

上海通尉

TW—reagent.com 上海通尉

牛冠状病毒探针法 qRT-PCR 试剂盒

Bovine Coronavirus Probe qRT-PCR Kit

仅

供

科

研

使

用

<p>产品及特点</p>	<p>牛冠状病毒(Bovine Coronavirus, BCoV)是巢病毒目、冠状病毒科、正冠状病毒亚科、β 冠状病毒属，是一种有囊膜的单股正链 RNA 病毒，直径在 65~210nm 之间，由一层短的血凝素和一层长的延伸至表面的刺突蛋白包裹。基因组大小在 27~32 knt 之间。牛冠状病毒在所有年龄段的有呼吸疾病的牛上均被分离和检测到，临床症状包括流鼻涕、呼吸困难、咳嗽、发烧和呼吸窘迫等。牛冠状病毒是一种严重危害牛健康的病原，广泛存在于世界各地的牛群中，给养牛业造成巨大经济损失，因此快速检测牛冠状病毒具有重要的意义。为此，本公司以探针法 qRT-PCR 技术为基础开发了牛冠状病毒的检测试剂盒，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 RNA 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，引物是根据牛冠状病毒 RNA 高度保守区设计，不会跟其他生物的 RNA 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 qRT-PCR 反应 7. 本产品只能用于科研。 																					
<p>规格及成分</p>	<table border="1"> <thead> <tr> <th>成分</th> <th>规格</th> <th>包装</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>探针法 qRT-PCR 缓冲液</td> <td>500μL</td> <td>0.5mL 蓝盖管</td> </tr> <tr> <td>探针法 qRT-PCR 酶混合液 v2</td> <td>50μL</td> <td>0.5mL 红盖管</td> </tr> <tr> <td>荧光 PCR 专用模板稀释液</td> <td>1mL</td> <td>1.5mL 绿盖管</td> </tr> <tr> <td>牛冠状病毒 qRT-PCR 引物-探针干粉</td> <td>50 次</td> <td>0.5mL 棕色管</td> </tr> <tr> <td>牛冠状病毒 qRT-PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)</td> <td>50μL</td> <td>0.5mL 黄盖管</td> </tr> <tr> <td>使用手册</td> <td>1 份</td> <td>1 份</td> </tr> </tbody> </table> <p>本产品采用五孔盒包装</p> <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再使用，未用完的需要-20℃保存。</p>	成分	规格	包装	探针法 qRT-PCR 缓冲液	500μL	0.5mL 蓝盖管	探针法 qRT-PCR 酶混合液 v2	50μL	0.5mL 红盖管	荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管	牛冠状病毒 qRT-PCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管	牛冠状病毒 qRT-PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管	使用手册	1 份	1 份
成分	规格	包装																				
探针法 qRT-PCR 缓冲液	500μL	0.5mL 蓝盖管																				
探针法 qRT-PCR 酶混合液 v2	50μL	0.5mL 红盖管																				
荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管																				
牛冠状病毒 qRT-PCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管																				
牛冠状病毒 qRT-PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管																				
使用手册	1 份	1 份																				
<p>使用方法</p>	<p>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</p>																					

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。如果需要 RNA 阳性样品，需要另外订购。

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 μL 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 μL 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 μL 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 μL 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 RNA 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 μL 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 RNA，本试剂盒跟市场上大多数 RNA 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 qRT-PCR 反应 (20 μL 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 RT-PCR 管，其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品，1 个用于 RT-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 RT-PCR 管，其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品，1 个用于 RT-PCR 阴性对照 (用水做模板)，1 个用于 RT-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	RT-PCR 阴性对照	标准曲线样品 管(1-6 管)
探针法 qRT-PCR 缓冲液	各 10 μ L	10 μ L	各 10 μ L
探针法 qRT-PCR 酶混合液 v2	各 1 μ L	1 μ L	各 1 μ L
牛冠状病毒 qRT-PCR 引物-探针混合液	各 3 μ L	3 μ L	各 3 μ L
N+2 个待测 DNA 样本	各 6 μ L	不加	不加
超纯水	不加	6 μ L	不加
第 6 步所得标准曲线样品稀释液 (1-6 号)	不加	不加	各 6 μ L

11. 盖上盖子后上机，按下面参数进行 qRT-PCR：

过程	温度	时间
逆转录	50 $^{\circ}$ C	10min
预变性	95 $^{\circ}$ C	10min
PCR 反应 (40 个循环)	95 $^{\circ}$ C	15sec
	60 $^{\circ}$ C	60 sec(采集 FAM 通道的荧光信号,淬灭基团为 NFQ)

四、数据处理

12. 如果样本制备阳性对照或 RT-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 RT-PCR 扩增或跟厂家联系。如果样本制备阴性对照或 RT-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

	<p>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。</p> <p>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。</p>
PCR 编号	TW-E11021
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