

# 中华人民共和国国家标准

农业部 2259 号公告—9—2015

## 转基因植物及其产品成分检测 耐除草剂油菜 MON88302 及其衍生品种 定性 PCR 方法

**Detection of genetically modified plants and derived products—  
Qualitative PCR method for herbicide-tolerant rapeseed MON88302  
and its derivates**

2015-05-21 发布

2015-08-01 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、安徽省农业科学院水稻研究所、浙江省农业科学院。

本标准主要起草人：杨剑波、沈平、马卉、宋贵文、李莉、汪秀峰、魏鹏程、徐俊峰、倪大虎、陆徐忠、李浩、秦瑞英、陈笑芸。

# 转基因植物及其产品成分检测 耐除草剂油菜 MON88302 及其衍生品种定性 PCR 方法

## 1 范围

本标准规定了转基因耐除草剂油菜 MON88302 转化体特异性定性 PCR 检测方法。

本标准适用于转基因耐除草剂油菜 MON88302 及其衍生品种,以及制品中 MON88302 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—9—2013 转基因植物及其产品成分检测 油菜内标准基因定性 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

农业部 2031 号公告—9—2013 界定的以及下列术语和定义适用于本文件。

### 3.1

**MON88302 转化体特异性序列 event-specific sequence of MON88302**

MON88302 外源插入片段 5' 端与油菜基因组的连接区序列,包括油菜基因组序列与转化载体部分序列。

## 4 原理

根据转基因耐除草剂油菜 MON88302 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 DNA 片段,判断样品中是否含有 MON88302 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 乙二胺四乙酸二钠溶液(pH 8.0):称取 18.6 g 乙二胺四乙酸二钠(EDTA - Na<sub>2</sub>),加入 70 mL 水中,缓慢滴加氢氧化钠溶液(5.3)直至 EDTA - Na<sub>2</sub> 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°C)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)溶液,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 二甲基苯睛蓝,加 10 mL 水溶解;称取 50.0 g 蔗糖,加 30 mL 水溶解。混合以上 3 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 4 种脱氧核糖核苷酸溶液等体积混合。

5.11 Taq DNA 聚合酶、PCR 扩增缓冲液及 25 mmol/L 氯化镁溶液。

5.12 HMG I/Y 基因引物:

hma - F: 5'- TCCTTCCGTTCCCTCGCC - 3'

hma - R: 5'- TTCCACGCCCTCTCCGCT - 3'

预期扩增片段大小 206 bp。

5.13 CruA 基因引物:

CruAF398: 5'- GGCCAGGGCTTCGTGAT - 3'

CruAR547: 5'- CTGGTGGCTGGCTAAATCGA - 3'

预期扩增片段大小为 150 bp。

5.14 MON88302 转化体特异性序列引物:

MON88302 - F: 5'- CTCCTCAAGTTGTACAGTCTTGAAAGAGA - 3'

MON88302 - R: 5'- CAGGACCTGCAGAAGCTTGATAAC - 3'

预期扩增片段大小为 246 bp(参见附录 A)。

5.15 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。

5.16 石蜡油。

5.17 DNA 提取试剂盒。

5.18 定性 PCR 试剂盒。

5.19 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。

## 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 扩增

### 7.5.1 试样 PCR 扩增

#### 7.5.1.1 油菜内标准基因 PCR 扩增

按农业部 2031 号公告—9—2013 中 5.1.1.1 的规定执行。

#### 7.5.1.2 转化体特异性序列 PCR 扩增

7.5.1.2.1 每个试样 PCR 扩增设置 3 次平行。

7.5.1.2.2 在 PCR 反管中按表 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 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×PCR 缓冲液	1×	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 μmol/L MON88302 - F	0.2 μmol/L	0.5 μL
10 μmol/L MON88302 - R	0.2 μmol/L	0.5 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 扩增。反应程序为:95℃变性 5 min;95℃变性 30 s,60℃退火 30 s,72℃延伸 30 s,共进行 35 次循环;72℃延伸 7 min。

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

### 7.5.2 对照 PCR 扩增

在试样 PCR 扩增的同时,应设置阴性对照、阳性对照和空白对照。

以非转基因油菜基因组 DNA 作为阴性对照;以转基因油菜 MON88302 质量分数为 0.1%~1.0% 的油菜基因组 DNA,或采用 MON88302 转化体特异性序列与非转基因油菜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。

除模板外,对照 PCR 扩增与 7.5.1 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×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×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,与转基因耐除草剂油菜 MON88302 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 中,油菜内标准基因和 MON88302 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油菜内标准基因片段,空白对照中没有预期扩增片段,表明 PCR 扩增体系正常工作;否则,重新检测。

### 8.2 样品检测结果分析和表述

8.2.1 油菜内标准基因和 MON88302 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 MON88302 转化体成分,表述为“样品中检测出转基因耐除草剂油菜 MON88302 转化体成分,检测结果为阳性”。

8.2.2 油菜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 MON88302 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 MON88302 转化体成分,表述为“样品中未检测出转基因耐除草剂油菜 MON88302 转化体成分,检测结果为阴性”。

8.2.3 油菜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,表明样品中未检出油菜成分,结果表述为“样品中未检测出油菜成分,检测结果为阴性”。

## 9 检出限

本标准方法的检出限为 0.1%(含靶序列样品 DNA / 总样品 DNA)。

注:本标准的检出限是在 PCR 检测反应体系中加入 50 ng DNA 模板确定的。

附录 A  
(资料性附录)  
耐除草剂油菜 MON88302 转化体特异性序列

1	<u>CTCCTCAAGT</u>	TGTACAGTCT	<u>TGAAGAGATT</u>	GTAACACACG	GTTTCCTACA	TTTAAATACT
61	TAATTAATGT	CTCAGTATT	GTATTATCAG	TTCCCTTGAAC	CTTATTTAT	AGTGCACAAA
121	ACCTTTAGT	CATCATGTTG	TACCACTTCA	AACACTGATA	GTTTAAACTG	AAGGCAGGAA
181	ACGACAATCT	GATCCCCATC	AAGCTCTAGC	TAGAGCGGCC	<u>GCGTTATCAA</u>	<u>GCTTCTGCAG</u>
241	<u>GTCCTG</u>					

注 1:划线部分为 MON88302 - F 和 MON88302 - R 引物序列。

注 2:1~147 为油菜基因组部分序列,148~246 为外源插入片段部分序列。