

کیت BehDx VZV Real Time PCR به منظور شناسایی ژنوم ویروس VZV در نمونه های بیولوژیکی انسان با کمک روش واکنش زنجیره ای پلیمرز (PCR) و با استفاده از تکنیک TaqMan طراحی و عرضه شده است.

1. محتویات کیت

CAT.NO	محتویات	VZV (24RXN)	VZV (48RXN)	VZV (96RXN)	رنگ درب تیوب
BD436	VZV Mix 1	1x300 µl	2x300 µl	4x300 µl	آبی
BD437	VZV Mix 2	1x60 µl	2x60 µl	4x60 µl	قهوه ای
BD438	VZV Internal Control	1x200 µl	1x400 µl	2x400 µl	سفید
BD439	VZV Positive Control	1x80 µl	1x160 µl	2x160 µl	قرمز
BD440	VZV Negative Control	1x80 µl	1x160 µl	1x320 µl	سبز

2. شرایط پایداری و نگهداری

- حمل کیت بایستی در شرایط دمای -20°C و در حداقل زمان ممکن صورت گیرد.
- پس از دریافت کیت، محتویات بایستی مطابق شرایط درج شده بر روی جعبه کیت نگه داری شوند.
- در صورت نگه داری کیت در دمای نامناسب در حین حمل از آن استفاده نشود.
- در صورت سالم نبودن بسته بندی کیت و یا عدم تطابق شکل ظاهری مواد مصرفی با توضیحات از آن استفاده نشود.
- کیت را در دمای ثابت نگه داری نموده و از نور خورشید محافظت کنید.
- از تکرار متعدد چرخه انجماد / ذوب پرهیزید.
- در صورت باز نشدن مواد مصرفی و نگه داری در دمای توصیه شده این محصول تا پایان تاریخ انقضای مندرج بر روی جعبه کیت پایدار خواهد ماند.

3. معرفی

ویروس واریسلا زوستر (VZV) (zoster-varicella) از خانواده ای Alpha herpesviridae می باشد که معمولاً باعث آبله مرغان و زونا می شود. VZV می تواند به سرعت از طریق استنشاق یا تماس مستقیم با مایع تاولی ناشی از ضایعات پوستی گسترش یابد. عوارض شدید VZV شامل سندرم هرپس زوستر (زونا)، نورالژی پس از تبخال (PHN) Postherpetic neuralgia، مننژیت و واسکولوپاتی (Vasculitis) است.

4. حیطه کاربری

کیت BehDx VZV Real Time PCR با کاربرد تحقیقاتی به منظور شناسایی کیفی اسیدهای نوکلئیک ویروس واریسلا زوستر در نمونه های بیولوژیکی انسان با کمک روش واکنش زنجیره ای پلیمرز (PCR) و با استفاده از تکنیک TaqMan طراحی شده است.

5. نکات مهم : لطفاً قبل از استفاده مطالعه شود.

- قبل از شروع فرایند تمامی ریجنت ها بایستی در دمای محیط قرار گیرند تا ذوب شوند.
- زمان ذوب شدن ریجنت ها بیش از 30 دقیقه نباشد تا از تخریب مواد جلوگیری شود.
- پس از ذوب ریجنت ها، همگن و میکرو فیوژ شوند.
- کلیه مراحل بایستی بر روی بلوک سرد انجام گیرد.
- از میکروتیوب های DNase & RNase free و تیپ های فیلتردار DNase & RNase free استفاده شود.

6. تجهیزات و مواد لازم که در کیت فراهم نشده است

- دستگاه های Real-Time PCR سازگار (به بخش 8 دستگاه های سازگار مراجعه شود)
- کیت ها و یا دستگاه های استخراج DNA ویروسی مناسب (به بخش 10-11 استخراج DNA مراجعه شود)
- دستگاه سانتریفیوژ و میکرواسپین
- میکروتیوب PCR و تیپ های فیلتر دار DNase & RNase free
- دستکش بدون پودر یک بار مصرف

7. نمونه های قابل استفاده

- سرم و پلاسماهای نگه داری شده در EDTA
- سوآب ضایعات پوستی و مخاطی
- مایع مغزی-نخاعی (CSF)
- نگه داری نمونه ها تا قبل از استخراج DNA بایستی در دمای 2-8 درجه سانتی گراد و نهایتاً به مدت 24 ساعت و در صورتی که شرایط استخراج و یا انتقال نمونه در طی 24 ساعت اولیه فراهم نبود، نگه داری نمونه ها در دمای 20- تا 80- درجه سانتی گراد صورت گیرد.

توجه: استفاده از هپارین به عنوان ضد انعقاد در فرایند PCR اختلال ایجاد می کند، به همین دلیل از لوله های حاوی هپارین استفاده نشود. همچنین نمونه بیمارانی که هپارین مصرف می کنند برای PCR مناسب نیست.

8. دستگاه های سازگار

کیت برای استفاده در دستگاه های PCR زیر توسعه و اعتبارسنجی شد.

- Rotor-Gene® Q5/6 plex Platform (QIAGEN)
 - Mic qPCR cyclers (Bio Molecular Systems)
 - Tianlong Real-Time PCR systems (Xi'an Tianlong Science and Technology)
 - QuantStudio™ 5 Pro Real-Time PCR System
 - CFX96™ Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad)
 - CFX96™ Deep Well Real-Time PCR Detection System (Bio-Rad)
 - LightCycler® 480 Instrument II (Roche)
- توجه:** این کیت برای استفاده در دستگاه های بدون نیاز به ROX طراحی گردیده است.

9. نکات ایمنی

- از جا به جایی و یا ترکیب ریجنت های کیت با Lot Number مختلف جدا خودداری کنید.
- برای جلوگیری از انتقال آلودگی به محلول مسترمیکس، بلافاصله پس از دریافت کیت، تیوب های کنترل مثبت، منفی و تیوب کنترل داخلی را در فریزر مجزا از تیوب حاوی مسترمیکس قرار دهید.
- از کیت و یا اجزای کیت بعد از گذشت تاریخ انقضا استفاده نشود.
- این محصول توسط افراد متخصص و آموزش دیده در زمینه تست های مولکولی قابل استفاده می باشد، هنگام کار از گان آزمایشگاهی و دستکش یکبار مصرف استفاده کنید.
- در هنگام استفاده از ریجنت های کیت توصیه می شود از دستکش های بدون پودر استفاده شود.
- تمامی نمونه ها می توانند باعث انتقال آلودگی شوند و بایستی در حمل و استفاده از آن ها دقت شود. از تماس مستقیم با نمونه ها خودداری شود. لوازم و موادی که با نمونه ها در ارتباط بوده بایستی به درستی ضد عفونی و اتوکلاو شوند.
- از تماس نمونه یا ریجنت ها با پوست، چشم و غشاهای مخاطی خودداری کنید. در صورت تماس با پوست، چشم یا غشاهای مخاطی، فوراً با آب بشویید و سریعاً به پزشک مراجعه کنید.
- تمامی محتویات کیت پس از استفاده جزء دسته ی زباله های زیستی خطرناک می باشد و باید به درستی دفع شود.

10. فرآیند (دستورالعمل استفاده)

10-1. استخراج DNA

برای جداسازی DNA استفاده از کیت های زیر توصیه می شود :

1. BehPrep G-Plus DNA Extraction Kit (Cat Number: BP101)
2. BehPrep Viral Nucleic Acid Extraction Kit (Cat Number: BPVD050)

استخراج دستگاهی زیر نیز توصیه می شود:

3. BehMag Viral Nucleic Acid Extraction Kit (Cat Number: BM202)

استخراج DNA توسط کیت و دستگاه های استخراج با کیفیت و خلوص کافی نیز مورد تایید است.

10-2. کنترل داخلی

کیت BehDx VZV Real Time PCR شامل یک ویال کنترل داخلی (IC) است که به منظور کنترل احتمال وجود مهارکننده های PCR و نظارت بر روش جداسازی DNA مورد استفاده قرار می گیرد. اگر می خواهید از کنترل داخلی منحصرراً برای بررسی مهار PCR استفاده کنید، باید مستقیماً به Master Mix اضافه شود. در صورتی که از کنترل داخلی برای نظارت بر روش جداسازی DNA و بررسی احتمال مهار PCR استفاده شود، بایستی در مرحله استخراج، کنترل داخلی را به میزان 10 درصد از حجم بافر الون در مرحله لایز اضافه کنید، به عنوان مثال اگر حجم مورد استفاده بافر الون در مرحله استخراج 60 µl باشد، به مقدار 6 µl از IC برای هر نمونه به میکس بافر لایز کننده و نمونه اضافه شود.

توجه: کنترل داخلی را مستقیماً به نمونه اضافه نکنید. کنترل داخلی باید فقط به مخلوط بافر لایز کننده و نمونه یا مستقیماً به بافر لایز کننده اضافه شود.

10-3. آماده سازی مسترمیکس

1. برای تهیه مستر میکس، 12.5 µl از VZV Mix 1 و 2.5 µl از VZV Mix 2 برای هر نمونه به لوله اصلی واکنش اضافه نمایید.

- در صورتی که کنترل داخلی در مرحله استخراج اضافه شده باشد، لطفاً مطابق برنامه حجمی مندرج در جدول زیر تیوب ها را آماده کنید.

Number of reactions	1	15
VZV Mix 1	12.5 µl	187.5 µl
VZV Mix 2	2.5 µl	37.5 µl
Total	15 µl	225 µl

- در صورتی که کنترل داخلی در مرحله PCR اضافه شود، بایستی مطابق جدول زیر کنترل داخلی مستقیماً به Master Mix اضافه شود.

Number of reactions	1	15
VZV Mix 1	12.5 µl	187.5 µl
VZV Mix 2	2.5 µl	37.5 µl
VZV Internal Control	1 µl	15 µl
Total	16 µl	240 µl

کانال		تفسیر
HEX	Cy5	
+/-	+	• ویروس شناسایی شده است. • در صورتی که در کانال HEX منحنی برای نمونه مشاهده نشود ولی در کانال Cy5 منحنی مشاهده شود نمونه مثبت در نظر گرفته می شود.
+	-	• ویروس شناسایی نشده است. • نمونه شامل مقدار قابل شناسایی از DNA ویروسی نمی باشد.
-	-	• وجود مهارکننده در واکنش PCR • انجام ناصحیح مراحل فرآیند تست و آماده سازی واکنش، تست از مرحله استخراج یا PCR تکرار شود.

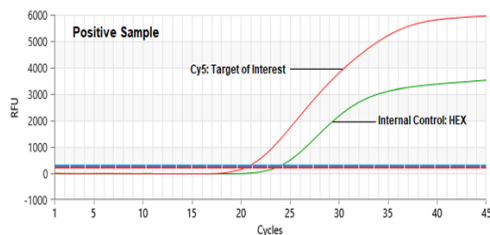


Figure 1. Positive Sample

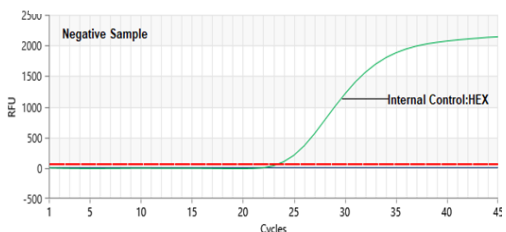


Figure 2. Negative Sample

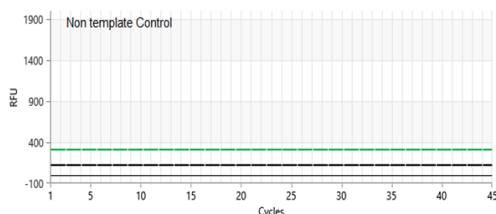


Figure 3. Non-Template Sample

نماد	مفهوم	نماد	مفهوم
	کاربرد تحقیقاتی		محدودیت دمایی
	اطلاعات کارخانه		تعداد تست
	تاریخ تولید		تاریخ انقضا
	از تابش نور دور نگاه داشته شود		ملاحظات زیستنی
	احتیاط		حالی دستور العمل استفاده از محصول
	شماره سری ساخت		کد UKS

2. میکروتیوب را ابتدا ورنکس و سپس برای مدت کوتاهی میکروفیوژ نمایید.

4-10. آماده سازی واکنش PCR

1. 15 µl از مسترمیکس تهیه شده در مرحله قبل به تیوب های PCR اضافه گردد.
 2. به هر تیوب تست 10 µl از DNA استخراج شده بیمار یا 10 µl از کنترل ها (کنترل مثبت یا منفی) اضافه گردد.
 3. میکس نمونه و مسترمیکس ، و همچنین کنترل و مسترمیکس کاملاً همگن و میکروفیوژ گردد.
- پیشنهاد می شود تمام این مراحل بر روی یخ یا بلوک سرد انجام شود.

Reaction setup	
Master Mix	15 µl
Sample or Control	10 µl
Total	25 µl

5-10. برنامه دمایی

تیوب ها را در دستگاه قرار داده و مطابق برنامه زیر تست را انجام دهید.

program	Temperature [°C]	Hold [hh:mm:ss]	Cycles	Analysis Mode
Activation	95	00:03:00	1	None
Amplification	95	00:00:10	45	Quantification
	60*	00:00:30		

* خوانش در دمای 60° C انجام می گیرد و کانال های HEX و Cy5 بایستی روشن شوند.

سیگنال Cy5 (قرمز) نشان دهنده وضعیت ژن VZV و سیگنال HEX (زرد) نشان دهنده وضعیت ژن کنترل داخلی می باشد.

11. تفسیر نتایج

1. نمودارهای مثبت بایستی به صورت کاملاً سیگموئیدی باشند و نمودارهایی که شکل سیگموئیدی ندارند می بایستی به عنوان منفی در نظر گرفته شوند.
 2. خط آستانه (threshold) بر اساس نمونه مثبت و یا کنترل مثبت تعیین شود.
- نتایج به دست آمده بر اساس جدول زیر تفسیر شود.