

ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ И
ФИТОСАНИТАРНОМУ НАДЗОРУ

ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ УЧРЕЖДЕНИЕ
ВСЕРОССИЙСКИЙ ЦЕНТР КАРАНТИНА РАСТЕНИЙ

**Диагностика ряда карантинных фитопатогенов
методом полимеразной цепной реакции
с флуоресцентной детекцией результатов
при помощи диагностических наборов производства
ООО «АгроДиагностика»**

(Методические указания)

Москва 2009

Методические рекомендации подготовлены на основе исследований, проведенных научными коллективами Института биоорганической химии им. академиков М.М. Шемякина и Ю.А. Овчинникова РАН, ФГУ «Всероссийский центр карантина растений» и ООО «АгроДиагностика» в составе: м.н.с. Д.Ю. Рязанцев, к.б.н. Д.Д. Абрамов, к.б.н. П.Е. Дробязина, проф., к.с.-х.н. Приходько Ю.Н., чл.-корр. РАСХН С.К. Завриев.

Методические рекомендации рассмотрены и одобрены Ученым советом ФГУ "Всероссийский центр карантина растений" 7 мая 2009, протокол № 3

Рецензент – д.б.н. О.А. Кулинич

Методические рекомендации предназначены для специалистов-фитопатологов и агрономов, работающих в службе карантина растений и фитосанитарного надзора.

Введение

Значительную долю в продовольственном обеспечении Российской Федерации составляет импорт. Потребность продуктов питания в ряде регионов более чем на 50%, а в городах-мегаполисах до 80% покрывается за счет ввоза продуктов питания из других стран. Поступление импортной сельскохозяйственной продукции сопряжено с угрозой ввоза и распространения на территории страны карантинных вредителей, болезней и сорных растений, которые могут нанести огромный экономический вред. Поэтому четкая, чувствительная и своевременная диагностика карантинных фитопатогенов с целью предотвращения их проникновения и распространения на территории Российской Федерации при осуществлении мер по внешнему и внутреннему карантину растений является важной государственной задачей.

В настоящее время в РФ подавляющее большинство лабораторий, рутинно проводящих диагностику фитопатогенов, в качестве основного метода используют иммуно-ферментный анализ (ИФА). Постепенно на смену ИФА приходит более чувствительный метод полимеразной цепной реакции (ПЦР). Повышенная чувствительность и возможность в некоторых модификациях ПЦР проводить количественную оценку присутствия фитопатогена делает этот метод более предпочтительным при диагностике карантинных объектов. Компания ООО «АгроДиагностика» разработала диагностические наборы для диагностики ряда карантинных фитопатогенов методом ПЦР с флуоресцентной детекцией результатов (FLASH-ПЦР, ПЦР в реальном времени). Применение таких диагностических наборов позволяет в течение нескольких часов получить надежные, быстрые и достоверные (специфичность анализа составляет более 99%) результаты, позволяющие проводить проверку продукции на наличие объектов внутреннего и/или внешнего карантина.

1. Общие положения и область применения

1.1. Настоящие методические указания содержат описание методов качественного определения следующих карантинных фитопатогенов:

- сосновая стволовая нематода (*Bursaphelenchus xylophilus*) и ее вид-двойник (*B. mucronatus*);
- бледная картофельная цистообразующая нематода (*Globodera pallida*);
- золотистая картофельная цистообразующая нематода (*Globodera rostochiensis*);
- кольцевая гниль картофеля (*Clavibacter michiganensis* subsp. *sepedonicus*);
- бурая бактериальная гниль картофеля (*Ralstonia solanacearum*);
- бактериальный вилт кукурузы (*Pantoea stewartii* subsp. *stewartii*);
- бактериальный ожог плодовых (*Erwinia amylovora*);
- вирус шарки сливы (Plum Pox Potyvirus);
- ризомания сахарной свеклы* (Beet necrotic yellow vein virus).

* – возбудитель ризомании сахарной свеклы внесен в список «Карантинные организмы, ограниченно распространенные на территории Украины».

1.2. Диагностика осуществляется с использованием наборов производства ООО «АгроДиагностика» методом полимеразной цепной реакции (ПЦР). При использовании данных наборов возможны три способа визуализации результатов амплификации: флуоресцентная детекция продуктов амплификации непосредственно после проведения ПЦР методом FLASH (Fluorescent Amplification-based Specific Hybridization), детекция в ходе реакции методом ПЦР в реальном времени, также возможна детекция в формате гель-электрофореза. Последний способ детекции не рекомендуется для использования ввиду опасности появления кросс-контаминации образцов.

1.3. Методические рекомендации предназначены к применению наборов для нужд лабораторий службы карантина растений.

1.4. Методические рекомендации могут применяться для детекции перечисленных выше карантинных фитопатогенов в подкарантинной продукции.

2. Нормативные ссылки

2.1. Федеральный закон от 15 июля 2000 г. N 99-ФЗ "О карантине растений" (с изменениями от 25 июля 2002 г.)

2.2. Методические указания МУ 1.3.1794-03 «Организация работы при исследованиях методом ПЦР материала, инфицированного микроорганизмами I-II групп патогенности» - Минздрав России, 2004.

2.3. OEPP/EPPO Bulletin 26, 2000, 199-249 PM 7/4(1)

2.4. OEPP/EPPO Bulletin 34, 2004, 155 –157 PM 7/20

2.5. OEPP/EPPO Bulletin 34, 2004, 155 –157 PM 7/21

2.6. OEPP/EPPO Bulletin 34, 2004, 155 –157 PM 7/32

2.7. OEPP/EPPO Bulletin 34, 2004, 155 –157 PM 7/40

2.8. OEPP/EPPO Bulletin 36, 2006, 99–109 PM 7/59

2.9. OEPP/EPPO Bulletin 36, 2006, 111–115 PM 7/60(1)

2.10. ГОСТ 12430-66 Продукция сельскохозяйственная. Методы отбора проб при карантинном досмотре и экспертизе.

3. Принцип метода

Метод выявления фитопатогенов в семенах, растительном материале и, при необходимости, других видов подкарантинной продукции с помощью диагностических наборов ООО «АгроДиагностика» основан на использовании ПЦР с флуоресцентной детекцией результатов

амплификации непосредственно после завершения реакции амплификации (FLASH-ПЦР) или режиме реального времени (Real-Time PCR).

3.1 Этапы определения фитопатогенов

Качественное определение присутствия выше описанных карантинных фитопатогенов с помощью диагностических наборов ООО «АгроДиагностика» состоит из следующих этапов (Приложение 1):

3.1.1. Отбор проб анализируемого образца.

3.1.2. Выделение нуклеиновых кислот: тотальной ДНК из исследуемого образца с помощью реагентов «ПРОБА-ГС» (для культур микроорганизмов, нематод, растительного материала), «ПРОБА-Рапид» (для культур микроорганизмов, нематод) или «ПРОБА-НК» для выделения тотальной РНК (для образцов растительного материала при тестировании на вирус шарки сливы и вирус ризомании сахарной свеклы) (производства ООО «НПО ДНК-Технология»).

3.1.2.1. При анализе на вирус шарки сливы и вирус ризомании сахарной свеклы проводится реакция обратной транскрипции с тотальной РНК с использованием набора для обратной транскрипции производства ООО «НПО ДНК-Технология».

3.1.3. Выявление в выделенной ДНК/кДНК генетического материала анализируемого фитопатогена с помощью соответствующего диагностического набора в соответствии с инструкцией по применению.

3.1.4. Детекция результатов амплификации после проведения ПЦР с помощью ПЦР-детектора «ДЖИН» (производства ООО «НПО ДНК-Технология») в формате FLASH или в формате Real-Time PCR в ходе реакции.

4. Требования к помещениям и техника безопасности

4.1. Общие требования

Общее расположение лаборатории, а также ее инфраструктура должны соответствовать требованиям Методических указаний МУ 1.3.1888-04 «Организация работы при исследованиях методом ПЦР материала, инфицированного патогенными биологическими агентами III-IV групп патогенности».

4.2. Правила работы с диагностическими наборами и оборудованием

4.2.1. Потенциальный риск применения набора относится к классу 2а (ГОСТ Р 51609).

4.2.2. Меры предосторожности при работе с наборами требуют соблюдения «Правил устройства, техники безопасности, производственной санитарии, противоэпидемического режима и личной гигиены при работе в лабораториях (отделениях, отделах) санитарно-эпидемиологических учреждений системы Министерства здравоохранения СССР» (Москва, 1981 г.).

4.2.3. Все компоненты наборов реагентов в используемых концентрациях являются нетоксичными.

4.2.4. Работать с наборами следует в одноразовых резиновых перчатках без талька.

4.2.5. При детекции в формате гель-электрофореза необходимо соблюдать следующие меры предосторожности: при работе с включенным трансиллюминатором необходимо пользоваться защитным экраном или специальной защитной маской; запрещается снимать крышку с электрофоретической камеры, если она подключена к источнику питания, так как высокое напряжение опасно для жизни.

4.2.6. На стадиях диагностики следует использовать только новые

наконечники и пробирки, не допускается использование одних и тех же наконечников при обработке различных образцов биологического материала.

4.2.7. Выделение ДНК следует проводить в ПЦР-боксах или ламинарных шкафах с включенным ламинарным током воздуха.

4.2.8. Для предотвращения контаминации этапы выделения ДНК и проведения ПЦР следует проводить в раздельных помещениях или тщательно изолированных зонах, снабженных комплектами полуавтоматических пипеток, халатами, стеклянной посудой и прочими необходимыми материалами.

4.2.9. Все лабораторное оборудование, в том числе пипетки, штативы, лабораторная посуда, халаты, головные уборы и пр., а также растворы реагентов должны быть строго стационарными. Запрещается их перемещение из одного помещения в другое.

4.2.10. Химическая посуда и оборудование, которые используются при работе с набором, должны быть соответствующим образом маркованы и храниться отдельно.

4.2.11. Поверхности рабочих столов, а также помещений, в которых проводится ПЦР, следует обязательно облучать бактерицидными облучателями как до, так и после окончания работ.

5. Оборудование, материалы и реактивы

Организация работы ПЦР-лаборатории, оборудование и материалы должны соответствовать Методическим указаниям МУ 1.3.1794-03.

5.1. Оборудование и материалы:

- ДНК амплификатор, детектирующий амплификатор;
- ПЦР-детектор «ДЖИН» (производства ООО «НПО ДНК-Технология»);

- центрифуга со скоростью вращения ротора 13000 об/мин;
 - термостат твердотельный с прижимной крышкой, поддерживающий температуру 95°C (например, «ГНОМ» производства ООО «НПО ДНК-Технология»);
- микроцентрифуга/вортекс;
- холодильник бытовой;
- пробирки пластиковые объёмом 1,5 мл;
- пипетки полуавтоматические одноканальные с переменным объёмом 0,5-20 мкл, 20-200 мкл, 200-1000 мкл;
- наконечники одноразовые вместимостью 1-20 мкл; 1-200 мкл; 100-1000 мкл;
- одноразовые наконечники с аэрозольным барьером для автоматических пипеток объемом 1-20 мкл;
- одноразовые перчатки резиновые;
- пестики-гомогенизаторы для пробирок пластиковых объёмом 1,5 мл;
- штативы для микропробирок на 0,2 мл; на 0,6 мл; на 1,5 мл;
- холодильник с отделениями на 2...8°C и на -18...-20°C (ГОСТ 26678);
- весы лабораторные общего назначения второго класса точности с наибольшим пределом взвешивания 2 000 г (ГОСТ 24104);
- пинцеты медицинские (ГОСТ 21241-89);
- ножницы медицинские;
- скальпели хирургические (ГОСТ 21240);
- ступки фарфоровые с пестиком.

5.2. Реактивы.

5.2.1. Комплект реагентов для выделения ДНК из биологического материала «ПРОБА-ГС» (ООО «НПО ДНК-Технология»), включающий (на 50 выделений):

- лизирующий раствор, 15 мл, 1 флакон;
- сорбент, 2 мл, 1 флакон;
- промывочный раствор №1, 20 мл, 1 флакон;
- промывочный раствор №2, 20 мл, 1 флакон;
- промывочный раствор №3, 20 мл, 1 флакон;
- элюирующий раствор, 10 мл, 1 флакон.

5.2.2. Комплект реагентов для выделения РНК из растительного материала «ПРОБА-НК» (ООО «НПО ДНК-Технология»), включающий (на 50 выделений):

- Лизирующий раствор 20 мл 1 флакон
- Реагент для преципитации НК 20 мл 1 флакон
- Промывочный раствор №1 25 мл 1 флакон
- Промывочный раствор №2 15 мл 1 флакон
- Буфер для растворения НК 1,25 мл 2 пробирки

5.2.3. Буфер STE (10мМ TrisCl, pH 8.0, 1мМ EDTA, 0.1М хлорид натрия) для выделения ДНК из цист нематод.

5.2.4. Комплект реагентов для выделения ДНК «ПРОБА-Рапид» (ООО «НПО ДНК-Технология»), включающий (на 100 выделений):

- Реактив «Проба-Рапид», 100 пробирок по 500 мкл.

5.2.5. Комплект реагентов для ПЦР-амплификации ДНК, включающий (на 50 образцов):

- амплификационная смесь, запечатанная парафином, 50 пробирок по 20 мкл;
- минеральное масло;
- раствор Таq-полимеразы, 500 мкл, 1 пробирка;
- буферный раствор «ПЦР-буфер», 200 мкл, 1 пробирка;
- положительный контрольный образец кДНК, 150 мкл, 1 пробирка.

Примечание: «ПЦР-буфер» входит в состав только наборов для ПЦР в формате FLASH.

Смесь для амплификации, запечатанная парафином, включает: ПЦР-буфер, дезоксирибонуклеотидтрифосфаты, флуоресцентные ДНК-зонды, праймеры, внутренний контрольный образец.

6. Отбор, хранение и подготовка образцов для анализа

Отбор, хранение и подготовку образцов для анализа проводят в соответствии со стандартами European and Mediterranean Plant Protection Organization (EPPO) (<http://www.eppo.org/>, см. стр 5).

7. Порядок проведения анализа

7.1. Выделение нукleinовых кислот

7.1.1. Выделение ДНК из культур микроорганизмов с помощью «ПРОБА-ГС».

Соблюдение последовательности операций и аккуратное выполнение выделения ДНК из анализируемого биологического материала является обязательным.

7.1.1.1. Для обработки нескольких (N) образцов смешать в отдельной пробирке 150x(N+1) мкл лизирующего раствора и 20x(N+1) предварительно ресуспендированного сорбента.

7.1.1.2. Добавить по 170 мкл полученной смеси в каждую пробирку с образцом (50 мкл суспензии) и встряхнуть пробирку на вортексе в течение 3-5 сек.

7.1.1.3. Термостатировать пробирку в течение 20 мин при 50°C, периодически помешивая.

7.1.1.4. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 1 мин.

7.1.1.5. Удалить надосадочную жидкость.

7.1.1.6. Добавить к осадку 200 мкл промывочного раствора №1 и встряхнуть пробирку на вортексе в течение 3-5 сек.

7.1.1.7. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 1 мин.

7.1.1.8. Удалить надосадочную жидкость.

7.1.1.9. Добавить к осадку 200 мкл промывочного раствора №2 и встряхнуть пробирку на вортексе в течение 3-5 сек.

7.1.1.10. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 1 мин.

7.1.1.11. Удалить надосадочную жидкость.

7.1.1.12. Добавить к осадку 200 мкл промывочного раствора №3 и встряхнуть пробирку на вортексе в течение 3-5 сек.

7.1.1.13. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 1 мин.

7.1.1.14. Удалить надосадочную жидкость.

7.1.1.15. Открыть крышку пробирки и термостатировать пробирку при 50°C в течении 5 мин.

7.1.1.16. Добавить к осадку 100 мкл элюирующего раствора и встряхнуть пробирку на вортексе в течение 5-10 сек.

7.1.1.17. Термостатировать пробирку при 50°C в течение 5 мин.

7.1.1.18. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 1 мин. Если образец предполагается хранить, перенести надосадочную

жидкость в новую пробирку. Надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, готова к внесению в реакционную смесь для ПЦР-амплификации.

Примечание: в лизирующем растворе и в промывочном растворе №1 допускается выпадение осадка; при наличии осадка необходимо перед началом работы проинкубировать флакон при 50°C в течение 15-20 мин для растворения осадка.

При выделении ДНК из плотного или загрязненного различными примесями субстрата следует разделить стадии лизиса и сорбции ДНК. В этом случае:

- к материалу добавить 150 мкл лизирующего буфера
- термостатировать пробирку в течение 20 мин при 50°C, периодически помешивая.
- центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 10 мин
- отобрать надосадочную жидкость в чистую пробирку,
- термостатировать пробирку в течение 10 мин при 50°C, периодически помешивая.
- добавить к ней 20 мкл сорбента, термостатировать пробирку в течение 10 мин при 50°C и продолжать выделение с пункта 7.1.1.4.

7.1.2. Выделение ДНК из чист нематод с помощью буфера STE

7.1.2.1. Цисты нематод поместить в пробирки.

7.1.2.2. Добавить 50 мкл буфера STE, гомогенизировать.

7.1.2.3. Инкубировать 5 мин на кипящей водяной бане

7.1.2.4. Центрифугировать 5 мин при 13000 об/мин.

7.1.2.5. Надосадочную жидкость использовать для амплификации целевого фрагмента ДНК соответствующей нематоды.

7.1.3. Выделение РНК из растительного материала с помощью набора «ПРОБА-НК»

ВНИМАНИЕ! При планировании пробоподготовки необходимо зарезервировать одну пробирку для получения препарата отрицательного контрольного образца (ОК) путем «выделения РНК» из пробирки, не содержащей анализируемого материала, и дальнейшего проведения реакции обратной транскрипции.

Примечание: в лизирующем растворе допускается выпадение осадка; перед началом работы его необходимо растворить нагреванием флякона при 65°C в течение 15-20 мин.

7.1.3.1. Для вируса шарки сливы: сделать высечку кусочка листа (50 мг растительной ткани). Для вируса ризомации сахарной свеклы: сделать срез участка чистого корнеплода свеклы с корешками размером 2x3 мм. Полученный растительный материал гомогенизировать в 400 мкл лизирующего раствора. Гомогенат перенести в пластиковую пробирку.

7.1.3.2. Термостатировать пробирку в течение 20 мин при 65°C.

7.1.3.3. Центрифугировать пробирку 10 мин при 2000 об/мин.

7.1.3.4. Аккуратно, не отбирая осадка, перенести надосадочную жидкость в чистую пластиковую пробирку. Добавить равный объем реагента для преципитации НК и перемешать на вортексе.

7.1.3.5. Центрифугировать пробирку 15 мин при 13000 об/мин.

7.1.3.6. Не задевая осадок, полностью удалить надосадочную жидкость (отдельным наконечником для каждой пробирки).

7.1.3.7. Добавить к осадку 500 мкл промывочного раствора №1 и встряхнуть пробирку на вортексе.

7.1.3.8. Центрифугировать пробирку 5 мин при 13000 об/мин.

7.1.3.9. Не задевая осадок, полностью удалить надосадочную жидкость (отдельным наконечником для каждой пробирки).

7.1.3.10. Добавить к осадку 300 мкл промывочного раствора №2 и встряхнуть пробирку на вортексе.

7.1.3.11. Центрифугировать пробирку 5 мин при 13000 об/мин.

7.1.3.12. Не задевая осадок, полностью удалить надосадочную жидкость (отдельным наконечником для каждой пробирки).

7.1.3.13. Открыть крышку пробирки и высушить осадок в течении 5 мин при 65°C.

7.1.3.14. Добавить к осадку 50 мкл буфера для растворения РНК, встряхнуть пробирку на вортексе в течение 5-10 сек.

7.1.3.15. Термостатировать пробирку в течение 5 мин при 65°C.

7.1.3.16. Центрифугировать пробирку в течение 5 мин при 13000 об/мин. Если образец предполагается хранить, перенести надосадочную жидкость в новую пробирку.

Препарат РНК готов для постановки реакции обратной транскрипции.

ВНИМАНИЕ! Ввиду нестабильности РНК рекомендуется проводить реакцию обратной транскрипции непосредственно после выделения. РНК можно хранить при -70° не более месяца.

7.1.4. Выделение ДНК из культур микроорганизмов с помощью «ПРОБА-РАПИД».

Данный ускоренный метод можно применять для быстрого выделения ДНК из бактериальных культур и нематод. При выделении ДНК из материалов, содержащих ингибиторы ПЦР, необходимо использовать набор «ПРОБА-ГС»

7.1.4.1. Перенести 100-500 мкл материала в пробирку пластиковую объёмом 1,5 мл.

Примечание. По возможности не допускать попадания постороннего материала в пробирку с реагентом, а также избытка материала в пробирке (при наличии избыточного материала рекомендуется разбавлять образец путём добавления дополнительно 100-200 мкл реагента «Проба-Рапид»).

7.1.4.2. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 10 мин.

7.1.4.3. Удалить надосадочную жидкость, оставив в пробирке примерно 50 мкл (осадок + жидкая фракция).

7.1.4.4. Добавить к осадку 500 мкл физиологического раствора стерильного, перемешать.

7.1.4.5. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 10 мин.

7.1.4.6. Удалить надосадочную жидкость, оставив в пробирке примерно 50 мкл (осадок + жидкая фракция).

7.1.4.7. Добавить к осадку 500 мкл реактива «Проба-Рапид» (содержимое одной пробирки), тщательно перемешать пипетированием, плотно закрыть крышку пробирки.

7.1.4.8. Встряхнуть пробирку «Проба-Рапид» с анализируемым образцом на микроСентрифуге/вортексе в течение 10 сек.

7.1.4.9. Термостатировать пробирку при 98°C в течение 10 мин. Термостат необходимо предварительно прогреть до 98°C. Пробирки должны быть плотно закрыты.

Внимание! При прогревании пробирок возможно открывание крышек! Рекомендуется использовать программируемые термостаты с прижимной крышкой (например, термостат «Гном» производства ООО «НПО ДНК-Технология»).

7.1.4.10. Центрифугировать пробирку при 13000 об/мин в течение 3 мин. В результате центрифугирования может образоваться осадок голубого цвета.

Надосадочная жидкость, содержащая выделенную ДНК, готова к внесению в реакционную смесь для ПЦР-амплификации. Полученный препарат ДНК можно хранить при температуре 2-8°C не более 7 суток или при температуре -20°C не более 6 месяцев.

Внимание! Одновременно с выделением ДНК из биологического материала необходимо выполнить пп. 7.1.4.8.-7.1.4.10. для отрицательного контрольного образца (новая пробирка с реагентом «Проба-Рапид» из комплекта реагентов для выделения ДНК).

Примечание. При ингибировании ПЦР (отсутствуют полосы специфичного продукта и внутреннего контрольного образца при проведении электрофореза или отсутствует сигнал флуоресценции специфичного продукта и внутреннего контрольного образца) необходимо повторно провести выделение ДНК. Для этого

перенести 100 мкл надосадочной жидкости (п. 7.1.4.10.), содержащей выделенную ДНК, в пластиковую пробирку объёмом 1,5 мл и провести выделение ДНК при помощи комплекта реагентов «Проба-ГС» (ООО «НПО ДНК-Технология»).

7.2. Проведение реакции обратной транскрипции

7.2.1. Перед началом работы достать комплект реагентов для обратной транскрипции (ОТ) из морозильной камеры (за исключением обратной транскриптазы), разморозить содержимое пробирок при комнатной температуре, тщательно перемешать на вортексе и осадить капли со стенок пробирок кратковременным центрифугированием.

7.2.2. В отдельной пластиковой пробирке приготовить смесь ОТ (из расчета на одну пробу): к 2 мкл ОТ-буфера добавить 1 мкл суммы праймеров и 0,5 мкл обратной транскриптазы, тщательно перемешать на вортексе. При приготовлении смеси ОТ расчет проводить по количеству анализируемых образцов с учетом отрицательного контрольного образца (N) и запасом на одну пробу (N+1).

Примечание: обратную транскриптазу следует достать из морозильной камеры непосредственно перед использованием.

7.2.3. Перенести пробирку со смесью ОТ в помещение, предназначенное для выделения РНК.

7.2.4. Промаркировать (N) чистых пластиковых пробирок.

7.2.5. Внести в соответствующие пробирки по 16,5 мкл препарата РНК, добавить по 3,5 мкл смеси ОТ.

Примечание: рекомендуется использовать наконечники с фильтром.

7.2.6. Встряхнуть пробирки на вортексе в течение 3-5 с и осадить капли кратковременным центрифугированием.

7.2.7. Инкубировать пробирки при температуре 40°C в течение 40 мин, а затем при температуре 95°C в течение 10 мин.

Примечание: Рекомендуется использовать программируемые термостаты с прижимной крышкой (например «Гном» производства ООО «НПО ДНК-Технология»).

7.2.8. Осадить капли со стенок пробирок кратковременным центрифугированием.

7.2.9. Во все пробирки добавить по 80 мкл буфера для разведения кДНК, тщательно перемешать пробирки на вортексе и осадить капли со стенок пробирок кратковременным центрифугированием.

Полученный препарат кДНК готов к внесению в реакционную смесь для ПЦР-амплификации.

ВНИМАНИЕ! Препарат кДНК хранить при -20°C.

7.3. Подготовка и проведение ПЦР

7.3.1. Промаркировать необходимое количество пробирок с запечатанной парафином смесью для амплификации с учетом пробирок для отрицательного («K-») и положительного («K+») контрольных образцов. При работе с наборами реагентов для ПЦР в формате FLASH необходимо дополнительно промаркировать две пробирки («ФОН») для контроля фона флуоресценции.

Примечание. Пробирки для ПЦР в реальном времени нельзя маркировать на центральной части крышки, так как через нее происходит детекция сигнала.

7.3.2. При работе с набором реагентов для ПЦР в режиме реального времени необходимо предварительно создать протокол анализа с использованием программного обеспечения, поставляемого вместе с детектирующим амплификатором.

7.3.3. Во все промаркированные пробирки (кроме пробирок «ФОН»), не повреждая слой парафина, добавить по 10 мкл раствора Таq-полимеразы. В пробирки, промаркированные «ФОН», добавить по 10 мкл ПЦР-буфера.

7.3.4. В каждую пробирку добавить по 1 капле минерального масла (примерно 20 мкл), плотно закрыть пробирки.

7.3.5. Пробирки перенести в рабочую зону, предназначенную для выделения ДНК из биологического материала.

7.3.6. Внести в промаркованные пробирки, не повреждая слой парафина, 5 мкл выделенного из образца препарата ДНК (кроме пробирок «К-», «К+», «ФОН»).

Примечание. Во избежание контаминации рекомендуется вносить образцы ДНК наконечниками с аэрозольным барьером.

7.3.7. В пробирку, промаркованную «К-», не повреждая слой парафина, внести 5,0 мкл отрицательного контрольного образца, прошедшего этап выделения ДНК, а в пробирку, промаркованную «К+», внести 5,0 мкл положительного контрольного образца.

Примечание. В случае возникновения проблем с пробоподготовкой и проведением ПЦР рекомендуется дополнительно в одну из пробирок добавлять стерильную воду.

7.3.8. В пробирки, промаркованные «ФОН», не повреждая слой парафина, внести 5,0 мкл отрицательного контрольного образца, прошедшего этап выделения ДНК.

Примечание: При работе с наборами готовые нормировочные пробирки («ФОН») допускается использовать многократно при каждой детекции результатов ПЦР с реакционными пробирками из той же серии комплекта реагентов для ПЦР-амплификации ДНК. Нормировочные пробирки следует хранить при 2-8°C в течение 1 месяца в темном месте. При проведении детекции пробирки должны иметь комнатную температуру (18-25°C), для чего за 1 ч до проведения детекции их необходимо достать из холодильника.

7.3.9. Все пробирки центрифугировать при 1000 об/мин в течение 3-5 с для осаждения всех компонентов смеси на дно пробирки.

7.3.10. Установить все пробирки в блок амплификатора и провести ПЦР, с учетом объема реакционной смеси 35 мкл. Выбор программы амплификации осуществляется в соответствии с таблицей 1.

Таблица 1. Длины продуктов и программы ПЦР-амплификации кДНК
(** – отдельные тест-системы на каждый вид)

Тест-системы для детекции карантинных фитопатогенов	Длина продукта амплификации, п.н.	Программа амплификации (номер соответствующей таблицы, следующей ниже)		
		FLASH/форез	ДТ-322/96	iCycler iQ
Сосновые древесные нематоды **	280	2	-	-
Кольцевая гниль картофеля	135	3	5	6
Бактериальный ожог плодовых	260	2	4	8
Бледная картофельная цистообразующая нематода	140	3	5	6
Золотистая картофельная цистообразующая нематода	300	3	5	6
Ризомания сахарной свеклы	320	2	-	-
Вирус шарки сливы	270	2	4	8
Бурая бактериальная гниль	260	2	4	7
Бактериальный вилт кукурузы	215	2	4	8
Внутренний контроль (ВК)	560	-	-	-

Таблица 2. Режим амплификации для амплификатора «Терцик»
алгоритм регулирования: «точный»

Температура, °C	Время, сек	Количество циклов
93	90	1
93	20	
64	5	
67	5	
93	1	
64	5	40
67	5	
10	хранение	

Внимание! При использовании других амплификаторов свяжитесь с представителем компании для уточнения программы амплификации

Таблица 3. Режим амплификации для амплификатора «Терцик»
алгоритм регулирования: «точный»

Температура, °C	Время, сек	Количество циклов
93	90	1
93	5	
67	15	5
93	1	
67	15	40
10	хранение	

Внимание! При использовании других амплификаторов свяжитесь с представителем компании для уточнения программы амплификации

Таблица 4. Формат «Real-time». Режим амплификации для ДТ-322/96

Температура, °C	Время, сек	Количество циклов
80	30	
94	60	1
94	10	
64*	20	50
67	20	
10		хранение

*- регистрация результатов

Таблица 5. Формат «Real-time». Режим амплификации для ДТ-322/96

Температура, °C	Время, сек	Количество циклов
80	30	
94	90	1
94	30	
67*	45	5
94	10	
67*	45	45
10		хранение

*- регистрация результатов

Таблица 6. Формат «Real-time» Режим амплификации для iCycler iQ

Температура, °C	Время, сек	Количество циклов
Режим dynamicwf.tmo		
80	30	
94	90	1
94	30	
67	45	5
80*	30	2
Программа амплификации		
94	10	
67*	45	45
10		хранение

*- регистрация результатов

Таблица 7. Формат «Real-time» Режим амплификации для iCycler iQ

Температура, °C	Время, сек	Количество циклов
Режим dynamicwf.tmo		
80	30	
94	60	1
94	20	
64	30	10
64*	20	2
Программа амплификации		
94	10	
64*	20	40
67	20	
10		хранение

*- регистрация результатов

Таблица 8. Формат «Real-time». Режим амплификации для iCycler iQ

Температура, °C	Время, сек	Количество циклов
Режим dynamicwf.tmo		
80	30	1
94	90	
94	30	5
64	45	
80*	30	2
Программа амплификации		
94	10	45
64*	45	
10	хранение	

ВНИМАНИЕ! При использовании других амплификаторов, программу амплификации необходимо уточнить у представителя ООО «АгроДиагностика».

7.4. Регистрация результатов амплификации

7.4.1. Регистрация результатов амплификации в формате ПЦР в реальном времени.

При использовании детектирующего амплификатора с наборами реагентов для ПЦР в режиме реального времени детекция и анализ результатов проводится автоматически после завершения реакции программным обеспечением, поставляемым вместе с детектирующим амплификатором. При необходимости анализ результатов может проводиться вручную. При этом следует руководствоваться инструкцией к амплификатору.

7.4.2. Регистрация результатов амплификации в формате FLASH-ПЦР.

После окончания амплификации пробирки перенести в отдельное помещение для проведения детекции результатов ПЦР с помощью ПЦР-детектора «ДЖИН», оформить протокол и провести регистрацию результатов в соответствии с инструкцией к прибору.

Примечание: пороговые значения для специфического продукта составляют 1,75-2,10; для внутреннего контроля – 2,50.

7.4.2.1. Учет и интерпретация результатов реакции осуществляется автоматически с помощью программного обеспечения, поставляемого с ПЦР-детектором.

7.4.2.2. В биологических образцах, содержащих ДНК анализируемого фитопатогена, программа фиксирует положительный результат. Результат амплификации внутреннего контрольного образца в этом случае в учет не принимается.

7.4.2.3. В биологических образцах, не содержащих ДНК анализируемого фитопатогена, в которых получен положительный результат амплификации внутреннего контрольного образца, программа фиксирует отрицательный результат.

7.4.2.4. В случае отрицательного результата на наличие ДНК анализируемого фитопатогена и отрицательного результата амплификации внутреннего контрольного образца, программа фиксирует результат как недостоверный. В этом случае необходимо повторить исследование данного образца.

7.4.2.5. При учёте результатов реакции с помощью ПЦР-детектора программа фиксирует сомнительный результат, в случае, если значение для специфики (ДНК анализируемого фитопатогена) попадает в зону неопределенности результатов. В этом случае необходимо повторить исследование данного образца.

7.4.2.6. При получении положительного результата на наличие ДНК анализируемого фитопатогена для отрицательного контрольного образца («К-»), результаты всей постановочной серии выбраковывают. В этом случае необходимо проведение специальных мероприятий для устранения контаминации.

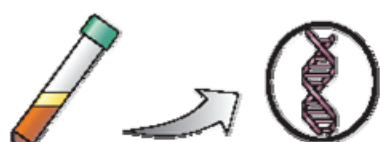
Заключение

Наборы, производимые компанией ООО «АгроДиагностика», соответствуют всем требованиям, применяемым к современным диагностическим системам: позволяют с высокой чувствительностью и специфичностью диагностировать соответствующие карантинные фитопатогены; применение флуоресцентной детекции результатов амплификации позволяет максимально автоматизировать и стандартизировать этапы анализа, а также сократить количество манипуляций в пределах каждого этапа. Диагностические наборы ООО «АгроДиагностика» могут быть рекомендованы к применению для нужд лабораторий службы карантина растений для анализа подкарантинной продукции.

Этапы определения фитопатогенов с помощью диагностических наборов

ООО «АгроДиагностика».

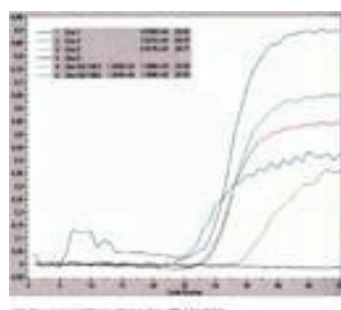
1. Выделение тотальной ДНК или РНК



1.1. Обратная транскрипция



2. Полимеразная цепная реакция с детекцией результатов в режиме реального времени



2. Полимеразная цепная реакция

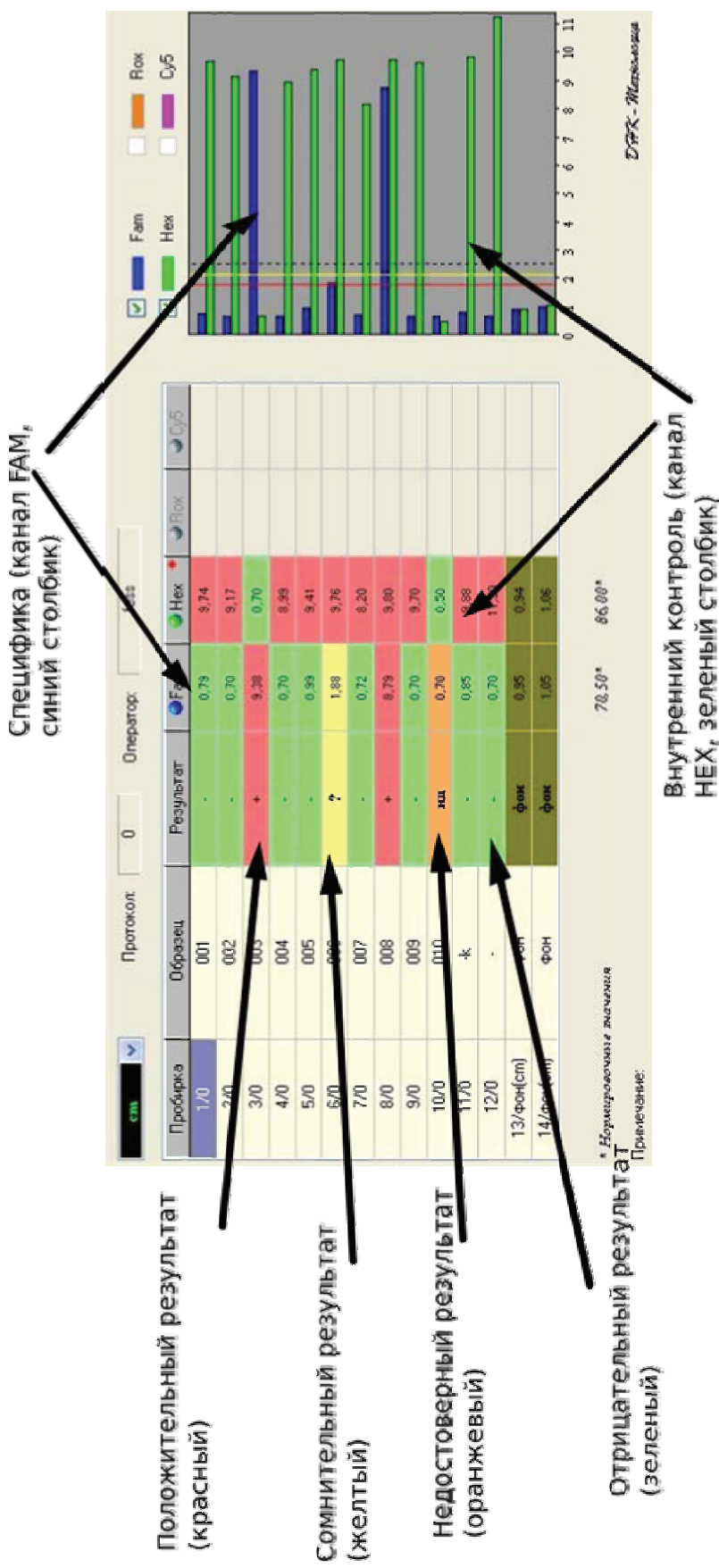
3. Детекция результатов в формате FLASH



Приложение 2

Пример определения возбудителя рака томатов (*Clavibacter michiganensis* subsp. *michiganensis*) с использованием ПЦР-детектора «ДЖИНН» (ООО «НПО ДНК-Технология»).

Зеленым цветом маркированы отрицательные результаты анализа (ДНК внутреннего контроля детектируется, а ДНК возбудителя рака томатов не детектируется), красным – положительные (детектируется как ДНК внутреннего контроля, так и возбудителя рака томатов), желтым – сомнительные (сигнал флуоресценции ДНК возбудителя рака томатов попадает в зону неопределенности результата), оранжевым – недостоверные (ДНК внутреннего контроля не детектируется, также как и ДНК возбудителя рака томатов) результаты анализа.



Приложение 3

Пример определения возбудителя рака томатов (*Clavibacter michiganensis* subsp. *michiganensis*) с использованием детектирующего амплификатора ДТ-96 (ООО «НИПО ДНК-Технология»).

