

上海通尉

TW—reagent.com 上海通尉

浅金黄色单胞菌探针法 qPCR 试剂盒

Chryseomonas luteola Probe qPCR Kit

仅

供

科

研

使

用

产品及特点

浅金黄色单胞菌(*Chryseomonas luteola*)是一种革兰氏阴性的非发酵性、好氧、运动型、非孢子形成杆菌。是一种在土壤、水和其它潮湿环境中常见的细菌，它是一种机会性病原体，可能在特定条件下引起严重的医疗相关感染。通常影响有健康问题或留置导管的患者，造成严重的感染包括败血症、脑膜炎、心内膜炎和腹膜炎等。它通常通过接触传播，尤其是通过医疗设备如导管和植入物的接触传播。此外，浅金黄色单胞菌对多种抗生素具有耐药性，使得治疗变得更加困难。浅金黄色单胞菌在人类中的感染非常罕见，但在特定条件下，它可能会引起严重的感染。尤其是在医院环境中，浅金黄色单胞菌对医护人员和患者的健康安全构成威胁。因此快速检测浅金黄色单胞菌具有重要的意义。为此，本公司以探针法 qPCR 技术为基础开发了浅金黄色单胞菌的检测试剂盒，它具有

下列特点：

1. 即开即用，用户只需要提供样品 DNA 模板。
2. 引物和探针经过优化，分析灵敏度高，可以达到 100 拷贝/反应。
3. 提供阳性对照，便于区分假阴性样品。
4. 特异性高，引物是根据浅金黄色单胞菌 DNA 高度保守区设计，不会跟其他生物的 DNA 发生交叉反应。
5. 既可用于定性检测，又可用于定量检测。定量检测时线性范围至少为 5 个数量级。
6. 本产品足够 50 次 20 μL 体系的探针法 qPCR 反应。
7. 本产品只能用于科研。

规格及成分

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
超纯水	1mL	1.5mL 蓝盖管
浅金黄色单胞菌 qPCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管
浅金黄色单胞菌 qPCR 阳性对照(1×1E7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管
使用手册	1 份	无
本产品采用五孔盒包装		
<p>注意：引物-探针干粉在使用前需要短暂离心，然后在离心管中加入 165 μL 的超纯水充分混匀后得到引物-探针混合液再使用，未用完的需要-20℃保存。</p>		

使用方法

一、稀释标准曲线样品 (以 $1E1-1E6$ 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 6、5、4、3、2、1。
2. 用带芯枪头分别加入 $45 \mu\text{L}$ 荧光 PCR 专用模板稀释液,用带芯枪头,下同)。
3. 在 6 号管中加入 $5 \mu\text{L}$ $1E7$ 拷贝/ μL 的阳性对照(试剂盒提供),充分震荡 1 分钟,得 $1E6$ 拷贝/ μL 的标准曲线样品。放冰上待用。
4. 换枪头,在 5 号管中加入 $5 \mu\text{L}$ $1E6$ 拷贝/ μL 的阳性对照(上步稀释所得),充分震荡 1 分钟,得 $1E5$ 拷贝/ μL 的标准曲线样品。放冰上待用。
5. 换枪头,在 4 号管中加入 $5 \mu\text{L}$ $1E5$ 拷贝/ μL 的阳性对照(上步稀释所得),充分震荡 1 分钟,得 $1E4$ 拷贝/ μL 的标准曲线样品。放冰上待用。
6. 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,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 $10 \mu\text{L}$ 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。
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。

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(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。

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加）：

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
浅金黄色单胞菌 qPCR 引物-探针混合液	各 3μL	3μL	各 3μL
N+2 个待测 DNA 样本	各 7μL	不加	不加
超纯水	不加	7μL	不加
第 6 步所得标准曲线样品稀释液 (1-6 号)	不加	不加	各 7μL

11. 盖上盖子后上机，按下面参数进行 qPCR：

过程	温度	时间
预变性	95℃	10min
PCR 反应 (45 个循环)	95℃	15sec
	60℃	30 sec (采集 FAM 通道的荧光信号，淬灭基团为 TAMRA)

四、数据处理

12. 如果样本制备阳性对照或 PCR 阳性对照(包括标曲样本)结果为阴性，则整个实验无效，不需要分析数据，需要重新样本制备，重新进行 PCR 扩增或跟厂家联系。如果样本制备阴性对照或 PCR 阴性对照结果为阳性，说明环境污染，则整个实验无效，不需要分析数据，需要跟厂家联系。

13. 如果阴性对照和阳性对照均正常，则实验有效，可以进入后续分析。

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 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 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 Ct 必须没有读数，或者大于

	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 40。对待测样品，如果其 Ct 没有读数、大于或等于 40 则均为阴性，如果小于 40 则为阳性。
PCR 编号	TW-E10985
说明书	1 份
自备试剂	样品 DNA，超纯水，核酸纯化试剂盒。
运输及保存	低温运输，-20℃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