

上海通尉

TW—reagent.com 上海通尉

# mecA 金黄色葡萄球菌 mecA 基因探针法 PCR 试剂盒

Staphylococcus Aureus mecA Probe PCR Kit

仅

供

科

研

使

用

## 产品及特点

金黄色葡萄球菌(*Staphylococcus Aureus*)隶属于葡萄球菌属, 是革兰氏阳性菌代表, 常寄生于人和动物的皮肤、鼻腔、咽喉、肠胃、疔、化脓疮口中, 空气、污水等环境中也无处不在。它是人类化脓感染中常见的病原菌, 可引起局部化脓感染, 也可引起肺炎、伪膜性肠炎、心包炎等, 甚至败血症、脓毒症等全身感染。自从上世纪 40 年代青霉素问世后, 金黄色葡萄球菌引起的感染性疾病受到较大的控制。但随着青霉素的广泛使用, 有些金黄色葡萄球菌产生青霉素抗性。1959 年甲氧西林 (methicillin)应用于临床后曾有效地控制了金黄色葡萄球菌产酶株的感染, 可 1961 年英国 Jevons 首次发现了耐甲氧西林金黄色葡萄球菌 (*Methicillin-resistant Staphyococcus aureus*, MRSA), 目前 MRSA 感染几乎遍及全球, 已成为院内和社区感染的重要病原菌之一。因此快速检测 MRSA 具有重要的意义。由于耐甲氧西林是由金黄色葡萄球菌 *mecA* 基因介导, 因此 *mecA* 是检测 MRSA 是特异靶点。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 MRSA *mecA* 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, 灵敏性高, 分析灵敏度可以达到 100 拷贝/反应。
3. 提供阳性对照, 便于区分假阴性样品。
4. 特异性高, 引物是根据金黄色葡萄球菌 *mecA* 基因高度保守区设计, 不会跟其他生物的 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 个数量级。
6. 本产品足够 50 次 20 $\mu$ L 体系的探针法荧光定量 PCR 反应。
7. 本产品只能用于科研。

规格及成分	成分	规格	包装
	2×Probe qPCR MasterMix	0.5mL	0.5mL 本色盖
	荧光 PCR 专用模板稀释液	1mL	1.5mL 绿盖管
	超纯水	1mL	1.5mL 蓝盖管
	黄色葡萄球菌 mecA 基因 qPCR 引物-探针干粉	50 次	0.5mL 棕色管
	金黄色葡萄球菌 mecA 基因 qPCR 阳性对照(1×10E7 拷贝/μL)	50μL	0.5mL 黄盖管
	使用手册	1 份	无
	本产品采用五孔盒包装		
<p><b>注意：</b>引物-探针干粉在使用前需要短暂离心，然后在离心管中加入 162uL 的超纯水充分混匀后再使用，未用完的需要-20℃保存。</p>			
使用方法	<p><b>一、稀释标准曲线样品</b> (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)。为增加产品稳定性和避免扩散传染性病原，本产品不提供活体样品做阳性对照，只提供无传染性的 DNA 片段作为阳性对照。</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 标记 6 个离心管，分别为 6, 5, 4, 3, 2, 1。</li> <li>2. 用带芯枪头分别加入 45 μL 荧光 PCR 专用模板稀释液，好用带芯枪头，下同。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> <li>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。</li> </ol> <p><b>二、样品 DNA 的制备</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>7. 如果有 N 个样品，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 10 μL 上步所得第 4 号稀释液再加上一定量的水使总体积跟每次样本制备所要求的起始样本体积一样，以此作为 PC。另外用水作为 NC。</li> </ol>		

8. 用自选方法纯化样品的 RNA，本试剂盒跟市场上大多数 RNA 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 (20 $\mu$ L 体系，在样品制备室进行)**

9. 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。

10. 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后加）：

成分	样品管 N+2 个	PCR 阴性对照管	标曲样品管 (1-6 管)
2 $\times$ Probe qPCR MasterMix	各 10 $\mu$ L	10 $\mu$ L	各 10 $\mu$ L
金黄色葡萄球菌 mecA 基因 qPCR 引物-探针混合液	各 3 $\mu$ L	3 $\mu$ L	各 3 $\mu$ L
N+2 个待测 DNA 样本	7 $\mu$ L	不加	不加
超纯水	不加	7 $\mu$ L	不加
第 6 步所得标准曲线样品稀释液 (1-6 号)	不加	不加	各 7 $\mu$ L

11. 盖上盖子后上机，按下面参数进行 PCR：

过程	温度	时间
预变性	95 $^{\circ}$ C	10min
PCR 反应 (40 个循环)	95 $^{\circ}$ C	15sec
	60 $^{\circ}$ C	60sec (采集 FAM 通道的荧光信号，设置 BHQ 为淬灭基团)

**四、数据处理**

	<p>12. 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。</p> <p>13. 如果把本试剂盒用于定性检测，只判断阳性或阴性，则阴性对照必须无 Ct，或者 Ct 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 40，否则实验无效。如果实验有效，则分析待测样品，如果样品无 Ct，或者 Ct 大于或等于 40，则为阴性，如果 Ct 小于 40 则为阳性。</p>
<b>PCR 编号</b>	TW-E11323
<b>说明书</b>	1 份
<b>自备试剂</b>	样品 DNA
<b>运输及保存</b>	低温运输，-20℃保存，有效期 2 年

**生产企业：上海通蔚实业有限公司**

**公司地址：上海市松江区九亭镇研展路158弄15号1603**

**公司电话：021-54845833**

**技术支持：15800441009**