

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

1. 適用範圍：本檢驗方法適用於食品中鴨肉、鴨心、鴨肝等組織器官、鴨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<sup>(註1)</sup>

- 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℃ 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℃ 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℃ 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<sup>(註2)</sup>：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℃ 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<sup>®</sup>Tissue 套組。

## 2.3.2. PCR 用

### 2.3.2.1. 鑑別試驗用引子<sup>(註3)</sup>

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. 鴨 (標的基因：12S rRNA)

引子 F：DUF, 5'-GGATTTAGCAGTAAAGCGGGA-3'

引子 R：DUR, 5'-CACTTACCTCATCTTTGGCATTGAC-3'

PCR 增幅產物大小 136 bp

### 2.3.2.2. 確認試驗用引子及探針<sup>(註4)</sup>

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. 鴨 (標的基因：12S rRNA)

引子 F：DUF, 5'-GGATTTAGCAGTAAAGCGGGA-3'

引子 R：DUR, 5'-CACTTACCTCATCTTTGGCATTGAC-3'

探針 P：DUP, 5'-(FAM)-AAGCTCGCTTTAAGCCGGCCCTA-(TAMRA)-3'

PCR 增幅產物大小 136 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 貯存備用。

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 貯存備用，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：溴化乙錠(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, Na<sub>2</sub>-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：鴨肉、鴨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<sup>(註5)</sup>

- 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<sup>(註6)</sup>：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

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

#### 2.5.5. PCR 溶液<sup>(註 7)</sup>

##### 2.5.5.1. 鑑別試驗用

|                                            |         |
|--------------------------------------------|---------|
| 10 倍 PCR 緩衝溶液 (含 15 mM MgCl <sub>2</sub> ) | 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 <sub>2</sub> 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<sup>(註8)</sup>，置入 2 mL 離心管。
- 2.6.2.2. 加入 ATL 試劑 180  $\mu$ L 以及 proteinase K 20  $\mu$ L，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  $\mu$ L，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  $\mu$ L，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  $\mu$ L 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  $\mu$ L 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  $\mu$ L 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  $\mu$ L）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  $\mu$ L，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.<sub>260</sub> 吸光值乘 50 ng/ $\mu$ L 即為 DNA 溶液濃度。DNA 溶液純度則以 O.D.<sub>260</sub> / O.D.<sub>280</sub> 比值作判斷，其比值應介於 1.7~2.0 間。

## 2.7. 鑑別試驗<sup>(註9)</sup>

### 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                    |      |        |
| 測試鴨基因                    | 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 136 bp 者，即判定該檢體含有鴨成分。

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  $\mu$ L 入 PCR 反應管中，再各別加入稀釋過之檢體 DNA 溶液 5  $\mu$ L，最後將 PCR 反應管置於離心機中，以 200  $\times$  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. 熱活化                   | 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                 |      |        |
| 測試鴨基因                    | 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  $\mu$ L 於玻璃毛細管中，再各別加入稀釋過之檢體 DNA 5  $\mu$ L，最後將毛細管置於離心機中，以 800  $\times$  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                    |      |        |
| 測試鴨基因                    | 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

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 增幅產物為鴨之基因片段，可確認該檢體中含有鴨成分。

- 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。