研究用

# **TaKaRa**

## Cycleave ICAN™ PSTVd/TCDVd 検出キット

説明書

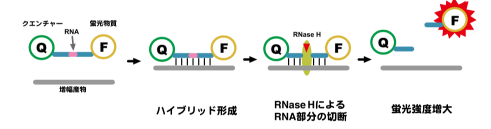
ウイロイドは、低分子の (RNA) 核酸病原体であり、植物に寄生して、わい化・葉巻・奇形などの症状を引き起こすことが知られています。ウイロイドは、約250~400 ヌクレオチドの一本鎖の環状 RNA だけからなり、構造タンパク質を欠き、独自のタンパク質情報もコードしていません。PSTVd (ポテトスピンドルチューバーウイロイド) や TCDVd (トマトクロロティックドワーフウイロイド) はジャガイモやトマトの最重要病害の一つで、近年、世界中で感染拡大の兆候が見られ、日本においても発生が確認されています。感染拡大を防止するためには原因ウイロイドの早期発見、感染株の除去が必要となります。本キットは、PSTVd および TCDVd の本体である環状 RNA を、RT-Cycleave ICAN 法により簡便に検出するためのキットです。

Cycleave ICAN 法は、検出特異性の非常に高いサイクリングプローブ法と等温核酸増幅法である ICAN 法を組み合わせた方法です。判定は反応後のチューブに UV を照射することにより、増幅された PSTVd/TCDVd の有無を蛍光で目視確認するだけです。目的産物が増幅された場合、反応液は UV 照射でピンク色を呈します。

#### 【反応の原理】

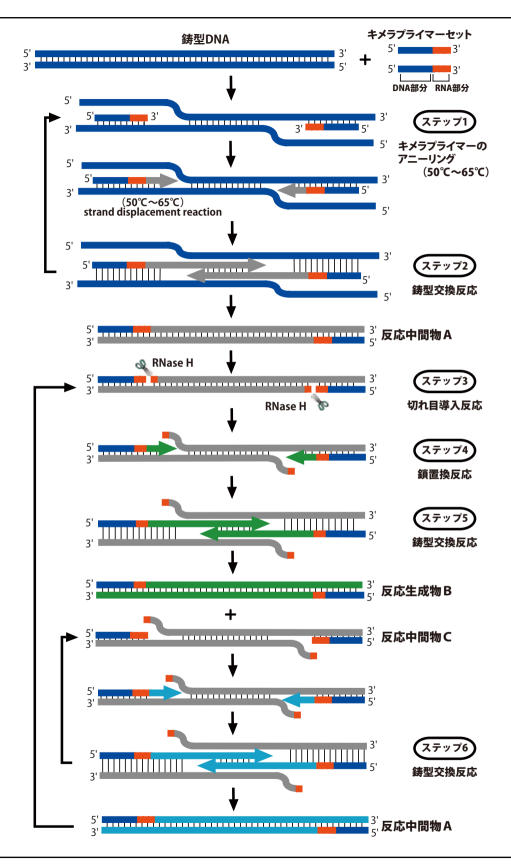
1. サイクリングプローブ法

サイクリングプローブ法は、RNA と DNA からなるキメラプローブと RNase H の組み合わせによる高感度な検出法で、増幅中や増幅後の遺伝子断片の特定配列を効率良く検出することができます。プローブは RNA 部分を挟んで片方は蛍光物質で、もう一方はその蛍光物質の発する蛍光を消光する物質(クエンチャー)で標識されています。このプローブは、インタクトな状態ではクエンチングにより蛍光を発することはありませんが、増幅産物中の相補的な配列とハイブリッドを形成した後に RNase H により RNA 部分で切断されることにより、強い蛍光を発するようになります。この蛍光強度を測定することで、増幅産物量をモニターすることができます。プローブの RNA 部分がミスマッチであれば RNase H により切断されることはないので、一塩基の違いも認識できる非常に特異性の高い検出方法です。



- 2. ICAN (Isothermal and Chimeric primer-initiated Amplification of Nucleic acids) 法
  - (1) RNA (3' 側) と DNA (5' 側) からなるキメラプライマー
  - (2) 鎖置換型 DNA 合成酵素 (BcaBEST™ DNA ポリメラーゼ)
  - (3) DNA-RNA ハイブリッド部位を切断するリボヌクレアーゼ (RNase H)
  - (4) 基質のデオキシヌクレオシドリン酸

を用い、DNA の任意の領域を、50 ~ 65℃の一定温度で増幅する方法です。



## I. 内容 (25 μI 反応、100 反応分)

1.	RT Reaction Mix	875 µl
2.	PrimeScript™ RTase (200 U/μl)	25 µl
3.	ICAN Enzyme Mix	750 µl
4.	PSTVd/TCDVd Primer/Probe Mix *	750 µl
5.	Positive Control RNA	50 μl
6.	Dilution Buffer	1 ml

\*: 遮光保存に留意してください。

## **Ⅱ. 保存** - 20°C

コンポーネント 1、3、4 は、6 ヶ月以内であれば、4℃での保存も可能です。融解時は激しい撹拌は避けてください。融解後は、均一になるように軽くチューブを転倒混和してからご使用ください。融解時に沈殿物が生じた場合は、軽くチューブを転倒混和して沈殿物を溶解後ご使用ください。

## Ⅲ. キット以外に必要なもの(主なもの)

#### [器具]

- 1. 耐エアロゾル性マイクロピペット
- 2. マイクロピペット用チップ(疎水性フィルター付)
- 3. 0.2 ml マイクロチューブ (製品コード NJ200 など)
- 4. 2.0 ml および 1.5 ml マイクロチューブ
- 5. ベンチトップクーラー
- 6. ディスポーザブルグローブ (パウダーフリーがよい)
- 7. UV防護用具類

#### [機器]

- 1. 45℃と 55℃の温度設定ができるサーマルサイクラーまたはヒートブロック TaKaRa PCR Thermal Cycler Dice® *Touch* (製品コード TP350) など
- 2. 卓上型微量遠心機(室温用も使用可)
- 3. UV ランプ

ハンディ UV ランプ; 長波長 365 nm タイプ (アズワン社製 Code 1-5479-01 LUV-4 など)

#### **IV.** 使用に際して

設計した Primer/Probe の配列内に遺伝子の変異や欠損/挿入が生じた際には、検出でき ない場合があります。

(検査結果判定により発生する問題に関して、タカラバイオ株式会社は一切の責任を負いません。)

## V. 操作上の注意

- 1. 試薬の分注を行うときは、必ず新しいディスポーザブルチップを用い、サンプル間のコンタミネーションを防止してください。
- 2. 万一、サンプルやプローブ、プライマーが核酸分解酵素 (ヌクレアーゼ) の混入により分解されると、正確な検出ができません。実験者の汗や唾液からもヌクレアーゼが混入する可能性がありますので、作業過程でとにディスポーザブルの手袋着脱およびマスク着用など、操作には細心の注意を払ってください。
- 3. 反応液の調製から検体サンプルの添加まで、次の3つのエリアを設定し、物理的に隔離することを推奨します(IX.補足:エリア分けについてを参照)。どのエリアにおいても、増幅産物の入ったチューブの開閉は避けてください。
  - エリア 1:反応液の調製、分注を行います。
  - エリア 2:検体の調製を行います。
  - エリア 3:反応液へ検体の添加を行います。

本キットでは、ICAN 反応終了後のチューブに直接 UV 照射を行って判定を行うため、ICAN 反応終了後の増幅産物を電気泳動などに使用する必要はありません。実験室内の核酸のコンタミネーション発生の原因となりますので、増幅産物をチューブから取り出すことはおやめください。

4. PCR 装置の取扱いは、それぞれの装置の取扱説明書に従ってください。

#### VI. サンプル RNA の調製 (エリア 2 で実施)

#### VI-1. 簡易法

被検植物の葉または茎をつまようじ、虫ピン、注射針等で3回程度突き刺す。 (サンプルが付着した先端部分を、そのまま逆転写反応液に浸漬する。)

#### VI-2. RNA 抽出試薬を使用する方法

市販の RNA 抽出試薬または核酸抽出試薬を用いて、ウイロイド RNA を調製する。調製した RNA を希釈する場合は、Dilution Buffer を用いる。

#### VII. 操作方法

1) 反応液の調製 (エリア1で実施)

氷上で以下のコンポーネント (9  $\mu$ I) を必要本数  $+\alpha$  分調製し、各 0.2 ml 反応チューブ に分注する。その内の 1 本は、しっかりとふたをして陰性コントロールとする。 必要本数は、サンプル数 +2 本 (陽性コントロール、陰性コントロール反応) と設定する。

試薬	1反応
RT Reaction Mix	8.75 µl
PrimeScript RTase	0.25 µl
Total	9 μΙ

2) サンプルの添加 (エリア 3 に移動)

陰性コントロール以外の各チューブに、検体サンプルまたは Positive Control RNA を添加し、 しっかりとふたをする。

RNA の調製を簡易法で行った場合は、サンプルが付着した先端部分を、チューブ内の逆転写反応液 (9 μl) に浸着する。

RNA 抽出試薬等で RNA を調製した場合は、サンプル RNA 1  $\mu$ l を添加する。

陽性コントロール反応には、Positive Control RNA 1 μl を添加する。

- 3) 各チューブをサーマルサイクラー等にセットし、45℃で10分間反応を行う。(逆転写反応)
- 4) ICAN 反応マスターミックスの調製 (エリア 1 で実施)

氷上で $^{*1}$ 以下のコンポーネント(15  $\mu$ I)を必要本数  $+\alpha$ 分調製し、ピペッティングにより混合して ICAN 反応のマスターミックスを調製する。(すぐに使用しない場合は、遮光して保存する。)

試薬	1反応
PSTVd/TCDVd Primer/Probe Mix	7.5 µl
ICAN Enzyme Mix	7.5 µl
Total	15 μl

- \* 1: ICAN 反応試薬は、常に氷中または保冷したベンチトップクーラーにて、 $0 \sim 4^{\circ}$  に保冷しながら使用してください。また、分注した試薬を他エリアへ移動させる際も、ベンチトップクーラーなどに入れ、常に $0 \sim 4^{\circ}$ を保持してください。
- 5) ICAN 反応 (エリア 3 へ移動)

3) の逆転写反応液に、4) の ICAN 反応のマスターミックス 15 μl を加え、各チューブをサーマルサイクラー等にセットし、55℃で 60 分間反応を行う。

6) 反応終了後、反応チューブのフタを開けずに、そのまま UV 照射し、蛍光 (ピンク色) の有無を確認する。

#### (注意)

蛍光シグナルを確認する際は、UV 防護用具 (めがね) を使用してください。または、UV ランプと組み合わせて使用する暗箱 (UVP 社クロマトビューキャビネットなど) のご使用をお勧めします。

#### VIII. 反応例

非感染植物と PSTVd 感染植物の茎をそれぞれ虫ピンで 3 回突き刺し、その先端部を逆転写反応液に浸漬することにより反応を開始した。反応後 UV 照射し、写真撮影を行った。



左;非感染植物 右;感染植物

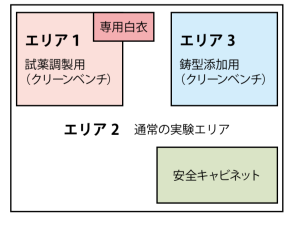
結果: PSTVd 感染植物のみピンク色の蛍光を発しました。

(実験、写真提供:弘前大学 佐野輝男先生)

#### 【注意】

- ・ 判定は、ICAN 反応終了後、直ちに行ってください。 すぐに判定できない場合は、チューブを 4℃で保存し、1 日以内に判定してください。
  - ※ UV の波長は、365 nm でより明瞭に確認できます。(254 nm でも確認できます)
  - ※ 陽性の場合、UV 照射したチューブを目視すると、ピンク色に見えます。
- ・ ICAN 反応後のチューブは絶対に開けないでください。ICAN 産物は非常に反応性に富み、これが一旦、実験室に拡散すると、その後のすべての ICAN 反応が増幅不良となる場合があります。 本キットは UV 照射により増幅の有無を確認できるため、反応後にチューブの蓋をあける必要がありません。

## IX. 補足:エリア分けについて



- エリア 1:反応試薬のみを扱うエリア リアルタイム PCR 反応液の調製、分注を行う。 (鋳型となる DNA は一切持ち込まない)
- エリア 2:通常の実験エリア 検体の取扱いや DNA 調製を行う。必要に応じて安全キャビネットを設置する。
- エリア 3:高濃度 DNA を扱うエリア 分注済みの反応液への鋳型 DNA の添加を行う。 標準サンプルの希釈もここで行う。

## X. 参考文献

- 1) Hiroyuki Mukai, Takashi Uemori, Osamu Takeda, Eiji Kobayashi, Junko Yamamoto, Kazue Nishiwaki, Tatsuji Enoki, Hiroaki Sagawa, Kiyozo Asada, and Ikunoshin Kato: Highly Efficient Isothermal DNA Amplification System using Three Elements of 5'-DNA-RNA-3' Chimeric Primers, RNaseH and Strand-displacing DNA Polymerase. *Journal of Biochemistry.* (2007) **142**(2): 273-281.
- 2) Takashi Uemori, Hiroyuki Mukai, Osamu Takeda, Mariko Moriyama, Yoshimi Sato, Shigekazu Hokazono, Nariaki Takatsu, Kiyozo Asada, and Ikunoshin Kato: Investigation of the Molecular Mechanism of ICAN, a Novel Gene Amplification Method. *Journal of Biochemistry.* (2007) **142**(2): 283-292.
- 3) Naoya Urasaki, Shinji Kawano, Hiroyuki Mukai, Takashi Uemori, Osamu Takeda and Teruo Sano: Rapid and sensitive detection of "Candidatus Liberibacter asiaticus" by cycleave isothermal and chimeric primer-initiated amplification of nucleic acids. *J Gen Plant Pathol*. (2008) **74**: 151-155.

## XI. 関連製品

RNAiso Plus (製品コード 9108/9109)

TaKaRa PCR Thermal Cycler Dice® Gradient (製品コード TP600)

TaKaRa PCR Thermal Cycler Dice® *Touch* (製品コード TP350)

0.2 ml Hi-Tube Dome Cap (製品コード NJ200)

0.2 ml Hi-8-Tube (製品コード NJ300)

0.2 ml Hi-8-Dome Cap (製品コード NJ301)

0.2 ml Hi-8-Flat Cap (製品コード NJ302)

Cycleave ICAN™ キクわい化病原因ウイロイド (CSVd) 検出キット (製品コード CY110)

## XII. 注意

- ・本製品は研究用試薬です。ヒト、動物への医療、臨床診断には使用しないようご注意ください。また、食品、化粧品、家庭用品等として使用しないでください。
- ・ タカラバイオの承認を得ずに製品の再販・譲渡、再販・譲渡のための改変、商用製品の製造に使用することは禁止されています。
- ・ライセンスに関する情報は弊社ウェブカタログをご覧ください。
- ・Thermal Cycler Dice はタカラバイオ株式会社の登録商標です。ICAN、PrimeScript、 BcaBEST はタカラバイオ株式会社の商標です。その他、本説明書に記載されている会社 名および商品名などは、各社の商号、または登録済みもしくは未登録の商標であり、これらは各所有者に帰属します。

製品についての技術的なお問い合わせ先

## テクニカルサポートライン

Tel 077-565-6999 Fax 077-565-6995 ウェブサイト http://www.takara-bio.co.jp

タカラバイオ株式会社