

Primers for the *trh1* & *2* gene of *Vibrio parahaemolyticus*

# Primer Set VPR-1, VPR-2

Code No. S028 包装量: 1,000 pmol each  
浓度: 19 pmol/ $\mu$ l

## 附带试剂:

10X PCR Buffer 600  $\mu$ l

## 检测基因:

副溶血性弧菌 (*Vibrio parahaemolyticus*) 的耐热性类溶血毒素 1 型和 2 型基因 (*trh1* & *2*)。

## 扩增产物大小:

250 bp

## 制品形态:

水溶液 (溶剂: 灭菌水)

保 存: -20°C

## 应用例:

1. PCR 反应液配制 (共 50  $\mu$ l)。

TaKaRa Taq <sup>TM</sup> *1 (5 U/ $\mu$ l)	0.25 $\mu$ l
10X PCR Buffer*2	5 $\mu$ l
dNTP Mixture*3 (2.5 mM each)	4 $\mu$ l
Template*4	5 $\mu$ l
Primer VPR-1	0.5 $\mu$ l
Primer VPR-2	0.5 $\mu$ l
灭菌水	34.75 $\mu$ l
Total	50 $\mu$ l

(反应液应在冰上配制。)

\*1: 除了 TaKaRa Taq (Code No. R001A), 也可以使用 TaKaRa Taq Hot Start Version (Code No. R007A)。

\*2: 本制品中提供。

\*3: TaKaRa Taq (Code No. R001A) 中提供。

\*4: 纯化后的 DNA 或热提取样品都可以作为模板。

### 热提取样品的制备:

在 L-broth 培养基或碱性蛋白胨培养基中 37°C 过夜培养细菌。取 10  $\mu$ l 培养液, 加入 90  $\mu$ l 灭菌水, 混匀后, 95°C 加热 5 分钟。离心去除菌体残渣, 以上清液作为样品。

如果需要从少量样品中获得更高灵敏度的检测结果, 那么取 1 ml 培养液于 5,000 rpm 离心 5 分钟, 弃上清, 再用 100  $\mu$ l 灭菌水充分悬浮细菌沉淀, 95°C 加热 5 分钟。离心去除菌体残渣, 以上清液作为样品。

## 2. PCR 反应条件

94°C 1 min  
55°C 1 min ] 35 cycles  
72°C 1 min

## 使用注意

本制品用于检测目的基因 DNA, 可检测活菌株和灭活菌株。

如果目的基因序列中存在突变、缺失或插入时, 使用本制品可能检测不到目的基因。可使用其他微生物学方法验证阳性样品。(本公司对使用试剂盒过程中形成的任何分析性结论不承担责任。)

## 参考文献:

- 1) Tada J, et al. *Mol Cell Prob.* (1992) **6**: 477–487.
- 2) Nishibuchi M, et al. *Mol Microbiol.* (1990) **4**: 87–99.
- 3) Nishibuchi M, et al. *Infect Immun.* (1989) **57**: 2691–2697.
- 4) Kishishita M, et al. *Appl Environ Microbiol.* (1992) **58**: 2449–2457.

Manufactured by SHIMAZU CORPORATION.

TaKaRa Taq is a trademark of Takara Bio Inc.

### 注意

本产品仅供科学研究使用, 不能用于人、动物的医疗或诊断程序, 不能使用本产品作为食品、化妆品或家庭用品等。

未经Takara Bio Inc.书面许可授权或批准, 不得制造、许诺销售、销售、进口Takara产品, 或者使用Takara产品所有的相关专利及相关商标。

如果您需要其他用途的许可授权, 请联络我们, 或访问我们网站 [www.takara-bio.com](http://www.takara-bio.com)。

您使用本产品必须遵守产品网页上适用的全部许可要求。阅读、了解并遵守此类声明的所有限制性条款是您的责任。

所有商标均属于各自商标所有者的财产。某些商标并未在全部行政区注册。

本文件由宝日生物技术(北京)有限公司翻译制作, 最新版本文件请参考 Takara Bio Inc. 网站。为正确使用 Takara 产品, 您应当掌握本产品的相关知识和使用说明。

v201812Da