

УТВЕРЖДАЮ  
Генеральный директор  
ООО «Л-сфера»  
Р. Р. Халилов  
«12» января 2022 г.



## ИНСТРУКЦИЯ

**Набор реагентов для определения статуса мутаций гена *EGFR* методом аллель-специфической ПЦР в режиме реального времени в пробе геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани (Тест-EGFR-ткань-5) по ТУ 21.20.23-004-25226389-2020**

## Содержание

Введение .....	3
1. Назначение .....	6
2. Принцип метода.....	8
3. Состав набора реагентов.....	10
4. Характеристики набора реагентов .....	11
5. Перечень рисков, связанных с применением набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» .....	18
6. Меры предосторожности при работе с набором.....	18
7. Оборудование и материалы, необходимые при работе с набором .....	20
8. Анализируемые пробы .....	22
9. Подготовка компонентов набора для исследования .....	27
10. Проведение анализа.....	27
11. Регистрация и интерпретация результатов .....	30
12. Информация о стабильности медицинского изделия .....	32
13. Условия хранения, транспортирования.....	32
и эксплуатации набора.....	32
14. Утилизация.....	34
15. Гарантийные обязательства, контакты.....	34

## Введение

**Целевой анализ** – ген *EGFR*, исследуемый при диагностике пациентов с диагнозом «немелкоклеточный рак легкого» при проведении молекулярно-генетического исследования для качественного определения статуса мутации L858R в 21 экзоне и 27 делеций (del) в 19 экзоне (обнаруживает наличие любой из 27 делеций, но не различает их: 2235\_2249del15, 2235\_2252>AAT (complex), 2236\_2253del18, 2237\_2251del15, 2237\_2254del18, 2237\_2255>T (complex), 2236\_2250del15, 2238\_2255del18, 2238\_2248>GC (complex), 2238\_2252>GCA (complex), 2239\_2247del9, 2239\_2253del15, 2239\_2256del18, 2239\_2248TTAAGAGAAG>C, 2239\_2258>CA (complex), 2240\_2251del12, 2240\_2257del18, 2240\_2254del15, 2239\_2251>C (complex), 2236\_2252>AT (complex), 2236\_2251>T (complex), 2238\_2252del15, 2237\_2252>T (complex), 2235\_2255>GGT (complex), c.2235\_2246del12, 2235\_2251>AG (complex), 2236\_2253>CAA (complex)) гена *EGFR*

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

**Научная обоснованность.** Рак легкого — одна из наиболее распространенных форм злокачественных онкологических заболеваний. Ежегодно в России от рака легкого погибают около 60 тыс. человек, что составляет 20% от всех умерших от злокачественных заболеваний.

Идентификация и расшифровка механизма действия рецептора эпидермального фактора роста опухоли (EGFR — Epidermal Growth Factor Receptor) стала одним из многообещающих открытий в онкологии.

В соответствии с из Клиническими рекомендациями «Злокачественное новообразование бронхов и легкого», С 34. Взрослые. 2021:

- При проведении молекулярно-генетического исследования рекомендуется проводить анализ мутаций гена *EGFR* как в отношении распространенных генетических нарушений (делеции в 19-м экзоне; точечная замена p.L858R в 21-м экзоне), так

и в отношении менее распространенных генетических нарушений в 18–21-х экзонах (в частности, вставки в 19-м экзоне, а также точечные замены p.L861Q, p.G719X, p.S768I).

Комментарии: в гене EGFR описаны генетические нарушения, ассоциированные как с потенциальной эффективностью ингибиторов EGFR, так и с резистентностью к ингибиторам EGFR.

• «Пациентам с мутациями гена EGFR в 19-м или 21-м экзонах в качестве терапии 1-й линии рекомендуются ингибиторы тирозинкиназы EGFR: gefitinib или erlotinib, также данным пациентам рекомендуются afatinib или osimertinib.

Комментарии: afatinib и osimertinib являются препаратами выбора при редких мутациях в гене EGFR. При выявлении мутации в гене EGFR в 19-м (del19) экзоне назначение afatiniba в 1-й линии лечения позволяет увеличить общую выживаемость в сравнении с ХТ.

При выявлении мутации EGFR (экзоны 19 и 21) назначение osimertiniba в 1-й линии лечения позволяет увеличить общую выживаемость в сравнении с gefitinibом и erlotinibом.

При выявлении мутации EGFR (19,21 экзоне) назначение комбинированных режимов бевацизумаба/рамуцирумаба с erlotinibом позволяет увеличить время до прогрессирования заболевания по сравнению с монотерапией erlotinibом.

Если мутация в гене EGFR выявлена после начала 1-й линии противоопухолевой нетаргетной терапии, такую терапию рекомендуется завершить (при эффективности провести до 4 курсов) и перейти на ингибиторы тирозинкиназы EGFR.»

За последние несколько лет изучение рецептора эпидермального фактора роста стало одним из актуальных аспектов современной онкологии. Установлено, что высокая частота гиперэкспрессии EGFR характерна для немелкоклеточного рака легкого (40—70%), рака яичников (35—70%), толстой кишки (25—77%) и др. Известно, что выявление повышенной экспрессии *EGFR* является фактором неблагоприятного прогноза течения болезни. Активация механизмов с участием *EGFR* приводит к усилению пролиферативной активности опухолевых клеток, неоангиогенезу, замедлению апоптоза, более раннему появлению метастазов.

Большинство соматических мутаций гена *EGFR*,

обнаруживаемых у больных немелкоклеточным раком легкого (НМРЛ), локализованы в экзонах 18—21, кодирующих тирозинкиназный домен. Открытие этих мутаций немедленно связали с положительным ответом на терапию ингибиторами тирозинкиназы EGFR.

Наиболее частыми являются делеции в экзоне 19 (45% от всех мутаций), за ними следует нуклеотидная замена Т на G в положении 2573 экзона 21, что приводит к аминокислотной замене лейцина на аргинин в положении 858 аминокислотной последовательности (L858R, 41%), на вставки в экзоне 20 и нуклеотидные замены в экзонах 18 и 20 приходится 14% мутаций. Данные мутации встречаются у 10% больных НМРЛ европеоидного происхождения и у 50% азиатов.

Назначение ингибиторов тирозинкиназы (ТК) больным НМРЛ с наличием делеций в 19 экзоне (Del19) или мутации L858R гена *EGFR*, связанных с чувствительностью к ингибиторам тирозинкиназы (ТК), является эффективным методом лечения, приводящим к существенному сокращению размеров опухолевых очагов и контролю проявлений заболевания на достаточно продолжительный срок.

**Область применения набора реагентов** - клиническая лабораторная диагностика, онкология.

#### **Показания и противопоказания к применению**

Показания к применению: Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» рекомендуется при обследовании пациентов с диагнозом «немелкоклеточный рак легкого» для качественного определения статуса мутации L858R и 27 делеций (del) в 19 экзоне гена *EGFR* 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 низкомолекулярными ингибиторами тирозинкиназы EGFR.

Противопоказания: отсутствуют.

## 1. Назначение

**1.1 Назначение:** Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» предназначен для профессионального применения в медицинских учреждениях и клинико-диагностических лабораториях онкологического профиля при диагностике пациентов с диагнозом «немелкоклеточный рак легкого» при проведении молекулярно-генетического исследования для качественного определения статуса мутации L858R в 21 экзоне и 27 делеций (del) в 19 экзоне (обнаруживает наличие любой из 27 делеций, но не различает их: 2235\_2249del15, 2235\_2252>AAT (complex), 2236\_2253del18, 2237\_2251del15, 2237\_2254del18, 2237\_2255>T (complex), 2236\_2250del15, 2238\_2255del18, 2238\_2248>GC (complex), 2238\_2252>GCA (complex), 2239\_2247del9, 2239\_2253del15, 2239\_2256del18, 2239\_2248TTAAGAGAAG>C, 2239\_2258>CA (complex), 2240\_2251del12, 2240\_2257del18, 2240\_2254del15, 2239\_2251>C (complex), 2236\_2252>AT (complex), 2236\_2251>T (complex), 2238\_2252del15, 2237\_2252>T (complex), 2235\_2255>GGT (complex), с.2235\_2246del12, 2235\_2251>AG (complex), 2236\_2253>CAA (complex)) гена *EGFR* 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 низкомолекулярными ингибиторами тирозинкиназы EGFR, в соответствии с Клиническими рекомендациями «Злокачественное новообразование бронхов и легкого», С 34. Взрослые. 2021. (Разработчики: Общероссийский национальный союз «Ассоциация онкологов России», Общероссийская общественная организация «Российское общество клинической онкологии»). Одобрено на заседании научно-практического совета Министерства здравоохранения Российской Федерации (протокол от 25.12.2020 №17-4/4884).

### 1.2. Количество реакций

Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» представлен в одном варианте исполнения рассчитанный на проведение 5 определений.

**1.3 Область применения** - клиническая лабораторная диагностика, онкология.

**1.4 Требования к квалификации пользователей:** для профессионального применения в медицинских учреждениях и

клинико-диагностических лабораториях. Профессиональный уровень потенциальных потребителей – врач клинической лабораторной диагностики, медицинский лабораторный техник

**1.5 Функциональное назначение:** Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» используется при диагностике пациентов с диагнозом «немелкоклеточный рак легкого» при проведении молекулярно-генетического исследования для качественного определения статуса мутации L858R в 21 экзоне и 27 делеций (del) в 19 экзоне (обнаруживает наличие любой из 27 делеций, но не различает их: 2235\_2249del15, 2235\_2252>AAT (complex), 2236\_2253del18, 2237\_2251del15, 2237\_2254del18, 2237\_2255>T (complex), 2236\_2250del15, 2238\_2255del18, 2238\_2248>GC (complex), 2238\_2252>GCA (complex), 2239\_2247del9, 2239\_2253del15, 2239\_2256del18, 2239\_2248TTAAGAGAAG>C, 2239\_2258>CA (complex), 2240\_2251del12, 2240\_2257del18, 2240\_2254del15, 2239\_2251>C (complex), 2236\_2252>AT (complex), 2236\_2251>T (complex), 2238\_2252del15, 2237\_2252>T (complex), 2235\_2255>GGT (complex), c.2235\_2246del12, 2235\_2251>AG (complex), 2236\_2253>CAA (complex)) гена *EGFR* для определения показаний к таргетной терапии низкомолекулярными ингибиторами тирозинкиназы EGFR, в соответствии с Клиническими рекомендациями «Злокачественное новообразование бронхов и легкого», С 34. Взрослые. 2021. (Разработчики: Общероссийский национальный союз «Ассоциация онкологов России», Общероссийская общественная организация «Российское общество клинической онкологии». Одобрено на заседании научно-практического совета Министерства здравоохранения Российской Федерации (протокол от 25.12.2020 №17-4/4884).

### **1.6 Показания к применению**

Рекомендуется при обследовании пациентов с диагнозом «немелкоклеточный рак легкого» для качественного определения статуса мутации L858R в 21 экзоне и 27 делеций (del) в 19 экзоне гена *EGFR* 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 низкомолекулярными ингибиторами тирозинкиназы EGFR.

**1.3 Демографические и популяционные аспекты применения:** без ограничений

**1.4 Противопоказаний к применению** нет.

**1.5 Стерильность:** изделие не стерильно.

## **2. Принцип метода**

### **Метод**

Мультиплексная аллель-специфическая полимеразная цепная реакция в реальном времени с гибридизационно-флуоресцентной детекцией.

**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 *EGFR* идентифицируются в 5'-экзонуклеазной реакции с помощью зондов, меченных FAM и HEX. Набор содержит реагенты для анализа мутации L858R и 27 делеций в 19 экзоне исследуемого гена *EGFR*. ПЦР смеси состоят из всех необходимых реагентов. Набор также включает положительный контрольный образец (ПКО), содержащий эквимольную смесь мутации L858R и делеций (del) в 19 экзоне в концентрации 5% и отрицательный контрольный образец (ОКО).

Все ПЦР-смеси содержат праймеры и зонды к внутреннему контрольному 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.

### **Ограничения метода**

Обнаружение мутаций зависит от целостности образца и количества амплифицируемой ДНК, присутствующей в образце. Минимальное количество ДНК, которое необходимо для проведения анализа – 60 нг (30 нг ДНК на реакцию). Чистота анализируемой ДНК, выраженная в отношении оптических плотностей ( $A_{260}/A_{280nm}$ ), необходимая для проведения исследования, должна составлять не менее 1,6-1,8. Концентрация



ДНК, достаточная для проведения исследования должна составлять не менее 5 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-EGFR-ткань-5» не сможет выявить мутации гена *EGFR*.

Минимальное содержание опухоли в образце для проведения теста - 20% по результатам морфологического исследования опухолевого материала врачом-гистологом.

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-EGFR-ткань-5» не может использоваться для диагностики какой-либо патологии. Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» предназначен только для качественного определения статуса мутации L858R и 27 делеций (del) в 19 экзоне гена *EGFR*.

**Общее время проведения анализа составляет 1 ч.**

### 3. Состав набора реагентов

Набор реагентов выпускается в 1 форме комплектации – «Тест-EGFR-ткань-5». Каждый набор «Тест-EGFR-ткань-5» содержит реагенты, рассчитанные на проведение 5 определений.

#### Состав набора

Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» включает:

Таблица 1 – Состав набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5»

№ пп	Название реагента	Описание	Количество пробирок, объём, мкл
1	ПЦР-смесь del	Прозрачная бесцветная жидкость, может иметь оттенок розового цвета	1 пробирка (60 мкл)
2	ПЦР-смесь L858R	Прозрачная бесцветная жидкость, может иметь оттенок розового цвета	1 пробирка (60 мкл)
3	ПКО	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка (60 мкл)
4	ОКО	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка (60 мкл)
5	Тақ-полимераза	Прозрачная бесцветная жидкость	1 пробирка, (300 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 *EGFR* в 1 мкл и искусственно синтезированной вставки размером 300 п.н., содержащей эквимольную смесь мутации L858R и 27 делеций (del) в 19 экзоне гена *EGFR*, 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 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.

В составе набора отсутствуют лекарственные средства для медицинского применения, вещества человеческого или животного происхождения.

#### 4. Характеристики набора реагентов

##### 4.1 Технические и функциональные характеристики

Таблица 2 – Технические и функциональные характеристики набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5»

Наименование показателя	Характеристики и нормы
<b>1. Технические характеристики</b>	
1.1 Внешний вид	
ПЦР-смесь del	Прозрачная бесцветная жидкость, может иметь оттенок розового цвета
ПЦР-смесь L858R	Прозрачная бесцветная жидкость, может иметь оттенок розового цвета
ПКО	Прозрачная бесцветная жидкость
ОКО	Прозрачная бесцветная жидкость
Тақ-полимераза	Прозрачная бесцветная жидкость
1.2. Комплектность	В соответствии с п. 1.4 ТУ 21.20.23-004-25226389-2020
1.3. Маркировка	В соответствии с п. 4 ТУ 21.20.23-004-25226389-2020
1.4. Упаковка	В соответствии с п. 5 ТУ 21.20.23-004-25226389-2020
<b>2. Функциональные характеристики</b>	
Положительный результат с ПКО	Регистрация роста сигнала флуоресценции с $Ct \leq 35$ в реакциях «del» и «L858R» с ПКО по каналам FAM и HEX
Отрицательный результат с ОКО	Отсутствие роста сигнала флуоресценции в реакциях «del» и

Наименование показателя	Характеристики и нормы
	«L858R» с ОКО по каналам FAM и HEX

## 4.2 Характеристики аналитической эффективности

### 4.2.1 Аналитическая специфичность

Специфичен по отношению к мутации L858R в 21 экзоне и 27 делециям (del) в 19 экзоне (обнаруживает наличие любой из 27 делеций, но не различает их: 2235\_2249del15, 2235\_2252>AAT (complex), 2236\_2253del18, 2237\_2251del15, 2237\_2254del18, 2237\_2255>T (complex), 2236\_2250del15, 2238\_2255del18, 2238\_2248>GC (complex), 2238\_2252>GCA (complex), 2239\_2247del9, 2239\_2253del15, 2239\_2256del18, 2239\_2248TTAAGAGAAG>C, 2239\_2258>CA (complex), 2240\_2251del12, 2240\_2257del18, 2240\_2254del15, 2239\_2251>C (complex), 2236\_2252>AT (complex), 2236\_2251>T (complex), 2238\_2252del15, 2237\_2252>T (complex), 2235\_2255>GGT (complex), с.2235\_2246del12, 2235\_2251>AG (complex), 2236\_2253>CAA (complex)) гена *EGFR*

### 4.2.2 Аналитическая чувствительность

10 копий гена *EGFR* в 1 мкл раствора ДНК.

### 4.2.3 Прецизионность в условиях повторяемости

Для оценки прецизионности в условиях повторяемости были проведены последовательные исследования следующих образцов:

- СОП-ПКО-N, представляющий собой смесь плазмидных ДНК с синтетическими вставками амплифицируемых фрагментов ДНК- нормальные варианты гена *EGFR*, заключённых в плазмидный вектор pAI-TA с концентрацией 10 000 коп в 1 мкл ТЕ буфера. (10 mM Трис, 1 mM ЭДТА). Содержит 100% нормальных копий ДНК.

- СОП-ПКО-M, представляющий собой смесь плазмидных ДНК с синтетическими вставками амплифицируемых фрагментов ДНК – специфический фрагменты с мутациями в гене *EGFR* - мутации L858R в 21 экзоне и 27 делеций (del) в 19 экзоне (обнаруживает наличие любой из 27 делеций, но не различает их: 2235\_2249del15, 2235\_2252>AAT (complex), 2236\_2253del18,

2237\_2251del15, 2237\_2254del18, 2237\_2255>T (complex), 2236\_2250del15, 2238\_2255del18, 2238\_2248>GC (complex), 2238\_2252>GCA (complex), 2239\_2247del9, 2239\_2253del15, 2239\_2256del18, 2239\_2248TTAAGAGAAG>C, 2239\_2258>CA (complex), 2240\_2251del12, 2240\_2257del18, 2240\_2254del15, 2239\_2251>C (complex), 2236\_2252>AT (complex), 2236\_2251>T (complex), 2238\_2252del15, 2237\_2252>T (complex), 2235\_2255>GGT (complex), с.2235\_2246del12, 2235\_2251>AG (complex), 2236\_2253>CAA (complex)), заключенных в плазмидный вектор pAl-TA с концентрацией 10 000 коп плазмидной ДНК в 1 мкл в ТЕ буфере (10 мМ Трис, 1 мМ ЭДТА). Содержит 100% мутантных копий ДНК.

Для оценки прецизионности в условиях повторяемости контрольные образцы были исследованы в 10 повторах.

Данные по повторяемости получают внутри лаборатории для конкретного оборудования и внутри конкретной партии набора реагентов.

Для оценки прецизионности в условиях повторяемости рассчитывают среднее арифметическое выборки, дисперсию, среднеквадратическое отклонение и коэффициент вариации по полученным значениям в повторах контрольных образцов.

Результаты исследования показали, что коэффициент вариации в условиях повторяемости набора составляет: 1) для мутантных вариантов гена *EGFR* не более 3%; 2) для нормальных вариантов гена *EGFR* не более 3%.

#### **4.2.4. Прецизионность в условиях воспроизводимости**

Оценку воспроизводимости тест-системы проводят аналогично расчёту прецизионности в условиях повторяемости, однако для тестирования используют различные партии набора реагентов, реакции ставят в разных лабораториях, разные операторы, в разные дни, на разных ПЦР-амплификаторах (Блок воспроизводимости 1, Блок воспроизводимости 2, Блок воспроизводимости 3, Блок воспроизводимости 4).

Результаты исследования показали, что коэффициент вариации в условиях воспроизводимости набора составляет: 1) для мутантных вариантов гена *EGFR* не более 3%; 2) для нормальных вариантов гена *EGFR* не более 3%.

**4.2.5** Минимальное содержание опухоли для проведения анализа – 20 % по результатам морфологического исследования опухолевого материала врачом-гистологом

**4.2.6** Предел обнаружения (LoD), как наименьшая частота заявленных аллелей в образце в гене *EGFR*, которое способно выявить изделие – 5 %

**4.2.7** Подтверждена специфичность изделия в отношении микрофлоры легкого в максимальной концентрации патогена. При исследовании ДНК штаммов из коллекции ATCC (American Type Culture Collection, США): *Streptococcus pneumoniae* (ATCC® 49619™), *Staphylococcus aureus* subsp. *aureus*, Strain Seattle 1945 (ATCC® 25923™), *Klebsiella pneumoniae* (ATCC® BAA-1705™), *Mycoplasma pneumoniae*, Strain PI 1428 (ATCC® 29085™), *Chlamydomyphila pneumoniae*, Strain CM-1 (ATCC® VR-1360™), *Legionella pneumophila* subsp. *pneumophila*, Strain Philadelphia 1 (ATCC® 33152™), *Staphylococcus epidermidis*, FDA Strain PCI 1200 (ATCC® 12228™) в концентрации от  $10^6$  до  $10^7$  клеток на мл неспецифических реакций выявлено не было. Данные микроорганизмы не оказывают влияние на способность набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» различать мутантные и нормальные варианты гена *EGFR*.

**4.2.8.** Проведено тестирование изделия на гомологичных генах *EGFR – ERBB2/HER2, ERBB3/HER3, ERBB4/HER4*. Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» не дает перекрестных реакций с гомологичными генами *EGFR – ERBB2/HER2, ERBB3/HER3, ERBB4/HER4*

**4.2.9** Минимальное количество ДНК, которое необходимо для проведения анализа – 60 нг (30 нг ДНК на реакцию).

**Набор рекомендован для работы с образцами ДНК с концентрацией не менее 5 нг/мкл.**

Дополнительно рекомендуется для оценки степени чистоты выделенного образца ДНК из парафиновых блоков использовать значение соотношения оптических плотностей раствора выделенной ДНК на длинах волн 260 нм и 280 нм (A260/280). Рекомендованное значение соотношения – не менее 1.6 – 1.8.

Проверку чистоты выделения нуклеиновых кислот, выраженную в отношении оптических плотностей раствора

выделенной ДНК (A260/280нм), и концентрации выделенной ДНК рекомендуется проводить с помощью спектрофотометра NanoDrop 2000с (производства Thermo Scientific, США) с диапазоном излучения 220-350 нм. Спектрофотометр Nanodrop 2000с (производства Thermo Scientific, США) внесён в Государственный реестр средств измерений, имеет Свидетельство об утверждении средств измерений US.C.31.004.A №53590.

**4.2.10.** Информация об **интерферирующих веществах** указана в разделе «8.2 Интерферирующие вещества и ограничения по использованию анализируемого материала».

### **4.3. Характеристики клинической эффективности**

В ходе проведения клинических испытаний было отобрано 59 образцов фиксированной в парафине ткани (FFPE-блок), от пациентов с диагнозом немелкоклеточный рак легкого с подтвержденным положительным статусом исследуемых мутаций в гене EGFR. Каждый образец был протестирован в двух сериях с помощью исследуемого набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5», производства ООО «Л-сфера».

Для проведения ПЦР-исследования были использованы амплификаторы, рекомендуемые производителем исследуемого набора реагентов:

- Амплификатор детектирующий ДТпрайм (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия);
- Амплификатор CFX 96 («Bio-Rad», США);
- Амплификатор Rotor-Gene Q («Qiagen», Германия);
- Амплификатор QuantStudio 5 («Thermo Fisher Scientific», США).

Воспроизводимость результатов 100%. Результаты изучения диагностических характеристик исследуемого медицинского изделия по отношению к каждой выявляемой мутации в гене *EGFR* приведены в таблице 3.

Таблица 3

Определяемый анализ	Мутация	Количество наблюдений с положительными пробами	Количество наблюдений с отрицательными пробами	Диагностическая чувствительность с доверительной вероятностью 95 %	Диагностическая специфичность с доверительной вероятностью 95 %
Мутации L858R в 21 экзоне гена <i>EGFR</i>	L858R	30	88	100% (95% ДИ: 88,43%-100%)	100% (95% ДИ: 95,89%-100%)
Делеции в 19 экзоне гена <i>EGFR</i> (обнаруживает наличие любой из 27 делеций, но не различает их)	2235_2249del15	6	112	100% (95% ДИ: 54,07%-100%)	100% (95% ДИ: 96,76%-100%)
	2235_2252>AA T (complex)	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2236_2253del18	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2237_2251del15	6	112	100% (95% ДИ: 54,07%-100%)	100% (95% ДИ: 96,76%-100%)
	2237_2254del18	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2237_2255>T (complex)	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2236_2250del15	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2238_2255del18	6	112	100% (95% ДИ: 54,07%-100%)	100% (95% ДИ: 96,76%-100%)
	2238_2248>GC (complex)	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2238_2252>GC A (complex)	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2239_2247del19	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2239_2253del15	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2239_2256del18	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2239_2248TTA AGAGAAG>C	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)



Определяемый анализ	Мутация	Количество наблюдений с положительными пробами	Количество наблюдений с отрицательными пробами	Диагностическая чувствительность с доверительной вероятностью 95 %	Диагностическая специфичность с доверительной вероятностью 95 %
	2239_2258>CA (complex)	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2240_2251del12	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2240_2257del18	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2240_2254del15	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2239_2251>C (complex)	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2236_2252>AT (complex)	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2236_2251>T (complex)	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2238_2252del15	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	2237_2252>T (complex)	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2235_2255>GG T (complex)	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)
	c.2235_2246del12	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2235_2251>AG (complex)	4	114	100% (95% ДИ: 39,76%-100%)	100% (95% ДИ: 96,82%-100%)
	2236_2253>CA A (complex)	2	116	100% (95% ДИ: 15,81%-100%)	100% (95% ДИ: 96,87%-100%)

## **5. Перечень рисков, связанных с применением набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5»**

В пограничную зону риска вошли опасности:

1. потеря функциональных свойств реагентов, входящих в набор, из-за транспортирования, хранения или эксплуатации в несоответствующих условиях;
2. контаминация реакционных смесей с образцами исследуемой ДНК содержащим из пробирки ПКО или продуктами ПЦР;
3. проведение анализа с использованием пробы ДНК низкого качества (низкая концентрация и/или плохая очистка);
4. невыполнение требований по пробоподготовке, проведению анализов и утилизации вследствие работы с набором неквалифицированным персоналом;
5. использование непригодного для применения набора (использование по истечению срока годности или при нарушении упаковки).

В области недопустимой зоны риски не выявлены.

Совокупный остаточный риск применения медицинского изделия «Набор реагентов для определения статуса мутаций гена *EGFR* методом аллель-специфической ПЦР в режиме реального времени в пробе геномной ДНК человека из образцов фиксированной в парафине ткани (Тест-EGFR-ткань-5) по ТУ 21.20.23-004-25226389-2020, производства ООО «Л-Сфера» 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-EGFR-ткань-5», 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, несвойственных экологических рисков при использовании или реализации изделия не предусмотрены.

Реагенты, входящие в набор «Тест-EGFR-ткань-5», обладают низкой упругостью пара, и исключают возможность ингаляционного отравления.

Реагенты, входящие в набор «Тест-EGFR-ткань-5» 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 2.1.3684-21 от 28.01.2021 "Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий" 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 СанПиН 2.1.3684-21 от 28.01.2021 "Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению населения, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий.

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

1. применять набор строго по назначению, согласно данной инструкции;
2. допускать к работе с набором только специально обученный персонал (специалист с высшим медицинским или биологическим образованием, прошедший обучение на

лицензированных курсах специализации по работе с ПБА III-IV групп патогенности и по ПЦР-диагностике, а также со средним специальным медицинским образованием);

3. не использовать набор по истечении срока годности;
4. избегать контакта с кожей, глазами и слизистой оболочкой. При контакте немедленно промыть поражённое место водой и обратиться за медицинской помощью.

При контакте немедленно промыть поражённое 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 «ГЭТА-2», «Биоком», Россия).
3. Набор электронных или автоматических дозаторов переменного объема (типа «Eppendorf», Германия).
4. Холодильник от 2 до 8°C с морозильной камерой не выше минус 16 °С.
5. Амплификатор<sup>1</sup> с флуоресцентной детекцией в режиме реального времени по каналам, соответствующим флуорофорам

---

<sup>1</sup> Амплификаторы должны обслуживаться, калиброваться и использоваться в соответствии с рекомендациями производителя. Использование данного набора в неоткалиброванном приборе может оказать влияние на рабочие характеристики теста.

FAM/Green, HEX/Yellow, ROX/Orange, Cy5/Rad, Cy5.5/Crimson: CFX96 (BioRad, США), «ДТпрайм» (ООО «НПО ДНК-Технология», Россия), Rotor-Gene Q («Qiagen», Германия), QuantStudio 5 (Thermo Fisher 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, «Ахуген», США).

2. Штативы для наконечников (например, «Ахуген», 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 объемом 0,2 мл; либо пробирки для ПЦР объемом 0,2 мл в стрипах или планшеты для ПЦР с оптически прозрачной плёнкой (например, Ахуген, США).

6. 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 заключенных 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. 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.

### **6.1 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 заключенных 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.

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

Дополнительно рекомендуется для оценки степени чистоты выделенного образца ДНК из парафиновых блоков использовать значение соотношения оптических плотностей растворов выделенной ДНК на длинах волн 260 нм и 280 нм (A<sub>260</sub>/A<sub>280</sub>). Рекомендуемое значение соотношения – не менее 1.4.

## **Критерии пригодности гистологических препаратов для выделения ДНК для последующего молекулярно-генетического анализа опухолевых клеток**

- По результатам морфологического исследования опухолевые комплексы должны занимать не менее 60 % площади ткани в срезе с FFPE-блока.

- По результатам морфологического исследования зоны некроза и кровоизлияния в совокупности должны занимать не более 15 % площади ткани в срезе с FFPE-блока.

В случае, если образец не соответствует хотя бы одному из перечисленных критериев, рекомендуется использовать другой образец.

Анализируемый материал не подлежит использованию при нарушении условий хранения и транспортировки (температура, продолжительность, многократное замораживание-оттаивание).

При подготовке срезов с парафиновых блоков необходимо минимизировать риск кросс-контаминации образцов, для чего необходимо:

- работать в одноразовых неопудренных перчатках;
- проводить процедуру в ПЦР-боксе или в ламинарном шкафу;
- использовать одноразовые лезвия для микротомы и стерильные пинцеты;
- первые два среза с каждого блока утилизировать, а для молекулярного исследования использовать срезы начиная с третьего;
- не помещать срезы на водяную баню.

## **6.2 Интерферирующие вещества и ограничения по использованию анализируемого материала**

Влияние потенциально интерферирующих веществ на работу набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» было проверено в отношении потенциально интерферирующих веществ, которые могут происходить от следующих внешних и внутренних источников:

- 1) вещества, используемые при лечении пациента (например, лекарственные средства);
- 2) вещества, встречающиеся в конкретных видах образцов - в

данном случае, загрязнение образца ткани гемоглобином крови может ингибировать ПЦР при недостаточной очистке при проведении процедуры выделения ДНК.

Исследуемые концентрации интерферирующих веществ, которые, как ожидается, будут встречаться при нормальном использовании набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5», приведены в таблице 4.

Таблица 4

Интерферирующие вещества	Максимальная концентрация
<b>Эндогенные интерферирующие вещества</b>	
Гемоглобин	2 мг/мл
<b>Экзогенные интерферирующие вещества</b>	
<b>Препараты, назначаемые для лечения онкологических заболеваний</b>	
Гефитиниб (показан при местно-распространенном или метастатическом НМРЛ с наличием активирующих мутаций в гене <i>EGFR</i> )	0,05 мг/мл
Эрлотиниб (применяется для терапии НМРЛ)	0,02 мг/мл
Этопозид (используется для лечения немелкоклеточного рака легкого)	0,02 мг/мл
Паклитаксел (применяется для лечения НМРЛ)	0,006 мг/мл
Гемцитабин (используется в качестве терапии при НМРЛ)	0,04 мг/мл
Цисплатин (противоопухолевое средство)	0,002 мг/мл

На основании результатов исследования данные вещества не оказывают интерферирующего воздействия на работу набора и не приводят к ингибированию ПЦР при концентрациях, не превышающих допустимые.

Для снижения количества ингибиторов ПЦР необходимо соблюдать правила взятия клинического материала.

В дополнение к исследованию интерферирующих веществ было оценено влияние некротической ткани в образцах опухолей на способность набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» выдавать достоверные результаты. Исследование влияние некроза было



проведено на 9 образцах, которые имели некроз на уровне >50%, как определено в обзоре патологии. После проведения анализа с помощью набора реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» 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 °С до 8 °С и использоваться для анализа в течение 24 часов. Для хранения более 24 часов раствор ДНК рекомендуется хранить при температуре -20 °С.

- Чистота анализируемой ДНК, выраженная в отношении оптических плотностей (A260/280nm), 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.

### **6.3 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 до 8 °С и использоваться для анализа в течение 24 часов. Для хранения более 24 часов раствор ДНК рекомендуется хранить при температуре минус 20 °С.

**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 ДНК<sup>2</sup>:

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

## **7. 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 крышек пробирок коротким центрифугированием.

---

<sup>2</sup> МУ 1.3.2569-09 Организация работы лабораторий, использующих методы амплификации нуклеиновых кислот при работе с материалом, содержащим микроорганизмы I-IV групп патогенности

## 8. 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!!!

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 Taq-полимеразы. Обязательно использовать отдельный наконечник с аэрозольным барьером для каждого компонента реакции каждой пробы.

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

**ВНИМАНИЕ!** При работе с Taq-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	Таг, мкл	Итого, мкл
1	16	40	56
2	20	50	70
3	24	60	84
4	28	70	98
5	32	80	112

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>del</i>	ОКО	ПКО	О1	О2	О3	О4	О5	О6	О7	О8	О9	О10
<i>L858R</i>	ОКО	ПКО	О1	О2	О3	О4	О5	О6	О7	О8	О9	О10

О1 – ДНК, выделенная из анализируемого образца №1 и т.д.

## Б) ПЦР-амплификация ДНК и гибридационно-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 <sub>3,5</sub> <sup>4,5</sup>	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 <sub>3,5</sub> <sup>4,5</sup>	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 *EGFR* и делеций в экзоне 19.

– по каналу **HEX** регистрируется сигнал, свидетельствующий о накоплении продуктов амплификации ДНК нормальных вариантов гена *EGFR* (*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>EGFR</i> обнаружена	Мутантная ДНК гена <i>EGFR</i> не обнаружена	Сомнительный	Невалидный
del, L858R	Канал <b>FAM</b> : $Ct \leq 35$ Канал <b>HEX</b> : подъём кривой амплификации (любой $Ct$ ) или отсутствие подъёма кривой.	Канал <b>FAM</b> : отсутствие кривой амплификации. Канал <b>HEX</b> : $Ct \leq 35$	Канал <b>FAM</b> : подъём кривой амплификации, $Ct > 35$ Канал <b>HEX</b> : $Ct \leq 35$	Отсутствие кривой амплификации по обоим каналам <b>HEX</b> и <b>FAM</b>

Таблица 10 - Интерпретация результатов в контрольных образцах

Контрольный образец	Выбранный флуорофор	
	<b>FAM/Green</b>	<b>HEX/Yellow</b>
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 9, 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 9, требуется повторная постановка амплификации всей партии образцов. При повторном получении для положительного контрольного образца значений, отличающихся от указанных в таблице 9, 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 *EGFR* обнаружена**, если кривая амплификации по каналу FAM поднимается выше установленной пороговой линии, и при этом  $Ct \leq 35$ . По каналу HEX подъем кривой амплификации (любой  $Ct$ ) или отсутствие подъема кривой.

**Мутантная ДНК гена *EGFR* 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. Информация о стабильности медицинского изделия**

Срок годности набора. 12 месяцев.

Срок годности набора после вскрытия. 12 месяцев.

## **13. Условия хранения, транспортирования и эксплуатации набора**

### **Хранение.**

Набор реагентов «Тест-EGFR-ткань-5» в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться при температуре от 2 до 8 °С в течение всего срока годности набора.

После вскрытия упаковки компоненты набора следует хранить при следующих условиях:

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

- ПЦР-смеси del, L858R 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-EGFR-ткань-5» следует транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозок, действующими на транспорте данного вида.

Набор реагентов транспортировать при температуре от минус 20 до 8°С в течение всего срока годности набора. Допускается транспортировка при комнатной температуре (15–25°С) 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-EGFR-ткань-5» 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 при условии хранения при температуре от 2 до 8 °С.

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

#### 14. Утилизация

Наборы реагентов, пришедшие в непригодность, в том числе в связи с истечением срока годности, подлежат утилизации в соответствии с требованиями СанПиН 2.1 3684 21.

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 СанПиНом 2.1.3684-21 "Санитарно-эпидемиологические требования к содержанию территорий городских и сельских поселений, к водным объектам, питьевой воде и питьевому водоснабжению, атмосферному воздуху, почвам, жилым помещениям, эксплуатации производственных, общественных помещений, организации и проведению санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий" 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-EGFR-ткань-5» 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.

### **15. Гарантийные обязательства, контакты**

Предприятие-изготовитель гарантирует соответствие набора «Тест-EGFR-ткань-5» требованиям технических условий при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации, установленных техническими условиями.

#### **Организация-производитель:**

Общество с Ограниченной Ответственностью «Л-сфера»

(ООО «Л-сфера»),

432072 г. Ульяновск, Инженерный 44-й проезд, дом 9, помещение 69

Тел.: +7 (903)320-00-84

E-mail: [info@l-sfera.com](mailto:info@l-sfera.com)

#### **Наименование, юридический, (фактический) адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) уполномоченного представителя производителя на территории Российской Федерации:**

Общество с Ограниченной Ответственностью «ТестГен» (ООО «ТестГен»),

432072 Россия

г. Ульяновск, Инженерный 44-й проезд, дом 9, офис 13

Тел.: +7 499 705-03-75

[www.testgen.ru](http://www.testgen.ru)

Служба технической поддержки:

Тел.: +7 927 981 58 81

E-mail: [help@testgen.ru](mailto:help@testgen.ru)

**Наименование и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации, принимающей, претензии (предложения) по медицинскому изделию для диагностики *in vitro* от потребителей на территории Российской Федерации:**

Общество с Ограниченной Ответственностью «ТестГен» (ООО «ТестГен»),

432072 Россия

г. Ульяновск, Инженерный 44-й проезд, дом 9, офис 13

Тел.: +7 499 705-03-75

[www.testgen.ru](http://www.testgen.ru)

Служба технической поддержки:

Тел.: +7 927 981 58 81

E-mail: [help@testgen.ru](mailto:help@testgen.ru)