

旋达®R1 物种鉴定系列

大豆源性成分核酸检测试剂盒 (PCR-荧光探针法)

请于-20℃条件下保存, 有效期 15 个月

◆ 产品说明

旋达®R1物种鉴定系列中的过敏原鉴定试剂，可针对食品中过敏原成分的特异核酸片段进行扩增，通过实时扩增曲线判定结果。本产品用于食品及其原料中过敏原大豆成分的检测，**检出限为 0.01%**。

◆ 产品组成 (48 测试)

022062M	
试剂	含量
A-大豆源-P	1000μL × 1 支
NG-P	100μL × 2 支
PG-大豆源-P	100μL × 1 支

◆ 适用仪器

ABI 7500、CFX 96、Mx 3005P、LineGene9600 等实时荧光 PCR 仪。

◆ 自备耗材和仪器

①冰盒；②移液器（0.5-10μL, 10-100μL, 100-1000μL）及配套灭菌吸头；③离心机；④涡旋混匀器；⑤金属浴。

◆ 注意事项

1. 本试剂检测灵敏度高。为了防止污染，实验要分区操作。

1) 第一区：试剂准备区。

2) 第二区：样本制备区。

3) 第三区：扩增及产物分析区。

★ 分区之间最好进行物理性隔离，避免人为因素造成的污染。

2. 实验过程中穿戴工作服和乳胶手套，不同区域独立使用工具，需更换手套和实验服。

3. 严格按照操作步骤操作，试剂配制和加样等步骤请严格按照说明书要求在冰盒上操作。

4. 反应液中的成分对光敏感，应避光保存。试剂使用前要完全解冻，但应避免反复冻融，推荐使用前离心 30 秒，并按检测频次将反应液以适当体积分管保存。

5. 反应结束后，扩增管请置于密封袋内丢弃，当日清理，开盖易造成气溶胶污染，禁止开盖。

6. 不同批号试剂请勿混合使用，在有效期内使用。

◆ 样品处理

参照《SN/T 1961.19-2013 出口食品过敏原成分检测 第 19 部分：实时荧光 PCR 方法检测大豆成分》或其他标准处理样品，制备的样本保存待用。

称取约 200g 样品，用洁净研钵或合适的粉碎装置将样品粉碎至粉末状用以提取 DNA。

样品的采集和制备是过敏原成分鉴别的主要步骤，为防止交叉污染，应使用一次性消耗品，研钵应经 160℃干烤 2 h，其他不宜干烤或高压处理的器皿应使用 1% 次氯酸钠溶液浸泡。其它防止交叉污染的措施按照 GB/T 27403 中的规定执行。

详细步骤请按照标准操作。

◆ 实验操作

1. 试剂配制（试剂准备区，放置于冰盒中进行）：

若有 N 个待检样品，则参照下表，按照 N+2 个数量计算各组分用量（N 个待检样品+1 个空白对照 NG+1 个阳性对照 PG），涡旋混匀，离心 30 秒，分装于 0.2ml PCR 管中。

试剂	使用量
A-大豆源-P	20×(N+2)μL

2. 模板制备（样本制备区）

建议使用动物组织基因组 DNA 提取试剂盒等商品化试剂盒，具体过程详见产品说明书。

3. 添加模板（样本制备区，放置于冰盒上进行）

向步骤 1 每管反应液中分别加入 5 μ L 模板，顺序为 NG、待测样品模板、PG-大豆源-P。盖好配套的 PCR 管盖后，涡旋混匀 30s，离心 1min，立即进行 PCR 扩增反应。

4. 扩增反应（扩增及产物分析区）

使用荧光定量 PCR 仪，荧光基团选择 FAM，淬灭基团选择 NONE。

按下列条件设置扩增反应：

	PCR 循环			荧光收集位点
去污染	37°C	10 分钟	1 个循环	—
预变性	95°C	5 分钟	1 个循环	—
扩增	95°C	15 秒	40 个循环	—
	60°C	60 秒		※

5. 基线和阈值设定

基线范围选择一般在 6-15 个循环，如果有强阳性样本，应根据实际情况调整基线范围。阈值线应超过空白对照扩增曲线的最高点，且 Ct 值不出现任何数值。

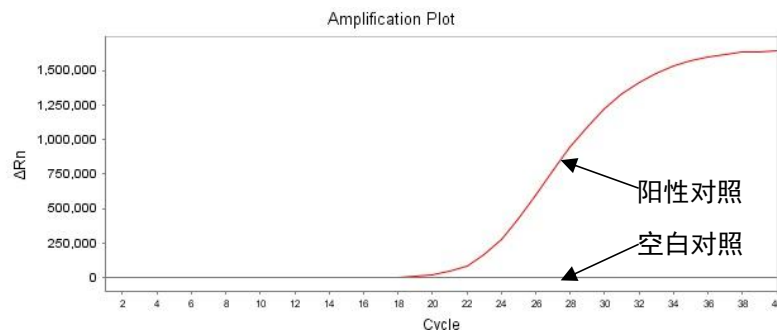
◆ 结果判定

检测样品 Ct 值≤35，则判定为被检样品阳性，检出过敏原大豆成分。

检测样品 Ct 值≥40，则判定为被检样品阴性，未检出过敏原大豆成分。

检测样品 $35 < \text{Ct} \text{ 值} < 40$ ，则重复一次。如再次扩增后 Ct 值仍为<40，则判定为被检样品阳性，检出过敏原大豆成分。如再次扩增后 Ct 值≥40，则判定为被检样品阴性，未检出过敏原大豆成分。

★ NG 反应为平滑直线，PG 反应为“S”型扩增曲线，此次检测结果有效，否则无效。如重复检测结果仍为无效，请与技术支持人员联系。



参考结果图

◆企业信息

广州双螺旋基因技术有限公司

网址: www.dhelix.cn

电话: 020-85671013

传真: 020-34037175

地址: 广州国际生物岛螺旋四路 7 号标准产业单元二期第三栋第三层 302 单元