



# 海豚链球菌探针法荧光定量 PCR 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: 021-54845833

## 产品及特点:

- 即开即用，用户只需要提供样品 DNA 模板。
- 引物和探针经过优化，灵敏性高。
- 提供阳性对照，便于区分假阴性样品。
- 特异性高，引物是根据海豚链球菌高度保守区设计，不会跟其他病毒 DNA 发生交叉反应。
- 本产品足够 50 次 20μL 体系的探针法荧光定量 PCR 反应。

## 规格及成分:

| 编号  | 成分                                       | 规格         |
|-----|------------------------------------------|------------|
| 试剂一 | 2×Probe qPCR MagicMix                    | 500μL(本色盖) |
| 试剂二 | 荧光 PCR 专用模板稀释液                           | 1mL(黄盖)    |
| 试剂三 | 海豚链球菌 qPCR 引物混合液                         | 100μL(白盖)  |
| 试剂四 | 豚链球菌 qPCR 探针                             | 50μL(棕色管)  |
| 试剂五 | 海豚链球菌探针法 qPCR 阳性对照( $1 \times 10^8$ /μL) | 50μL(红盖)   |
|     | 使用手册                                     | 1 份        |

## 运输及保存:

低温运输，-20°C保存，保存期限为 12 个月。

## 自备试剂:

样品 DNA。

## 使用方法:

一、稀释标准曲线样品(以  $10^2$ - $10^7$  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。

1. 标记 6 个离心管，分别为 7, 6, 5, 4, 3, 2。
2. 用带芯枪头分别加入 45  $\mu\text{L}$  荧光 PCR 专用模板稀释液，最好用带芯枪头，下同）。
3. 在 7 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1\times 10^8$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(试剂盒提供)，充分震荡 1 分钟，得  $1\times 10^8$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。放冰上待用。
4. 换枪头，在 6 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1\times 10^7$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得  $1\times 10^7$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。放冰上待用。
5. 换枪头，在 5 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1\times 10^6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得  $1\times 10^6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。
6. 放冰上待用。重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的标准曲线样品。放冰上待用。

## **二、样品 DNA 的制备：**

7. 如果有 N 个样品，最好设置 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 $\mu\text{L}$  阳性对照的 10000 倍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。
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。

## **三、Probe qPCR 反应(20 $\mu\text{L}$ 体系，在样品制备室进行)：**

9. 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（用第 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。
10. 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）：

| 成份                     | N+2 个样品管         | PCR 阴性对照管        | 标准曲线样品管 2-7 管                            |
|------------------------|------------------|------------------|------------------------------------------|
| 2×Probe qPCR MagicMix  | 10 $\mu\text{L}$ | 10 $\mu\text{L}$ | 各 10 $\mu\text{L}$                       |
| 海豚链球菌 qPCR 探针          | 1 $\mu\text{L}$  | 1 $\mu\text{L}$  | 各 1 $\mu\text{L}$                        |
| 海豚链球菌探针法 qPCR 引物混合液    | 2 $\mu\text{L}$  | 2 $\mu\text{L}$  | 各 2 $\mu\text{L}$                        |
| N+2 个待测 DNA 模板         | 7 $\mu\text{L}$  | --               | --                                       |
| 超纯水                    | --               | 7 $\mu\text{L}$  | --                                       |
| 第 7 步所得标准曲线样品稀释液 2-7 号 | --               | --               | 各 7 $\mu\text{L}$ 2 号样到 2 号管, 3 号样到 3 号管 |

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°C | 3 min                 |
| PCR 反应 40 个循环 | 95°C | 15 sec                |
|               | 60°C | 1 min(采集 FAM 通道的荧光信号) |



**四、数据处理:**

12. 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 RNA 浓度的 log 值，再推算出其浓度。
13. 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。若重复结果 Ct 值小于 40，扩增曲线有明显起峰，该样本判断为阳性，否则为阴性。

**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！