



芹菜源性成分探针法 qPCR 试剂盒

Apium graveolens-Ingredient Probe PCR Kit

货号：JLC_Y8910

使

用

说

明

书

产品及特点	<p>本试剂盒可用于检测食品或其他材料中是否有芹菜的成分。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芹菜源性成分。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：</p> <ol style="list-style-type: none"> 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，引物是根据芹菜基因组 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	<table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr style="background-color: #4f81bd; color: white;"> <th style="padding: 5px;">成分</th> <th style="padding: 5px;">规格</th> <th style="padding: 5px;">包装</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="padding: 5px;">2×Probe qPCR MasterMix</td> <td style="padding: 5px;">0.5mL</td> <td style="padding: 5px;">0.5mL 本色管</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">荧光 PCR 专用模板稀释液</td> <td style="padding: 5px;">1mL</td> <td style="padding: 5px;">1.5mL 绿盖管</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">超纯水</td> <td style="padding: 5px;">1mL</td> <td style="padding: 5px;">1.5mL 蓝盖管</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">芹菜源性成分 qPCR 引物-探针干粉</td> <td style="padding: 5px;">50 次</td> <td style="padding: 5px;">0.5mL 棕色管</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">芹菜源性成分阳性对照(1E7 拷贝/μL)</td> <td style="padding: 5px;">50μL</td> <td style="padding: 5px;">0.5mL 黄盖管</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">使用手册</td> <td style="padding: 5px;">1 份</td> <td style="padding: 5px;">无</td> </tr> </tbody> </table> <p style="text-align: center; margin-top: 5px;">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°C保存。</p>	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	芹菜源性成分 qPCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管	芹菜源性成分阳性对照(1E7 拷贝/ μL)	50 μL	0.5mL 黄盖管	使用手册	1 份	无
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																				
芹菜源性成分 qPCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管																				
芹菜源性成分阳性对照(1E7 拷贝/ μL)	50 μL	0.5mL 黄盖管																				
使用手册	1 份	无																				
使用方法	<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)。</p> <p>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。</p>																					

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)，充分震荡混匀 1 分钟，得到 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)，充分震荡混匀 1 分钟，得到 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(上步所得)，充分震荡混匀 1 分钟，得到 1E4 拷贝/ μL 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 μL 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 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 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
	芹菜源性成分 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：

过程	温度	时间
预变性	95°C	10min
PCR 反应 (40 个循环)	95°C	15sec
	60°C	1min(采集 FAM 通道荧光信号,淬灭基团为 TAMRA)

四、数据处理

- 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。
- 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。
- 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。

自备试剂	超纯水，样品 DNA。
-------------	-------------

运输及保存	低温运输，-20°C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