



# 荚膜组织胞浆菌马皮疽变种 PCR 试剂盒

## 产品及特点:

荚膜组织胞浆菌属于双相型真菌，目前的真菌分类学研究将其划分为 3 个变种: 荚膜组织胞浆菌荚膜变种 (*Histoplasma capsulatum* var. *capsulatum*)，又称美洲型荚膜组织胞浆菌；荚膜组织胞浆菌杜氏变种 (*Histoplasma capsulatum* var. *buboisii*)，又称非洲型荚膜组织胞浆菌；马皮疽荚膜组织胞浆菌 (*Histoplasma capsulatum* var. *farciminosum*)。目前马皮疽荚膜组织胞浆菌有全球性分布趋势，临床表现不典型，尤以进行性播散性组织胞浆菌病最为危重，预后凶险，死亡率高。因此快速检测马皮疽荚膜组织胞浆菌通用具有重要意义。本试剂盒根据 PCR 原理开发，它具有下列特点：

1. 即开即用，用户只需要提供 DNA 模板。
2. 引物经过精心优化，专一性强，只扩增荚膜组织胞浆菌马皮疽变种，与其他病原没有交叉反应。
3. 提供阳性对照，便于区分假阴性样品。
4. PCR mix 中含上样染料，PCR 后可以直接上样电泳。
5. 本试剂盒足够做 40 $\mu$ L 体系的 PCR 50 次，但只能用于科研。

## 规格及成分:

编号	成分	规格
试剂一	PCR MagicMix 3.0	1 mL (红盖)
试剂二	超纯水	1 mL (亮黄色)
试剂三	荚膜组织胞浆菌马皮疽变种 PCR 引物混合液	100 $\mu$ L (白盖)



试剂四	荚膜组织胞浆菌马皮疽变种 PCR 阳性对照 (1×10E8 /μL)	50 μL (黄盖)
试剂五	使用手册	1 份

## 运输及保存:

低温运输, -20°C保存, 保存期限为一年。阳性对照需要单独放置, 不要污染其他试剂。

## 自备试剂:

样品 DNA。

## 使用方法:

### 一、样品 DNA 的制备:

1. 用自选方法纯化 N+2 个样品的 DNA, 本试剂盒跟市场上大多数核酸提取试剂盒兼容。

可以选用本公司柱式病毒 DNAout。

2. 如果有 N 个样品, 则需要做 N+2 个提取, 包括一个样品制备阳性对照和一个样品制备阴性对照。样品制备阳性对照是在适量水 (取决于试剂盒要求的样品起始量) 中加 10μL 荚膜组织胞浆菌马皮疽变种 PCR 阳性对照的 1000 倍稀释液而得, 样品制备阴性对照是直接用水。提取结束后最后得到模板 DNA 放冰上待用。

### 二、设置 PCR 反应 (40μL 体系) :

3. 对 N+2 个样品, 在 PCR 时需要增加一个 PCR 阳性对照和一个 PCR 阴性对照, 故需要设置 N+4 个反应。在 N+4 个 PCR 管中分别加入下列成分:

成份	N+2 个样品管	PCR 阴性对照	PCR 阳性对照
PCR Magic Mix 3.0	各 20μL	20μL	20μL
荚膜组织胞浆菌马皮疽变种 PCR 引物混合液	各 2μL	2μL	2μL
N+2 个样品 DNA 模板	各 18μL	--	--
PCR 阴性对照 (水)	--	18μL	--



PCR 阳性对照 (荚膜组织胞浆菌马皮疽变种 PCR 阳性对照 1000 倍稀释液)	--	--	18 $\mu$ L
--	----	----	------------

#### 4. 按下表设置 PCR 反应:

过程	温度	时间
预变性	95°C	5 min
PCR 反应 35 个循环	95°C	30 sec
	55°C	30 sec
	72°C	40 sec
最后延伸	72°C	7 min

### 三、电泳检测:

5. 取 10-20  $\mu$ L PCR 产物。电泳检测 PCR 产物。本产品提供的 PCR Mix 在扩增结束后可以直接上样, 不需要另外再加 loading buffer。PCR 产物阳性对照必须有 551bp 大小的条带出现, 阴性对照必须无任何扩增, 否则实验无效。对没有扩增产物的样品, 可以稀释 10 倍后重复 PCR 扩增以排除 PCR 抑制剂的感染。

**上海纪宁实业有限公司([www.shjning.com](http://www.shjning.com))所有产品仅供科研使用, 不得用于其他用途。**



上海纪宁生物

[www.shjning.com](http://www.shjning.com)

仅供科研使用