



白斑综合症病毒探针法荧光定量 PCR 试剂盒

产品及特点：

白斑综合症病毒 (White Spot Syndrome Virus, WSSV) 与对虾肠道内微生物群落有很大关系，在微生物群落稳定且有益微生物较多时，能维持对虾免疫力水平，从而抑制病毒的感染。反之，微生物群落不稳定而遭到破坏时，就极易引起对虾感染白斑病。该病通常是由水质指标(氨氮，亚盐等)恶化或偏高；天气变化、突然换料、饲料质量差、纤毛虫病等引起的。该病的常见症状是病虾反应迟钝，空胃，不吃食，弹跳无力，漫游池边或水面，头胸甲上有明显的针眼大小不规则的白色斑点，显微镜检查一般为花骨朵状的，肝胰脏肿大糜烂或发红或体表发红，几天内就会有大量死亡，对海产养殖业造成严重损害。荧光定量 PCR 是检测传染性疾病的主流技术，本产品就是以探针法荧光定量 PCR 技术为基础开发的专门检测白斑综合症病毒试剂盒。

1. 即开即用，用户只需要提供样品 DNA 模板。
2. 引物和探针经过优化，灵敏性高。
3. 提供阳性对照，便于区分假阴性样品。
4. 特异性高，引物是根据白斑综合症病毒高度保守区设计，不会跟其他病毒 DNA 发生交叉反应。
5. 本产品足够 50 次 20μL 体系的探针法荧光定量 PCR 反应。
6. 本产品只能用于科研。



规格及成分：

编号	成分	规格
试剂一	2×Probe qPCR MagicMix	500μL(本色盖)
试剂三	荧光 PCR 专用模板稀释液	1 mL(黄盖)
试剂二	白斑综合症病毒 qPCR 引物混合液	100μL(白盖)
试剂四	白斑综合症病毒 qPCR 探针	50μL(棕色管)
试剂五	白斑综合症病毒探针法 qPCR 阳性对照(1×10^8 /μL)	50μL(红盖)
	使用手册	1 份

运输及保存：

低温运输，-20°C保存，保存期限为 12 个月。

自备试剂：

样品 DNA。

使用方法：

一、稀释标准曲线样品（以 10^2 - 10^7 拷贝/μL 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，千万不能污染样品或本试剂盒的其他成分）。为增加产品稳定性和避免扩散传染性病原，本产品不提供活体样品做阳性对照，只提供无传染性的 DNA 片段作为阳性对照。

1. 标记 6 个离心管，分别为 7, 6, 5, 4, 3, 2。
2. 用带芯枪头分别加入 45 μL 荧光 PCR 专用模板稀释液，最好用带芯枪头，下同）。
3. 在 7 号管中加入 5 μL 1×10^8 拷贝/μL 的阳性对照(试剂盒提供)，充分震荡 1 分钟，得 1×10^7 拷贝/μL 的标准曲线样品。放冰上待用。
4. 换枪头，在 6 号管中加入 5 μL 1×10^7 拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1×10^6 拷贝/μL 的标准曲线样品。放冰上待用。
5. 换枪头，在 5 号管中加入 5 μL 1×10^6 拷贝/μL 的阳性对照(上步稀释所得)，充分震荡 1 分钟，得 1×10^5 拷贝/μL 的标准曲线样品。



6. 放冰上待用。重复上面的操作直到得到 6 个稀释度的标准曲线样品。放冰上待用。

二、样品 DNA 的制备：

7. 如果有 N 个样品，最好设置 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 μ L 阳性对照的 10000 倍稀释液再加上一定量的水使总体积跟每次制备要求的体积一样，以此作为 PC。另外用水作为 NC。

8. 用自选方法纯化样品的 DNA，本试剂盒跟市场上大多数 DNA 提取试剂盒兼容。

三、Probe qPCR 反应 (20 μ L 体系，在样品制备室进行)：

9. 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（用水做模板），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 号管的阳性对照稀释液做模板）。下面只以定量分析为例描述操作步骤。

10. 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，并且阳性对照样品要等所有管子盖上盖子储存好后最后加）：

成份	N+2 个样品管	PCR 阴性对照管	标准曲线样品管(2-7 管)
2×ProbeqPCRMagicMix	10 μ L	10 μ L	各 10 μ L
白斑综合症病毒 qPCR 探针	1 μ L	1 μ L	各 1 μ L
白斑综合症病毒探针法 qPCR 引物混合液	2 μ L	2 μ L	各 2 μ L
N+2 个待测 DNA 模板	7 μ L	--	--
超纯水	--	7 μ L	--
第 7 步所得标准曲线样品稀释液(2-7 号)	--	--	各 7 μ L(2 号样到 2 号管, 3 号样到 3 号管)

11. 盖上盖子后上机，按下面参数进行 PCR:

过程	温度	时间
预变性	95°C	3min
PCR 反应 40 个循环	95°C	15sec
	60°C	1min(采集 FAM 通道的荧光信号)

**四、数据处理：**

12. 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 RNA 浓度的 log 值，再推算出其浓度。
13. 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。若重复结果 Ct 值小于 40，扩增曲线有明显起峰，该样本判断为阳性，否则为阴性。

上海纪宁实业有限公司(www.shjning.com)所有产品仅供科研使用，不得用于其他用途。