



支原体检测试剂盒 (荧光定量PCR法)

产品简介:

PCR Mycoplasma Test Kit 可用于各种生物材料(如细胞培养物、实验动物分泌物、动物血清等)支原体感染的检测。应用聚合酶链式反应技术(PCR)对支原体 16s-rRNA 基因保守区域的特异性片段进行扩增检测。该方法可以在数小时内得到结果,与传统的选择性培养基培养检测方法相比较,本方法更快速,灵敏度和特异性更高,不会出现由于培养基检测时大量培养支原体而可能带来的次级污染的问题。国内外研究表明,细胞培养的支原体污染中,有 98%以上是由以下五种支原体引起的: M. orale、M. arginini、M. hyorhinitis 和 A. laidlawii, M. Fermentans。本试剂盒能检测包括以上五种常见支原体在内 40 种支原体。

注: 本试剂盒仅用于研究,不能用于临床诊断。

【试剂盒规格】

20 次/盒, 50 次/盒

【试剂盒有效期】

自检定合格之日起有效期为 12 个月。

【试剂盒贮存及运输】

避光,保存于-20℃

【试剂盒组成】

| 组分品名 | 20 测试 | 50 测试 |
|---------|-----------------------|-----------------------|
| PCR 预混液 | 450u1 (22u1/次, 20 反应) | 1.2ml (22u1/次, 50 反应) |
| 支原体引物探针 | 20u1 (1u1/次, 20 反应) | 50u1 (1u1/次, 50 反应) |
| 阳性对照 | 40u1 | 100u1 |
| 样本核酸释放剂 | 200u1 | 500u1 |
| 使用说明书 | 1 份 | 1 份 |

【实验原理】

PCR 检测试剂盒中含有 PCR 反应所需要各种试剂组分,如:引物、dNTPs、缓冲液、Taq 酶、稳定剂等。

PCR 反应液中加入检测样品和支原体特异的引物探针,即可进行 PCR 扩增并同步荧光检测。阳性样本有检测 Ct,而阴性样本无检测 Ct。

【使用方法】

1. 实验所需器材与试剂

1-1. 所需器材

- 1) 实时荧光 PCR 仪
- 2) PCR 反应管
- 3) 微量移液器及移液器吸头

1-2. 所需试剂

- 1) 去离子水或双蒸水

2. 实验操作步骤

注:当细胞生长至 80-90%时可以取样进行检测,培养液中的青霉素和链霉素不会影响检测效果。

2.1 收取待检样品(贴壁细胞:细胞生长至 80%左右即可,送检细胞不能用消化液消化细胞,可以使用细胞刮刀刮取细胞;悬浮细胞:细胞生长至 80%左右即可),取 150u1(约 $1 \sim 3 \times 10^5$ 细胞数)至离心管,沸水浴 10min。

上海碧超生物科技有限公司

上海市闵行区沈杜公路 3872 号颀源发展 F 楼 C401-D303 室

电话: 021-31550304

邮箱: techsupport@pc-biotech.com

网址: www.pc-biotech.com

2.2 将煮沸过的细胞悬浮液 12000rpm 离心 2-5min。

2.3 取上清 10ul 至 1.5ml EP 管，作为 PCR 反应模板。加入 10ul 样本核酸释放剂，涡旋振荡 5-10s，室温静置 2min（超过 2min 对结果无不良影响），加入纯水 30ul，混合后上清即为核酸模板。

2.4 扩增反应体系配置

| | 1 个反应体系 | 20 个反应体系 | 50 个反应体系 |
|---------|---------|----------|----------|
| PCR 预混液 | 22ul | 440ul | 1100ul |
| 支原体引物探针 | 1ul | 20ul | 50ul |

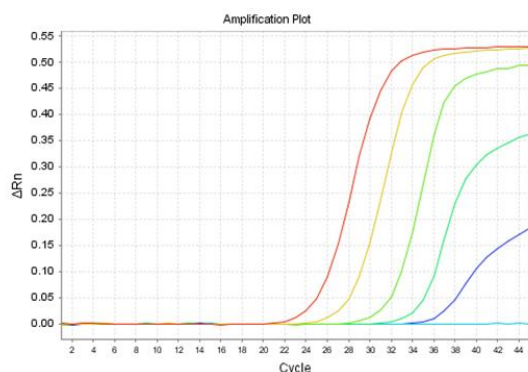
2.5 每个 PCR 反应管中加入处理好的样品 2ul, DNA 阳性对照和阴性对照各加入 2ul/管。

2.6 将所有 PCR 反应管放入荧光 PCR 仪，参照以下参数运行程序。

| | | | |
|--------------------|----------------|---|----------|
| 预变性 | 95°C for 2min | | |
| 循环 | 95°C for 5sec | } | 40cycles |
| | 60°C for 30sec | | |
| 60°C 检测荧光，检测通道：FAM | | | |

2.7 结果判读：阳性样本呈现 S 形扩增曲线，阴性样本则为一条直线，设定基线、阈值后可获得各样本的检测 Ct 值，越小代表模板浓度越高。

【结果参考图】



【注意事项】

1. 使用本试剂前请仔细阅读本说明书全文。
2. 操作时应尽量少说话，因口腔中也含有支原体，可能引起样品污染，而造成假阳性；整个检测过程中，反应体系的配制、样本处理及加样、PCR 扩增应分区进行，以避免交叉污染。
3. 实验时，试剂盒组分中的试剂使用前应充分融化并混匀（混匀时禁止激烈振荡，只需要进行上下倒置多次进行混匀）。
4. 反应管中加好所有的试剂后，应尽快上 PCR 仪进行扩增，以免形成过多的二聚体。
5. 细胞培养物中含有青霉素和链霉素等抗生物素不会影响本品的检测结果。如果用户需要进一步提高检测灵敏度，建议细胞在不含青霉素和链霉素等抗生素中进行培养 2-3 天后送样检测。
6. 阴性对照是 ddH₂O，我们不提供阴性对照的原因是避免重复污染，所以客户每次做实验的时候需要自备一管新的 ddH₂O。

上海碧超生物科技有限公司

上海市闵行区沈杜公路 3872 号源发展 F 楼 C401-D303 室

电话：021-31550304

邮箱：techsupport@pc-biotech.com

网址：www.pc-biotech.com