CAT#:16-13600 低温运输,-20℃保存



猴痘病毒可视化染料-荧光染料 LAMP 试剂盒

Monkeypox Virus Fluorescent & Colorimetric LAMP Kit

使用手册 V1.0

网址: www.bingene.com; 电话: 400-6005850; 电邮: order@bingene.com

产品及特点

猴痘病毒(Monkeypox Virus)属正痘病毒属,可在非洲绿猴肾细胞中培养生长,导致细胞病变。人类感染猴痘,主要通过被已感染的动物咬伤,或直接接触被感染动物的血液、体液、猴痘病损而受染;通常由动物传给人,偶也可以发生人到人的猴痘传播。一般认为是在直接的、长时间面对面的接触中,通过含毒的大量呼吸飞沫而传播。猴痘还可以通过直接接触感染者的体液或病毒污染的物品(如衣服和被褥)而传播。主要临床症状为发热、剧烈头痛、淋巴结肿大、背痛、肌肉痛(肌肉疼痛)以及倍感无力(精神不振)。因此快速检测猴痘病毒具有重要的意义。为此本公司根据独有的双染料 LMAP 技术,开发了简单快捷的猴痘病毒 LAMP 检测试剂盒,它具有下列特点:

- 1. 即开即用,用户只需要提供 DNA 样品。
- 2. 恒温扩增,可以不需要荧光 PCR 等贵重仪器。
- 3. 含可见光和荧光染料,既可以用金属浴和水浴扩增用可见光肉眼判断结果,也可用荧光 PCR 仪进行实时荧光检测。
- 4. 检测灵敏性一般比 PCR 高 10 倍以上。
- 5. 特异性高,根据猴痘病毒保守序列设计 4 条特异引物,不会跟其他生物的 DNA 发生交叉反应。
- 6. 一般 30 分钟内出结果, 比 PCR 快。
- 7. 上样量大,对 20 µL 的反应体系,最大样品加样量高达到 14 µL。
- 8. 内含的 dUTP-UNG 可防交叉污染。
- 9. 提供无传染性的阳性对照,便于分析实验结果。
- 10. 本产品只能用于定性分析,不推荐用于定量分析。
- 11. 本产品足够 50 次 20 μL 体系的荧光及可视化 LAMP 扩增。
- 12. 只可用于科研。

规格及成分

本产品采用五孔盒包装

成分	编号	规格	包装材料
4×LAMP MasterMix (可视化染料-荧光染料双染料法,待加酶)	211223a	200 μL	0.5mL 绿盖管
Bst DNA 聚合酶 2.0	11-220319	50 μL	0.5mL 红盖管
20×猴痘病毒 LAMP 引物混合液	yw16-13600-ii	50 μL	0.5mL 白盖管
猴痘病毒 LAMP 阳性对照 (1×10E4 拷贝/μL)	pc16-13600-ii	250 μL	0.5mL 黄盖管
超纯水	210806	1 mL	1.5mL 蓝盖管
使用手册	16-13600sc	1 份	无

运输及保存

低温运输,-20℃保存,保存期限为一年。

自备试剂

待测样品。

使用方法

一、样品 DNA 的制备

- 1. 用自选方法纯化样品 DNA,本试剂盒跟市场上大多数 DNA 提取试剂盒兼容,包括本公司的免提取的核酸释放剂。
- 2. 如果有 N 个样品,则需要做 N+2 个样品制备,包括一个样品制备阳性对照 (PC)和一个样品制备阴性对照 (NC)。PC 用 10μL 本试剂盒提供的阳性对照 (1×10E4拷贝/μL)加一定量的水作为样品制备 PC,加水后的总体积跟所用核酸纯化试剂盒所要求的起始样本体积一致。NC 用水替代。

二、LAMP 反应 (20µL 体系)

3. 反应设置:第一次使用时请把所有 Bst DNA 聚合酶 2.0 (50μL, 本试剂盒提供) 加入到 4×LAMP MasterMix (可视化染料-荧光染料双染料法, 待加酶)中,轻柔颠倒 20 次充分混匀,然后再取用。如果有 N+2 个 DNA 纯化样品,则最好设置 N+4 个 LAMP 扩增,增加 LAMP 扩增阳性对照和 LAMP 扩增阴性对照各 1 个。在 N+4 个 PCR 管中加入下列成分:

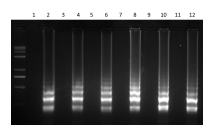
成分	N+2 个	LAMP	LAMP
	样品管	阴性对照	阳性对照
4×荧光/可见光 LAMP	Ø ET	5T	5T
MagicMix (加酶后)	各 5 μL	5 μL	5 μL
20×猴痘病毒	各1 μL	1 μL	1 μL
LAMP 引物混合液			
N+2 个样品 DNA	各 14 µL	-	-
超纯水	-	14 μL	-
猴痘病毒 LAMP 阳性对照	-	-	14 μL
(1×10E4 拷贝/μL)			

- 4. 如果使用金属浴或水浴保温,没有热盖,则每个反应管中加入 50µL 自备的 PCR 级石蜡油,否则保温期间反应体系的水分会蒸发到管盖下方凝集,反应体积变化,会严重影响反应效率,增加假阳性率。最后置于 65℃保温 60 分钟进行扩增。
- 5. 如果使用常规 PCR 仪进行 LAMP 反应,设置程序时必须打开热盖,设置成 65℃ 保温 60 分钟进行扩增。
- 6. 如果使用荧光定量 PCR 仪,则设置 60 次循环,每次 65℃保温 1 分钟,采集 SYBR 通道的荧光信号。

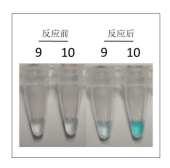
三、结果分析

7. 电泳分析:由于取样时非常容易产生气溶胶污染,污染实验环境并且非常难清除

污染,所以强烈建议不要采取此方法分析实验结果。即使使用,也要在不同的房间,使用不同的移液枪操作。具体做法是取 10μL LAMP 扩增产物跟自备上样液混合后进行 2%琼脂糖凝胶电泳。LAMP 阳性对照必须有正常 LAMP 条带(200bp左右的梯形扩增产物),LAMP 阴性结果必须无条带,否则实验结果无效。如果LAMP 阳性对照和阴性对照结果正常,再分析待测样品。典型的电泳结果见下表,奇数样为阴性结果,偶数样为阳性结果:



8. 可将光(肉眼)分析:样品制备阳性对照和 LAMP 阳性对照的反应液将呈蓝色,样品制备阳性对照和 LAMP 阳性对照的反应液将呈淡蓝色或无色,否则提取实验或扩增实验无效。如果阳性和阴性对照结果正常,则实验有效,可以分析样品的情况。样品管的颜色接近扩增阳性对照管则说明样品为阳性,如果接近阴性对照则说明待测样品为阴性。典型的可将光检测结果见左图(9为阴性,10为阳性)。



9. 荧光分析(仅限于用 qPCR 仪进行反应的场景): 样品制备阳性对照和 LAMP 阳性对照的反应液将有标准的 S 扩增曲线,样品制备阴性对照和 LAMP 阴性对照的反应液将没呈平线,没有 S 曲线,否则提取实验或扩增实验无效。如果阳性和阴性对照结果正常,则实验有效,可以分析样品的情况。样品管的荧光曲线为 S 型,则说明样品为阳性,如果为平线则说明待测样品为阴性。典型的荧光检测结果见下图。左边为阳性,右边为阴性。

