



# 荧光假单胞菌探针法荧光定量 PCR 试剂盒

本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断

官方 Q Q： 2881498548

官方网址：[www.tw-reagent.com](http://www.tw-reagent.com)

监督电话：021-54845833

## 产品及特点：

1. 即开即用，用户只需要提供样品 DNA 模板。
2. 引物和探针经过优化，灵敏性高。
3. 提供阳性对照，便于区分假阴性样品。
4. 特异性高，引物是根据荧光假单胞菌高度保守区设计，不会跟其他病毒 DNA 发生交叉反应。
5. 本产品足够 50 次 20 $\mu$ L 体系的探针法荧光定量 PCR 反应。

## 规格及成分：

| 编号  | 成分   | 规格               |
|-----|--|------------------|
| 试剂一 | 2 $\times$ Probe qPCR MagicMix             | 500 $\mu$ L(本色盖) |
| 试剂二 | 荧光 PCR 专用模板稀释液                             | 1mL(黄盖)          |
| 试剂三 | 荧光假单胞菌 qPCR 引物混合液                          | 100 $\mu$ L(白盖)  |
| 试剂四 | 荧光假单胞菌 qPCR 探针                             | 50 $\mu$ L(棕色管)  |
| 试剂五 | 荧光假单胞菌探针法 qPCR 阳性对照( $1\times 10E8/\mu$ L) | 50 $\mu$ L(红盖)   |
|     | 使用手册                                       | 1 份              |

## 运输及保存：

低温运输，-20 $^{\circ}$ C保存，保存期限为 12 个月。

## 自备试剂：

样品 RNA。

## 使用方法：

一、稀释标准曲线样品 (以 10E2-10E7 拷贝/ $\mu$ L 这 6 个 10 倍稀释度为例)：



由于标准品浓度非常高, 因此下列稀释操作一定要在独立的区域进行, 千万不能污染样品或本试剂盒的其他成分)。为增加产品稳定性和避免扩散传染性病原, 本产品不提供活体样品做阳性对照, 只提供无传染性的 DNA 片段作为阳性对照。

1. 标记 6 个离心管, 分别为 7, 6, 5, 4, 3, 2。
2. 用带芯枪头分别加入 45  $\mu\text{L}$  荧光 PCR 专用模板稀释液, 最好用带芯枪头, 下同)。
3. 在 7 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10^8$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(试剂盒提供), 充分震荡 1 分钟, 得  $1 \times 10^7$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。放冰上待用。
4. 换枪头, 在 6 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10^7$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟, 得  $1 \times 10^6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。放冰上待用。
5. 换枪头, 在 5 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10^6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟, 得  $1 \times 10^5$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。
6. 放冰上待用。重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的标准曲线样品。放冰上待用。

## 二、样品 DNA 的制备:

7. 如果有 N 个样品, 最好设置 N+2 个提取, 多出的一个是 PC (样品制备阳性对照), 一个是 NC (样品制备阴性对照)。可以用 10 $\mu\text{L}$  阳性对照的 10000 倍稀释液再加上一定量的水使总体积跟每次制备要求的体积一样, 以此作为 PC。另外用水作为 NC。
8. 用自选方法纯化样品的 DNA, 本试剂盒跟市场上大多数 DNA 提取试剂盒兼容。

## 三、Probe qPCR 反应 (20 $\mu\text{L}$ 体系, 在样品制备室进行) :

9. 如果做定量分析并且只做 1 次重复, 则标记 N+9 个 PCR 管, 其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品, 1 个用于 PCR 阴性对照 (用水做模板), 6 个用于标准曲线。如果做定性分析, 并且只做 1 次重复, 则标记 N+4 个 PCR 管, 其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品, 1 个用于 PCR 阴性对照 (用水做模板), 1 个用于 PCR 阳性对照 (用第 4 号管的阳性对照稀释液做模板)。下面只以定量分析为例描述操作步骤。
10. 在标记管中按下表加入各成分 (本表只列出一重复。样品管和阴性对照设置完毕后才设置阳性对照, 并且阳性对照样品要等所有管子盖上盖子储存好后最后加) :

| 成份                             | N+2 个样品管         | PCR 阴性对照管        | 标准曲线样品管(2-7 管)                                |
|--------------------------------|------------------|------------------|---|
| 2 $\times$ Probe qPCR MagicMix | 10 $\mu\text{L}$ | 10 $\mu\text{L}$ | 各 10 $\mu\text{L}$                            |
| 荧光假单胞菌 qPCR 探针                 | 1 $\mu\text{L}$  | 1 $\mu\text{L}$  | 各 1 $\mu\text{L}$                             |
| 荧光假单胞菌探针法 qPCR 引物混合液           | 2 $\mu\text{L}$  | 2 $\mu\text{L}$  | 各 2 $\mu\text{L}$                             |
| N+2 个待测 DNA 模板                 | 7 $\mu\text{L}$  | --               | --  |
| 超纯水                            | --               | 7 $\mu\text{L}$  | --  |
| 第 7 步所得标准曲线样品稀释液(2-7 号)        | --               | --               | 各 7 $\mu\text{L}$ (2 号样到 2 号管, 3 号样到 3 号管...) |

11. 盖上盖子后上机, 按下面参数进行 PCR:

| 过程            | 温度                    | 时间                    |
|---------------|-----------------------|-----------------------|
| 预变性           | 95 $^{\circ}\text{C}$ | 3 min                 |
| PCR 反应 40 个循环 | 95 $^{\circ}\text{C}$ | 15 sec                |
|               | 60 $^{\circ}\text{C}$ | 1 min(采集 FAM 通道的荧光信号) |



#### 四、数据处理：

12. 如果把本试剂盒用于定量检测，则以阳性对照浓度的  $\log$  值为横轴，以  $Ct$  值为纵轴，绘制标准曲线。再以待测样品的  $Ct$  值从标准曲线上推算出样品 RNA 浓度的  $\log$  值，再推算出其浓度。

13. 如果把本试剂盒用于定性检测，只判断阳性或阴性，则阴性对照  $Ct$  必须大于或等于 40。阳性对照必须有荧光对数增长，有典型扩增曲线， $Ct$  值应该小于或等于 30。对待测样品，如果其  $Ct$  大于或等于 40 则为阴性，如果小于或等于 35 则为阳性。如果在 35-40 之间，则重复一次。若重复结果  $Ct$  值小于 40，扩增曲线有明显起峰，该样本判断为阳性，否则为阴性。

#### 五、特别提示：

**本公司的所有产品，仅可用于科研实验，严禁用于临床医疗及其他非科研用途！**