



**甲型流感病毒/乙型流感病毒/新型冠状病毒
毒三重探针法 qRT-PCR 试剂盒**

**H epatitis A Virus/Influenza B Virus/Severe Acute Respiratory
Syndrome Coronavirus 2 Triplex Probe qRT-PCR Kit**

仅

供

科

研

使
用

产品及特点

呼吸道感染常见的病原体主要包括病毒、支原体、细菌三大类，其中由病毒感染引发的呼吸道感染疾病占总数的 85%以上。流行性较强的流感病毒包括甲型流感病毒和乙型流感病毒，这两种病毒的临床症状与新冠病毒感染的临床症状相似增加了防控压力。甲型流感病毒、乙型流感病毒及新型冠状病毒的流行给人类健康造成不良影响，因此快速检测和区分甲型流感病毒、乙型流感病毒及新型冠状病毒具有重要的意义本产品就是以探针法 qRT-PCR 技术为基础开发的同时检测甲流、乙流及新冠的检测试剂盒，[它具有下列特点：](#)

1. 即开即用，用户只需要提供样品 RNA 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，便于排除假阴性结果。
4. 特异性高，引物和探针分别根据甲流病毒 RNA、乙流病毒 RNA 及新冠病毒 RNA 高度保守区设计，不会跟其他生物的 RNA 发生交叉反应。
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 4 个数量级。
6. 甲流病毒、乙流病毒及新冠病毒的三个基因分别用 FAM、ROX 和 HEX 标记的三个探针检测。
7. 本产品足够 50 次 20μL 体系的探针法 RT-PCR 反应。
8. 本产品只能用于科研。

规格及成分

成分	规格	包装
探针法 qRT-PCR 缓冲液	500μL	0.5mL 蓝盖管
探针法 qRT-PCR 酶混合液 v2	100μL	0.5mL 红盖管
荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管
甲流、乙流及新冠病毒三重 RT-PCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管

	甲型流感病毒阳性对照（1×10 ⁷ 拷贝/μL）	50μL	0.5mL 棕色管
	乙型流感病毒阳性对照（1×10 ⁷ 拷贝/μL）	50μL	0.5mL 棕色管
	新型冠状病毒阳性对照（1×10 ⁷ 拷贝/μL）	50μL	0.5mL 黄盖管
	使用手册	1 份	1 份
	本产品采用十孔盒包装		
	注 意： 在使用前需要短暂离心引物-探针干粉管，然后在离心管中加入 220uL 的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、稀释甲型流感病毒标准曲线样品（以 10E1-10E6 拷贝/μL 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。</p> <p>标记 6 个离心管，分别为 6、5、4、3、2、1。</p> <p>1. 标记 6 个离心管，分别为 A6，A5，A4，A3，A2，A1。</p> <p>2. 用带芯枪头分别加入 45μL 荧光 PCR 专用模板稀释液，用带芯枪头，下同）。</p> <p>3. 在 6 号管中加入 5μL1×10⁷ 拷贝/μL 的阳性对照(试剂盒提供)，充分震荡 1 分钟，得 1×10⁶ 拷贝/μL 的标准曲线样品。放冰上待用。</p> <p>4. 换枪头，在 5 号管中加入 5μL1×10⁶ 拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1×10⁵ 拷贝/μL 的标准曲线样品。放冰上待用。</p> <p>5. 换枪头，在 4 号管中加入 5μL1×10⁵ 拷贝/μL 的阳性对照(上步所得)，充分震荡 1 分钟，得 1×10⁴ 拷贝/μL 的标准曲线样品。放冰上待用。</p> <p>6. 重复上面的操作得到 A1-A6 共六个稀释度标准曲线阳性样品。放冰上待用。</p> <p>二、稀释乙型流感病毒检测标准曲线样品</p> <p>7. 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 上步所得第 4 号稀释液再加上一定量的水使总体积跟每次样本制备所要求的起始样本体积一样，以此作为 PC。另外用水作为 NC。</p> <p>三、稀释新型冠状病毒检测标准曲线样品</p>		

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，也可以选购本公司的免提取核酸释放剂。

四、样品 RNA 的制备

9. 如果有 N 个样品，设置 N+2 个提取，多出的一个是新型冠状病毒的 PC（样品制备阳性对照），一个是 NC（样品制备阴性对照）。可以用自备的、确定是阳性的样本作为样品制备阳性对照，可以用自备的、确定是阴性的样本作为样品制备阴性对照，可以用水替代。

10. 用自选方法纯化样品的 RNA（含内参），本试剂盒跟市场上大多数 RNA 提取试剂盒兼容。

五、Probe RT-PCR 反应（20μL 体系，在样品制备室进行）

11. 如果有 N+2 个核酸提取，则设置 N+3 个 RT-PCR 反应，多出的一个是扩增阴性对照。再根据需要做 1-3 个标曲，每个标曲需要 6 个反应。下表只是以做 1 个 N 基因的标曲为例。如果还要做 S 和 E 基因的标曲，请参考下表再各设置 6 各标曲反应：

成分	样品管 N+2 个	RT-PCR 阴性对照	标准曲线样品管 (1-6 管)
探针法 qRT-PCR 缓冲液	各 10μL	10μL	各 10μL
探针法 qRT-PCR 酶混合液 v2	各 2μL	2μL	各 2μL
甲流、乙流及新冠病毒三重 RT-PCR 引物-探针混合液	各 4μL	4μL	各 4μL
N+2 个待测 RNA 样本	各 4μL	不加	不加
超纯水	不加	4μL	不加
第一步所得标准曲线样品稀释液（A1-A6 号）	不加	不加	各 4μL

12. 盖上盖子后上机，按下面参数进行 RT-PCR：

过程	温度	时间
逆转录	50℃	10min
预变性	95℃	10min

	PCR 反应 (45 个循环)	94℃	15sec
		60℃	60 sec (采集 FAM 通道、ROX 通道和 HEX 通道的荧光信号，淬灭基团均为 TAMRA)
四、数据处理			
<p>13. 如果所有标曲扩增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。</p>			
<p>14. 如果阴性对照和阳性对照正常, 则实验有效, 可以进入后续分析。</p>			
<p>15. 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, 分别以甲型流感病毒、乙型流感病毒及新型冠状病毒的阳性对照 (FAM 通道、HEX 通道和 ROX 通道) 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。再以待测样品的 Ct 值从阳性对照的标准曲线上推算出样品 RNA 浓度的 log 值, 再推算出其浓度。</p>			
<p>16. 对定性检测, 只判断阳性或阴性, 则阴性对照 FAM 通道、HEX 通道和 ROX 通道的 Ct 必须大于或等于 40。甲型流感病毒、乙型流感病毒及新型冠状病毒阳性对照 FAM 通道、ROX 通道和 HEX 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 35。对待测样品, 如果其 FAM 通道的 ct 值大于或等于 40 则为甲型流感病毒阴性, 如果小于或等于 35 则为甲型流感病毒阳性。如果其 ROX 通道的 ct 值大于或等于 40 则为乙型流感病毒阴性, 如果小于或等于 35 则为乙型流感病毒阳性。如果其 HEX 通道的 ct 值大于或等于 40 则为新型冠状病毒阴性, 如果小于或等于 35 则为新型冠状病毒阳性。</p>			
PCR 编号	TW-E10715		
说明书	1 份		
自备试剂	样品 RNA。		
运输及保存	低温运输, -20℃保存, 有效期 2 年。		

生产企业: 上海通蔚实业有限公司

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