

旋达®R1致病微生物检测系列

轮状病毒 RNA核酸检测试剂盒（恒温荧光法）

请于-20°C条件下保存，有效期 12 个月

◆ 产品说明

旋达®R1 致病菌检测系列基于独特的恒温荧光检测技术，可针对食品、饲料等样品中的致病微生物的特异核酸片段进行扩增，仪器实时监测扩增过程中的荧光信号变化，自动判读结果。本产品用于轮状病毒 RNA 的检测。检出限为 10^3 copies/ μ L。

◆ 产品组成（48 测试）

012221M	
试剂	含量
A-RA-I	1200 μ L × 1 支
B-I	55 μ L × 1 支
C-I	1200 μ L × 1 支
R-I	12 μ L × 1 支
PG-RA-I	50 μ L × 1 支

◆ 适用仪器

Dhelix 1610、Dhelix 3210、ESE Tube Scanner、Genie II、Deaou-308c 等恒温荧光检测仪，ABI 7500，LightCycler480，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灭菌 0.2mL PCR 管或八联管；③冰盒；④移液器（0.5-10 μ L，10-100 μ L，100-1000 μ L）及配套灭菌吸头；⑤离心机；⑥涡旋混匀器；⑦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：试剂准备区。
 - 2) 第二区：样本制备区。
 - 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，并按检测频次将反应液以适当体积分管保存。
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 SN/T 1720-2006《出入境口岸轮状病毒感染监测规程》等标准进行样品前处理。详细步骤请按照标准操作。

◆ 实验操作

将试剂完全解冻，各组分离心 30s，B-I 及 R-I 为液体，取出后应放置于冰盒上。

1. 试剂配制（试剂准备区，放置于冰盒中进行）：

若有 N 个待检样品，则参照下表，按照 N+2 个数量计算各组分用量（N 个待检样品+1 个阴性对照+1 个阳性对照），将反应液置于 0.6ml 或者 1.5ml 离心管中，涡旋混匀，离心 30 秒，分装于 0.2ml PCR 管中，并向每管加入 1 滴 C-I（约 20 μ L）。

试剂	使用量
A-RA-I	22×(N+2) μ L
B-I	0.8×(N+2) μ L
R-I	0.2×(N+2) μ L
反应液总体积	23×(N+2) μ L

2. 模板制备（样本制备区）

建议使用病毒 DNA/RNA 提取系列产品，具体过程详见产品说明书。

3. 添加模板（样本制备区，放置于冰盒中进行）

向步骤 1 中已含有混合液的 PCR 管中分别加入 2 μ L 模板，顺序为待测样品模板、阳性对照 PG-RA-I（阴性对照管无需额外加入模板），涡旋混匀 30 秒，离心 1 分钟，立即进行扩增反应。

4. 扩增反应（扩增及产物分析区）

①恒温仪器 63°C 条件下反应 45min。

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“+”，则样品中含有轮状病毒；若显示“阴性”或“-”，则样品中不含有轮状病毒或含量低于检测限。

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，则样品中含有轮状病毒；若无“S”型扩增曲线，则样品中不含有轮状病毒或含量低于检测限。

★ 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