

**Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей
и благополучия человека**

**4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И
МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ.**

**Детекция и идентификация ГМО
растительного происхождения
методом полимеразной цепной реакции
в матричном формате**

**Методические указания
МУК 4.2.3390—16**

ББК 51.23

Д38

Д38 **Детекция** и идентификация ГМО растительного происхождения методом полимеразной цепной реакции в матричном формате: Методические указания.—М.: Федеральный центр гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора, 2017.—36 с.

ISBN 978—5—7508—1527—2

1. Разработаны ФГБУН «ФИЦ питания и биотехнологии» (В. А. Тутельян, Н. В. Тышко, Э. О. Садыкова, А. К. Голомидова, С. И. Шестакова), Федеральной службой по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека (А. Ю. Попова, И. В. Брагина), ФБУЗ ФЦГиЭ Роспотребнадзора (М. В. Зароченцев, Д. С. Кудрявцев, В. В. Мордвинова), Российской академией наук (Г. Г. Онищенко), Институтом биоинженерии, ФГУ «ФИЦ Биотехнологии» РАН (К. Г. Скрябин, И. В. Яковлева, Б. Б. Кузнецов), МГУ им. М. В. Ломоносова (М. П. Кирпичников), ООО «ГенБит» (П. А. Французов, М. М. Никитин, А. Г. Голиков).

2. Утверждены Руководителем Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, Главным государственным санитарным врачом Российской Федерации А. Ю. Поповой 3 августа 2016 г.

3. Введены впервые.

ББК 51.23

Ответственный за выпуск Н. В. Митрохина

Редактор Л. С. Кучурова
Компьютерная верстка Е. В. Ломановой

Подписано в печать 27.01.17

Формат 60x88/16

Тираж 125 экз.

Печ. л. 2,25
Заказ 3

Федеральная служба по надзору
в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
127994, Москва, Вадковский пер., д. 18, стр. 5, 7

Оригинал-макет подготовлен к печати и тиражирован
отделением издательского обеспечения отдела научно-методического обеспечения
Федерального центра гигиены и эпидемиологии Роспотребнадзора
117105, Москва, Варшавское ш., 19а
Реализация печатных изданий, тел./факс: 8 (495) 952-50-89

© Роспотребнадзор, 2017

© Федеральный центр гигиены и
эпидемиологии Роспотребнадзора, 2017

Содержание

I. Область применения	5
II. Термины и определения	5
III. Аналитические характеристики метода	6
IV. Оборудование и реактивы.....	7
V. Алгоритм лабораторных исследований.....	9
VI. Выделение ДНК.....	10
VII. Подготовка образцов для анализа	10
VIII. Проведение амплификации с детекцией в режиме реального времени.....	12
IX. Регистрация и интерпретация результатов анализа	19
X. Нормативные ссылки	25
<i>Приложение 1. Определяемые генетические элементы</i>	<i>26</i>
<i>Приложение 2. Пример идентификации вероятных трансформационных событий, присутствующих в образце, по комбинации обнаруженных генетических элементов с помощью базы данных ГМО (ГенБит)</i>	<i>36</i>

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере защиты прав
потребителей и благополучия человека,
Главный государственный санитарный
врач Российской Федерации

А. Ю. Попова

3 августа 2016 г.

4.2. МЕТОДЫ КОНТРОЛЯ. БИОЛОГИЧЕСКИЕ И МИКРОБИОЛОГИЧЕСКИЕ ФАКТОРЫ.

Детекция и идентификация ГМО растительного происхождения методом полимеразной цепной реакции в матричном формате

Методические указания МУК 4.2.3390—16

В условиях общемировой тенденции увеличения использования генно-инженерно-модифицированных организмов растительного происхождения (ГМО) сохраняется необходимость постоянного совершенствования методов их идентификации для обеспечения установленного законодательством уровня контроля за обращением ГМО на рынке и соблюдением требований маркировки.

Появляющиеся на мировом продовольственном рынке новые линии ГМО в ряде случаев не содержат регуляторных последовательностей (промотор 35S, промотор *FMV* и терминатор *NOS*), на выявлении которых основана стратегия контроля за ГМО, применяемая в настоящее время. Следовательно, возникает вероятность снижения эффективности контроля за такими ГМО, осуществляемого классическими методами в рамках рутинных скрининговых исследований, а расширенные исследования каждого образца продукции требуют до 100 отдельных анализов.

Существующий риск снижения эффективности контроля за ГМО может быть предотвращен за счет использования нового формата полимеразной цепной реакции (ПЦР) – предподготовленной, свободно конфигурируемой ПЦР-матрицы и оптимизированных тест-систем, позволяющих выявлять и идентифицировать большинство известных линий ГМО в рамках одного анализа. Значительная часть используемых в этих тест-системах специфических реактивов (праймеры, ДНК-зонды) широко апробированы и используются для выявления и идентификации ГМО

в Европейском Союзе. Технические особенности проведения ПЦР с использованием ПЦР-матриц дают возможность значительно (в 2—3 раза) сократить время проведения реакции за счет существенного увеличения скорости термоциклирования, а также снизить расход реактивов за счет уменьшения реакционного объема (со стандартных 20—30 мкл до 1,2 мкл).

Для упрощения интерпретации и систематизации полученных результатов была сформирована база данных трансформационных событий и генетических элементов, позволяющая определить линии ГМО, присутствие которых в исследуемом образце наиболее вероятно.

Таким образом, применение предложенной модификации ПЦР с использованием ПЦР-матриц позволит существенно расширить спектр одномоментно детектируемых объектов, повысить удобство, скорость работы и увеличить производительность ПЦР-лабораторий, осуществляющих исследования в области контроля за оборотом ГМО.

I. Область применения

1.1. Настоящие методические указания устанавливают методы выявления и идентификации ГМО растительного происхождения в пищевых продуктах и продовольственном сырье (включая сложные и прошедшие переработку продукты).

1.2. Представленные методы основаны на использовании ПЦР в формате предподготовленных, свободно конфигурируемых ПЦР-матриц. Методы направлены на одномоментное выявление регуляторных генетических элементов (промоторов, терминаторов), маркерных и смысловых генов, специфичных для ГМО, а также событие-специфичных последовательностей в различных сочетаниях.

1.3. Настоящие методические указания предназначены для использования лабораториями Федеральной службы по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека, а также другими испытательными лабораториями, аккредитованными в установленном порядке на проведение соответствующих испытаний пищевых продуктов и продовольственного сырья.

II. Термины и определения

Видоспецифичные гены – гены, последовательность ДНК которых специфична для конкретного вида растений (например, ген лектина – для сои, ген зеина – для кукурузы и др.) Используются для выявления соответствующей растительной ДНК в образце.

Генетический элемент – последовательность нуклеотидов ДНК, присутствующая в трансформационном событии и определяемая с помощью соответствующей ПЦР-тест-системы. К генетическим элементам

относятся смысловые гены, маркерные гены, событие-специфичные последовательности и регуляторные генетические элементы.

Маркерные гены – гены, присутствующие в геноме некоторых ГМО, используемые как маркеры удачно осуществленной трансформации (гены устойчивости к антибиотикам, гены флуоресцентных белков и др.).

ПЦР-тест-система – совокупность реагентов и условий, включающая в себя состав реакционной смеси (последовательности и концентрации специфических олигонуклеотидов – праймеров, ДНК-зондов, состав реакционного буферного раствора), параметры проведения термоциклирования, а также детектирования сигнала, обеспечивающая определение конкретного генетического элемента.

Регуляторные генетические элементы – последовательности нуклеотидов ДНК, участвующие в регуляции экспрессии матричной РНК и не кодирующие белковую последовательность (промоторы, терминаторы, энхансеры, сайленсеры). Традиционно используются для скрининговых исследований в качестве индикаторов присутствия ГМО.

Сложные пищевые продукты – пищевые продукты, содержащие в своем составе ДНК более одного вида организмов различного происхождения.

Смысловые гены – гены, отвечающие за проявление нового признака у ГМО, например, обеспечивающие устойчивость к гербицидам, устойчивость к насекомым-вредителям и др.

Событие-специфичная последовательность – последовательность нуклеотидов ДНК, специфичная для конкретного трансформационного события, и используемая для выявления соответствующего ГМО в образце.

Трансформационное событие – уникальное сочетание генетической конструкции и геномной ДНК растения, однозначно характеризующее место встраивания генетической конструкции в геном.

ПЦР-матрица – пластина из инертного материала с высокой теплопроводностью, содержащая на своей поверхности 30—48 ячеек, в каждой из которых проходят индивидуальные реакции ПЦР в реальном времени.

III. Аналитические характеристики метода

3.1. Аналитическая чувствительность метода составляет 10^4 копий ДНК или РНК в одном миллилитре раствора образца.

3.2. Аналитическая специфичность метода ПЦР в формате ПЦР-матриц аналогична аналитической специфичности ПЦР в классическом формате. Отсутствует положительная реакция в тестах с ДНК нецелевых объектов (близкородственных растений, не содержащих генно-инженер-

ных конструкций; растений, относящихся к другим видам; ДНК млекопитающих, птиц, рыб).

IV. Оборудование и реактивы

4.1. Лаборатории, осуществляющие исследования, должны быть организованы в соответствии с требованиями, изложенными в ГОСТ Р 53214—08 (ИСО 24276:2006) «Продукты пищевые. Методы анализа для обнаружения генетически модифицированных организмов и полученных из них продуктов».

4.2. Для проведения исследований используется следующее оборудование.

4.2.1. Амплификатор нуклеиновых кислот в режиме реального времени, обеспечивающий проведение термоциклирования в ячейках объемом до 1,5 мкл («АриаДНА» или аналогичный).

4.2.2. Ламинарный бокс или бокс для ПЦР со встроенной системой УФ-облучения.

4.2.3. Холодильник бытовой электрический с температурой морозильной камеры минус 20 °С.

4.2.4. Микроцентрифуга настольная для пробирок конических полипропиленовых с крышкой объемом 1,5—2 мл (максимальное ускорение не менее 11 000 g).

4.2.5. Аппарат для встряхивания типа «Вортекс» или микроцентрифуга «Вортекс» (максимальное ускорение 450 g).

4.2.6. Термостат твердотельный для пробирок конических полипропиленовых с крышкой объемом 0,5 мл и 1,5—2,0 мл, диапазон температур — от комнатной до 99 °С, количество гнезд — не менее 20 каждого типа, точность поддержания температуры — 1 °С, разность температур между соседними ячейками — не более 0,5 °С.

4.2.7. Весы лабораторные общего назначения 2-го класса точности с наибольшим пределом взвешивания 200 г.

4.2.8. Гомогенизатор лабораторный.

4.2.9. Облучатель бактерицидный настенный.

4.2.10. Дозаторы механические с переменным объемом дозирования: 0,2—2,5 мкл с шагом 0,01 мкл, с точностью $\pm 1,2\%$; 0,5—10,0 мкл с шагом 0,01 мкл, с точностью $\pm 0,8\%$; 2—20 мкл с шагом 0,01 мкл, с точностью $\pm 0,8\%$; 20—200 мкл с шагом 0,1 мкл, с точностью $\pm 0,6\%$; 100—1 000 мкл с шагом 1 мкл, с точностью $\pm 3\%$; 2—10 мл с шагом 0,1 мл, с точностью $\pm 0,5\%$.

4.2.11. Дозатор электронный с переменным объемом дозирования 0,5—10,0 мкл, обеспечивающий функцию диспенсирования (повторного дозирования).

4.3. Для проведения исследований используются следующие расходные материалы.

4.3.1. Пробирки микроцентрифужные конические полипропиленовые с крышкой (типа Эппендорф) вместимостью 0,5; 1,5 мл.

4.3.2. Наконечники одноразовые с фильтром, для дозаторов с переменным объемом дозирования до 10; 20; 100; 200 и 1 000 мкл.

4.3.3. ПЦР-матрицы (микрочипы, расходный материал к амплификатору нуклеиновых кислот «АриаДНА» в соответствии с ТУ 9443-021-45549798—11, № РД-2050/7762 от 22.10.2013) с иммобилизованными реактивами, подготовленные для выявления и идентификации ГМО, в том числе в их смесях. Типы ПЦР-матриц описаны в табл. 1.

Таблица 1

Типы ПЦР-матриц

Тип Назначение	ПЦР-матрицы для общего скрининга	Специализирован- ные ПЦР-матрицы для конкретных видов растений	ПЦР-матрицы с открытой конфигураци- ей*
Выявление видоспецифичных генов растений	Гены нескольких видов растений (от 2 до 12)	Ген одного вида растений	+/-
Выявление регуляторных генетических элементов	+	+/-	+/-
Выявление событие-специфичных последовательностей	Последовательности, характерные для трансформационных событий различных видов растений	Последовательности, характерные для трансформационных событий одного вида растений	+/-
Выявление смысловых генов	+	+/-	+/-
Выявление маркерных генов	+	+/-	+/-
* ПЦР-матрицы с открытой конфигурацией могут содержать различные сочетания ПЦР-тест-систем в зависимости от задач исследования. «+» – в конфигурации ПЦР-матрицы предусмотрены ячейки, предназначенные для выявления соответствующих генов или генетических элементов. «+/-» – в конфигурации ПЦР-матрицы могут присутствовать или отсутствовать ячейки, предназначенные для выявления соответствующих генов или генетических элементов			

Определяемые генетические элементы и используемые специфические реактивы (праймеры, ДНК-зонды) для каждой ПЦР-тест-системы перечислены в прилож. 1.

4.4. Для проведения исследований используются следующие реактивы.

4.4.1. Буфер для ПЦР с $MgCl_2$ концентрированный (10×).

4.4.2. Вода деионизованная.

4.4.3. Герметизирующая жидкость для предотвращения испарения реакционной смеси в процессе термоциклирования (минеральное масло, полиметилсилоксан).

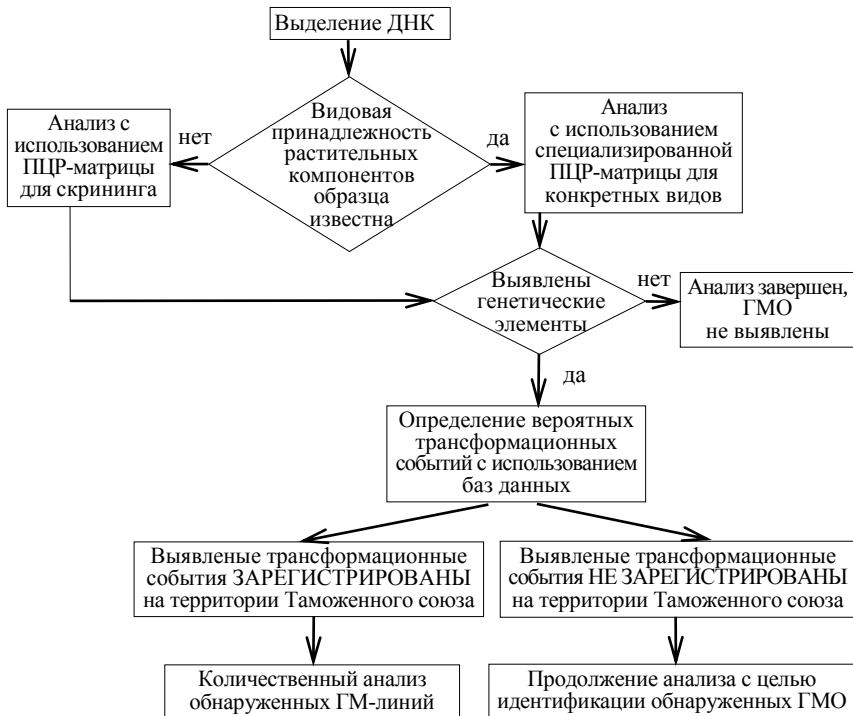
4.4.4. Набор реактивов для выделения ДНК из растительного сырья и пищевых продуктов.

Примечание. Допускается использование другой аппаратуры, инструментов и реактивов с техническими характеристиками, аналогичными указанным выше, отечественного и зарубежного производства, разрешенные для применения в установленном порядке.

V. Алгоритм лабораторных исследований

5.1. Отбор проб пищевых продуктов и продовольственного сырья для выполнения лабораторных исследований на наличие ГМО проводят в соответствии с установленным порядком и рекомендуемыми нормами отбора проб.

5.2. Общая схема лабораторных исследований:



5.3. Определение вероятных трансформационных событий, присутствующих в образце, по комплексу обнаруженных генетических элементов проводится с использованием базы данных трансформационных событий и генетических элементов или аналогичных баз данных (например, баз данных CERA <http://cera-gmc.org/GMCropDatabase>, GMOseek-Software <http://www.gmoseek.com/gmoseek>). Пример определения вероятных трансформационных событий по комбинации обнаруженных генетических элементов с помощью базы данных трансформационных событий и генетических элементов приведен в прилож. 2.

5.4. Окончательный результат анализа определяется и вносится в протокол экспертом, проводившим исследование.

VI. Выделение ДНК

6.1. Выделение ДНК осуществляется в соответствии с методами, описанными в МУК 4.2.2304—07 «Методы идентификации и количественного определения генно-инженерно-модифицированных организмов растительного происхождения», ГОСТ Р ИСО 21571—14 «Продукты пищевые. Методы анализа для обнаружения генетически модифицированных организмов и полученных из них продуктов. Экстракция нуклеиновых кислот».

6.1.1. Допускается использовать для выделения ДНК готовые наборы реактивов, предназначенных для работы с растительным сырьем. В этом случае выделение осуществляется в соответствии с протоколом (инструкцией по применению), рекомендованным производителем.

6.1.2. Для упрощения процедуры выделения ДНК возможно применение методов, основанных на использовании сорбентов.

6.1.3. Не допускаются методы выделения ДНК, основанные на применении комбинации «гуанидин–фенол–хлороформ».

6.2. Полученный препарат ДНК следует хранить при 4 °С (кратковременное хранение, не более 6 ч) или в морозильной камере при –20 °С (длительное хранение, до 1 года).

VII. Подготовка образцов для анализа

7.1. Подготовка образцов.

7.1.1. Отобрать и промаркировать микропробирки в соответствии с количеством анализируемых образцов и схемой расположения тест-систем в ячейках ПЦР-матрицы (конфигурацией ПЦР-матрицы). В пробирки внести по ($N \times 0,15$) мкл буферного раствора и по ($N \times 1,35$) мкл очищенного препарата ДНК, где N – количество ячеек (реакций), в которых будет производиться анализ каждого из образцов, включая ячейку внутреннего контрольного образца. В случае если имеющегося объема

препарата ДНК недостаточно для приготовления рабочей смеси, допускается разбавление препарата ДНК деионизованной водой в соотношении «ДНК : деионизованная вода» не более 1 : 2 (v/v).

7.1.2. В случае если конфигурация матрицы предполагает постановку контрольных реакций ПЦР, в отдельную пробирку внести по $(N \times 0,15)$ мкл буферного раствора и по $(N \times 1,35)$ мкл деионизованной воды, где N – количество контрольных ячеек (реакций) ПЦР. ПЦР-матрицы для скрининговых исследований не содержат в своей конфигурации ячеек с отрицательными и положительными контрольными образцами. Контроль работоспособности готовых матриц осуществляется производителем посредством проверки трех случайно выбранных матриц каждой партии.

7.1.3. Тщательно перемешать полученные смеси, капли со стенок пробирок осадить кратковременным (3—5 с) центрифугированием.

7.2. Подготовка ПЦР-матрицы.

7.2.1. Извлечь из упаковки ПЦР-матрицу, убедиться в ее целостности, отсутствии трещин и сколов.

7.2.2. Удалить защитную пленку с матрицы, вставить ПЦР-матрицу в картридж.

7.2.3. Реакционную зону ПЦР-матрицы заполнить герметизирующей жидкостью (объем 620 мкл), используя дозатор с одноразовым наконечником. Герметизирующая жидкость должна покрывать всю реакционную зону однородным слоем. Недопустимо образование пузырьков на поверхности жидкости.

7.2.4. В соответствии с конфигурацией матрицы ввести по 1,2 мкл смеси с образцами, приготовленными согласно п. 7.1, в ячейки матрицы под слой герметизирующей жидкости (рис. 1). Для этого погрузить наконечник дозатора со смесью под слой герметизирующей жидкости, подвести его как можно ближе к дну ячейки и осторожно, не прикасаясь наконечником к поверхности ячейки, выдавить заранее определенный объем смеси в ячейку. Реакционная зона ПЦР-матрицы имеет специальное покрытие, обеспечивающее попадание капли в ячейку за счет гидрофильно-гидрофобных взаимодействий (рис. 2). Аналогично следует ввести смесь для контрольных реакций ПЦР в соответствующие ячейки, если контрольные реакции ПЦР предусмотрены.

Заполнение ячеек образцами после покрытия поверхности матрицы герметизирующей жидкостью обусловлено необходимостью минимизации риска контаминации образца (минимизации контакта образца с внешней средой) и снижением вероятности вытеснения капель образца из ячеек.



Рис. 1. Заполнение ячейки ПЦР-матрицы реакционной смесью



Рис. 2. Изображение ПЦР-матрицы

VIII. Проведение амплификации с детекцией в режиме реального времени

8.1. Поместить картридж с ПЦР-матрицей в термоблок амплификатора. На протяжении анализа термоблок должен быть закрыт.

8.2. Используя программное обеспечение амплификатора, создать новый проект анализа. Для этого необходимо перейти в раздел «Проект» и в открывшемся диалоговом окне нажать кнопку «Создать» (рис. 3).

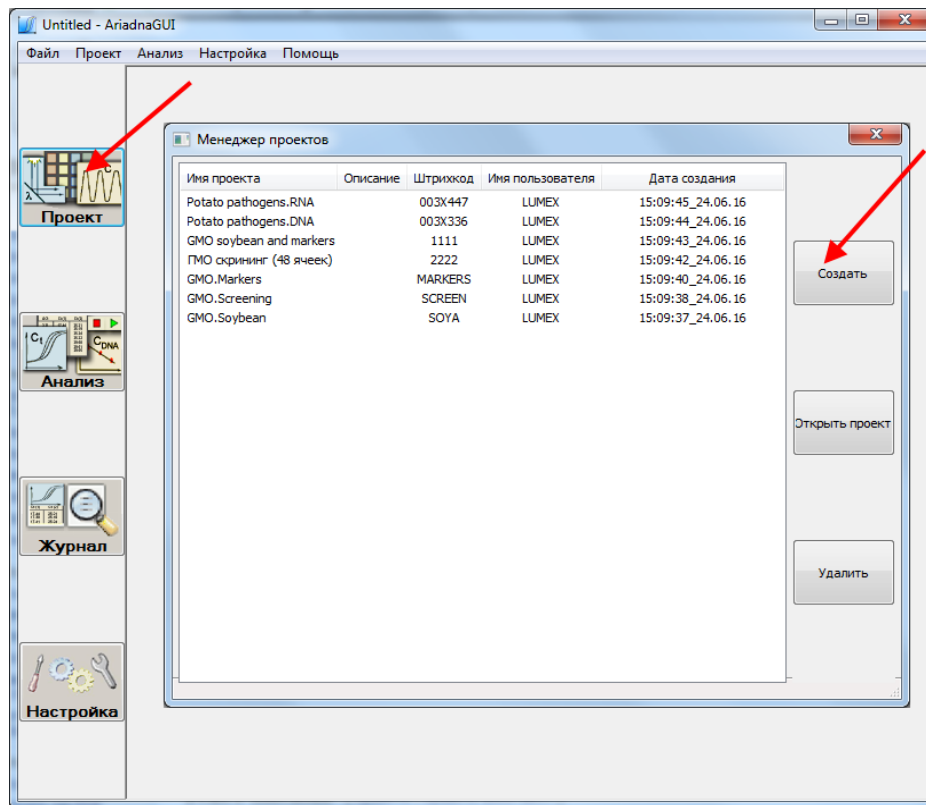


Рис. 3. Создание проекта анализа

8.2.1. Установить параметры термоциклирования. Для этого необходимо во вкладке «Терморежим» с помощью кнопок «Удержание» и «ПЦР-после» добавить в список соответствующие этапы реакции, после чего, устанавливая курсор в соответствующие поля созданной таблицы, ввести требуемые значения вручную (табл. 2, рис. 4).

Таблица 2

Параметры термоциклирования

Этап	Температура, °С	Время, с	Количество циклов
1 – Удержание	94	180	1
2 – ПЦР	94	5	45
	60*	30	
* На этом этапе происходит регистрация сигнала (снятие кадра)			

8.2.2. Установить параметры детекции флуоресцентного сигнала. Для этого необходимо во вкладке «Детектирование», устанавливая курсор в соответствующие поля, ввести требуемые значения вручную (табл. 3, рис. 5).

Таблица 3

Параметры детекции флуоресцентного сигнала

Канал	Выдержка, мс	Усиление	Задержка, мс
FAM	1 500	100	0
ROX	1 000	100	0

8.2.3. Установить параметры обсчета графиков ПЦР. Для этого необходимо во вкладке «Детектирование» нажать кнопку «параметры расчетов ПЦР», после чего, устанавливая курсор в соответствующие поля созданной таблицы, ввести требуемые значения вручную (табл. 4, рис. 6).

Таблица 4

Параметры обсчета графиков ПЦР

Параметр	Значение
Длина волны циклов	2
Удалять фон	Экспоненциальный фон
Количество выбросов	2

8.2.4. Указанные в п. 8.2.1—8.2.3 параметры являются едиными для всей матрицы.

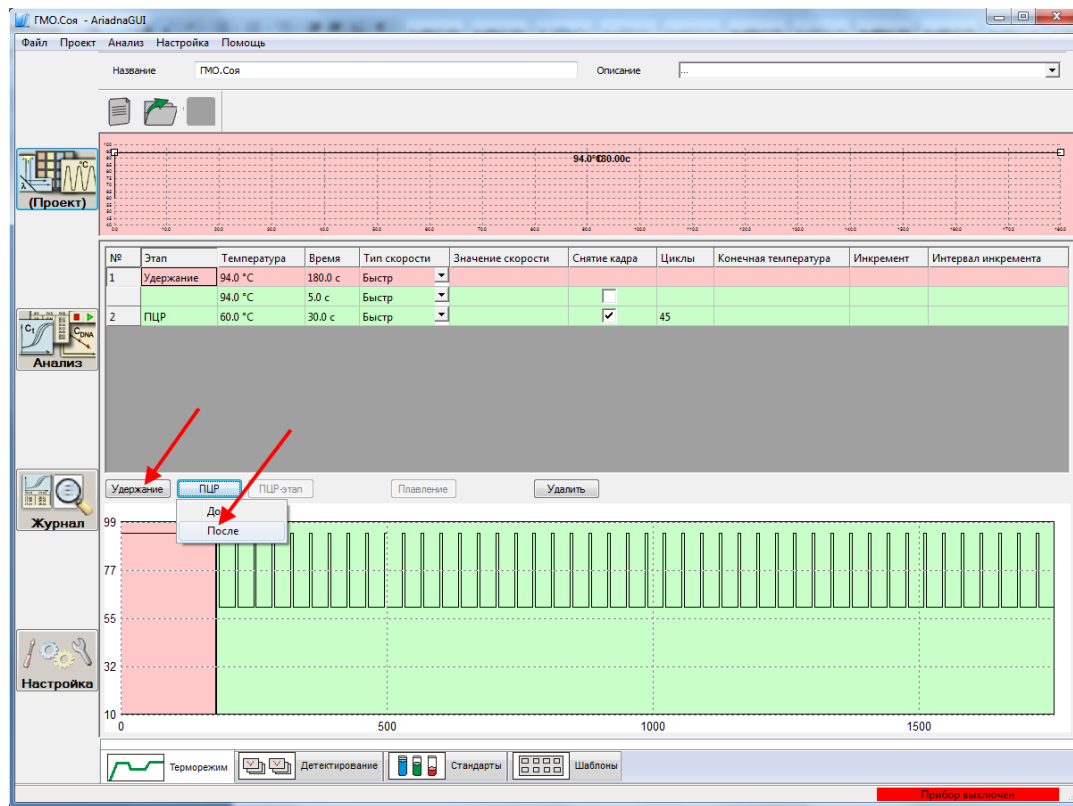


Рис. 4. Установка параметров термоциклирования

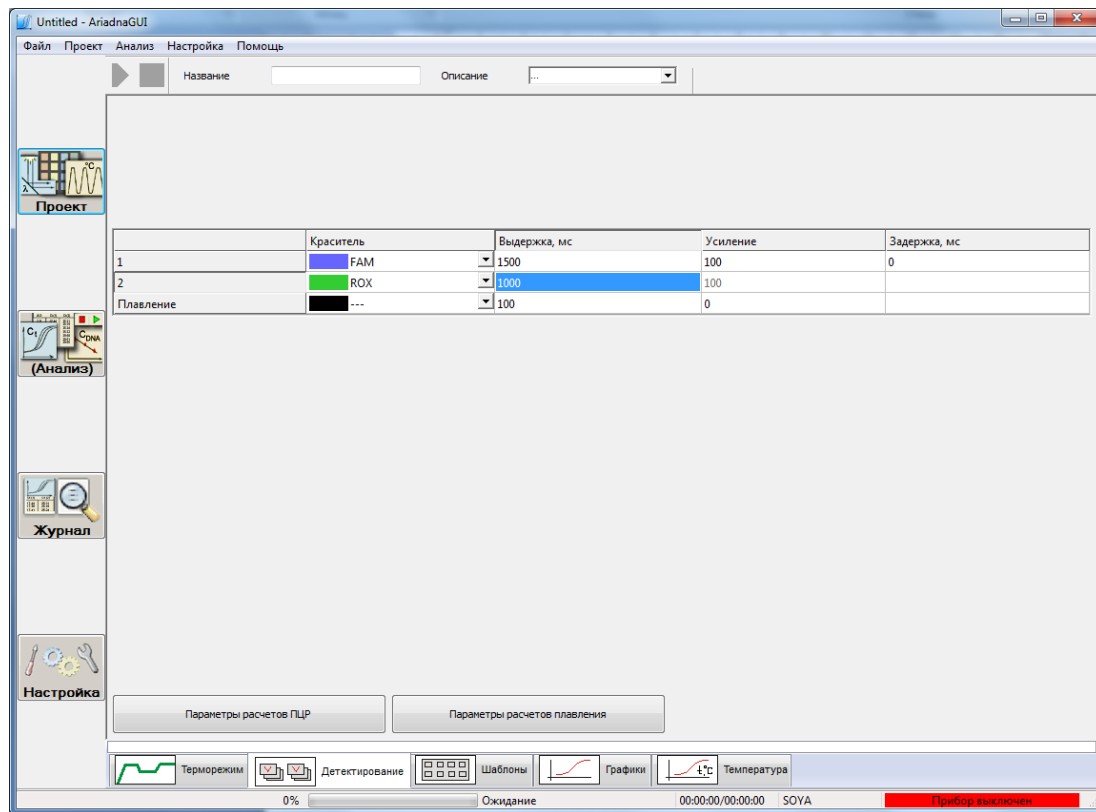


Рис. 5. Установка параметров детекции флуоресцентного сигнала

Настройки графиков ПЦР

ПЦР

☐ Удалять флуктуации LED

☐ Нормализация

☒ Сглаживание

Длина волны, циклов 2

Удалять фон

экспоненциальный фон

Порог 2

Количество выбросов 2

Доверительный 95

Амплитуда

порог ch1 20

порог ch2 20

порог ch3 20

порог ch4 20

Последний цикл 45

SDM

Приращение сигнала 50

Приращение производной 30

Да Отмена Применить

Рис. 6. Установка параметров обчета графиков ПЦР

8.2.5. Создать шаблон используемой матрицы во вкладке «Шаблоны».

8.2.5.1. Нажать кнопку «Создать» и в открывшемся диалоговом окне выбрать соответствующий вариант шаблона.

8.2.5.2. Определить ячейки матрицы по образцам. Для этого в правой нижней области вкладки «Шаблоны» с помощью кнопки «Добавить» добавить определяемое на матрице количество образцов. Для исследуемых образцов выбрать в выпадающем меню тип «Проба», для отрицательного и положительного контрольных образцов – «Контроль–» или «Контроль+» соответственно. После этого выделить нажатием левой кнопки мыши нужный образец и, удерживая нажатой клавишу Shift, левой кнопкой мыши выбрать на созданном шаблоне матрицы в левой части окна соответствующие этому образцу ячейки. Цветовая кодировка ячеек при этом сменится с черного цвета на цвет образца (рис. 7). Повторить операцию для всех оставшихся образцов.

8.2.5.3. Определить ячейки матрицы по каналам детекции в соответствии с конфигурацией используемой матрицы. Для этого в правой верхней области вкладки «Шаблоны» с помощью кнопки «Добавить» выбрать и добавить в проект определяемые на матрице генетические элементы. После этого, удерживая нажатой клавишу Ctrl, выделить левой кнопкой мыши ячейки с иммобилизованными тест-системами на соответствующий генетический элемент, вызвать контекстное меню нажатием правой кнопки мыши на любую из выделенных ячеек и выбрать необходимый канал детекции и генетический элемент (рис. 8). Повторить операцию для всех детектируемых на матрице генетических элементов. В результате внутренние поля ячеек окрасятся в соответствующие выбранным генетическим элементам цвета.

8.2.6. В поле «Название» ввести название проекта, сохранить проект нажатием пиктограммы «Сохранить» (кнопка в виде компьютерной дискеты в левом верхнем углу окна программы).

8.2.7. Для работы с одним типом ПЦР-матриц не требуется повторного создания проекта для каждого анализа. В случае если проект уже создан, при проведении анализа необходимо переходить к выполнению п. 8.3, минуя п. 8.2.

8.3. Перейти в раздел «Анализ». В открывшемся диалоговом окне (рис. 9) выбрать соответствующий используемой матрице проект анализа. Перейти на вкладку «Шаблон». В правой нижней области окна ввести названия исследуемых образцов в поля «Имя» таблицы образцов.

8.4. Ввести название анализа в поле «Название» в верхней части окна.

8.5. Запустить программу амплификации нажатием кнопки «Старт» (треугольник зеленого цвета в верхнем левом углу окна программы) (рис. 9).

8.6. После проведения анализа утилизировать использованную матрицу. Для этого извлечь картридж из термоблока амплификатора, вы-

нуть матрицу из картриджа и поместить ее в емкость, заполненную дезинфицирующим раствором, активным в отношении широкого спектра бактериальных и вирусных патогенов.

8.7. Провести очистку картриджа безворсовой салфеткой, смоченной дезинфицирующим раствором.

8.8. Результаты всех проведенных анализов автоматически сохраняются в базе данных анализов, доступной в разделе «Журнал».

IX. Регистрация и интерпретация результатов анализа

9.1. Регистрация результатов амплификации происходит автоматически в режиме реального времени и отображается в виде графиков зависимости уровня флуоресцентного сигнала от номера цикла ПЦР. Также на шаблоне матрицы по окончании анализа отображаются его результаты в виде символов:

«+» – положительный результат ПЦР (кривая ПЦР пересекла пороговый уровень флуоресценции);

«–» – отрицательный результат ПЦР (кривая ПЦР не пересекла пороговый уровень флуоресценции);

«V» – корректный результат контрольного образца (положительный – для положительного контроля ПЦР, отрицательный – для отрицательного контроля ПЦР);

«X» – некорректный результат контрольного образца (отрицательный – для положительного контроля ПЦР, положительный – для отрицательного контроля ПЦР).

9.1.1. В программном обеспечении предусмотрена функция просмотра протокола испытаний. Вызвать окно протокола можно, нажав после завершения анализа кнопку «Протокол испытаний» на вкладке «Шаблоны» (рис. 10).

9.2. Расчет пороговых циклов графиков ПЦР (C_t) проводится программным обеспечением амплификатора автоматически. Номер порогового цикла доступен на вкладке «Графики» программного обеспечения «AgiaDNA» (рис. 11).

9.3. Результат анализа считается достоверным, если выполнены следующие условия (п. 9.3.1—9.3.2):

9.3.1. Для положительного контроля ПЦР и внутреннего контрольного образца (в случае использования ячеек с положительным контролем и внутренним контролем) по соответствующему каналу детекции значение порогового цикла (C_t) **не превышает 35**.

9.3.2. Для отрицательного контроля ПЦР (в случае использования ячейки с отрицательным контролем) по соответствующему каналу детекции флуоресцентный сигнал **не регистрируется**.

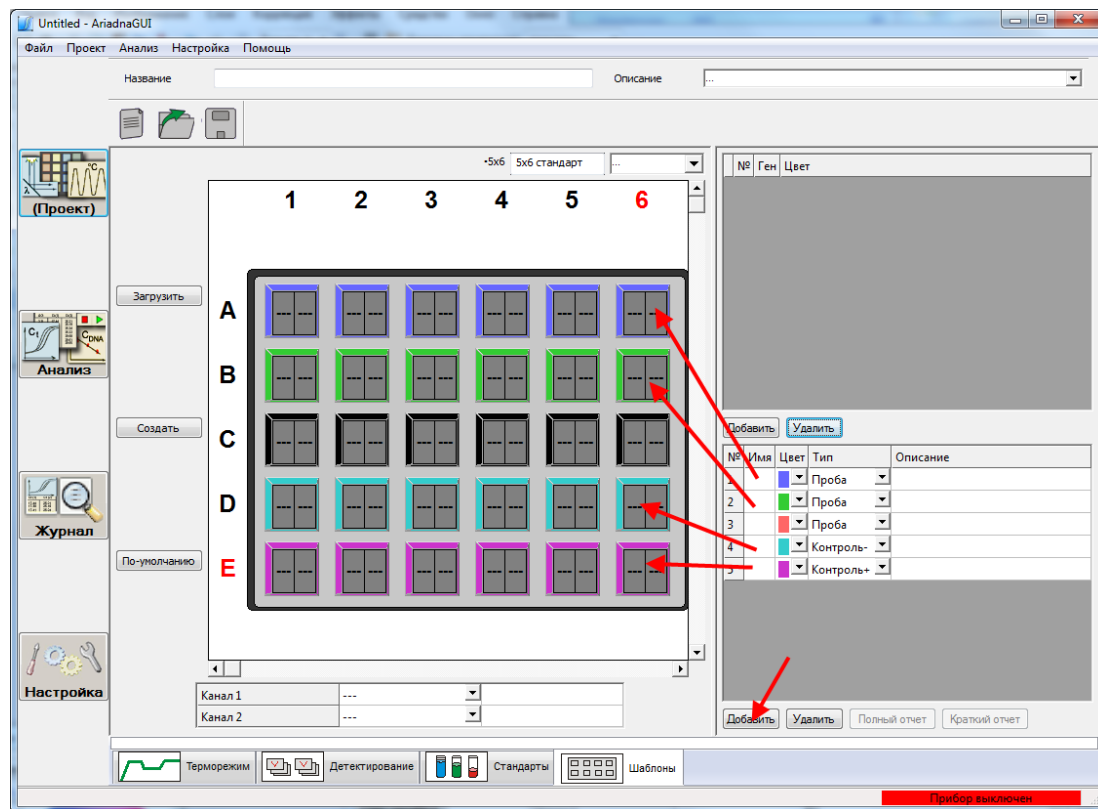


Рис. 7. Создание шаблона ПЦР-матрицы

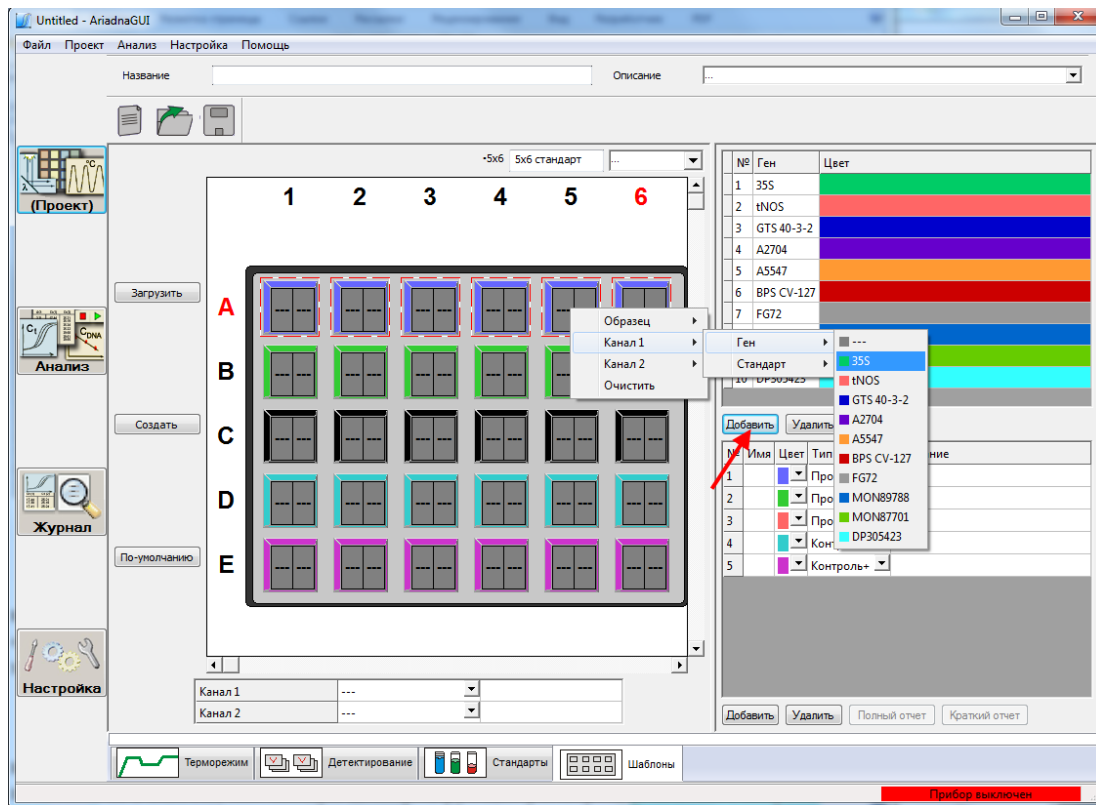


Рис. 8. Определение ячеек матрицы по определяемым генетическим элементам

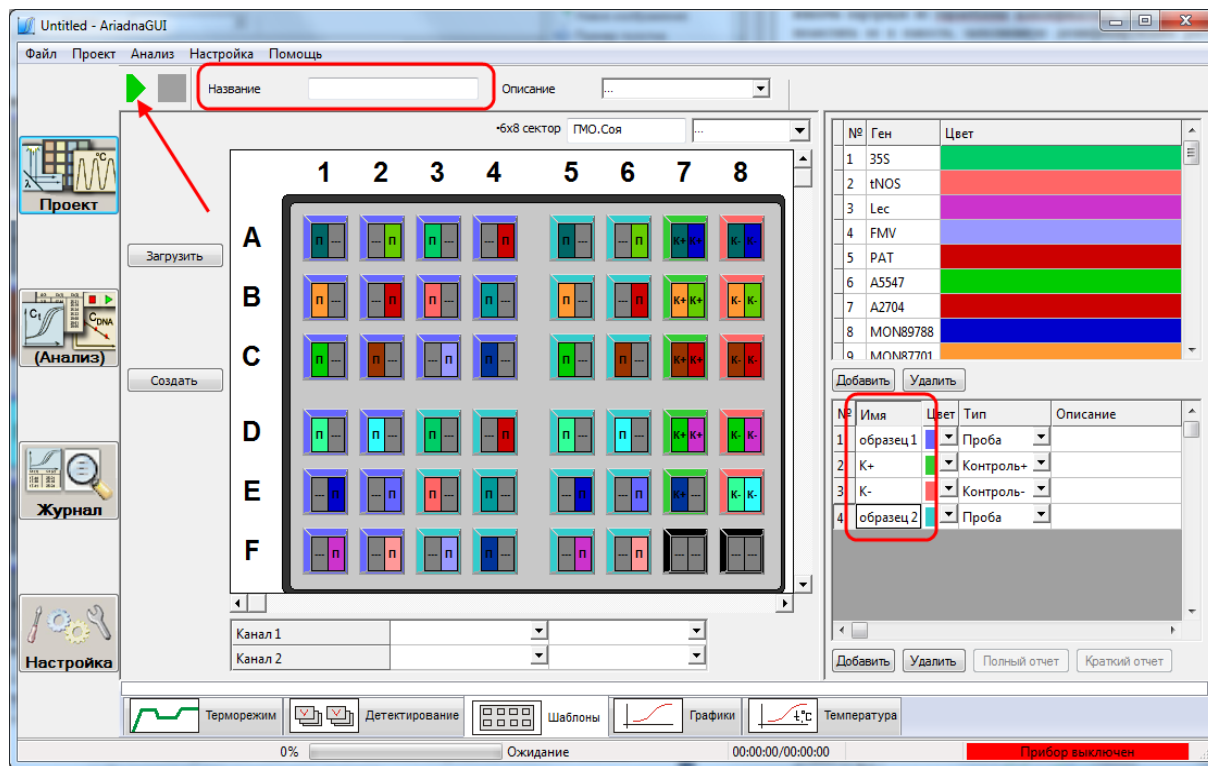


Рис. 9. Интерфейс окна программы в режиме анализа

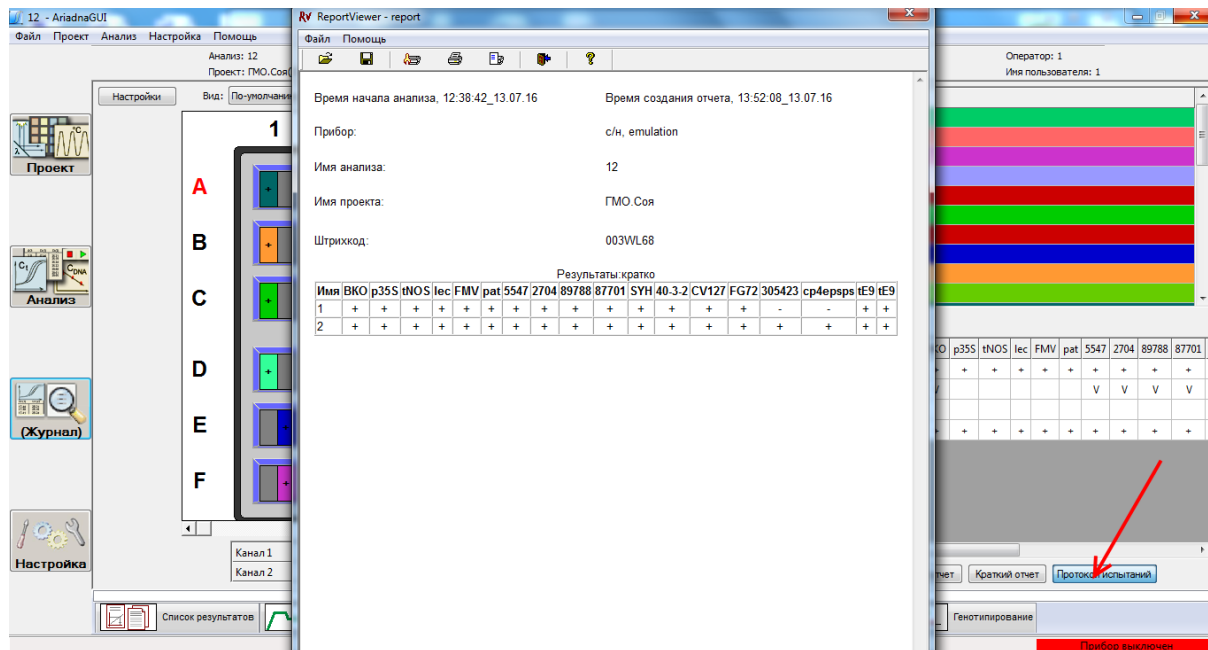


Рис. 10. Просмотр протокола испытаний

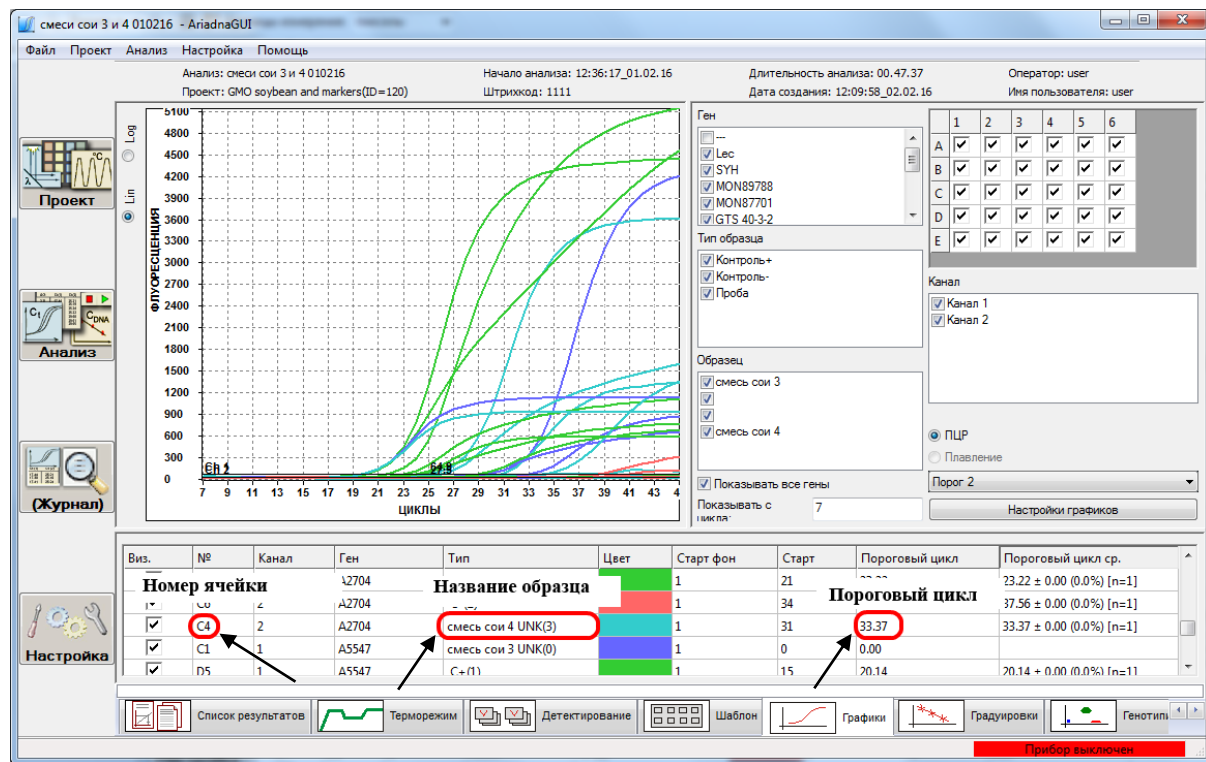


Рис. 11. Общий вид закладки «Графики». Рамками выделены ячейки таблицы, соответствующие номеру ячейки, названию исследуемого образца и пороговому циклу

9.4. Специфичная ДНК **ОБНАРУЖЕНА** в исследуемом образце, если для соответствующей ячейки значение порогового цикла (C_t) не превышает 35.

9.5. Специфичная ДНК **НЕ ОБНАРУЖЕНА** в исследуемом образце, если для соответствующей ячейки флуоресцентный сигнал не регистрируется или значение порогового цикла (C_t) превышает 35.

9.6. В образце обнаружен (обнаружены) ГМО, если выполнено хотя бы одно из следующих условий (п. 9.6.1—9.6.2):

9.6.1. Обнаружены событие-специфичные последовательности одного или нескольких трансформационных событий.

9.6.2. Обнаружено не менее двух генетических элементов, относящихся к следующим группам: регуляторные генетические элементы, маркерные гены, смысловые гены.

9.7. В случае если в образце обнаружен только один генетический элемент, относящийся к вышеперечисленным группам (п. 9.6.2.), это не может служить однозначным свидетельством содержания ГМО в образце, так как большинство регуляторных генетических элементов, маркерных и смысловых генов могут присутствовать в геномной ДНК природных объектов.

Например, если в образце присутствуют растительные компоненты, относящиеся к семейству крестоцветных (*Brassicaceae*) – рапс, капуста и другие, то обнаружение в таком образце 35S-промотора вируса мозаики цветной капусты (*Cauliflower mosaic virus, CaMV*) может являться подтверждением присутствия данного вируса в исходном растительном сырье. Природа соответствующего генетического элемента (35S-промотор из ГМО или 35S-промотор из полноценного вируса мозаики цветной капусты) может быть определена в дополнительных исследованиях.

Х. Нормативные ссылки

1. МУК 4.2.2304—07 «Методы идентификации и количественного определения генно-инженерно-модифицированных организмов растительного происхождения».

2. ГОСТ Р 53214—08 (ИСО 24276:2006) «Продукты пищевые. Методы анализа для обнаружения генетически модифицированных организмов и полученных из них продуктов».

3. ГОСТ Р ИСО 21571—14 «Продукты пищевые. Методы анализа для обнаружения генетически модифицированных организмов и полученных из них продуктов. Экстракция нуклеиновых кислот».

Определяемые генетические элементы

Таблица 1

Определяемые трансформационные события

Трансформационное событие	Мишень	Праймеры, зонды*
1	2	3
<i>Кукуруза</i>		
176**	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 82 п.н.	PRF: GGCCGTGAACGAGCTGTT PRR: GGGAAGAAGCCTACATGTTTTCTAA PR: FAM-AGCAACCAGATCGGCCGACACC-BHQ1
3272	5'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 95 п.н.	PRF: TCATCAGACCAGATTCTCTTTTATGG PRR: CGTTTCCCGCCTTCAGTTTA PR: FAM-ACTGCTGACGCGGCCAAACACTG-BHQ1
5307	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 107 п.н.	PRF: CATGGCCGTATCCGCAATGTG PRR: TGCACCCTTTGCCAGTGG PR: FAM-ACCACAATATACCCTCTTCCCTGGGCCAG-BHQ1
Bt11	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 70 п.н.	PRF: GCGGAACCCCTATTTGTTTA PRR: TCCAAGAATCCCTCCATGAG PR: ROX-AAATACATTCAAATATGTATCCGCTCA-BHQ2
GA21	5'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 112 п.н.	PRF: CTTATCGTTATGCTATTTGCAACTTTAGA PRR: TGGCTCGCGATCCTCCT PR: ROX-CATATACTAACTCATATCTCTTTCTCAACAGCAGGTGGGT-BHQ2
MIR162	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 92 п.н.	PRF: GCGCGGTGTCATCTATGTTACTAG PRR: TGCCTTATCTGTTGCCTTCAGA PR: FAM-TCTAGACAATTCAAGTACATTAACGTCGCCA-BHQ1
MIR604	5'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 76 п.н.	PRF: GCGCACGCAATTC AACAG PRR: GGTATAACGTGACTCCCTTAATTCT PR: ROX-AGGCGGGAAACGACAATCTGATCATG-BHQ2

1	2	3
MON810	5'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 92 п.н.	PRF: TCGAAGGACGAAGGACTCTAACGT PRR: GCCACCTTCCTTTTCCACTATCTT PR: FAM-AACATCCTTTGCCATTGCCCAGC-BHQ1
MON863	5'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 84 п.н.	PRF: TGTTACGGCCTAAATGCTGAACT PRR: GTAGGATCGGAAAGCTTGGTAC PR: ROX-TGAACACCCATCCGAACAAGTAGGGTCA-BHQ2
MON88017	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 94 п.н.	PRF: GAGCAGGACCTGCAGAAGCT PRR: TCCGGAGTTGACCATCCA PR: ROX-TCCCGCCTTCAGTTTAAACAGAGTCGGGT-BHQ2
MON89034	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 77 п.н.	PRF: TTCTCCATATTGACCATCATACTCATT PRR: CGGTATCTATAATACCGTGTTTAAAA PR: FAM-ATCCCCGGAAATTATGTT-MGBNFQ
MZHG0JG	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 153 п.н.	PRF: TTAGCTAACGGCCAGGATC PRR: CACCGTGACATGCTTAGCA PR: FAM-CGCGTGAGCCTTTAGCAACTAGC-BHQ1
NK603	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 108 п.н.	PRF: ATGAATGACCTCGAGTAAGCTTGTTAA PRR: AAGAGATAACAGGATCCACTCAAACACT PR: ROX-TGGTACCACGCGACACACTTCCACTC-BHQ2
T25	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 102 п.н.	PRF: ACAAGCGTGTCGTGCTCCAC PRR: GACATGATACTCCTTCCACCG PR: ROX-TCATTGAGTCGTTCCGCCATTGTCTG-BHQ2
TC1507	3'-пограничный участок между вставкой и геномом кукурузы. Длина ампликона: 58 п.н.	PRF: TAGTCTTCGGCCAGAATGG PRR: CTTTGCCAAGATCAAGCG PR: FAM-TAACTCAAGGCCCTCACTCCG-BHQ1
<i>Panc</i>		
GT73** (RT73)	3'-пограничный участок между вставкой и геномом рапса. Длина ампликона: 108 п.н.	PRF: CCATATTGACCATCATACTCATTGCT PRR: GCTTATACGAAGGCAAGAAAAGGA PR: FAM-TTCCCGGACATGAAGATCATCCTCCTT-BHQ1

1	2	3
<i>Рис</i>		
LLRICE62	3'-пограничный участок между вставкой и геномом риса. Длина ампликона: 88 п.н.	PRF: AGCTGGCGTAATAGCGAAGAGG PRR: TGCTAACGGGTGCATCGTCTA PR: FAM-CGCACCGATTATTTATACTTTTAGTCCACCT-BHQ1
<i>Сахарная свекла</i>		
H7-1	5'-пограничный участок между вставкой и геномом сахарной свеклы. Длина ампликона: 108 п.н.	PRF: TGGGATCTGGGTGGCTCTAACT PRR: AATGCTGCTAAATCCTGAG PR: FAM-AAGGCGGGAACGACAATCT-BHQ1
<i>Соя</i>		
A2704-12	Участок, содержащий инвертированные 3'- и 5'-последовательности гена <i>bla</i> . Длина ампликона: 64 п.н.	PRF: GCAAAAAAGCGTTAGCTCCT PRR: ATTCAGGCTGCGCAACTGTT PR: ROX-GGAAGGGCGATCGGAGGACCG-BHQ2
A5547-127	5'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 71 п.н.	PRF: CTATTTGGTGGCATTITTTCC PRR: TGCGGCCAACTTACTTC PR: FAM-ACAACGATGACGGTATGACATTGCGG-BHQ1
BPS CV-127-9	3'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 88 п.н.	PRF: AACAGAAGTTTCCGTTGAGCTTTAAGAC PRR: CATTCGTAGCTCGGATCGTGTAC PR: FAM-TTTGGGGAAGCTGTCCCATGCCC-BHQ1
DP305423-1*	3'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 93 п.н.	PRF: CGTGTTCTCTTTTGGCTAGC PRR: GTGACCAATGAATACATAACACAAACTA PR: FAM-TGACACAAATGATTTTCATACAAAAGTCGAGA-BHQ1
FG72	3'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 70 п.н.	PRF: AGATTTGATCGGGCTGCAGG PRR: GCACGTATTGATGACCGCATT PR: FAM-AATGTGGTTCATCCGTCTT-MGBNFBQ
GTS 40-3-2	5'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 84 п.н.	PRF: TTCATTCAAATAAGATCATACATACAGGTT PRR: GGCATTTGTAGGAGCCACCTT PR: MGB FAM-CCTTTTCCATTTGGG-MGBNFBQ

1	2	3
MON87701	5'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 89 п.н.	PRF: TGGTGATATGAAGATACATGCTTAGCAT PRR: CGTTTCCCGCCTTCAGTTTAAA PR: FAM-TCAGTGTTTGACACACACACTAAGCGTGCC-BHQ1
MON89788	5'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 139 п.н.	PRF: TCCCGCTCTAGCGCTTCAAT PRR: TCGAGCAGGACCTGCAGAA PR: ROX-CTGAAGGCGGGAAACGACAATCTG-BHQ2
SYHT0H2	3'-пограничный участок между вставкой и геномом сои. Длина ампликона: 88 п.н.	PRF: GGGAATTGGGTACCATGCC PRR: TGTGTGCCATTGGTTTAGGGT PR: ROX-CCAGCATGGCCGTATCCGCAA-BHQ2
* PRF – прямой праймер, PRR – обратный праймер, PR – ДНК-зонд. ** Трансформационное событие не зарегистрировано на территории Таможенного союза		

Таблица 2

Определяемые генетические элементы

Генетический элемент	Мишень	Праймеры, зонды
1	2	3
<i>Промоторы</i>		
p35S	Участок промотора 35S вируса мозаики цветной капусты. Длина ампликона: 102 п.н.	PRF: TCGTTGAAGATGCCTCTGC PRR: CTTGCTTTGAAGACGTGGTT PR: FAM-CAAAGATGGACCCCCACCCAC-BHQ1
pFMV	Участок промотора 35S вируса мозаики норичника. Длина ампликона: 78 п.н.	PRF: CAAAATAACGTGGAAAAGAGCT PRR: TCTTTTGTGGTCGTCACCTGC PR: ROX-CTGACAGCCCACTCACTAATGC-BHQ2
pNOS	Участок промотора нопалинсинтазы из <i>Agrobacterium tumefaciens</i> . Длина ампликона: 79 п.н.	PRF: GTGACCTTAGGCGACTTTTGAAC PRR: CGCGGGTTTCTGGAGTTTAA PR: FAM-CGCAATAATGGTTTCTGACGTATGTGCTTAGC-BHQ1

1	2	3
pRice_actin*	Участок промотора актина 1 из <i>Oryza sativa</i> . Длина ампликона: 95 п.н.	PRF: TCGAGGTCATTCATATGCTTGAG PRR: TTTTAACTGATGTTTTCACTTTTGACC PR: FAM-AGAGAGTCGGGATAGTCCAAAATAAAACAAAGGTA-BHQ1
pSSuAra	Участок промотора малой субъединицы рибуллозобифосфат-карбоксилазы (<i>RuBisCO</i>) из <i>Arabidopsis thaliana</i> . Длина ампликона: 95 п.н.	PRF: GGCCTAAGGAGAGGTGTTGAGA PRR: CTCATAGATAACGATAAGATTCATGGAATT PR: FAM-CCTTATCGGCTTGAACCGCTGGAATAA-BHQ1
pTA29	Участок промотора TA29 из <i>Nicotiana tabacum</i> . Длина ампликона: 117 п.н.	PRF: GAAGCTGTGCTAGAGAAGATGTTTATTC PRR: GCTCGAAGTATGCACATTTAGCAA PR: FAM-AGTCCAGCCACCCACCTTATGCAAGTC-BHQ1
pUbiZM1**	Участок промотора убиквитина из <i>Zea mays</i> . Длина ампликона: 76 п.н.	PRF: GAGTAGATAATGCCAGCCTGTAAAC PRR: ACGCGACGCTGCTGGTT PR: FAM-CGTCGACGAGTCTAACGGACACCAAC-BHQ1
Терминаторы		
t35S	Участок терминатора 35S вируса мозаики цветной капусты. Длина ампликона: 118 п.н.	PRF: AGGGTTTCTTATATGCTCAACACATG PRR: TCACCAGTCTCTCTCTACAAATCTATCAC PR: ROX-AAACCCTATAAGAACCCTAATTCCTTATCTGGGA-BHQ2
tE9***	Участок терминатора малой субъединицы рибуллозобифосфат-карбоксилазы из <i>Pisum sativum</i> . Длина ампликона: 87 п.н.	PRF: TGAGAATGAACAAAAGGACCATATCA PRR: TTTTATTTCGGTTTTTCGCTATCG PR: ROX-TCATTAACCTCTTCTCCATCCATTTCCATTTACAGT-BHQ2
tg7	Участок терминатора g7 из <i>Agrobacterium tumefaciens</i> . Длина ампликона: 97 п.н.	PRF: ATGCAAGTTTAAATTCAGAAATATTTCAA PRR: ATGTATTACACATAATATCGCACTAGTCT PR: ROX-ACTGATTATATCAGCTGGTACATTGCCGTAGATGA-BHQ2
tNOS	Участок терминатора нопалин-синтазы из <i>Agrobacterium tumefaciens</i> . Длина ампликона: 98 п.н.	PRF: ATGCTTAAACGTAATTCAACAGA PRR: ATCGTTCAAACATTTGGCAAT PR: FAM-ATCGCAAGACCGGCAACAGGATTC-BHQ1

1	2	3
tOCS	Участок терминатора октопин-синтазы из <i>Agrobacterium tumefaciens</i> . Длина ампликона: 85 п.н.	PRF: CGGTCAAACCTAAAAGACTGATTACA PRR: CGCTCGGTGTCGTAGATACT PR: ROX-TCTTATTCAAATTTCAAAAGTGCCCCAGGG-BHQ2
* Результат определения данного генетического элемента не учитывается, если в образце содержится ДНК риса (определен маркер видовой принадлежности риса). ** Результат определения данного генетического элемента не учитывается, если в образце содержится ДНК кукурузы (определен маркер видовой принадлежности кукурузы). *** Результат определения данного генетического элемента не учитывается, если достоверно известно, что в образце содержится ткань гороха (<i>Pisum sativum</i>)		

Таблица 3

Определяемые гены

Наименование гена	Мишень	Праймеры, зонды
1	2	3
Смысловые гены		
bar	Участок гена фосфинотрицин N-ацетилтрансферазы из <i>Streptomyces hydroscopicus</i> . Длина ампликона: 60 п.н.	PRF: ACAAGCACGGTCAACTTCC PRR: GAGGTCGTCCGTCCTC PR: FAM-TACCGAGCCGCAGGAACC-BHQ1
ср4 epsps	Участок гена 5-енолпирувилшикимат-3-фосфатсинтазы из <i>Agrobacterium tumifaciens</i> . Длина ампликона: 226 п.н.	PRF: GCATGCTTCACGGTGCAA PRR1: TGAAGGACCTGTGGGAGAT PRR2: TGAAGGACCGGTGGGAGAT PR: FAM-CGCAACCGCCCGCAAATC-BHQ1
mepsps*	Участок модифицированного гена 5-енолпирувилшикимат-3-фосфатсинтазы из <i>Zea mays</i> . Длина ампликона: 112 п.н.	PRF: GTCGAAGCGGACAAAGCTG PRR: CTGGGGGATCCACTAGTTCT PR: ROX-CTGTAGTTGTTGGCTGTGGTGGAA-BHQ2

1	2	3
cry1A.105	Участок гена дельта-эндотоксина cry1A.105 из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 133 п.н.	PRF: TCAGAGGTCCAGGGTTTACAGG PRR: GTAGTAGAGGCATAGCGGATTCTTG PR: FAM-TCCACTTGTGCGACGAAGAATGTCT-BHQ1
cry1Ab	Участок гена дельта-эндотоксина cry1Ab1 из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 77 п.н.	PRF: CAGTTCCTGCTSAGCGAGTT PRR: CCRAAGATGCCCCAGATG PR: FAM-ATGTCCACSAGGCCCCAGSACG-BHQ1
cry1Ac	Участок гена дельта-эндотоксина cry1Ac из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 137 п.н.	PRF: TACTTGGTGGAGAACGCATT PRR: AAAGATACCCCAGATGATGTCA PR: FAM-CACCTGGCACGAACCTCGCTGAG-BHQ1
cry1F	Участок гена дельта-эндотоксина cry1F из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 245 п.н.	PRF: CATCTGATTGGAGCCTCTTTCTT PRR: GGTAAGGGTGAAGTTGTTGATGG PR: FAM-CGCACATCTTCTCTCAGTTGGGCA-BHQ1
cry2Ab	Участок гена дельта-эндотоксина cry2Ab из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 120 п.н.	PRF: TTCTAACTACTTCCCCGACTACTTC PRR: GACGGAGAGGCCGATGTTC PR: ROX-TCTCTGGTGTTCCTCTCGTCGTCGCA-BHQ2
cry3A	Участок гена дельта-эндотоксина cry3A из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 147 п.н.	PRF: CGACAGTTCTACCACTAAGGAT PRR: TTTGTATAGAAGCTCACGAGGG PR: FAM-CCAGAAGGGTATCTCCGTGTGTG-BHQ1
mcry3A	Участок модифицированного гена дельта-эндотоксина cry3A из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 154 п.н.	PRF: AACAACACCGAGGCCCTG PRR: CAGCAGCACCACCAAGGACG PR: FAM-CACCACGCTGATGCCCT-BHQ1

1	2	3
cry34Ab1	Участок гена дельта-эндотоксина cry34Ab1 из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 167 п.н.	PRF: CAAGACCAAGCTCGACGG PRR: GGTTGTCTGAAGTAGAGGCTGAT PR: ROX-CGCACCTCCCCGACCAAC-BHQ2
cry35Ab1	Участок гена дельта-эндотоксина cry35Ab1 из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 78 п.н.	PRF: CCATGCTCGACACCAACAA PRR: CGAGGGAGAGGTAGGTGGC PR: ROX-TGTACGAGATCAGCAACCACGCC-BHQ2
cry3Bb1	Участок гена дельта-эндотоксина cry3Bb1 из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 89 п.н.	PRF: GAGCAGACACGATCAAGGT PRR: AGGGTGGAGTTGGGGTTGT PR: FAM-CAGCGGGTACTGGTTGTGGTTG-BHQ1
cry9c	Участок гена дельта-эндотоксина cry9c из <i>Bacillus thuringiensis</i> . Длина ампликона: 198 п.н.	PRF: CTGCTGCTGCTGAAGGATGC PRR: CCTGCGGAAGTGGTGGTAG PR: ROX-CGGCGAGGGCTGGGGCTT-BHQ2
gox/gox v247	Участок гена глифосатоксидазы из <i>Ochrobactrum anthropi</i> . Длина ампликона: 99 п.н.	PRF: ATGCTAGCCACCTTATCCG PRR: TGAGACGACGAAGTTCCCA PR: ROX-TCACCTTACCGTGTACCGTGA-BHQ2
pat	Участок гена фосфинотрицин N-ацетилтрансферазы из <i>Streptomyces viridochromogenes</i> . Длина ампликона: 68 п.н.	PRF: TTGAGGGTGTTGTGGCTGGTA PRR: TGTCCAATCGTAAGCGTTCCT PR: ROX-CTTCCAGGGCCCCAGCGTAAGCA-BHQ2
Маркерные гены		
bla	Участок гена бета-лактамазы из <i>Escherichia coli</i> . Длина ампликона: 85 п.н.	PRF: CGTTTGGTATGGCTTCATTCA PRR: CTAACCGCTTTTTTGCACAAC PR: FAM-CCGGTTCCTCAACGATCAAGG-BHQ1

1	2	3
GUS	Участок гена бета-глюкуронидазы из <i>Escherichia coli</i> . Длина ампликона: 82 п.н.	PRF: TTTCTTTAACTATGCCGGAATCCATC PRR: CACCACGGTGATATCGTCCAC PR: FAM-AATGCTCTACACCACGCCGAACACCTG-BHQ1
nptII	Участок гена неомицин-фосфотрансферазы II из <i>Escherichia coli</i> . Длина ампликона: 210 п.н.	PRF: TCACCTTGCTCCTGCC PRR: CCCCTGATGCTCTTCG PR: ROX-ATGCAATGCGGCGGCTG-BHQ2
<i>Видоспецифичные гены</i>		
Ген УГФ-глюкозопирофосфорилазы (UGPase) картофеля (<i>Solanum tuberosum</i>)	Участок гена UGPase. Длина ампликона: 89 п.н.	PRF: GGACATGTGAAGAGACGGAGC PRR: CCTACCTCTACCCCTCCTA PR: ROX-TGAGGAGGTGCGAGGTAATGGTGGTAG-BHQ2
Ген зеина кукурузы (<i>Zea mays</i>)	Участок гена zein. Длина ампликона: 82 п.н.	PRF: TTACCGCTTCAGACGATGCC PRR: CATTATTTGCGACACATGCTC PR: FAM-TGACGCCTAACATGATGTCACCA-BHQ1
Ген десатуразы стероилацил-несущего белка (SAD) льна (<i>Linum L.</i>)	Участок гена SAD. Длина ампликона: 68 п.н.	PRF: GCTCCACCCAGTCACCACCT PRR: TGCGAGGAGATCTGGAGGAG PR: ROX-TGTTGAGGGAGCGTGTTGAAGGGA-BHQ2
Ген альфа-тубулина пыльцы (TUB1) подсолнечника (<i>Helianthus annuus</i>)	Участок гена TUB1. Длина ампликона: 128 п.н.	PRF: CGTAGCATATCGTTTCACCG PRR: TCAAGGCAATAGAGATTCCCAA PR: ROX-AGGAAAAATGAGAGAAATCGTAAGCA-BHQ2
Ген А1-устойчивого белка (ALMT1) пшеницы (<i>Triticum L.</i>)	Участок гена ALMT1. Длина ампликона: 95 п.н.	PRF: AATGACTGTGCCGTCTCCAGT PRR: ACAGAGCCGTGTTCTCTGCA PR: ROX-CGTGAAAGCAGCGGAAAGCCTCAGA-BHQ2
Ген круциферина А (сruA) рапса (<i>Brassica napus</i>)	Участок гена cruA. Длина ампликона: 101 п.н.	PRF: GGCCAGGGTTTCCGTGAT PRR: CCGTCGTTGTAGAACCATTGG PR: FAM-AGTCCTTATGTGCTCCACTTTCTGGTGCA-BHQ1

Продолжение табл. 3

1	2	3
Ген фосфолипазы С (PLD) риса (<i>Oryza sativa</i>)	Участок гена PLD. Длина ампликона: 68 п.н.	PRF: TGGTGAGCGTTTTGCAGTCT PRR: CTGATCCACTAGCAGGAGGTCC PR: ROX-TGTTGTGCTGCCAATGTGGCCTG-BHQ2
Ген глутаминсинтетазы (GS2) свеклы (<i>Beta vulgaris</i>)	Участок гена GS2. Длина ампликона: 118 п.н.	PRF: GACCTCCATATTACTGAAAGGAAG PRR: GAGTAATTGCTCCATCCTGTTCA PR: ROX-CTACGAAGTTTAAAGTATGTGCCGCTC-BHQ2
Ген лектина сои (<i>Glycine max</i>)	Участок гена le1. Длина ампликона: 74 п.н.	PRF: CCAGCTTCGCCGCTTCCTTC PRR: GAAGGCAAGCCCATCTGCAAGCC PR: ROX-CTTCACCTTCTATGCCCCTGACAC-BHQ2
Ген белка пыльцы (LAT52) томата (<i>Solanum lycopersicum</i>)	Участок гена LAT52. Длина ампликона: 89 п.н.	PRF: GACCACGAGAACGATATTTGC PRR: CTTGCCTTTTCATATCCAGACA PR: FAM-CTTTGCAGTCCTCCCTTGGGCT-BHQ1
Ген алкогольдегидрогеназы С (AdhC) хлопчатника (<i>Gossypium hirsutum</i>)	Участок гена AdhC. Длина ампликона: 73 п.н.	PRF: CACATGACTTAGCCCATCTTTGC PRR: CCCACCCTTTTTTGGTTTAGC PR: FAM-TGCAGGTTTTTGGTGCCACTGTGAATG-BHQ1
Ген актина (ACT) цикория (<i>Cichorium L.</i>)	Участок гена ACT. Длина ампликона: 97 п.н.	PRF: GCCAAATCCAGCTCATCAGT PRR: CCTGTCCGTCGGGTAATTC PR: FAM-ACGAATTACCCGACGGACAGG-BHQ1
* Результат определения данного генетического элемента не учитывается, если в образце содержится ДНК кукурузы (определен маркер видовой принадлежности кукурузы)		

Пример идентификации вероятных трансформационных событий, присутствующих в образце, по комбинации обнаруженных генетических элементов с помощью базы данных ГМО (ГенБит)

Исходные данные анализа:

В образце обнаружены следующие генетические элементы: **35S, t35S, tNOS, cry1Ab, pUbiZM1, zea** (видоспецифичный ген кукурузы), при этом не обнаружены конкретные ГМ-линии (трансформационные события).

Для определения вероятных трансформационных событий, присутствующих в образце, по комбинации обнаруженных генетических элементов необходимо в строке поиска ввести, разделяя пробелом: **«35St35StNOScry1Ab кукуруза»**. Так как в образце содержится ДНК кукурузы (обнаружен видоспецифичный ген кукурузы), генетический элемент **pUbiZM1** не учитывается при идентификации. Программным обеспечением будет произведена фильтрация по введенным данным, в результате которой в виде таблицы будут отображены все трансформационные события (в том числе ГМО с комбинированными признаками), которые содержат такую комбинацию генетических элементов.



ГенБит

Экспресс-определение и идентификация множественных фитопатогенов и ГМО

35St35StNOScry1Ab кукуруза

Тест-системы

Валидация

База данных ГМО

Показывать по 25 строк

список вероятных трансформационных событий

Искать: 35St35StNOScry1Ab кукуруза

СОБЫТИЕ	КУЛЬТУРА	ПРОМОТОР	ТЕРМИНАТОР	МАРКЕР	ЦЕЛЕВОЙ	КОММЕНТАРИИ
3272 x B111 x MR004 x GA21	Кукуруза	pUbiZM1, p35S, P-ga27, P-MTL, pActin1	t35S, tNOS		amy79TE, cry1Ab, mry3A, epsps, pmi, pat	STBS, IR, HT, PQ / Syngenta
BT11 x DAS-09122-7 x MR004-6 x TC1507-1 x GA21	Кукуруза	pUbiZM1, p35S, pActin1, P-MTL, P-PDX	tORF25, t35S, tNOS, T-Psil		cry1F, cry34Ab1, cry35Ab1, cry1Ab, mry3A, pat, pmi, epsps	STBS, IR, HT / Syngenta
BT11 x MR182	Кукуруза	p35S, pUbiZM1	t35S, tNOS		cry1Ab, pat, VIP3A(a)(20	STBS, IR, HT / Syngenta
B111 x MR182 x GA21	Кукуруза	p35S, pUbiZM1, pActin1	t35S, tNOS		cry1Ab, pat, VIP3A(a)(20, pmi, epsps	STBS, IR, HT / Syngenta
BT11 x MR182 x MR004	Кукуруза	p35S, pUbiZM1, P-MTL	t35S, tNOS		cry1Ab, pat, VIP3A(a)(20, pmi, mry3A	STBS, IR, HT / Syngenta
BT11 x MR182 x MR004 x GA21	Кукуруза	p35S, pUbiZM1, P-MTL, pActin1	t35S, tNOS		cry1Ab, pat, VIP3A(a)(20, pmi, mry3A, epsps	STBS, IR, HT / Syngenta
BT11 x MR182 x TC1507 x GA21	Кукуруза	p35S, pUbiZM1, pActin1	tNOS, tORF25, t35S		cry1Ab, epsps, VIP3A(a)(20, pmi, cry1F, pat	STBS, IR, HT / Syngenta
MON810 x MON8017	Кукуруза	P-35S, p35S, pActin1	t35S, tNOS, T-Hsp17		cry1Ab, cry3Bb1, cp4epsps	STBS, IR, HT / Monsanto
TC1507 x MON810 x MR182	Кукуруза	p35S, p-35S, PubZM1, pActin1	t35S, tORF25, tNOS		cry1Ab, pat, vip3A(a)(20	STBS, IR, HT / DuPont Pioneer
TC1507 x MON810 x MR182 x N0303	Кукуруза	p35S, p-35S, PubZM1, pActin1	t35S, tORF25, tNOS		cry1Ab, cry1Fa2, cp4epsps, pat, pmi, vip3A(a)(20	STBS, IR, HT / DuPont Pioneer
TC1507 x MON810 x N0303	Кукуруза	p35S, p-35S, PubZM1, pActin1	t35S, tORF25, tNOS		cry1Ab, cry1Fa2, cp4epsps, pat	STBS, IR, HT / DuPont Pioneer

Результаты 1 - 11 из 11 (всего 187 событий)

<<

1

>>

HT - устойчивость к гербицидам; IR - устойчивость к насекомым; MS - мужская стерильность; MUT - получено мутационно; PQ - изменение качества продукта; PR - устойчивость к патогенам; VR - устойчивость к вирусам; RF - восстановленная фертильность; RUS - зарегистрировано в Российской Федерации (не для выращивания); STBS - пакированное событие (стак) полученное традиционным скрещиванием и селекцией.