



亮热厉螨(小蜂螨病)PCR 试剂盒

产品及特点:

亮热厉螨 (*Tropiladaps clareae*) 又叫 小蜂螨 , 引起 蜜蜂 的 蜂 螨 病 (acarasis of bees) , 可以使蜜蜂的幼虫和蛹严重受害, 它不但可以使幼虫大批死亡, 腐烂变黑, 而且也可使蛹和新出房的幼虫变得残缺不全, 蜂群中可见子脾上有不少的巢房盖被咬破, 有的幼虫未化成蛹就死去, 有的化蛹后不能羽化, 有的羽化出房时, 翅膀残缺不全, 幼蜂发育不良, 在巢门前或场地上乱爬。螨病严重的蜂群, 由于新蜂不能产生, 成年蜂大批死亡, 蜂群迅速削弱、甚至全群覆灭。因此快速准确诊断亮热厉螨具有重要意义。为此本公司基于 PCR 原理开发了本产品, **它具有下列特点:**

1. 即开即用, 用户只需要提供 DNA 模板。
2. 引物经过精心优化, 专一性强, 只扩增亮热厉螨 (小蜂螨病) , 与其他病原没有交叉反应。
3. 提供阳性对照, 便于区分假阴性样品。
4. PCR mix 中含上样染料, PCR 后可以直接上样电泳。
5. 本试剂盒足够做 40 μ L 体系的 PCR 50 次, 但只能用于科研。

规格及成分:

编号	成分	规格
试剂一	PCR MagicMix 3.0	1 mL (红盖)
试剂二	超纯水	1 mL (亮黄色)
试剂三	亮热厉螨 (小蜂螨病) PCR 引物混合液	100 μ L (白盖)



试剂四	亮热厉螨（小蜂螨病） PCR 阳性对照 (1×10^8 / μ L)	50 μ L (黄盖)
试剂五	使用手册	1 份

运输及保存：

低温运输，-20℃保存，保存期限为一年。阳性对照需要单独放置，不要污染其他试剂。

自备试剂：

样品 DNA。

使用方法：

一、样品 DNA 的制备：

1. 用自选方法纯化 N+2 个样品的 DNA，本试剂盒跟市场上大多数核酸提取试剂盒兼容。

可以选用本公司柱式病毒 DNAout。

2. 如果有 N 个样品，则需要做 N+2 个提取，包括一个样品制备阳性对照和一个样品制备

阴性对照。样品制备阳性对照是在适量水（取决于试剂盒要求的样品起始量）中加 10 μ L

亮热厉螨（小蜂螨病）PCR 阳性对照的 1000 倍稀释液而得，样品制备阴性对照是直接用水。

提取结束后最后得到模板 DNA 放冰上待用。

二、设置 PCR 反应 (40 μ L 体系)：

3. 对 N+2 个样品，在 PCR 时需要增加一个 PCR 阳性对照和一个 PCR 阴性对照，故需要

设置 N+4 个反应。在 N+4 个 PCR 管中分别加入下列成分：

成份	N+2 个样品管	PCR 阴性对照	PCR 阳性对照
PCR Magic Mix 3.0	各 20 μ L	20 μ L	20 μ L
亮热厉螨（小蜂螨病）PCR 引物混合液	各 2 μ L	2 μ L	2 μ L
N+2 个样品 DNA 模板	各 18 μ L	--	--
PCR 阴性对照（水）	--	18 μ L	--



PCR 阳性对照 (亮热厉螨 (小蜂螨病) PCR 阳性对照 1000 倍稀释液)	--	--	18μL
--	----	----	------

4. 按下表设置 PCR 反应:

过程	温度	时间
预变性	95℃	5 min
PCR 反应 (35 个循环)	95℃	30 sec
	55℃	30 sec
	72℃	40 sec
最后延伸	72℃	7 min

三、电泳检测:

5. 取 10-20 μL PCR 产物。电泳检测 PCR 产物。本产品提供的 PCR Mix 在扩增结束后可以直接上样, 不需要另外再加 loading buffer。PCR 产物阳性对照必须有 551bp 大小的条带出现, 阴性对照必须无任何扩增, 否则实验无效。对没有扩增产物的样品, 可以稀释 10 倍后重复 PCR 扩增以排除 PCR 抑制剂的感染。

上海纪宁实业有限公司(www.shjning.com)所有产品仅供科研使用, 不得用于其他用途。