

ICS 65.020.30

B 44



# 中国实验动物学会团体标准

T/CALAS 27—2017

## 实验动物 小鼠细小病毒 MPV 株 PCR 检测方法

Laboratory animal - PCR method for detection of Murine Parvovirus

2017-05-18 发布

2017-05-18 实施

中国实验动物学会 发布

# 前　　言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则编写。

本标准附录 A 为规范性附录。

本标准由中国实验动物学会归口。

本标准由全国实验动物标准化技术委员会（SAC/TC281）技术审查。

本标准由中国实验动物学会实验动物标准化专业委员会提出并组织起草。

本标准主要起草单位：广东省实验动物监测所、中国农业科学院哈尔滨兽医研究所。

本标准主要起草人：袁文、黄韧、张钰、郭鹏举、王静、王伟、陈洪岩。

# 实验动物 小鼠细小病毒 MPV 株 PCR 检测方法

## 1 范围

本标准规定了实验动物小鼠细小病毒 MPV 株实时荧光 PCR 检测方法。

本标准适用于实验动物及其产品、细胞培养物、实验动物环境和动物源性生物制品中小鼠细小病毒 MPV 株的检测。

## 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件，仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB 19489 《实验室生物安全通用要求》

GB/T 19495.2 《转基因产品检测 实验室技术要求》

## 3 术语、定义和缩略语

### 3.1 术语和定义

下列术语和定义适合于本标准。

#### 3.1.1

**聚合酶链式反应 polymerase chain reaction, PCR**

体外酶催化合成特异 DNA 片段的方法，模板 DNA 先经高温变性成为单链，在 DNA 聚合酶作用和适宜的反应条件下，根据模板序列设计的两条引物分别与模板 DNA 两条链上相应的一段互补序列发生退火而相互结合，接着在 DNA 聚合酶的作用下以四种 dNTP 为底物，使引物得以延伸，然后不断重复变性、退火和延伸这一循环，使欲扩增的基因片段以几何倍数扩增。

#### 3.1.2

**实时荧光聚合酶链式反应 real-time PCR**

在常规 PCR 的基础上，在反应体系中加入特异性荧光探针，利用荧光信号积累实时检测整个 PCR 进程，通过检测每次循环中的荧光发射信号，间接反映了 PCR 扩增的目标基因的量，最后通过扩增曲线对未知模板进行定性或定量分析。简称实时荧光 PCR。

#### 3.1.3

**Ct 值 cycle threshold**

实时荧光 PCR 反应中每个反应管内的荧光信号达到设定的阈值时所经历的循环数。

### 3.2 缩略语

下列缩略语适用于本标准。

CPE	细胞病变效应 (cytopathic effect)
DNA	脱氧核糖核酸 (deoxyribonucleic acid)
MPV	小鼠细小病毒 MPV 株 (murine parvovirus)
PBS	磷酸盐缓冲液 (phosphate buffered saline)

## 4 检测方法原理

根据小鼠细小病毒 MPV 株结构蛋白 VP2 基因序列，设计合成一对特异性引物和一条特异性探针，探针两端分别标记一个报告荧光基团和一个淬灭荧光基团。探针完整时，报告基团发射的荧光信号被淬灭基团吸收；PCR 扩增时，*Taq* 酶的 5' → 3' 外切酶活性将探针酶切降解，使报告荧光基团和淬灭荧光基团分离，淬灭作用消失，荧光信号产生并被检测仪器接受，随着 PCR 反应的循环进行，PCR 产物与荧光信号的增长呈对应关系。因此，可以通过检测荧光信号对核酸模板进行检测。

## 5 主要设备和材料

- 5.1 实时荧光 PCR 仪。
- 5.2 高速冷冻离心机。
- 5.3 普通离心机。
- 5.4 恒温孵育器。
- 5.5 漩涡振荡器。
- 5.6 组织匀浆器。
- 5.7 生物安全柜。
- 5.8 PCR 超净工作台。
- 5.9 冰箱 (-20℃)。
- 5.10 微量移液器 (0.1~2μL、1~10μL、10~100μL、100~1000μL)。
- 5.11 灭菌离心管 (1.5mL、2mL、5mL、15mL)，灭菌吸头 (10μL、200μL、1mL)，灭菌 PCR 扩增反应管 (0.2 mL, 八连管或 96 孔板)。
- 5.12 聚乙烯薄膜袋：90mm × 150mm 自封袋，使用前紫外灭菌 20min。
- 5.13 采样工具：剪刀、镊子和灭菌棉拭子等。

## 6 试剂

- 除特别说明外，所有实验用试剂均为分析纯；实验用水为去离子水。
- 6.1 灭菌 PBS。见附录 A。
- 6.2 DNA 抽提试剂：基因组 DNA 提取试剂盒 DNeasy Blood & Tissue Kit 或其他等效产品。
- 6.3 无水乙醇。
- 6.4 实时荧光 PCR 试剂：Premix Ex Taq™ ( Probe qPCR ) 或其他等效产品。
- 6.5 引物和探针：根据表 1 的序列合成引物和探针，引物和探针加入灭菌去离子水配制成 10μmol/L 储备液，-20℃ 保存。

表 1 实时荧光 PCR 扩增引物和探针

引物和探针名称	引物和探针序列 (5'→3')	产物大小 (bp)
正向引物	TGGTGCTCTKGAYTCTAACACATA	118
反向引物	TTAAAGTAGTACCTGTAAGGACTTGG	
探针	FAM-CCTTACACACCAGCAACAGACAACCAAGA-BHQ-1	

注 1: 简并碱基 K: T/G; Y: T/C。

注 2: 探针也可选用具有与 FAM 和 BHQ-1 荧光基团相同检测效果的其他合适的荧光报告基团和荧光淬灭基团组合。

## 7 检测方法

### 7.1 生物安全措施

实验操作及处理按照 GB 19489 的规定, 由具备相关资质的工作人员进行相应操作。

### 7.2 采样及样本的处理

采样过程中样本不得交叉污染, 采样及样本前处理过程中须戴一次性手套。

#### 7.2.1 脏器组织

剖检, 无菌采集动物的肠系膜淋巴结、肾脏、脾脏和肝脏, 剪取待检样本 2.0g 于无菌 5mL 离心管, 加入 4mL 灭菌 PBS, 使用电动匀浆器充分匀浆 1~2min, 然后将组织悬液在 4℃, 3000r/min 离心 10min, 取上清液转入另一无菌 5mL 离心管中, 编号备用。

#### 7.2.2 盲肠内容物或粪便

无菌采集动物盲肠内容物或粪便, 取待检样本 2.0g 于无菌 5mL 离心管, 加入 4mL 灭菌 PBS, 使用电动匀浆器充分匀浆 1~2min, 12 000r/min 离心 10min, 取上清液转入另一无菌 5mL 离心管中, 编号备用。

#### 7.2.3 细胞培养物

方法一: 直接刮取样本接种后出现 CPE 或可疑的细胞培养物于 15mL 离心管中, 3000r/min 离心 10min, 去上清, 加 1mL 灭菌 PBS 重悬细胞, 然后将细胞悬液转移到无菌 1.5mL 离心管中, 编号备用。

方法二: 将样本接种后出现 CPE 或可疑的细胞培养物反复冻融三次, 细胞混悬液转移于 15mL 离心管中, 12 000r/min 离心 10min, 去细胞碎片, 上清液转移到无菌 15mL 离心管中, 编号备用。

#### 7.2.4 实验动物环境

##### 7.2.4.1 实验动物饲料、垫料和饮水

取适量实验动物饲料和垫料置于聚乙烯薄膜袋中, 加入适量灭菌 PBS (饲料和垫料需全部浸泡于液体中)。密封后浸泡 5~10min, 充分混匀, 将混悬液转移至 15mL 离心管中, 4℃, 12 000r/min 离心 10min, 取上清液转入另一无菌 5mL 离心管中, 编号备用。取适量实验动物饮水直接转移到无菌 5mL 离心管中, 编号备用。

##### 7.2.4.2 实验动物设施设备

用灭菌棉拭子拭取实验动物设施设备出风口初效滤膜表面沉积物, 将拭子置入灭菌 15mL 离心管, 加入适量灭菌 PBS, 浸泡 5~10min, 充分混匀, 取出棉拭子, 将离心管于 4℃, 12 000r/min 离心 10min, 取上清液转入另一无菌 5mL 离心管中, 编号备用。

### 7.2.5 样本的存放

采集或处理的样本在2~8℃条件下保存应不超过24h，若需长期保存，须放置-80℃冰箱，但应避免反复冻融（冻融不超过3次）。

### 7.3 样本DNA提取。

7.3.1 取50~100μL的样本至1.5mL或2mL离心管中，加20μL蛋白酶K，用PBS补加至220μL。

7.3.2 加入200μL缓冲液AL，涡旋震荡充分混匀，56℃孵育10min。

7.3.3 加入200μL的无水乙醇，涡旋震荡充分混匀。

7.3.4 移取步骤7.3.3的混合液至离心柱上，离心柱放在2mL收集管上。 $\geq 6000g$  (8000r/min) 离心1min。弃收集管/液。

7.3.5 离心柱放至新的2mL收集管上，加500μL的缓冲液AW1， $\geq 6000g$  (8000r/min) 离心1min。弃收集管/液。

7.3.6 离心柱放至新的2mL收集管上，加500μL的缓冲液AW2， $20\ 000g$  (14 000r/min) 离心3min。弃收集管/液。

7.3.7 将离心柱放在一个新的1.5mL离心管上，吸200μL的缓冲液AE在吸附膜上，室温孵育1min， $\geq 6000g$  (8000r/min) 离心1min。制备好的DNA应尽快进行下一步PCR反应，若暂时不能进行PCR反应，应于-20℃冰箱保存备用。

注：该DNA提取方法是针对DNA提取试剂盒DNeasy Blood & Tissue Kit给出的，可使用其他等效的DNA提取试剂盒进行，提取方法可做相应调整。

### 7.4 实时荧光PCR

#### 7.4.1 实时荧光PCR反应体系

实时荧光PCR反应体系见表2。反应液的配制在冰上操作，每次反应同时设计阳性对照、阴性对照和空白对照，其中阳性对照以含有小鼠细小病毒MPV株的组织或细胞培养物提取的DNA作为阳性对照模板，其中阴性对照以不含有小鼠细小病毒MPV株DNA样本（可以是正常动物组织或正常细胞培养物）作为阴性对照模板，空白对照即为不加模板对照（no template control, NTC），即在反应中用水来代替模板。

表2 每个样本反应体系配制表

反应组分	用量(μL)	终浓度
2×Premix Ex Taq Mix	25	1×
正向引物(10μmol/L)	2	400nmol/L
反向引物(10μmol/L)	2	400nmol/L
探针(10μmol/L)	1	200nmol/L
Rox(50×)	1	1×
DNA模板	10	
灭菌去离子水	9	
总体积	50	

注：试剂Rox只在具有Rox荧光校正通道的实时荧光PCR仪上进行扩增时添加，否则用水补齐。

#### 7.4.2 实时荧光PCR反应参数

实时荧光PCR反应参数：实时荧光PCR反应参数见表3：

表 3 实时荧光 PCR 反应参数

步骤	温度 (℃)	时间 (s)	采集荧光信号	循环数
预变性	95	30	否	1
变性	95	5		40
退火, 延伸	60	34	是	

试验检测结束后, 根据收集的荧光曲线和 Ct 值判定结果。

注: 可使用其他等效的实时荧光 PCR 检测试剂盒进行, 反应体系和反应参数可做相应调整。

## 8 结果判定

### 8.1 结果分析和条件设定

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

### 8.2 质控标准

8.2.1 空白对照无 Ct 值, 并且无荧光扩增曲线, 一直为水平线。

8.2.2 阴性对照无 Ct 值, 并且无荧光扩增曲线, 一直为水平线。

8.2.3 阳性对照 Ct 值应  $\leq 35$ , 并且有明显的荧光扩增曲线, 则表明反应体系运行正常, 否则此次试验无效, 需重新进行实时荧光 PCR 扩增。

### 8.3 结果判定

8.3.1 若待检测样本无荧光扩增曲线, 则判定样本小鼠细小病毒 MPV 株核酸阴性。

8.3.2 若待检测样本有荧光扩增曲线, 且 Ct 值应  $\leq 35$  时, 则判断样本小鼠细小病毒 MPV 株核酸阳性。

8.3.3 若待检测样本 Ct 值介于 35 和 40 之间时, 应重新进行实时荧光 PCR 检测。重新检测后, 若 Ct 值  $\geq 40$  时, 则判定样本小鼠细小病毒 MPV 株阴性。重新检测后的 Ct 值仍介于 35 和 40 之间, 则判定样本小鼠细小病毒 MPV 株核酸可疑阳性, 需进一步进行序列测定。

### 8.4 序列测定

必要时, 可取待检样本扩增出的阳性 PCR 产物进行核酸序列测定, 序列结果与已公开发表的小鼠细小病毒 MPV 株特异性片段序列进行比对, 序列同源性在 90% 以上, 可确诊待检样本小鼠细小病毒 MPV 株核酸阳性, 否则判定小鼠细小病毒 MPV 株核酸阴性。

## 9 检测过程中防止交叉污染的措施

按照 GB/T 19495.2 中的要求执行。

## 附录 A

(规范性附录)

### 溶液的配制

#### A.1 0.02 mol/L pH7.2 磷酸盐缓冲液 (PBS) 的配制

##### A.1.1 A 液

0.2mol/L 磷酸二氢钠溶液: 称取磷酸二氢钠 ( $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ ) 27.6g, 先加适量去离

子水溶解，最后定容至 1000mL，混匀。

### A.1.2 B 液

0.2mol/L 磷酸氢二钠溶液：称取磷酸氢二钠  $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$  53.6g（或  $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$  71.6g 或  $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$  35.6g），先加适量去离子水溶解，最后定容至 1000mL，混匀。

### A.1.3 0.02mol/L pH7.2 磷酸盐缓冲液（PBS）的配制

取 A 液 14mL，B 液 36mL，加氯化钠（NaCl）8.5g，加 800mL 无离子水溶解稀释，用 HCl 调 pH 至 7.2，最后定容至 1000mL，经 121℃ 高压灭菌 15min，冷却备用。

## 参 考 文 献

- Ball-Goodrich LJ, Hansen G, Dhawan R, et al. 2002. Validation of an enzyme-linked immunosorbent assay for detection of mouse parvovirus infection in laboratory mice. *Comp Med*, 52: 160-166.
- Ball-Goodrich LJ, Johnson E. 1994. Molecular characterization of a newly recognized mouse parvovirus. *J Virol*, 68: 6476-6486.
- Besselsen DG, Besch-Williford CL, et al. 1995. Detection of newly recognized rodent parvoviruses by PCR. *J Clin Microbiol*, 33 (11): 2859-63.
- Besselsen DG, Pintel DJ, Purdy GA, et al. 1996. Molecular characterization of newly recognized rodent parvoviruses. *J Gen Virol*, 77: 899-911.
- GB 14922.2—2011 实验动物微生物学等级及监测 .
- McKisic MD, Lancki DW, Otto G, et al. 1993. Identification and propagation of a putative immunosuppressive orphan parvovirus in cloned T cells. *J Immunol*, 150: 419-428.
- McKisic MD, Paturzo FX, Smith AL. 1996. Mouse parvovirus infection potentiates rejection of tumor allografts and modulates T cell effector functions. *Transplant*, 61: 292-299.
- Riley LK, Knowles R, Purdy G, et al. 1996. Expression of recombinant parvovirus NS1 protein by a baculovirus and application to serologic testing of rodents. *J Clin Microbiol*, 34: 440-444.
- Smith AL, Jacoby RO, Johnson EA, et al. 1993. *In vivo* studies with an “orphan” parvovirus of mice. *Lab Anim Sci*, 43: 175-182.