

人 CYP3A41G 基因 25343GT 点突变探针法 qPCR 检测试剂盒

货号: JLC_Y8053









书

CYP 酶是体内重要的药物代谢酶,分为 CYP1, 2, 3 等家族,然后分别分为 A, B, C 等亚家族,末尾再接一个数值表示具体的亚型的酶,如 CYP3A4 是 CYP3A 亚家族中的重要一员,其活性在人类肝脏中占总 CYP 活性的 60%,同时其在人体十二指肠、空肠和回肠中均有表达。CYP3A4*1G 是目前已发现的中国人所有的 CYP3A4 单核苷酸多态性中发生频率高的一个位点,是具有功能意义的突变。研究显示该基因多态性可能影响 CYP3A4 酶活性。因此研究 25343G>T 突变具有重要的研究意义,为此本公司开发了专门检测 25343G>T 突变的探针法 qPCR 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。

产品及特点

- 2. 引物和探针经过优化,分析灵敏性高,可以达到 1000 拷贝/µL。
- 3. 分辨率高,能检测出5%的点突变。
- 4. 一管式检测,野生型探针用 FAM 标记,突变型探针用 HEX 标记。
- 5. 同时提供野生型和突变型两种阳性对照,便于排除假阴性样品。
- 6. 特异性高,引物和探针是根据人 CYP3A4*1G 基因 25343G>T 突变设计,不会跟其他突变发生交叉反应。
- 7. 本产品只能定性,不能定量。
- 8. 本产品足够 50 次 20 µL 体系的点突变探针法荧光定量 PCR 反应。
- 9. 本产品只能用于科研。

规格及成分

成分	规格	包装
2×点突变 Probe qPCR MasterMix	0.5mL	0.5mL本色管
超纯水	1mL	1.5mL绿盖管
人 CYP3A4*1G 基因 25343G>T 位点检测引物-探针混合液干粉	50 次	0.5mL白盖管
人 CYP3A4*1G 基因野生型阳性对照(1×10E4 拷贝/μL)	250µL	1.5mL棕色管
人 CYP3A4*1G 基因 25343 位点突变型阳性对照(1×10E4 拷贝/μL)	250µL	0.5mL 黄盖管
使用手册	1份	无

本产品米用五扎盒包装

注 意:使用前需要在引物探针干粉管中加入 160 µL 的自备超纯水,震荡混匀后再取用一次没用完剩下的需要放-20℃保存。

一、样品 DNA 的制备

- 1. 如果有 N 个样品,则进行 N 次纯化,得到的 DNA 溶解在 TE 中,并需要用 NanoDrop 进行定量。浓度不能低于 0.2 μg/μL。
- 2. 本试剂盒跟市场上大多数样品 DNA 提取试剂盒兼容。

二、点突变 Probe qPCR 反应 (20 µL 体系, 在样品制备室进行)

- **3.** 如果只做 1 次重复,则标记 N+3 个 PCR 管,其中 N 个用于上步得到的 N 样品,1 个用于 PCR 阴性对照(用水做模板,NC),3 个用于阳性对照(PC)。
- **4.** 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后加)):

使用方法

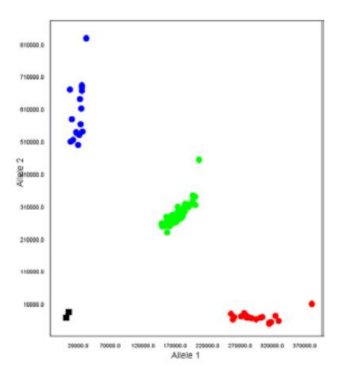
成分	样品管	扩增	野生型	杂合型	突变型
	N个	NC	PC	PC	PC
2×点突变 Probe qPCR MasterMix	各 10µL	10µL	10µL	10µL	10µL
人CYP3A4*1G基因25343G>T位点检测引物-探针混合液	各 4µL	4µL	4µL	4µL	4µL
N 个 DNA 样本	各 3µL	-	-	-	-
超纯水	各 3µL	6µL	3µL	-	3µL
人 CYP3A4*1G 基因野生型阳性对照(1×10E4 拷贝/μL)	-	-	3µL	3µL	-
人 CYP3A4*1G基因 25343 位点突变型阳性对 照(1×10E4 拷贝/μL)	-	-	-	3µL	3µL

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℃	90sec
PCR 反应	95℃	15sec
(45 个循环)	60°C	60 sec(采集 FAM 和 HEX 通道的荧光信号,淬灭基 团均为 TAMRA)

三、数据处理

- 6. 实验有效性的判断: 首先分析扩增 NC 是否有 FAM 或/和 HEX 信号,如果有则表示实验污染,本次实验无效,无需分析所有实验数据,需要寻找原因。如果无则表示实验没有污染,再分析三个 PC。如果野生型 PC 没有 FAM 扩增信号 (有标准的倒 S 扩增曲线,下同),或突变型 PC 没有 HEX 扩增信号,或杂合型 PC 没有 FAM 和 HEX 扩增信号,则表示实验无效,不需要分析样本的数据,需要分析原因。如果三个 PC 正常(野生型 PC 有 FAM 扩增信号,突变型 PC 有 HEX 扩增信号,杂合型 PC 有 FAM 和 HEX 扩增信号),则实验有效,可以分析样本的数据。
- 7. 如果荧光定量 PCR 仪有基因分型的自动分析模块,则进入该模块,获得每个样本的 HEX 值/FAM 值的荧光比值,并根据荧光比值描出散点图。荧光比值位于散点图的 X 轴方向的样本可以判为突变型, 荧光比值将位于 Y 轴方向的样本可以判为野生型, 荧光比值位于 X 轴和 Y 轴中间的可以判为杂合子。扩增 NC 的荧光比值将位于原点附近。散点图的示例如下:



8. 如果荧光定量 PCR 仪没有基因分型的自动分析模块,则需要手动分析。首先根据 Ct 值判断每个样本在 FAM 和 HEX 两个通道的扩增情况。如果 FAM 通道的 Ct 低于 35,则算 FAM 信号有扩增。如果 Ct 大于 35 或没有 Ct,则算 FAM 通道无扩增。HEX 通道也如此操作。然后根据扩增结

jkbio.cn

	果按下表判断每个样本的基因型,得到无效数据的样本需要重复:			
	FAM 通道	HEX 通道	基因型判断	
	有扩增	无扩增	野生型	
	有扩增	有扩增	杂合子	
	无扩增	有扩增	突变型	
	无扩增	无扩增	阴性 PC 或无效数据	
自备试剂	样品 DNA。			
运输及保存	低温运输,-20℃保存,有效期 1 年。			

生产企业: 上海机纯实业有限公司

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: 021-54720761

技术支持: 13166274223