



# 猪链球菌 2 型染料法荧光定量 PCR 试剂盒

本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断

官方 Q Q: 2881498548

官方网址: [www.tw-reagent.com](http://www.tw-reagent.com)

监督电话: 021-54845833

## 产品及特点:

猪链球菌是具有荚膜的一种革兰氏阳性球菌。根据其荚膜抗原 (CPS) 的不同, 猪链球菌被分为 35 (1~34型, 1/2 型) 种血清型, 其中 1, 2, 7, 9 型是猪的致病菌。猪链球菌的定植部位为猪的上呼吸道, 尤其是扁桃体和鼻腔。主要通过伤口感染。可引起猪的急性败血症、脑膜炎、关节炎、心内膜炎、肺炎等疾病。部分菌株可引起人类感染, 造成细菌性脑炎或引起中毒样休克综合征。本公司开发猪链球菌 2 型染料法荧光定量 PCR 试剂盒, 它具有下列特点:

- 即开即用, 用户只需要提供病毒样品。
- 根据猪链球菌 2 型保守序列设计的专一性引物, 与相关病毒无交叉反应。
- 灵敏度可以达到几百拷贝/反应。
- 一管式荧光定量 PCR 检测, 避免后续污染。
- 本试剂盒足够 50 次 20 $\mu$ L 反应体系的荧光定量 PCR。

## 规格及成分:

编号	成分	规格
试剂一	2×qPCR MagicMix	500 $\mu$ L (棕色管)
试剂二	荧光 PCR 专用模板稀释液	1 mL (黄盖)
试剂三	猪链球菌 2 通用染料法 PCR 引物混合液	100 $\mu$ L (白盖)
试剂四	猪链球菌 2 通用染料法 PCR 阳性对照( $1 \times 10^8$ / $\mu$ L)	50 $\mu$ L (红盖)
试剂五	DNA 病毒裂解液 (试用装)	15 次 (9 mL)
	使用手册	1 份

## 运输及保存:

低温运输、-20°C 保存, 有效期一年。



## 自备试剂：

DNA 模板、 $10\times$ ROX (根据机型决定, 具体见使用方法)。

## 使用方法：

### 一、稀释 PCR 阳性对照 (以 $10E2$ - $10E7$ 拷贝/ $\mu$ L 这 6 个 10 倍稀释度为例) :

1. 注意: 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, 只提供可以直接使用的 DNA 片段作为阳性对照。
2. 标记 6 个离心管, 分别为 7, 6, 5, 4, 3, 2。
3. 用带芯枪头分别加入 45  $\mu$ L 荧光 PCR 专用模板稀释液 (最好用带芯枪头, 下同)。
4. 在 7 号管中加入 5  $\mu$ L  $1\times$  $10E8$  拷贝/ $\mu$ L 的阳性对照, 充分震荡 1 分钟, 得  $1\times$  $10E7$  拷贝/ $\mu$ L 的阳性对照。放冰上待用。
5. 换枪头, 在 6 号管中加入 5  $\mu$ L  $1\times$  $10E7$  拷贝/ $\mu$ L 的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟, 得  $1\times$  $10E6$  拷贝/ $\mu$ L 的阳性对照。放冰上待用。
6. 换枪头, 在 5 号管中加入 5  $\mu$ L  $1\times$  $10E6$  拷贝/ $\mu$ L 的阳性对照到 5 号管中, 充分震荡 1 分钟, 得  $1\times$  $10E5$  拷贝/ $\mu$ L 的阳性对照。放冰上待用。
7. 重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的阳性对照。放冰上待用。

### 二、样品 DNA 的制备:

8. 如果有 N 个样品, 必须设置 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 $\mu$ L 上步制备的 PCR 阳性对照的第 4 号 (浓度为  $1\times$  $10E4$  拷贝/ $\mu$ L, 10 $\mu$ L 相当于 1 万拷贝) 或第 5 号 (浓度为  $1\times$  $10E5$  拷贝/ $\mu$ L, 10 $\mu$ L 相当于 10 万拷贝) 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。如果每次制备需要 200 $\mu$ L 样品, 则 PC 和 NC 的体积也必须是 200 $\mu$ L。
9. 用自选方法纯化样品的 DNA, 本试剂盒跟市场上大多数病毒 DNA 提取试剂盒兼容。也可以选购本公司的一管式病毒 DNAout 或其升级版柱式病毒 DNAout。本试剂盒免费赠送 15 次一管式病毒 DNAout。

### 三、设置 qPCR 反应 (20 $\mu$ L 体系, 在样品制备室进行) :

10. 如果只做 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, 6 个用于 PCR 阳性对照。如果做 2-3 次重复, 则反应设置数量相应增加 2 或 3 倍。
11. 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 阴性对照管	PCR 阳性对照管 2-7 管
2×qPCR MagicMix (棕色管)	10 $\mu$ L	10 $\mu$ L	各 10 $\mu$ L
猪链球菌 2 通用 PCR 引物混合液 (白盖)	2 $\mu$ L	2 $\mu$ L	各 2 $\mu$ L
自备 $10\times$ ROX (见注)	2 $\mu$ L	2 $\mu$ L	各 2 $\mu$ L
N+2 待测样品 DNA 模板	6 $\mu$ L	不加	不加



第 7 步所得 PCR 阳性对照稀释液 2-7 号	不加	不加	各 6 $\mu$ L (2 号样到 2 号管, 3 号样到 3 号管...)
---------------------------	----	----	---

**注:** 仅 ABI7500、7700 和 7900 仪器需要使用 ROX 作为对照, 其他荧光 PCR 仪器 (如 iCycler IQ、MJ Option、MJ Chromo4、MX3000、MX4000、RotorGene3000、RotorGene 6000 和 LightCycler480) 不需要使用 ROX, 则用水替代。

#### 12. 盖上盖子后上机, 按下面参数进行 PCR (具体 PCR 参数可以根据仪器不同而自行优化)。

过程	温度	时间
预变性	92°C	5 分钟
PCR 反应 30 个循环	94°C	60 秒
	50°C	60 秒
	72°C	60 秒

#### 13. 数据采集

具体操作按所用仪器推荐的流程进行。本产品中所含的荧光染料在不结合 DNA 时, 最大吸收光谱在 471 nm, 结合 DNA 时的最大吸收光谱在 500 nm, 最大发射光谱在 530 nm。信号采集可以设置在复性或延伸步骤。

#### 四、数据处理:

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 值应该小于或等于 30。对待测样品, 如果其 Ct 大于或等于 40 则为阴性, 如果小于或等于 35 则为阳性。如果在 35-40 之间, 则重复一次。重复实验的 Ct 值如果大于或等于 40 则为阴性, 如果小于 40, 则为阳性。

#### 五、特别提示:

本公司的所有产品, 仅可用于科研实验, 严禁用于临床医疗及其他非科研用途!