公開日期: 104年10月7日 TFDAM0012.00

食品微生物之檢驗方法-乳酸菌-發酵乳酸桿菌之檢驗

Methods of Test for Food Microorganisms – Test of Lactic Acid Bacteria – *Lactobacillus fermentum*

- 1. 適用範圍:本方法適用於食品中發酵乳酸桿菌(Lactobacillus fermentum) 之菌種鑑別。
- 2. 檢驗方法: 將分離純化後之菌株,經 DNA 萃取後,以即時聚合酶鏈反應(real-time polymerase chain reaction, real-time PCR)鑑別菌種之方法。
 - 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、real-time PCR 試劑配製及 real-time PCR 等檢 驗過程皆需有區隔空間,避免交叉污染。Real-time 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. 即時聚合酶鏈反應器:Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System,或同級品。
 - 2.2.2. 高壓滅菌釜。
 - 2.2.3. 無菌操作台。
 - 2.2.4. 加熱振盪器:具溫控及振盪功能。
 - 2.2.5. 微量冷凍離心機(Micro refrigerated centrifuge): 可達 20000 × g , 並具 4℃ 温控功能。
 - 2.2.6. 離心機:供各式微量離心管離心用。
 - 2.2.7. 分光光度計: 具波長 260 nm、280 nm。
 - 2.2.8. 冷凍設備: 具冷藏及凍結(-20℃)功能。
 - 2.2.9. 旋渦混合器(Vortex mixer)。
 - 2.2.10. 酸鹼度測定儀(pH meter)。
 - 2.2.11. 水浴裝置:溫差±1°C以內者。
 - 2.2.12. 天平: 最大稱重量為 2000 g, 靈敏度為 0.1 g; 最大稱重量為 100 g, 靈敏度為 1 mg。
 - 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,未使用或未提及之產品品牌亦不代表為同類產品中較差 者。

公開日期: 104 年 10 月 7 日 TFDAM0012.00

2.3. 試藥

- 2.3.1. DNA 抽取用: 適用於革蘭氏陽性細菌 DNA 抽取之市售套組。
- 2.3.2. Real-time PCR 用 (註 2)
 - 2.3.2.1. 鑑別試驗用引子及探針

Lactobacillus fermentum (標的基因: groEL)

引子 F:5'-ACCTTCAACGTAGTTGCC-3'

引子 R:5'-TACCAAGGTCGTCGGAAAT-3'

探針 P: 5'-(FAM)-GACATCGCCGTTCTGACTGGTGGGAC

-(BHQ1)-3'

Real-time PCR 增幅產物大小 112 bp

- 註2: 合成之引子及探針,拆封後,以無菌去離子水稀釋成適當濃度,分裝後置於-20℃貯存備用,另探針需避光保存。探針 5′端採用 6-carboxy-fluorescein (FAM)標記,3′端採用 Black Hole Quencher-1(BHQ1)標記。
- 2.3.2.2. TaqMan® Fast Reagents Starter Kit (適用於 Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System) 本試劑內含 real-time PCR 所需去氧核糖核苷三磷酸、聚合酶等,使用時添加引子、探針及待測檢體 DNA。
- 2.3.3. 對照用物質:Lactobacillus fermentum 參考菌株或其 DNA。
- 2.4. 器具及材料(註3)
 - 2.4.1. 微量吸管(Micropipette): 10 μL、20 μL、100 μL、200 μL 及 1000 μL。
 - 2.4.2. 吸管尖頭(Pipette tip): 可滅菌。10 μL、20 μL、200 μL 及 1000 μL。
 - 2.4.3. 離心管: 200 μL、600 μL、1.5 mL 及 2 mL。
 - 2.4.4. Real-time PCR 反應管: 100 μL。
 - 2.4.5. Real-time PCR 反應盤: 具 96 個反應孔,適用於 Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System。
 - 2.4.6. 玻璃或塑膠瓶: 50 mL、100 mL、250 mL、500 mL、1000 mL 及 2000 mL。
 - 註3:使用之塑膠或玻璃器皿均為無 DNase 污染。
- 2.5. Real-time PCR 溶液^(註4)之配製

公開日期: 104年10月7日 TFDAM0012.00

Applied Biosystems 7500 Real-Time PCR System 鑑別試驗用

5 μM 引子 F	1.0 μL
5 μM 引子 R	1.0 μL
3.3 μM 探針 P	1.0 μL
TaqMan® Fast Reagents Starter Kit	10.0 μL
檢體 DNA 溶液(50 ng/μL)	5.0 μL
無菌去離子水	2.0 μL
總體積	20.0 µL

註 4: Real-time PCR 溶液應置於冰浴中配製。

2.6. 檢體 DNA 溶液之製備

2.6.1. 分離菌株之 DNA 溶液製備

2.6.1.1. 直接煮沸法

取一接種環之分離菌株,置入含有無菌去離子水 1 mL 之已滅菌 1.5 mL 離心管中,震盪混合均匀,煮沸 10 分鐘,取出離心管,待冷卻後以 15000×g 離心 3 分鐘,吸取上清液至另一已滅菌 1.5 mL 離心管,作為檢體 DNA 原液,置於-20℃冷凍保存。

2.6.1.2. 抽取 DNA 法

採用適用於革蘭氏陽性細菌 DNA 抽取之市售套組,依套組操作說明步驟抽取 DNA。抽取之 DNA 溶液收集至已滅菌之 1.5 mL 離心管,作為檢體 DNA 原液,置於-20℃冷凍保存。

2.6.2. DNA 濃度測定及純度判斷

取適量之檢體 DNA 原液,以無菌去離子水做適當倍數之稀釋,分別測定 260~nm 及 280~nm 之吸光值(O.D.)。以波長 260~nm 吸光值乘 $50~\text{ng/}\mu\text{L}$ 及稀釋倍數,即為檢體 DNA 原液濃度。DNA 溶液純度則以 O.D.260/O.D.280 比值作判斷,其比值應介於 $1.7\sim2.0$ 。

2.7. 鑑別試驗(註5)

2.7.1. Real-time PCR 操作步驟

以無菌去離子水適當稀釋檢體 DNA 原液、引子及探針備用。取已滅菌之 1.5 mL 離心管,依照 2.5.節配製 real-time PCR 溶液,依序加入 TaqMan® Fast Reagents Starter Kit、稀釋過之引子及探

公開日期: 104年10月7日 TFDAM0012.00

針,混合均勻後,分裝 $15\,\mu L$ 入 real-time PCR 反應盤的反應孔中,各別加入檢體 DNA 溶液 $5\,\mu L$,再將 real-time PCR 反應盤置於離心機中,以 $200\times g$ 瞬間離心,移入 real-time PCR 反應器,依下列條件進行反應。同時另製作正反應及負反應對照組。

步驟	溫度(℃)	時間(sec)
1. 最初變性	95	20
2. 變性	95	3
3. 黏接、延展	65	30
步驟2至步驟3,共進行40個循環	反應。	

2.7.2. Real-time PCR 螢光分析

檢體 DNA 經 real-time PCR 反應後,直接從 real-time 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。同時另測試正反應及負反應對照組。

2.7.3. 確認

檢體 DNA 之 real-time PCR 增幅產物螢光分析圖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 real-time PCR 螢光分析圖均出現經由探針所產生之螢光增幅曲線,即確認該 real-time PCR 增幅產物為 Lactobacillus fermentum 之基因片段,可確認該檢體中含有 Lactobacillus fermentum。

註 5: 本 real-time PCR 定性反應條件係採 Applied Biosystems 7500 設定之,當使用其他機型時,應自行探討反應條件。

參考文獻

Blaiotta, G., Fusco, V., Ercolini, D., Aponte, M., Pepe, O. and Villani, F. 2008. *Lactobacillus* strain diversity based on partial *hsp60* gene sequences and design of PCR-restriction fragment length polymorphism assays for species identification and differentiation. Appl. Environ. Microbiol. 74: 208-215.