



# 猪霍乱病毒染料法荧光定量 RT-PCR 试剂盒

本试剂盒仅供体外研究使用，不用于临床诊断

官方 Q Q: 2881498548

官方网址: [www.tw-reagent.com](http://www.tw-reagent.com)

监督电话: 021-54845833

## 产品及特点:

猪霍乱病毒(Hog Cholera Virus)是一种 RNA 病毒, 会引起猪霍乱, 俗称猪瘟, 是一种急性、高传染性和对猪致命性的疾病, 病猪消沉、发高烧、虚弱、食欲不振、神经紧张, 在腹部、腋下和大腿内侧会出现红斑状的损伤。大多数猪出现上述病症后不到 10 天就死亡。在患病猪群中存活下来的猪, 肠和肺都有损伤的痕迹。即使感染减毒猪霍乱病毒的猪, 也会患慢性猪霍乱。如果母猪在怀孕期感染了猪霍乱病毒或接种了活病毒疫苗, 就会使胎猪发生变异, 因此猪霍乱病毒的快速准确鉴定对该病的预防和检疫有着重要作用。本产品基于 PCR 原理开发。

1. 一站式, 用于不需要单独准备每种成分, 包括引物和对照。
2. 根据猪霍乱病毒的保守基因序列设计的引物, 具有良好的特异性。
3. 基于染料法 qRT-PCR 检测, 灵敏度比常规 RT-PCR 高 10-100 倍, 可以达到至少 1000 拷贝/反应。
4. 使用一管式 qRT-PCR 技术, RT 和 PCR 两步在一个试管内完成, 不需要中间转移样品, 降低了操作误差和可能的污染。
5. 本产品足够 50 次 30 $\mu$ L 体系的 RT-PCR。

## 规格及成分:

| 编号  | 成分   | 规格               |
|-----|--|------------------|
| 试剂一 | 2 $\times$ qRT-PCR 缓冲液                           | 500 $\mu$ L(棕色管) |
| 试剂二 | 10 $\times$ qRT-PCR 酶混合液                         | 100 $\mu$ L(红盖)  |
| 试剂三 | ROX 染料 I, 50 $\times$                            | 20 $\mu$ L(棕色管)  |
| 试剂四 | ROX 染料 II, 50 $\times$                           | 20 $\mu$ L(棕色管)  |
| 试剂五 | 荧光 PCR 专用模板稀释液                                   | 1mL(黄盖)          |
| 试剂六 | 猪霍乱病毒染料法 qRT-PCR 引物混合液                           | 100 $\mu$ L(白盖)  |
| 试剂七 | 猪霍乱病毒染料法 qRT-PCR 阳性对照 (1 $\times$ 10E8/ $\mu$ L) | 50 $\mu$ L(黄盖)   |
| 试剂八 | 沙核酸释放剂(试用装)                                      | 20 次(1mL, 绿盖)    |
| 试剂九 | 使用手册   | 1 份              |

## 运输及保存:

低温运输、-20 $^{\circ}$ C保存, 有效期一年。



阳性对照需要因易污染其他成分需要单独放置。本产品不提供活体样品做阳性对照，只提供 DNA 片段作为阳性对照。

## 自备试剂：

样品 RNA。

## 使用方法：

### 一、稀释阳性对照：

以 10E2-10E7 这 6 个 10 倍稀释度为例，由于标准品浓度非常高，因此下列稀释操作一定要在独立的区域进行。为增加产品稳定性和避免扩散传染性病原。

1. 标记 6 个离心管，分别为 7, 6, 5, 4, 3, 2。用带芯枪头分别加入 45  $\mu\text{L}$  荧光 PCR 专用模板稀释液，最好用带芯枪头，下同。
2. 在 7 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10^8$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(本试剂盒提供)，充分震荡 1 分钟，得  $1 \times 10^7$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照。放冰上待用。
3. 换枪头，在 6 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10^7$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得  $1 \times 10^6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照。放冰上待用。
4. 换枪头，在 5 号管中加入 5  $\mu\text{L}$   $1 \times 10^6$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得  $1 \times 10^5$  拷贝/ $\mu\text{L}$  的阳性对照。放冰上待用。重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的阳性对照。放冰上待用。

### 二、样品 DNA 的制备：

5. 如果有 N 个样品，必须设置 N+2 个提取，多出的一个是 PC(样品制备阳性对照)，一个是 NC(样品制备阴性对照)。可以用 10 $\mu\text{L}$  上步制备的阳性对照梯度稀释液中的第 4 号(浓度为  $1 \times 10^4$  拷贝/ $\mu\text{L}$ ，10 $\mu\text{L}$  相当于 1 万拷贝)再加上一定量的水作为制备的阳性对照(加水后其总体积跟样品一样，样品体积多少取决于所用试剂盒的要求)。可以用水作为制备的阴性对照。
6. 用自选方法纯化 N+2 个样品的 RNA，本试剂盒跟市场上大多数病毒 RNA 提取试剂盒兼容。

### 三、设置 RT-PCR 反应 (20 $\mu\text{L}$ 体系，在样品制备室进行)：

7. 如果做定量分析并且只做 1 次重复，则标记 N+9 个 PCR 管，其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品，1 个用于 PCR 阴性对照，6 个用于标准曲线。如果做定性分析，并且只做 1 次重复，则标记 N+4 个 PCR 管，其中 N+2 个用于上步得到的 N+2 个样品，1 个用于 PCR 阴性对照(用水做模板)，1 个用于 PCR 阳性对照(用第 4 号阳性对照稀释液做模板)。下面只描述定量分析的步骤，定性分析只是把 6 个标曲反应缩减成 1 个，其余不变。
8. 在标记管中按下表加入各成分(本表只列出一次重复。样品管和阴性对照设置完毕后才设置阳性对照，阳性对照样品要等所有管子盖上盖子后最后加)：

| 成分                     | N+2 个制备所得样品       | qRT-PCR 阴性对照      | qRT-PCR 阳性对照 (2-7 管)                       |
|------------------------|-------------------|-------------------|--|
| 2 $\times$ qRT-PCR 缓冲液 | 10 $\mu\text{L}$  | 10 $\mu\text{L}$  | 各 10 $\mu\text{L}$                         |
| 猪霍乱病毒染料法 qRT-PCR 引物混合物 | 2 $\mu\text{L}$   | 2 $\mu\text{L}$   | 各 2 $\mu\text{L}$                          |
| 50 $\times$ ROX (见注)   | 0.4 $\mu\text{L}$ | 0.4 $\mu\text{L}$ | 各 0.4 $\mu\text{L}$                        |
| 样品制备所得 RNA 模板(来于第 8 步) | 5.6 $\mu\text{L}$ | --                | --   |
| 稀释所得 6 个阳性对照 (来于第 6 步) | --                | --                | 各 5.6 $\mu\text{L}$ 2 号样到 2 号管, 3 号样到 3 号管 |



|                          |           |             |           |
|--------------------------|-----------|-------------|-----------|
| 超纯水                      | --        | 5.6 $\mu$ L | --        |
| 10 $\times$ qRT-PCR 酶混合液 | 2 $\mu$ L | 2 $\mu$ L   | 2 $\mu$ L |

**注：**需使用 ROX 染料 I 的机型：ABI Prism7000、7300、7700、7900HT、Step-One、Step-One Plus。  
 需使用 ROX 染料 II 的机型：ABI Prism 7500、7500Fast、MJ Research 的 Chromo4、  
 Opticon(II)Corbett Rotor Gene 3000。

不需要使用 ROX 的机型：Thermal Cycle Dice Real Time System, LightCycler、Smart Cycler System、  
 Agilent Mx3000P、RotorGene3000、RotorGene 6000。

9. 上机后按下面参数进行 RT-PCR(参数可能会因仪器不同而需优化)。

| 过程                | 温度              | 时间                      |
|-------------------|-----------------|-------------------------|
| RT (逆转录)          | 50 $^{\circ}$ C | 15-30 min               |
| 预变性               | 95 $^{\circ}$ C | 5 min                   |
| Qrt-PCR 反应 40 个循环 | 95 $^{\circ}$ C | 15 sec                  |
|                   | 58 $^{\circ}$ C | 1 min, (采集 FAM 通道的荧光信号) |
| 按仪器预设程序进行溶解曲线分析   |                 |                         |

**四、数据处理：**

10. 如果把本试剂盒用于定量检测，则以阳性对照浓度的 log 值为横轴，以 Ct 值为纵轴，绘制标准曲线。再以待测样品的 Ct 值从标准曲线上推算出样品 DNA 浓度的 log 值，再推算出其浓度。

11. 如果把本试剂盒用于定性检测，只判断阳性或阴性，则阴性对照 Ct 必须大于或等于 40。阳性对照必须有荧光对数增长，有典型扩增曲线，Ct 值应该小于或等于 30。对待测样品，如果其 Ct 大于或等于 40 则为阴性，如果小于或等于 35 则为阳性。如果在 35-40 之间，则重复一次。重复实验的 Ct 值如果大于或等于 40 则为阴性，如果小于 40，则为阳性。

**五、特别提示：**

**本公司的所有产品，仅可用于科研实验，严禁用于临床医疗及其他非科研用途！**