

Plant Seed Direct qPCR Kit-Taqman

Cat.No.DQT-03111/03131

Plant Seed Direct qPCR Kit(UNG)-Taqman

Cat.No.DQT-03121/03141

For plant seeds containing low polysaccharide and polyphenol components

For performing qPCR directly from plant Seeds without prior DNA purification

Research use only



目 录

产品介绍	3
产品特点	4
试剂盒应用	4
产品质量控制	4
试剂盒内容	5
试剂盒组分信息	7
储存条件	8
注意事项	8
操作前准备事项	9
实验材料和设备	9
安全性	9
操作指南	10
● 植物种子直接 qPCR 操作步骤	10
对照反应	13
植物种子直接 qPCR 操作示意	14
问题分析指南	15

产品介绍

本产品采用独特的裂解缓冲液体系,能够快速的从多糖多酚含量低的植物种子(如:水稻、小麦、烟草等)样本中释放出基因组 DNA 用于 qPCR 反应,因此特别适合大规模基因检测。

裂解缓冲液释放基因组 DNA 过程可以在 95°C 条件下 10-30min 内完成,不需要其他去蛋白、RNA 或者次生代谢产物的过程,即可将释放出的微量 DNA 作为模板进行 qPCR 反应。

该试剂盒可使用多种类型植物样本进行实验,如完整的植物种子,植物组织切块,磨碎的植物组织,均可以作为实验材料。如需要进一步的萌发的种子,甚至可以切取少量种胚以外的组织作为实验材料。

2× Seed qPCR EasyTM Mix-Taqman 具有很强的 PCR 反应抑制物耐受性,能以待测样本的裂解液为模板,进行高效特异性扩增。该试剂包含 Taq DNA 聚合酶、优化配比的 dNTPs、MgCl₂、稳定剂、增强剂、优化剂。与裂解缓冲液配合使用能够快速简便地对样品进行检测,并具有灵敏度高、特异性强、稳定性好等特点。

2× Seed qPCR EasyTM Mix(UNG)-Taqman 在 2× Seed qPCR EasyTM Mix-Taqman 的基础上用 dUTP 替代了 dTTP,并同时加入能够降解含有 dUTP 模板的 UNG 酶 (Uracil-N-glycosylase)。在 PCR 反应前,利用 UNG 酶降解含有尿嘧啶的 PCR 产物,UNG 酶对不含有尿嘧啶的模板不会造成任何影响,从而保证扩增的特异性和准确性,防止了大规模基因检测时可能出现的 PCR 产物污染问题。

考虑到不同类型的种子或组织材料在裂解过程中试剂用量差异较大,客户可根据实验材料的大小或实验需要选择相应的植物种子(中小型)直接 PCR 试剂盒或植物种子(大型)直接 PCR 试剂盒。

产品特点

- ◆ 无需进行费时而昂贵的 DNA 纯化。
- ◆ 样品需求量小,只需单粒种子或 1-5mg 植物组织即可进行实验。
- ◆ 无需研磨、破碎等特殊处理,操作简便。
- ◆ 优化的 qPCR 体系, 使 PCR 具有更高的特异性、更强的 PCR 反应抑制物耐受性。
- ◆ 防污染 PCR 体系 2× Seed qPCR Easy[™] Mix(UNG)-Taqman, 有效消除由 PCR 产物所引起的污染,保证扩增的特异性和准确性。

试剂盒应用

- ◆ 适用范围:多糖多酚含量低的植物种子。
- ◆ 样本裂解释放的 DNA: 仅用作 qPCR 模板。
- ◆ 试剂盒可用于以下用途:转基因鉴定、基因分型等。

产品质量控制

按照福际生物试剂盒质量检测体系标准,每一批次的植物种子直接 qPCR 系列试剂盒 -Tagman 都严格进行多次测试,确保每一批次试剂盒质量的可靠性和稳定性。

试剂盒内容

Plant Seed Direct qPCR Kit I-Taqman 植物种子(中小型)直接定量 PCR 试剂盒-Taqman							
	试剂盒组成	DQT-0311T	DQT-03111	DQT-03112	DQT-03113		
	瓜 剂	50 次	200 次	500 次	2000 次		
Dest	Buffer QS1	10ml	40ml	100ml	400ml		
Part I	Buffer QS2	3ml	10ml	25ml	100ml		
2× Seed qPCR Easy [™] Mix-Taqman		500µl	1ml×2	1.7ml×3	1.7ml×12		
Part II	20× ROX Reference Dye	50µl	200µl	0.5ml	1ml×2		
	说明书	1 份	1 份	1 份	1 份		

Plant Seed Direct qPCR Kit I (UNG)-Taqman 植物种子(中小型)直接定量 PCR 试剂盒(UNG)-Taqman						
	试剂盒组成	DQT-0312T	DQT-03121	DQT-03122	DQT-03123	
	以 用	50 次	200 次	500 次	2000 次	
Dort	Buffer QS1	10ml	40ml	100ml	400ml	
Part I	Buffer QS2	3ml	10ml	25ml	100ml	
	2x Seed qPCR					
	Easy [™]	500μl 1ml×2 1.7ml×3	1.7ml×3	1.7ml×12		
Part II	Mix(UNG)-Taqman					
	20× ROX Reference	20011	0.5ml	1mlx2		
Dye		50µl	200µl	0.51111	IIIIXZ	
	说明书 1份 1份 1份					

Plant Seed Direct qPCR Kit II-Taqman 植物种子(大型)直接定量 PCR 试剂盒-Taqman							
	试剂盒组成	DQT-0313T	DQT-03131	DQT-03132	DQT-03133		
	以 沙岛组成	50 次	200 次	500 次	2000 次		
Dest	Buffer QS1		120ml	300ml	400ml×3		
Part I	Buffer QS2	3ml	10ml	25ml	100ml		
Easy [™] Mix-Taqman		500µl	1ml×2	1.7ml×3	1.7ml×12		
Part II	20× ROX Reference Dye	50µl	200µl	0.5ml	1ml×2		
	说明书	1 份	1 份	1 份	1 份		

Plant Seed Direct qPCR Kit II (UNG)-Taqman 植物种子(大型)直接定量 PCR 试剂盒(UNG)-Taqman							
	建刻 会组 代	DQT-0314T	DQT-03141	DQT-03142	DQT-03143		
	试剂盒组成	50 次	200 次	500 次	2000 次		
Don't I	Buffer QS1	30ml	120ml	300ml	400ml×3		
Part I	Buffer QS2	3ml	10ml	25ml	100ml		
	2× Seed qPCR		1ml×2	1.7ml×3	1.7ml×12		
	Easy [™]	500µl					
Part II	Mix(UNG)-Taqman						
	20× ROX	FOUL	000 1	0.5	4		
	Reference Dye	50µl	200µl	0.5ml	1mlx2		
	说明书	1 份	1 份	1 份	1 份		

试剂盒组分信息

- ◆ Buffer QS1: 裂解液,提供植物种子裂解反应所需的环境。
- ◆ Buffer QS2: 中和裂解液,使其不影响后续 qPCR 反应。
- ◆ 2× Seed qPCR EasyTM Mix-Taqman: 包含福际生物特别改造 Taq DNA Polymerase、dNTPs、MgCl₂、反应缓冲液、PCR 反应增强剂、优化剂以及稳定剂等。qPCR 反应时,只需将适当的 DNA 模板、引物、Taqman 探针、ddH₂O 添加到 2× Seed qPCR EasyTM Mix- Taqman 中即可用于 qPCR 反应。
- ◆ 2× Seed qPCR Easy[™] Mix(UNG)-Taqman: 在 2× Seed qPCR Easy[™] Mix-Taqman 的基础上用 dUTP 替代了 dTTP,并同时加入能够降解含有 dUTP 模板的 UNG 酶,从而能够有效防止 PCR 扩增产物污染。
- ◆ ROX Reference Dye: 只使用在 ABI、Stratagene 等公司的荧光定量 PCR 仪上,用以校正孔与孔之间产生的荧光信号误差(具体用量见表 1)。Roche、Bio-Rad、Eppendorf 等荧光定量 PCR 仪不必使用(当使用以上未提及仪器时,请参考仪器的说明书或与仪器厂家联系进行确认是否需要加入 ROX Reference Dye 进行校正)。

表 1: 不同荧光定量 PCR 仪中 ROX Reference Dye 的用量

荧光定量 PCR 仪	ROX Reference Dye 终浓度
ABI PRISM7000/7300/7700/ 7900HT/Step One 等	1× (如 20μl 体系,加入 1μl 20×ROX Reference Dye)
ABI 7500/7500 Fast 和 Stratagene Mx3000P/Mx3005P/Mx4000 等	0.5× (如 20μl 体系,加入 0.5μl 20×ROX Reference Dye)

储存条件

1. 输运条件

◆ 全程低温冰盒运输,保证试剂盒 Part II 处于 < 4℃状态。

2. 保存条件

- ◆ 本试剂盒 Part I 保存在常温或 2-8℃。
 - ❖ 试剂 Buffer QS1 和 Buffer QS2,在干燥条件下,可保存 12 个月,如需保存更 长时间可置于 2-8℃。

注意:若低温保存,溶液容易产生沉淀。在使用前务必将试剂盒内的溶液在室温中放置一段时间,必要时可在 37℃水浴中预热 10 分钟,以溶解沉淀,混匀后再使用。

- ◆ 本试剂盒 Part II 保存在-20℃。
 - ❖ 试剂 2× qPCR Mix, 若频繁使用,也可置于 4℃短期保存(限 10 天内用完)。
 - ❖ 试剂 20× ROX Reference Dye, -20℃避光保存。

注意事项: (请务必在使用试剂盒前仔细阅读注意事项)

- ◆ 注意实验用具的清洁以及实验的操作手法,避免样本间的交叉污染。
- ◆ 请尽量使用 1 年以内的种子进行实验,若种子保存时间超过 1 年或种子特别干燥, 在裂解时请先挑破种皮或使用敲碎的种子。
- ◆ 若 Buffer QS1 有沉淀析出,可放置于 37°C待沉淀消失,并摇匀溶液后使用。
- ◆ 2x qPCR Mix 应避免反复冻融,否则会影响 PCR 效率。
- ◆ 2× qPCR Mix 冻存后可能会产生白色或淡黄色的沉淀。为了避免沉淀导致溶液成分不均匀,试剂解冻后于室温条件下,轻柔上下颠倒混匀数次直至完全溶解,轻微离心后再使用。

操作前准备事项

使用本试剂盒前,请务必仔细阅读说明书。植物种子直接 qPCR 系列试剂盒操作简单、方便、快速,说明书提供了整个试剂盒的完整信息和正确使用方法。请在使用前准备好必要的实验材料和设备。

实验材料和设备

- ◆ 各种来源的植物种子(新鲜的、冷冻保存的)。
- ◆ 1.5ml 或 2ml 无菌离心管、0.2ml 无菌 PCR 管。
- ◆ 台式离心机(≥13,400×g)、荧光定量 PCR 仪、金属浴、移液器等。

安全性

- ◆ 本产品仅供科研使用,请勿用于医药、临床医疗、食品及化妆品等用途。
- ◆ 使用化学品时,穿戴合适的实验服,手套,防护眼镜等。
- ◆ Buffer QS1 含 SDS: 刺激性、致敏性。
- ◆ Buffer QS1 含 NaOH: 刺激性、致敏性。

操作指南

预防样本间交叉污染

为了避免样本间交叉污染,每次取样后都需要将取样器材的刃口或与样本直接接触的 部位浸入 2%次氯酸钠溶液中,反复洗刷数次进行清洗,然后用干净的纸巾擦干残余液 体后再进行使用。为了实验方便,也可准备多个取样器材,在使用完后进行统一清洗, 确保每一单独样本均使用的是无污染的取样器材。

材料取用说明

- ◆ 完整种子:如果是保存时间较短(一年以内)的种子,取 1 粒种子(百粒重≤100mg 的种子可取 5-30 粒,约 6mg)直接置于裂解液中裂解;若材料保存时间超过 1 年且特别干燥的种子,需要将种皮挑开或将种子敲碎,才能用于裂解反应。
- ◆ 种子组织切块:对需要进行萌发的种子,可使用手术刀(或剪刀)切取微量组织置于 裂解液中裂解。若切取过程未损伤种胚,该种子仍可发芽种植。
- ◆ 磨碎样本:如果需要在大量样本中进行抽样检测,可以将多个样本混合并研磨成直径 0.5mm 左右的颗粒后,称取 100mg 样本置于裂解液中裂解。

操作说明: 植物种子直接 qPCR 操作步骤

A.样本 DNA 释放

- 1. 取适量植物组织加入离心管中(材料取用说明见第 10 页)。 注意:切勿加入过量组织,否则会降低裂解效率。
- 2. 根据所用的植物组织加入适量 Buffer QS1(试剂用量见下表 2),确保裂解液能够完全浸没植物组织。
 - 注意:中小型种子每次裂解最多加入 200µl Buffer QS1,大型种子每次裂解最多加入 600µl Buffer QS1。
- 3. 95℃处理 10-30min。
 - 注意: 95℃裂解,一般只需 10min 即可满足多数 PCR 需求。若样品较难裂解,可

以将时间延长至 30min(其间每间隔 10min 可以轻微晃动离心管,以帮助植物组织裂解)。

4. 13,400×g 常温离心 1min,取 50μl 上清液至新离心管中,加入 50μl Buffer QS2, 用微量移液器吹打混匀。

注意:可以根据实验需要,调整上清液的加入量,随后按 1:1 的比例加入对应量的 Buffer QS2 进行中和即可。

5. 所得裂解产物可 4°C (可保存 15 天)或-20°C放置备用,或直接作为模板进行 PCR 反应。

表 2:	多糖多酚含量低样的本裂解相关参数
4×	ンガンかロ皇はバナル・ベル・ロヘシメ

 Υ <mark>↓ </mark> ₩πΙ	样本量	Buffer QS1	中和反应(µl)	
样本类型	(mg)	(µl)	裂解上清	Buffer QS2
油菜或类似大小种子 1*	~6	100	50	50
水稻或类似大小单粒种子	~30	200	50	50
玉米或类似大小单粒种子	~250	600	50	50
组织切块	1-5	50	- 2*	50
	5-30	200	50	50
磨碎样品 3*	100	600	50	50

- 1*: 以烟草或类似大小的种子进行实验时,需要使用 10-30 粒(约 1-6mg)种子进行裂解。
- 2*: 针对1-5mg范围内微量组织裂解,可以在裂解完成后,直接向反应管中加入50μl中和液进行中和即可。
- 3*: 为了保证裂解的强度和均一性,磨碎样品颗粒直径控制在 0.5mm 以内为宜。

B: PCR 反应鉴定

- 1. 将 2× qPCR Mix 和其它冻存组分置于冰上解冻,单独混匀后置于冰上待用。 注意:解冻后的 2× qPCR Mix 可能会出现白色或淡黄色沉淀,可于室温条件下, 轻柔上下颠倒混匀数次直至完全溶解(请勿使用涡旋仪振荡混匀),轻微离心后再使 用。
- 2. 在离心管中按比例加入反应所需的 $2 \times qPCR Mix \times (ROX) \times gPCR Mix \times H_2O$ 制备成 PCR 预混液(见表 3)。置于涡旋仪上充分涡旋混匀后,瞬时离心将预混液集于管底,并分装至适当的 PCR 反应管中。

- 3. 取适量的 A 步骤得到的裂解混合液作为模板加入上述配制的 qPCR 体系中(已分装到 PCR 管中的 PCR 体系)。
 - 注意:以裂解产物作为模板时,加入量以 PCR 体系的 5-10%之间最佳,不能超过 20%。如 20μl 的 PCR 体系中,加入 1-2μl 裂解产物即可,但不能超过 4μl。
- 4. 将反应管放入荧光定量 PCR 仪,根据优化好的 PCR 条件(退火温度等)进行 PCR 反应(见表 4)。

注意:尽量使用优化后的条件进行 PCR 反应,可以得到更好的结果。

表 3: qPCR 反应体系配制

PCR 体系添加内容	20µl 反应体系	50µl 反应体系	终浓度
2× qPCR Mix 1*	10µl	25µl	1×
20x ROX Reference Dye	-	-	2*
Forward Primer (10µM)	0.8µl	2μΙ	0.4µM ^{3*}
Reverse Primer (10µM)	0.8µl	2μΙ	0.4μM ^{3*}
Probe(4µM)	1µl	2.5µl	0.2µM ^{4*}
DNA模板 ^{5*}	ΧμΙ	ΧμΙ	
ddH₂O(灭菌蒸馏水)	Add to 20µl	Add to 50µl	

- 1*: 根据试剂盒的不同, 2× qPCR Mix分别为: 2× Seed qPCR Easy[™] Mix-Taqman或2× Seed qPCR Easy[™] Mix(UNG)-Taqman。
- 2*: 根据不同的荧光定量PCR仪,选择合适终浓度的ROX Reference Dye。常见荧光定量PCR仪的最适ROX Reference Dye浓度参照组分信息中表1(第6页)。
- 3*: 通常引物终浓度为0.4μM可以得到较好结果。反应性能较差时,可以在0.1-0.5μM范围内调整引物浓度
- 4*:通常探针终浓度为0.25μM可以得到较好结果。反应性能较差时,可以在0.1-0.5μM范围内调整探针浓度。
- 5*: 裂解产物作为PCR模板,加入量在PCR体系5-10%之间最佳,实际操作可进行模板加入量条件 摸索,找到最佳模板用量。

表 3: qPCR 反应条件

步骤	温度	时间	循环数	内容
1	37°C	5 min	1	UNG酶处理 ^{1*}
2	95℃	5 min	1	灭活UNG酶&预变性
3	94°C	10sec		变性
4	60-66°C ^{2*}	20-30sec	35-40	退火/延伸/荧光采集

- 1*: 可选步骤,使用2× Seed qPCR Easy[™] Mix(UNG)-Taqman时,通过该步骤有效去除污染;若使用2× Seed qPCR Easy[™] Mix-Taqman可跳过该步骤。
- 2*: 推荐退火/延伸温度为60℃。在具体操作中,需要根据目的片段大小、扩增片段的碱基序列和引物的GC含量及长短等具体情况在60-66℃范围内优化。若两步法PCR反应性能较差时,可变更为三步法PCR程序。

PCR 对照反应

在qPCR结果分析时,不管是阳性结果或阴性结果,如果没有对照反应,我们都不能确定结果是否可靠。为了便于后续实验结果的分析,我们建议在进行PCR时,设置阳性和阴性PCR对照反应以便于排除假阳性或假阴性的干扰。

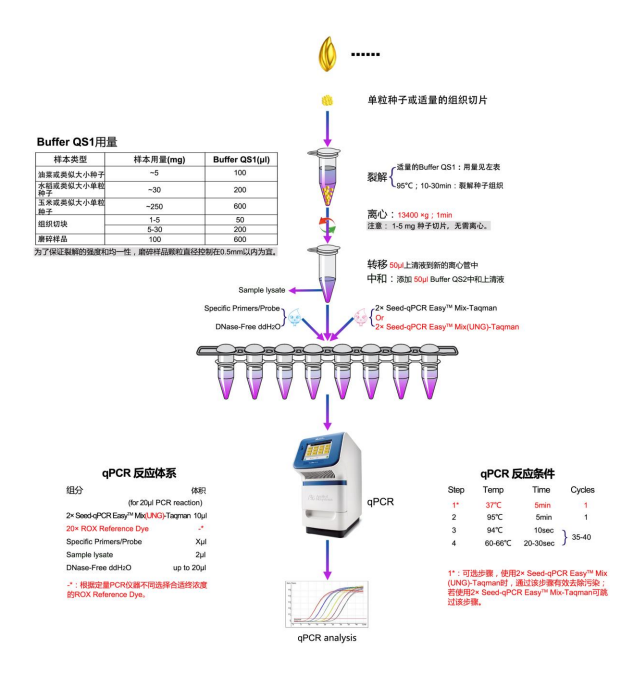
A: 阳性对照

采用纯化的样本DNA(50-200ng)作为模板,加入PCR预混液作为阳性对照,以确定 qPCR反应体系和条件的正确性以及2× qPCR Mix有效性。

B: 阴性对照

建议在每次实验过程中都加入除 DNA 模板外的 PCR 反应体系作为阴性对照,以监控实验过程中是否存在污染。

操作示意图



问题分析指南

以下针对植物种子直接 qPCR 系列试剂盒在种子直接 qPCR 实验中可能遇到的问题进行分析,希望能对您的实验有所帮助。另外,对于在操作说明和问题以外的其他实验或技术上的问题,我们设有专门的技术支持帮助您。如有任何需要可联系我们:

028-83361257 或 E-mali: Tech@foregene.com。

正对照、待测样本均无目的片段的扩增信号或 Ct 值过大

1. 荧光定量 PCR 仪的设置不正确。

建议:确保荧光定量 PCR 仪在荧光的采集步骤、种类以及检测位置等参数设置正确,然后再进行实验。

2. PCR 试剂保存不当失去活性。

建议: 2× qPCR Easy[™] Mix 应保存于-20℃,使用时避免反复冻融。若使用频繁,可在 4℃短时间存放。

3. qPCR 反应条件不合适。

建议:使用推荐的 PCR 程序进行实验。必要时,以纯化 DNA 为模板对反应条件进行优化后,再进行大规模检测。

4. 扩增产物过长。

建议: PCR 扩增产物长度以 60bp~200bp 为宜,不能超过 300bp。

5. 引物或探针浓度不合适。

建议:适当调整反应体系中引物或探针的浓度。

6. 引物或探针设计问题。

建议:尝试重新设计引物或探针进行检查。

实验重复性差

1. 未引入校正系统。

建议:根据各自荧光定量 PCR 仪的要求,进行系统校正。

2. 加样误差。

建议:规范使用微量移液器,使用硅化处理后的枪头进行加样。

3. 反应管侧壁残留液体或有气泡。

建议:进行扩增反应之前,将完成加样的反应管进行瞬时离心,仔细检查反应管内是否有气泡残留。

4. 模板浓度太低或抑制物浓度过高。

建议:适当调整模板用量。

5. 反应体系过小。

建议:适当增大 PCR 反应体系。

正对照扩增信号正常,待测样本无目的片段的扩增信号或 Ct 值过大

1. 样本及其裂解产物保存不当或保存时间过久, DNA 基因组已经降解。

建议:尽量使用新鲜样本,制备好的裂解产物尽快进行 qPCR 检测。

2. 种子中多糖多酚含量较高。

建议: 若材料裂解后的溶液呈棕黄色或棕红色,使用多糖多酚植物种子直接 PCR 试剂盒(Plant Seed Direct qPCR Plus Kit)。

3. 裂解液、中和液加入比例不当。

建议: 裂解完成后,严格按照说明书要求进行中和。正常条件下,经步骤 A 得到的 裂解产物 pH 应该在 7-8 左右。

4. 裂解产物中抑制物过多。

建议:在 PCR 反应体系 5-10%范围内优化模板加入量。

5. PCR 循环数不足。

建议: 适当增加 PCR 的循环数,推荐在 35-40 循环为佳。

空白对照出现目的片段的扩增曲线

1. 操作工具或试剂污染。

建议:实验所有试剂或器材均应高压灭菌。操作时应小心轻柔,防止将样品吸入加样枪内或溅出离心管外。

2. 样本间交叉污染。

建议:每个取样器只对一个样本使用;或取完一个样本后,将取样器刃口浸入 2%的次氯酸钠溶液中,反复涮洗,然后用干净的纸巾擦干残液。

3. PCR产物污染。

建议:如果实验室经常检测同类型样本,最好使用含 UNG 防 PCR 产物污染系统的试剂盒进行实验。

使用 ROX 染料校正后的荧光信号不正常

1. ROX Reference Dye 加入量过多或过少。

建议:根据表 1 的推荐用量的 ROX Reference Dye。

2. 荧光定量 PCR 仪颜色校正不准确。

建议:根据荧光定量 PCR 仪说明进行重新校正。

中国·福际 World's Foregene

成都福际生物技术有限公司电话: 028-83360257, 028-83361257

E-mail: info@foregene.com Http://www.foregene.com

