



双峰骆驼源性成分探针法 PCR 试剂盒

Camelus bactrianus Ferus-Ingredient Probe qPCR Kit

仅

供

科

研

使

用

	<p>本试剂盒可用于检测食品或其他材料中是否有双峰骆驼源性成分。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双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：</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. 提供阳性对照和内参，便于排除假阴性结果。 3. 根据双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双峰骆驼成分。 4. 对混合样品中双峰骆驼成分的检测下限为 0.01%，对样品中双峰骆驼成分的核酸检测下限为 0.1ng/μL。 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	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr style="background-color: #a6c9e9;"> <th style="text-align: center; padding: 5px;">成分</th> <th style="text-align: center; padding: 5px;">规格</th> <th style="text-align: center; padding: 5px;">包装</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">2×Probe qPCR MasterMix</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">0.5mL</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">0.5mL 本色管</td></tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">荧光 PCR 专用模板稀释液</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">1mL</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">1.5mL 绿盖管</td></tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">双峰骆驼 qPCR 引物-探针混合液（含内参探针）</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">200μL</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">0.5mL 棕色管</td></tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">双峰骆驼 PCR 阳性对照(1×10^7 拷贝/μL)</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">50μL</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">0.5mL 黄盖管</td></tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">双峰骆驼 PCR 内参(1×10^4 拷贝/μL)</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">200μL</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">0.5mL 白色管</td></tr> <tr> <td style="text-align: center; padding: 5px;">使用手册</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">1 份</td><td style="text-align: center; padding: 5px;">1 份</td></tr> <tr> <td colspan="3" style="text-align: center; padding: 5px;">本产品采用五孔盒包装</td></tr> </tbody> </table>	成分	规格	包装	2×Probe qPCR MasterMix	0.5mL	0.5mL 本色管	荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管	双峰骆驼 qPCR 引物-探针混合液（含内参探针）	200μL	0.5mL 棕色管	双峰骆驼 PCR 阳性对照(1×10^7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管	双峰骆驼 PCR 内参(1×10^4 拷贝/μL)	200μL	0.5mL 白色管	使用手册	1 份	1 份	本产品采用五孔盒包装		
成分	规格	包装																							
2×Probe qPCR MasterMix	0.5mL	0.5mL 本色管																							
荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管																							
双峰骆驼 qPCR 引物-探针混合液（含内参探针）	200μL	0.5mL 棕色管																							
双峰骆驼 PCR 阳性对照(1×10^7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管																							
双峰骆驼 PCR 内参(1×10^4 拷贝/μL)	200μL	0.5mL 白色管																							
使用手册	1 份	1 份																							
本产品采用五孔盒包装																									
使用方法	<p>一、稀释含内参的标准曲线样品 (以阳性对照 10^1-10^6 拷贝/μL 这 6 个 10 倍稀释度和内参固定在 10^3 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)。</p>																								

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 μ L 荧光 PCR 专用模板稀释液，35 μ L 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 μ L/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 μ L 1×10E7 拷贝/ μ L 的阳性对照(试剂盒提供)，充分震荡 1 分钟，得 1×10E6 拷贝/ μ 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 μ L 1×10E6 拷贝/ μ L 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1×10E5 拷贝/ μ L 的标准曲线样品。放冰上待用。
6. 换枪头，在 4 号管中加入 5 μ L 1×10E5 拷贝/ μ L 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1×10E4 拷贝/ μ L 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/ μ L。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 μ L 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 μ L 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。NA，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 μ L 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
双峰骆驼 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
PCR 反应 (40个循环)	95°C	10sec
	60°C	60sec
	72°C	60 sec (采集 FAM 通道和 Hex 通道的荧光信号, 淬灭基团均为 TAMRA)

四、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 FAM 通道的 Ct 必须大于或等于 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 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 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，此样品需要重复实验。
PCR 编号	TW-E10242
说明书	1 份
自备试剂	样品 DNA
运输及保存	低温运输，-20°C 保存，有效期 1 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

上海通扇