

回归热疏螺旋体探针法qPCR试剂盒(不含内参) Borrelia recurrentis Probe qPCR Kit

货号: BN61396

低温运输,-20℃保存,保存期限为 12 个月。

产品及特点

回归热疏螺旋体(Borrelia recurrentis)又叫回归热包柔螺旋体,属于螺旋体科疏螺旋体属,一种革兰氏染色阴性的细菌。回归热疏螺旋体主要通过软蜱传播,储存宿主是啮齿类动物。回归热疏螺旋体是引起人类回归热的病原体。其临床特点为急起急退的高热,全身肌肉酸痛,1次或多次复发,肝、脾肿大,重症可出现黄疸和出血倾向等,对人类的健康造成严重危害,因此快速检测回归热疏螺旋体具有重要的意义。为此,本公司以探针法qPCR技术为基础开发了回归热疏螺旋体的检测试剂盒,它具有下列特点:

- 1. 即开即用,用户只需要提供样品DNA模板。
- 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,引物是根据回归热疏螺旋体DNA高度保守区设计,不会跟其他生物的 DNA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。
- 本产品足够50次20 μL体系的探针法qPCR反应。
- 7. 本产品只能用于科研。

规格及成分

本产品采用五孔盒包装

成分	编号	规格	包装
2×Probe qPCR MasterMix	60001	0.5 mL	0.5 mL
荧光PCR专用模板稀释液	60002	1 mL	1.5 mL
超纯水	60003	1 mL	1.5 mL
回归热疏螺旋体qPCR 引物-探针干粉	61396-4	50次	0.5 mL
回归热疏螺旋体qPCR 阳性对照(1E7拷贝/μL)	61396-5	50 μL	0.5 mL
使用手册		1份	无

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

本产品仅用于科研

TEL: 010-62960866 www.biorigin.Ltd —



分混匀后得到引物-探针混合液再使用,未用完的需要-20℃保存。

运输及保存

低温运输,-20℃保存,保存期限为12个月。

自备试剂

样品DNA, 超纯水, 核酸纯化试剂盒。

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)。为增加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。

- 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,最好用带芯枪头,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DNA的制备

- 7. 如果有N个样品,最好设置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 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

本产品仅用于科研

TEL: 010-62960866 www.biorigin.Ltd —



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最后加):

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10 µL	10 μL	各10 µL
回归热疏螺旋体qPCR 引物-探针混合液	各3 μL	3 μL	各3 µL
N+2个待测DNA样本	各7 µL	不加	不加
超纯水	不加	7 μL	不加
第6步所得标准曲线 样品稀释液(1-6号)	不加	不加	各7 μL (2号样到2 号管,3号样到3号 管…)

11. 盖上盖子后上机,按下面参数进行qPCR:

过程	温度	时间
预变性	95℃	10 min.
PCR反应	95℃	15 sec.
(45个循环) 60℃	30 sec(采集FAM通道的荧光	
		信号,淬灭基团为TAMRA)

四、数据处理

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

本产品仅用于科研