



蒙得维的沙门氏菌染料法荧光定量 PCR 试剂盒

产品及特点：

1. 即开即用，用户只需要提供病毒样品。
2. 根据蒙得维的沙门氏菌保守序列设计的专一性引物，与相关病毒无交叉反应。
3. 灵敏度可以达到几百拷贝/反应。
4. 一管式荧光定量 PCR 检测，避免后续污染。
5. 本试剂盒足够 50 次 20 μ L 反应体系的荧光定量 PCR。

规格及成分：

编号	成分	规格
试剂一	2 $\times$ qPCR MagicMix	500 μ L(棕色管)
试剂二	荧光 PCR 专用模板稀释液	1 mL(黄盖)
试剂三	蒙得维的沙门氏菌染料法 PCR 引物混合液	100 μ L(白盖)
试剂四	蒙得维的沙门氏菌染料法 PCR 阳性对照(1×10^8 / μ L)	50 μ L(红盖)
试剂五	DNA 病毒裂解液(试用装)	15 次(9 mL)
	使用手册	1 份

运输及保存：

低温运输、-20 $^{\circ}$ C保存，有效期一年。

自备试剂：

DNA 模板、10 $\times$ ROX(根据机型决定，具体见使用方法)。

使用方法：

一、稀释 PCR 阳性对照(以 10^2 - 10^7 拷贝/ μ L 这 6 个 10 倍稀释度为例)：



1. 注意：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，只提供可以直接使用的 DNA 片段作为阳性对照。
2. 标记 6 个离心管，分别为 7, 6, 5, 4, 3, 2。
3. 用带芯枪头分别加入 45 μL 荧光 PCR 专用模板稀释液（最好用带芯枪头，下同）。
4. 在 7 号管中加入 5 μL 1×10^8 拷贝/ μL 的阳性对照，充分震荡 1 分钟，得 1×10^7 拷贝/ μL 的阳性对照。放冰上待用。
5. 换枪头，在 6 号管中加入 5 μL 1×10^7 拷贝/ μL 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1×10^6 拷贝/ μL 的阳性对照。放冰上待用。
6. 换枪头，在 5 号管中加入 5 μL 1×10^6 拷贝/ μL 的阳性对照到 5 号管中，充分震荡 1 分钟，得 1×10^5 拷贝/ μL 的阳性对照。放冰上待用。
7. 重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的阳性对照。放冰上待用。

二、样品 DNA 的制备：

8. 如果有 N 个样品，必须设置 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 上步制备的 PCR 阳性对照的第 4 号（浓度为 1×10^4 拷贝/ μL ，10 μL 相当于 1 万拷贝）或第 5 号（浓度为 1×10^5 拷贝/ μL ，10 μL 相当于 10 万拷贝）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。如果每次制备需要 200 μL 样品，则 PC 和 NC 的体积也必须是 200 μL 。
9. 用自选方法纯化样品的 DNA，本试剂盒跟市场上大多数病毒 DNA 提取试剂盒兼容。也可以选购本公司的一管式病毒 DNAout 或其升级版柱式病毒 DNAout。本试剂盒免费赠送 15 次一管式病毒 DNAout。



三、设置 qPCR 反应(20 μ L 体系, 在样品制备室进行):

10. 如果只做 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, 6 个用于 PCR 阳性对照。如果做 2-3 次重复, 则反应设置数量相应增加 2 或 3 倍。

11. 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):

成分	样品管 N+2 个	PCR 阴性对照管	PCR 阳性对照管(2-7 管)
2 $\times$ qPCR MagicMix (棕色管)	10 μ L	10 μ L	各 10 μ L
蒙得维的沙门氏菌 PCR 混合液(白盖)	2 μ L	2 μ L	各 2 μ L
自备 10 $\times$ ROX (见注)	2 μ L	2 μ L	各 2 μ L
N+2 待测样品 DNA 模板	6 μ L	不加	不加
第 7 步所得 PCR 阳性对照稀释液(2-7 号)	不加	不加	各 6 μ L(2 号样到 2 号管, 3 号样到 3 号管...)

注: 仅 ABI7500、7700 和 7900 仪器需要使用 ROX 作为对照, 其他荧光 PCR 仪器(如 iCycler IQ、MJ Option、MJ Chromo4、MX3000、MX4000、RotorGene3000、RotorGene 6000 和 LightCycler480) 不需要使用 ROX, 则用水替代。

12. 盖上盖子后上机, 按下面参数进行 PCR(具体 PCR 参数可以根据仪器不同而自行优化)。

过程	温度	时间
预变性	92 $^{\circ}$ C	5 分钟
PCR 反应 30 个循环	94 $^{\circ}$ C	60 秒
	50 $^{\circ}$ C	60 秒
	72 $^{\circ}$ C	60 秒

13. 数据采集

具体操作按所用仪器推荐的流程进行。本产品中所含的荧光染料在不结合 DNA 时, 最大吸收光谱在 471 nm, 结合 DNA 时的最大吸收光谱在 500 nm, 最大发射光谱在 530 nm。信号采集可以设置在复性或延伸步骤。

四、数据处理:



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, 以 C_t 值为纵轴, 绘制标准曲线。再以待测样品的 C_t 值从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 C_t 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, C_t 值应该小于或等于 30。对待测样品, 如果其 C_t 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 C_t 值如果大于或等于 40 则为阴性, 如果小于 40, 则为阳性。

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。