



酿酒酵母探针法 qPCR 试剂盒

Saccharomyces cerevisiae Probe qPCR Kit

仅

供

科

研

使

用

产品及特点	<p>酿酒酵母（<i>Saccharomyces cerevisiae</i>）又称面包酵母或出芽酵母，是一种与人类关系广泛的酵母。其细胞为球形或卵形，直径 5-10 μm，繁殖方法为出芽生殖。酿酒酵母被广泛应用于食品、医药等领域。因此，快速检测酿酒酵母感染具有重要意义。本产品就是以探针法 qPCR 技术为基础开发的专门检测酿酒酵母感染的试剂盒，它具有下列特点：</p> <ol style="list-style-type: none">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，分析灵敏性高，可以达到 100 拷贝/反应。3. 提供阳性对照，用于制备标准曲线和用作扩增对照，排除假阴性实验。4. 提供外源性内参，便于排除 PCR 假阴性样本。5. 特异性高,靶分子的引物和探针是根据酿酒酵母 DNA 高度保守区设计,不会跟其他生物的 DNA 发生交叉反应。6. 既可用于定性检测，又可用于定量检测。定量检测时线性范围至少为 5 个数量级。7. 本产品足够 50 次 20μL 体系的探针法 PCR 反应。8. 本产品只能用于科研。																													
规格及成分	<table><tr><th>成分</th><th>规格</th><th>包装</th></tr><tr><td>2×Probe qPCR MasterMix</td><td>500μL</td><td>0.5mL 本色管</td></tr><tr><td>荧光 PCR 专用模板稀释液</td><td>1mL</td><td>1.5mL 绿盖管</td></tr><tr><td>酿酒酵母 PCR 引物-探针干粉（含内参引物探针）</td><td>50 次</td><td>0.5mL 棕盖管</td></tr><tr><td>酿酒酵母 PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)</td><td>50μL</td><td>0.5mL 黄盖管</td></tr><tr><td>外源性内参(1E4 拷贝/μL)</td><td>250μL</td><td>0.5mL 白盖管</td></tr><tr><td>使用手册</td><td>1 份</td><td>无</td></tr><tr><td colspan="3">本产品采用五孔盒包装</td></tr><tr><td colspan="3">注 意：引物-探针干粉在使用前需要短暂离心，然后在离心管中加入 220μL 超纯水充分混匀后再使用，未用完的需要-20℃保存。</td></tr></table>			成分	规格	包装	2×Probe qPCR MasterMix	500μL	0.5mL 本色管	荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管	酿酒酵母 PCR 引物-探针干粉（含内参引物探针）	50 次	0.5mL 棕盖管	酿酒酵母 PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管	外源性内参(1E4 拷贝/μL)	250μL	0.5mL 白盖管	使用手册	1 份	无	本产品采用五孔盒包装			注 意： 引物-探针干粉在使用前需要短暂离心，然后在离心管中加入 220μL 超纯水充分混匀后再使用，未用完的需要-20℃保存。		
成分	规格	包装																												
2×Probe qPCR MasterMix	500μL	0.5mL 本色管																												
荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管																												
酿酒酵母 PCR 引物-探针干粉（含内参引物探针）	50 次	0.5mL 棕盖管																												
酿酒酵母 PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管																												
外源性内参(1E4 拷贝/μL)	250μL	0.5mL 白盖管																												
使用手册	1 份	无																												
本产品采用五孔盒包装																														
注 意： 引物-探针干粉在使用前需要短暂离心，然后在离心管中加入 220μL 超纯水充分混匀后再使用，未用完的需要-20℃保存。																														
使用方法	<p>一、<u>稀释标准曲线样品</u>（以阳性对照 1E1-1E6 拷贝/μL 这 6 个 10 倍稀释度为例）。</p> <ol style="list-style-type: none">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 本试剂盒提供的外源性内参，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 1E7 拷贝/ μL 的阳性对照(试剂盒提供),充分震荡 1 分钟,得 1E6 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 1E6 拷贝/ μL 的阳性对照(上步稀释所得),充分震荡 1 分钟,得 1E5 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 1E5 拷贝/ μL 的阳性对照(上步稀释所得),充分震荡 1 分钟,得 1E4 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 1E3 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。在所有待纯化样本、PC 样本和 NC 样本中分别加入 5 μL 本试剂盒提供的外源性内参 (共 5 千拷贝)。
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 (20 μL 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 阴性对照	标准曲线样品管(1-6 管)
----	-----------	----------	----------------

2×Probe qPCR MasterMix	各 10μL	10μL	各 10μL
酿酒酵母 PCR 引物-探针混合液 (含内参引物探针)	各 4μL	4μL	各 4μL
N+2 个待测样 (含内源性内参)	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

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℃	4min
PCR 反应 (40 个循环)	95℃	15sec
	60℃	45 sec (采集 FAM 通道和 Cy5 通道的荧光信号，淬灭基团均为 BHQ)

四、数据处理

12. 阴性阳性判断：没有 Ct 读数，或 Ct 大于 40 判为阴性结果。有 Ct 读数，Ct 值小于 40，荧光信号有对数增长，有典型扩增曲线判为阳性结果。每个样本需要对 FAM 通道和 Cy5 通道的结果分别进行判定，得到两个结果。
13. 实验有效性判断：如果扩增阳性对照或制备阳性对照 FAM 通道结果为阴性则整个实验无效，不需要分析数据，需要分析原因，可能是操作、仪器和试剂三方面的原因，重做扩增或制备或跟仪器和试剂厂家联系。
14. 如果扩增阴性对照或制备阴性对照 FAM 通道结果为阳性，说明环境污染，则整个实验无效，不需要分析数据，需要分析失败原因，直到污染消除。如果阳性对照和阴性对照正常，则进入下一步分析样本的有效性。
15. 样本有效性判断：如果样本 FAM 通道的结果为阳性，则无论内参 Cy5 通道的结果是阴性还是阳性，样本的结果均有效。如果样本结果为阴性，内参通道结果也为阴性，则此样品的阴性结果无

	<p>效。此样品需要重新提取核酸和进行扩增。</p> <p>16. 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 Cy5 通道的 Ct 值为纵轴，绘制标准曲线，阳性对照 FAM 通道读数的标准曲线为斜线，r^2 必须大于 0.95，内参 Cy5 通道读数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 FAM 通道读数的标准曲线上推算出样品 DNA 浓度的 log 值，再推算出其浓度。</p> <p>17. 如果用于定性实验，对待测样品，如果其 FAM 通道的 Ct 没有读数、或 Ct 大于或等于 40 则均为阴性，如果小于 40 则为阳性。对任何 FAM 通道结果为阴性的待测样本，如果其对应的内参 Cy5 通道也为阴性，则此样品的阴性结果无效，此样品需要重复实验。样本，如果其对应的内参 Cy5 通道也为阴性，则此样品的阴性结果无效，此样品需要重复实验。</p>
PCR 编号	TW-E10510
说明书	1 份
自备试剂	样品 DNA。
运输及保存	低温运输，-20℃保存，有效期 1 年。

生产企业：上海通尉实业有限公司

公司地址：上海市松江区九亭镇研展路158弄15号1603

公司电话：021-54845833

技术支持：15800441009

