



碳青霉烯耐药基因检测试剂盒（荧光 PCR 法）说明书

【产品名称】

通用名称：碳青霉烯耐药基因检测试剂盒（荧光 PCR 法）

【包装规格】25 人份/盒；50 人份/盒

【预期用途】

本试剂盒用于体外定性检测人痰液样本中的 4 种碳青霉烯耐药基因，包括：KPC、NDM、OXA-23、OXA-48。

用于疑似革兰氏阴性菌引起的院内获得性肺炎、呼吸机相关肺炎病例的检测，用于临床已经明确或高度怀疑细菌感染的情况下使用，检测结果仅作为经验用药的参考。

细菌耐药已成为全球公共健康领域的重大挑战。耐碳青霉烯类肠杆菌科细菌（Carbapenem Resistant Enterobacteriaceae, CRE）与碳青霉烯类耐药鲍曼不动杆菌为 1 类重点（极为重要）的新型抗菌药物研发病原体，产碳青霉烯酶是其耐药的最主要原因。碳青霉烯酶可分为 A、B 和 D 三大类。最常见的 A 类酶是肺炎克雷伯菌碳青霉烯酶（Klebsiella Pneumoniae Carbapenemases, KPC），B 类酶是新德里金属 β -内酰胺酶（New Delhi Metallo- β -lactamases, NDM），D 类酶为苯唑西林酶（Oxacillinase, OXA）。

不同国家、不同地区、不同医院、不同人群以及不同细菌所产的碳青霉烯酶种类均有差异。我国临床分离的 CRE 菌株产生的碳青霉烯酶以 KPC 和 NDM 型为主，少数菌株产生 OXA-48、IMP（Imipenemase，亚胺培南酶）和 VIM（Verona integron-encoded metallo- β -lactamases，维罗纳整合子编码的金属 β -内酰胺酶）型碳青霉烯酶。我国耐碳青霉烯类鲍曼不动杆菌（Cabapenem resistant acinetobacter baumannii, CRAB）中 OXA-23 的检出率可高达 80% 以上。

本试剂盒检测结果仅供临床参考，不得作为临床诊断的唯一标准。建议结合患者临床表现和其他实验室检测对病情进行综合分析。

【检验原理】

本试剂盒采用实时荧光 PCR 技术，以 4 种碳青霉烯耐药基因：KPC、NDM、OXA-48、OXA-23 相对保守区域为靶区域，分别设计特异性引物和探针，通过 2 管检测，实现同时对 4 种耐药基因进行检测。临床样本提取核酸后，通过荧光定量 PCR 仪进行扩增，同时收集荧光信号，仪器软件系统自动绘制出实时扩增曲线。本试剂盒设置了内源性甘油醛-3-磷酸脱氢酶（GAPDH）作为内参对照，用于对样本采集、保存和运输以及核酸提取过程进行监控，避免假阴性结果；试剂盒使用的 UDG 酶和 dUTP，可有效避免 PCR 扩增产物污染的假阳性结果。

【主要组成成分】

组分名称	规格及数量		主要成分
	25 人份	50 人份	
核酸扩增反应液	800 μ L×1 管	800 μ L×2 管	缓冲液、dNTPs、DNA 聚合酶、UDG
A 管反应液	100 μ L×1 管	200 μ L×1 管	NDM、OXA-48 目的检测基因和 GAPDH 内参的引物、探针
B 管反应液	100 μ L×1 管	200 μ L×1 管	KPC、OXA-23 目的检测基因和 GAPDH 内参的引物、探针
阳性对照	500 μ L×1 管	500 μ L×1 管	已灭活的含 10 ⁶ ~10 ⁸ copies/mL 目的基因和内参基因片段的工程菌菌液
阴性对照	500 μ L×1 管	500 μ L×1 管	生理盐水

说明：

①不同批号的组分不可以互换使用。

②自备试剂：核酸提取试剂盒，可采用上海伯杰医疗科技股份有限公司生产的核酸提取及纯化试剂（沪奉械备 20180202 号），货号：TQ-BG-008-96B。

【储存条件及有效期】

- 避光-20±5℃储存，有效期 12 个月。
- 采用泡沫箱加冰袋的运输方式，运输及开箱温度不得高于 15℃，运输时间不超过 5 天。开封后避光-20±5℃储存，对有效期没有影响。避免反复冻融，冻融次数不超过 6 次。
- 生产日期、有效期至；见外包装盒。

【适用仪器】

ABI 7500 实时荧光定量 PCR 仪、上海宏石 SLAN-96S 全自

动医用 PCR 分析系统。

【样本要求】

1. 适用样本类型：人痰液。

2. 样本采集：

用无菌采样管接受患者肺深部咳出痰液 1~3 毫升，密闭送检，标本可立即用于测试。

3. 样本保存：

用上述方法所采集的样本应尽快进行检测，如不立即检测，应放置于 2~8℃保存，并不超过 7 天。-20±5℃保存不超过 6 个月。-70℃以下保存不超过 18 个月。应避免反复冻融，冻融次数不得超过 3 次。

【检验方法】

1. 试剂准备（试剂准备区）

从试剂盒中取出核酸扩增反应液、A 管反应液（B 管反应液），室温融化，充分振荡混匀后瞬时离心。

计算试剂使用份数 N（N=样本数+1 管阳性对照+1 管阴性对照），根据下表配制反应体系 mix，加入一适当体积离心管中，充分振荡混匀后瞬间离心，按 20 μ L 分装至 PCR 反应管中，并转移至样本处理区（A 管和 B 管各配制上述 N 份试剂）。

组分名称	体积（ μ L）*N
核酸扩增反应液	16*N
A 管反应液（B 管反应液）	4*N
总体积	20*N

2. 样本处理（样本处理区）

①核酸提取：

a.阳性对照及阴性对照，取 200 μ L 按照核酸提取试剂盒说明书进行操作。

b.痰液：取适量痰液样本，加入 4 倍体积的 4%NaOH（自备），充分振荡混匀，室温静置 30 min 液化，取 200 μ L 按照核酸提取试剂盒说明书进行操作。

c.提取后的 DNA 应尽快检测，-40±5℃保存不超过 3 个月，应避免反复冻融，冻融次数不得超过 3 次。

②加样：在上述准备好的 PCR 反应管中分别加入待测样本核酸、阳性对照和阴性对照核酸各 5 μ L，终体积为 25 μ L/管，盖紧管盖，瞬时离心。

3. PCR 扩增检测（核酸扩增区）

①将 PCR 反应管置于荧光定量 PCR 仪扩增检测。

②循环参数设定

ABI 7500 实时荧光定量 PCR 仪程序设置：

步骤	温度	时间	循环数
1	预变性 97 ℃	90 s	1 cycle
2	变性 97 ℃	2 s	40 cycles
	退火/延伸/检测荧光 55 ℃	30 s	

上海宏石 SLAN-96S 全自动医用 PCR 分析系统程序设置：

步骤	温度	时间	循环数
1	预变性 97 ℃	90 s	1 cycle
2	变性 97 ℃	2 s	42 cycles
	退火/延伸/检测荧光 55 ℃	15 s	

说明：

①步骤 2 中 55℃时设置荧光检测，检测通道设置如下：

A 管	检测靶标	通道
	OXA-48	FAM
	NDM	VIC
B 管	内参	CY5
	KPC	FAM
	OXA-23	VIC
内参	CY5	

② ABI 7500 实时荧光定量 PCR 仪仅标荧光（Reference Dye）选择 None，其余机型不用设置。

4. 结果分析参数设定

阈值设定：根据分析后扩增曲线图调节起止值，（建议起始设在 3~15、终止设在 5~20，同时调整阴性对照的扩增曲线平直或低于阈值线），点击分析，在报告界面查看结果。

【阳性判断值】

采用 ROC 曲线法确定 KPC、NDM、OXA-48、OXA-23 的阳



性判断值均为 Ct 值≤38；采用百分位法（99%）确定内参基因 GAPDH 的阳性判断值为 Ct 值≤38。

【检验结果的解释】

1. 质控标准

① 以下要求需在同一实验中同时满足，否则本次实验无效。

A 管	通道（检测靶标）	阴性对照	阳性对照
	FAM 通道（OXA-48）	无 Ct 值	Ct≤35
	VIC 通道（NDM）	无 Ct 值	Ct≤35
B 管	CY5 通道（内参）	—*	Ct≤35
	FAM 通道（KPC）	无 Ct 值	Ct≤35
	VIC 通道（OXA-23）	无 Ct 值	Ct≤35
内参	CY5 通道（内参）	—*	Ct≤35

*注：“—”表示阴性对照检测时对内参不要求。

2. 结果判读（在符合质控标准下进行以下判读）

FAM/VIC 通道	CY5 通道	结果判读
Ct 值≤38	Ct 值≤38*	相应靶标判定为阳性
无 Ct 值	Ct 值≤38	相应靶标判定为阴性
Ct 值>38	Ct 值≤38	需重复，若复测结果一致，相应靶标判定为阳性
Ct 值>38 或无 Ct 值	Ct 值>38	检测结果无效，建议重新采集样本检测

*注：对于 FAM 或 VIC 通道 Ct 值≤38 的人源性样本，CY5 通道 Ct 值应≤38，但样本中存在高浓度的目的基因时，可能因为体系竞争抑制而导致 CY5 通道 Ct 值>38 或无 Ct 值。

【检验方法的局限性】

- 本试剂盒的检测结果仅供临床参考，对患者的临床诊治应结合其症状/体征、病史、其他实验室检查及治疗反应等情况综合考虑。
- 不合理的样品采集、运输、保存以及不当的试剂运输、保存、配制都可能会影响实验结果，甚至会导致假阴性结果。
- 待测靶序列的变异或其他原因导致的序列改变可能会导致假阴性结果。
- 实验室污染、试剂污染、样品交叉污染，可能出现假阳性结果。
- 本产品所检测的 4 个耐药基因是导致碳青霉烯耐药的主要机制，但并非是碳青霉烯耐药机制所特有。

【产品性能指标】

- 检测碳青霉烯类耐药基因核酸检测试剂盒国家参考品（370039-202101）符合情况如下：
 - ①检测阳性参考品 CRB-P1~CRB-P10，CRB-P1~CRB-P2 结果应均为 KPC 耐药基因阳性，CRB-P5~CRB-P6 结果应均为 NDM 耐药基因阳性，CRB-P7~CRB-P8 结果应均为 OXA-48 耐药基因阳性，CRB-P3~CRB-P4、CRB-P9~CRB-P10 检测结果应均为阴性。
 - ②检测阴性参考品 CRB-N1~CRB-N10，结果应均为阴性。
 - ③检测检出限参考品 CRB-S 的系列稀释样品，CRB-S（1×10⁴ CFU/mL）~CRB-S（1×10²CFU/mL）结果应均为 KPC 耐药基因阳性，CRB-S（10CFU/mL）~CRB-S（1CFU/mL）结果可为 KPC 耐药基因阳性或阴性。
 - ④检测重复性参考品 CRB-R 的稀释样品，结果应均为阴性。
- 最低检测限：500 copies/mL。
- 精密度：批内/批间、日内/日间、操作者内/操作者间、实验室间/实验室间各靶标 Ct 值变异系数（CV）均不大于 5.0%。
- 企业参考品符合率：阳性参考品、阴性参考品符合率均为 100%。
- 特异性：本试剂盒不与如下所示细菌产生交叉反应：不产碳青霉烯耐药基因的细菌，如大肠埃希菌、粪肠球菌、肺炎克雷伯菌、铜绿假单胞菌、阴沟肠杆菌、产酸克雷伯菌、鲍曼不动杆菌、弗氏柠檬酸杆菌、奇异变形杆菌、艰难梭菌、屎肠球菌、嗜麦芽窄食单胞菌、产气肠杆菌、摩氏摩根菌、白色念珠菌、嗜肺军团菌、金黄色葡萄球菌、脑膜炎奈瑟菌、肺炎链球菌、沙门氏菌；产 ESBLs 的肺炎克雷伯菌、大肠埃希菌、奇异变形杆菌、产酸克雷伯菌、阴沟肠杆菌。不与如下所示其他碳青霉烯耐药基因产生交叉反应：SME、NMC、IMI、GES、VIM、IMP、OXA-24、OXA-51、OXA-58。
- 干扰物质：含粘蛋白（≤0.9mg/mL）标本或含 5%血液标本对本试剂盒无显著干扰；亚胺培南（≤39mg/L）、美罗培南（≤10mg/L）、多粘菌素（≤8mg/L）、万古霉素（≤30mg/L）、阿米卡星（≤38mg/L）、

- 氨基南（≤49mg/L）、头孢拉定（≤18mg/L）、头孢曲松（≤9.9mg/L）、头孢吡肟（≤32.4mg/L）、氨苄西林（≤12mg/L）、环丙沙星（≤2.56mg/L）、左氧氟沙星（≤3.06mg/L）、三唑巴坦（≤1.3mg/L）、利福平（≤9mg/L）、舒巴坦（≤43mg/L）、胆酸盐（≤0.9%）、消化酶（≤1.25%）均对本试剂盒无显著干扰。
- 包容性：本试剂盒检测国内不同来源的靶标耐药基因 KPC（KPC-2、KPC-3、KPC-12、KPC-15、KPC-21、KPC-33、KPC-71、KPC-90、KPC-116、KPC-134、KPC-135、KPC-147）、NDM（NDM-1、NDM-4、NDM-5、NDM-6、NDM-7、NDM-9、NDM-14、NDM-36、NDM-37、NDM-41）、OXA-23 和 OXA-48，检出能力均符合要求。
 - 临床性能：在四家临床机构完成 1356 例样本的临床试验，与测序法相比：OXA-48 基因阳性符合率为 100%，阴性符合率为 99.37%，总符合率为 99.41%；NDM 基因阳性符合率为 100%，阴性符合率为 98.87%，总符合率为 98.97%；KPC 基因阳性符合率为 100%，阴性符合率为 98.27%，总符合率为 98.53%；OXA-23 基因阳性符合率为 100%，阴性符合率为 97.09%，总符合率为 97.57%。

【注意事项】

- 检测前必须仔细阅读本说明书，并严格按照要求进行操作。
- 实验操作人员应接受过基因扩增或分子生物学方法检测的专业培训，具备相关的实验操作资格，实验室应具备合理的生物安全防护设施及防护程序。
- 本试剂盒检测的病源体核酸为 DNA，操作过程中使用的所有耗材应不含脱氧核糖核酸酶（DNase）和核糖核酸酶（RNase）污染。
- 临床实验室应严格按照《医疗机构临床基因扩增实验室管理办法》（卫办医政发〔2010〕194 号或现行有效版本）等有关分子生物学实验室、临床基因扩增实验室的管理规范执行。
- 实验操作必须严格分区，各区域使用的仪器、设备、耗材和工作服必须专用，不得交叉使用，避免污染。
- 各组分使用前应室温融化，充分振荡混匀，瞬间离心后使用。
- 反应液分装时应避免产生气泡，上机前注意检查各反应管是否盖紧。
- 实验结束后，应及时清理台面，并用 10%次氯酸钠、75%酒精和紫外灯等措施进行消毒。
- 试剂盒不含有人源或动物源性物质，试剂盒的待测样本应视为具有传染性，实验室所有操作应符合《病原微生物实验室生物安全通用准则》；医疗废弃物处理应按照《医疗废弃物管理条例》进行管理。
- 产品性能仅针对声称的适用样本类型及【样本要求】项下说明的样本采集和处理方法进行了验证，其他样本类型或样本采集、处理方法不能保证产品性能。

【参考文献】

- [1] 贾雪洋,任红宇,聂旭冬等.下呼吸道感染病原体检测方法研究进展[J].中国人兽共患病学报,2019,35(03):263-270.
- [2] 杨启文,吴安华,胡必杰等.临床重要耐药菌感染传播防控策略专家共识[J].中国感染控制杂志,2021,20(01):1-14.
- [3] 喻华,徐雪松,李敏等.肠杆菌目细菌碳青霉烯酶的实验室检测和临床报告规范专家共识 [J].中国感染与化疗杂志,2020,20(06):671-680.

【基本信息】

注册人/生产企业名称：上海伯杰医疗科技股份有限公司
住所：上海市奉贤区沪杭公路 1588 号 3 号楼 1302、1303、1304、1305、1306、1307、1309 室
联系方式：4008603688、021-61984777
售后服务单位名称：上海伯杰医疗科技股份有限公司
联系方式：4008603688、021-61984777
生产地址：上海市奉贤区沪杭公路 1588 号 3 号楼 502 室、604 室、1003 室、1302 室
生产许可证编号：沪药监械生产许 20202563 号
【医疗器械注册证编号/产品技术要求编号】
国械注准20253401578
【说明书批准日期/生效日期及修改日期】
批准日期/生效日期：2025 年 08 月 14 日