

火鸡源性成分 PCR 检测试剂盒

本产品仅供体外研究使用，不得用于临床诊断

咨询 QQ : [2881498726](https://www.qq.com)

订购热线 : [021 - 54720761](tel:021-54720761)

咨询电话 : [13166274233\(微信同号\)](tel:13166274233)

产品及特点:

本试剂盒可用于检测食品或其他材料中是否有火鸡的成分。现代食品加工工艺极大改变了食材原有的味道、气味、色泽、纹理和质地等特性，因此传统的感官鉴别技术已经无法对食材的真伪进行准确的鉴定。同时部分食材还有致敏性，因此基于基因检测的快速灵敏的食材来源检测技术将对食品监管和安全提供重要的保障。本产品就是为满足这一需求根据 PCR 原理开发的产品，

1. 即开即用，用户只需要提供 DNA 模板。
2. 引物经过精心优化，专一性强，只扩增火鸡源性成分，与其他病原没有交叉反应。
3. 提供阳性对照，便于区分假阴性样品。
4. PCR mix 中含上样染料，PCR 后可以直接上样电泳。
5. 本试剂盒足够做 40 μ L 体系的 PCR 50 次，但只能用于科研。

规格及成分:

| 编号 | 成分 | 规格 |
|-----|------------------|------------------|
| 试剂一 | PCR MagicMix 3.0 | 1 mL (红盖) |
| 试剂二 | 超纯水 | 1 mL (亮黄色) |
| 试剂三 | 火鸡源性成分 PCR 引物混合液 | 100 μ L (白盖) |

| | | |
|-----|-----------------------------|------------|
| 试剂四 | 火鸡源性成分 PCR 阳性对照 (1×10E8/μL) | 50 μL (黄盖) |
| 试剂五 | 使用手册 | 1 份 |

运输及保存:

低温运输, -20°C保存, 保存期限为一年。阳性对照需要单独放置, 不要污染其他试剂。

自备试剂:

样品 DNA。

使用方法:

一、样品 DNA 的制备:

1. 用自选方法纯化 N+2 个样品的 DNA, 本试剂盒跟市场上大多数核酸提取试剂盒兼容。

可以选用本公司柱式病毒 DNAout。

2. 如果有 N 个样品, 则需要做 N+2 个提取, 包括一个样品制备阳性对照和一个样品制备阴性对照。样品制备阳性对照是在适量水 (取决于试剂盒要求的样品起始量) 中加 10μL 火鸡源性成分 PCR 阳性对照的 1000 倍稀释液而得, 样品制备阴性对照是直接用水。提取结束后最后得到模板 DNA 放冰上待用。

二、设置 PCR 反应(40 μL 体系):

3. 对 N+2 个样品, 在 PCR 时需要增加一个 PCR 阳性对照和一个 PCR 阴性对照, 故需要设置 N+4 个反应。在 N+4 个 PCR 管中分别加入下列成分:

| 成份 | N+2 个样品管 | PCR 阴性对照 | PCR 阳性对照 |
|-------------------|----------|----------|----------|
| PCR Magic Mix 3.0 | 各 20μL | 20μL | 20μL |
| 火鸡源性成分 PCR 引物混合液 | 各 2μL | 2μL | 2μL |
| N+2 个样品 DNA 模板 | 各 18μL | -- | -- |
| PCR 阴性对照 (水) | -- | 18μL | -- |

| | | | |
|--------------------------------------|----|----|------------|
| PCR 阳性对照 (火鸡源性成分 PCR 阳性对照 1000 倍稀释液) | -- | -- | 18 μ L |
|--------------------------------------|----|----|------------|

4. 按下表设置 PCR 反应:

| 过程 | 温度 | 时间 |
|---------------|-----------------|--------|
| 预变性 | 95 $^{\circ}$ C | 5 min |
| PCR 反应 35 个循环 | 95 $^{\circ}$ C | 30 sec |
| | 55 $^{\circ}$ C | 30 sec |
| | 72 $^{\circ}$ C | 40 sec |
| 最后延伸 | 72 $^{\circ}$ C | 7 min |

三、电泳检测:

5. 取 10-20 μ L PCR 产物。电泳检测 PCR 产物。本产品提供的 PCR Mix 在扩增结束后可以直接上样, 不需要另外再加 loading buffer。PCR 产物阳性对照必须有 551bp 大小的条带出现, 阴性对照必须无任何扩增, 否则实验无效。对没有扩增产物的样品, 可以稀释 10 倍后重复 PCR 扩增以排除 PCR 抑制剂的感染。

所有产品仅供科研使用, 不得用于其他用途。