## 单峰骆驼源性成分探针法 PCR 试剂盒

## **Camelus dromedarius-Ingredient Probe qPCR Kit**

目录号: ml108066

使

用

说

明

书

本试剂盒可用于检测食品或其他材料中是否有单峰骆驼源性成分。现代食品加工工艺极大改变了食材原有的味道、气味、色泽、纹理和质地等特性,因此传统的感官鉴别技术已经无法对食材的真伪进行准确的鉴定。同时部分食材还有致敏性,因此基于基因检测的快速灵敏的食材来源检测技术将对食品监管和安全提供重要的保障。本公司开发了简单快捷的单峰骆驼源性成分探针法荧光定量PCR 检测试剂盒,它具有下列特点:

## 产品及特点

- 1. 即开即用,用户只需要提供样品 DNA 模板。
- 2. 提供阳性对照和内参,便于排除假阴性结果。
- 3. 根据单峰骆驼保守区域设计引物和探针,能专一性地检测出样品中的单峰骆驼成分。
- 4. 对混合样品中单峰骆驼成分的检测下限为 0.01%, 对样品中单峰骆驼成分的核酸检测下限为



 $0.1 ng/\mu L_{\odot}$ 

- 5. 既可用于定性检测,又可用于定量检测。用于定量检测时线性范围至少为5各数量级。
- 6. 一管式闭管操作,降低了交叉污染。
- 7. 本产品足够 50 次 20µL 体系的探针法 PCR 反应。
- 8. 快速,整个检测过程(按一个样品计)所需时间仅为 2.0 小时。
- 9. 本只能用于科研,足够 50 次 20uL 体系的荧光定量 PCR。

# 规格及成分

成分	规格	包装材料
2×Probe qPCR MagicMix	500μL	0.5mL 本色管
荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管
单峰骆驼 qPCR 引物-探针混合液(含内参探针)	200µL	0.5mL 棕色管
单峰骆驼 PCR 阳性对照(1×10E7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管
单峰骆驼 PCR 内参(1×10E4 拷贝/μL)	250µL	0.5mL 白盖管
使用手册	1 份	无
本产品使用五孔盒包装		

#### 

稀释含内参的标准曲线样品 (以阳性对照 10E1-10E6 拷贝/µL 这 6 个 10 倍稀释度和内参固定在 10E3 拷贝/µL 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)。

## 使用方法

- 1. 标记6个离心管,分别为6,5,4,3,2,1,0。
- 2. 在 0 号管中加入 280 µL 荧光 PCR 专用模板稀释液, 35 µL 本试剂盒提供的内参, 震荡一分钟混 匀。
- 3. 用带芯枪头分别将上步得到的混合液按 45 µL/管加入到标记的 1-6 号管中, 用带芯枪头 (下同)。
- 4. 在 6 号管中加入 5 µL 1×10E7 拷贝/µL 的阳性对照(试剂盒提供), 充分震荡 1 分钟, 得 1×10E6

拷贝/µL 的标准曲线样品。放冰上待用。

- **5.** 换枪头, 在 5 号管中加入 5 μL 1×10E6 拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟, 得 1×10E5 拷贝/μL 的标准曲线样品。放冰上待用。
- 6. 换枪头, 在 4 号管中加入 5 μL 1×10E5 拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟,得 1×10E4 拷贝/μL 的标准曲线样品。放冰上待用。
- 7. 重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的标准曲线阳性样品,每个样品中内参的浓度固定为 10E3 拷贝/µL。放冰上待用。

### 二、样品 DNA 的制备

- 8. 如果有 N 个样品,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 μL 上步所得 4 号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。在所有样本中加入 5 uL 本试剂盒提供的内参(共50000 拷贝)。
- **9.** 用自选方法纯化样品的 DNA(含内参),本试剂盒跟市场上大多数 DNA 提取试剂盒兼容,也可以选购本公司的免提取核酸释放剂。

## 三、Probe qPCR 反应 (20µL 体系,在样品制备室进行)

- **10.** 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 (直接用第 6 步第 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。
- 11. 在标记管中按下表加入各成分(本表只列出一次重复):

成分 样品管 N+2 个 PCR 标准曲线样品管		
--------------------------	--	--

		阴性对照	(1-6 管)
2×Probe qPCR MagicMix	各 10µL	10μL	各 10µL
单峰骆驼 PCR 引物-探针混合液(含内参引物)	各 4µL	4µL	各 4µL
N+2 个待测 DNA(含内参)	各 6µL	不加	不加
超纯水	不加	6µL	不加
第6步所得标准曲线样品稀释液(含内 参,1-6号)	不加	不加	各 6µL

#### 12. 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°C	3min
	95°C	10sec
PCR 反应	60°C	60sec
(45 个循环)	7206	60 sec(采集 FAM 通道和 Hex 通道的
	72°C	荧光信号,淬灭基团均为 TAMRA)

#### 三、数据处理

- **13.** 如果扩增阳性对照或制备阳性对照结果为阴性,则整个扩增或制备实验无效,不需要分析数据,需要重做扩增或制备或跟厂家联系。如果扩增阴性对照或制备阴性对照结果为阳性,说明环境污染,则整个扩增或制备实验无效,不需要分析数据,需要跟厂家联系,购买新的引物和探针。对任何阴性样品,如果内参无 Ct,则此样品的阴性结果无效,此样品需要重复实验。
- **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,分别以阳性对照(FAM 通道)和内参(HEX 通道)的 Ct 值为纵轴,绘制标准曲线,阳性对照的标准曲线为斜线,r2 必须大于 0.95,内参的标准曲线为一条跟 X 轴平行的横线。再以待测样品的 Ct 值从阳性对照的标准曲线



自备试剂 ————————————————————————————————————	样品 DNA。 ————————————————————————————————————
白々がかり	+X-1 DNIA
	此样品需要重复实验。
	任何 FAM 通道结果为阴性的样品,如果其对应的内参 HEX 通道无 Ct,则此样品的阴性结果无效,
	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。对
	35。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
	于 40。阳性对照 FAM 通道的荧光信号必须有对数增长,有典型扩增曲线,Ct 值应该小于或等于
	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 FAM 通道的 Ct 必须大于或等
	上推算出样品 DNA 浓度的 log 值,再推算出其浓度。