

کیت تشخیص کیفی ویروس های آنفلوئزای A و B بر اساس ماتریکس ریل تایم پی سی آر

۱) کاربرد کیت

کیت Delta FluA/B Real-time PCR منظور انجام یک تست تشخیصی *In vitro* کیفی بر پایه ی تکنیک Multiplex probe-based one-step real-time RT-PCR طراحی شده است که برای تشخیص RNA ژنومی ویروس های آنفلوئزای A و B در نمونه های بالینی استفاده می شود. نتایج مثبت حاصل از انجام این تست، تاییدکننده وجود RNA ژنومی ویروس های آنفلوئزای A و B و نتایج منفی رد کننده عفونت با این ویروس ها نیست و نتایج باید در ترکیب با یافته های بالینی، شرح حال بیمار و اطلاعات اپیدمیولوژیکی بکار گرفته شوند. لازم به ذکر است که نتایج مثبت حاصل از تست، ردکننده وجود عفونت های باکتریایی و سایر ویروس های همراه نمی باشد.

۲) اساس تست

در این روش، یک ناحیه در ژن *NS1* ویروس آنفلوئزای A و یک ناحیه در ژن *NP* ویروس آنفلوئزای B بعنوان هدف تشخیصی در فرآیند PCR تکثیر می شوند. برای این منظور، ابتدا RNA ژنومی استخراج شده در یک تیوب تبدیل به cDNA می شود و بدینال آن، در همان تیوب واکنش تکثیر انجام می شود (تک مرحله ای). به منظور شناسایی نواحی هدف از دو ست پرایمر و پروب اختصاصی الیگونوکلئوتیدی استفاده می شود. این پروب ها که در سمت ۵ دارای رنگ های فلوروسنت (فلوروفور) مختلف و در سمت ۳ دارای یک خاموش کننده (کوئنچر) هستند. یکی از پروب ها دارای فلوروفور FAM جهت شناسایی ژن *NS1* ویروس آنفلوئزای A و دیگری دارای فلوروفور Texas red جهت شناسایی ژن *NP* ویروس آنفلوئزای B است. حین انجام PCR در صورت وجود ژنوم هدف، پرایمرها و پروب های اختصاصی به نواحی مربوطه متصل می شوند. به منظور تکثیر cDNA هدف، آنزیم پلیمرز فعال شده و شروع به سنتز رشته های جدید می کند. در حین سنتز رشته های جدید، این آنزیم با استفاده از قابلیت اگزونوکلئاز باعث هیدرولیز پروب های متصل شده به نواحی هدف مربوطه شده و در نتیجه کوئنچر از فلوروفور جدا شده و در نتیجه رنگ های فلوروسنت مختلف آزاد می شوند که دستگاه PCR در صورت وجود ژنوم هدف، ثبت آن ها می باشد. در نهایت بعد از پایان واکنش PCR نتایج با استفاده از نرم افزار مربوطه آنالیز می شوند. لازم به ذکر است که در کیت حاضر از یک ست پرایمر و پروب دیگر دارای فلوروفور HEX جهت شناسایی بخشی از ژن *RNAseP* انسانی بعنوان کنترل داخلی استفاده می شود. این کنترل داخلی جهت ارزیابی فرآیند نمونه گیری و استخراج ژنوم ویروس کاربرد دارد.

۳) محتوای کیت

کیت حاضر برای انجام ۵۰ تست تشخیصی است و دارای اجزای زیر می باشد:

مقادیر	ریجننت ها*
۱ تیوب ۵۰ X میکرولیتر	20X RTase Mix
۱ تیوب ۷۰۰ X میکرولیتر	FluA/B Master Mix
۱ تیوب ۱۰۰ X میکرولیتر	FluA/B Positive Control
۱ تیوب ۱۰۰ X میکرولیتر	No Template Control (NTC)

* توجه:

- تمامی اجزای کیت در دمای ۱۵- تا ۲۵- درجه سانتیگراد نگهداری شوند.
- تاریخ انقضای کیت بر روی آن درج شده است.
- تا حد امکان از ذوب و فریز شدن اجزای کیت خودداری شود (کمتر از ۵ بار).
- در صورت نگهداری کیت در دمای ۴ درجه سانتیگراد، در کمتر از یک هفته استفاده شود.
- در صورت نیاز از هر کدام از اجزا بر اساس نیاز الیکوت تهیه شود.
- محلول Mastermix حاوی پرایمر و پروب نشاندار شده با مواد فلوروسنت است و تا حد امکان در معرض نور مستقیم قرار نگیرد.
- حتما قبل از استفاده از هر کدام از محلول های موجود در کیت، ورتکس / اسپین انجام شود.

۴) سایر تجهیزات و مصرفی های لازم

دستگاه / مصرفی	تعداد	توضیحات
ورک اسپین (کلیت PCR)	۲ عدد	یکی برای تهیه PCR mix و دیگری برای اضافه کردن RNA ویروسی و کنترل های کیت است.
ست سمپلر با حجم های مختلف	۲ ست	هر یک ست در زیر هر ورک اسپین قرار داده شود.
مینی اسپین اورتنکس	۲ عدد	هر کدام در زیر هر ورک اسپین قرار داده شود.
مینی اسپین با روتور استریپ خور یا سانتریفیوژ پلیت خور	۱ عدد	به منظور سانتریفیوژ کردن استریپ تیوب ها یا پلیت حاوی واکنش PCR قبل از قرار دادن در دستگاه Real-time PCR استفاده می شود.
دستگاه Real-time PCR	۱ عدد	دستگاه دارای قابلیت خوانش در حلال ۳ کانال FAM-HEX و Texas red یا ملل طول آن ها باشد.
کول رک (کرایو رک)	به تعداد لازم	برای حمل و نگهداری بافرها و نمونه های RNA در حین کار استفاده می شود.
استریپ تیوب یا پلیت مخصوص Real-time PCR	به تعداد لازم	بر اساس نوع دستگاه Real-time PCR از نوع سفید یا شفاف استفاده می شود.
اسپری حاوی محلول از بین برنده نوکلئازها (RNaseZAP)	به مقدار لازم	به منظور تمیز کردن سطوح و تمامی وسایل استفاده می شود.
سر سمپلر فیلتر دار در حجم های مختلف	به تعداد لازم	باید عاری از DNase و RNase باشند.

۵) نمونه های بالینی مورد استفاده

سواب گرفته شده از نازوفارنکس (NPS) و یا اوروفارنکس (OPS)

نمونه گیری بر اساس گایدلاین CDC انجام شود:

(<https://www.cdc.gov/fdu/pdf/professionals/flu-specimen-collection-poster.pdf>)

- نمونه های گرفته شده را می توان تا قبل از ۴۸ ساعت در دمای ۲- تا ۸- درجه سانتیگراد نگهداری نمود. در غیر اینصورت، نمونه ها در دمای ۷۰- درجه سانتیگراد یا کمتر نگهداری شوند.
- RNA ویروسی استخراج شده از نمونه های بالینی را می توان به مدت یکماه در دمای ۲۰- درجه سانتیگراد نگهداری نمود و بعد از آن به دمای ۷۰- درجه سانتیگراد انتقال داد.
- کارایی و پرفورمنس کیت حاضر بستگی به مقدار و کیفیت RNA استخراج شده دارد. بنابراین، پیشنهاد می شود از یک کیت یا یک روش استخراج RNA ویروسی مناسب (چه دستی و چه اتوماتیک) استفاده شود.

۶) ایمنی زیستی

- در حین کار با نمونه های بالینی حتما از وسایل حفاظتی (مثل دستکش، گان، ماسک و عینک محافظ) استفاده شود.
- کار با نمونه های بالینی، حتما در زیر هود میکروبیولوژیکی کلاس ۲ یا بالاتر انجام گیرد.
- تمامی مراحل انجام کار باید توسط افراد آموزش دیده انجام شود.
- دور ریختن بافرها، ریجننت ها و نمونه ها بر اساس مقررات و گایدلاین های مربوطه انجام شود: <https://www.cdc.gov/mmwr/pdf/tr/r6206.pdf>

۷) پروتکل انجام تست

۷-۱) از زیر یک ورک اسپین، اجزای کیت را مطابق جدول زیر درون یک میکروتیوب عاری از نوکلئاز با یکدیگر مخلوط نمایید تا میکس واکنش PCR بدست آید.

اجزای واکنش*	حجم**
20X RTase Mix	۱ میکرولیتر
FluA/B Master Mix	۱۴ میکرولیتر
حجم نهایی	۱۵ میکرولیتر

* قبل از انجام تست تمامی اجزای کیت به مدت ۱۵ دقیقه در دمای ۴ درجه سانتیگراد قرار داده شوند تا به آرامی ذوب شوند. استفاده از کرایو رک به منظور نگهداری محلول ها در این مرحله پیشنهاد می شود. سپس برای حل کردن و هموزن کردن محلول ها از ورتکس استفاده شود. در مرحله بعد، تمامی محلول ها اسپین شوند تا در صورتی که قطرات محلول روی درب تیوب باشد به ته میکروتیوب کشیده شود.

** مقادیر آورده شده در جدول به ازای یک نمونه (یک واکنش) هستند. در صورت استفاده از بیش از یک نمونه، تمامی مقادیر ضریب تعدل نمونه ها شود. لازم به ذکر است که به ازای هر ۱۶ نمونه یک واکنش اضافی در نظر گرفته شود.

۷-۲) به ازای هر نمونه، مقدار ۱۵ میکرولیتر از میکس واکنش را به هر چاهک از پلیت مخصوص Real-time PCR (یا هر تیوب از استریپ تیوب ۸) اضافه نمایید.

۷-۳) از زیر یک ورک اسپین دیگر مقدار ۵ میکرولیتر از هر یک از RNA استخراج شده ی ویروسی را به میکس مرحله ی قبل اضافه و اسپین نمایید.

نکات:

✓ در این مرحله، بطور موازی مقدار ۵ میکرولیتر از هر کدام از کنترل های مثبت (FluA/B Positive Control) و کنترل منفی (No Template Control) موجود در کیت را نیز به صورت جداگانه به چاهک حاوی میکس واکنش اضافه شوند.

✓ در حین انجام کار به منظور حفظ کیفیت RNA های استخراج شده، پس از خارج کردن آن ها از فریزر، آن ها را بروی کرایو رک مخصوص حمل و نگهداری نمایید.

۷-۴) واکنش ها را به دستگاه Real-time PCR منتقل کرده و برنامه ی آورده شده در جدول زیر را اجرا نمایید.

سیکل	مرحله	دما (درجه سانتیگراد)	زمان (ثانیه)
۱ x	نسخه برداری معکوس (سنتز cDNA)	۵۰	۶۰۰
۱ x	فعال شدن آنزیم پلیمرز	۹۵	۳۰۰
۴۵ x	باز شدن رشته های cDNA الگو	۹۵	۱۰
	جفت شدن پرایمرها و سنتز رشته های جدید	۶۰	۳۰*

* خوانش فلوروسنت در کانال های FAM، HEX و Texas red در این مرحله انجام شود و در صورت نیاز Passive reference dye (ROX) در حالت خاموش قرار داده شود (بعنوان مثال در دستگاه های ساخت کمیابی Applied Biosystems یا دستگاه های مشابه).

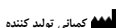
۷-۵) بعد از انجام PCR، تفسیر نتایج بر اساس جدول زیر انجام شود.

تفسیر	FAM	HEX	TxRed
وجود RNA ژنومی ویروس آنفلوئزای A (جواب تست مثبت است)	+	±	-
وجود RNA ژنومی ویروس آنفلوئزای B (جواب تست مثبت است)	-	±	+
وجود همزمان RNA ژنومی ویروس های آنفلوئزای A و B (جواب تست مثبت است)	+	±	+
عدم وجود RNA ژنومی ویروس های آنفلوئزای A و B (جواب تست منفی است)	-	+	-
نمونه گیری به درستی انجام نشده است (تکرار آزمایش)	-	-	-
استخراج ژنوم به درستی انجام نشده است (تکرار آزمایش)	-	-	-
احتمال وجود مهارکننده ی PCR در نمونه ی استخراج شده (تکرار آزمایش)	-	-	-

○ مقادیر Ct (Cq) کمتر از ۳۵ بعنوان مثبت از نظر وجود ویروس و مقادیر بزرگتر از ۴۰ بعنوان منفی از نظر وجود ویروس در نظر گرفته شوند. لازم به ذکر است که مقادیر Ct بین ۳۵ تا ۴۰ بدون نتیجه گیری (Inconclusive) است. در چنین مواقعی پیشنهاد می شود آزمایشات بر روی نمونه تکرار شود و در صورت مشاهده نتایج مشابه جواب تست مثبت است.

○ پراب شناسایی کننده ویروس آنفلوئزای A با رنگ فلوروسنت FAM، پراب شناسایی کننده ویروس آنفلوئزای B با رنگ Texas red و پراب شناسایی کننده ی ژن *RNAseP* انسانی (بعنوان کنترل داخلی) با رنگ HEX نشاندار شده است.

○ کیت حاضر دارای ۲ نوع نمونه ی کنترل مثبت و منفی است. مقادیر Ct هر سه کانال FAM، HEX و Texas red برای کنترل مثبت کمتر از ۳۵ می باشند. نمونه ی کنترل منفی کیت حاضر آب عاری از نوکلئاز است که بعنوان NTC در نظر گرفته می شود. در صورت وجود آلودگی ریجننت های کیت با RNA ویروسی یا آلودگی های تکنیکی در حین آماده سازی واکنش PCR، ممکن است که رنگ فلوروسنت در کانال های مذکور توسط دستگاه خوانش شود. در صورت مشاهده ی مقادیر Ct برای نمونه ی NTC پیشنهاد می شود تا آزمایشات تکرار شوند.



تعداد تست ها

استفاده تحقیقاتی

REF کاتالوگ نامبر

LOT لات نامبر

تاریخ انقضا

محدوده دمای نگهداری

محدوده دمای نگهداری

محدوده دمای نگهداری

محدوده دمای نگهداری