

## Pichia pastoris Host Cell DNA Residue Detection Kit

### 毕赤酵母宿主细胞 DNA 残留检测试剂盒

#### 产品简介

毕赤酵母宿主细胞 DNA 残留检测试剂盒是用于定量分析检测各种生物制品的中间品、半成品和成品中毕赤酵母残留 DNA 含量的试剂盒。

本试剂盒采用探针法荧光定量 PCR 原理，可专一快速的检测毕赤酵母细胞的残留 DNA，其定量限可以达到 3 fg/μL 水平。该试剂盒可与本公司的磁珠法残留 DNA 样本前处理试剂盒(Cat#18461ES/18462ES)配套使用。

#### 产品信息

|    |                       |
|----|-----------------------|
| 货号 | 41328ES50 / 41328ES60 |
| 规格 | 50 T / 100 T          |

#### 组分信息

| 组分编号    | 组分名称                                   | 41328ES50  | 41328ES60  |
|---------|--|------------|------------|
| 41328-A | Pichia pastoris qPCR Mix               | 0.75 mL    | 1.5 mL     |
| 41328-B | Pichia pastoris Primer&Probe Mix       | 200 μL     | 400 μL     |
| 41328-C | DNA Dilution Buffer                    | 1.8 mL×2 管 | 1.8 mL×4 管 |
| 41328-D | Pichia pastoris DNA Control (30 ng/μL) | 25 μL      | 50 μL      |
| 41328-E | IC <sup>*</sup>                        | 50 μL      | 100 μL     |

<sup>\*</sup>IC: Internal control, 内部对照

#### 储存条件

- 所有组分均干冰运输，-25~ -15°C保存，有效期 2 年。其中，41328-A 和 41328-B 均需避光保存。
- 收到货后，请检查共 5 个组分是否齐全，并立即放入对应的保存温度中储存。

#### 注意事项

- 本产品仅作科研用途。
- 为了您的安全和健康，请穿实验服并佩戴一次性手套操作。
- 使用本试剂前请仔细阅读说明书，实验应规范操作，包括样本处理、反应体系的配制及加样。
- 每个组分在使用前都应充分震荡混匀，低速离心。

#### 适用机型

包含但不限于以下仪器：

Thermo Scientific: ABI 7500, ABI Quant Studio 5;

Bio-Rad: CFX96 Optic Module;

上海宏石医疗科技：SLAN-96S。

## 使用说明

### 1. Pichia pastoris DNA Control 定量参考品的稀释和标准曲线的制备

用试剂盒中提供的 DNA Dilution Buffer (DNA 稀释液) 将 Pichia pastoris DNA Control 定量参考品梯度稀释<sup>‘</sup>，稀释浓度依次为 3 ng/μL、300 pg/μL、30 pg/μL、3 pg/μL、300 fg/μL、30 fg/μL。

具体操作如下：

- 1) 将试剂盒中的 Pichia pastoris DNA Control 定量参考品和 DNA Dilution Buffer 置于冰上融化，待完全融化后，轻微振荡混匀，低速离心 10 sec。
- 2) 取 6 支洁净的 1.5 mL 离心管，分别标记为 Std0、Std1、Std2、Std3、Std4、Std5。
- 3) 在标记为 Std0 的 1.5 mL 离心管中加 90 μL DNA Dilution Buffer 和 10 μL Pichia pastoris DNA Control 定量参考品，Std0 即稀释为 3 ng/μL 浓度，振荡混匀后低速离心 10 sec，该浓度可分装于-25~15°C短期保存（不超过 3 个月）<sup>“</sup>，使用时避免反复冻融。
- 4) 在 Std1、Std2、Std3、Std4、Std5 离心管中先分别加入 90 μL DNA Dilution Buffer<sup>“”</sup>，再进行梯度稀释<sup>“”</sup>，具体稀释方法如下：

| 稀释管  | 稀释比例                                   | 终浓度       |
|------|--|-----------|
| Std1 | 10 μL Std0 + 90 μL DNA Dilution Buffer | 300 pg/μL |
| Std2 | 10 μL Std1 + 90 μL DNA Dilution Buffer | 30 pg/μL  |
| Std3 | 10 μL Std2 + 90 μL DNA Dilution Buffer | 3 pg/μL   |
| Std4 | 10 μL Std3 + 90 μL DNA Dilution Buffer | 300 fg/μL |
| Std5 | 10 μL Std4 + 90 μL DNA Dilution Buffer | 30 fg/μL  |

表 1 标准品梯度稀释

<sup>‘</sup>每个浓度做 3 个复孔，该试剂可测试 300 pg/μL~30 fg/μL 线性范围。若需要，可适当扩大或缩小线性范围。

<sup>“</sup>为减少反复冻融次数和避免污染，建议初次使用时将 DNA 定量参考品分装储存于-25~15°C。

<sup>“”</sup>已融化未使用的 DNA 稀释液可保存于 2~8°C 7 天，若长时间不用，请放置于-25~15°C。

<sup>“”</sup>为确保模板完全混匀，每个梯度稀释时需轻微震荡混匀约 1 min。

### 2. 样本加标回收质控 ERC 的制备

根据需要设置 ERC 中 Pichia pastoris DNA 标准品浓度（以制备加 30 pg Pichia pastoris DNA 量的 ERC 为例），具体操作如下：

- 1) 取 100 μL 待测样本加入 1.5 mL 洁净的离心管中，再加入 10 μL Std3，混匀，标记为 ERC。
- 2) 加标回收 ERC 和同批待测样本一起进行样本前处理，制备加标回收 ERC 纯化液。

### 3. 阴性抽提质控 NCS 的制备

根据实验设置阴性抽提质控 NCS，具体操作如下：

- 1) 取 100 μL 样本基质溶液（或 DNA 稀释液）加入 1.5 mL 洁净的离心管中，标记为 NCS。
- 2) 阴性质控 NCS 和同批待测样本一起进行样本前处理，制备成阴性质控 NCS 纯化液。

### 4. 无模板对照 NTC 的制备

根据实验设置无模板对照 NTC，具体操作如下：

- 1) 无模板对照 NTC 无需进行样本前处理，在 qPCR 法检测残留 DNA 含量阶段开始配置即可。
- 2) 每管或孔中 NTC 样本为 20 μL Mix 混合液(即 15 μL Pichia pastoris qPCR Mix + 4 μL Pichia pastoris Primer&Probe Mix + 1 μL IC) + 10 μL DNA Dilution Buffer，建议配置 3 个重复孔的量。

## 5. 反应体系

| 组分                                    | 体积(μL) |
|---------------------------------------|--------|
| Pichia pastoris qPCR Mix <sup>†</sup> | 15     |
| Pichia pastoris Primer&Probe Mix      | 4      |
| IC                                    | 1      |
| DNA Template <sup>‡</sup>             | 10     |
| 总体积 <sup>***</sup>                    | 30     |

表 2 标准品反应体系

<sup>†</sup>根据反应孔数计算本次所需 Mix 混合液总量：Mix 混合液= (反应孔数+2) × (15+4+1) μL (含有 2 孔的损失量)。通常，每个样本做 3 个重复孔。

<sup>‡</sup>反应孔数= (5 个浓度梯度的标准曲线+1 个无模板对照 NTC+1 个阴性质控 NCS+待测样本 TS 个数+待测样本对应加标回收 ERC 个数) × 3。

NTC (No Template Control): DNA Dilution Buffer

NCS (Negative Control Solution): 样本基质溶液或 DNA Dilution Buffer 进行样本前处理后，所得纯化液为 NCS

TS (Test Sample): 待测样本

ERC (Extraction Recovery Control): 待测样本中加入如 10 μL 的 3 pg/μL 标准品 DNA 后进行样本前处理，所得纯化液为加标回收 ERC

<sup>\*\*\*</sup>加样完成密封好管子后，请低速离心 10 sec 将管壁的液体离心收集至管底，再震荡混匀 5 sec 以上，完全混匀反应液，再低速离心 10 sec 将管壁的液体离心收集至管底，如有气泡，需将气泡排尽。

下表为参考板位：

|   | 1   | 2 | 3         | 4         | 5         | 6 | 7         | 8         | 9         | 10 | 11 | 12 |
|---|-----|---|-----------|-----------|-----------|---|-----------|-----------|-----------|----|----|----|
| A | NTC |   | 待测样本 TS1  | 待测样本 TS1  | 待测样本 TS1  |   | 标准曲线 Std1 | 标准曲线 Std1 | 标准曲线 Std1 |    |    |    |
| B | NTC |   | 待测样本 TS2  | 待测样本 TS2  | 待测样本 TS2  |   | 标准曲线 Std2 | 标准曲线 Std2 | 标准曲线 Std2 |    |    |    |
| C | NTC |   | 待测样本 TS3  | 待测样本 TS3  | 待测样本 TS3  |   | 标准曲线 Std3 | 标准曲线 Std3 | 标准曲线 Std3 |    |    |    |
| D |     |   |           |           |           |   | 标准曲线 Std4 | 标准曲线 Std4 | 标准曲线 Std4 |    |    |    |
| E | NCS |   | 样本加标 ERC1 | 样本加标 ERC1 | 样本加标 ERC1 |   | 标准曲线 Std5 | 标准曲线 Std5 | 标准曲线 Std5 |    |    |    |
| F | NCS |   | 样本加标 ERC2 | 样本加标 ERC2 | 样本加标 ERC2 |   |           |           |           |    |    |    |
| G | NCS |   | 样本加标 ERC3 | 样本加标 ERC3 | 样本加标 ERC3 |   |           |           |           |    |    |    |
| H |     |   |           |           |           |   |           |           |           |    |    |    |

表 3 上机参考板位

该示例是对毕赤酵母残留 DNA qPCR 法检测操作的展示，检测样本包括：5 个浓度梯度的毕赤酵母 DNA 标准曲线、1 个无模板对照 NTC、1 个阴性质控 NCS、3 个待测样本 TS、3 个加样回收 ERC。建议每个样本做 3 个重复孔。

## 6. 扩增程序参数设置（两步法）（以 ABI 公司 7500 qPCR 仪、软件版本 2.0 为例）

- 1) 创建空白新程序，选择绝对定量检测模板。
- 2) 创建 2 个检测探针，Target 1 命名为“毕赤酵母-DNA”，选择报告荧光基团为“FAM”，猝灭荧光基团为“None”；Target 2 命名为“IC”，选择报告荧光基团为“CY5”，猝灭荧光基团为“None”。参比荧光为“ROX”（参比荧光可根据仪器型号等情况，选择是否需要添加）。
- 3) 在“Assign target (s) to the selected wells”面板中，将标准曲线孔的“Task”一栏设置为“Standard”，并且在“Quantity”一栏分别赋值为“300000”、“30000”、“3000”、“300”、“30”（含义为每孔 DNA 浓度，单位为 fg/μL），并且在相应的“Sample Name”一栏命名为“300 pg/μL”、“30 pg/μL”、“3 pg/μL”、“300 fg/μL”、“30 fg/μL”；将无模板对照 NTC 孔的“Task”一栏设置为“NTC”；将阴性质控 NCS 孔、待测样本 TS 孔、样本加标回收 ERC 孔的“Task”

一栏设置为“Unknown”，并且在相应的“Sample Name”一栏中分别命名为“NCS”、“TS”、“ERC”，参比荧光勾选“ROX”，之后点击“Start Run”，开始仪器运行。

4) 扩增程序设置：设置三步法扩增程序，反应体积 30  $\mu\text{L}$ 。

| 循环步骤        | 温度 ( $^{\circ}\text{C}$ ) | 时间     | 循环数 |
|-------------|---------------------------|--------|-----|
| 预变性         | 95 $^{\circ}\text{C}$     | 5 min  | 1   |
| 变性          | 95 $^{\circ}\text{C}$     | 15 sec | 40  |
| 退火/延伸（收集荧光） | 60 $^{\circ}\text{C}$     | 30 sec |     |

表 4 扩增程序

## 7. qPCR 结果分析

- 1) 在“Analysis”的“Amplification Plot”面板中，系统会自动给出“Threshold”，有时系统给出的“Threshold”离基线太近，导致复孔之间 Ct 相差甚远，可手动调节“Threshold”至合适位置，点击“Analyze”。此时可在“Multicomponent Plot”初步查看扩增曲线的形态是否正常。
- 2) 在“Analysis”的“Standard Curve”面板中，可读取标准曲线的  $R^2$ 、扩增效率(Eff%)、斜率(Slope)、截距(Intercept)等。正常的标曲： $R^2 > 0.99$ ，扩增效率在  $90\% \leqslant \text{Eff\%} \leqslant 110\%$  范围内，Slope 在 -3.6~ -3.1。
- 3) 在“Analysis”的“View well table”面板中，“Quantity”一栏可读取无模板对照 NTC、阴性质控 NCS、待测样本 TS、样本加标回收 ERC 的检测值，单位为 fg/ $\mu\text{L}$ ，后续可在检测报告中将单位换算成 pg/ $\mu\text{L}$  或 pg/mL。
- 4) 结果分析的参数设置需依据具体的机型及使用的软件版本，一般也可由仪器自动判读。
- 5) 根据待测样本 TS 和样本加标回收 ERC 的检测结果计算加标回收率，加标回收率要求在 50%~150% 之间。加标回收率计算公式：回收率(%) = {样本加标测定值(eg.pg/ $\mu\text{L}$ ) - 样本测定值(eg.pg/ $\mu\text{L}$ )}  $\times$  洗脱体积(eg. $\mu\text{L}$ ) / DNA 加入量理论值(eg.pg)  $\times 100\%$ 。
- 6) 阴性质控 NCS 的 Ct 值应大于标曲最低浓度 Ct 的均值。
- 7) 无模板对照 NTC 的检测结果应为 Undetermined 或 Ct 值  $\geqslant 35$ 。
- 8) 待测样本的 Ct-IC 值应该与 NTC 的 Ct-IC 值一致或  $\pm 1$ ，如果待测样本的 Ct-IC 值与 NTC 的 Ct-IC 值相比明显增大，则表明样本可能存在明显抑制。如果同时测试加标样本，则优先考虑样本加标回收率结果，IC 结果作为参考。