

Primers for the type C neurotoxin gene of *Clostridium botulinum*

Primer Set BCS-1&2

Code No. S023 包装量: 1,000 pmol each
浓度: 19 pmol/μl

附带试剂:

10X PCR Buffer 600 μl

2. PCR 反应条件

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

检测基因:

C 型肉毒杆菌神经毒素基因

扩增产物大小:

290 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 μl)。

TaKaRa Taq™ HS (5 U/μl)	0.25 μl
10X PCR Buffer ^{*1}	5 μl
dNTP Mixture ^{*2} (2.5 mM each)	4 μl
Template DNA ^{*3}	5 μl
Primer BCS-1	0.5 μl
Primer BCS-2	0.5 μl
灭菌水	34.75 μl
Total	50 μl

(反应液应在冰上配制。)

*1: 本制品中提供。

*2: TaKaRa Taq Hot Start Version (Code No. R007) 中提供。

*3: 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:

在庖肉培养基中 30~37°C 过夜培养细菌。取 10 μl 培养液，加入 90 μl 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 μl 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。

注意:

此引物对可能产生引物二聚体。为了避免出现引物二聚体的非特异性条带，建议使用 TaKaRa Taq Hot Start Version (Code No. R007A)。使用不具有热启动技术的 TaKaRa Taq (Code No. R001A) 时，需要在冰上制备反应液，并且在仪器加热到 94°C 后将反应管放到 PCR 仪中，由此来避免引物二聚体的形成。

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:

Huston, et al. FEMS Microbiology Letters. (1993) 108: 103~110.

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。

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