

天  
净  
沙  
系  
列

CAT#:15-99100  
低温运输, -20℃保存

**BINGENE**

## 谷芽探针法 qPCR 试剂盒

Fructus setariae germinatus Probe 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: 400-6605850; 电邮: [order@bingene.com](mailto:order@bingene.com)

<p><b>产品及特点</b></p>	<p>谷芽 (Fructus setariae germinatus) 是中药名, 为禾本科植物粟 <i>Setaria italica</i> (L.) Beauv. 的成熟果实经发芽干燥的炮制加工品。将粟谷用水浸泡后, 保持适宜的温湿度, 待须根长至约 6mm 时, 晒干或低温干燥。用于食积不消, 腹胀口臭, 脾胃虚弱, 不饥食少。炒谷芽偏于消食, 用于不饥食少。焦谷芽善化积滞, 用于积滞不消。由于它是重要的中药材, 因此快速检测谷芽具有鉴别中药真为的重要意义。本产品就是以探针法荧光定量 PCR 技术为基础开发的专门检测谷芽的试剂盒, 它具有下列特点:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 即开即用, 用户只需要提供样品 DNA 模板。</li> <li>2. 引物和探针经过优化, 分析灵敏性高, 可以达到 100 拷贝/反应。</li> <li>3. 提供阳性对照, 便于区分假阴性样品。</li> <li>4. 特异性高, 引物是根据谷芽 DNA 高度保守区设计, 不会跟其他生物的 DNA 发生交叉反应。</li> <li>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。</li> <li>6. 本产品足够 50 次 20<math>\mu</math>L 体系的探针法荧光定量 PCR 反应。</li> <li>7. 本产品只能用于科研。</li> </ol>																												
<p><b>规格及成分</b></p>	<p>本产品采用五孔盒包装</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>成分</th> <th>编号</th> <th>规格</th> <th>包装材料</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>2<math>\times</math>Probe qPCR MasterMix</td> <td>981201</td> <td>0.5 mL</td> <td>0.5mL 本色盖</td> </tr> <tr> <td>荧光 PCR 专用模板稀释液</td> <td>180701</td> <td>1 mL</td> <td>1.5mL 绿盖管</td> </tr> <tr> <td>超纯水</td> <td>210806</td> <td>1 mL</td> <td>1.5mL 蓝盖管</td> </tr> <tr> <td>谷芽 qPCR 引物-探针混合液</td> <td>yp15-99100kk</td> <td>150 <math>\mu</math>L</td> <td>0.5mL 棕色管</td> </tr> <tr> <td>谷芽 qPCR 阳性对照 (1<math>\times</math>10E7 拷贝/<math>\mu</math>L)</td> <td>pc99100_004 958053.1</td> <td>50 <math>\mu</math>L</td> <td>0.5mL 黄盖管</td> </tr> <tr> <td>使用手册</td> <td>15-99100sc</td> <td>1 份</td> <td>无</td> </tr> </tbody> </table>	成分	编号	规格	包装材料	2 $\times$ Probe qPCR MasterMix	981201	0.5 mL	0.5mL 本色盖	荧光 PCR 专用模板稀释液	180701	1 mL	1.5mL 绿盖管	超纯水	210806	1 mL	1.5mL 蓝盖管	谷芽 qPCR 引物-探针混合液	yp15-99100kk	150 $\mu$ L	0.5mL 棕色管	谷芽 qPCR 阳性对照 (1 $\times$ 10E7 拷贝/ $\mu$ L)	pc99100_004 958053.1	50 $\mu$ L	0.5mL 黄盖管	使用手册	15-99100sc	1 份	无
成分	编号	规格	包装材料																										
2 $\times$ Probe qPCR MasterMix	981201	0.5 mL	0.5mL 本色盖																										
荧光 PCR 专用模板稀释液	180701	1 mL	1.5mL 绿盖管																										
超纯水	210806	1 mL	1.5mL 蓝盖管																										
谷芽 qPCR 引物-探针混合液	yp15-99100kk	150 $\mu$ L	0.5mL 棕色管																										
谷芽 qPCR 阳性对照 (1 $\times$ 10E7 拷贝/ $\mu$ L)	pc99100_004 958053.1	50 $\mu$ L	0.5mL 黄盖管																										
使用手册	15-99100sc	1 份	无																										
<p><b>运输及保存</b></p>	<p>低温运输, -20<math>^{\circ}</math>C 保存, 保存期限为 12 个月。</p>																												
<p><b>自备试剂</b></p>	<p>样品 DNA。</p>																												

## 使用方法

**一、稀释标准曲线样品**（以  $10E1-10E6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  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  $\mu\text{L}$  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  $\mu\text{L}$   $1 \times 10E7$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(试剂盒提供), 充分震荡 1 分钟，得  $1 \times 10E6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。放冰上待用。
4. 换枪头，在 5 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10E6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟，得  $1 \times 10E5$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的标准曲线样品。放冰上待用。
5. 换枪头，在 4 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10E5$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得), 充分震荡 1 分钟，得  $1 \times 10E4$  拷贝/ $\mu\text{L}$  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 $\mu\text{L}$  上步所得 4 号稀释液再加上一定量的水使总体积跟每次核酸制备所要求的起始样品体积一样，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、Probe qPCR 反应（20 $\mu\text{L}$ 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最后加）：

成分	样品管	PCR 阴性	标准曲线样品管
----	-----	--------	---------

	<b>N+2 个</b>	<b>对照</b>	<b>(1-6 管)</b>
2×Probe qPCR MasterMix	各 10 μL	10 μL	各 10 μL
谷芽 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 7μL (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 PCR:

过程	温度	时间
预变性	95℃	2 min
PCR 反应 (45 个循环)	95℃	15 sec
	58℃	30sec (采集 FAM 通道的荧光信号, 设置 TAMRA 为淬灭基团)

#### 四、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 DNA 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。

#### 关联产品

谷芽荧光及可视化 LAMP 检测试剂盒