

旋达®R1动物病害检测系列

南美白对虾诺达病毒（PvNV）RNA核酸检测试剂盒（恒温荧光法）

◆ 产品说明

请于-20°C条件下保存，有效期12个月

旋达®R1 疫病检测系列基于独特的恒温荧光检测技术，可针对食品、动物组织等样品中病毒的特异核酸片段进行扩增，通过实时扩增曲线判定结果。本产品用于对南美白对虾诺达病毒（PvNV）的检测，**检出限为 10³ copies/μL基因组 RNA**

◆ 产品组成（48 测试）

031461MIII	
试剂	含量
A-PvNV-I	22μL × 48 管
B-I	90μL × 1 支
R-I	20μL × 1 支
PG-PvNV-I	50μL × 1 支

◆ 适用仪器

Dhelix-Q5、ESE Tube Scanner、Genie II、Deaou-308C 等恒温荧光检测仪，Gentier 32R、Gentier 48E/48R、CFX 96等荧光 PCR 仪。

◆ 自备耗材和仪器

①灭菌 1.5mL 或 2.0mL 离心管；②冰盒；③移液器（0.1-2.5μL, 0.5-10μL, 10-100μL, 100-1000μL）及配套灭菌吸头；④离心机；⑤涡旋混匀器；⑥金属浴

◆ 注意事项

1. 本试剂检测灵敏度高。为了防止污染，实验要分区操作。
 - 1) 第一区：样本制备区。
 - 2) 第二区：模板添加区。
 - 3) 第三区：扩增及产物分析区。

★ 分区之间最好进行物理性隔离，避免人为因素造成的污染。
2. 实验过程中穿戴工作服和乳胶手套，不同区域独立使用工具，需更换手套和实验服。
3. 严格按照操作步骤操作，试剂配制和加样等步骤请严格按照说明书要求在冰盒上操作。
4. 反应液中的成分对光敏感，**应避光保存**。试剂使用前要完全解冻，但应避免反复冻融，推荐使用前离心 30 秒。
5. 反应结束后，扩增管请置于密封袋内丢弃，当日清理，开盖易造成气溶胶污染，禁止开盖。
6. 不同批号试剂请勿混合使用，在有效期内使用。

◆ 样品处理

参照相关标准处理样品，制备的样本保存待用。

详细步骤请按照标准操作。

◆ 实验操作

1. 模板制备（样本制备区）

建议使用水生动物病原体基因组DNA/RNA提取试剂盒（FAST）等商品化试剂盒，具体过程详见产品说明书。

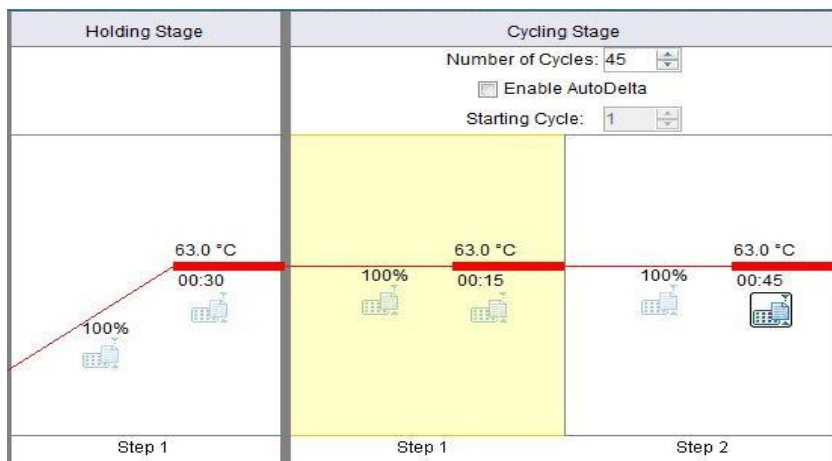
2. 添加模板（模板添加区，放置于冰盒上进行）

取出所需测试数的已含有反应液 A-PvNV-I 的 PCR 管，将试剂完全解冻，离心 30 秒，在管盖上标记管名（阴性对照管 NG、样品 XX、阳性对照管 PG）。打开管盖向各管管底分别加入 0.8μL B-I 及 0.2μL R-I，盖上阴性对照管管盖，其他各管分别沿管壁加入 2μL 模板，顺序为待测样品模板、PG-PvNV-I，涡旋混匀 30s，离心 1min，立即进行扩增反应。

3.扩增反应（扩增及产物分析区）

①恒温仪器 63°C 条件下反应 45 min。待仪器升温至 63°C 后，新建程序，设置实验名称及反应时间，将步骤 2 中离心后的 PCR 反应管放入恒温荧光分子检测仪，点击开始检测。

②若使用荧光定量 PCR 仪，则荧光基团选择 FAM，淬灭基团选择 None，将 63°C 15 s, 63°C 45 s 作为一个循环，于 63°C 45 s 处收集荧光信号，45 个循环。



其他仪器请参照仪器说明书进行设置。

◆ 结果判定

- ①仪器自动判定结果，若显示“阳性”或“+”，则样品中含有南美白对虾诺达病毒（PvNV）；若显示“阴性”或“-”，且没有出现 S 型扩增曲线，则样品中不含有南美白对虾诺达病毒（PvNV）或含量低于检出限。
- ②在荧光定量 PCR 仪上，根据有无“S”型扩增曲线判定结果。若有“S”型扩增曲线，则样品中含有南美白对虾诺达病毒（PvNV）；若无“S”型扩增曲线，则样品中不含有南美白对虾诺达病毒（PvNV）或含量低于检测限。
- ★ NG 反应管结果显示“阴性”，PG 反应管结果显示“阳性”，此次检测结果有效，否则无效。如重复检测结果仍为无效，请与技术支持人员联系。

◆ 企业信息

广州双螺旋基因技术有限公司 网址：www.dhelix.cn
电话：020-85671013 传真：020-34037175
地址：广州国际生物岛螺旋四路 7 号标准产业单元二期第三栋第三层 302 单元