

۷) پروتکل انجام تست

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 کرایوبرک به منظور نگهداری محلول‌ها در این مرحله پیشنهاد می‌شود. سپس برای حل کردن و هموژن کردن محلول‌ها از ورتکس استفاده شود. در مرحله بعد تمامی محلول‌ها اسپین شوند تا در صورتی که قطرات محلول روی درب تیوب‌ها باشد به ته میکروتیوب کشیده شود.

۷-۱) در زیر یک ورک اسپینشن، به ازای هر نمونه مقدار ۱۵ میکرولیتر از BKV Master mix را درون هر چاهک از پلیت مخصوص Real-time PCR (یا هر تیوب از استریپ تیوب ۸ تایی) اضافه نمایید.

۷-۲) در زیر یک ورک اسپینشن دیگر مقدار ۵ میکرولیتر از هر یک از DNAهای استخراج شده ویروسی را به میکس مرحله قبل اضافه و اسپین نمایید.

نکات:

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

✓ در حین انجام کار به‌منظور حفظ کیفیت DNAهای استخراج شده، پس از خارج کردن آن‌ها از فریزر، آن‌ها را بروی کرایوبرک مخصوص حمل و نگهداری نمایید.

۷-۳) واکنش‌ها را به دستگاه Real-time PCR منتقل کرده و برنامه‌ی آورده شده در جدول زیر را اجرا نمایید.

سیکل	مرحله	دما (درجه سانتیگراد)	زمان (ثانیه)
۱ x	فعال شدن آنزیم پلیمرز	۹۵	۳۰.۰
۴۵ x	باز شدن رشته‌های DNA الگو	۹۵	۱۵
۱ x	جفت شدن پرایمرها و سنتز رشته‌های جدید	۶۰	۳۰ *
۱ x	خنک شدن	۲۵	۳۰

* خوانش فلوروسنت در کانال‌های FAM و HEX در این مرحله انجام شود و در صورت نیاز Passive reference dye (ROX) در حالت خاموش قرار داده شود (بعنوان مثال در دستگاه‌های ساخت کمپانی Applied Biosystems یا دستگاه‌های مشابه).

۷-۴) بعد از انجام PCR، تفسیر نتایج بر اساس جدول زیر انجام شود.

FAM	HEX	تفسیر
±	+	وجود DNA ژنومی BKV (جواب تست مثبت است)
+	-	عدم وجود DNA ژنومی BKV (جواب تست منفی است)
-	-	نمونه گیری به درستی انجام نشده است (تکرار آزمایش) استخراج ژنوم به درستی انجام نشده است (تکرار آزمایش) احتمال وجود مهارکننده‌ی PCR در نمونه‌ی استخراج شده (تکرار آزمایش)

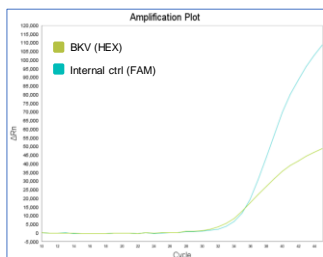
○ مقادیر Ct (Cq) مساوی یا کمتر از ۳۷ بعنوان مثبت از نظر وجود BKV و مقادیر بزرگتر از ۳۷ بعنوان منفی از نظر وجود این ویروس در نظر گرفته شوند. بهتر است که برای مقادیر Ct‌های بین ۳۵ تا ۳۷ آزمایشات تکرار شوند و در صورت تکرار نتایج، جواب تست مثبت در نظر گرفته شود.

○ پروب شناسایی کننده‌ی BKV با رنگ فلوروسنت HEX و پروب شناسایی کننده‌ی ژن Housekeeping انسانی (بعنوان کنترل داخلی) با رنگ FAM نشاندار شده است.

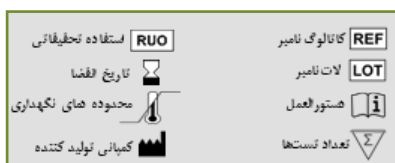
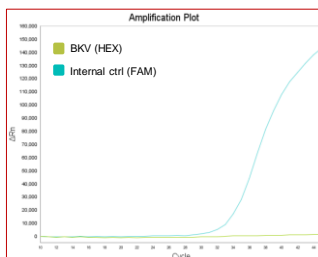
○ کیت حاضر دارای ۲ نوع نمونه‌ی کنترل مثبت و منفی است. مقادیر Ct هر دو کانال FAM و HEX برای کنترل مثبت بین ۲۵ تا ۳۵ می‌باشد. نمونه‌ی کنترل منفی کیت حاضر آب عاری از نوکلئاز است که بعنوان NTC در نظر گرفته می‌شود. در صورت وجود آلودگی ریحنت‌های کیت با DNA ویروسی یا آلودگی‌های تکنیکی در حین آماده سازی واکنش PCR، ممکن است که رنگ فلوروسنت در کانال‌های مذکور توسط دستگاه خوانش شود. در صورت مشاهده‌ی مقادیر Ct برای نمونه‌ی NTC پیشنهاد می‌شود تا آزمایشات تکرار شوند.

۵-۷) مثال:

نمونه‌ی مثبت از نظر وجود BKV



نمونه‌ی منفی از نظر وجود BKV



آدرس: کاشان، دانشگاه علوم پزشکی، مرکز رشد فناوری
شماره تماس: ۰۲۱۹۱۰۶۵۱ - ۰۲۱۹۱۰۶۵۱
وبسایت: www.deltabiotech.com

۱) کاربرد کیت

کیت Delta BK Virus Real-time PCR به منظور انجام یک تست تشخیصی In vitro کیفی بر پایه‌ی تکنیک Probe-based real-time PCR طراحی شده است که برای تشخیص DNA ژنومی ویروس BK (BKV) در نمونه‌های بالینی حاصل از پلاسما و خون استفاده می‌شود. نتایج مثبت حاصل از انجام این تست، تاییدکننده‌ی وجود DNA ژنومی BK ویروس است لازم به ذکر است که نتایج مثبت حاصل از تست، ردکننده‌ی وجود سایر عفونت‌های باکتریایی و ویروسی همراه نمی‌باشد.

۲) اساس تست

در این روش، یک ناحیه از ژن VP2 پروبی ژنوم BKV بعنوان هدف تشخیصی در فرآیند PCR تکثیر می‌شود. برای این منظور، ابتدا DNA ژنومی با استفاده از یک کیت تجاری معتبر استخراج می‌شود و بدنبال آن، واکنش تکثیر هدف ژنومی انجام می‌شود. به‌منظور شناسایی ناحیه‌ی هدف از یک ست پرایمر و پروب اختصاصی الیگونوکلئوتیدی دارای فلوروکروم و کوئنچر استفاده می‌شود. یک پروب که دارای فلوروکروم VIC) است جهت شناسایی ژن VP2 و پروب دیگر دارای فلوروکروم FAM است که جهت شناسایی بخشی از یک ژن Housekeeping انسانی بعنوان کنترل داخلی (Endogenous control) استفاده می‌شود. حین انجام PCR در صورت وجود ژنوم هدف، پرایمرها و پروب‌های اختصاصی به نواحی مربوطه متصل می‌شوند. به‌منظور تکثیر DNA هدف، آنزیم پلیمرز فعال شده و شروع به سنتز رشته‌های جدید می‌کند. در حین سنتز رشته‌های جدید، این آنزیم با استفاده از فعالیت اگزونوکلئازی باعث هیدرولیز پروب‌های متصل شده به نواحی هدف مربوطه شده و در نتیجه کوئنچر از فلوروکروم جدا شده و در نتیجه رنگ‌های فلوروسنت مختلف آزاد می‌شوند که دستگاه Real-time PCR قادر به خوانش و ثبت آن‌ها می‌باشد. در نهایت بعد از پایان واکنش PCR نتایج با استفاده از نرم افزار مربوطه آنالیز می‌شوند. لازم به ذکر است که کنترل داخلی، جهت ارزیابی فرآیند نمونه‌گیری و استخراج ژنوم ویروسی کاربرد دارد.

۳) محتوای کیت

کیت حاضر برای انجام ۲۴ تست تشخیصی است و دارای اجزای زیر می‌باشد:

مقادیر	ریجننت‌ها*
۱ تیوب X ۲۶۰ میکرولیتر	BKV Master Mix
۱ تیوب X ۱۰۰ میکرولیتر	BKV Positive Control
۱ تیوب X ۱۰۰ 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 Mastemix 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 محلول‌های موجود در کیت، ورتکس / اسپین انجام شود.

۴) سایر تجهیزات و مصرفی‌های لازم

دستگاه / مصرفی	تعداد	توضیحات
ورک اسپینشن (کایت PCR)	۲ عدد	یکی برای تهیه PCR mix و دیگری برای اضافه کردن DNA ویروسی و کنترل‌های کیت است.
ست سمپلر با حججهای مختلف	۲ ست	هر یک ست در زیر هر ورک اسپینشن قرار داده شود.
مینی اسپین / ورتکسر	۲ عدد	هر کدام در زیر هر ورک اسپینشن قرار داده شود.
مینی اسپین یا روتور استریپ خور یا سانتریفیوژ پلیت خور	۱ عدد	به منظور سانتریفیوژ کردن استریپ تیوب‌ها یا پلیت حاوی واکنش PCR قبل از قرار دادن در دستگاه Real-time PCR استفاده می‌شود.
دستگاه Real-time PCR	۱ عدد	دستگاه دارای قابلیت خوانش در حداقل ۲ کانال FAM و HEX با معادل طول موج آن‌ها باشد.
کول رک (کرایو رک)	به تعداد لازم	برای حمل و نگهداری بافرها و نمونه‌های DNA در حین کار استفاده می‌شود.
استریپ تیوب یا پلیت مخصوص Real-time PCR	به تعداد لازم	بر اساس نوع دستگاه PCR Real-time از نوع سفید یا شفاف استفاده می‌شود.
اسپری حاوی محلول از بین برنده نوکلئازها (RNaseZAP)	به مقدار لازم	به منظور تمیز کردن سطوح و تمامی وسایل استفاده می‌شود.
سر سمپلر فیلتر در حججهای مختلف	به تعداد لازم	باید عاری از DNase و RNase باشند.

۵) نمونه‌ی بالینی مورد استفاده

تشخیص اختصاصی بر اساس شناسایی BKV در خون یا پلاسما درون لوله‌های حاوی EDTA انجام می‌شود. نمونه‌گیری بر اساس فرم زیر انجام شود:

- ✓ نمونه‌های گرفته شده را می‌توان تا قبل از ۲۴ ساعت در دمای ۲- تا ۸- درجه‌ی سانتیگراد نگهداری نمود. در غیر اینصورت، نمونه‌ها در دمای ۲۰- تا ۷۰- درجه‌ی سانتیگراد نگهداری شوند.
- ✓ DNA ویروسی استخراج شده از نمونه‌های بالینی را می‌توان به مدت طولانی در دمای ۲۰- یا ۷۰- درجه‌ی سانتیگراد نگهداری نمود.
- ✓ کارایی و پرفورمنس کیت حاضر بستگی به مقدار و کیفیت DNA استخراج شده دارد. بنابراین، پیشنهاد می‌شود از یک کیت یا یک روش استخراج DNA مناسب (چه دستی و چه اتوماتیک) استفاده شود.

۶) ایمنی زیستی

- در حین کار با نمونه‌های بالینی حتما از وسایل حفاظتی (مثل دستکش، گان، ماسک و عینک محافظ) استفاده شود.
 - کار با نمونه‌های بالینی، حتما در زیر هود میکروبیولوژیکی کلاس ۲ یا بالاتر انجام گیرد.
 - تمامی مراحل انجام کار باید توسط افراد آموزش دیده و تحت GLP انجام شود.
 - دور ریختن بافرها، ریجننت‌ها و نمونه‌ها بر اساس مقررات و گایدلاین‌های مربوطه انجام شود.
- <https://currentprotocols.onlinelibrary.wiley.com/doi/pdf/10.1002/9780471729259.mc01a01s13>