

食品中動物性成分檢驗方法—兔成分之定性檢驗
Method of Test for Animal-Derived Ingredients in Foods-
Qualitative Test of Rabbit Ingredient

1. 適用範圍：本檢驗方法適用於食品中兔肉、兔心、兔肝等組織器官、兔血或其他製品之定性檢驗。
2. 檢驗方法：聚合酶鏈反應(polymerase chain reaction, PCR) 方法及即時聚合酶鏈反應(real-time polymerase chain reaction, RT-PCR) 方法。
 - 2.1. 工作環境：工作平台需寬敞、潔淨、光線良好。檢體前處理、檢體 DNA 抽取、PCR 試劑配製及 PCR 等實驗過程皆需有區隔空間，避免交叉污染。PCR 試劑之配製應於無菌操作台內進行。
 - 2.2. 裝置^(註1)
 - 2.2.1. 分光光度計：具波長 260 nm、280 nm。
 - 2.2.2. 旋渦混合器(Vortex mixer)。
 - 2.2.3. 真空乾燥裝置：供 DNA 乾燥用。
 - 2.2.4. 真空冷凍乾燥裝置：溫度可達 -40°C 以下，真空度可達 133 mBar 以下，供檢體乾燥用。
 - 2.2.5. 加熱振盪器：具 55°C 溫控及振盪功能。
 - 2.2.6. 微量冷凍離心機：可達 20,000 × g，並具 4°C 溫控功能。
 - 2.2.7. 離心機：供各式微量離心管離心用。
 - 2.2.8. 聚合酶鏈反應器：ABI PRISM 9700 Sequence Detector，或同級品。
 - 2.2.9. 即時聚合酶鏈反應器^(註2)：ABI PRISM 7700 Sequence Detector 或 Roche LightCycler，或同級品。
 - 2.2.10. 電泳槽：供 DNA 電泳用。
 - 2.2.11. 振盪型粉碎機：Retsch MM200，或同級品。
 - 2.2.12. 照相裝置：供拍攝電泳膠片用。
 - 2.2.13. 紫外燈箱：具波長 312 nm、365 nm 紫外燈。
 - 2.2.14. 冷凍設備：具冷藏及凍結功能。
 - 2.2.15. 高壓滅菌釜。
 - 2.2.16. pH 測定儀。
 - 2.2.17. 水浴裝置：溫差±1°C 以內者。
 - 2.2.18. 天平：最大秤重量為 2,000 g，靈敏度為 0.1 g；最大秤重量為 100 g，靈敏度為 1 mg。
 - 2.2.19. 無菌操作台。

註 1：本方法所使用或提及之產品品牌不代表為同類產品中最好者；反之，未使用或提及之產品品牌亦不代表為同類產品中較差者。

註 2：確認試驗用。

2.3. 試藥

- 2.3.1. DNA 抽取用：RNase、乙醇 (96-100%) 均採分子生物分析級試藥，

DNeasy®Tissue 套組。

2.3.2. PCR 用

2.3.2.1. 鑑別試驗用引子^(註3)

2.3.2.1.1. 哺乳類及家禽類(標的基因：myostatin，供作內部對照基因)

引子 F : MYF, 5'-TTGTGCAAATCCTGAGACTCAT-3'

引子 R : MYR, 5'-ATACCAGTGCCTGGGTTCAT-3'

PCR 增幅產物大小 97 bp

2.3.2.1.2. 兔(標的基因：12S rRNA)

引子 F : RAF, 5'-GGCCTTTTATTGTTTAGCAAC -3'

引子 R : RAR, 5'-CAAGGCATCTGAGCTACTGATTA-3'

PCR 增幅產物大小 130 bp

2.3.2.2. 確認試驗用引子及探針^(註4)

2.3.2.2.1. 哺乳類及家禽類(標的基因：myostatin，供作內部對照基因)

引子 F : MYF, 5'-TTGTGCAAATCCTGAGACTCAT-3'

引子 R : MYR, 5'-ATACCAGTGCCTGGGTTCAT-3'

探針 P : MYP, 5'-(FAM)-CCCATGAAAGACGGTACAAGGTATACTG-(TAMRA)-3'

PCR 增幅產物大小 97 bp

2.3.2.2.2. 兔(標的基因：12S rRNA)

引子 F : RAF, 5'-GGCCTTTTATTGTTTAGCAAC -3'

引子 R : RAR, 5'- CAAGGCATCTGAGCTACTGATTA-3'

探針 P : RAP, 5'-(FAM)-CACATGCAAGACTCCTCACGCCAGTG-(TAMRA)-3'

PCR 增幅產物大小 130 bp

註 3：合成之引子，拆封後，以無菌純水稀釋成適當濃度，分裝後置於-20°C 賯存備用。

註 4：合成之探針，拆封後，以無菌純水稀釋成適當濃度，分裝後置於-20°C 賯存備用，探針需避光保存。探針 5' 端採用 6-carboxy-fluorescein (FAM) 標記，3' 端採用 6-carboxytetramethyl-rhodamine (TAMRA) 標記。

2.3.2.3. 去氧核糖核苷三磷酸 (deoxyribonucleoside triphosphate, dNTP)

含去氧腺苷三磷酸(deoxyadenosine triphosphate, dATP)，去氧胞苷三磷酸(deoxycytidine triphosphate, dCTP)，去氧鳥糞嘌呤苷三磷酸(deoxyguanosine triphosphate, dGTP)及去氧胸苷三磷酸(deoxythymidine triphosphate, dTTP)各 2.5 mM 之溶液。

2.3.2.4. 聚合酶

Taq DNA polymerase (2 U/μL)。

2.3.2.5. TaqMan Universal PCR Master Mix (確認試驗用，適用於 ABI PRISM 7700)

內含 PCR 所需去氧核糖核苷三磷酸、聚合酶等試劑，使用者僅需自行添

加引子、探針及待測檢體DNA即可。

2.3.2.6. LightCycler-FastStart DNA Master Hybridization Probes (確認試驗用，適用於Roche LightCycler)

內含PCR所需去氧核糖核苷三磷酸、聚合酶等試劑，使用者僅需自行添加引子、探針及待測檢體DNA即可。

2.3.3. 電泳用：溴化乙銨(ethidium bromide)、瓊膠(agarose)、溴酚藍(bromophenol blue)、二甲苯藍(xylene cyanol FF)、乙二胺四乙酸二鈉(ethylenediaminetetraacetic acid disodium salt, Na₂-EDTA)、三羥甲基氨基甲烷(tris(hydroxymethyl) aminomethane (Tris))、甘油、硼酸，均採分子生物分析級試藥。DNA分子量標記物質(DNA molecular weight marker)：100-bp DNA Ladder Marker。

2.3.4. 對照用物質：兔肉、兔血及其組織器官等皆可，或使用行政院衛生署藥物食品檢驗局提供編號pIDM2之參考質體作為對照用物質。

2.4. 器具及材料^(註5)

2.4.1. 吸管(Pipette)：10 μL、20 μL、100 μL、200 μL及1000 μL。

2.4.2. 電泳膠片製作盤。

2.4.3. 吸管尖頭(Pipette tips)：10 μL、20 μL、200 μL及1000 μL。

2.4.4. 離心管：200 μL、600 μL、1.5 mL及2 mL。

2.4.5. PCR反應管：200 μL及500 μL。

2.4.6. PCR玻璃毛細管^(註6)：Roche LightCycler專用。

2.4.7. 玻璃或塑膠瓶：50 mL、100 mL、250 mL、500 mL、1000 mL及2000 mL。

2.4.8. 塑膠離心管：50 mL。

2.4.9. 過濾膜：孔徑為0.45 μm，材質為nitro-cellulose。

註5：使用之塑膠或玻璃器皿均為無DNase污染。

註6：儀器使用Roche LightCycler時，才需使用。

2.5. 試劑之配製

2.5.1. 5倍TBE(Tris-borate-EDTA)緩衝溶液

稱取三羥甲基氨基甲烷54 g、硼酸27.5 g及0.5 M pH 8.0 EDTA溶液20 mL，加水溶解後定容至1000 mL，供作5倍TBE緩衝溶液。臨用前以水稀釋為0.5倍。

2.5.2. 2%膠片

稱取瓊膠2 g，加入0.5倍TBE緩衝溶液100 mL，加熱攪拌至瓊膠完全溶解，適當冷卻後，倒入電泳膠片製作盤，並置入適當之尺梳，待膠片凝固後，即可使用。

2.5.3. 6倍載入膠片緩衝溶液(6×gel loading buffer)

稱取溴酚藍25 g、二甲苯藍0.25 g及量取甘油30 mL，加入無菌純水使成100 mL，並置於4°C冰箱貯存備用。

2.5.4. 膠片染液

稱取溴化乙銨 0.1 g，加水 10 mL 溶解，供作原液(含溴化乙銨 10 mg/mL)，使用前需以水稀釋成含溴化乙銨 1 µg/mL。溴化乙銨為致癌物質，配製時應注意安全。

2.5.5. PCR 溶液^(註7)

2.5.5.1. 鑑別試驗用

10 倍 PCR 緩衝溶液 (含 15 mM MgCl ₂)	2.5 µL
Taq DNA polymerase (2 U/µL).....	1.0 µL
2.5 mM dNTP	4.0 µL
10 µM 引子 F	1.0 µL
10 µM 引子 R	1.0 µL
模版 DNA 溶液 (總量 100 ng)	5.0 µL
無菌純水	10.5 µL
總體積	25.0 µL

2.5.5.2. ABI PRISM 7700 Sequence Detector 確認試驗用

5 µM 引子 F.....	1.25 µL
5 µM 引子 R	1.25 µL
3.3 µM 探針 P	1.7 µL
TaqMan Universal PCR Master Mix	12.5 µL
模版 DNA 溶液 (總量 100 ng)	5.0 µL
無菌純水	3.3 µL
總體積	25.0 µL

2.5.5.3. Roche LightCycler 確認試驗用

5 µM 引子 F.....	1.5 µL
5 µM 引子 R	1.5 µL
3.3 µM 探針 P	1.5 µL
LightCycler-FastStart DNA Master Hybridization Probes	2.0 µL
25 mM MgCl ₂ 溶液.....	2.4 µL
模版 DNA 溶液 (總量 100 ng)	5.0 µL
無菌純水	6.1 µL
總體積	20.0 µL

註 7：PCR 溶液應置於冰浴中配製。

2.6. 檢體 DNA 之製備

2.6.1. 檢體之處理

檢體為乾燥肉乾或粉(碎)狀者，可直接以粉碎機研磨成細粉。檢體為溼狀肉塊或肉加工品，經冷凍乾燥處理後，再以粉碎機研磨成細粉備用。檢體需貯存於乾燥及冷藏或冷凍環境中。

2.6.2. DNA 之抽取

採用 DNeasy®Tissue 套組及內附試劑、材料 (ATL 試劑、proteinase K 試劑、AL 試劑、離心管柱(DNeasy spin column)、收集管、AW1、AW2 與 AE 試

劑)，亦可採用其他市售套組。

- 2.6.2.1. 稱取檢體約 25 mg^(註8)，置入 2 mL 離心管。
- 2.6.2.2. 加入 ATL 試劑 180 μL 以及 proteinase K 20 μL，以旋渦混合器混合均勻。
- 2.6.2.3. 於 55°C 振盪反應直到檢體溶解。
- 2.6.2.4. 加入 AL 試劑 200 μL，以旋渦混合器混合均勻。
- 2.6.2.5. 水浴 70°C，10 分鐘。
- 2.6.2.6. 加入乙醇(96-100%) 200 μL，以旋渦混合器混合均勻。
- 2.6.2.7. 取混合液注入離心管柱，以 $\geq 6,000 \times g$ (8,000 rpm) 離心 1 分鐘，並將收集管及濾液丟棄。
- 2.6.2.8. 將離心管柱套入新的收集管，注入 AW1 試劑 500 μL 到離心管柱，以 $\geq 6,000 \times g$ (8,000 rpm) 離心 1 分鐘後，將收集管及濾液丟棄。
- 2.6.2.9. 將離心管柱套入新的收集管，注入 AW2 試劑 500 μL 到離心管柱，以 $20,000 \times g$ (14,000 rpm) 離心 3 分鐘後，將收集管及濾液丟棄。
- 2.6.2.10. 將離心管柱套入新的 1.5 mL 離心管。
- 2.6.2.11. 加入 AE 試劑 100 μL 至離心管柱，於室溫下靜置 1 分鐘後，再以 $\geq 6,000 \times g$ (8,000 rpm) 離心 1 分鐘，再重複此溶出步驟一次。
- 2.6.2.12. 將溶出液(約 200 μL) 收集至已滅菌之 1.5 mL 離心管，為萃取 DNA 原液。
- 2.6.2.13. 依 2.6.3.2. 節測量 DNA 濃度並記錄後，置於 -20°C 冷凍保存。

註 8：抽取脾臟等含細胞數量眾多的組織 DNA，稱取量不可超過 10 mg。抽取肝臟或腎臟等含豐富 RNA 的組織 DNA，於步驟 2.6.2.4. 之後加入 RNase (100 mg/mL) 4 μL，混合均勻後於室溫下靜置 2 分鐘。

2.6.3. DNA 濃度測定及純度判斷

- 2.6.3.1. 檢體 DNA 溶液於使用前自冷凍庫中取出，於室溫下進行溶解。
- 2.6.3.2. 取適當量之 DNA 溶液以無菌純水做適當倍數之稀釋，分別測定 260 nm 及 280 nm 之吸光值(O.D.)。計算 DNA 濃度係以 O.D.₂₆₀ 吸光值乘 50 ng/μL 即為 DNA 溶液濃度。DNA 溶液純度則以 O.D.₂₆₀ / O.D.₂₈₀ 比值作判斷，其比值介於 1.7~2.0 間。

2.7. 鑑別試驗^(註9)

2.7.1. PCR 操作步驟

以無菌純水適當稀釋 DNA 溶液、引子備用。取 PCR 反應管，並依照 2.5.5.1. 節配製 PCR 溶液，依序加入無菌純水、10 倍 PCR 緩衝溶液、dNTP、引子、DNA polymerase 及 DNA 溶液，混合均勻後，將反應管置於離心機瞬間離心，使混合液聚積於反應管之底部。移入 PCR 反應器，依據引子類別並參照 2.7.2. 節設定反應條件，進行反應，結束後，取出 PCR 增幅產物，進行電泳分析。

2.7.2. PCR 條件

步驟	溫度	時間
1. 最初變性	95°C	5 min
2. 變性	95°C	30 sec
3. 黏接		
測試兔基因	60°C	30 sec
測試哺乳類及家禽類基因	54°C	30 sec
4. 延展	72°C	30 sec
步驟2至步驟4，共進行40個循環反應。		
5. 最終延展	72°C	7 min

2.7.3. 膠片電泳分析

取適量之6倍載入膠片緩衝溶液，分別與無菌純水(空白組)及PCR增幅產物混合均勻，注入2%膠片孔中，以50或100伏特電壓進行電泳。同時，必須取DNA分子量標記物質進行電泳，作為PCR增幅產物大小之判別與計算依據。經電泳後之膠片置入膠片染液中進行染色約15分鐘，續置入水中漂洗及褪染，再置於紫外燈箱上，以波長365 nm之紫外光照射觀察是否有明顯之DNA螢光帶，並判讀結果。每次實驗必須同時測試正反應及負反應對照組。

2.7.4. 鑑別

檢體DNA之PCR增幅產物電泳結果，須與正反應對照組及DNA分子量標記物質之電泳結果進行相互比對，當檢體DNA與正反應對照組DNA二者皆出現PCR增幅產物，且經由DNA分子量標記物質估算PCR增幅產物大小為130 bp者，即判定該檢體含有兔成分。

註9：PCR鑑別試驗結果之判讀係以PCR增幅產物大小判定，當測試結果判讀困難時，建議進行確認試驗。檢體DNA之抽取與製備，其純度將直接影響後續PCR測試結果，建議抽取之檢體DNA可先進行內部對照基因PCR測試，以確定是否含有DNA及其純度。本PCR定性反應條件係採ABI PRISM 9700設定之，當使用其他機型時，應自行檢討反應條件。

2.8. 確認試驗：本實驗視需要而操作之。

2.8.1. RT-PCR操作步驟

2.8.1.1. RT-PCR—ABI PRISM 7700 Sequence Detector

以無菌純水適當稀釋檢體DNA溶液、引子及探針備用。取適量無菌純水，並依照2.5.5.2.節配製PCR溶液，依序加入Master Mix、稀釋過之引子及探針，混合均勻後，分裝20 μL入PCR反應管中，再各別加入稀釋過之檢體DNA溶液5 μL，最後將PCR反應管置於離心機中，以200 × g (1,500 rpm)瞬間離心，移入RT-PCR反應器，依下列條件進行反應。每次實驗皆須製作負反應及正反應對照組。

步驟	溫度	時間
1. 热活化	50°C	2 min
2. 最初變性	95°C	10 min
3. 變性	95°C	15 sec
4. 黏接、延展		
測試兔基因	60°C	1 min
測試哺乳類及家禽類基因	54°C	1 min
步驟3至步驟4，共進行45個循環反應。		
5. 冷卻	35°C	45 sec

2.8.1.2. RT-PCR—Roche LightCycler

以無菌純水適當稀釋檢體DNA溶液、引子及探針備用。取適量無菌純水，並依照2.5.5.3.節配製PCR溶液，依序加入LightCycler-FastStart DNA Master Hybridization Probes、稀釋過之引子及探針，混合均勻後，分裝15 μL於玻璃毛細管中，再各別加入稀釋過之檢體DNA5 μL，最後將毛細管置於離心機中，以800×g(3,000 rpm)瞬間離心，移入RT-PCR反應器，依下列條件進行反應。每次實驗皆須製作負反應及正反應對照組。

步驟	溫度	時間
1. 最初變性	95°C	10 min
2. 變性	95°C	5 sec
3. 黏接		
測試兔基因	60°C	25 sec
測試哺乳類及家禽類基因	54°C	25 sec
4. 延展	72°C	8 sec
步驟2至步驟4，共進行45個循環反應。		
5. 冷卻	35°C	45 sec

2.8.2. RT-PCR螢光分析

檢體DNA經RT-PCR反應後，直接從RT-PCR反應器上之螢幕觀察探針所產生之螢光增幅曲線，即可判讀反應結果。每次實驗必須同時測試正反應及負反應對照組。

2.8.3. 確認

檢體DNA之PCR增幅產物螢光分析圖須與正反應對照組螢光分析圖進行相

96年10月5日署授食字第0961800328號公告
102年9月6日部授食字第1021950329號公告修正

互比對，當檢體 DNA 與正反應對照組之 PCR 螢光分析圖，皆出現經由探針所產生之螢光增幅曲線，即確認該 PCR 增幅產物為兔之基因片段，可確認該檢體中含有兔成分。

- 附註：
1. 本檢驗方法最低檢測濃度為 0.1%（以乾重計）。
 2. 本檢驗方法之測試範圍係指能夠抽取出 DNA 者之食品，經過高度加工或不含 DNA 之食品不適用於本檢驗方法。