

ICS S65.020.30

备案号：

团 体 标 准

T/CVMA XXXXX—XXXX

布鲁氏菌微滴式数字 PCR 检测方法

Method Of Droplet Digital PCR For Detection Of Brucella spp

(征求意见稿)

XXXX - XX - XX 发布

XXXX - XX - XX 实施

中 国 兽 医 协 会 发 布

前 言

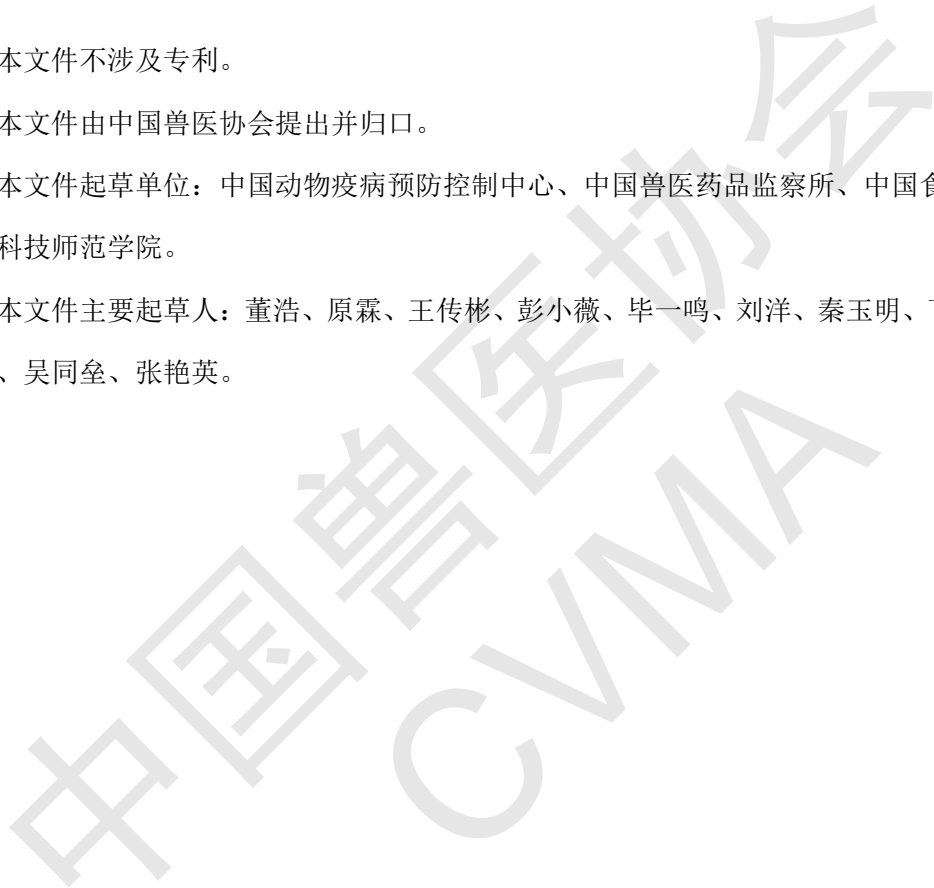
本文件按照GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

本文件不涉及专利。

本文件由中国兽医协会提出并归口。

本文件起草单位：中国动物疫病预防控制中心、中国兽医药品监察所、中国食品药品检定研究院、河北科技师范学院。

本文件主要起草人：董浩、原霖、王传彬、彭小微、毕一鸣、刘洋、秦玉明、丁家波、蒋卉、冯宇、徐琦、吴同垒、张艳英。



布鲁氏菌微滴式数字 PCR 检测方法

1 范围

本文件规定了布鲁氏菌(*Brucella spp.*)微滴式数字PCR检测方法的原理、试剂与耗材、仪器与设备、操作步骤、结果分析。

本文件适用于动物血液样品、脾脏、肝脏、淋巴结、流产物、环境样品等样本中布鲁氏菌核酸检测。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本文件；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/T20001.4-2015 标准编写规则 第4部分：试验方法标准

GB/T 18646 动物布鲁氏菌病诊断标准

NY/T1467 奶牛布鲁氏菌病PCR诊断技术

3 原理

微滴式数字PCR (Droplet Digital PCR, ddPCR) 的技术原理是利用微滴化技术将一份反应体系分成数万个纳升级的微滴进行定量PCR检测，本质上是将传统定量PCR的一次检测变成数万次检测，提高了核酸序列检测的灵敏度和精准度。微滴发生器可以将每一份扩增体系分成数万个均匀的纳升级微滴，每个微滴不含或者含有一个至数个待检核酸靶分子。每个微滴都将作为一个独立的PCR扩增体系，在PCR扩增仪上进行终点PCR扩增。利用微滴分析仪逐个对每个微滴进行检测，有荧光信号的微滴判读为1，没有荧光信号的微滴判读为0。根据泊松分布原理以及阳性微滴的比例，计算出待检靶分子的浓度或拷贝数。

4 试剂与耗材

4.1 提取

宜选取商品化的细菌基因组DNA提取试剂盒，或选用其他等效提取核酸方法。

4.2 微滴式数字 PCR 扩增试剂

宜按照不同的微滴式数字 PCR 平台的说明书选取推荐的微滴式数字 PCR 扩增试剂。

4.3 引物和探针

Brucella 上游引物(Bru F): 5' -cgctcgcgcggtgat-3'

Brucella 下游引物(Bru R): 5' -cttgaagcttgcggacagtcacc-3'

Brucella 探针 (Bru P): 5' -FAM- acgaccaagctgcatgctgttgcgatg-BHQ1-3'

4.4 阳性、阴性及空白对照

以提取的布鲁氏菌基因组DNA溶液或含有目的基因片段的质粒作为阳性对照；以未感染布鲁氏菌的动物组织样品总DNA作为阴性对照；以无核酸酶水作为空白对照。

5 仪器与设备

生物安全柜、PCR扩增仪、数字PCR微滴发生器、数字PCR微滴检测器。

6 操作步骤

6.1 样品采集及运输

按照GB/T 18646和NY/T1467 执行。

6.2 样品处理

按照GB/T 18646和NY/T1467 执行。

6.3 DNA 提取

使用细菌基因组DNA提取试剂盒或选用其他等效提取核酸方法对样品进行DNA提取。

6.4 微滴式数字 PCR 扩增方法

微滴式数字 PCR 扩增体系配制如表 1。该步骤按照不同微滴式数字 PCR 平台的说明书进行操作。

表 1 微滴式数字 PCR 扩增体系

试剂	终浓度	体积
2×酶混合液 ^a	/	10 μL
Bru F (10 μmol/L)	0.9 μmol/L	1.8 μL
Bru R (10 μmol/L)	0.9 μmol/L	1.8 μL
Bru P (10 μmol/L)	0.25 μmol/L	0.5 μL
DNA 模板	/	2 μL
无核酸酶水	/	3.9 μL
总体系	/	20 μL

注：使用微滴式数字 PCR 平台进行实验时，应依据不同微滴式数字 PCR 平台说明调整扩增体系的组分和最终体积，并保证表中所列组分的终浓度不变。

^a 微滴式数字 PCR 扩增试剂。

反应液配制后，使用数字 PCR 微滴发生器对扩增体系进行微滴生成。微滴生成后，使用 PCR 扩增仪或荧光定量 PCR 仪进行 PCR 扩增。使用数字 PCR 微滴检测器读取 PCR 扩增结果，荧光分析步骤采用 FAM 单荧光通道，微滴式数字 PCR 扩增程序如表 2 所示。

表 2 微滴式数字 PCR 扩增程序

步骤	温度	持续时间	循环数
1	95 °C	10 min	1
2	95 °C	30 s	40
3	55 °C	1 min	
4	98 °C	10 min	1
5	4 °C	60 min	1

注：升降温速度设置为 2 °C/s。

6.5 微滴式数字 PCR 反应的对照

在进行微滴式数字 PCR 实验，应设置阳性对照、阴性对照与空白对照。各对照 PCR 扩增体系中，除模板外，其余组分和 PCR 扩增程序同 6.4。

7 结果分析

7.1 实验成立条件

微滴式数字PCR扩增结果，有效微滴数不得低于理论微滴数的60%。阴性对照组和空白对照组均未检出阳性微滴，阳性对照有明显阳性微滴，且核酸拷贝数浓度大于10 copies/ μ L，则实验成立。

7.2 阈值设定

微滴式数字PCR结果中，阴性微滴和阳性微滴明显分开，阈值设在阴性微滴和阳性微滴分开的区域。

7.3 结果判定

样品中检测出阳性微滴，且阳性核酸拷贝数浓度 ≥ 10 copies/ μ L，则判定为阳性。

样品中检测出阳性微滴，阳性核酸拷贝数浓度 < 10 copies/ μ L，则需复检。若复检结果仍检测出阳性微滴，则判定为阳性，否则判定为阴性。

样品中未检出阳性微滴，则判定为阴性。

8 实验室生物安全要求

8.1 本方法涉及实验室生物安全管理要求见 GB 19489。国家农业行政主管部门另有规定的，按其规定执行。

8.2 使用过的实验器材和液体废弃物应先经过消毒液浸泡处理，再经高温高压处理后废弃。剩余样品等固体废弃物应在生物安全柜中密封包装，经表面消毒后移出，再经高温高压处理后废弃。