## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Министра
Главный государственный
санитарный врач
Республики Беларусь
Н.П. Жукова
2019 г.
Регистрационный № 006-0619

МЕТОДЫ КАЧЕСТВЕННОГО ОПРЕДЕЛЕНИЯ ИЕРСИНИЙ В ОБЪЕКТАХ ОКРУЖАЮЩЕЙ СРЕДЫ ЧЕЛОВЕКА И БИОЛОГИЧЕСКОМ МАТЕРИАЛЕ ЧЕЛОВЕКА И ТЕПЛОКРОВНЫХ

#### ЖИВОТНЫХ

инструкция по применению

УЧРЕЖДЕНИЯ-РАЗРАБОТЧИКИ: Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр эпидемиологии и микробиологии», Государственное учреждение «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья»

АВТОРЫ: канд. биол. наук Семижон П.А., канд. биол. наук, Счеслёнок Е.П., Федорович Е.В., Лешкевич А.Л., Бусел С.А., Касницкая Т.Н., Бурдейко Е.Ю., д-р. мед. наук, проф. Владыко А.С.

В настоящей инструкции по применению (далее – инструкция) изложены методы качественного определения иерсиний в объектах окружающей среды человека и биологическом материале человека и теплокровных животных с применением полимеразной цепной реакции (ПЦР), мультипраймеровой ПЦР, которые могут быть использованы в комплексе медицинских услуг, направленных на диагностику и медицинскую профилактику заболеваний, вызываемых иерсиниями.

Настоящая инструкция предназначена для врачей лабораторной диагностики, оказывающих медицинскую помощь пациентам в стационарных и/или амбулаторных условиях, и/или условиях отделения дневного пребывания, а также организаций здравоохранения, осуществляющих государственный санитарный надзор.

#### 1. Показания к применению методов:

энтерит, вызванный *Y. pseudotuberculosis* и *Y. enterocolitica* (МКБ-10: A04.6, A28.2), заболевания с поражением ЖКТ (МКБ-10: A04.8, A09), эпидемиологический надзор за циркуляцией возбудителей иерсиниозов в природных и антропургических очагах.

## 2. Противопоказания к применению: отсутствуют.

# 3. Перечень необходимых изделий медицинской техники, изделий медицинского назначения, реактивов

Таблица 1 — Изделия медицинской техники для проведения молекулярногенетического анализа

Пробоподготовка и выделение ДНК
ПЦР-бокс с УФ-рециркулятором воздуха
Микроцентрифуга высокоскоростная (с ротором для 1,5 мл пробирок типа
«Эппендорф», 10000-18000хg)
Твердотельный термостат (диапазон температур -10 - +99°C)

Микроцентрифуга-вортекс

Аспиратор с колбой-ловушкой

### Продолжение таблицы 1

Дозаторы пипеточные механические переменного объёма, комплект (2-20 мкл; 20-200 мкл; 100-1000 мкл)

Холодильник, диапазон рабочих температур от +2 до  $+4^{\circ}$ С

Морозильная камера, диапазон рабочих температур от -16 до - 18°C

Весы лабораторные электронные (диапазон от 0,01 г до 210 г)

Проведение ПЦР-реакции

Амплификатор (термоциклер) с оптическим модулем

ПЦР-бокс с УФ-рециркулятором воздуха

Микроцентрифуга-вортекс

Твердотельный термостат (диапазон температур - 10 - +99°С)

Дозаторы пипеточные механические переменного объёма, комплект (2 - 20 мкл; 20-200 мкл; 100-1000 мкл)

Холодильник, диапазон рабочих температур от +2 до  $+4^{\circ}$ С

Морозильная камера, диапазон рабочих температур от -16 до - 18<sup>0</sup>C

Проведение электрофоретической детекции

Микроцентрифуга-вортекс

Дозаторы пипеточные механические переменного объёма, комплект (2 - 20 мкл; 20-200 мкл; 100-1000 мкл)

Холодильник, диапазон рабочих температур от +2 до  $+4^{0}$ С

Морозильная камера, диапазон рабочих температур от -16 до -18 $^{0}$ С

Система для проведения гель-электрофореза с набором модулей (включая источник питания) и аксессуаров

УФ-трансиллюминатор

Видеосистема для документации результатов гель-электрофореза с компьютером

Таблица 2 – Реактивы для проведения ПЦР и электрофоретической детекции

## Пробоподготовка и выделение ДНК

Хлорид натрия (NaCl)

Трис(гидроксиметил)аминометан (Трис)

Соляная кислота концентрированная (HCl)

Гидроксид натрия (NaOH)

гидроксид калия (КОН)

Наборы реагентов для выделения ДНК из клинического материала (фекалии, моча, плазма крови, смыв из зева), из объектов окружающей среды, культуры бактерий

Проведение ПЦР- реакции

10х буфер для Таq-полимеразы

## Продолжение таблицы 2

Taq-полимераза 5 ед/мкл

Хлорида магния 50 мМ

Смесь дезоксинуклеотидтрифосфатов (дНТФ) 25 мМ

Синтетические олигонуклнотиды (5-20 пМ)

Вода для молекулярной биологии (свободная от РНКаз/ДНКаз)

Проведение электрофоретической детекции

Набор реагентов для горизонтального электрофореза в агарозном геле

Маркер молекулярных масс (от 50 п.о., 100 п.о.)

Таблица 3 – Изделия медицинского назначения

#### Вакутайнеры

Контейнеры пластиковые для забора клинического материала;

Пробирки пластиковые типа «Фальконе» (15 мл, 50 мл)

ПЦР-пробирки/8-луночные стрипы/96-луночные планшеты объемом 0,2 мл с маркировкой «RNAse, DNAse free» (соответствующие типу используемого амплификатора для ПЦР в режиме реального времени);

Наконечники с аэрозольным барьером в штативах, стерильные, с маркировкой «RNAse, DNAse free» объемом 20, 200, 1000 мкл;

Наконечники без фильтра 20, 200, 1000 мкл;

Микроцентрифужные стерильные пробирки объемом 1,5 мл;

Шприцевой фильтр с диаметром пор 0,22 мкм;

Шприц медицинский на 50 мл;

Халаты, резиновые перчатки, фильтровальная бумага, штативы для пробирок.

Качество используемых реактивов должно соответствовать техническим требованиям, предъявляемым к реагентам для проведения молекулярно-биологических исследований.

## Таблица 4 – Приготовление растворов

Забуференный физиологический раствор ( $3\Phi P$ ). Натрия хлорид 0,9 %, pH 7,2-7,4 (0,9 г NaCl растворить в 100 мл воды, довести pH NaOH до 7,2-7,4, профильтровать через фильтр 0,22 мкм, хранить при +4 °C).

Гидроксид калия 0.72% (0.72 г КОН растворить в 100 мл воды, профильтровать через фильтр 0.22 мкм, хранить при +4 °C).

Гидроксид натрия 25 мМ (0,1 г NaOH растворить в 100 мл воды, профильтровать через фильтр 0,22 мкм, хранить при +4 °C).

Трис HCl 80 мМ pH 7,5 (0,97 г Трис растворить в 80 мл воды, довести pH до 7,5 концентрированной соляной кислотой, добавить воду до 100 мл, профильтровать через фильтр 0,22 мкм, хранить при +4 °C).

#### 4. Технология осуществления методов.

# 4.1 Метод качественного определения иерсиний в биологическом материале человека

Материалом для исследования являются пробы клинического материала (фекалии, моча, кровь, смыв из зева) от пациентов с проявлениями, не исключающими иерсиниозную этиологию заболевания. Взятие материала от пациентов (таблица 5) осуществляется не позднее 7-10 суток от начала заболевания (острая инфекция) для проведения исследований с использованием ПЦР. В случае генерализованной инфекции сроки забора образцов для постановки ПЦР не лимитированы.

Таблица 5 – Взятие материала для исследования от пациентов

Вид исследуемого материала	Кол-во	Правила взятия	Правила взятия, подготовка к исследованию в ПЦР
Фекалии	0,5-1,0 г	Из судна ложечкой, прилагаемой к контейнеру, или ректальным зондом	В одноразовый контейнер
Моча	20-30 мл средней порции утренней мочи	-	В одноразовый контейнер
Смыв из зева	-	Натощак с задней стенки глотки и корня языка тампоном, смоченным в физ. p-pe,	В одноразовую пробирку тампон поместить в 5,0 мл 3ФР
Кровь	5-10 мл	Стерильно из локтевой вены	В одноразовую пробирку – вакутайнер с наполнителем антикоагулянтом (ЭДТА)

Иерсинии, бактерий семейства В отличие OT других Enterobacteriaceae, являются психрофильными бактериями, способными к росту и размножению при более низкой температуре (4-10°C). Метод обогащения»  $(\ll XO)$ используют ≪холодового ДЛЯ повышения концентрации иерсиний в исследуемом материале. Исследование проб проводят в первые сутки их получения и, в случае отрицательного результата, на 2-3 сутки после «ХО» в 3ФР рН 7,2-7,4, либо в фосфатнобуферном растворе рН 7,6-7,8 (ФБР).

#### 4.1.1 Приготовление образцов для исследования.

## 4.1.1.1 Подготовка пробы фекалий.

Фекалии разводят в 5-10 мл ЗФР в соотношении 1:10. 0,5 мл суспензии смешивают с 0,5 мл 0,72% раствора КОН (1:1) в 1,5 мл пробирке типа «Эппендорф» и выдерживают 30 с. Добавляют 0,5 мл (2:1) буферного раствора (в качестве буферного раствора может использоваться ФБР, бульон Хоттингера, забуференная пептонная вода, пептонно-(приложение 2 Инструкции калиевая среда К ПО применению «Лабораторная диагностика псевдотуберкулёза и кишечного иерсиниоза» от 19.03.2010 № 076-0210)). Смесь центрифугируют при 10 тыс. об/мин в течение 5 мин, надосадочную жидкость удаляют. Осадок дважды дистиллированной водой: добавляют 8,0 промывают ресуспендируют содержимое на вортексе и центрифугируют при 10 тыс. об/мин в течение 5 мин, надосадочную жидкость удаляют. Растворяют осадок в 20 мкл деионизованной воды, ресуспендируют содержимое на вортексе, осаждают капли с поверхности крышки кратковременным центрифугированием на вортексе. Содержимое пробирки прогревают при 100°C 10 образовавшийся конденсат течение мин, центрифугированием при 10 тыс. об/мин в течение 2 мин, надосадочную жидкость в количестве 5 мкл используют для исследования в ПЦР.

Для проведения «ХО» 1 мл подготовленной 10 % суспензии фекалий, предварительно осадив грубые частицы кратковременным центрифугированием на вортексе, вносят в пробирку с 5 мл ФБР, встряхивают и помещают в холодильник (температура +4°С). После инкубации (2-3 сутки) из пробирки отбирают 0,5 мл материала и проводят подготовку пробы, как описано выше.

#### 4.1.1.2 Подготовка пробы мочи.

Пробу мочи переносят в пластиковую центрифужную пробирку (50 мл) и центрифугируют при 4000 об/мин в течение 10 мин. Надосадок удаляют и осадок ресуспендируют в 200 – 300 мкл ФБР. Полученный материал используют для выделения ДНК.

Для проведения «ХО» 100 мкл суспендированного осадка вносят в пробирку с 5 мл ФБР, встряхивают и помещают в холодильник (температура +4°С). После инкубации из верхней трети пробирки отбирают материал в количестве, необходимом для выделения ДНК согласно инструкции, прилагаемой к коммерческому набору.

## 4.1.1.3 Подготовка пробы смыва из зева.

Материал переносят в центрифужную пробирку, предварительно тщательно отжав и удалив тампон, центрифугируют при 4000 об/мин в течение 10 мин. Надосадок удаляют и осадок ресуспендируют в 200 – 300 мкл ФБР. Полученный материал используют для выделения ДНК.

Для проведения «XO» отбирают 100 мкл ресуспендированного осадка, дальнейшие манипуляции проводят, как описано в п. 1.1.2.

## 4.1.1.4 Подготовка пробы крови.

Для получения плазмы забор крови производят в вакутайнер с наполнителем (ЭДТА) и аккуратно переворачивают несколько раз (для перемешивания с антикоагулянтом). Плазму крови получают центрифугированием пробирок с цельной кровью при 800 – 1600 g

(3000 об/мин) в течение 20 мин при комнатной температуре, либо помещают в холодильник на 1-2 часа для разделения. Затем отбирают плазму в объеме не менее 1 мл отдельными наконечниками с аэрозольным барьером в стерильные пробирки объемом 1,5 мл. Полученный материал используют для выделения ДНК.

## 4.1.2 Экстракция ДНК.

Выделение ДНК бактерий проводят с использованием готовых коммерческих наборов. Для этих целей может быть использован любой набор реагентов, зарегистрированный в установленном порядке на территории Республики Беларусь.

## 4.1.3 Проведение ПЦР в режиме реального времени

проб ДНК, полученных ИЗ клинического материала проводят с использованием пациентов, дифференцирующих наборов, позволяющих выявлять ДНК возбудителей кишечного ДНК иерсиниоза псевдотуберкулёза: *Y*. enterocolitica И И Y. pseudotuberculosis, в режиме реального времени. Для этих целей могут быть использованы любые диагностические наборы, зарегистрированные Республики установленном порядке на территории Беларусь. Проведение реакции, учет и оценка полученных результатов проводится согласно инструкции по применению, прилагаемой к набору.

# 4.2 Метод качественного определения иерсиний в объектах окружающей среды человека и теплокровных животных

Взятие материала из объектов окружающей среды: смывы с овощей, фруктов, оборудования, инвентаря, тары для хранения, и органов (кишечник) грызунов осуществляются в соответствии с таблицей 6.

 Таблица 6 - Взятие материала для исследования из объектов окружающей среды

Вид	Кол-во	Правила взятия	Правила взятия,
исследуемого материала			подготовка к исследованию в ПЦР
Овощи, фрукты	10 штук каждого вида	Смыв одним влажным стерильным тампоном с поверхностей на границе здоровой и загнивающей части	Тампон помещают в
Смывы с оборудования, инвентаря, тары	10 одноименных поверхностей	Одним влажным стерильным тампоном с поверхностей площадью 100 см <sup>2</sup> каждая	Тампон помещают в одноразовую пробирку с 5-7 мл ЗФР, либо ФБР
Тонкий кишечник	1,0-2,0 г	1 2	В одноразовую пробирку с 5-7 мл ЗФР, либо ФБР

## 4.2.1 Приготовление образцов для исследования.

## 4.2.1.1 Подготовка проб смывов.

Из пробы, предварительно тщательно отжав, удаляют тампон и из общего объема (5-7 мл) отбирают 1 мл материала в пластиковую 1,5 мл пробирку и центрифугируют при 4000 об/мин в течение 10 мин. Надосадок удаляют и осадок ресуспендируют в 200 – 300 мкл ФБР. Полученный материал используют для выделения ДНК.

Для повышения концентрации иерсиний в исследуемом материале пробы инкубируют при температуре +4°C в течение 10-14 суток («ХО»): материал отбирается на 5-7 и 10-14 сутки «ХО» из верхней трети пробирки.

#### 4.2.1.2 Подготовка проб органов (кишечник) грызунов.

Пробы (пробирки с помещенным в них участком кишечника) инкубируют при температуре +4°C в течение 10-14 суток для повышения концентрации иерсиний в исследуемом материале («ХО»), взятие материала для исследований осуществляется на 5-7 и 10-14 сутки «ХО» из верхней трети пробирки.

## 4.2.2 Экстракция ДНК.

Выделение ДНК бактерий проводят с использованием готовых коммерческих наборов. Для этих целей может быть использован любой набор реагентов, зарегистрированный в установленном порядке на территории Республики Беларусь.

## 4.2.3 Проведение ПЦР в режиме реального времени.

Анализ проб ДНК, выделенных из объектов окружающей среды и органов теплокровных животных (мелкие грызуны) проводят в 2 этапа.

**1этап** - скрининг образцов на наличие возбудителей иерсиниозов методом ПЦР в режиме реального времени с целью выявления ДНК бактерий рода *Yersinia*. Материал, прошедший «ХО», анализируют на 5-7 сутки и 10-14 сутки (в пробах с отрицательным результатом). Для этих целей могут быть использованы любые диагностические наборы, зарегистрированные в установленном порядке на территории Республики Беларусь. Проведение реакции, учет и оценка полученных результатов проводится согласно инструкции по применению, прилагаемой к набору.

Параллельно проводят посев материала (используют только те пробы, в которых была выявлена ДНК иерсиний) на плотные дифференциально-диагностические среды для проведения работ по выделению изолятов иерсиний с использованием бактериологических методов.

**2 этап** - проводят анализ проб, в которых была выявлена ДНК бактерий рода *Yersinia*, с использованием ПЦР-наборов, позволяющих выявлять ДНК возбудителей кишечного иерсиниоза и псевдотуберкулёза: ДНК *Y. enterocolitica* и *Y. pseudotuberculosis*. Для этих целей могут быть использованы любые диагностические наборы, зарегистрированные в установленном порядке на территории Республики Беларусь. Проведение реакции, учет и оценка полученных результатов проводится согласно инструкции по применению, прилагаемой к набору.

#### 4.3 Метод идентификации и характеристики изолятов иерсиний.

## 4.3.1 Подготовка проб бактериальной культуры.

## 4.3.1.1 Бактериальная культура в жидкой питательной среде.

Культуру бактерий, выращенную на плотной дифференциальнодиагностической среде (СБТС, Эндо, ЦДС (приложение 2 к Инструкции по применению «Лабораторная диагностика псевдотуберкулёза и кишечного иерсиниоза» утвержденной Министерством здравоохранения Республики Беларусь 19.03.2010 № 076-0210, или других коммерческих дифференциальных средах, разрешенных к применению на территории Республики Беларусь)) на агаризованных скосах, либо на чашках Петри в виде отдельных колоний, высевают в жидкую питательную среду (5-10 мл) и инкубируют в термостате при 26°С в течение 24 часов. Объем отбираемой пробы лимитируется выбранным набором реагентов для выделения ДНК, согласно прилагаемой инструкции.

## 4.3.1.2 Бактериальная культура в виде изолированных колоний.

бактерий, Изолированные колонии выращенные на плотной дифференциально-диагностической среде, забирают бактериальной петлёй и вносят в 1,5 мл пробирку с 50 мкл 25 мМ NaOH, ресуспендируют до гомогенной субстанции и прогревают при 100°C в течение 10 мин. После кипячения  $\mathbf{c}$ поверхности капли крышки осаждают

кратковременным центрифугированием на вортексе, добавляют 50 мкл (1:1) 80 мМ Трис HCl pH 7,5 (реакция нейтрализации) и центрифугируют при 13000 об/мин в течение 5 мин. Супернатант переносят в чистую 1,5 мл пробирку и в количестве 2-5 мкл используют для исследования в ПЦР. Оставшийся материал подлежит хранению в морозильнике при температуре минус 18-20°С в течение года.

## 4.3.2 Экстракция ДНК.

Выделение ДНК бактерий проводят с использованием готовых коммерческих наборов. Для этих целей может быть использован любой набор реагентов, зарегистрированный в установленном порядке на территории Республики Беларусь.

## 4.3.3 Проведение ПЦР в режиме реального времени.

Метод ПЦР, позволяющий выявлять в образцах ДНК Yersinia, используется для подтверждения принадлежности выделенных изолятов бактерий к роду Yersinia. Идентификацию возбудителя в пробах, ДНК иерсиний, содержащих проводят c использованием дифференцирующей ПЦР, в результате постановки которой выявляются ДНК Y. enterocolitica и Y. pseudotuberculosis. Для анализа проб ДНК изолятов бактерий используют ПЦР-наборы, позволяющие выявлять ДНК бактерий рода *Yersinia*, и дифференцирующие ПЦР-наборы, позволяющие выявлять ДНК возбудителей кишечного иерсиниоза и псевдотуберкулёза: ДНК Y. enterocolitica и Y. pseudotuberculosis. Для этих целей могут быть использованы любые диагностические наборы, зарегистрированные в установленном порядке на территории Республики Беларусь. Проведение реакции, учет и оценка полученных результатов проводится согласно инструкции по применению, прилагаемой к набору.

# 4.3.4 Проведение ПЦР и электрофоретической детекции продуктов амплификации

Метод ПЦР с электрофоретической детекцией используется для молекулярно-генетического анализа выделенной культуры иерсиний. Данные исследования проводятся специалистами Республиканского референс-центра по диагностике особо опасных, природно-очаговых и вновь возникающих инфекций РНПЦ эпидемиологии и микробиологии. Метод мультипраймеровой ПЦР, разработанной на основе генетической организации О-ад геномных кластеров (О-генотипирование) основных серотипов Yersinia enterocolitica, патогенных для человека (0:8, 0:3, 0:9, 0:5,27) и Yersinia pseudotuberculosis (0:1a, 0:1b, 0:1c), используется для серо-генотипирования иерсиний.

## 4.3.4.1 О-генотипирование Yersinia enterocolitica.

Мультипраймеровую ПЦР для О-генотипирования *Y. enterocolitica* проводят с использованием праймеров для амплификации фрагментов ДНК генов *Y. enterocolitica* с различным количеством нуклеотидных пар (н.п.) оснований в соответствии с определенным серотипом патогена. Структура праймеров и программа проведения ПЦР приведены в таблицах 7 и 8.

Таблица 7 — Структура праймеров для проведения ПЦР с целью определения серо-генотипа Yersinia enterocolitica

Название праймера	Нуклеотидная	Размер	Серо-
	последовательность $5' \rightarrow 3'$	ДНК-	гено-
		фраг-	тип
		мента	
perFW-прямой	TCCTTCTCCAAATATATAGGTGCCA		
perRV-обратный	ATGCGGCATTAGATGAGATGGA	837н.п.	0:9
wztFW-прямой	GTTAGTTCCTGCATCTGATCGCC		
wztRV-обратный	ATCCAGCATCCATGGCTCC	662н.п.	0:5,27
wbbUFW-прямой	ACCTCGTATTTTTGAAGATGATCGC		
wbbURV-обратный	GTACTCAATAACTTGCTGTTCGG	463н.п.	0:3
wbcAFW-прямой	TGATGAACGAGGCGAGTTTGT		
wbcARV-обратный	TACTCCGTCTGTTATGCGGATTTA	269н.п.	0:8

Таблица 8 – Программа для проведения ПЦР

No	Этап	Температура, <sup>0</sup> С	Продолжительность	Количество
				циклов
1	Денатурация	95	5 мин	1
2	Денатурация	95	40 c	
	Отжиг	58	40 c	35
	Элонгация	72	60 c	
3	Элонгация	72	8 мин	1
4	Охлаждение	4	3 мин	1

Для проведения реакции готовят реакционную смесь (из расчета на 1 реакцию в объеме 50 мкл): по 1 мкл праймеров perFW, perRV, wztFW, wztRV, wbbUFW, wbbUR, wbcAFW и wbcARV (20 пкмоль/мкл каждый), 1 мкл дНТФ, 5 мкл буфера для ПЦР 10хТаq-буфер, 4 мкл MgCl<sub>2</sub>, 26,5 мкл воды деионизованной, 0,5 мкл Таq-ДНК полимеразы. Смесь перемешивают на вортексе и вносят 5 мкл ДНК анализируемой пробы.

В результате ПЦР амплифицируются специфические фрагменты ДНК соответствующим определенному размером, серотипу анализируемой пробы Y. enterocolitica. Электрофоретическая детекция в качестве примера представлена на рисунке 1. Для анализа были использованы референс-штаммы Y. enterocolitica, зарегистрированные в Специализированной коллекции вирусов и бактерий, патогенных для человека №№ 343, 344 - *Y. enterocolitica*, серотип 0:5,27, № 346 - *Y*. епterocolitica, серотип 0:8 (паспорта №№ СКВБ-В-І-2017-445, СКВБ-В-І-СКВБ-В-І-2017-443, соответственно, 01.06.2017r.), 2017-444, OTвыделенные из объектов окружающей среды, и изолят № 1556 -Y. enterocolitica, серотип 0:3, выделенный из цельного молока.

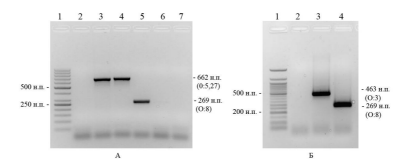


Рисунок 1 — Электрофоретическая детекция продуктов ПЦР с праймерами для О-генотипирования *Yersinia enterocolitica* 

## 4.3.4.2 О-генотипирование Yersinia pseudotuberculosis.

Мультипраймеровую ПЦР для О-генотипирования *Y. pseudotuberculosis* проводят с использованием праймеров для амплификации специфических фрагментов ДНК. Структура праймеров и программа проведения ПЦР приведены в таблицах 9 и 10, соответственно. Таблица 9 — Структура праймеров для проведения ПЦР с целью определения серо-генотипа *Yersinia pseudotuberculosis* 

Название праймера	Нуклеотидная	Размер	Ген
	последовательность $5' \rightarrow 3'$	ДНК	
		фрагмента	
Ypf-14159-прямой	TCAAGATCGCCATGAGAC		
Үрг-15549-обратный	AGGTTCATTCGTTGGTTC	1370 н.п.	gmd-
			fcl
Ypf-5270-прямой	CGCATAGAAGAGTTTGTTG		
Үрг-6342-обратный	CTTTCGCCTGAAATTAGAC	1072 н.п.	ddhC
			-prt
Ypf-17770-прямой	TTGGAGAAACAAACCTATCTGG		
Үрг-18414-обратный	TTTGCATAAAAACGACATAGGC	644 н.п.	wbyL
Үрf-7170-прямой	CGTTATCCCAAAAAAGAGG		
Үрг-7698-обратный	ATGGGAGACGCTTGTGATG	528 н.п.	wbyH

Таблица 10 – Программа для проведения ПЦР

№	Этап	Температура, <sup>0</sup> С	Продолжительность	Количество
				циклов
1	Денатурация	94	2 мин	1
2	Денатурация	9	15 c	
	Отжиг	53	30 c	35
	Элонгация	72	90 c	
3	Элонгация	72	5 мин	1

Для проведения реакции готовят реакционную смесь (из расчета на 1 реакцию в объеме 50 мкл): по 1 мкл праймеров Ypf-14159, Ypr-15549 (10 пкмоль/мкл), Ypf-5270, Ypr-6342 (12,5 пкмоль/мкл), Ypf-17770, Ypr-18414 (7,5 пкмоль/мкл), Ypf-7170, Ypr-7698 (5 пкмоль/мкл), 1 мкл дНТФ, 5 мкл буфера для ПЦР 10хТаq-буфер, 4 мкл MgCl<sub>2</sub>, 26,5 мкл воды деионизованной, 0,5 мкл Таq-ДНК полимеразы. Смесь перемешивают на вортексе и вносят 5 мкл ДНК анализируемой пробы.

В таблице 11 приведена интерпретация результатов определения серо-генотипа *Yersinia pseudotuberculosis* по совокупности идентифицированных фрагментов ДНК.

Таблица 11 — Интерпретация результатов О-генотипирования Yersinia pseudotuberculosis

Серотип	Размер фрагмента,	Ген	Количество
	н.п.		фрагментов
0:1a	1. 1072	1. ddhC-prt	2
	2. 528	2. wbyH	
0:1b	1. 1370	1. gmd-fcl	4
	2. 1072	2. ddhC-prt	
	3. 664	3. wbyL	
	4. 528	4. <i>wbyH</i>	
0:1c	1. 1370	1. gmd-fcl	2
	2. 528	2. wbyH	

Электрофоретическая детекция в качестве примера представлена на рисунке 2. Для анализа были использованы референс-штамм *Y. pseudotuberculosis* «Могилёв», серотип 0:1b, зарегистрированный в Специализированной коллекции вирусов и бактерий, патогенных для человека, (депонент от 04.06.2015г. № В-2/15) и изолят № 1201, выделенные из органов (кишечник) грызунов.

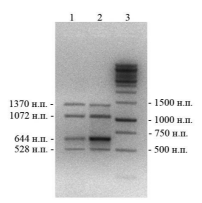


Рисунок 2 — Электрофоретическая детекция продуктов ПЦР с праймерами для О-генотипирования *Yersinia pseudotuberculosis* 

#### 4.3.4.3 Выявление гена патогенности Yersinia enterocolitica

Наличие гена *ail*, кодирующего белок адгезии/инвазии, является показателем вирулентности штаммов *Y. enterocolitica*. Установлено, что белок Ail принимает участие в адгезии и инвазии микроорганизмов, а также придает им устойчивость к воздействию иммунной системы человека. Для выявления гена патогенности *Y. enterocolitica* используют праймеры, позволяющие выявлять методом ПЦР специфический ДНК - фрагмент гена *ail*, размером 431 н.п. Структура праймеров приведена в таблице 12.

Таблица 12 — Структура праймеров для проведения ПЦР с целью выявления гена патогенности *Y. enterocolitica* 

Название праймера	Нуклеотидная последовательность $5' \rightarrow 3'$	Размер ДНК- фрагмента
ailYenFW-прямой	TGTTAATGTGTACGCTGCGAGT	
ailYenRW-обратный	GTTTGGAGTATTCATATGAAGCGTC	431 н.п.

Для проведения реакции готовят реакционную смесь (из расчета на 1 реакцию в объеме 50 мкл): по 1 мкл праймеров ailYenFW и ailYenRW (20 пкмоль/мкл каждый), 1 мкл смеси дНТФ, 5 мкл буфера для ПЦР 10хТаq-буфер, 4 мкл MgCl<sub>2</sub>, 32,5 мкл воды деионизованной, 0,5 мкл Таq-

ДНК полимеразы. Смесь перемешивают на вортексе и вносят 5 мкл ДНК анализируемой пробы. Программа для проведения ПЦР аналогична представленной в таблице 8. Электрофоретическая детекция в качестве примера представлена на рисунке 3. Для анализа был использован референс-штамм № 346 - *Y. enterocolitica*, серотип 0:8 (смыв с моркови), зарегистрированный в Специализированной коллекции вирусов и бактерий, патогенных для человека (СКВБ-В-І-2017-443 от 01.06.2017г.).

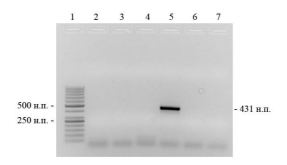


Рисунок 3 – Электрофоретическая детекция продуктов ПЦР с целью выявления гена *ail* 

#### 5. Заключение

Использование в лабораторной диагностике экспресс-метода ПЦР повышает эффективность исследований, направленных на выявление возбудителей иерсиниозов, и позволяет в короткие сроки диагностировать заболевание у пациентов. Применение экспресс-метода ПЦР при первичном скрининге на наличие возбудителей иерсиниозов в пробах, полученных из объектов окружающей среды и образцах органов мелких грызунов с использованием 2-х этапного подхода: первоначальное выявление генетического материала бактерий, относящихся к роду Yersinia и последующая дифференциация с целью выявления ДНК возбудителей кишечного иерсиниоза и псевдотуберкулёза: ДНК У. enterocolitica и У. pseudotuberculosis, позволяет в короткие сроки оценить загрязненность объектов окружающей среды и инфицированность грызунов иерсиниями.

# 6. Перечень возможных осложнений или ошибок при выполнении и пути их устранения.

Проведение молекулярно-генетических исследований подразумевает соблюдение правил на всех этапах работы: взятие биоматериала, транспортировка, хранение и пробоподготовка; выделение нуклеиновых кислот, амплификация и детекция. Несоблюдение данных правил приводит к возникновению ошибок, которые становятся причиной ложноположительных и ложноотрицательных результатов, что в свою очередь, приводит к неверной интерпретации результатов.

Причины ложноположительных результатов: перекрестная контаминация от образца к образцу в процессе пробоподготовки и на стадии выделения ДНК; загрязненные в результате предыдущих исследований реагенты, необработанный инструментарий.

Причины появления ложноотрицательных результатов: деградация исследуемой ДНК, несоблюдение технологии выделения нуклеиновых кислот, несоблюдение технологии подготовки ПЦР смеси, наличие ингибиторов ПЦР, использование реагентов с истекшим сроком годности, не соответствующий режим амплификации (неисправность оборудования). Пути устранения: выделить ДНК повторно, строго следуя инструкции, соблюдая холодовую цепь; на всех этапах исследования необходимо использование одноразовой стерильной пластиковой посуды и наконечников во избежание внесения ингибиторов реакции.