

## 虾白尾病（WTD）荧光 RT-PCR 检测试剂盒（MrNV）说明书

Method of the real-time RT-PCR for the detection of White tail disease (WTD )

(50 reactions)

### 1、试剂盒简介

货号：HB-810-1

虾白尾病（White tail disease, WTD）也称为白肌肉病（White muscle disease, WMD）或罗氏沼虾肌肉白浊病（*Macrobrachium rosenbergii* Whitish muscle disease），主要在亚洲和南美洲北部流行。其主要病原为罗氏沼虾野田村病毒（*Macrobrachium rosenbergii* Nodavirus, MrNV），研究发现感染对虾中还存在另外一种超小型病毒（Extra small virus, XSV），为 MrNV 的微型病毒。虾感染后腹部、尾部出现白色浑浊，最终可扩散全身肌肉，死亡率可达 95% 以上。

为了适应虾白尾病快速检测和疫病研究的需要，本公司参考 2016 年 OIE 水生动物疾病诊断手册 2.2.7 中推荐的引物和探针序列，经多次实验及系统优化，开发生产了本试剂盒。应用本试剂盒进行检测具有快速、灵敏、特异、准确、操作简单、应用广泛和高通量检测等特点及优点。

### 2、试剂盒组成

试剂盒组成包括核酸扩增试剂。具体组成参见表 1：

表 1：试剂盒组成（50test/盒）

试剂盒组成成分	体积
核酸提取试剂：核酸裂解液	15ml × 2 管
核酸扩增试剂：DEPC 水	1ml × 1 管
WTD-MrNV 荧光 RT-PCR 反应液	750μL × 1 管
酶混合物	60μL × 1 管
阴性对照	1ml × 1 管
WTD-MrNV 荧光阳性对照	1ml × 1 管

（注：核酸提取试剂可使用本公司生产的提取核酸更快捷方便的《病毒 RNA 柱式提取试剂盒》）

### 3、样本采集、存放及运输

3.1 样本采集：所用取样器材必须经高压灭菌并烘干。随机取 5 只-10 只新鲜的虾作为采样标本，采集的部位包括：虾头部的眼柄、肝胰腺、头腹部肌肉或腹肢等（可部分或全部采集这些组织）。详见相关标准。

3.2 存放：研磨后的样本在 2℃—8℃ 条件下保存应不超过 24 h；-70℃ 以下可长期保存，但应避免反复冻融（最多冻融 3 次）。

3.3 运输：采用冰壶或泡沫箱加冰密封进行运输。

### 4、荧光 RT-PCR 检测

#### 4.1 操作方法

公司地址：北京市顺义区南法信顺畅大道 14 号院东亚首航国际 1 号楼 3 层 329 室

公司网址：www.halcyonbio.com

邮 箱：haisentong@126.com

电话：010-50933811, 13718421576, 17718526815

客服 QQ：737481857 835171324

#### 4.1.1 样本的处理（在样本制备区进行）：

4.1.1.1 取 n 个灭菌的 1.5 mL Eppendorf 管，其中 n 为被检样品与阴性对照的和（阳性对照、阴性对照在试剂盒中已标出），做标记。（注：试剂盒中的阳性对照直接作为 PCR 检测的模板，无需提取核酸）

4.1.1.2 每管加入 600  $\mu$ L 裂解液，分别加入被检样本和阴性对照各 200  $\mu$ L，一份样本换用一个吸头，再加入 200  $\mu$ L 氯仿，混匀器上振荡混匀 5 s（不能过于强烈，以免产生乳化层，也可以用手颠倒混匀），于 4℃ 12 000 r/min 离心 15 min。

4.1.1.3 取与 4.1.1.1 相同数量灭菌的 1.5 mL Eppendorf 管，加入 500  $\mu$ L 异丙醇（-20℃预冷），做标记。吸取 4.1.1.2 各管中的上清液转移至相应的管中，上清液应至少吸取 500 $\mu$ L，不能吸出中间层，颠倒混匀。

4.1.1.4 于 4℃、12 000 r/min 离心 15 min（Eppendorf 管开口保持朝离心机转轴方向放置），小心倒去上清，倒置于吸水纸上，沾干液体（不同样品须在吸水纸不同地方沾干）；加入 600  $\mu$ L 75% 乙醇，颠倒洗涤。

4.1.1.5 于 4℃、12 000 r/min 离心 10 min（Eppendorf 管开口保持朝离心机转轴方向放置），小心倒去上清，倒置于吸水纸上，尽量沾干液体（不同样品须在吸水纸不同地方沾干）。

4.1.1.6 4 000 r/min 离心 10s（Eppendorf 管开口保持朝离心机转轴方向放置），将管壁上的残余液体甩到管底部，小心倒去上清，用微量加样器将其吸干，一份样本换用一个吸头，吸头不要碰到有沉淀一面，室温干燥 3 min，不能过于干燥，以免 RNA 不溶。

4.1.1.7 加入 11  $\mu$ L DEPC 水，轻轻混匀，溶解管壁上的 RNA，2 000 r/min 离心 5 s，冰上保存备用。提取的 RNA 须在 2 h 内进行 PCR 扩增；若需长期保存须放置 -70℃ 冰箱内。

【也可参照《病毒 RNA 柱式提取试剂盒说明书》（货号：HB-QPCR-01）使用，更方便快捷提取核酸】。

注：提取的 RNA 须在 2 h 内进行 PCR 扩增；若需长期保存须放置 -70℃ 冰箱内。

#### 4.1.2 检测

##### 4.1.2.1 扩增试剂准备（在反应混合物配制区进行）：

从试剂盒中取出相应的荧光 RT-PCR 反应液、酶混合物，在室温下融化后，2000 r/min 离心 5 s。设所需荧光 RT-PCR 检测总数为 n，其中 n 为被检样品、阳性对照与阴性对照的和，每个样品测试反应体系配制见表 2：

表 2 每个样品测试反应体系配制表

试剂	RT-PCR 反应液	酶混合物
用量	15 $\mu$ L	1.0 $\mu$ L

根据测试样品的数量计算好各试剂的使用量，加入到适当体积试管中，充分混合均匀，向每个荧光 RT-PCR 管中各分装 16  $\mu$ L，转移至样本处理区。

##### 4.1.2.2 加样（样本处理区进行）：

在各设定的荧光 RT-PCR 管中分别加入上述样本处理步骤 4.1.1.7 中制备的 RNA 溶液各 10  $\mu$ L，盖紧管盖，500 r/min 离心 30 s。

##### 4.1.2.3 荧光 RT-PCR 检测（在检测区进行）：

将 4.1.2.2 中离心后的 PCR 管放入荧光 RT-PCR 检测仪内，记录样本摆放顺序。

循环条件设置：

第一阶段：42℃ / 60 min；

第二阶段：95℃ / 10 min；

第三阶段：95℃ / 15 sec, 58℃ / 30 sec, 40 个循环，在 58℃ 的退火延伸时收集荧光。

试验检测结束后，根据收集的荧光曲线和 Ct 值判定结果。



北京海森通检测技术有限公司

Beijing Halcyon Testing Technology Co. Ltd.

halcyon

注：本试剂盒采用Eva Green荧光染料标记，荧光波长与SYBR Green相近，进行检测时选取SYBR Green染料法即可！

## 4.2 结果判定

### 4.2.1 结果分析条件设定

直接读取检测结果。阈值设定原则根据仪器噪声情况进行调整，以阈值线刚好超过正常阴性样品扩增曲线的最高点为准。

### 4.2.2 质控标准

#### 4.2.2.1 阴性对照无 Ct 值或无扩增曲线。

#### 4.2.2.2 阳性对照的 Ct 值应 $<25.0$ ，并出现典型的扩增曲线。否则，此次实验视为无效。

### 4.2.3 结果描述及判定

#### 4.2.3.1 阴性

无Ct值或无扩增曲线，示样品中无待检病原核酸。

#### 4.2.3.2 阳性

Ct值 $\leq 30$ ，且出现典型的扩增曲线，示样品中存在待检病原核酸。

#### 4.2.3.3 有效原则

Ct值 $>30$ 的样本建议重做。重做结果无数值者或仍大于30为阴性，否则为阳性。

公司地址：北京市顺义区南法信顺畅大道 14 号院东亚首航国际 1 号楼 3 层 329 室

公司网址：[www.halcyonbio.com](http://www.halcyonbio.com)

邮 箱：[haisentong@126.com](mailto:haisentong@126.com)

电话：010-50933811, 13718421576, 17718526815

客服 QQ：737481857 835171324