл и искусственно синтезированной вставки

размером 300 п.н., содержащей эквимолярную смесь мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена *NRAS*, в плазмидный вектор pAL-TA с концентрацией 20 копий плазмидной ДНК в 1 мкл. Содержит 5% мутантных и 95% нормальных копий ДНК.

В качестве ОКО используют воду деионизованную.

Все ПЦР-смеси содержат праймеры и зонды к внутреннему контрольному образцу (ВКО). Зонды к ВКО помечены НЕХ (см. раздел 11 «Регистрация и интерпретация результатов»). Это контроль эффективности экстракции ДНК и возможного наличия ингибиторов в пробе, присутствие которых может привести к ложноотрицательным результатам.

3. Принцип действия

Качественное определение статуса мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена *NRAS* методом аллель-специфической ПЦР в режиме реального времени в пробе геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани включает в себя три этапа:

1) подготовку ПЦР;

2) ПЦР-амплификацию ДНК и гибридизационно-флуоресцентную детекцию продуктов амплификации в режиме «реального времени»;

3) интерпретацию результатов.

С пробами геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани проводятся реакции амплификации участков гена *NRAS* в реакционном буфере при помощи специфичных к этим участкам ДНК праймеров и фермента Таq-полимеразы. В составе реакционной смеси для амплификации присутствуют аллель-специфичные флуоресцентно-меченные олигонуклеотидные зонды, которые гибридизуются с комплементарным участком амплифицируемой ДНК-мишени и разрушаются Таq-полимеразой, в результате чего происходит

нарастание интенсивности флуоресценции. Это позволяет регистрировать накопление специфического продукта амплификации путем измерения интенсивности флуоресцентного сигнала. Детекция флуоресцентного сигнала осуществляется непосредственно в ходе ПЦР с помощью амплификатора с системой детекции флуоресцентного сигнала в режиме «реального времени».

По каналу, соответствующему флуорофору **HEX**, детектируется продукт амплификации ДНК нормального варианта гена *NRAS*, по каналу, соответствующему флуорофору **FAM**, детектируется продукт амплификации ДНК мутантных вариантов гена *NRAS*.

4 Аналитические и диагностические характеристики набора

Таблица 2 – Аналитические характеристики набора реагентов «Тест-NRAS-ткань»

Аналитическая специфичность	Специфичен по отношению к мутациям двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена <i>NRAS</i>
Аналитическая чувствительность	10 копий гена <i>NRAS</i> в 1 мкл раствора ДНК

Список определяемых мутаций с указанием ID мутации представлен в таблице 3.

Таблица 3 - Список определяемых мутаций с указанием ID мутации

Набор мутаций, определяемых с помощью «Тест-NRAS-ткань»	Изменения в нуклеотидах	Изменения в аминокислотах	COSMIC ID*
Gly12Cys	c.34G>T	p.G12C	562
Gly12Ser	c.34G>A	p.G12S	563
Gly12Asp	c.35G>A	p.G12D	564
Gly13Arg	c.37G>C	p.G13R	569
Gly13Asp	c.38G>A	p.G13D	573
Gln61Lys	c.181C>A	p.Q61K	580
Gln61Leu	c.182A>T	p.Q61L	583
Gln61Arg	c.182A>G	p.Q61R	584

* идентификационный номер мутации согласно международной базе соматических мутаций при раковых заболеваниях COSMIC (Catalog of Somatic Mutations in Cancer).

4.2 Диагностические характеристики:

Диагностическая специфичность – 89,1 % с доверительной вероятностью 90%

Диагностическая чувствительность – 94,1 % с доверительной вероятностью 90%

Специфичность анализа определяется олигонуклеотидными затравками (праймерами), подобранными к гомологичным участкам генов, а также специфичными флуоресцентными олигонуклеотидными зондами для гибридизации с комплементарными участками ампликонов (специфических продуктов амплификации), что исключает перекрестные реакции.

Ограничения метода

Обнаружение мутаций зависит от целостности образца и количества амплифицируемой ДНК, присутствующей в образце. Чистота выделенной ДНК, выраженная в отношении оптических плотностей (A260/280нм), необходимая для проведения исследования, должна составлять не менее 1,4. Концентрация ДНК, достаточная для проведения исследования должна составлять 1-50 нг/мкл.

Ткань опухоли не является гомогенной, в связи с этим результаты анализа, полученные из образца ткани, могут не совпадать с результатами других секций той же самой опухоли. Кроме того, образцы опухоли могут содержать и нормальную (неопухолевую ткань). При использовании пробы геномной ДНК, выделенной из ткани, не содержащей опухоль, набор «Тест-NRAS-ткань» не сможет выявить мутации гена *NRAS*.

Метод ПЦР крайне чувствителен к контаминации. Соблюдайте осторожность, чтобы избежать контаминации образцов исследуемой ДНК и реакционных смесей содержимым из пробирки ПКО или продуктами ПЦР.

Набор реагентов «Тест-NRAS-ткань» не может использоваться для диагностики какой-либо патологии. Набор реагентов «Тест-NRAS-ткань» предназначен только для качественного определения статуса мутаций двенадцатого кодона (Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser), тринадцатого кодона (Gly13Asp, Gly13Arg) и шестьдесят первого кодона (Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg) гена *NRAS*.

5. Перечень рисков, связанных с применением набора реагентов «Тест-NRAS-ткань»

В пограничную зону риска вошли опасности:

- потеря функциональных свойств реагентов, входящих в набор, из-за транспортирования, хранения или эксплуатация в несоответствующих условиях,

- утилизация набора с нарушением соответствующих мер безопасности и дезактивации,

- перекрестная контаминация образцов;

- загрязнение материалов ингибирующими веществами;

- контаминация реакционных смесей с образцами исследуемой ДНК содержимым из пробирки ПКО, или продуктами ПЦР;
- невыполнение требований по пробоподготовке, проведению анализов и утилизации, в следствии работы с набором неквалифицированным персоналом.

В области недопустимой зоны риски не выявлены.

Совокупный остаточный риск применения медицинского изделия «Набор реагентов для определения статуса мутаций гена NRAS методом ПЦР-РВ в пробе геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани (Тест-NRAS-ткань) по ТУ 21.20.23-008-97638376-2016», производства ООО «ТестГен» является допустимым, польза от его применения превышает риск.

6. Меры предосторожности при работе с набором

Класс в зависимости от потенциального риска применения – 2б в соответствии с номенклатурной классификацией медицинских изделий, утверждаемой приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 06.06.2012 N 4н.

Все составные части и реагенты, входящие в состав набора реагентов «Тест-NRAS-ткань», относятся к 4 классу опасности (вещества малоопасные) в соответствии с ГОСТ 12.1.007-76 «ССБТ. Вредные вещества. Классификация и общие требования безопасности». Меры предосторожности против любых специальных, не свойственных экологических рисков при использовании или реализации изделия не предусмотрены.

Реагенты, входящие в набор «Тест-NRAS-ткань», обладают низкой упругостью пара, и исключают возможность ингаляционного отравления.

Реагенты, входящие в набор «Тест-NRAS-ткань» не токсичны, поскольку готовятся путём смешивания отдельных нетоксичных компонентов.

Работа должна проводиться в лаборатории, выполняющей молекулярно-биологические (ПЦР) исследования клинического материала с соблюдением санитарно-эпидемических правил СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования

к обращению с медицинскими отходами». Следовать рекомендациям, изложенным в МУ 287-113, МУ 1.3.2569-09.

При работе всегда следует выполнять следующие требования:

- Удалять неиспользованные реактивы в соответствии с п. 4.28 СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

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

- Применять набор строго по назначению, согласно данной инструкции.

- Допускать к работе с набором только специально обученный персонал.

- Не использовать набор по истечению срока годности.

- Избегать контакта с кожей, глазами и слизистой оболочкой.

При контакте немедленно промыть пораженное место водой и обратиться за медицинской помощью.

Необходимых мер предосторожности в отношении влияния магнитных полей, внешних электрических воздействий, электростатических разрядов, давления или перепадов давления, перегрузки, источников взрыва или возгорания не предусмотрено.

В составе набора отсутствуют вещества человеческого или животного происхождения, обладающие потенциальной инфекционной природой, поэтому меры предосторожности против любых специальных, несвойственных рисков при использовании или реализации изделия не предусмотрены.

7. Оборудование и материалы, необходимые при работе с набором

Оборудование:

1. ПЦР-бокс (типа «БАВ-ПЦР-«Ламинар-С», «Ламинарные системы», Россия).
2. Вортекс (типа «ТЭТА-2», «Биоком», Россия).
3. Набор электронных или автоматических дозаторов переменного объема (типа «Eppendorf», Германия).
4. Холодильник от +2°C до +8°C с морозильной камерой не выше минус 16 °C.
5. Амплификатор флуоресцентной детекцией в режиме реального времени по каналам, соответствующим флуорофорам FAM/Green, HEX/Yellow: CFX96 (BioRad, США), «ДТпрайм» (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия), Rotor-Gene Q («Qiagen», Германия), QuantStudio 5 (ThermoFisher Scientific, США).

Материалы и реагенты, не входящие в состав изделия:

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

1. Одноразовые наконечники с аэрозольным барьером до 200 мкл, до 100 мкл, до 20 и до 10 мкл. (например, «Axygen», США).
2. Штативы для наконечников (например, «Axygen», США) и микропробирок на 0,5 (0,2) мл (например, «ИнтерЛабСервис», Россия).
3. Отдельный халат и одноразовые перчатки.
4. Емкость с крышкой для дезинфицирующего раствора.
5. Тонкостенные одноразовые пробирки с оптически прозрачной плоской крышкой (в случае детекции через крышку) или оптически прозрачными стенками (в случае детекции через стенку пробирки) для ПЦР объёмом 0,2 мл; либо пробирки для ПЦР объёмом 0,2 мл в стрипах или планшеты для ПЦР с оптически прозрачной плёнкой (например, Axygen, США).

8. Анализируемые пробы

Перед началом работы следует ознакомиться с методическими рекомендациями «Взятие, транспортировка, хранение клинического материала для ПЦР-диагностики», разработанными ФГУН ЦНИИЭ Роспотребнадзора, Москва, 2012 г.

Материалом для проведения ПЦР служат пробы геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани.

8.1 Процедура получения пробы геномной ДНК человека из фиксированной в парафине ткани

Для выделения пробы геномной ДНК человека из фиксированной в парафине ткани, необходимой для проведения ПЦР-анализа концентрации и чистоты, рекомендуется использование следующих комплектов реагентов:

- Набор реагентов для выделения геномной ДНК человека из фиксированных в формалине и заключенных в парафин тканей (ДНК-Ткань-Ф) по ТУ 21.20.23-009-97638376-2016, производства ООО «ТестГен», Россия. Регистрационное удостоверение № РЗН 2018/7772 от 30.10.2018;

- - Набор реагентов для выделения геномной ДНК человека из фиксированных в формалине и заключённых в парафин тканей (ДНК-Ткань-М) по ТУ 21.20.23-012-97638376-2019, производства ООО «ТестГен», Россия (регистрационное удостоверение № РЗН 2021/14273 от 06.05.2021 г.).

8.2 Интерферирующие вещества и ограничения по использованию анализируемого материала

Для выделения из клинического образца достаточного для проведения ПЦР-анализа количества ДНК, необходимой чистоты, рекомендуется использовать наборы для выделения, указанные в п.8.1.

Для контроля эффективности экстракции ДНК и возможного наличия ингибиторов в пробе, присутствие которых может привести к ложноотрицательным результатам, все ПЦР-смеси содержат праймеры и зонды к внутреннему контрольному образцу (ВКО). Зонды к ВКО помечены НЕХ, чтобы отличить сигнал внутреннего контроля от сигнала FAM-меченные праймеров в реакциях

мутантных вариантов гена *NRAS*. Прохождение реакции говорит о достаточной эффективности экстракции нуклеиновых кислот и отсутствии ингибиторов ПЦР. При отсутствии реакции результат следует считать недостоверным, и в этом случае для данного исследуемого образца рекомендуется провести повторное выделение ДНК для проведения ПЦР-анализа. (см. раздел 11 «Регистрация и интерпретация результатов»).

Влияние потенциально интерфирирующих веществ на работу набора реагентов «Тест-NRAS-ткань» было проверено в отношении потенциально интерфирирующих веществ, которые могут остаться в пробе геномной ДНК человека после процедуры выделения ДНК, ингибировать ПЦР-реакцию и оказывать влияние на способность набора реагентов «Тест-NRAS-ткань» различать мутантные и нормальные варианты гена *NRAS*.

Для того, чтобы оценить влияние потенциально интерфирирующих веществ было выполнено исследование путем анализа воздействия каждого вещества на значения С_t и качественное определение статуса мутаций в анализируемом образце, в двух концентрациях (максимальной и минимальной), диапазон которых, как ожидается, будет встречаться при нормальном использовании набора реагентов «Тест-NRAS-ткань». Потенциально интерфирирующие вещества и их концентрации приведены в таблице 4.

Таблица 4 – Концентрация интерферирующих веществ, проверенных при исследовании влияния интерферирующих веществ

Интерферирующих веществ	Максимальная концентрация (мкл / 200 мкл раствора ДНК)	Минимальная концентрация (мкл / 200 мкл раствора ДНК)
Парафин (в ксилоле)	$2,00 \times 10^{-4}$	$5,00 \times 10^{-5}$
Ксилол	$2,00 \times 10^{-4}$	$5,00 \times 10^{-5}$
Этиловый спирт (95%)	$1,35 \times 10^{-3}$	$3,38 \times 10^{-4}$
Буфер для связывания ДНК	$5,40 \times 10^{-4}$	$1,35 \times 10^{-4}$
Протеиназа К	$1,32 \times 10^{-5}$	$3,30 \times 10^{-6}$
Элюент	$1,33 \times 10^{-3}$	$3,33 \times 10^{-5}$
Раствор для промывки №1	0,50	$1,25 \times 10^{-1}$
Раствор для промывки №2	5,00	1,25

Ни одно из потенциально интерферирующих веществ, оцениваемых при концентрациях, которые, как ожидается, будут встречаться при нормальном использовании набора реагентов, не влияет на способность набора реагентов «Тест-NRAS-ткань» различать мутантные и нормальные варианты гена *NRAS*.

В дополнение к исследованию интерферирующих веществ было оценено влияние некротической ткани в образцах опухолей на способность набора реагентов «Тест-NRAS-ткань» выдавать достоверные результаты. Исследование влияние некроза было проведено на 11 образцах, которые имели некроз на уровне > 50%, как определено в обзоре патологии. После проведения анализа с помощью набора реагентов «Тест-NRAS-ткань» и интерпретации результатов, полученные данные сравнивались с результатами двунаправленного секвенирования данных образцов по Сэнгеру. В ходе проведения исследования был выявлен 1 ложноотрицательный

результат, что может быть связано с недостаточным количеством ДНК.

Ограничения по использованию анализируемого материала:

- Анализируемый материал не подлежит использованию при нарушении условий хранения и транспортировки (температура, продолжительность, многократное замораживание-оттаивание). Анализируемая ДНК должна храниться при температуре от 2 °C до 8 °C и использоваться для анализа в течение 24 часов. Для хранения более 24 часов раствор ДНК рекомендуется хранить при температуре -20 °C.

- Чистота анализируемой ДНК, выраженная в отношении оптических плотностей (A260/280нм), необходимая для проведения исследования, должна составлять не менее 1,4.

- Концентрация ДНК, достаточная для проведения исследования должна составлять 1-50 нг/мкл.

- Не допускается использование образцов, загрязнённых посторонним биологическим материалом.

- Для анализа необходимо использовать пробы геномной ДНК, выделенные из ткани опухоли, подтвержденной гистологически.

8.3 Условия возможного хранения анализируемых образцов

Условия хранения пробы геномной ДНК человека, выделенной из образцов фиксированной в парафине ткани:

Полученная ДНК должна храниться при температуре от 2 °C до 8 °C и использоваться для анализа в течение 24 часов. Для хранения более 24 часов раствор ДНК рекомендуется хранить при температуре -20 °C.

Условия хранения исходного клинического материала:

Наиболее доступным клиническим материалом для выделения ДНК является ткань, фиксированная в формалине и заключенная в парафин (FFPE-блоки). FFPE-блоки могут храниться при комнатной температуре.

Парафиновые срезы могут храниться при комнатной температуре в течение 4 недель до выделения ДНК.

Условия хранения биопсийного материала, предназначенного для выделения ДНК³:

- при комнатной температуре — в течение 6 часов;
- при температуре 2–8 °C — в течение 3 суток;
- при температуре минус 20 °C — в течение 1 недели;
- при температуре минус 70 °C — длительно.

9. Подготовка компонентов набора для исследования

Установка, монтаж, настройка, калибровка медицинского изделия для ввода в эксплуатацию не требуется.

Тщательно перемешать содержимое пробирок переворачивая каждую пробирку 10 раз или перемешать на вортексе на низкой скорости в течение 3-5 сек, а затем осадить капли с крышечки пробирок коротким центрифугированием.

10. Проведение анализа

ПЦР-исследование состоит из следующих этапов:

- А) Подготовка ПЦР;
- Б) ПЦР-амплификация ДНК и гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов амплификации в режиме «реального времени»;
- В) интерпретация результатов (подробно описано в главе 11).

А) Подготовка ПЦР

(производится в ЗОНЕ пре-ПЦР – помещении для раскапывания реагентов и подготовки к ПЦР-амплификации)

Общий объем реакции – 20 мкл.

ВНИМАНИЕ! Запрещено изменять объем реакции. При изменении объема чувствительность метода резко снижается!!!

³ МУ 1.3.2569-09 Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I-IV групп патогенности

Непосредственно перед проведением анализа необходимо приготовить реакционные смеси (мастермиксы) для анализируемой ДНК, ПКО и ОКО. Для этого в отдельных стерильных пробирках смешать все компоненты исходя из того, что для проведения одной реакции необходимо взять 4 мкл ПЦР-смеси и 10 мкл Таq-полимеразы. Обязательно использовать отдельный наконечник с аэрозольным барьером для каждого компонента реакции каждой пробы.

Готовить мастермиксы необходимо согласно таблице 5. В таблице учтен запас реагентов (+1 объем каждого вида) для компенсации возможных потерь при раскапывании.

ВНИМАНИЕ! При работе с Таq-полимеразой отбирайте из пробирки нужный объем, не опуская наконечник глубоко в реагент, чтобы не взять избыточный объем фермента за счет его попадания на внешнюю поверхность наконечника.

Таблица 5 - Приготовление мастермиксов (в расчете на количество анализируемых образцов).

Количество образцов	ПЦР-смесь, мкл	Таq, мкл	Итого, мкл
1	16	40	56
2	20	50	70
3	24	60	84
4	28	70	98
5	32	80	112
6	36	90	126
7	40	100	140
8	44	110	154
9	48	120	168
10	52	130	182
11	56	140	196
12	60	150	210
13	64	160	224

Количество образцов	ПЦР-смесь, мкл	Taq, мкл	Итого, мкл
14	68	170	238
15	72	180	252
16	76	190	266
17	80	200	280
18	84	210	294
19	88	220	308
20	92	230	322
21	96	240	336
22	100	250	350
23	104	260	364
24	108	270	378

1. Внести по 14 мкл каждого мастермикса в соответствующие пробирки согласно рекомендованному порядку расположения реакций (см. табл. 6).
2. Внести по 6 мкл ОКО в пробирки «ОКО».
3. Внести по 6 мкл ПКО в пробирки «ПКО».
4. Внести по 6 мкл образцов ДНК в пробирки «О».
5. Заклеить ПЦР-планшет/закрыть пробирки, убедиться, что все крышки или пленка прилегают плотно.
6. Открутить ПЦР-планшет/пробирки на центрифуге, чтобы собрать реакционную смесь на дне лунок, сохраняя правильную ориентацию планшета или серии пробирок.

Таблица 6 - Рекомендуемый порядок расположения реакций

96-луночный планшет												
Тест	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
<i>Gln61Lys</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10
<i>Gly12Asp</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10
<i>Gly12Cys</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10
<i>Gln61Leu</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10
<i>Gly13Asp</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10
<i>Gln61Arg</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10
<i>Gly13Arg</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10
<i>Gly12Ser</i>	ОКО	ПКО	O1	O2	O3	O4	O5	O6	O7	O8	O9	O10

O1 – ДНК, выделенная из анализируемого образца №1 и т.д.

Б) ПЦР-амплификация ДНК и гибридизационно-флуоресцентная детекция продуктов амплификации в режиме «реального времени»

(производится в ЗОНЕ ПЦР – помещении для проведения ПЦР-амплификации)

1. Установить пробирки в реакционный модуль прибора для ПЦР в «реальном времени». Обратите внимание, что приборы для ПЦР в «реальном времени» должны обслуживаться, калиброваться и использоваться в соответствии с рекомендациями производителя. Использование данного набора в неоткалиброванном приборе может оказать влияние на рабочие характеристики теста.

2. Запрограммировать прибор для выполнения соответствующей программы амплификации и детекции флуоресцентного сигнала согласно описанию для данного прибора (см. табл. 7, 8).

Таблица 7 - Программа амплификации для приборов производства «ДНК – Технология»

Стадия	Температура, °С	Время	Всего циклов
1	95	2 мин	1
2	95	5 сек	50
3	64 \pm 1	15 сек	

ВНИМАНИЕ! Для приборов производства «ДНК-Технология» следует использовать заводские параметры экспозиции оптических измерений для каждого канала

Таблица 8 - Программа амплификации для других приборов

Стадия	Температура, °С	Время	Всего циклов
1	95	2 мин	1
2	95	5 сек	50
3	62 \pm 1	15 сек	

3. Запустить выполнение программы амплификации с детекцией флуоресцентного сигнала на стадии 3.
4. По окончании выполнения программы приступить к анализу результатов.

11. Регистрация и интерпретация результатов

Регистрацию результатов проводят с помощью программного обеспечения используемого прибора для проведения ПЦР с детекцией в режиме «реального времени». Анализируют кривые накопления флуоресцентного сигнала по двум каналам:

– по каналу **FAM** регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продуктов амплификации ДНК мутантных вариантов гена *NRAS*.

– по каналу **HEX** регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продуктов амплификации ДНК нормальных вариантов гена *NRAS* (*выступает в качестве внутреннего контрольного образца – ВКО*).

Результаты интерпретируются на основании наличия или отсутствия пересечения кривой флуоресценции пороговой линии.

Принцип интерпретации результатов в исследуемых образцах и контрольных образцах представлен в табл. 9 и табл. 10 соответственно.

ВНИМАНИЕ! В случае использования амплификатора CFX 96 может возникнуть необходимость выравнивания некоторых графиков с некорректным уклоном с помощью настроек (Settings) базовых циклов (Baseline Threshold → Baseline Cycles).

Таблица 9 - Интерпретация результатов в исследуемых образцах

Пробирки	Мутантная ДНК гена <i>NRAS</i> обнаружена	Мутантная ДНК гена <i>NRAS</i> не обнаружена	Сомнительный	Невалидный
Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser, Gly13Asp, Gly13Arg, Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg	Канал FAM: $Ct \leq 35$ Канал HEX: подъём кривой амплификации (любой Ct) или отсутствие подъёма кривой.	Канал FAM: отсутствие кривой амплификации. Канал HEX: $Ct \leq 35$	Канал FAM: подъём кривой амплификации, $Ct > 35$ Канал HEX: $Ct \leq 35$	Отсутствие кривой амплификации по обоим каналам HEX и FAM

Таблица 10 - Интерпретация результатов в контрольных образцах

Контрольный образец	Выбранный флуорофор	
	FAM/Green	HEX/Yellow
ОКО	Отсутствует	$Ct > 35$ или отсутствует
ПКО	$Ct \leq 35$	$Ct \leq 35$

Интерпретация результатов в контрольных образцах

При получении для отрицательного контрольного образца значений, отличающихся от указанных в таблице 10, результаты всей постановочной серии считают недостоверными. В этом случае необходимо проведение специальных мероприятий для устранения возможной контаминации.

При получении для положительного контрольного образца значений, отличающихся от указанных в таблице 10, требуется повторная постановка амплификации всей партии образцов. При повторном получении для положительного контрольного образца значений, отличающихся от указанных в таблице 10, необходимо заменить реагенты.

Интерпретация результатов в исследуемых образцах

Интерпретацию результатов для исследуемых образцов проводят только при правильных результатах для ОКО и ПКО данной постановки.

Интерпретация производится с помощью программного обеспечения используемого прибора. Пороговая линия устанавливается на уровне перехода кривых в экспоненциальную фазу роста

Мутантная ДНК гена NRAS обнаружена, если кривая амплификации по каналу FAM поднимается выше установленной пороговой линии, и при этом $Ct \leq 35$. По каналу HEX подъём кривой амплификации (любой Ct) или отсутствие подъёма кривой.

Мутантная ДНК гена NRAS не обнаружена, если кривая амплификации по каналу FAM не поднимается выше установленной пороговой линии, а кривая амплификации по каналу HEX поднимается выше установленной пороговой линии, $Ct \leq 35$ (то есть проходит ВКО)

Результат анализа сомнительный, если кривая амплификации по каналу FAM поднимается выше установленной пороговой линии, но при этом $Ct > 35$. Кривая амплификации по каналу HEX поднимается выше установленной пороговой линии и $Ct \leq 35$.

Результат анализа невалидный, если кривые амплификации не поднимаются ни по каналу FAM, ни по каналу HEX выше установленной пороговой линии. Это свидетельствует о том, что не прошли реакции ни на нормальную ДНК, ни на мутантную.

Если для пробы получен невалидный результат, требуется повторить ПЦР-исследование соответствующего исследуемого образца, начиная с повторного выделения ДНК из образца ткани или отвергнуть образец, как непригодный для данного вида анализа.

Если получен сомнительный результат, требуется повторить ПЦР-исследование соответствующего образца, начиная с повторного выделения ДНК из образца ткани.

Набор непригоден к дальнейшему использованию, если кривые амплификации по каналам FAM и HEX в пробирках ПКО ниже установленной пороговой линии и этот результат устойчиво воспроизводится.

12. Условия хранения, транспортирования и эксплуатации набора

Хранение.

Набор реагентов «Тест-NRAS-ткань» в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться при температуре от 2 °C до 8 °C в течение всего срока годности набора.

После вскрытия упаковки компоненты набора следует хранить при следующих условиях:

- компоненты набора следует хранить при температуре от 2 °C до 8 °C в течение всего срока годности набора;

- ПЦР-смеси Gly12Asp, Gly12Cys, Gly12Ser, Gly13Asp, Gly13Arg, Gln61Lys, Gln61Leu, Gln61Arg следует хранить в защищённом от света месте в течение всего срока годности набора.

Набор реагентов, хранившийся с нарушением регламентированного режима, применению не подлежит.

Транспортирование.

Транспортировать набор реагентов «Тест-NRAS-ткань» следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

Набор реагентов транспортировать при температуре от 2°C до 8°C в течение всего срока годности набора. Допускается транспортировка при комнатной температуре (15–25°C) не более пяти суток.

Атмосферное давление не контролируется, т.к. не влияет на качество изделия.

Для обеспечения соблюдения условий транспортирования на протяжении всего срока транспортирования набор реагентов помещается в термоконтейнер пенополиуретановый многоразового использования для временного хранения и транспортирования с подготовленными хладоэлементами. Тип, объём и количество хладоэлементов, закладываемых в термоконтейнер с транспортируемыми наборами реагентов, а также объём термоконтейнера подбираются в зависимости от продолжительности и условий транспортирования.

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

Срок годности. Срок годности набора «Тест-NRAS-ткань» 12 месяцев со дня приемки ОТК предприятия-изготовителя при соблюдении всех условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Набор реагентов с истекшим сроком годности применению не подлежит.

Срок годности вскрытых компонентов набора. 12 месяцев со дня приемки ОТК предприятия-изготовителя при условии хранения при температуре от 2 °C до 8 °C.

Срок годности приготовленных для работы компонентов набора. 1 час при соблюдении условий, препятствующих высыханию компонентов, а также контаминации посторонним биологическим материалом.

13. Утилизация

Наборы реагентов, пришедшие в непригодность, в том числе в связи с истечением срока годности, подлежат утилизации в соответствии с требованиями СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами».

В соответствии с классификацией медицинских отходов наборы относятся к классу А (эпидемиологически безопасные отходы, приближенные по составу к твёрдым бытовым отходам).

Неиспользованные реактивы в соответствии с п. 4.28 СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами» собираются в одноразовую маркированную упаковку любого цвета (кроме жёлтого и красного).

Оставшиеся после выполнения работ пробирки и материалы утилизируют в соответствии с МУ 287-113 (Методические указания по дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации изделий медицинского назначения).

Жидкие компоненты (реагенты, реактивы) уничтожаются сливом в канализацию с предварительным разбавлением реагента водопроводной водой 1:100 и вывозом остатка упаковок как производственный или бытовой мусор.

Потребительская упаковка набора реагентов «Тест-NRAS-ткань» подлежит механическому разрушению с вывозом остатков как производственного или бытового мусора.

Персонал, осуществляющий уничтожение набора реагентов, должен соблюдать правила безопасности проведения того или иного способа уничтожения.

14. Гарантийные обязательства, контакты

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие набора «Тест-NRAS-ткань» требованиям технических условий при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации, установленных техническими условиями.

При возникновении претензий по качеству наборов, нежелательных событий, которые имеют признаки неблагоприятного события (инцидента), направлять информацию по адресу:

Общество с Ограниченной Ответственностью «ТестГен»
(ООО «ТестГен»),
432072 г. Ульяновск, Инженерный 44-й проезд, дом 9
Тел.: +7 (499) 705-03-75
www.testgen.ru

Служба технической поддержки:

Тел.: +7 927 981 58 81
E-mail: help@testgen.ru