|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **天净沙系列** | **CAT#:14-30900**  **低温运输，-20℃保存** | |  |
| **细小病毒B19染料法qPCR试剂盒**  ***Parvovirus B19(PVB19)* SYBR qPCR Kit** | | |
| **使用手册V1.0** | | |
| **江苏天净沙基因诊断技术有限公司**  **网址：**[**www.bingene.com**](http://www.bingene.com)**；电话：400-60605850；电邮：order@bingene.com** | | | |
| **产品及特点** | | 细小病毒 B19(Parvovirus B19)引起的典型疾病是传染性红斑和急性关节病，在妊娠妇女可引起胎儿水肿乃至死胎。荧光定量 PCR 是检测传染性疾病的主流技术， 本公司开发细小病毒B19染料法荧光定量 PCR 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. 引物经过优化，灵敏性高，分析灵敏度可以达到800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，引物是根据细小病毒B19高度保守区设计，不会跟其他的DNA发生交叉反应。 5. 本产品足够50次20μL体系的染料法荧光定量PCR反应。 6. 既可用于定性，也可用于定量。用于定量时线性范围至少5个数量级。 7. 本产品只能用于科研。 | | |
| **规格及成分** | | |  |  |  | | --- | --- | --- | | 成分 | 编号 | 五孔盒包装 | | 2×SYBR qPCR MagicMix | 90408 | 500μL（棕色管） | | 荧光PCR专用模板稀释液 | 180701 | 1mL（红盖） | | 超纯水 | 100935 | 1mL（紫盖） | | 细小病毒B19染料法qPCR  引物混合液 | yw14-30900 | 100μL（白盖） | | 细小病毒B19PCR阳性对照  (1×10E7拷贝/μL) | pc30900 | 50μL（黄盖） | | 使用手册 | 14-30900sc | 1份 | | | |
| **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。 | | |
| **使用方法** | | **一、稀释标准曲线样品**（以10E1-10E6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45μL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5μL 1×10E7拷贝/μL 的阳性对照(试剂盒提供)，充分震荡1分钟，得1×10E6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5μL 1×10E6拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡1分钟，得1×10E5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5μL 1×10E5拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡1分钟，得1×10E4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**   1. 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10μL第6步所得的第4号稀释液（1×10E4拷贝/μL）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。 2. 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，也可使用本公司的免提取核酸释放剂。   **三、染料法qPCR反应（20μL体系，在样品制备室进行）**   1. 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（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。 2. 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** | **标准曲线**  **样品管（1-6管）** | | 2×Probe qPCR MagicMix | 10μL | 10μL | 各10μL | | 细小病毒B19染料法qPCR引物混合液 | 2μL | 2μL | 各2μL | | N+2个待测DNA模板 | 8μL | 不加 | 不加 | | 超纯水 | 不加 | 8μL | 不加 | | 第6步所得标准曲线样品稀释液（1-6号） | 不加 | 不加 | 各8μL（1号样到1号管，2号样到2号管…） |  1. 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℃ | 5 分 | | PCR反应  （35个循环） | 95℃ | 10秒 | | 60℃ | 60秒（采集SYBR通道的荧光信号） | | 溶解曲线分析 | | |   注意：循环次数不要超过35个循环。  **五、数据处理**   1. 通过溶解曲线分析的结果排除无效数据。有Ct值，但Tm值跟阳性对照Tm不一样的样品（包括对照和待测样品），归为假阳性，数据无效，不予以分析。Tm跟阳性对照Tm一致的，为有效Ct。 2. 如果两种阴性对照的溶解曲线所得Tm值跟阳性对照的Tm值一样，说明环境或试剂可能有过去的PCR扩增产物污染，则此次实验无效，需要解决污染问题再进行实验。 3. 如果两种阴性对照（样品制备阴性对照和PCR阴性对照）是假阳性，可以继续分析其它样品有效数据。 4. 对定量检测，以阳性对照样品的浓度的log值为横轴，以有效Ct值为纵轴，绘制标准曲线。再以待测样品的有效Ct值从标准曲线上推算出样品DNA浓度的log值，再换算出待测样品的DNA浓度。 5. 对定性检测，则有有效Ct值的为阳性，无有效Ct值的为阴性。 | | |
| **关联产品** | | 细小病毒B19染料法qPCR检测试剂盒 | | |

20210831dx