



## 胶冻样类芽孢杆菌染料法 qPCR 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: 021-5484583

### 产品及特点:

胶冻样芽孢杆菌: 解钾, 释放出可溶磷钾元素及钙、硫、镁、铁、锌、钼、锰等中微量元素。本产品就是以染料法荧光定量 PCR 技术为基础开发的专门检测胶冻样类芽孢杆菌的试剂盒, 它具有下列特点:

1. 即开即用, 用户只需要提供病毒样品。
2. 根据胶冻样类芽孢杆菌保守序列设计的专一性引物, 与相关病毒无交叉反应。
3. 灵敏度可以达到几百拷贝/反应。
4. 一管式荧光定量 PCR 检测, 避免后续污染。
5. 本试剂盒足够 50 次 20 $\mu$ L 反应体系的荧光定量 PCR。

### 规格及成分:

编号	成分	规格
试剂一	2 $\times$ qPCR MagicMix	500 $\mu$ L(棕色管)
试剂二	荧光 PCR 专用模板稀释液	1 mL(黄盖)
试剂三	胶冻样类芽孢杆菌染料法 qPCR 引物混合液	100 $\mu$ L(白盖)
试剂四	胶冻样类芽孢杆菌染料法 qPCR 阳性对照(1 $\times$ 10E8 / $\mu$ L)	50 $\mu$ L(红盖)
试剂五	DNA 病毒裂解液(试用装)	15 次(9 mL)
	使用手册	1 份

### 运输及保存:

低温运输、-20 $^{\circ}$ C保存, 有效期一年。

### 自备试剂:

DNA 模板、10 $\times$ ROX(根据机型决定, 具体见使用方法)。

### 使用方法:



**一、稀释 PCR 阳性对照(以 10E2-10E7 拷贝/μL 这 6 个 10 倍稀释度为例):**

1. 注意: 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, 只提供可以直接使用的 DNA 片段作为阳性对照。
2. 标记 6 个离心管, 分别为 7, 6, 5, 4, 3, 2。
3. 用带芯枪头分别加入 45 μL 荧光 PCR 专用模板稀释液 (最好用带芯枪头, 下同)。
4. 在 7 号管中加入 5 μL 1×10E8 拷贝/μL 的阳性对照, 充分震荡 1 分钟, 得 1×10E7 拷贝/μL 的阳性对照。放冰上待用。
5. 换枪头, 在 6 号管中加入 5 μL 1×10E7 拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟, 得 1×10E6 拷贝/μL 的阳性对照。放冰上待用。
6. 换枪头, 在 5 号管中加入 5 μL 1×10E6 拷贝/μL 的阳性对照到 5 号管中, 充分震荡 1 分钟, 得 1×10E5 拷贝/μL 的阳性对照。放冰上待用。
7. 重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的阳性对照。放冰上待用。

**二、样品 DNA 的制备:**

8. 如果有 N 个样品, 必须设置 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 10μL 上步制备的 PCR 阳性对照的第 4 号 (浓度为 1×10E4 拷贝/μL, 10μL 相当于 1 万拷贝) 或第 5 号 (浓度为 1×10E5 拷贝/μL, 10μL 相当于 10 万拷贝) 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。如果每次制备需要 200μL 样品, 则 PC 和 NC 的体积也必须是 200μL。
9. 用自选方法纯化样品的 DNA, 本试剂盒跟市场上大多数病毒 DNA 提取试剂盒兼容。也可以选购本公司的一管式病毒 DNAout 或其升级版柱式病毒 DNAout。本试剂盒免费赠送 15 次一管式病毒 DNAout。

**三、设置 qPCR 反应(20μL 体系, 在样品制备室进行):**

10. 如果只做 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, 6 个用于 PCR 阳性对照。如果做 2-3 次重复, 则反应设置数量相应增加 2 或 3 倍。
11. 在标记管中按下表加入各成分(本表只列出一次重复。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):

成分	样品管 N+2 个	PCR 阴性对照管	PCR 阳性对照管 (2-7 管)
2×qPCR MagicMix(棕色管)	10μL	10μL	各 10μL
胶冻样类芽孢杆菌 qPCR 引物混合液(白盖)	2μL	2μL	各 2μL
自备 10×ROX(见注)	2μL	2μL	各 2μL
N+2 待测样品 DNA 模板	6μL	不加	不加
第 7 步所得 PCR 阳性对照稀释液(2-7 号)	不加	不加	各 6μL 2 号样到 2 号管, 3 号样到 3 号管

**注:** 仅 ABI7500、7700 和 7900 仪器需要使用 ROX 作为对照, 其他荧光 PCR 仪器 (如 iCycler IQ、MJ Option、MJ Chromo4、MX3000、MX4000、RotorGene3000、RotorGene 6000 和 LightCycler480) 不需要使用 ROX, 则用水替代。

12. 盖上盖子后上机, 按下面参数进行 PCR(具体 PCR 参数可以根据仪器不同而自行优化)。

过程	温度	时间
----	----	----



预变性	92°C	5 分钟
PCR 反应 30 个循环	94°C	60 秒
	50°C	60 秒
	72°C	60 秒

**13. 数据采集**

具体操作按所用仪器推荐的流程进行。本产品中所含的荧光染料在不结合 DNA 时,最大吸收光谱在 471nm,结合 DNA 时的最大吸收光谱在 500nm,最大发射光谱在 530nm。信号采集可以设置在复性或延伸步骤。

**四、数据处理:**

14. 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 DNA 浓度的 log 值,再推算出其浓度。

15. 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。重复实验的 Ct 值如果大于或等于 40 则为阴性,如果小于 40,则为阳性。

**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!**