人免疫缺陷病毒 I 型通用染料法荧光定量 RT-PCR 试剂盒

产品及特点:

人类免疫缺陷病毒(Human Immunodeficiency Virus;abbr:HIV),即艾滋病(AIDS,获得 性免疫缺陷综合征)病毒,是造成人类免疫系统缺陷的一种病毒。1981 年,人类免疫缺陷 病毒在美国首次发现。它是一种感染人类免疫系统细胞的慢病毒,属逆转录病毒的一种。目 前全球流行的主要是 HIV-1。本产品是基于染料法荧光定量 PCR 原理开发,专门检测人 免疫缺陷病毒 | 型通用的试剂盒。

- 1. 一站式,用于不需要单独准备每种成分,包括引物和对照。
- 2. 根据人免疫缺陷病毒 I 型通用的保守基因序列设计的引物, 具有良好的特异性。
- 3. 基于染料法 qRT-PCR 检测, 灵敏度比常规 RT-PCR 高 10-100 倍, 可以达到至少 1000 拷贝/反应。
- 4. 使用一管式 qRT-PCR 技术, RT 和 PCR 两步在一个试管内完成, 不需要中间转移样 品,降低了操作误差和可能的污染。
- 5. 本产品足够 50 次 30µL 体系的 RT-PCR。

规格及成分:

编号	成分	规格	
试剂一	2×qRT-PCR 缓冲液	500 μL(棕色管)	
试剂二	10×qRT-PCR 酶混合液	100 μL(红盖)	
试剂三	ROX 染料 I, 50×	20 μL(棕色管)	
试剂四	ROX 染料 II, 50×	20 μL(棕色管)	
试剂五	荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL(黄盖)	
试剂六	人免疫缺陷病毒 1 型通用染料法 qRT-PCR 引物混合液	100 μL(白盖)	
试剂七	人免疫缺陷病毒 1 型通用染料法 qRT-PCR 阳性对照 (1×10E8 拷贝/µL)	50 μL(黄盖)	
试剂八	沙核酸释放剂(试用装)	沙核酸释放剂(试用装) 20 次(1mL, 绿盖)	
试剂九	使用手册	1 份	

运输及保存:

低温运输、-20℃保存,有效期一年。

阳性对照需要因易污染其他成分需要单独放置。本产品不提供活体样品做阳性对照,只提供 DNA 片段作为阳性对照。

自备试剂:

样品 RNA。

使用方法:

一、稀释阳性对照:

- 以 10E2-10E7 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。为增加产品稳定性和避免扩散传染性病原。
- 1. 标记 6 个离心管, 分别为 7, 6, 5, 4, 3, 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)。
- 2. 在 7 号管中加入 5 µL 1×10E8 拷贝/µL 的阳性对照(本试剂盒提供), 充分震荡 1 分 钟,得 1×10E7 拷贝/µL 的阳性对照。放冰上待用。
- 3. 换枪头, 在 6 号管中加入 5 µL 1×10E7 拷贝/µL 的阳性对照(上步稀释所得), 充分震 荡 1 分钟, 得 1×10E6 拷贝/µL 的阳性对照。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 的阳性对照。放冰上待用。重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的阳性对照。放冰上待用。

二、样品 DNA 的制备:

5. 如果有 N 个样品,必须设置 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 上步制备的阳性对照梯度稀释液中的第 4 号 (浓度为 1×10E4 拷贝/µL, 10µL 相当于 1 万拷贝)再加上一定量的水作为制备的阳性对 照(加水后其总体积跟样品一样,样品体积多少取决于所用试剂盒的要求)。可以用水作为制 备的阴性对照。

6. 用自选方法纯化 N+2 个样品的 RNA, 本试剂盒跟市场上大多数病毒 RNA 提取试剂 盒兼容。

三、设置 RT-PCR 反应 (20 μL 体系, 在样品制备室进行):

- 7. 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, 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(用第 4 号阳性对照 稀释液做模板)。下面只描述定量分析的步骤,定性分析只是把 6 个标曲反应缩减成 1 个, 其余不变。
- 8. 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,阳性对照样品要等所有管子盖上盖子后最后加):

成分	N+2 个制备所得样品	qRT-PCR 阴性对照	qRT-PCR 阳性对照 (2-7 管)
2×qRT-PCR 缓冲液	10μL	10 μL	各 10 µL
人免疫缺陷病毒 1 型通用			
染料法 qRT-PCR 引物混	2 μL	2 μL	各 2 µL
合物			
50×ROX (见注)	0.4µL	0.4µL	各 0.4µL
样品制备所得 RNA 模板	5.6µL		
(来于第 8 步)			
±X₩∇€€/₽ € ∧ ₽₽₩₽э+₽₽			各 5.6µL(2 号样到 2
稀释所得6个阳性对照			号管, 3号样到3号
(来于第 6 步)			管)
超纯水		5.6µL	
10×qRT-PCR 酶混合液	2µL	2µL	2µL

注: 需使用 ROX 染料 I 的机型: ABI Prism7000、7300、7700、7900HT、

Step-One Step-One Plus.

需使用 ROX 染料 II 的机型:: ABI Prism 7500、7500Fast、MJ Research的

Chromo4, Opticon(II)Corbett Rotor Gene 3000.

不需要使用 ROX 的机型: Thermal Cycle Dice Real Time System, LightCycler、Smart Cycler System、Agilent Mx3000P、RotorGene3000、RotorGene 6000。

9. 上机后按下面参数进行 RT-PCR(参数可能会因仪器不同而需优化)。

过程	温度	时间		
RT (逆转录)	50℃	15-30 min		
预变性	95℃	5 min		
Out DCD Ect 40 A/EIT	95℃	15 sec		
Qrt-PCR 反应 40 个循环	58℃	1 min, (采集 FAM 通道的荧光信号)		
按仪器预设程序进行溶解曲线分析				

四、数据处理:

- 10. 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。
- 11. 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 30。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。

上海纪宁实业有限公司(www.shjning.com)所有产品仅供科研使用,不得用于其 他用途。



