细胞培养专用《一步法恒温支原体检测试剂盒》 (溶液型) 使用说明书(版本 20250928)

【提醒:生产日期在 20211201 之后的产品,必须使用本版说明书!】

货号

MD001

包装规格

50 次/盒

储存条件

该产品随冰袋运输,收到产品后请立即放-20℃(预计产品在6个月内使用完毕)或-80℃(超过6个月) 冰箱冷冻保存。产品一旦从-80℃取出后,请放-20℃保存,不得继续放回-80℃。该条件下,至少3年内仍然 有活性。

产品用途

《一步恒温法支原体检测试剂盒》(One-step Quickcolor Mycoplasma Detection Kit)主要用于检测细胞培养 液或别的液体样品中是否含有支原体。本产品仅供科研使用。

产品简介

哺乳动物细胞的培养,支原体(Mycoplasma)污染是个世界性的问题。支原体污染几乎可以改变细胞的所 有参数,导致实验结果的不准确、甚至完全错误(支原体污染对细胞的详细危害,请参考本公司的网站: www.yisemed.com)。从2013年开始,《Nature》期刊已正式要求投稿的文章,如涉及细胞培养都要进行支原 体检测。相信会有越来越多的高水平期刊将做出同样的支原体检测要求。

培养法是相对可靠的支原体检测技术,但是该方法非常耗时的,需要数周,不适合作为细胞培养液中支原 体污染的快速检测。此外,通过固体培养法无法检测污染细胞的一种最常见的支原体,即猪鼻支原体 (M.Hyorhinis)。这是因为猪鼻支原体无法在支原体固体培养基上形成可见的菌落。而猪鼻支原体约占所有支 原体污染的 20-50%。

有的实验室使用荧光染色法检测支原体,但是该方法灵敏度太低,而且严重依赖实验人员的经验,实验的 稳定性极差。此外,当该方法检测成阳性时,细胞经常已经严重污染。

培养法和荧光染色法虽然是我国药典收录的支原体检测方法,但是因为其各自都有明显的缺点,不适合作 为支原体快速检测的方法。

本公司目前已经开发出四种不同原理的快速支原体检测试剂盒, 分别是:《一步法恒温支原体检测试剂盒》、 《PCR 法支原体检测试剂盒》、《发光法支原体检测试剂盒》和《探针法支原体检测试剂盒》,其各自都有自 己的优缺点(详情请参考本公司网站)。

《一步法恒温支原体检测试剂盒》使用独特的恒温基因扩增技术,有明显的优点: (1) 整个检测过程只需 1 小时,大大缩短了检测时间;(2)未发现细胞培养液中的 PCR 抑制剂会抑制恒温基因扩增,所以一般无需进 行样品的前处理; (3) 恒温基因扩增的灵敏度良好, 一般比 30 个循环普通 PCR 法高; (4) 恒温基因扩增的 产物无需电泳,可以通过指示剂的颜色变化直接肉眼判断反应结果; (5) 无需用到 PCR 仪、电泳槽、凝胶成 像仪等仪器,整个检测过程只需一个水浴锅。

《一步恒温法支原体检测试剂盒》主要缺点: (1) 支原体识别率相对较低, 大约只能识别污染细胞所有支 原体种类的 99%左右,还有大约 1%的支原体可能无法识别,从而导致假阴性; (2) 高浓度的血清和相关血液 制品、二价离子和 EDTA 等可能会对显色结果产生干扰(注:可以通过离心清洗去除干扰),导致结果误判。

经测试,本试剂盒至少可以检测以下 13 种支原体: (1) M. hyorhinis、(2) M. fermentans、(3) M. arginini、 (4) M. hominis, (5) M. orale, (6) M. salivarium, (7) M. pirum, (8) A. laidlawii, (9) M. agalactiae, (10) M. bovis、(11) M. buccale、(12) M. arthritidis、(13) M. pulmonis(注: M.为 Mycoplasma 的缩写; A. 为 Acholeplasma 的缩写)。其中,前 8 种为是最常见的污染细胞的支原体种类,约占污染细胞的支原体的 98%

左右。以上13种约占污染细胞的支原体种类的99%左右(注:目前文献报道,体外细胞支原体污染的种类大概有19-20种,具体支原体种类请看本公司《PCR 法支原体检测试剂盒》说明书)。注意:本试剂盒无法检测Ureaplasma Urealyticum 支原体(注:该支原体污染细胞的概率极低)!

《一步法恒温支原体检测试剂盒》的检测灵敏度:经测试,在每个反应管的 DNA 加入量为 2 μL 的情况下,《一步恒温法支原体检测试剂盒》的最高检测灵敏度(即检测下限)大约在 20-400 个 copies,即 10-200 copies/μL。可以通过离心浓缩、提取支原体基因组 DNA 等措施,其检测灵敏度可以在此基础上继续提高 10-100 倍。

由于任何一种快速支原体检测方法都无法保证检测结果 100%正确,如果您想得到 100%正确的支原体检测结果 (比如,开展细胞治疗的客户,进行干细胞培养的客户,生产血清、胰酶、培养液的客户,出售各种原代培养细胞系和肿瘤细胞系的客户等),任选本公司生产的《一步法恒温支原体检测试剂盒》、《PCR 法支原体检测试剂盒》、《发光法支原体检测试剂盒》和《探针法支原体检测试剂盒》中的两种进行检测,将会得到比较满意的结果。如果几种不同支原体检测方法的检测结果一致,正确率几乎就是 100%。

试剂盒组成

- (1) 溶液 1: 1075 μL (50 次检测,实际体积为 1090 μL);
- (2) 溶液 2: 55 μL;
- (3) 溶液 3: 指示剂, 38 μL;
- (4) 阳性支原体 DNA: 50 μL。
- 需要自己准备的耗材和试剂: (1) 0.2 mL 透明度良好的平盖 PCR 管; (2) 200 μL 和 10 μL 滤芯吸头(比如 Axygen 公司);以上两种耗材可以在淘宝网购买。(3) 矿物油:由于大部分客户都使用 PCR 仪进行反应,无需使用矿物油。使用水浴锅进行反应的客户,需自己另外购买矿物油【推荐:从上海生工生物公司购买,货号: B500301-0100,每瓶 100 mL 约需 50 元,每个试剂盒大约需要 1.5 mL;或者从本公司购买(1.5 mL/支,货号: MO101), 10 元/支】。

检测过程

1. 待测样品的准备:

为了准确判断细胞是否有支原体的污染,待测的细胞培养液样品需要取自换液后培养 2-3 天且汇合度在 90%左右的细胞培养液上清(贴壁细胞)。悬浮培养的细胞也需要在换液传代后,让细胞生长 2-3 天再取培养液进行检测。可以按照以下两种方法之一进行样品的前处理:

方法一:直接检测(该方法检测灵敏度不如方法二,也无法去除可能的干扰物,显色被干扰的可能性 较大):

- (1) 取 150μ L 上述待测样品到 1.5 mL 离心管内,在普通台式离心机上 1000 rpm (大约 150 g)低速离心 5 minutes,取离心后的上清 100μ L 用于支原体检测,丢弃下层剩余的 50μ L (含细胞沉淀)。
- (2) 已经离心去除细胞的待测样品可以直接检测,也可以进行热处理后再检测(热处理后,样品保存更稳定),具体如下:95℃加热处理5 minutes (可以转移到 PCR 管内,在 PCR 仪上进行加热处理),简单离心(1000 g, 5 seconds)后,取上清进行检测。

方法二:简单离心清洗(<u>推荐方法</u>。该方法不仅可以浓缩支原体从而提高检测的相对灵敏度,还可以去除绝大部分可能的干扰物,显色被干扰的可能性极小。如果该简单一步离心清洗的方法仍然无法去除干扰物,可以使用后文注意事项部分的三步离心清洗的方法。):

- (1)根据浓缩倍数,可以取 100-1500 μL 上述待测样品到 1.5 mL 离心管内,在普通台式离心机上 1000 rpm (大约 150 g)低速离心 5 minutes,将离心后的上清转移到另一个离心管内,丢弃细胞沉淀。
- (2) 将上清继续 13000 rpm(约 16000 g)高速离心 5 minutes,小心吸走全部上清(为避免碰到底部沉淀,可以保留底部 3-5 μ L 液体),用 20-50 μ L 5 mM Tris-HCl, pH 8.0-8.8(样品可以长期保存。推荐)或者去离子水(样品比较不稳定,只适合当天或短期内检测使用)重悬沉淀(沉淀中含有支原体),吹吸均匀【如果最初使用了 1500 μ L 的样品而最后用 20 μ L 重悬,则支原体浓度大约提高了 75 倍,相对灵敏度也提高了 75 倍】。

- (3) 该重悬后的样品可以直接检测,也可以进行热处理后再检测(热处理后,样品保存更稳定)。 热处理具体如下:95℃加热处理5 minutes(可以转移到 PCR 管内,在 PCR 仪上进行加热处理),简单离 心(1000 g, 5 seconds)后,取上清进行检测。
- 注1: 这里的细胞培养上清不是指细胞经胰酶消化后的离心上清,而是指至少培养2天后的贴壁细胞培养液上清(不需要胰酶消化,也不能取经胰酶消化后的离心上清进行检测)或悬浮细胞培养液。
- 注 2: 本步骤的低速离心是为了去除哺乳动物细胞,以排除其不必要的干扰。所以离心力要严格控制在 150-200 g,该离心力下,哺乳动物细胞将被沉淀下来而支原体不会。如果错误使用更高的离心力将可能导致支原体也被离心下来,从而导致假阴性。
- 注 3: 收集的待测细胞培养液样品如果不立即检测,请放于-20℃或-80℃冰箱保存,不得放于室温或 4℃冰箱。样品在-20℃至少可以保存一个月,在-80℃可以长期保存。此外,为了节约检测成本,可以将不同时间收集的样品放于-20℃或-80℃冰箱保存,而后一起检测。
- 注 4:如果预期待测样品支原体含量较少(比如,低温保存的血清、脐带血、胰酶、抗生素、未使用的培养液、生物制品、极个别细胞培养上清等),可以采取措施以提高检测的灵敏度,具体方法请看后文注意事项部分:如果提高本试剂盒检测灵敏度。
- 2. 反应体系的配制【<u>本步骤所有操作强烈建议使用进口滤芯吸头</u>(比如 Axygen 滤芯吸头)进行操作,以避免试剂被污染。操作之前,请认真看完后文的注意事项后,再进行操作】:
- (1) 将溶液 1 和溶液 3 从-20 ℃冰箱中取出, 室温融化后, 请进行以下处理后再使用。
- 溶液 1: 最近在测试时,发现处于分装末尾的个别溶液 1 管内会有絮状的不溶物出现(可能是个别试剂的 纯度不够导致的),<u>该不溶物必须去除,否则会对反应结果的颜色有干扰</u>。去除方法如下:将融化后的溶液 1 上下颠倒混匀几次后,放台式离心机内,8000 g 离心 5 min,将离心后的上清缓慢转移到一个新的离心管内(转移上清时,请保留底部 3-5 μL 的溶液,尽量不要碰到底部的沉淀),上下颠倒混匀后使用,丢弃含沉淀的原离心管。注意:①不管溶液 1 中是否有不溶物,需对所有试剂盒内的溶液 1 统一做上述的离心处理后再使用;②随货配有一个空的 1.5 mL 离心管,可以直接使用;可以将原溶液 1 离心管上的标签撕下来,贴到新的离心管上。
- 溶液 2 必须一直在-20 ℃冰箱中保存【溶液 2 在-20 ℃不会冻住】,不能放于室温。
- 溶液2和溶液3每次开盖之前,请离心一下。
- 溶液 3 必须离心(大约 3000 rpm, 离心 1 分钟)一下, 吹吸均匀后再使用。注:溶液 1 和溶液 3 每次融化 后都必须吹吸均匀后再吸取
- 溶液3为指示剂,其使用量一般是每个反应处于0.4-0.8 μL之间,最佳使用量请根据试剂盒中溶液3离心管上标签的标注为准(注意:不同批次溶液3的最佳使用量可能不同!)。

按表 1 进行反应体系的配制:

表 1: 恒温反应体系的配制

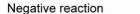
	单个样品体积(μL)	样品总数	总体积(μL)
溶液 1	21.5	N	21.5×N×1.06
溶液 2	1	N	1×N×1.06
溶液3	0.4-0.8	N	(0.4-0.8) ×N×1.06

举例: 1)如果待测样品为8个(加上1个阴性和1个阳性对照),则样品总数为10个。溶液1的总体积为21.5×10×1.06=227.90 μL。溶液2的总体积为1×10×1.06=10.60 μL。由于溶液3的最佳使用量需根据试剂盒中溶液3离心管上标签的标注为准,假设标注的最佳使用量是0.5 μL/反应:则溶液3的总体积为0.5×10×1.06=5.3 μL。将溶液1、溶液2和溶液3混合均匀即可。2)如果打算一个试剂盒一次使用完毕,可以按照以下方法进行配制:直接往整管溶液1(1075 μL)中加入50 μL 溶液2和25 μL

溶液 3(假设标注的最佳使用量是 $0.5~\mu L/$ 反应),混合均匀即可。如果一次使用完毕,一个试剂盒大概可以检测 48-49 个样品。

- 注: 1)溶液3为指示剂,其对温度和光敏感,溶液3经反复冻融或长久光照后,其指示的效果可能变差。如果发现:反应后阳性对照的颜色偏浅(正常应该是深蓝色或蓝绿色)并且与阴性对照的颜色区别不显著,当以上两个条件同时满足,再次做实验时,指示剂可以稍微多加一点,每个反应的使用量可以在原有基础上增加20%。假设标注的最佳使用量是0.5 μL/反应,则可以从0.5 μL增加到0.60 μL,后续根据调整后的反应结果再适当增减;2)总体积中多配制6%(客户如果觉得该比例不合适,可以自己调整),是为了防止移液误差,以保证每个反应管中的反应液足量;3)溶液1和溶液3使用完后,请继续放回-20 ℃冰箱中保存。
- (2) 将上述配制好的恒温反应体系,吹打均匀后,按每管23 µL分装到0.2 mL的PCR管中。
 - 注:1) 尽量保证每管的反应液体积一样。如果分装时最后一管反应液不足,可以将其作为阴性对照管;2) PCR 管应该使用透明度良好的 PCR 管。
- (3) 阴性对照管(Negative)可以加入 $2\mu L$ 灭菌水(自备,也可以不加);往测试管(Test)中加入 $2\mu L$ 待测样品;往阳性对照管(Positive)中加入 $2\mu L$ 阳性支原体 DNA。反应液的总体积为 $25\mu L$ 。
 - 注:1)装有阳性支原体 DNA 的螺口管请不要高速离心,开盖之前,只要用手指捏住,用力甩一下即可。吸取之前,请吹吸均匀后再吸取。如果不小心高速离心了,务必吹吸均匀后再吸取,否则阳性对照性,照结果可能异常。2)进行反应体系配制的房间,与样品前处理、加阳性对照 DNA、样品 DNA 的房间最好分开。
- 3. 反应(选择以下方式之一进行反应):
- (1)水浴内反应(注意:本产品只能使用含水的普通水浴锅,不能在没有水的纯金属浴内反应,因为没有水的 纯金属浴温度非常不准确。):往每个反应管内加入25 μL 矿物油,以防止水份挥发,盖上盖子,将反应管插 入带孔的漂板内,放入已经升温到61℃的普通水浴内,准确反应60分钟。
 - 注:在反应之前,水浴锅必须先升温到61℃,再放入反应管。此外,必须用水银温度计测量水温,确保水浴锅的温度准确。本试剂盒所用的酶对温度非常敏感,只允许仪器显示温度与实际温度的温差不超过1℃。
- (2) PCR 仪上反应:有 PCR 仪的实验室,强烈建议在 PCR 仪上进行反应,这样可以准确控制反应的时间和温度。PCR 仪参数如下: $61 \, ^{\circ}$ C, $60 \, \text{min}$; $10 \, ^{\circ}$ C, forever; 热盖温度, $105 \, ^{\circ}$ C。
 - 注: 在带热盖的 PCR 仪上进行反应, 无需在反应管内加入矿物油 (现在的 PCR 仪基本都是带热盖的)。
- 4. 结果判断: 61℃反应 60 分钟后,立刻取出反应管,放于室温。以一张白纸或白色泡沫盒(优选白色泡沫)为背景,通过反应管溶液颜色的变化,即可判断检测结果。如果样品溶液为蓝绿色,则说明有支原体污染;如果样品溶液为紫红色,则说明没有支原体污染(如图 1)。具体判断方法:首先,看看反应后阳性对照和阴性对照的颜色是否有显著区别(反应后阳性对照正常应该是深蓝色或蓝绿色,阴性对照应该是浅红色或紫红色,见图 1),只要反应后阳性对照与阴性对照的颜色有显著区别,则说明反应成功。其次,反应后样品的颜色只要与阳性对照有显著区别,就应该判为阴性。







Positive reaction

图 1. 左边为阴性反应结果,右边为阳性反应结果。

- 注 1: 在 61℃反应的时间必须准确计时,超过说明书规定的反应时间可能会出现假阳性(最多不得超 过 5 分钟)。如果试剂盒已经过期或者发生其他意外情况影响酶活性时,万一发现:61℃反应60分 钟后, 阳性和阴性颜色区别不明显, 可以考虑将已经反应 60 分钟的反应管, 继续在 61℃的水浴或 PCR 仪上反应 10 分钟。但是如果 61℃反应 60 分钟后, 阳性与阴性的区别一眼就可以看出, 不得继续反应, 否则可能出现假阳性。以上只是意外情况下的补救措施。
- 注 2: 如果反应后, 发现个别样品的颜色介于阳性和阴性之间(正常这种情况应该概率很低, 如果经 常出现,样品中可能含有可干扰正常指示效果的物质,必须先去除。去除方法见后文注意事项部分), 可以将这些样品继续 61℃反应 10 分钟。10 分钟后,如果其颜色仍然与阳性对照的颜色不同,该样品 应该判为阴性。这种可疑样品建议用相同试剂盒或者不同原理的其他试剂盒(如本公司的《PCR 法支 原体检测试剂盒》、《发光法支原体检测试剂盒》和《探针法支原体检测试剂盒》)进行复检。
- 注 3: 反应后, 请勿打开反应管的盖子, 否则有可能造成检测环境的污染。结果判断完后, 将其用自 封袋密闭, 扔到另外一个房间的垃圾桶内。
- 注 4:不同批次的产品以及由于拍照等原因,反应后阳性对照和阴性对照的颜色可能会与本说明书图 1的颜色略有差异。只要反应后阳性对照与阴性对照的颜色有显著区别,就说明反应成功。

注意事项

- 1. 请确保样品加入后,反应之前:阴性、阳性和所有待测样品的颜色基本一致。如果个别样品,一旦加入, 反应管的颜色就与阴性、阳性明显不同,说明其中含有可干扰本系统正常指示效果的物质,必须先去除。 此现象曾经在检测 CHO 无血清培养基和一些血液制品(比如:白蛋白溶液、血浆原液、血清原液等)上 发生过。常见的 DMEM、MEM、F12、1640 等培养基(可以含 10%血清)一般不会发生该现象。去除方 法: (1) 离心清洗: 取 1 mL 细胞上清或待测样品(比如:白蛋白溶液、血浆原液、血清原液),先 13000 rpm (约 16000 g) 离心 5 min, 吸走 950 μL 上清: 加 PBS (必须不含钙离子和镁离子) 950 μL, 再次离心, 吸走 950 μL 上清;再加 PBS 950 μL,第三次离心,<u>小心吸走全部上清(为避免碰到底部沉淀,可以保留底</u> 部 3-5 μL 液体), 用 20-50 μL 5 mM Tris-HCl, pH 8.0-8.8 (样品可以长期保存。推荐) 或者去离子水 (样品 比较不稳定,只适合当天或短期内检测使用)重悬沉淀,吹吸均匀。该重悬后的样品可以直接检测,也可 以进行热处理后再检测(热处理后,样品保存更稳定)。热处理具体如下:95℃加热处理5 minutes(可以 转移到 PCR 管内,在 PCR 仪上进行加热处理),简单离心(1000 g,5 seconds)后,取上清进行检测。由 于离心清洗可能导致支原体部分丢失,如果样品支原体含量很低,可能导致漏检。(2)使用本公司《支原 体基因组 DNA 提取试剂盒》提取支原体 DNA 后进行检测。通过 DNA 提取,即可以将所有可能的干扰物 质全部去除,又可以将支原体 DNA 浓缩 10-100 倍。
- 由于恒温扩增所用的各种酶强烈依赖溶液中的二价离子,待测样品的 EDTA 等金属离子螯合剂只能微量存 在。如果打算用试剂盒提取支原体 DNA(推荐使用本公司《支原体基因组 DNA 提取试剂盒》),请用去 离子水或者不含 EDTA 的 5 mM Tris.HCl(pH 8.0-8.8)的缓冲液洗脱和溶解 DNA。

防 DNA 污染注意事项:

- (1) 恒温反应体系配制的房间(本试剂盒请在有窗户、通风良好的普通房间操作。请勿在密闭的细胞培养 间进行该步骤的操作,因为细胞培养间支原体污染概率很高),与用于样品前处理、加阳性对照 DNA、样 品 DNA 的房间一定要分开。
- (2) 强烈建议使用滤芯吸头 (比如 Axygen 滤芯吸头) 吸取相关溶液和阳性支原体等。如果没有滤芯吸头, 至少应该使用新开封的吸头。
- (3) 必须确保使用的移液枪本身没有残留的支原体。因此,最好使用全新购买的移液枪。如果没有新购买 的移液枪,至少应该使用以前没有进行过细胞培养的移液枪。因为进行过细胞培养的移液枪极有可能被含 支原体的培养液污染(如细胞培养时,不小心将含支原体污染的培养液吸入移液枪的枪体内)。移液枪中 吸附的支原体有可能造成不必要的假阳性。

- (4) 样品前处理的各类吸头、离心管,以及吸取阳性对照 DNA、待测样品 DNA 的吸头,务必小心处理,请将其装入含有半瓶水的带盖的、可密封的瓶子内,全部样品吸取完后,盖上瓶盖,以防止阳性 DNA 的挥发,造成环境的污染,进而造成假阳性。
- (5) 整个操作过程, 最好不要说话, 因为人的口腔和唾液都是带支原体的。
- (6) 反应后,请勿打开反应管的盖子,否则有可能造成检测环境的污染。结果判断完后,将其用自封袋密闭,扔到另外一个房间的垃圾桶内。
- 本试剂盒的检测准确率: (1) 由于本试剂盒能识别的支原体大概只占了污染细胞的支原体的 99%左右, 还有1%左右的污染细胞的支原体有可能不认识,这可能会导致1%左右的假阴性(漏检)。(2)由于人 体的口腔、皮肤和尿道都是含有支原体的,而且常用的肿瘤细胞系支原体污染率非常高,一般在15-90%之 间,导致实验室环境甚至移液枪也经常含有支原体,这可能导致出现极个别的假阳性(多检,正常这种概 率应该低于1%)。总体来说,单独使用本试剂盒有可能出现1-2%左右的错误率(注意:细胞培养中支原 体出现的概率是来自文献数据,是大量体外细胞培养支原体污染调查的结果。如果你们实验室细胞污染的 恰巧是出现概率比较低而本试剂盒又不认识的支原体,漏检的概率会大幅度上升。因此:对所有重要的样 品(比如,可能用于人体的细胞),不能只依靠本试剂盒就下最终检测结论,必须至少同时使用另外一种 支原体识别率为 100%的支原体检测试剂盒【比如本公司《PCR 法支原体检测试剂盒》或《探针法支原体 检测试剂盒》】进行检测,互相验证!)。为了提高检测的准确率,建议客户采取以下两种措施:第一, 对所有本试剂盒检测出的阳性样品,利用本试剂盒或者其他不同原理的支原体检测试剂盒进行复检(复检 可以基本排除因环境污染导致的假阳性),或者检测时所有样品直接使用两个反应管同时检测检测,只有 同一个样品两个反应管的检测结果都为阳性时,才能判断为真正的阳性样品。第二,对所有重要的样品(比 如,可能用于人体的细胞),必须至少同时使用两种(甚至三种)不同原理的支原体检测试剂盒(其中一 种方法推荐使用支原体识别率为 100%的《PCR 法支原体检测试剂盒》或《探针法支原体检测试剂盒》) 进行检测, 互相验证。
- 5. 如发现细胞被支原体污染,本公司提供细胞专用支原体清除和预防试剂,以及水浴专用杀菌剂和环境专用 杀菌剂。
- 6. 支原体检测样品可以分成两类:第一类,用含血清的培养液培养的哺乳动物细胞上清液,由于该条件非常适合支原体生长,培养数天后,支原体密度一般较高,可达 10⁷⁻⁹/mL,可以直接检测。第二类,低温保存的血浆、血清、脐带血、胰酶、抗生素、未使用的培养液等样品,由于这些样品即使有支原体污染,支原体含量一般很少,直接使用快速支原体检测试剂盒进行检测,往往检测不出来。这些样品建议: (1) 对样品的支原体进行离心浓缩或者使用本公司《支原体基因组 DNA 提取试剂盒》将支原体 DNA 浓缩提取,该两种方法大约可以将检测灵敏度继续提高 10-100 倍。该方法速度快,当天出结果,但是可靠性不如后面的培养法。(2)使用支原体液体培养基(必须同时接种不含精氨酸和含精氨酸的两种支原体液体培养基)培养 3-7 天后,再进行检测。具体方法请参考本公司《发光法支原体检测试剂盒》说明书中最后的注意事项部分。该方法速度较慢,需要 3-7 天,但是可靠性高。
- 7. 如何提高本试剂盒检测灵敏度:如果预期待测样品支原体含量较少(比如,低温保存的血清、脐带血、胰酶、抗生素、未使用的培养液、生物制品、极个别细胞培养上清等),可以采取以下几种措施:(1)通过使用本公司《支原体基因组 DNA 提取试剂盒》,将支原体 DNA 浓缩提取后再进行检测(提取过程可以把PCR 抑制剂尽可能去除),大约可以将检测灵敏度提高 10-100 倍。(2)对支原体进行离心浓缩:取 1 mL细胞上清,先 13000 rpm(约 16000 g)离心 5 minutes,吸走全部上清,用 50 μL 5 mM Tris-HCl, pH 8.0-8.8 重悬沉淀,95 ℃加热处理 5 minutes,简单离心后(1000 g,5 seconds),取上清进行检测。该离心浓缩过程大约可以将检测灵敏度提高 20 倍(细胞上清的初始体积越大,灵敏度提高的倍数也越大)。