

M5 HiPer Direct Viral RNA qPCR kit

病毒 RNA 直接 qPCR 检测试剂盒

使用说明书

Product	Unit	Cat.#
M5 HiPer Direct Viral RNA qPCR kit	50Tx50ul	MF723-01

【产品简介】：

本试剂盒采用了具有专利配方的缓冲体系，包含了直接裂解 RNA 病毒的裂解液 B1，裂解液 B2，直扩 qRT-PCR 反应液，直扩 qRT-PCR 酶混合液和直扩 qRT-PCR 阴性对照，适用于从各种血液及组织病料样本中直接进行 RNA 病毒的 qRT-PCR 检测。整个提取过程不包含蛋白酶消化，高温孵育，去蛋白及其它杂质的过程，无需有机溶剂抽提，无需无水乙醇沉淀，简便、快捷，而且质量稳定可靠。

本试剂盒提供的直扩 qRT-PCR 反应液是一种扩增兼容性很强的 qPCR 试剂，无需彻底去除蛋白等杂质，便能进行高效特异扩增，该试剂包含了反应缓冲液、PCR 反应的增强剂及稳定剂，具有快速简便、灵敏度高、特异性强、稳定性好等特点，尤其适用于临床分子诊断产品的开发。

【产品组成及保存温度】

	体积	储存温度
直扩 qRT-PCR 反应液	2x1100 μ l	-20 $^{\circ}$ C
直扩 qRT-PCR 酶混合液	110 μ l	-20 $^{\circ}$ C
阴性对照	1000 μ l	-20 $^{\circ}$ C
裂解液 B1	30 ml	RT
裂解液 B2	30 ml	RT

【产品特性】：

- 1、简单快速：无需液氮，5 min 即可完成病毒 RNA 提取。
- 2、普适性强：适用于各种组织病料、血液等样本。
- 3、兼容性强：qRT-PCR 试剂适用于检测各种来源样本的 RNA。

【所需试剂】

1. 试剂盒不具备独立的体外诊断作用，不可作为诊断试剂。
2. 应严格控制组织病料的取样量，建议用量为 5-10mg（一颗到半颗大米大小），取样量太多容易造成假阴性结果。具体情况参考下图：



【操作步骤】

1. 组织类样本：

1.1 取少量样品（5-10 mg，一颗到半颗大米大小）于 1.5 ml 的离心管中，加入 100 μ l 裂解液 B1，确保缓冲液可以完全覆盖样品。

1.2 用组织研磨器充分研磨。研磨结束后，加入 100 μ l 裂解液 B2，震荡混匀，12,000 rpm 离心 2 min。

1.3 离心结束后，小心吸取 100 μ l 上清液于另一干净的 1.5 ml 离心管中作为模板备用。

注意：必须现处理现用。

2. 血液类样本：

取 40 μ l 血液加入到 100 μ l 裂解液 B1 中，混匀后加入 100 μ l 裂解液 B2，再涡旋混匀，此混合液即可作为模板进行后续 qRT-PCR 检测。

注意：必须现处理现用。

3. qRT-PCR 扩增反应

组成成分	单人份用量
直扩 qRT-PCR 反应液	38 μ l
直扩 qRT-PCR 酶混合液	2 μ l
直扩 qRT-PCR 引物探针	5 μ l
模板	5 μ l
总量	50 μ l

试剂全部加好后，混匀后瞬时离心，将所有试剂收集到管底。

一般引物终浓度为 2 pmol/ μ l，探针终浓度为 4 pmol/ μ l。

4. qRT-PCR 反应条件：

按下表进行 qRT-PCR 程序设置：

步骤	温度	时间	循环数
1	50 °C	10 min	1 cycle
2	95 °C	3 min	1 cycle
3	95 °C	10 sec	40 cycles
	60 °C（此步收集荧光）	30 sec	

根据引物（探针）设计确定退火温度。

【结果检测】

对于 qRT-PCR，反应结束后确认 qRT-PCR 的扩增曲线，并进行相应分析。

注意：举例仅供参考，实际反应条件因模板、引物等的结构不同而各异，需根据实际情况设定最佳反应条件。在操作中如发现管壁或管盖上有液体可以瞬时离心将其甩至管底。

【备注】

本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时，本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。