

## 阪崎克罗诺杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）

## 使用说明书

（使用前请仔细阅读本说明书）

## 【产品名称】

通用名称：阪崎克罗诺杆菌核酸检测试剂盒（PCR-荧光探针法）

英文名称：PCR Detection Kit for *Cronobacter sakazakii* (Fluorescent Probe Assays)

【包装规格】48 测试/盒

【产品编号】FZ010BF2

## 【产品简介】

本试剂盒适用于食品中阪崎克罗诺杆菌的检测。

## 【检测原理】

基于 Real Time PCR 技术，利用针对阪崎克罗诺杆菌特异性基因的引物、荧光探针以及其他反应所需试剂，加入待检样品即可进行扩增反应。在发生扩增过程中，荧光探针与目的基因片段结合，可被 *Taq* 酶分解并产生荧光信号，此时荧光定量 PCR 仪可识别该荧光信号，同时根据其强弱变化绘制出相应的实时扩增曲线，进而判定阪崎克罗诺杆菌是否检出。

## 【产品组分】

组分名称	规格×数量
裂解液	1 mL×2 管
阳性对照	200 μL×1 管
阴性对照	200 μL×1 管
预混液	1 mL×1 管
说明书	1 份

## 【储存条件与保质期】

-20℃避光储存，有效期为 12 个月，避免反复冻融。

## 【灵敏度】

最低检验限达到 100 CFU/Test

## 【所需其他材料和适用仪器】

荧光定量 PCR 仪（具有能够检测 FAM 标记的荧光通道）、高速离心机、移液器、移液枪头及离心管等。

## 【使用指南】

## 1. 样品前处理

## 1) 样品增菌液模板 DNA 的制备：

- a) 样品增菌：参照 GB 4789.40-2016《食品微生物学检验克罗诺杆菌属检验》，取样品 100 g (mL)，加入到盛有 900 mL 缓冲蛋白胨水 (BPW) 的无菌容器中均质，36±1℃培养 18-24 h；
- b) 吸增菌液 1 mL 到 1.5 mL 规格的无菌离心管中，6000 r/min 离心 5 min，弃上清，用 50 μL 无菌超纯水悬浮洗涤沉淀 1-2 次，6000 r/min 离心 5 min，完全去除上清；
- c) 加入 30 μL 裂解液，充分悬浮菌体，轻弹管壁消除气泡，99℃加热 10 min。
- d) 12000 r/min 离心 15 min，上清即为粗提的 DNA，可转移至 0.2 mL 无菌离心管中，在-20℃下可长期保存。

## 2) 可疑菌落模板 DNA 的制备：

挑取可疑菌落，充分悬浮于预先加有 30 μL 裂解液的无菌离心管中，后按照上述步骤 c)、d) 操作。

## 2. 加样、反应

- 1) 按照需求取 n 个 PCR 反应管（n=1 管阴性对照+待检测样品数+1 管阳性对照），从试剂盒中取出预混液，充分融化，涡旋后短暂离心，以上每管加入 20 μL 预混液，待用。
- 2) 向上述 n 个反应管中分别加入阴性对照、待测样品 DNA、阳性对照各 5 μL，盖紧管盖，短暂离心，立即进行 PCR 扩增反应。
- 3) PCR 反应体系为 25 μL，取 FAM 检测通道，在反应阶段 2 中 60℃时收集荧光信号，具体程序如下：

反应阶段	温度	时间	信号收集	循环数
1	95℃	30 sec		1
2	95℃	5 sec	√	40
	60℃	30 sec		

注：在反应阶段 2 中 60℃时收集荧光信号，对于多通道荧光 PCR 仪，取荧光素

“FAM”为信号采集通道，淬灭基团选择“None”，染料校正选择“None”。

### 3. 结果

一般情况下，可通过软件自动设定的基线、阈值等直接读取检测结果。如需调整，可根据所使用仪器的自身情况（如噪声等）以及选取的不同荧光通道进行调整。

#### 1) 质量控制：

阴性对照未出现明显的 S 型扩增曲线或 Ct 值 > 35，阳性对照出现 S 型扩增曲线且其 Ct 值 < 30。若阴阳性对照同时满足上述条件，则本次检测结果无效，应重新检测或与产品技术支持联系。

#### 2) 结果判读：

根据反应所得 Ct 值判读，具体见下表：

Ct 值	判读结果
≤35	阪崎克罗诺杆菌阳性
35~37	建议重新检测，若结果 C ≥ 37，则阪崎克罗诺杆菌阴性，反之则为阪崎克罗诺杆菌阳性
≥37	阪崎克罗诺杆菌阴性

#### 【注意事项】

1. 实验环境条件和过程控制应参照 GB/T 27403《实验室质量控制规范食品分子生物学检测》规定执行。
2. 使用本试剂盒前请仔细阅读本说明书全文，检测过程中建议穿洁净工作服，戴一

次性手套，使用的移液枪头需提前灭菌。

3. 试剂盒中试剂使用前需充分融化、混匀，短暂离心后使用，期间需尽量避免产生气泡，加样完毕后检查反应管是否盖紧，避免泄露造成污染。
4. 待检测样品基因变异可能会造成假阴性结果；待检测样品交叉污染、实验室环境污染以及试剂污染均会造成假阳性结果。
5. 不同批号的产品请勿混合使用，请在产品有效期内使用试剂盒，由于操作不当引起的误判，以及由此误判引发的其他事项，本公司概不负责。
6. 检测完毕后，根据相关规定正确处理废弃耗材以及扩增产物。

#### 【生产企业】

企业名称：广东环凯生物科技有限公司  
生产地址：广东省肇庆市高新区科技大街中 13 号

邮政编码：526238

技术热线：0758-3680999-8001

企业网址：www.bhkbio.com

E-mail: [Webmaster@huankai.com](mailto:Webmaster@huankai.com)

#### 【说明书修改时间】

2020 年 9 月 15 日