

## 口蹄疫病毒通用型 RT-PCR 检测试剂盒使用说明书

**用途** 口蹄疫病毒（FMDV）通用型反转录聚合酶链反应（RT-PCR），用于检测疑似感染动物的水疱皮或水疱液中所有血清型的 FMDV，适用于 FMDV 的检测、诊断和流行病学调查。

**原理** 利用离心柱内硅基质膜提取 RNA，在反转录酶的作用下，以 RNA 为模板，以引物为起点合成与 RNA 模板互补的 cDNA 链。在 TaqDNA 聚合酶的作用下，经高温变性、低温退火、中温延伸的循环，使特异 DNA 片段的拷贝数放大一倍。经过 35 次循环，最终使扩增 DNA 片段放大了数百万倍。将扩增 DNA 片段进行电泳，经染色后，在紫外灯照射下，肉眼可见到 DNA 片段的扩增带。

### 试剂盒组成

名称	10 头份	50 头份	贮藏条件
0.2 mL 薄壁 PCR 管	15 个	60 个	室温（A 盒）
吸附柱和收集管	10 套	50 套	
裂解液	6 mL	30 mL	
洗液	12 mL	60 mL	
洗脱液	1 mL	10 mL	
矿物油	300 μL	1.2 mL	
50 倍 TAE 电泳缓冲液(50 倍稀释后使用)	20 mL	100 mL	
染色液	20 μL	50 μL	
上样缓冲液	50 μL	250 μL	
阴性对照	350 μL	1 mL	-20 °C (B 盒)
阳性对照	350 μL	1 mL	
RT-PCR 反应液	200 μL	1 mL	
X 液	5 μL	10 μL	
酶混合液	15 μL	65 μL	

**保存期** 本产品有效期为 6 个月。

### 需自备的物品

- 仪器：分析天平、离心机、PCR 扩增仪、电泳仪、电泳槽、紫外凝胶成像仪（或紫外分析仪）、微波炉、组织研磨器、-20 °C 冰箱、可调移液器（2 μL、20 μL、200 μL、1000 μL）。
- 耗材：眼科剪、眼科镊、称量纸、20 mL 一次性注射器、生理盐水、琼脂糖、500 mL 量筒、500 mL 锥形瓶、经焦碳酸二乙酯（DEPC）水处理的灭菌 1.5mL 离心管和吸头（10 μL、200 μL、1000 μL）、灭菌双蒸水。

### 注意事项

- 所有接触病料的物品均应合理处置，以免污染实验室。
- PCR 整个试验分配液区、模板提取区、扩增区、电泳区。流程顺序为配液区→模板提取区→扩增区→电泳区。严禁器材和试剂倒流。
- 所有试剂应在规定的温度储存。-20°C 保存的各试剂管使用前应完全融化，8000 rpm 离心 15 s，使液体全部沉于管底，放于冰盒中，吸取液体时移液器吸头尽量在液体表面层吸取，使用后立即放回-20 °C。
- 在 RNA 提取过程中，避免 RNA 酶污染，尽量缩短操作时间。

5. 染色液低毒，操作时应戴上手套，避光保存，较长时间不使用请存放于4℃，以免挥发变干。染色液和上样缓冲液使用前也请离心使液体沉于管底。
6. 注意防止试剂盒组分受污染。不要使用超过有效期限的试剂，试剂盒之间的成分不要混用。
7. 严格遵守操作说明可以获得最好的结果。操作过程中移液、定时等全部过程必须精确。
8. 反复冻融试剂将减低检测灵敏度，建议在3次内用完，请严格按试剂盒说明书操作。

## 样品制备

**1 样品采集：**病死或扑杀的偶蹄动物，取溃烂或溃疡的表皮组织等；待检的活动物，取水疱皮或水疱液置于50%甘油生理盐水中。2~8℃保存，送实验室检测。（要求送检病料新鲜，严禁反复冻融。）

**2 样品处理：**每份样品分别处理。

2.1 组织样品处理：每份组织分别从三个不同的位置称取样品约1g，用手术剪剪碎混匀后取0.05g于研磨器中研磨，加入1.5mL生理盐水继续研磨，待匀浆后转至1.5mL灭菌离心管中，8000 rpm离心2min，取上清液100μL于1.5mL灭菌离心管中。

2.2 水疱液处理：取100μL，置1.5mL灭菌离心管中。

2.3 阳性对照处理：取阳性对照100μL，置1.5mL灭菌离心管中。

2.4 阴性对照处理：取阴性对照100μL，置1.5mL灭菌离心管中。

## 操作步骤

### 1 病毒RNA的提取

1.1 取已处理的样品、阴性对照和阳性对照，分别加入裂解液600μL，充分颠倒混匀，室温静置3~5min。

1.2 将液体吸入吸附柱中（吸附柱要套上收集管，吸取液体时尽量不要吸到悬浮杂质，以免离心时堵塞吸附柱），13000 rpm离心30s。

1.3 弃去收集管中液体，加入600μL洗液，13000 rpm离心30s。

1.4 重复步骤1.3。

1.5 弃去收集管中液体，13000 rpm空柱离心2min，以除去残留的洗涤液。

1.6 将吸附柱移入新的1.5mL离心管中，向柱中央加入洗脱液50μL，室温静置1min，13000 rpm离心30s，离心管中液体即为模板RNA。

### 2 RT-PCR扩增

每份总体积20μL，含16.8μL RT-PCR反应液（用前混匀），1.2μL酶混合液，2μL模板RNA。

例如：n份样品，配制n+1份，16.8×(n+1)RT-PCR反应液，再加入1.2×(n+1)酶混合液，混匀后取18μL分装成n份，分别加入2μL模板RNA（阳性对照管加入1μL阳性对照RNA和1μLX液），加入矿物油20μL覆盖（有热盖的PCR扩增仪不用加矿物油），作好标记。

在PCR扩增仪上进行以下程序：42℃45min，95℃3min；循环95℃15s，60℃30s，共35次；再60℃延伸3min。

### 3 电泳

称4g琼脂糖放于500mL锥形瓶中，加入50倍稀释的TAE电泳缓冲液200mL（取4mL50倍TAE电泳缓冲液，用双蒸水稀释至200mL），于微波炉中熔解，再加入10μL染色液混匀。在电泳槽内放好梳子，倒入琼脂糖凝胶，待凝固后将PCR扩增产物10μL混合2μL上样缓冲液，点样于琼脂糖凝胶孔中，以110~120V电压于50倍稀释的TAE电泳缓冲液中电泳，紫外灯下观察结果。

**结果判定** 阳性对照出现131bp扩增带、阴性对照无带出现（引物带除外）时，实验结果成立。

被检样品出现131bp扩增带为口蹄疫病毒阳性，否则为阴性。