



支原体快速检测试剂盒 (qPCR)

货号: OPA-S101

规格: 25 Tests

重要提示: 在进行实验之前请仔细阅读本手册。

本试剂盒仅用于科研使用，不可用于诊断或治疗应用。

【产品简介】

本试剂盒用于定性检测支原体 DNA。可检测细胞库、病毒种子批以及细胞与基因治疗制品、原辅料、其他生物制品的中间品及成品中支原体的污染。参照 EP2.6.7 和 JP XVIII 支原体 NAT 检测相关要求进行验证，全面符合或优于监管指南的要求标准 (10 CFU/mL)。

本试剂盒中包含支原体 DNA 检测的相关试剂，并不包含支原体 DNA 提取的相关试剂。在过程检和批放行的支原体检测，需要配合使用 Mycoplasma DNA Sample Preparation Kit (Magnetic Beads) (OPA-E101) 进行待测样品和对照样品的前处理。

本试剂盒是利用 TaqMan-qPCR 原理，特异的定性检测大于 250 种支原体、无胆甾原体及螺原体；且能避免非支原体菌株、常见工程细胞株和细胞培养基基质的干扰。本试剂盒 mix 中含有 UNG 酶，可有效避免扩增中的假阳性；含有内部质控，可在样品提取时加入，用于监测是否有效提取；也可在 PCR 阶段加入，用于监测扩增过程是否存在扩增抑制。

【注意事项】

1. 本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断。
2. 试剂盒必须在有效期内使用。
3. 试剂盒内所有组分建议在低温环境融化后使用。
4. 需严格按照说明书操作方法，全部使用本试剂盒配套试剂以保证最佳检测结果。
5. 建议将 PCR 体系配制、样品提取与 DNA 加样、PCR 扩增分区操作，并保证各实验区的清洁度，最大限度的避免交叉污染。
6. 扩增后产物不能开盖，防止产生气溶胶污染后续检出假阳性结果的风险。
7. 须使用带滤芯吸头；注意加样时更换吸头，小心操作和开关每个样品管，避免飞溅和喷洒，避免长时间开盖，最大限度避免交叉污染。
8. 最终试验结果与试剂的有效性，操作者的操作方法及试验环境密切相关。
9. 公司只对试剂盒本身负责，不对因使用该试剂盒所造成的样品消耗负责，请使用者使用前充分考虑样品的可能使用量，合理预留。

【试剂盒组分】

表 1. 试剂盒组分

| 组 分 | 管盖颜色 | 装量 | 储存条件 |
|----------------------------------|------|------------|---|
| 2×qPCR Master Mix | | 400 μL×1 管 | -15 ~ -30°C 备注： 2×qPCR Master Mix 和 Primer & Probe Mix 需避光保存 |
| Myco Primer & Probe Mix | | 100 μL×1 管 | |
| 阳性质控冻干品 (PC Powder) | | 1 管 | |
| 紫盖空管 (Purple-capped empty tube) | | 1 管 | |
| 内部质控 DNA (Internal Control DNA) | | 300 μL×1 管 | |
| DNA 稀释液 (DNA Dilution Buffer) | | 1.5 mL×2 管 | |
| 无核酸酶水 (DNase/RNase-Free Water) | | 1.0 mL×1 管 | |

【有效期】

试剂盒保存于-15 ~ -30°C，试剂盒自生产之日起有效期为 12 个月，有效期见外包装盒标签。

【试验所需自备器材】

荧光定量 PCR 仪；1.5mL 无菌低吸附离心管；qPCR 专用无菌无酶八联管或 96 孔板
1000μL, 100μL, 20μL, 10μL 移液器；1000μL, 100μL, 20μL, 10μL 无菌低吸附带滤芯枪头

【适配机型（包括但不限于）】

ABI 7500/7500 Fast Real-Time PCR System；ABI QuantStudio® 5 实时荧光定量 PCR 仪；
Roche Light Cycler 480 II；Bio-Rad CFX96 Real-Time PCR System；
博日 LineGene 9600 Plus 荧光定量 PCR 仪；上海宏石 SLAN-96S 荧光定量 PCR 仪。

【检测操作步骤】

1. 试剂准备

- 将试剂盒从冰箱取出，将试剂置于冰上融化，涡旋振荡混匀 20-30s 并瞬时离心。
- 阳性质控 DNA 准备：取出 PC Powder，按照管盖箭头指示打开管盖，加入 1.4mL DNA 稀释液 (DNA Dilution Buffer)，盖上管盖，振荡混匀 1min，将液体全部转移至紫盖空管 (试剂盒已提供) 中，标记为阳性质控 DNA (Positive Control DNA)。

注意事项：溶解后的阳性质控 DNA 需在-20°C 条件下保存，可将其分装成小份进行保存，避免反复冻融。

2. 实验对照设计建议

为更好的判读待测样品的结果，推荐实验中使用如下对照设计，其中 NEC 和 PEC 一并与待测样品使用 OPA-E101 进行样品制备。

表 2 实验对照设计

| 对照 | 样品类型 | 设置目的 | PCR 重复孔数 |
|--|--|---|----------|
| 阳性扩增质控 (Positive Amplification Control, PAC) | 阳性质控 DNA (Positive Control DNA) | Evaluate the detection of Positive Control DNA | 3 |
| 无模板对照 (No Template Control, NTC) | No DNA | Monitor for contaminate of qPCR reagents | 3 |
| 阴性提取对照 (Negative Extraction Control, NEC) | 提取纯化液 (样品稀释液或对应检测样品所用细胞基质) | Monitor for contamination of the extraction reagents, equipment, and work areas. | 3 |
| 阳性提取对照 PEC (Positive Extraction Control, PEC) | 阳性质控 DNA 纯化液 (Extraction of Positive control DNA) | Verify reagent and system performance. Evaluate the efficiency of DNA extraction and detection from test samples. | 3 |

3 . qPCR 反应体系配制

- 反应孔数计算：根据要检测的样品和对照数量，计算所需反应孔数，建议做 3 个重复孔/样；
- Myco* qPCR Mix 预混液反应数 N 计算：
Myco qPCR Mix 预混液反应数 N = (反应孔数+2 或 3)，2 或 3 为预留损失量；
- 将各组分置于冰上融化，待完全融化后，轻微振荡混匀后按照表 3 进行 *Myco* qPCR Mix 预混液配制，并充分混匀，短暂离心：

表 3. *Myco* qPCR Mix 预混液配制

| 组分 | 单孔用量 | 总量 |
|-------------------------------|------|--------|
| 2×qPCR Master Mix | 15μL | 15μL×N |
| <i>Myco</i> Primer& Probe Mix | 4μL | 4μL×N |

- 体系配制：吸取 *Myco* qPCR Mix 预混液 19 μL 按照排板分液到每孔，每孔加入对应样品。

表 4. 加样示例

| 反应孔 | <i>Myco</i> qPCR Mix 预混液 | 内部质控 DNA (IC) | DNase/RNase- Free Water | Sample |
|------------|-----------------------------|------------------|----------------------------|---------------------------------|
| 无模板对照 NTC | 19 μL | 0 | 1 μL | 10 μL DNase/RNase-Free Water |
| 阴性提取对照 NEC | 19 μL | 0 | 1 μL | 10μL NEC 纯化液 |
| 阳性提取对照 PEC | 19 μL | 0 | 1 μL | 10μL PEC 纯化液 |
| 阳性扩增质控 PAC | 19 μL | 1 μL | 0 | 10μL 阳性质控 DNA |
| 待测样品 | 19 μL | 0 | 1 μL | 10μL 待测样品纯化液 |

加样完成后总体积为 30μL。

4 . qPCR 程序设置与运行

以 ABI7500, 7500 software v2.4 为例：

- 新建实验 (New experiment)，输入实验名称，选择标曲定量模式 (Quantitation Standard Curve)，TaqMan reagents 和 Standard 模式；
- 在 Plate Setup 界面创建 FAM，选报告荧光基团 (Reporter) 为 FAM，淬灭基团 (Quencher) 为 None；创建 VIC，选报告荧光基团 (Reporter) 为 VIC，淬灭基团 (Quencher) 为 None，

参比荧光 (Passive reference dye) 选 ROX;

- 在 Plate Setup 界面，自定义样品名称；
- 设定靶标：根据实验需要进行排板，尽量将 NTC、NEC、PEC、PAC 分开排布，以防加样污染影响检测结果（如表 5 所示）：

表 5. 样品排板示例

| | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 |
|---|-----|---|---|---|----|----|----|---|---|----|-----|----|
| A | NTC | | | | | | | | | | PAC | |
| B | NTC | | | | | | | | | | PAC | |
| C | NTC | | | | S1 | S1 | S1 | | | | PAC | |
| D | | | | | S2 | S2 | S2 | | | | | |
| E | NEC | | | | S3 | S3 | S3 | | | | PEC | |
| F | NEC | | | | | | | | | | PEC | |
| G | NEC | | | | | | | | | | PEC | |
| H | | | | | | | | | | | | |

S=Sample ; NTC=No Template Control ; NEC=Negative Extraction Control ;

PEC=Positive Extraction Control; PAC=Positive Amplification Control.

- 按表 6 设置 qPCR 反应程序

表 6. 反应程序

| 阶段 | 循环 | 温度 | 时间 | 荧光信号采集 |
|--------|-----|------|------|--------|
| UDG 消化 | 1× | 37°C | 2min | 否 |
| 预变性 | 1× | 95°C | 30s | 否 |
| 循环反应 | 5× | 95°C | 10s | 否 |
| | | 65°C | 30s | 否 |
| | | 72°C | 30s | 否 |
| 循环反应 | 40× | 95°C | 10s | 否 |
| | | 64°C | 30s | 否 |
| | | 72°C | 30s | 是 |

反应体积选择 30μL，在 Run 界面点击“Start Run”开始运行 qPCR，待运行完毕进行分析。

【结果分析】

1. 分析设定：

1.1 ABI7500 的设置 FAM 通道阈值 (Threshold) =0.05, 基线 (baseline) 为自动基线 (Auto Baseline); VIC 通道阈值 (Threshold) =0.06, 基线 (baseline) 为自动基线 (Auto Baseline);

1.2 其他机型分析：参数设置需要依据具体机型及软件版本，也可由仪器自动判读；

2. 判定标准：

表 7. 质控结果分析

| 样品 | FAM 通道 | VIC 通道 | 结果判定 |
|------------|------------------------|------------------------|------|
| PAC/PEC | Ct 值≤35 | Ct 值≤35 | 阳性 |
| 阴性提取对照 NEC | Undetermined 或 Ct 值>35 | Ct 值≤35 | 阴性 |
| 无模板对照 NTC | Undetermined 或 Ct 值>35 | Undetermined 或 Ct 值>35 | 阴性 |

注：若选做 PEC, PEC 的判定与阳性扩增质控 PAC 一致。

表 8. 待测样品结果分析

| 样品 | FAM 通道 | VIC 通道 | 结果判定 |
|------|------------------------|------------------------|-------------|
| 待测样品 | Ct 值≤35 | Ct 值≤35 | 阳性 |
| | | Undetermined 或 Ct 值>35 | 提取或扩增抑制，需复测 |
| | Undetermined 或 Ct 值>35 | Ct 值≤35 | 阴性 |
| | | Undetermined 或 Ct 值>35 | 提取或扩增抑制，需复测 |

注：所有质控和样品检测若做复孔；如果复孔数为 2 或 3，则至少≥2 个复孔出现阳性结果方能定性为阳性，否则需复测。