

(۱) کاربرد کیت

کیت Delta CMV Real-time PCR به منظور انجام یک تست تشخیصی In vitro کیفی بر پایه تکنیک Probe-based real-time PCR طراحی شده است که برای تشخیص ژنومی سائیتومگالوویروس (CMV) در نمونه‌های بالینی حاصل از پلاسما و خون استفاده می‌شود. نتایج مثبت حاصل از انجام این تست تایید کننده وجود DNA ژنومی CMV است. لازم به ذکر است که نتایج مثبت حاصل از تست ردکنده وجود سایر عفونت‌های باکتریایی و ویروسی همراه نمیشد.

(۲) اساس تست

در این روش، یک ناحیه در ژن *UL54* بروی ژنوم CMV بعنوان هدف تشخیصی در فرآیند PCR تکثیر می‌شود. برای این منظور، این DNA ژنومی با استفاده از یک کیت تجاری معتبر استخراج می‌شود و بنابراین آن، واکنش تکثیر هدف ژنومی انجام می‌شود. به منظور شناسایی ناحیه هدف از یک ست پرایمر و پروب اختصاصی الیگو نوکلئوتیدی دارای فلوروفور و کوئنچر استفاده می‌شود. یک پروب که دارای فلوروفور FAM است جهت شناسایی ژن *UL54* و پروب دیگر دارای فلوروفور HEX 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. به منظور 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 اگزونوکلازی باعث هیدرولیز پروب‌های متصل شده به نواحی هدف مربوطه شده و در نتیجه کوئنچر از فلوروفور جدا شده و در نتیجه رنگ‌های فلوروسنت مختلف آزاد می‌شوند که دستگاه Real-time PCR قادر به خواندن 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	CMV Master Mix
۱ تیوب X ۱۰۰ میکرولیتر	CMV Positive Control
۱ تیوب X ۱۰۰ میکرولیتر	No Template Control (NTC)

* توجه:

- ✓ تمامی اجزای کیت در دمای ۱۵- تا ۲۵- درجه سانتیگراد نگهداری شود.
- ✓ 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 البیوت تهیه شود.
- ✓ محلول Mastermix حاوی پرایمر و پروب نشانگر شده با مولد 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 استیشن (کیت PCR)	۲ عدد	یکی برای تهیه Real-time PCR و دیگری برای اضافه کردن DNA ویروسی و کنترل‌های کیت است.
ست سمپلر / جعبه مخف	۲ ست	هر یک ست در زیر هر ورک استیشن قرار داده شود.
مینی اسپین / ورتکس	۲ عدد	هر کدام در زیر هر ورک استیشن قرار داده شود.
مینی اسپین با روتور استریل خور یا سانتریفیوژ پلیت خور	۱ عدد	به منظور سانتریفیوژ کردن استریل 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 خواندن در حداقل ۲ کانال FAM و HEX یا معادل طول موج آن‌ها باشد.
کولر رک (کرایورک)	به تعداد لازم	برای حمل و نگهداری بافرها و نمونه‌های DNA در حین کار استفاده می‌شود.
لسترپ تیوب یا پلیت مخصوص Real-time PCR	به تعداد لازم	بر اساس نوع دستگاه Real-time PCR 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 دار در جعبه مخف	به تعداد لازم	باید عاری از DNase و RNase باشند.

(۵) نمونه‌ی بالینی مورد استفاده

تشخیص اختصاصی بر اساس شناسایی CMV در خون یا پلاسمای درون لوله‌های حاوی EDTA انجام می‌شود. نمونه‌گیری بر اساس فرس زیر انجام شود:

(<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2292973/pdf/1403-07.pdf>).

- ✓ نمونه‌های گرفته شده را می‌توان تا قبل از ۲۴ ساعت در دمای ۲- تا ۸- درجه سانتیگراد نگهداری نمود. در غیر اینصورت، نمونه‌ها در دمای ۲۰- تا ۷۰- درجه سانتیگراد نگهداری شوند.
- ✓ DNA ویروسی استخراج شده از نمونه‌های بالینی را می‌توان به مدت طولانی در دمای ۲۰- تا ۷۰- درجه سانتیگراد نگهداری نمود.
- ✓ کارایی و پرفورمنس کیت حاضر بستگی به مقدار و کیفیت DNA استخراج شده دارد بنابراین، پیشنهاد می‌شود که 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 هرود میکروبیولوژیکی کلاس ۲ یا بالاتر انجام گیرد.
 - تمامی مراحل انجام کار باید توسط افراد آموزش دیده انجام شود.
 - دور ریختن بافرها، ریجننت‌ها و نمونه‌ها بر اساس مقررات و گایدلاین‌های مربوطه انجام شود:
- <https://currentprotocols.onlinelibrary.wiley.com/doi/epdf/10.1002/9780471292590.m01a01s13>

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

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

(۷-۲) در زیر یک ورک استیشن 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، به‌طور موازی مقدار ۵ میکرولیتر از هر کدام از کنترل‌های مثبت CMV Positive Control و کنترل منفی NTC No Template Control موجود در کیت را نیز به‌صورت جداگانه به چاهک حاوی میکس واکنش اضافه شوند.

✓ در حین انجام کار به منظور حفظ کیفیت DNA‌های استخراج شده، پس از خارج کردن آن‌ها از فریزر، آن‌ها را بروی کرایورک 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	۳۰۰
۴۵ x	باز شدن رشته‌های DNA الگو	۹۵	۱۵
۱ x	چفت شدن پرایمرها و سنتز رشته‌های جدید	۶۰	۴۵*
۱ x	خنک شدن	۲۵	۳۰

* خوانش فلوروسنت در کانال‌های FAM و HEX در این مرحله انجام شود و در صورت نیاز سیستم Passive reference (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 CMV (جواب تست مثبت است)
-	+	عدم وجود DNA ژنومی CMV (جواب تست منفی است)
-	-	نمونه‌گیری 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 CMV و مقادیر بزرگتر از ۳۷ بعنوان منفی از نظر وجود این ویروس در نظر گرفته شوند. پیشنهاد می‌شود که برای مقادیر Ct‌های بین ۳۵ تا ۳۷ آزمایش تکرار شوند و در صورت تکرار نتایج، جواب تست مثبت در نظر گرفته شود.

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

○ کیت حاضر دارای نوع نمونه‌ی کنترل مثبت و منفی است. مقادیر Ct هر دو کانال FAM و HEX برای کنترل مثبت بین ۲۰ تا ۳۰ می‌باشد. نمونه‌ی کنترل منفی کیت حاضر آب عاری از نوکلئاز است که بعنوان NTC در نظر گرفته می‌شود. در صورت وجود آلودگی ریجننت‌های کیت یا 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.

