



传染性造血器官坏死病毒 (IHNV) 核酸检测试剂盒(RT-PCR 荧光探针法)

【产品名称】

商品名称：传染性造血器官坏死病毒 (IHNV) 核酸检测试剂盒
(RT-PCR 荧光探针法)

Name : Diagnostic Kit for Infectious hematopoietic necrosis virus RNA
(RT-PCR Fluorescence Probing)

【包装规格】48 份/盒

【预期用途】

本试剂盒适用于检测的鱼的脑、肝、肾、脾、腮等组织、雌鱼的卵巢液等标本中传染性造血器官坏死病毒 RNA，适用于传染性造血器官坏死病毒感染的辅助诊断。其检测结果仅供参考。

【检验原理】

本试剂盒用一对传染性造血器官坏死病毒特异性引物，结合一条特异性荧光探针，用一步法荧光 RT-PCR 技术对传染性造血器官坏死病毒 RNA 进行体外扩增检测，用于临幊上对可疑感染者的病原学诊断。

【试剂组成】

名 称	规 格
酶液	50μl×1 管
IHNV 反应液	1.0ml×1 管
IHNV 阳性质控品	50μl ×1 管
阴性质控品	250μl ×1 管

说明：不同批号的试剂盒组分不可交互使用。

【储存条件及有效期】

-20°C±5°C，避光保存、运输、反复冻融少于 5 次，有效期 12 个月。

【适用仪器】

ABI 7300、7500、ABI stepone / stepone plus 、安捷伦 MX3000P/3005P、MJ Opticon2 等其他荧光定量 PCR 检测仪。

【标本采集】

对于有临床症状的鱼，如体长不大于 4cm，取整条鱼，体长 4~6cm 的鱼，取内脏（包括肾）；体长大于 6cm 的鱼则取脑、肝、肾、脾；对于无症状的鱼，取肾、脾、腮和脑组织，成熟雌鱼还需取卵巢液。

【保存和运输】

上述标本短期内可保存于-20°C，长期保存可置-70°C，但不能超过 6 个月，标本运送应用 2~8°C 冰袋运输，严禁反复冻融。

【使用方法】

1. 样品处理（样本处理区）

1.1 样本前处理

每份组织分别从 3 个不同的位置称取样品约 1g，手术剪剪碎混匀后取 0.05g 于研磨器中研磨，加入 1.5mL 生理盐水后继续研磨，待匀浆后转至 1.5mL 灭菌离心管中，8000rpm 离心 2min，取上清液 100μL 于 1.5mL 灭菌离心管中；卵巢液直接取 100μL。

1.2 RNA 提取

推荐采用广州维伯鑫生物科技有限公司生产的 RNA 提取试剂盒（离心柱提取法），请按照试剂盒说明书进行操作。

2. 试剂配制（试剂准备区）

根据待检测样本总数，设所需要的 PCR 反应管管数为 N(N=样本数+1 管阴性对照+1 管阳性对照；样品每满 7 份，多配制 1 份)，每测试反应体系配制如下表：

试剂	IHNV 反应液	酶液
用量	20μl	1μl

3. 加样（样本处理区）

将步骤 1 提取的 RNA、阳性质控品、阴性质控品各取 4μl，分别加入相应的反应管中，盖好管盖，混匀，短暂离心。

4. PCR 扩增（核酸扩增区）

4.1 将待检测反应管置于荧光定量 PCR 仪反应槽内；

4.2 设置好通道、样品信息，反应体系设置为 25ul；荧光通道选择：

检测通道 (Reporter Dye) FAM，淬灭通道 (Quencher Dye) NONE，请勿选择 ROX 参比荧光。

4.3 推荐循环参数设置：

步骤	循环数	温度	时间	收集荧光信号
1	1cycle	42°C	20min	否
2	1 cycle	95°C	10min	否
3	40 cycle	94°C	15sec	否
		55°C	30sec	是

5. 结果分析判定

5.1 结果分析条件设定

设置 Baseline 和 Threshold：一般直接按机器自动分析的结果分析，当曲线出现整体倾斜时，根据分析后图像调节 Baseline 的 start 值(一般可在 3~15 范围内调节)、stop 值(一般可在 5~20 范围内调节)，以及 Threshold 的 Value 值(上下拖动阈值线至高于阴性对照)，重新分析结果。

5.2 结果判断

阳性：检测通道 Ct 值≤35.0，且曲线有明显的指数增长曲线；
可疑：检测通道 35.0< Ct 值≤37，建议重复检测，如果检测通道仍为 35.0< Ct 值≤37，且曲线有明显的增长曲线，判定为阳性，否则为阴性；
阴性：样本检测结果 Ct 值>37 或无 Ct 值。

6. 检测方法的局限性

- 样本检测结果与样本收集、处理、运送以及保存质量有关；
- 样本提取过程中没有控制好交叉污染，会出现假阳性结果；
- 阳性对照、扩增产物泄漏，会导致假阳性结果；
- 病原体在流行过程中基因突变、重组，会导致假阴性结果；
- 不同的提取方法存在提取效率差异，会导致假阴性结果；
- 试剂运输，保存不当或试剂配制不准确引起的试剂检测效能下降，出现假阴性或定量检测不准确的结果；
- 本检测结果仅供参考，如须确诊请结合临床症状以及其他检测手段。

7. 质控标准

阴性质控品：无明显扩增曲线或无 Ct 值显示；
阳性质控品：扩增曲线有明显指数生长期，且 Ct 值≤32；
以上条件应同时满足，否则实验视为无效。

8. 产品性能指标

阴阳性参考品符合率：5 份阳性参考品符合率为 100%；10 份阴性参考品符合率为 100%。

最低检测限：5.0×10² copies/ml。

精密度：批内、批间精密度检测 Ct 值的变异系数 (CV) 均小于等于 3%。

【注意事项】

- 所有操作严格按照说明书进行；
- 试剂盒内各种组分使用前应自然融化，完全混匀并短暂离心；
- 反应液应避光保存；
- 反应中尽量避免气泡存在，管盖需盖紧；
- 使用一次性吸头、一次性手套和各区专用工作服；
- 样本处理、试剂配制、加样需在不同区进行，以免交叉污染；
- 实验完毕后用 10% 次氯酸或 75% 酒精或紫外灯处理工作台和移液器；
- 试剂盒里所有物品应视为污染物对待，并按照《微生物生物医学实验室生物安全通则》进行处理。.

【生产企业】

企业名称：广州维伯鑫生物科技有限公司 邮 编：510663
生产地址：广州黄埔区科丰路 31 号华南新材料创新园 G11 栋 2 层
电子邮箱：info@vipotion.com 电 话：020-66377266
公司网址：<http://www.vipotion.com> 传 真：020-66377267