

犬瘟热病毒 RT-PCR 检测试剂盒使用说明书

用途 犬瘟热病毒（CDV）的聚合酶链反应（PCR）试验用于检测犬血液、分泌物、排泄物和脑、肺脏、脾脏、肠系膜淋巴结等组织中的 CDV，适用于 CDV 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 μ L | 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 μ L | 50 μ L | -20 °C (B 盒) |
| 阴性对照 | 350 μ L | 1 mL | |
| 阳性对照 | 350 μ L | 1 mL | |
| RT-PCR 反应液 | 200 μ L | 1 mL | |
| 酶混合液 | 15 μ L | 65 μ L | |

需自备的物品

1. 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 μ L、20 μ L、200 μ L、1000 μ L）。
2. 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 μ L、200 μ L、1000 μ L）、灭菌双蒸水。

注意事项

1. 所有接触病料的物品均应合理处置，以免污染实验室。
2. 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。
3. 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。
4. 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°C，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：病死犬，取脑、肺脏、脾脏、肠淋巴结等组织病变部与健康部交界处组织；待检病犬，用棉拭子取排泄物或分泌物，置于50%甘油生理盐水中或者将粪便取到无菌的小青瓶中；待检病犬，用注射器取血2mL。2~8℃保存，送实验室检测。（要求送检病料新鲜，严禁反复冻融病料。）

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，8000rpm离心2min，取上清液100μL于1.5mL灭菌离心管中。

2.2 抗凝血样品处理：取100μL，置1.5mL灭菌离心管中。

2.3 排泄物或分泌物样品处理：将排泄物或分泌物振荡混匀或取粪便约0.05g到离心管中加入1.5mL生理盐水振荡混匀，8000rpm离心2min，取上清液100μL于1.5mL灭菌离心管中。

2.4 阳性对照处理：取阳性对照100μL，置1.5mL灭菌离心管中。

2.5 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），13000rpm离心30s。

1.3 弃去收集管中液体，加入600μL洗液，13000rpm离心30s。

1.4 重复步骤1.3。

1.5 弃去收集管中液体，13000rpm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，13000rpm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（n<10），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，取18μL分装成n份，分别加入2μL模板RNA，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扩增仪上进行以下循环：42℃45min，95℃3min；扩增条件为95℃30s，55℃30s，72℃30s，35个循环；72℃延伸10min。

3 电泳

称3g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，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285bp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285bp扩增带为CDV阳性，否则为阴性。