|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **天净沙系列** | **CAT#:17-GMO1026**  **低温运输，-20℃保存** | |  | |
| **GMO外源npt II基因探针法qPCR试剂盒**  **GMO nptII Gene 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** | | | | |
| **产品及特点** | | 来自于细菌的nptII基因编码新霉素磷酸转移酶（Neomycin Phosphotransferase 2），该酶能赋予细胞抗卡那霉素的能力，这是转基因技术中常用的一种筛选标记，因此快速灵敏检测npt II时判断某生物是否是转基因生物（GMO）的一个重要的判断指标。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npt II基因的试剂盒，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. 引物和探针经过优化，分析灵敏性高，可以达到100拷贝/μL。 3. 提供阳性对照和内参，便于排除假阴性结果。 4. 特异性高，引物是根据npt II基因高度保守区设计，不会跟其他基因的DNA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各数量级。 6. 本产品足够50次20μL体系的探针法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 | | 2×Probe PCR MagicMix | 190303 | 0.5 mL（本色盖） | | 荧光PCR专用模板稀释液 | 180701 | 1 mL（绿盖管） | | nptII基因PCR引物-探针混合液  （含内参探针） | yp17-GMO1026 | 200 μL（棕色管） | | npt II基因PCR阳性对照(1×10E7拷贝/μL) | Pc-GMO1026 | 50 μL（黄盖管） | | npt II基因PCR内参  (1×10E4拷贝/μL) | Ic-GMO1026 | 250 μL（白盖管） | | 使用手册 | 17-GMO1026sc | 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）。   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 1×10E7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5 μL 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5 μL 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上步所得4号稀释液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。最后在所有样本中加入5uL 本试剂盒提供的nptII基因内参（共50000拷贝）。 2. 用自选方法纯化样品的DNA（含内参），本试剂盒跟市场上大多数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（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（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。 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** | **标准曲线样品管**  **（1-6管）** | | 2×Probe qPCR MagicMix | 各10 μL | 10 μL | 各10 μL | | npt IIqPCR引物-探针混合液  (含内参引物) | 各4 μL | 4 μL | 各4 μL | | N+2个待测DNA（含内参） | 各6 μL | 不加 | 不加 | | 超纯水 | 不加 | 6 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6μL（2号样到2号管，3号样到3号管…） |  1. 盖上盖子后上机，按下面参数进行PCR：  |  |  |  | | --- | --- | --- | | **过程** | **温度** | **时间** | | 逆转录 | 42℃ | 5 min | | 预变性 | 95℃ | 3 min | | PCR反应  （45个循环） | 95℃ | 10 sec | | 58℃ | 5 sec（采集FAM通道和Hex通道的荧光信号，淬灭基团均为TAMRA） |   **四、数据处理**   1. 如果扩增阳性对照或制备阳性对照结果为阴性，则整个扩增或制备实验无效，不需要分析数据，需要重做扩增或制备或跟厂家联系。如果扩增阴性对照或制备阴性对照结果为阴性，说明环境污染，则整个扩增或制备实验无效，不需要分析数据，需要跟厂家联系，购买新的引物和探针。对任何阴性样品，如果内参无Ct，则此样品的阴性结果无效，此样品需要重复实验。 2. 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。 3. 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35。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。 | |
| **关联产品** | | GMO外源npt II基因荧光及可视化RT-LAMP检测试剂盒 | |

20220128fn