

探针法豚鼠衣原体实时定量 PCR 试剂盒

Probe-quantitative Real-time PCR Kit for *Chlamydia caviae*

豚鼠衣原体 (*Chlamydia caviae*)，是一种专性细胞内寄生的原核生物，也称为豚鼠嗜衣原体或豚鼠亲衣原体 (*Chlamydophila caviae*)，呈杆状，革兰氏阴性，曾被归类为鹦鹉热衣原体 (*Chlamydia psittaci*)，于 1999 年正式确立为新物种。豚鼠衣原体目前已知的宿主限于豚鼠，尚不确定是否可以感染人类。豚鼠感染后有时处于亚临床状态，有时表现出症状，已知的症状限于这几种类型：轻度眼皮红肿、带有稀薄或脓性分泌物的结膜炎、鼻炎以及生殖道感染，也有关于流产和下呼吸道感染的报道。感染带有自限性，可在 3-4 周内自愈。

对豚鼠衣原体的检测，最初是通过对结膜细胞进行 Giemsa 或 Macchiavello 染色，观察是否有特征性的细胞质内涵体，灵敏度低。PCR 是一种体外酶促合成特异性 DNA 片段的方法，灵敏度远高于染色法，特异性强，可以确定感染的细菌种类，检测速度快，只需两三个小时即可完成，因此可以有效替代染色法检测豚鼠衣原体。定量 PCR 法与普通 PCR 法相比，不仅可以进行定量分析，而且操作更为方便，更少受环境污染的影响。

本试剂盒针对豚鼠衣原体胞膜外蛋白的基因序列设计引物和探针，可以特异性识别豚鼠衣原体，经 BLAST 验证，与其他生物基因组没有交叉反应。本试剂盒检测了 5 种不同的衣原体/嗜衣原体和 14 种其他细菌，未发现非特异性信号。使用本试剂盒对 440 个来自不同家养哺乳动物的衣原体阳性样本进行检测，获得 17 个阳性，其中 12 个源于豚鼠，5 个源于和豚鼠共同饲养的兔（4 个）和狗（1 个）。可见本试剂盒适用于豚鼠衣原体的检测和鉴定。

试剂盒成分：

组份	成分	货号/规格/体积（微升）		
		Cqt-cav-20	Cqt-cav-50	Cqt-cav-100
		20 次反应	50 次反应	100 次反应
组份 A（蓝色管）	热启动 Taq 酶，dNTPs，UDG 酶	200	500	1000
组份 B（棕色管）	上下游引物，探针	40	100	200
组份 C（黄色管）	阳性对照样品	40	100	200
ROX（棕色管）	5 μmol/L ROX	50	125	250
水（白色管）	超纯水	160	400	800

储存：-20℃，避光保存，有效期一年。避免反复冻融，频繁使用可置于 4℃ 保存。本产品可在 4℃ 保持稳定数周。

试剂盒特点：

- 1，特异性检测豚鼠衣原体，与其他生物基因组无交叉反应。
- 2，灵敏度高，最低检测极限约为 80 个基因组/反应。
- 3，DNA 聚合酶采用热启动方式，可抑制非特异性扩增，降低背景荧光。
- 4，带有阳性对照样品，可用于检验试剂盒有效性。
- 5，带有 UDG 酶和 dUTP，可降低残留 DNA 的污染。

操作步骤:

- 1, 准备好样品, 抽提 DNA 后进行 PCR。本试剂盒使用的 DNA 聚合酶抗干扰能力强, 对大多数使用 Tris 缓冲系统的样品可直接扩增, 可先直接用样品进行 PCR 预实验, 确认是否需要抽提 DNA。参考方法: 将样品和组份 C 在同一管内进行 PCR, 信号正常则说明样品中不含 PCR 抑制成分, 可省去提取 DNA 步骤。
- 2, 将本试剂盒各组份置于室温充分融解, 融解不完全可能导致实验结果异常, 融解过程注意避光; 手指轻弹管底以混匀, 然后瞬时离心使液体沉降至管底; 不可涡旋振荡。
- 3, 参考下表配制反应体系: 反应体积 20 微升。将适量组份 A、组份 B、ROX 和水混合好之后, 分装到 PCR 管中, 最后加入待测样品或组份 C, 阴性对照则加入与样品体积相同的水。ROX 须根据仪器型号选择恰当浓度, 必要时需先进行稀释再吸取适当体积 (参考 http://www.biothrive.cn/vip_doc/30703411.html)。注意避免剧烈操作, 防止气溶胶污染。

体积 (微升)	阴性对照管	阳性对照管	测试反应管
组份 A	10	10	10
组份 B	2	2	2
组份 C	-	2	-
待测样品	-	-	2
ROX	x	x	x
水	8-x	6-x	6-x
总体积	20	20	20

- 4, 反应条件: 50℃2 分钟, 95℃2 分钟, 然后以 95℃15 秒、60℃60 秒循环 45 次。
- 5, 探针以 FAM/TAMRA 标记, 在每个循环的结合阶段采集荧光信号。Ct 值小于 35 为阳性, 35-40 之间建议重复检测, 大于 40 可能是非特异性扩增。最低检测极限为约 80 个基因组/反应。

注意事项:

- 1, 配制反应体系时, 尽量使用大体积移液。体积越大, 移液误差越小。
- 2, PCR 非常灵敏, 操作时产生的微量气溶胶即可造成样品之间的相互污染, 因此须小心谨慎, 避免剧烈操作。加液时枪头最好贴着管壁, 所有管子用完即盖, 对照和待测样品留在最后一步加入, 取过样品的枪头用完即弃, 尽量减少操作时污染的可能性。使用无污染的一次性枪头, 最好是用带滤芯的枪头, 在通风洁净区域操作。如长期使用本产品, 请使用带滤芯的枪头, 并注意避免环境 DNA 污染枪头。操作时须佩戴无粉尘手套。
- 3, 最好对工作区域进行划分, 将不同步骤, 如 DNA 提取和 PCR 反应液的配制, 分开在不同阶段不同区域进行。
- 4, 本产品仅限于科研使用, 不作诊断用途。