

天
净
沙
系
列

CAT#:15-60900
低温运输, -20℃保存

BINGENE

仙台病毒探针法 qRT-PCR 试剂盒

Sendai Virus Probe qRT-PCR 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; 电话: 400-6605850; 电邮: order@bingene.com

产品及特点	仙台病毒（Sendai Virus，SeV）属于副粘病毒科，副粘病毒属，核酸型为单股负链 RNA，基因组全长 15384bp。仙台病毒传性强，容易扩散，是啮齿类实验动物最难控制的病毒之一。啮齿类实验动物感染 SeV 会对其免疫系统、致病作用及繁殖等产生影响，从而影响实验结果。动物一旦感染很难清除，因此快速诊断仙台病毒具有重要意义。本产品就是为此目的而开发，它具有下列特点： 1. 即开即用，用户只需要提供样品 RNA 模板。 2. 引物和探针经过优化，分析灵敏性高。 3. 提供阳性对照，便于区分假阴性样品。 4. 特异性高，引物是根据仙台病毒 RNA 高度保守区设计，不会跟其他病毒的 RNA 发生交叉反应。 5. 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 个数量级。 6. 本产品足够 50 次 20μL 体系的探针法荧光定量 RT-PCR 反应。 7. 本产品只能用于科研。		
规格及成分	成分	编号	五孔盒包装
	探针法 qRT-PCR 缓冲液	990504a	500 μL（蓝盖管）
	探针法 qRT-PCR 酶混合液	990504b	100 μL（红盖管）
	荧光 PCR 专用模板稀释液	180701	1 mL（绿盖管）
	仙台病毒探针法 qRT-PCR 引物-探针混合液	yp15-60900	150 μL（棕色管）
	仙台病毒探针法 qRT-PCR 阳性对照(1×10E7 拷贝/μL)	Pc15-60900	50 μL（黄盖管）
	使用手册	15-60900sc	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 RNA。		
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 45 μL 荧光 RT-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 1×10^7 拷贝/ μL 的阳性对照(试剂盒提供),充分震荡 1 分钟,得 1×10^6 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 1×10^6 拷贝/ μL 的阳性对照(上步稀释所得),充分震荡 1 分钟,得 1×10^5 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 1×10^5 拷贝/ μL 的阳性对照(上步稀释所得),充分震荡 1 分钟,得 1×10^4 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 RNA 的制备

7. 如果有 N 个样品,最好设置 N+2 个提取,多出的是 PC (样品制备阳性对照)和 NC (样品制备阴性对照)。可以取 10 μL 上步所得第 4 号稀释液再加上一定量的水,使总体积与所用核酸纯化试剂盒所要求的起始样品体积一致,以此作为 PC。另外用水作为 NC。
8. 用自选方法纯化样品的 RNA,本试剂盒跟市场上大多数病毒 RNA 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 qRT-PCR 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 RT-PCR 管,其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品,1 个用于 RT-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 RT-PCR 管,其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品,1 个用于 RT-PCR 阴性对照(用水做模板),1 个用于 RT-PCR 阳性对照(用第 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	RT-PCR 阴性对照	标准曲线样品管 (1-6 管)
探针法 qRT-PCR 缓冲液	各 10 μL	10 μL	各 10 μL
探针法 qRT-PCR 酶混合液	各 2 μL	2 μL	各 2 μL
仙台病毒探针法 qRT-PCR 引物-探针混合液	各 3 μL	3 μL	各 3 μL
N+2 个待测 RNA 样本	各 5 μL	不加	不加
超纯水	不加	5 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 5 μL (1 号样 到 1 号管,2 号

			样到 2 号管…)
	11. 盖上盖子后上机，按下面参数进行 RT-PCR：		
	过程	温度	时间
	逆转录	42℃	30 min
	预变性	95℃	5 min
	PCR 反应 (45 个循环)	95℃	15 sec
60℃		45 sec（采集 FAM 通道的荧光信号，淬灭基团为 TAMRA）	
	五、数据处理		
	12. 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 RNA 浓度的 log 值，再推算出其浓度。		
	13. 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 必须等于或者大于 40，或者没有 Ct 值。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 小于 40 则为阳性。如果在大于或等于 40 则为阴性。		
关联产品	仙台病毒 RT-LAMP 试剂盒		