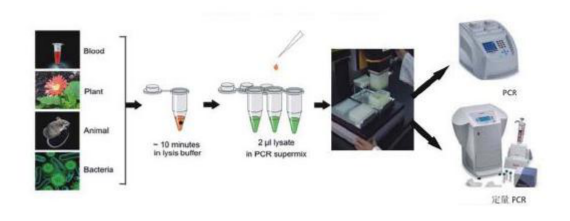


副溶血嗜血杆菌 PCR 检测试剂盒

产品介绍:

产品名称: 副溶血嗜血杆菌 PCR 检测试剂盒

英文名称: Haemophilus parahemolyticusPCR



准备物品:

清理液(A) 毫升

染色液 (t B) 微升



稀释液(C)	毫升
溶解液 (tD)	毫升
产品说明书	1 份
注意事项:	
1. 基础程序;	
2. 扩增温度和延伸温度;	
3. 反应时间;	
4. 循环次数;	
5. PCR 反应液的配制;	
6. PCR 技术的基本原理;	
7. PCR 的反应动力学;	



- 8. PCR 扩增产物;
- 9. PCR 反应体系与反应条件。

反应五要素:

参加 PCR 反应的物质主要有五种即引物、酶、dNTP、模板和 Mg2+

引物:引物是PCR 特异性反应的关键,PCR 产物的特异性取决于引物与模板 DNA 互补的程度。理论上,只要知道任何一段模板 DNA 序列,就能按其设计互补的寡核苷酸链做引物,利用 PCR 就可将模板 DNA 在体外大量扩增。设计引物应遵循以下原则:

- ①引物长度: 15-30bp, 常用为 20bp 左右。
- ②引物扩增跨度: 以 200-500bp 为宜,特定条件下可扩增长至 10kb 的片段。
- ③引物碱基: G+C 含量以 40-60%为宜, G+C 太少扩增效果不佳, G+C 过多易出现非特异条带。ATGC*随机分布,避免 5 个以上的嘌呤或嘧啶核苷酸的成串排列。
- ④避免引物内部出现二级结构,避免两条引物间互补,特别是 3'端的互补,否则会形成引物二聚体,产生非特异的扩增条带。



- ⑤引物 3'端的碱基,特别是最末及倒数第二个碱基,应严格要求配对,以避免因末端碱基不配对而导致 PCR 失败。
- ⑥引物中有或能加上合适的酶切位点, 被扩增的靶序列*有适宜的酶切位点, 这对酶切分析或分子克隆很有好处。
- ⑦引物的特异性: 引物应与核酸序列数据库的其它序列无明显同源性。

引物量:每条引物的浓度 0.1~1umo1 或 10~100pmo1,以*引物量产生所需要的结果为好,引物浓度偏高会引起错配和非特异性扩增,且可增加引物之间形成二聚体的机会。