

逆转录环介导等温扩增联合横向流动试纸条 快速检测草鱼(*Ctenopharyngodon idellus*) 呼肠孤病毒(GCRV)的研究*

郝贵杰 林 锋 陈智慧 黄小红 潘晓艺 袁雪梅 徐 洋
姚嘉贊 沈锦玉

(农业部淡水渔业健康养殖重点实验室 浙江省鱼类健康与营养重点实验室 浙江省淡水水产研究所 湖州 313001)

摘要 草鱼呼肠孤病毒(grass carp reovirus, GCRV)是一种双链分节段 RNA 病毒, 是引起草鱼出血病的(hemorrhage of grass carp)的病原, 目前临幊上较为流行的为基因 I 型和 II 型 GCRV。本研究利用逆转录环介导等温扩增技术(reverse transcription loop-mediated isothermal amplification, RT-LAMP)进行核酸扩增, 通过横向流动试纸条方法(lateral flow dipstick, LFD)进行可视化检测, 分别建立了可应用于基因 I 型和 II 型 GCRV 快速检测的 RT-LAMP-LFD 技术。该技术以基因 I 型和 II 型 GCRV 第六基因为检测靶标, 分别设计了 2 对特异性引物(其中, 上游内引物由生物素 biotin 标记)和 1 条异硫氰酸荧光素(fluorescein isothiocyanate, FITC)标记的探针。结果表明, RT-LAMP 最适反应温度为 63°C, 扩增时间为 40min, 从核酸扩增到 LFD 结果判读仅需 50min。利用 RT-LAMP-LFD 可特异性检出基因 I 型和 II 型 GCRV, 而对鲤疱疹病毒 II 型(CyHV-2)、鲤春病毒血症病毒(SVCV)、嗜水气单胞菌等鱼类常见病原的核酸检测结果为阴性, 而且两种基因型 RT-LAMP-LFD 方法只能检测本基因型 GCRV, 特异性良好。该方法最低可检测到 1.19pg 的基因 I 型 GCRV 的 RNA, 1.88pg 基因 II 型 GCRV 的 RNA, 其灵敏度分别比相应的 RT-PCR 方法高 2 个数量级和 1 个数量级。对实际样品的检测结果表明, 两种基因型 RT-LAMP-LFD 方法检测 GCRV 与普通 RT-PCR 扩增并测序的结果一致。因此, 该方法可快速、特异地检测出 GCRV, 而且操作简单, 费用低且耗时短, 不需特殊仪器设备, 有望成为 GCRV 现场检测的常规技术手段。

关键词 草鱼呼肠孤病毒; 逆转录环介导等温扩增(RT-LAMP); 横向流动试纸条(LFD); 特异性; 灵敏度

中图分类号 Q939.94; S942.2 **doi:** 10.11693/hyz20170600173

草鱼出血病(hemorrhage of grass carp)是由草鱼呼肠孤病毒(grass carp reovirus, GCRV)引起草鱼养殖业的一种严重的病毒性疾病, 对草鱼产业造成较大的威胁, 该病在养殖水温 20°C 时开始流行, 27—30°C 时流行较为严重, 死亡率可达 50%—80%, 据不完全

统计, 每年草鱼养殖由该病导致的经济损失达 21.26 亿元, 因此, 草鱼出血病被中国农业部列入二类动物疫病病种名录(李军等, 1999; 陈爱平等, 2010)。其病原 GCRV 隶属于水生呼肠孤病毒属(*Aquareovirus*, ARV), 是中国分离鉴定的第一株鱼类病毒, 也是中

* 浙江省公益技术研究农业项目, 2016C32076 号; 国家自然科学基金青年科学基金项目, 31402328 号。郝贵杰, 博士, 副研究员, E-mail: 391601350@qq.com

通讯作者: 沈锦玉, 研究员, 硕士生导师, E-mail: shenjinyu@126.com

收稿日期: 2017-06-27, 收修改稿日期: 2017-07-26

国在国际上首次完成全基因序列分析的第一株水生呼肠孤病毒。GCRV 作为水生呼肠孤病毒属成员中毒力最强的病毒, 是迄今研究得最为深入、最为系统的水生呼肠孤病毒, 该病毒为双链分节段 RNA 病毒, 基因组分 11 个节段(Francki *et al*, 1991; Fang *et al*, 2000, 2005; Qiu *et al*, 2001)。研究表明, 根据 GCRV 分离株基因序列的特征, 目前临幊上共存在三种基因型 GCRV, 其中基因 I 型和 II 型较为流行, 基因 I 型以 GCRV873 为代表株, 基因 II 型以 HZ08 为代表株(张超等, 2010; Wang *et al*, 2012; 李永刚等, 2013)。

目前, 对于该病毒还没有特效的治疗方法, 推行草鱼的健康养殖是最有效的预防措施, 而这主要依赖于疫苗免疫和早期的快速检测。据报道的检测方法有细胞分离法、电镜法、酶联免疫吸附试验(ELISA, Dot-ELISA)、逆转录聚合酶链式反应(RT-PCR)检测法、实时荧光定量(real-time PCR)检测法等(左文功等, 1986; 邵健忠等, 1996; 王铁辉等, 1997; 周勇等, 2011), 但由于这些方法实验设备要求高, 工作环境严格, 对病毒或模板质量要求高, 在实际检测工作中, 仅限于实验室诊断。日本学者 Notomi 等(2000)研发的环介导等温扩增技术(loop-mediated isothermal amplification, LAMP), 可特异、快速、灵敏地扩增靶序列, 只需在 DNA 聚合酶催化下扩增, 因其不需要高温变性, 所以摆脱了像对 PCR 仪这些昂贵仪器的依赖(Notomi *et al*, 2000)。逆转录环介导恒温扩增(RT-LAMP)是在常规 LAMP 反应体系中加入逆转录酶, 实现了 RNA 模板的一步扩增, 简化了操作步骤, 近年来, 该方法也成功应用于草鱼呼肠孤病毒的检测(杨水仙, 2013; 张金凤等, 2013; Zhang *et al*, 2013)。

对于 LAMP 产物的检测, 常见的有浊度观察、荧光染料观察及琼脂糖凝胶电泳等方法, 前两种方法不仅增加了检测成本, 比如需要昂贵的浊度仪, 而且易产生假阳性, 限制了该技术的应用; 而凝胶电泳法, 不仅需要购置专门的凝胶成像系统等仪器设备, 而且需要配制较大体积的电泳缓冲液, 费时费力。横向流动(Lateral flow detect, LFD)试纸条是一种检测 LAMP 扩增产物的新方法, 利用反应体系中异硫氰酸荧光素 FITC 标记的探针与生物素标记的 LAMP 扩增产物特异性杂交, 然后在横向流动试纸条上进行抗原抗体结合及显色, 完成结果判断, 从而排除了人为目测染料颜色的差异、减少了电泳环节以及由非特异性扩增造成的假阳性问题, 在实验室诊断和现场检测均体现出较好的应用潜力, 已在桃拉病毒(TSV)

(Kiatpathomchai *et al*, 2008)、肝胰腺细小病毒(HPV)(Nimitphak *et al*, 2008)、传染性脾肾坏死病毒(ISKNV)(Ding *et al*, 2010)、黄头病毒(YHV)(Khunthong *et al*, 2013)等病毒; 非洲锥形病(HAT) (Njiru, 2011)等寄生虫, 以及海豚链球菌(王瑞娜等, 2014)等细菌的检测上得到了应用。

本研究将基因 I 型和 II 型 GCRV 第六基因片段作为检测靶标, 分别设计了 2 对特异性引物和 1 条异硫氰酸荧光素标记的探针, 经条件优化后, 分别建立了基因 I 型和 II 型 GCRV 的 RT-LAMP-LFD 检测方法。

1 材料与方法

1.1 主要仪器与试剂

高速离心机(Beckman); 超微量分光光度计(NanoDrop2000); PCR 扩增仪(Biometra); 凝胶成像仪(BIO-RAD); 恒温水浴锅和电泳仪(国产); *Bst* DNA 聚合酶大片的(NEW ENGLAND); 甜菜碱 Betaine、硫酸镁 MgSO₄(Sigma); dNTPs、AMV 逆转录酶、RNA 酶抑制剂(Takara); RNA 提取试剂盒(Viral RNA mini kit, Qiagen); 一次性核酸检测试纸条(杭州某生物公司)。

1.2 毒株、菌株和细胞

草鱼呼肠孤病毒 GCRV-873 株、鲤春病毒血症病毒(SVCV)由实验室保存; 草鱼呼肠孤病毒 GCRV-HZ13 株、嗜气水单胞菌 Ah-BSK10 株由本实验室分离并保存; 鲤疱疹病毒 II 型(CyHV-2)由实验室保存阳性组织病样。草鱼卵巢细胞系(CO)、鲤上皮瘤细胞系(EPC)由本实验室保存。GCRV 在 CO 细胞上增殖培养, SVCV 在 EPC 细胞上增殖培养。

1.3 引物和探针的设计与合成

根据 GenBank 公布的基因 I 型和 II 型 GCRV 第六基因序列, 由在线软件 Primer Explorer V4 (<http://primerexplorer.jp/e/>)设计和手工修改后获得扩增引物, 并根据已知模板扩增获得较优的两对引物和一条探针, 其中包括两条外引物(F3, B3)、两条内引物(FIP, BIP)以及一条 5'端以 FITC 标记的特异性杂交探针(见表 1), 其中 GCRVI-BIP 为 5'端生物素(biotin)标记引物; GCRVII-FIP 为 5'端生物素(biotin)标记引物; 引物和探针由南京金斯瑞生物公司合成。

1.4 病毒 RNA 的提取

称取病毒样本 50—100mg 或量取 150—200μL 细胞病毒悬液, 按照 Qiagen 公司的病毒 RNA 提取试剂

表 1 引物和探针序列
Tab.1 The nucleotide sequences of the primers and probe

引物和探针	序列(5'→3')
GCRVI-F3	CCCGTACTGCTACGTGAGA
GCRVI-B3	GCTAGTCGCGGAATCATCC
GCRVI-FIP	CGACCTCCTCAGACGTTGGTT-GCGAAGTCGTTGACGCTA
GCRVI-BIP	Biotin- CGACGCGATCGTTAGTGTGCG-TCTTGAGGCAGCGGAAT
GCRVI-Probe	FITC- CGTACCAAGCTACCGTCATGG
GCRVII-F3	ACTCGCATGGATGAAAGTCG
GCRVII-B3	CAACGTAGGCAGTGAACCTCA
GCRVII-FIP	Biotin- TACGGTGACCCGTCTGTTGC-CAGGATCAGGTATGGGACCA
GCRVII-BIP	TGGAAAAATCAGCAGGTGCCGT-CGTTCACTGTAGAGCAGGTT
GCRVII-Probe	FITC- CTCCGGACGCCATGTCTAGT

盒说明书进行操作, 提取的 RNA 最后溶于 50μL 无 RNA 酶的双蒸水中, 并利用 NanoDrop2000 对核酸浓度进行定量分析, 提取单个样品 RNA 及定量测定约需 15—20min, 所有 RNA 样品 -80°C 保存备用。

1.5 RT-LAMP 反应体系确定

根据筛选到的引物, 从引物浓度、Mg²⁺浓度、dNTPs、Betaine 及探针浓度、反应温度等变量参数, 进行单因素变化实验, 对逆转录环介导等温扩增反应条件进行调试优化, 确定两种基因型 GCRV RT-LAMP 终体积为 25μL 的反应体系及温度。

1.6 RT-LAMP 扩增产物的检测

本研究中, 采用了两种检测方法对 RT-LAMP 反应产物进行对比分析: 一是通过常规的琼脂糖凝胶电泳对扩增产物进行判定; 二是利用特异性核酸检测试纸条对扩增产物进行检测, 即吸取 5—10μL 扩增产物滴于试纸条的点样处, 将试纸条点样端置于缓冲液中, 反应液在其协助下横向移动, 根据显色的质控带和检测带判定样品是否阳性, 整个检测过程约 5—10min。结果判读如下标准: 阳性(+): 出现两条红色条带。一条位于检测区(T)内, 另一条位于质控区(C)内。阴性(-): 仅在质控区(C)出现一条红色条带, 在检测区(T)内无红色条带出现。无效: 质控区(C)和检测区(T)内均无红色条带出现。

1.7 RT-LAMP-LFD 特异性验证

分别提取鲤疱疹病毒 II 型(CyHV-2)、鲤春病毒血症病毒(SVCV)、嗜水气单胞菌等鱼类常见病原的核酸, 按照所建立的基因 I 型、II 型 RT-LAMP-LFD 检测方法进行特异性试验, 同时通过琼脂糖凝胶电泳对反应产物进行判定, 结果表明两种基因型 RT-LAMP 方法只能检测本基因型 GCRV, 特异性良好。

1.8 灵敏度实验

分别取 5μL 基因 I 型、II 型 GCRV 总 RNA 进

行 10⁻¹—10⁻⁶ 的梯度稀释, 再分别取各稀释度 RNA 2μL 作为模板, 运用 RT-LAMP 和 RT-PCR 方法进行检测, RT-LAMP 扩增产物采用 1.6 中两种检测方法进行分析。RT-PCR 采用一步反应法, 反应体系: 2×1-Step PCR Master Mix 25μL, verso Enzyme Mix 1μL, RT Enhancer 2.5μL, 10μmol/L 引物各 1μL, 模板 2μL, 用双蒸水补足至 50μL。扩增反应条件: 52°C、30min 进行 cDNA 合成; 95°C 预变性 2min; 94°C 变性 40s、56°C 退火 30s、72°C 延伸 45s, 扩增 35 个循环, 最后 72°C 延伸 10min, 反应产物经 1% 琼脂糖凝胶电泳。

1.9 临床样品的检测

利用建立的基因 I 型、II 型 GCRV RT-LAMP-LFD 检测方法对实验室近两年参与的国家水生动物疫病监测计划中草鱼出血病监测样品(浙江样品), 以及收集的浙江、江苏及安徽疑似患草鱼出血病的草鱼肾组织提取 RNA, 并进行 GCRV 检测。阳性样品经普通 PCR 扩增并测序鉴定。

2 结果

2.1 病毒 RNA 的提取

根据 1.2 中方法, 对所提取样品的总 RNA 进行纯度及浓度测定, 其 OD₂₆₀/OD₂₈₀ 的比值, 均在 1.8—2.0 之间, 表明所提取的 RNA 无蛋白质和氯类物质的干扰, 其纯度较高(如图 1)。其中基因 I 型 RNA 含量 119ng/μL, 基因 II 型 RNA 含量 188ng/μL, -80°C 保存备用。

2.2 RT-LAMP 反应体系的确定及测试结果

通过对 GCRV RT-LAMP 体系中引物浓度、Mg²⁺浓度、dNTPs、Betaine 及探针浓度、反应温度进行调试优化, 确定了终体积为 25μL 的 RT-LAMP 反应体系, 具体见表 2。

表 2 RT-LAMP 反应体系(25 μ L)
Tab.2 Reaction system of RT-LAMP

组分	工作液浓度	加样量(μ L)	反应体系终浓度
ThermolPol 缓冲液	10×	2.5	1×
外侧上游引物(F3)	2 μ mol/L	引物混合物 2.5	0.2 μ mol/L
外侧下游引物(B3)	2 μ mol/L	引物混合物 2.5	0.2 μ mol/L
内侧上游引物(FIP)	16 μ mol/L	引物混合物 2.5	1.6 μ mol/L
内侧下游引物(BIP)	16 μ mol/L	引物混合物 2.5	1.6 μ mol/L
探针	8 μ mol/L	引物混合物 2.5	0.8 μ mol/L
dNTPs	10mmol/L	3.5	1.4mmol/L
甜菜碱	5mol/L	3.0	0.6mol/L
硫酸镁	100mmol/L	1.5	6mmol/L(不包括缓冲液中所含 Mg ²⁺)
Bst DNA 聚合酶	8U/ μ L	1	0.32U/ μ L
AMV 逆转录酶	5U/ μ L	0.5	0.1U/ μ L
RNA 模板	50ng—250ng/ μ L	2.0	4ng—20ng/ μ L
水	—	8.5	—



图 1 GCRV RNA 提取结果
Fig.1 Result of RNA extraction of GCRV

如下图所示, RT-LAMP 反应产物采用了两种检测方法进行对比分析, 均可进行结果的判定, 但 LFD 检测更加方便快速。

2.3 RT-LAMP 最佳反应温度

设置五个反应温度梯度依次为 61、62、63、64 和 65°C 进行基因 I 型、II 型 RT-LAMP 扩增反应, 反应时间为 40min, 结果如图 3 所示, 表明在相同反应体系下, 反应温度为 63°C 时, 扩增条带最亮, 因此确定 63°C 为环介导等温扩增温度。

2.4 RT-LAMP-LFD 的特异性

分别提取鲤疱疹病毒 II 型(CyHV-2)、鲤春病毒

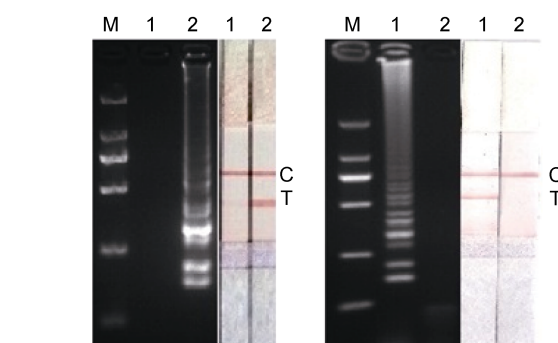


图 2 两种基因型 GCRV RT-LAMP 检测结果的对比
Fig.2 Test results of two genotypes GCRV by RT-LAMP
A: 基因 I 型 GCRV; B: 基因 II 型 GCRV(左为电泳检测, 右为 LFD 检测)

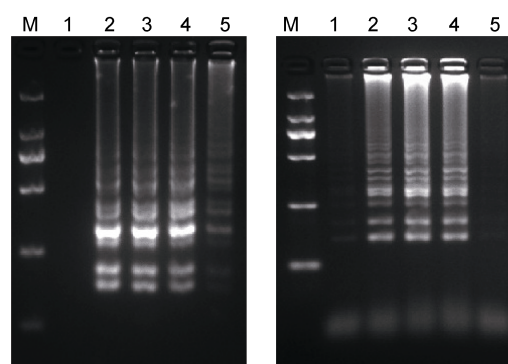


图 3 确定 RT-LAMP 最适反应温度
Fig.3 Determination of the best temperature for the RT-LAMP assay
注: 左图为基因 I 型 GCRV, 右图为基因 II 型 GCRV。M: DL2000 DNA Marker; 1: 61°C; 2: 62°C; 3: 63°C; 4: 64°C; 5: 65°C

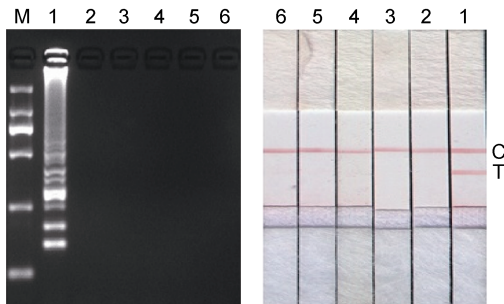


图 4 基因 I 型 GCRV RT-LAMP 特异性实验

Fig.4 The specificity test in the RT-LAMP assay for genotype I GCRV

注: 左为电泳检测, 右为 LFD 检测。M: DL2000 DNA Marker; 1: 基因 I 型 GCRV; 2: 鲤疱疹病毒 II 型(CyHV-2); 3: 鲤春病毒血症病毒(SVCV); 4: 基因 II 型 GCRV; 5: 嗜水气单胞菌; 6: 阴性对照

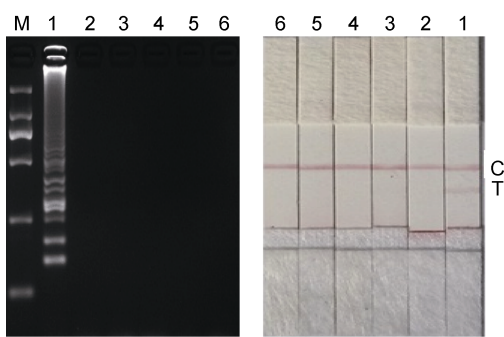


图 5 基因 II 型 GCRV RT-LAMP 特异性实验

Fig.5 Specificity test in the RT-LAMP assay for genotype II GCRV

注: 左为电泳检测, 右为 LFD 检测。M: DL2000 DNA Marker; 1: 基因 II 型 GCRV; 2: 鲤疱疹病毒 II 型(CyHV-2); 3: 鲤春病毒血症病毒(SVCV); 4: 基因 I 型 GCRV; 5: 嗜水气单胞菌; 6: 阴性对照

血症病毒(SVCV)、嗜水气单胞菌等鱼类常见病原的核酸, 按照所建立的基因 I 型、II 型 RT-LAMP 检测方法进行特异性试验, 反应产物进行琼脂糖凝胶电泳判定, 结果表明两种基因型 RT-LAMP 方法只能检

测本基因型 GCRV, 特异性良好。

2.5 灵敏度实验

以 10^{-1} — 10^{-6} 逐步梯度稀释的基因 I 型 GCRV 总 RNA 为模板, 进行生物素标记的环介导等温扩增, 扩增产物同时采用琼脂糖凝胶电泳和 LFD 检测, RT-PCR 产物采用琼脂糖凝胶电泳检测, 结果如图 6, RT-LAMP 结果表明 1—5 号能够清楚观察到阶梯状条带及检测带, 而 5 号样品中 RNA 含量 $1.19\text{ pg}/\mu\text{L}$; 相比之下, RT-PCR 方法能够检测到模板 RNA 含量为 $119\text{ pg}/\mu\text{L}$ 时的病毒, 因此, 基因 I 型 RT-LAMP-LFD 灵敏度比 RT-PCR 方法高 2 个数量级。

同样, 以 10^{-1} — 10^{-6} 逐步梯度稀释的基因 II 型 GCRV 总 RNA 为模板, 进行生物素标记的环介导等温扩增, 扩增产物同时采用琼脂糖凝胶电泳和 LFD 检测, RT-PCR 产物采用琼脂糖凝胶电泳检测, 结果如图 7, RT-LAMP 结果表明 1—5 号能够清楚观察到阶梯状条带, 而 5 号样品中 RNA 含量 $1.88\text{ pg}/\mu\text{L}$; 相比之下, RT-PCR 方法能够检测到模板 RNA 含量为 $18.8\text{ pg}/\mu\text{L}$ 时的病毒, 因此, 基因 II 型 RT-LAMP-LFD 灵敏度比 RT-PCR 方法高 1 个数量级。

2.6 RT-LAMP-LFD 快速检测草鱼呼肠孤病毒的应用

对实验室近两年参与的国家水生动物疫病监测计划中草鱼出血病监测样品 10 份(浙江草鱼苗种样品), 以及收集的浙江、江苏及安徽收集的疑似患草鱼出血病的草鱼样本 12 份, 分别用基因 I 型、II 型 GCRV RT-LAMP-LFD 进行检测。结果显示, 苗种样品检测结果均为阴性, 疑似样品的 GCRV 阳性率达 75%, 其中 I 型 GCRV 2 份, II 型 GCRV 7 份, 两种基因型阳性样品均经普通 PCR 扩增测序鉴定为正确的。

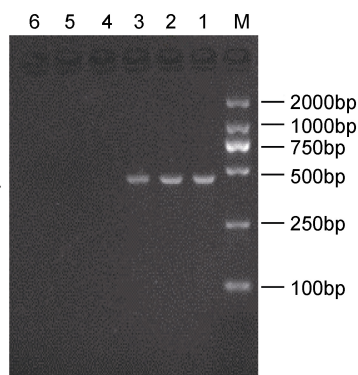
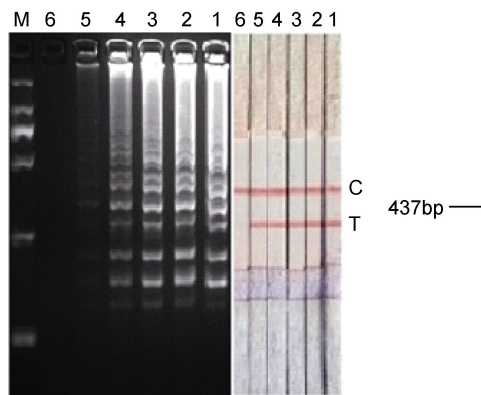


图 6 基因 I 型 GCRV RT-LAMP-LFD 与 RT-PCR 灵敏度试验结果

Fig.6 Sensitivity test in the RT-LAMP-LFD and RT-PCR assay for genotype I GCRV

注: M: DL2000 DNA Marker; 泳道 1—6: 模板分别为 10^{-1} , 10^{-2} , 10^{-3} , 10^{-4} , 10^{-5} , 10^{-6} 倍稀释的基因组 RNA

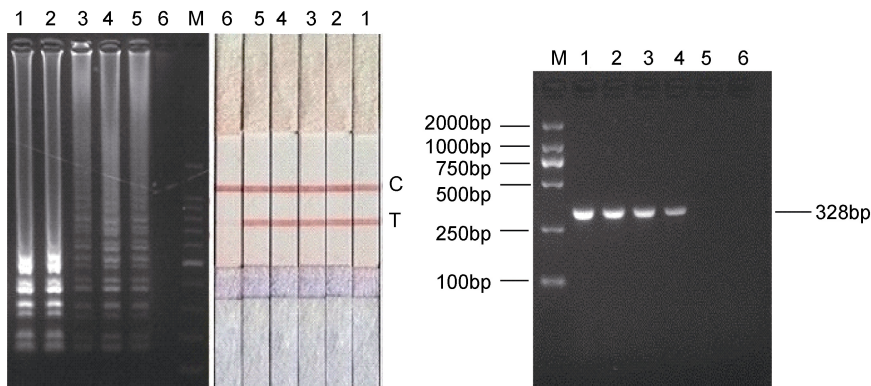


图 7 基因 II 型 GCRV RT-LAMP-LFD 与 RT-PCR 灵敏度试验结果

Fig.7 Sensitivity test in the RT-LAMP-LFD and RT-PCR assay for genotype II GCRV

注: M: DL2000 DNA Marker; 泳道 1—6: 模板分别为 10^{-1} , 10^{-2} , 10^{-3} , 10^{-4} , 10^{-5} , 10^{-6} 倍稀释的基因组 RNA

表 3 RT-LAMP-LFD 法检测草鱼样品的结果
Tab.3 Detection of GCRV in grass carp by RT-LAMP-LFD

来源	样本数	I型 GCRV 阳性数(份)	II型 GCRV 阳性数(份)	阴性数(份)
浙江	15	1	3	11
江苏	4	1	2	1
安徽	3	0	2	1
总计	22	2	7	13

注: 浙江 15 份样品包括监测样品 10 份及疑似样品 5 份

3 讨论

草鱼出血病在我国流行范围广, 危害严重且造成较大的经济损失, 具有高度传染性、致死性的特征, 一直以来是我国草鱼养殖的重点防控疫病。目前还没有找到针对病毒病有特效的治疗方法, 虽然疫苗免疫取得了一定的效果, 但随着病毒基因型的变异, 病毒毒力有增强趋势, 部分强毒株发病后可短期内造成全军覆没。因此, 目前控制该病的办法仍然是注射疫苗, 进行免疫预防(杨映等, 2015)。根据多年的防控经验, 控制和阻止草鱼出血病暴发的另一个有效的办法是早期诊断和尽早隔离感染鱼。目前有多种方法来进行草鱼出血病的诊断, 包括细胞分离、电镜观察、基因组带型分析、PCR 技术等。这些方法各具优势和缺陷, 病毒分离、电镜观察、核酸带型分析至今仍是检测草鱼呼肠孤病毒经典的方法, 但这些方法费时费力、操作比较复杂, 不能对病毒进行快速诊断, 不利于草鱼出血病的流行病学调查工作, 因此不利于推广使用。当前, 对于草鱼呼肠孤病毒的检测, 最为常用的方法是基于核酸扩增技术的各种分子生物学检测方法, 包括常规的 RT-PCR、荧光定量 PCR 等(Zhang et al, 2010; Zeng et al, 2013; 殷亮等, 2014),

具有较高的敏感性和特异性, 但这些方法对实验的要求高, 且需要昂贵的仪器, 限制了大规模的应用。

随着技术的发展, 2000 年日本的 Notomi 等建立了一种方便快捷的技术, 即环介导扩增技术, 因该技术较大的优越性, 目前已被广泛应用于多个领域, 如临床病原微生物检测、传染病监测、遗传病诊断、SNP 分型以及转基因食品鉴定等等。2004 年水产动物病原菌迟钝爱德华氏菌(*Edwardsiella tarda*)的 LAMP 检测的报道, 是该技术在水产养殖业中的首次应用(Savan et al, 2004), 之后逐步应用于各种水产常见细菌或病毒病原的诊断中(Gunimaladevi et al, 2005; Mao et al, 2008; Xu et al, 2010)。由于环介导等温扩增产物检测通常利用核酸电泳、浊度或荧光比色判定, 但这些方法都存在一定的弊端。因此, 2008 年以来, 很多学者尝试将横向流动(LFD)试纸条检测法与环介导等温扩增技术相结合, 已成功应用于桃拉病毒(TSV) (Kiatpathomchai et al, 2008)、对虾白斑症病毒(WSSV) (Jaroenram et al, 2009)、传染性肌肉坏死病毒(IMNV)等的检测中(Puthawibool et al, 2009)。

本研究针对临上流行的基因 I 型和 II 型 GCRV, 根据其相对保守的第六基因片段设计扩增引物, 并优化反应体系, 该病毒为 RNA 病毒, 因此将逆转录

酶加入反应体系中，即可完成 RNA 的 RT-LAMP 扩增(赵飞等, 2007)。dNTP 作为核酸扩增的原料，浓度太低满足不了 RT-LAMP 的高效扩增，浓度太高不仅造成试剂的浪费，还会增加非特异反应，根据本实验结果，本反应体系最适 dNTPs 浓度为 1.4mmol/L。 Mg^{2+} 浓度过低会导致酶活力显著下降，浓度过高又会催化非特异扩增，本体系中除缓冲液中所含 Mg^{2+} ，另补充 Mg^{2+} 浓度为 6mmol/L。Betaine 虽然不是 LAMP 反应的必需试剂，但其具有降低螺旋 DNA 稳定性的作用，因此对 RT-LAMP 反应中 DNA 二级结构的破坏有一定的促进作用(Zhang et al, 2002)，而过多的 Betaine 又会抑制 RT-LAMP 的扩增，本反应体系中 Betaine 的最适浓度为 0.6mol/L。

本研究建立的 RT-LAMP-LFD 技术，与常规的 GCRV 检测方法相比，具有较大的优势。第一，灵敏度较高，检测基因 I 型和 II 型 GCRV 的浓度分别为 1.19pg/ μ L 及 1.88pg/ μ L，具有超过一步 RT-PCR 的特点，分别高 2 个及 1 个数量级，且高于张金凤等的报道，其 RT-LAMP 检测限为 33pg(张金凤等, 2013)；第二，操作简单，所需时间较短，从模板提取到结果判定仅需 1.5h 左右，远低于像酶联免疫吸附法 ELISA、逆转录聚合酶链反应 RT-PCR 等方法所需要的 3—5h；第三，特异性较好，选取多个鱼类常见病原检测均为阴性，表明该检测方法是可靠的，而且探针杂交可以避免 LAMP 反应中的非特异性扩增，降低假阳性的概率；第四，使用简便，成本较低，在实验中采用了国内生产的侧向层析检测试纸条，对探针等条件进行优化后，发现实验结果良好，完全能够满足本检测方法的实际需要。

4 结论

综上所述，本研究建立的草鱼呼肠孤病毒 RT-LAMP-LFD 检测方法，优点较为明显，如特异、灵敏、快捷及低成本等，适用于基层临床检测及快速诊断，可为草鱼出血病的防控提供一个强有力辅助手段，也为其他病原的快速诊断提供一定的借鉴作用。

参 考 文 献

- 王铁辉, 李军, 易咏兰等, 1997. 用逆转录聚合酶链式反应检测草鱼出血病病毒的研究. 海洋与湖沼, 28(1): 1—6
王瑞娜, 周前进, 陈炯, 2014. 环介导等温扩增联合横向流动试纸条可视化检测海豚链球菌方法的建立. 农业生物技术学报, 22(12): 1584—1594

- 左文功, 钱华鑫, 许映芳等, 1986. 草鱼肾组织细胞系 CIK 的建立及其生物学特性. 水产学报, 10(1): 11—17
李军, 王铁辉, 陆仁后等, 1999. 草鱼出血病病毒的研究进展. 海洋与湖沼, 30(4): 445—453
李永刚, 曾伟伟, 王庆等, 2013. 草鱼呼肠孤病毒分子生物学研究进展. 动物医学进展, 34(4): 97—103
杨映, 于辉, 古勇明, 2015. 草鱼呼肠孤病毒研究进展. 广东农业科学, 42(15): 92—97
杨水仙, 2013. 草鱼呼肠孤病毒的 RT-PCR 及 RT-LAMP 检测方法建立. 雅安: 四川农业大学硕士学位论文
张超, 王庆, 石存斌等, 2010. 草鱼呼肠孤病毒 HZ08 株的分离与鉴定. 中国水产科学, 17(6): 1257—1263
张金凤, 曾令兵, 张辉等, 2013. 草鱼呼肠孤病毒逆转录环介导等温扩增(RT-LAMP)检测方法的建立. 中国水产科学, 20(1): 129—136
陈爱平, 江育林, 钱冬等, 2010. 草鱼出血病. 中国水产, (11): 56—57
邵健忠, 项黎新, 李亚南等, 1996. 应用 Dot-ELISA 技术检测草鱼出血病病毒的研究. 水产学报, 20(1): 6—12
周勇, 曾令兵, 范玉顶等, 2011. 草鱼呼肠孤病毒 TaqMan real-time PCR 检测方法的建立. 水产学报, 35(5): 774—779
赵飞, 邹为民, 2007. LAMP 法在水产动物病原快速检测中的应用. 南方水产, 3(2): 71—75
殷亮, 王庆, 曾伟伟等, 2014. 基因 I 型草鱼呼肠孤病毒 TaqMan Real-Time PCR 检测方法的建立及应用. 水产学报, 38(4): 569—575
Ding W C, Chen J, Shi Y H et al, 2010. Rapid and sensitive detection of infectious spleen and kidney necrosis virus by loop-mediated isothermal amplification combined with a lateral flow dipstick. Archives of Virology, 155(3): 385—389
Fang Q, Attoui H, Francois J et al, 2000. Sequence of genome segments 1, 2, and 3 of the grass carp reovirus (genus *Aquareovirus*, family *Reoviridae*). Biochemical and Biophysical Research Communications, 274(3): 762—766
Fang Q, Shah S, Liang Y Y et al, 2005. 3D reconstruction and capsid protein characterization of grass carp reovirus. Science in China Series C: Life Sciences, 48(6): 593—600
Francki R I B, Fauquet C M, Knudson D L et al, 1991. Classification and nomenclature of viruses: Fifth Report of the International Committee on Taxonomy of Viruses. Archives of Virology, 2(S1): 186—192
Gunimaladevi I, Kono T, Lapatra S E et al, 2005. A loop mediated isothermal amplification (LAMP) method for detection of infectious hematopoietic necrosis virus (IHNV) in rainbow trout (*Oncorhynchus mykiss*). Archives of Virology, 150(5): 899—909
Jaroenram W, Kiatpathomchai W, Flegel T W, 2009. Rapid and sensitive detection of white spot syndrome virus by loop-mediated isothermal amplification combined with a lateral flow dipstick. Molecular and Cellular Probes, 23(2): 65—70
Khunthong S, Jaroenram W, Arunrut N et al, 2013. Rapid and sensitive detection of shrimp yellow head virus by

- loop-mediated isothermal amplification combined with a lateral flow dipstick. *Journal of Virological Methods*, 188(1—2): 51—56
- Kiatpathomchai W, Jaroenram W, Arunrut N et al, 2008. Shrimp Taura syndrome virus detection by reverse transcription loop-mediated isothermal amplification combined with a lateral flow dipstick. *Journal of Virological Methods*, 153(2): 214—217
- Mao X L, Zhou S, Xu D et al, 2008. Rapid and sensitive detection of Singapore grouper iridovirus by loop-mediated isothermal amplification. *Journal of Applied Microbiology*, 105(2): 389—397
- Nimitphak T, Kiatpathomchai W, Flegel T W, 2008. Shrimp hepatopancreatic parvovirus detection by combining loop-mediated isothermal amplification with a lateral flow dipstick. *Journal of Virological Methods*, 154(1—2): 56—60
- Njiru Z K, 2011. Rapid and sensitive detection of human African trypanosomiasis by loop-mediated isothermal amplification combined with a lateral-flow dipstick. *Diagnostic Microbiology and Infectious Disease*, 69(2): 205—209
- Notomi T, Okayama H, Masubuchi H et al, 2000. Loop-mediated isothermal amplification of DNA. *Nucleic Acids Research*, 28(12): e63
- Puthawibool T, Senapin S, Kiatpathomchai W et al, 2009. Detection of shrimp infectious myonecrosis virus by reverse transcription loop-mediated isothermal amplification combined with a lateral flow dipstick. *Journal of Virological Methods*, 156(1—2): 27—31
- Qiu T, Lu R H, Zhang J et al, 2001. The molecular characterization of RNA segment S9 of grass carp hemorrhage virus (GCHV), an aquareovirus. *Aquaculture*, 203(1—2): 1—7
- Savan R, Igarashi A, Matsuoka S et al, 2004. Sensitive and rapid detection of *Edwardsiellosis* in fish by a loop-mediated isothermal amplification method. *Applied and Environmental Microbiology*, 70(1): 621—624
- Wang Q, Zeng W W, Liu C et al, 2012. Complete genome sequence of a reovirus isolated from grass carp, indicating different genotypes of GCRV in China. *Journal of Virology*, 86(22): 12466
- Xu H D, Feng J, Guo Z X et al, 2010. Detection of red-spotted grouper nervous necrosis virus by loop-mediated isothermal amplification. *Journal of Virological Methods*, 163(1): 123—128
- Zeng W W, Wang Q, Wang Y Y et al, 2013. A one-step molecular biology method for simple and rapid detection of grass carp *Ctenopharyngodon idella* reovirus (GCRV) HZ08 strain. *Journal of Fish Biology*, 82(5): 1545—1555
- Zhang L L, Luo Q, Fang Q et al, 2010. An improved RT-PCR assay for rapid and sensitive detection of grass carp reovirus. *Journal of Virological Methods*, 169(1): 28—33
- Zhang C X, Mei Q, Zhu Y et al, 2002. Protein microarray—a new tool for detection of TORCH infection. *Advanced Nanomaterials and Nanodevices*, 7: 397—407
- Zhang Q L, Yan Y, Shen J Y et al, 2013. Development of a reverse transcription loop-mediated isothermal amplification assay for rapid detection of grass carp reovirus. *Journal of Virological Methods*, 187(2): 384—389

RAPID DETECTION OF GRASS CARP REOVIRUS BY A REVERSE-TRANSCRIPTION LOOP-MEDIATED ISOTHERMAL AMPLIFICATION ASSAY COMBINED WITH A LATERAL FLOW DIPSTICK METHOD

HAO Gui-Jie, LIN Feng, CHEN Zhi-Hui, HUANG Xiao-Hong, PAN Xiao-Yi,
YUAN Xue-Mei, XU Yang, YAO Jia-Yun, SHEN Jin-Yu

(Agriculture Ministry Key Laboratory of Healthy Freshwater Aquaculture, Key Laboratory of Fish Health and Nutrition of Zhejiang Province, Zhejiang Institute of Freshwater Fisheries, Huzhou 313001, China)

Abstract Grass carp reovirus (GCRV) is a double-chain segment of RNA virus, and can cause outbreak of grass carp hemorrhage in Chines freshwaters. At present, the popular clinical strain of GCRV is in genotype I and II. To establish a quick and sensitive technology that specific for the detection of GCRV isolations, a reverse-transcription loop-mediated isothermal amplification assay combined with a lateral flow dipstick (RT-LAMP-LFD) method was developed. A set of four primers and a labeled probe were designed specifically to recognize six distinct regions respectively to the sixth gene sequence of genotype I and II GCRV. The method was specific to the detection of GCRV but insusceptible to cyprinid herpesvirus 2 (CyHV-2), spring viremia of carp virus (SVCV), *Aeromonas hydrophila* (Ah), and other common fish diseases. Moreover the method could detect GCRV of own genotype exclusively in high sensitivity and low detection limit to 1.19 pg for genotype I GCRV RNA (2 orders of magnitude greater than that of traditional RT-PCR does) and to 1.88 pg for genotype II GCRV RNA (1 order of magnitude greater). The assay could be conducted in one-step amplification at 63°C in a single tube within 40 min with visualized results by LFD method, and the interpretation from nucleic acid amplification to LFD detection cost only 50 min. Therefore, the method is convenient, quick, sensitive, and GCRV-specific, proving a novel tool to detect GCRV and grass carp hemorrhage.

Key words grass carp reovirus (GCRV); reverse-transcription loop-mediated isothermal amplification; lateral flow dipstick; specificity; sensitivity