

狂犬病病毒实时荧光 RT-PCR 检测试剂盒使用说明书

【用途】

本试剂盒采用实时荧光 RT-PCR 方法用于动物狂犬病疑似脑组织、唾液样品中狂犬病病毒 RNA 的检测。

【原理】

提取样品 RNA，在高效反转录酶的作用下，以 RNA 为模板，以引物为起点合成与 RNA 模板互补的 cDNA 链。在热启动 Taq 酶的作用下，经高温变性、中温退火及延伸的循环，使特异 DNA 片段的拷贝数放大一倍，经荧光素标记的探针与扩增的 DNA 杂交，利用 Taq 聚合酶的 5'→3'外切活性，使荧光探针的报告基团与淬灭基团分离，发出特异性荧光信号，利用荧光 PCR 仪检测特异性荧光信号，根据样品 Ct 值的大小及扩增曲线的形成情况判定结果。

【试剂盒组成】

组成	50 头份	贮藏条件
阴性对照	1 mL	-20°C
阳性对照	600 μL	
无菌无核酸酶水	600 μL	
RT-PCR 反应液	600 μL	
酶混合液	24 μL	
荧光探针	84 μL	
说明书	1 份	

【需要自备的器材】

- 试剂：核酸提取试剂。
- 仪器：离心机、荧光 PCR 扩增仪、-20℃冰箱、可调移液器（2μL、20μL、200μL、1000μL）。
- 耗材：荧光 PCR 专用反应管、吸头（10μL、200μL、1000μL）。

【使用注意事项】

- 建议与世纪元亨提供的柱式 RNA 核酸提取试剂盒配套使用。
- 实验过程中进行阴性对照和阳性对照样品的质量控制。
- 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。流程顺序为配液区→模板提取区→扩增区。严禁器材和试剂倒流。
- 所有试剂应在规定的温度储存。-20℃保存的各试剂管使用前应完全融化，8000rpm 离心 15s，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℃。
- 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。
- 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。

- 反应体系应在特定配液区或者超净工作台中配制，整个实验过程严格控制污染。
- 反复冻融试剂将降低检测灵敏度，本试剂盒应在 3 次内用完。

【样品采集】

对大动物（如犬、猫、牛等）的脑组织标本的采集使用快速采样法，即：用塑料管从头部枕骨大孔或能看见脑组织的位置向眼眶处斜插（或用粗穿刺针从眼角眶向头部枕骨大孔处斜插），然后阻断塑料管尾部与外界大气压强连通，迅速将塑料管拔出。尽量使塑料管通过犬脑的大脑、中脑和小脑部位。取出的塑料管中应有脑组织；将脑组织标本放入无菌离心管中，记录编号后保存备用。所有狂犬病标本在 2~8℃ 保存应不超过 24 小时；在-20℃冰箱冷冻保存应不超过 6 个月；长期保存时，以-70℃ 或 -80℃ 冰箱为宜。冰冻保存要避免反复冻融，最多冻融 3 次。

【实时荧光 RT-PCR 操作】

设被检样品、阴性对照和阳性对照总和为 N，则反应体系配制如下：

试剂	体系
无菌无核酸酶水	5.2×(N+1) μL
RT-PCR 反应液	10×(N+1) μL
酶混合液	0.4×(N+1) μL
荧光探针	1.4×(N+1) μL

将以上配制的反应体系充分混匀后，分装每个反应管中各 17μL。分别取 3μL 模板 RNA，加入相应反应管中，混匀并作好标记，在荧光 PCR 仪上进行以下反应：45℃ 15min, 95℃ 1min; 95℃ 5s, 60℃ 35s，在每个循环第二步（60℃ 35s）收集荧光信号，共 40 个循环。（报告基团“FAM”，淬灭基团“None”）。

【结果判定】

1 结果分析条件设定

阈值设定原则：阈值线设定于刚好超过阴性对照扩增曲线的最高点。不同仪器可根据仪器噪音情况进行调整。

2 结果描述及判定

阳性对照 Ct 值≤30 并出现特异性扩增曲线，阴性对照无 Ct 值并且无特异性扩增曲线，实验结果成立；被检样品 Ct 值≤30 并出现特异性扩增曲线为狂犬病病毒阳性；被检样品 30< Ct <36 并出现特异性扩增曲线，需重新取样提取 RNA，扩增后进行结果判定，如仍是可疑，可判定为阳性；被检样品 Ct 值≥36 时，超过本方法检测灵敏度范围，判定为阴性；对于某些未呈现 S 型曲线，但本底较高的样品，应判定为阴性。

【规格】50 头份/盒

【保存及有效期】于-20℃以下保存，有效期为 12 个月。

【生产企业】哈尔滨元亨生物药业有限公司

【地址】哈尔滨利民开发区珠海路 1 号