



## 木薯源性成分探针法 qPCR 试剂盒

Manihot esculenta-Ingredient Probe PCR Kit

货号: JLC\_Y7961

使

用

说

明

书

产品及特点

本试剂盒可用于检测食品或其他材料中是否有木薯的成分。现代食品加工工艺极大改变了食材原有的味道、气味、色泽、纹理和质地等特性，因此传统的感官鉴别技术已经无法对食材的真伪进行准确的鉴定。同时部分食材还有致敏性，因此基于基因检测的、快速灵敏的食材来源检测技术将对食品监管和安全提供重要的保障。此外还有很多情况需要检测非食品样本中是否有木薯源性成分。本产品就是为满足这些需求根据 PCR 原理开发的产品，**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，灵敏度高，检测限可达 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，引物是根据木薯基因组 DNA 高度保守区设计，不会跟其它生物的 DNA 发生交叉反应。
- 5. 既可定性检测，又可定量检测。定量检测时，线性范围至少 5 个数量级。
- 6. 本产品足够 50 次 20 μL 体系的探针法荧光定量 PCR 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	500μL	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
木薯源性成分 qPCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管
木薯源性成分阳性对照(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		
<b>注意：</b> 引物-探针干粉在使用前需要离心，然后在离心管中加入 165 mL 的超纯水充分混匀后再使用，未用完的需要-20℃保存。		

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。本产品不提供活体样品做阳性对照，只提供 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/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(试剂盒提供)，充分震荡混匀 1 分钟，得到 1E6 拷贝/ $\mu\text{L}$  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/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡混匀 1 分钟，得到 1E5 拷贝/ $\mu\text{L}$  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/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步所得)，充分震荡混匀 1 分钟，得到 1E4 拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。放冰上待用。
- 6. 依次重复上面的操作得到 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 4 号稀释液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。
- 8. 用自选方法纯化样品的 DNA，本试剂盒跟市场上大多数样品 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、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+3 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										
	木薯源性成分 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 PCR：													
<table><tr><th>过程</th><th>温度</th><th>时间</th></tr><tr><td>预变性</td><td>95℃</td><td>10min</td></tr><tr><td rowspan="2">PCR 反应 (40 个循环)</td><td>95℃</td><td>15sec</td></tr><tr><td>60℃</td><td>1min(采集 FAM 通道荧光信号,淬灭基团为 TAMRA)</td></tr></table>				过程	温度	时间	预变性	95℃	10min	PCR 反应 (40 个循环)	95℃	15sec	60℃	1min(采集 FAM 通道荧光信号,淬灭基团为 TAMRA)
过程	温度	时间												
预变性	95℃	10min												
PCR 反应 (40 个循环)	95℃	15sec												
	60℃	1min(采集 FAM 通道荧光信号,淬灭基团为 TAMRA)												
四、数据处理														
<p>12. 如果扩增阳性对照或制备阳性对照结果为阴性, 则整个扩增或制备实验无效, 不需要分析数据, 需要重做扩增或制备或跟厂家联系。如果扩增阴性对照或制备阴性对照结果为阳性, 说明环境污染, 则整个扩增或制备实验无效, 不需要分析数据, 需要跟厂家联系, 购买新的引物和探针。</p> <p>13. 如果阴性对照和阳性对照正常, 则实验有效, 可以进入后续分析。</p> <p>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。</p> <p>15. 如果把本试剂盒用于定性检测, 只判断阳性或阴性, 则阴性对照必须无 Ct 或 Ct 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, 否则实验无效。如果实验有效, 则分析待测样品, 如果无 Ct 或 Ct 大于或等于 40, 则为阴性。如果 Ct 小于 40 则为阳性。</p>														
自备试剂	超纯水, 样品 DNA。													
运输及保存	低温运输, -20℃保存, 有效期 2 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**