



Quantus™ Fluorometer を用いた QuantiFluor® ONE dsDNA System の測定

【QuantiFluor® ONE dsDNA System の測定には、ver. 2.22 以上のファームウェアが必要です。】

準備するもの

- P2 のマイクロピッパーの専用のチップ（微量の分注を行うため、これらの使用が望ましい）
- P20、P200 のマイクロピッパーおよびそれらのディスポチップ

製品内容

カタログ番号	E4871	E4870
サイズ	100 回分	500 回分
QuantiFluor® ONE dsDNA Dye	20ml	5×20ml
Lambda DNA Standard, 400μg/ml	80μg	400μg
1× TE Buffer(pH 7.5)	10ml	25ml

保存温度： 4 °C

測定チューブ： 製品に測定チューブは含まれておりません。下記製品をご購入ください。

製品名	個数	カタログ番号	定価
0.5ml PCR Tubes	50 個入	E4941	¥4,000
	200 個入	E4942	¥9,000

Quantus Fluorometer



原理と概要

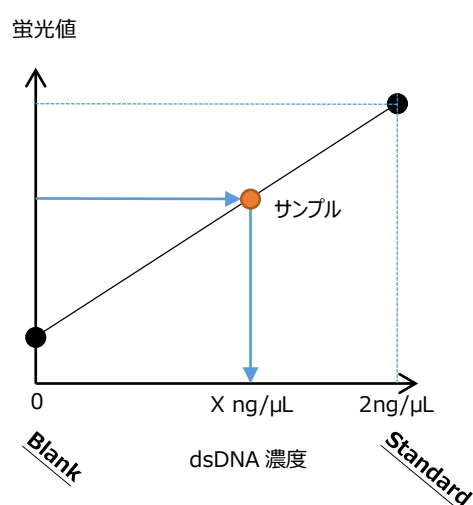
QuantiFluor® ONE dsDNA Dye は dsDNA 特異的な蛍光試薬です。

また、Quantus™ Fluorometer は、小型の蛍光光度計です。

蛍光試薬のバックグラウンド(Blank)と 2ng/μL の DNA 溶液の蛍光値 (Standard)を Quantus™ Fluorometer で測定します。

これらの蛍光値からスタンダードカーブが、Quantus™ Fluorometer に自動的に生成されます。

サンプルも同様に、QuantiFluor® ONE dsDNA System の蛍光試薬と混合し、Quantus™ Fluorometer で測定します。測定結果の蛍光値から、このスタンダードカーブよりサンプルに含まれる dsDNA の濃度を自動的に算出し、表示します。





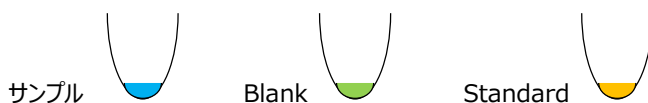
QuantiFluor[®] ONE dsDNA Dye およびサンプルの調製

1. “サンプル”、“Blank”、“Standard”、の測定チューブを準備する。

“サンプル”の測定チューブの数は、サンプル数に応じて、準備してください。

それぞれのチューブに下記のように、溶液を加える。

- サンプル : 2μL のサンプル (最大 10μL まで可。その場合、Dye は 190μL)
- Blank : 2μL の 1×TE
- Standard : 2μL の Lambda DNA Standard (400ng/μL)



2. “Blank”と“サンプル”的測定チューブに、198μL の QuantiFluor[®] ONE dsDNA Dye を加える。

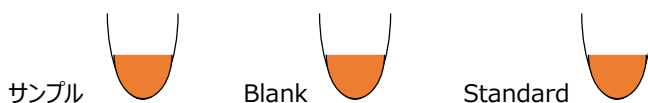
“Standard”の測定チューブに、398μL の QuantiFluor[®] ONE dsDNA Dye を加える。



3. 3 回以上のピッティングまたはボルテックスにより、十分に搅拌する(搅拌が不十分な場合、蛍光値が低くなります)。

4. “Standard”の測定チューブから、200μL を取り除き、200μL を残す。

※ 正式な英文プロトコールでは、Lambda DNA Standard 1μL + QuantiFluor[®] ONE dsDNA Dye 199μL となっています。本紙では、正確な定量性の確保のため、Lambda DNA Standard 2μL + QuantiFluor[®] ONE dsDNA Dye 398μL の混合液(合計 400μL)から半量(200μL)の使用にて記載しております。



5. 遮光して、室温で 5 分間インキュベートする。



Quantus™ Fluorometer を使った dsDNA 濃度の測定

- 電源を差し込み、ホーム画面から“Protocol”を選択し、決定キーを押す。

※この機器には、電源ボタンはありません。



- “ONE DNA”を選択し、決定キーを押す。

“Calibrate”を選択し、決定キーを押す。



- Quantus™ Fluorometer のフタを開け、チューブホルダーに“Blank”的測定チューブをセットし、フタを閉める。

“Read Blank”を選択し、決定キーを押して、“Blank”を測定する。



- フタを開け、“Blank”的測定チューブを取り出し、“Standard”的測定チューブをセットし、フタを閉める。“Read Std”を選択し、決定キーを押して、“Standard”を測定する。



- 次に、画面上に Status : VALID と表示されていれば、“Save”を選択する。

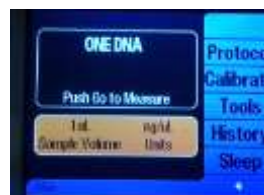
※ INVALID の場合、Standard : Blank ratio の値を確認してください。

※ このキャリブレーションデータが機器に保存され、以降の測定結果を濃度表示するときに利用されます。



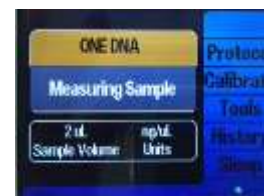
- ホーム画面の下段において、Sample Volume を“2 μ L”、Unit を“ng/ μ L”に設定する。

※ 詳細は、本紙 4 ページの“他の機能”的“サンプル量および単位の設定”をご覧ください。



- “サンプル”的測定チューブをチューブホルダーにセットし、フタを閉める。

自動的に測定が始まり、測定後に自動計算された濃度が画面に表示される。



- 以降、サンプルを連続して測定できる。

※ 測定したデータは最大 20 個まで、Quantus™ Fluorometer 内のメモリに保存されます。



他の機能

サンプル量および単位の設定

画面の下段を、決定キーで選択することにより、Sample Volume と Unit を設定できます。本プロトコールでは、サンプル量は 2 μ L、単位は ng/ μ L で使用しています。

この設定に基づいて、Quantus™ Fluorometer は希釈倍率を自動計算し、希釈前のサンプルの濃度を表示します。

サンプル量は、1~10(1 μ L 刻み)、15、20、25、50、100、150、200 μ L から選択できます。

また、単位は ng/ μ L、ng/mL、 μ g/mL、mg/mL、Auto から選択できます。



PC への出力

Quantus™ Software をインストールした PC と Quantus™ Fluorometer が USB ケーブルで接続していると、測定結果を PC の Quantus™ Software に表示することができます。Quantus™ Software で PC に取り込んだデータは csv ファイルとして、Export することができます。

Quantus™ Software							
Sample ID	Protocol	Concentration	Unit	Status	Raw Data	Blank	Standard
0	ONE DNA	-0.0071	ng/ μ L	LOW	-89	56	41289
0	ONE DNA	1.37	ng/ μ L	OK	197	56	41289
0	ONE DNA	-0.0054	ng/ μ L	LOW	-55	56	41289
0	ONE DNA	0.387	ng/ μ L	OK	96	56	41289

Raw Measurement モード

Blank や Standard を設定せずに、Raw データを測定するモードです。

- “Tool”を選択し、続いて、“Raw Measurement”を選択する。
- 使用するモード(QuantiFluor® ONE dsDNA System は“Blue”が対応)を選択し、決定キーを押す。

