



多杀巴斯德菌探针法 qPCR 试剂盒

Pasteurella multocida Probe qPCR Kit

货号: JLC_Y7421

使

用

说

明

书

产品及特点	多杀巴斯德菌 (<i>Pasteurella multocida</i>)是重要的人兽共患条件性致病菌，它是革兰氏阴性菌，属巴氏杆菌科巴氏杆菌属，可引起动物急性、败血性传染病，如禽霍乱、牛和兔出血性败血症、猪肺炎和猪萎缩性鼻炎，人也可以经过猫和狗咬伤后感染。因此快速检测多杀巴斯德菌具有重要的意义。本产品就是以探针法 qPCR 技术为基础开发的专门检测多杀巴斯德菌的试剂盒，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，分析灵敏性高，可以达到 100 拷贝/反应。 3. 提供阳性对照，便于制备标准曲线和用作扩增对照，排除假阴性结果。 4. 含识别内源性内参的引物和探针，便于排除 PCR 假阴性样本。 5. 特异性高，靶分子的引物和探针是根据多杀巴斯德菌 DNA 高度保守区设计，不会跟其他生物的 DNA 发生交叉反应。 6. 既可用于定性检测，又可用于定量检测。用于定量检测时线性范围至少为 5 各数量级。 7. 本产品足够 50 次 20μL 体系的探针法 PCR 反应。 8. 本产品只能用于科研。																										
规格及成分	<table><tr><th>成分</th><th>规格</th><th>包装</th></tr><tr><td>2×Probe qPCR MasterMix</td><td>500 μL</td><td>0.5 mL 本色管</td></tr><tr><td>荧光 PCR 专用模板稀释液</td><td>1 mL</td><td>1.5 mL 绿盖管</td></tr><tr><td>多杀巴斯德菌 PCR 引物-探针干粉（含内参引物探针）</td><td>50 次</td><td>0.5 mL 白盖管</td></tr><tr><td>多杀巴斯德菌 PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)</td><td>50 μL</td><td>0.5 mL 黄盖管</td></tr><tr><td>使用手册</td><td>1 份</td><td>无</td></tr><tr><td colspan="3">本产品采用五孔盒包装</td></tr><tr><td colspan="3">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 216 μL 超纯水充分混匀后再使用，未用完的需要-20℃保存。</td></tr></table>			成分	规格	包装	2×Probe qPCR MasterMix	500 μL	0.5 mL 本色管	荧光 PCR 专用模板稀释液	1 mL	1.5 mL 绿盖管	多杀巴斯德菌 PCR 引物-探针干粉（含内参引物探针）	50 次	0.5 mL 白盖管	多杀巴斯德菌 PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)	50 μL	0.5 mL 黄盖管	使用手册	1 份	无	本产品采用五孔盒包装			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 216 μL 超纯水充分混匀后再使用，未用完的需要-20℃保存。		
成分	规格	包装																									
2×Probe qPCR MasterMix	500 μL	0.5 mL 本色管																									
荧光 PCR 专用模板稀释液	1 mL	1.5 mL 绿盖管																									
多杀巴斯德菌 PCR 引物-探针干粉（含内参引物探针）	50 次	0.5 mL 白盖管																									
多杀巴斯德菌 PCR 阳性对照(1E7 拷贝/μL)	50 μL	0.5 mL 黄盖管																									
使用手册	1 份	无																									
本产品采用五孔盒包装																											
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 216 μL 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（以阳性对照 1E1-1E6 拷贝/μL 这 6 个 10 倍稀释度为例）。 1. 标记 6 个离心管，分别为 6，5，4，3，2，1。 2. 在各管中加入 45 μL 荧光 PCR 专用模板稀释液。 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 μ L 1E6 拷贝/ μ L 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1E5 拷贝/ μ 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 μ L 1E5 拷贝/ μ L 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1E4 拷贝/ μ L 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阳性样品。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，多出的一个是制备 PC（样品制备阳性对照），一个是制备 NC（样品制备阴性对照）。可以用确认是阳性的样本作为阳性对照，用确认是阴性的样本作为阴性对照。
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 μ 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）：

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 10 μ L	10 μ L	各 10 μ L
多杀巴斯德菌 PCR 引物-探针混合液(含内参引物探针)	各 4 μ L	4 μ L	各 4 μ L
N+2 个待测样（含内源性内参）	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 (含内参, 1-6 号)	不加	不加	各 6 μL
-------------------------------	----	----	--------

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℃	4 min.
PCR 反应 (40 个循环)	95℃	15 sec.
	60℃	45 sec (采集 FAM 通道和 Cy5 通道的荧光信号，淬灭基团均为 BHQ)

四、数据处理

12.阴性阳性判断：没有 Ct 读数，或 Ct 大于 40 判为阴性结果。有 Ct 读数，Ct 值小于 40，荧光信号有对数增长，有典型扩增曲线判为阳性结果。每个样本需要对 FAM 通道和 Cy5 通道的结果分别进行判定，得到两个结果。

13. 实验有效性判断：如果扩增阳性对照或制备阳性对照 FAM 通道结果为阴性则整个实验无效，不需要分析数据，需要分析原因，可能是操作、仪器和试剂三方面的原因，重做扩增或制备或跟仪器和试剂厂家联系。如果扩增阴性对照或制备阴性对照 FAM 通道结果为阳性，说明环境污染，则整个实验无效，不需要分析数据，需要分析失败原因，直到污染消除。如果阳性对照和阴性对照正常，则进入下一步分析样本的有效性。

14. 样本有效性判断：如果样本 FAM 通道的结果为阳性，则无论内参 Cy5 通道的结果是阴性还是阳性，样本的结果均有效。如果样本结果为阴性，内参通道结果也为阴性，则此样品的阴性结果无效。此样品需要重新提取核酸和进行扩增。

15. 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，分别以阳性对照 FAM 通道和内参 Cy5 通道的 Ct 值为纵轴，绘制标准曲线，阳性对照 FAM 通道读数的标准曲线为斜线，r2 必须大于 0.95，内参 Cy5 通道读数的标准曲线为一条跟 X 轴平行的横线。再以待测样品的 Ct 值从阳性对照 FAM 通道读数的标准曲线上推算出样品 DNA 浓度的 log 值，再推算出其浓度。

16. 如果用于定性实验，对待测样品，如果其 FAM 通道的 Ct 没有读数、或 Ct 大于或等于 40 则

	均为阴性，如果小于 40 则为阳性。对任何 FAM 通道结果为阴性的待测样本，如果其对应的内参 Cy5 通道也为阴性，则此样品的阴性结果无效，此样品需要重复实验。
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