

中华人民共和国国家标准

农业部 2122 号公告—5—2014

转基因植物及其产品成分检测 品质改良大豆 MON87769 及其衍生品种 定性 PCR 方法

Detection of genetically modified plants and derived products—
Qualitative PCR method for quality improved soybean MON87769
and its derivatives

2014-07-07 发布

2014-08-01 实施

中华人民共和国农业部 发布

前 言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本标准由中华人民共和国农业部提出。

本标准由全国农业转基因生物安全管理标准化技术委员会(SAC/TC 276)归口。

本标准起草单位:农业部科技发展中心、天津市农业质量标准与检测技术研究所、吉林省农业科学院、中国农业科学院生物技术研究所。

本标准主要起草人:兰青阔、宋贵文、朱珠、沈平、王永、章秋艳、赵新、陈锐、李飞武、宛煜嵩。

转基因植物及其产品成分检测

品质改良大豆 MON87769 及其衍生品种定性 PCR 方法

1 范围

本标准规定了转基因品质改良大豆 MON87769 转化体特异性定性 PCR 检测方法。

本标准适用于转基因品质改良大豆 MON87769 及其衍生品种,以及制品中 MON87769 转化体成分的定性 PCR 检测。

2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法

农业部 1485 号公告—4—2010 转基因植物及其产品成分检测 DNA 提取和纯化

农业部 2031 号公告—8—2013 转基因植物及其产品成分检测 大豆内标准基因定性 PCR 方法

农业部 2031 号公告—19—2013 转基因植物及其产品成分检测 抽样

NY/T 672 转基因植物及其产品检测 通用要求

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

3.1

Lectin 基因 *Lectin gene*

编码大豆凝集素的基因,在本文件中作为大豆的内标准基因。

3.2

MON87769 转化体特异性序列 *event-specific sequence of MON87769*

外源插入片段 3'端与大豆基因组的连接区序列,包括外源插入片段 3'端的部分序列和大豆基因组的的部分序列。

4 原理

根据转基因品质改良大豆 MON87769 转化体特异性序列设计特异性引物,对试样进行 PCR 扩增。依据是否扩增获得预期的特异性 DNA 片段,判断样品中是否含有 MON87769 转化体成分。

5 试剂和材料

除非另有说明,仅使用分析纯试剂和重蒸馏水或符合 GB/T 6682 规定的一级水。

5.1 琼脂糖。

5.2 10 g/L 溴化乙锭溶液:称取 1.0 g 溴化乙锭(EB),溶解于 100 mL 水中,避光保存。

警告——溴化乙锭有致癌作用,配制和使用时应戴一次性手套操作并妥善处理废液。

5.3 10 mol/L 氢氧化钠溶液:在 160 mL 水中加入 80.0 g 氢氧化钠(NaOH),溶解后,冷却至室温,再加水定容到 200 mL。

- 5.4 500 mmol/L 乙二铵四乙酸二钠溶液(pH 8.0):称取 18.6 g 乙二铵四乙酸二钠(EDTA - Na₂),加入 70 mL 水中,缓慢滴加氢氧化钠溶液(5.3)直至 EDTA - Na₂完全溶解,用氢氧化钠溶液(5.3)调 pH 至 8.0,加水定容至 100 mL。在 103.4 kPa(121℃)条件下灭菌 20 min。
- 5.5 1 mol/L 三羟甲基氨基甲烷—盐酸溶液(pH 8.0):称取 121.1 g 三羟甲基氨基甲烷(Tris)溶解于 800 mL 水中,用盐酸(HCl)调 pH 至 8.0,加水定容至 1 000 mL。在 103.4 kPa(121℃)条件下灭菌 20 min。
- 5.6 TE 缓冲液(pH 8.0):分别量取 10 mL 三羟甲基氨基甲烷—盐酸溶液(5.5)和 2 mL 乙二铵四乙酸二钠溶液(5.4),加水定容至 1 000 mL。在 103.4 kPa(121℃)条件下灭菌 20 min。
- 5.7 50×TAE 缓冲液:称取 242.2 g 三羟甲基氨基甲烷(Tris),先用 500 mL 水加热搅拌溶解后,加入 100 mL 乙二铵四乙酸二钠溶液(5.4),用冰乙酸调 pH 至 8.0,然后加水定容到 1 000 mL。使用时,用水稀释成 1×TAE。
- 5.8 加样缓冲液:称取 250.0 mg 溴酚蓝,加入 10 mL 水,在室温下溶解 12 h;称取 250.0 mg 二甲苯腈蓝,加 10 mL 水溶解;称取 50.0 g 蔗糖,加 30 mL 水溶解。混合以上三种溶液,加水定容至 100 mL,在 4℃下保存。
- 5.9 DNA 分子量标准:可以清楚地区分 100 bp~1 000 bp 的 DNA 片段。
- 5.10 dNTPs 混合溶液:将浓度为 10 mmol/L 的 dATP、dTTP、dGTP、dCTP 四种脱氧核糖核苷酸溶液等体积混合。
- 5.11 Taq DNA 聚合酶、PCR 反应缓冲液及 25 mmol/L 氯化镁溶液。
- 5.12 *Lectin* 基因引物:
lec-1672F:5'-GGGTGAGGATAGGGTTCTCTG-3'
lec-1881R:5'-GCGATCGAGTAGTGAGAGTCG-3'
预期扩增片段大小 210 bp。
- 5.13 MON87769 转化体特异性序列引物:
MON87769-F:5'-CCGGACATGAAGCCATTTAC-3'
MON87769-R:5'-TCCTTGGAGGTCGTCTCATT-3'
预期扩增片段大小为 298 bp(参见附录 A)。
- 5.14 引物溶液:用 TE 缓冲液(5.6)或水分别将上述引物稀释到 10 μmol/L。
- 5.15 石蜡油。
- 5.16 DNA 提取试剂盒。
- 5.17 定性 PCR 反应试剂盒。
- 5.18 PCR 产物回收试剂盒。

6 主要仪器和设备

- 6.1 分析天平:感量 0.1 g 和 0.1 mg。
- 6.2 PCR 扩增仪:升降温速度>1.5℃/s,孔间温度差异<1.0℃。
- 6.3 电泳槽、电泳仪等电泳装置。
- 6.4 紫外透射仪。
- 6.5 凝胶成像系统或照相系统。
- 6.6 重蒸馏水发生器或纯水仪。

7 分析步骤

7.1 抽样

按 NY/T 672 和农业部 2031 号公告—19—2013 的规定执行。

7.2 试样制备

按 NY/T 672 和农业部 2031 号公告—19—2013 的规定执行。

7.3 试样预处理

按农业部 1485 号公告—4—2010 的规定执行。

7.4 DNA 模板制备

按农业部 1485 号公告—4—2010 的规定执行。

7.5 PCR 反应

7.5.1 试样 PCR 反应

7.5.1.1 大豆内标准基因 PCR 反应

按农业部 2031 号公告—8—2013 的规定执行。

7.5.1.2 转化体特异性序列 PCR 反应

7.5.1.2.1 每个试样 PCR 反应设置 3 次平行。

7.5.1.2.2 在 PCR 反应管中按表 1 依次加入反应试剂,混匀,再加 25 μL 石蜡油(有热盖功能的 PCR 仪可不加)。也可采用经验证的、等效的定性 PCR 反应试剂盒配制反应体系。

表 1 PCR 检测反应体系

| 试 剂 | 终浓度 | 体积 |
|-----------------------------------|------------------------|--------------------|
| 水 | | — |
| 10 \times PCR 缓冲液 | 1 \times | 2.5 μL |
| 25 mmol/L 氯化镁溶液 | 1.5 mmol/L | 1.5 μL |
| dNTPs 混合溶液(各 2.5 mmol/L) | 各 0.2 mmol/L | 2.0 μL |
| 10 $\mu\text{mol/L}$ MON87769 - F | 0.4 $\mu\text{mol/L}$ | 1.0 μL |
| 10 $\mu\text{mol/L}$ MON87769 - R | 0.4 $\mu\text{mol/L}$ | 1.0 μL |
| Taq DNA 聚合酶 | 0.025 U/ μL | — |
| 25 mg/L DNA 模板 | 2 mg/L | 2.0 μL |
| 总体积 | | 25.0 μL |

“—”表示体积不确定。如果 PCR 缓冲液中含有氯化镁,则不加氯化镁溶液。根据 Taq DNA 聚合酶的浓度确定其体积,并相应调整水的体积,使反应体系总体积达到 25.0 μL 。

7.5.1.2.3 将 PCR 管放在离心机上,500 g ~3 000 g 离心 10 s,然后取出 PCR 管,放入 PCR 仪中。

7.5.1.2.4 进行 PCR 反应。反应程序为:94 $^{\circ}\text{C}$ 变性 5 min;94 $^{\circ}\text{C}$ 变性 30 s,58 $^{\circ}\text{C}$ 退火 30 s,72 $^{\circ}\text{C}$ 延伸 30 s,共进行 35 次循环;72 $^{\circ}\text{C}$ 延伸 7 min。

7.5.1.2.5 反应结束后取出 PCR 管,对 PCR 反应产物进行电泳检测。

7.5.2 对照 PCR 反应

在试样 PCR 反应的同时,应设置阴性对照、阳性对照和空白对照。

以非转基因大豆基因组 DNA 作为阴性对照;以转基因大豆 MON87769 质量分数为 0.1%~1.0% 的大豆基因组 DNA,或采用 MON87769 转化体特异性序列与非转基因大豆基因组相比的拷贝数分数为 0.1%~1.0% 的 DNA 溶液作为阳性对照;以水作为空白对照。

各对照 PCR 反应体系中,除模板外,其余组分及 PCR 反应条件与 7.5.1.1 和 7.5.1.2 相同。

7.6 PCR 产物电泳检测

按 20 g/L 的质量浓度称量琼脂糖,加入 1 \times TAE 缓冲液中,加热溶解,配制成琼脂糖溶液。每 100 mL 琼脂糖溶液中加入 5 μL EB 溶液,混匀,稍适冷却后,将其倒入电泳板上,插上梳板,室温下凝固成凝胶后,放入 1 \times TAE 缓冲液中,垂直向上轻轻拔去梳板。取 12 μL PCR 产物与 3 μL 加样缓冲液混合后

加入凝胶点样孔,同时在其中一个点样孔中加入 DNA 分子量标准,接通电源在 2 V/cm~5 V/cm 条件下电泳检测。

7.7 凝胶成像分析

电泳结束后,取出琼脂糖凝胶,置于凝胶成像仪上或紫外透射仪上成像。根据 DNA 分子量标准估计扩增条带的大小,将电泳结果形成电子文件存档或用照相系统拍照。如需通过序列分析确认 PCR 扩增片段是否为目的 DNA 片段,按照 7.8 和 7.9 的规定执行。

7.8 PCR 产物回收

按 PCR 产物回收试剂盒说明书,回收 PCR 扩增的 DNA 片段。

7.9 PCR 产物测序验证

将回收的 PCR 产物克隆测序,与转基因品质改良大豆 MON87769 转化体特异性序列(参见附录 A)进行比对,确定 PCR 扩增的 DNA 片段是否为目的 DNA 片段。

8 结果分析与表述

8.1 对照检测结果分析

阳性对照 PCR 反应中,大豆内标准基因和 MON87769 转化体特异性序列得到扩增,且扩增片段大小与预期片段大小一致,而阴性对照中仅扩增出大豆内标准基因片段,空白对照中没有任何扩增片段,表明 PCR 反应体系正常工作;否则,重新检测。

8.2 样品检测结果分析和表述

8.2.1 大豆内标准基因和 MON87769 转化体特异性序列均得到扩增,且扩增片段大小与预期片段大小一致,表明样品中检测出 MON87769 转化体成分,表述为“样品中检测出转基因品质改良大豆 MON87769 转化体成分,检测结果为阳性”。

8.2.2 大豆内标准基因片段得到扩增,且扩增片段大小与预期片段大小一致,而 MON87769 转化体特异性序列未得到扩增,或扩增片段大小与预期片段大小不一致,表明样品中未检测出 MON87769 转化体成分,表述为“样品中未检测出转基因品质改良大豆 MON87769 转化体成分,检测结果为阴性”。

8.2.3 大豆内标准基因片段未得到扩增,或扩增片段大小与预期片段大小不一致,表明样品中未检出大豆成分,结果表述为“样品中未检出大豆成分,检测结果为阴性”。

9 检出限

本标准方法的检出限为 1 g/kg。

附 录 A
(资料性附录)

品质改良大豆 MON87769 转化体特异性序列

1 CCGGACATGA AGCCATTTAC AATTGACCAT CATACTCAAA ACTTCACGAG
51 CAACTTGCTA ATTTTGGAAA AGAGAAAGAA AAGACAAGTG TCGAGCATAC
101 ACTTTAGATG CAACAAGCCT TCATAATGGG CCATGAAGAT GGTTCCTAAA
151 AAGCTCTTTG CCAAATTCAA TTGCTTGCTT TTGAGGTAGA TTTAATGTTA
201 TTTGATTGTT TGAAGAATGT CAAGAATGGG GAGTTGGTAA GGGAGTCTCA
251 AATGGAGACT TTTGAAGAGG CTTCTGAAA TGAGACGACC TCCAAGGA

注 1:划线部分为 MON87769 - F 和 MON87769 - R 引物序列。

注 2:1~26 为外源插入片段 3'端部分序列,27~298 为大豆基因组部分序列。