

ICS 11.220  
B 41



# 中华人民共和国国家标准

GB/T 18648—2002

---

## 非洲猪瘟诊断技术

Diagnostic techniques for African swine fever

2002-02-19发布

2002-05-01实施

中华人民共和国发布  
国家质量监督检验检疫总局

中 华 人 民 共 和 国

国 家 标 准

**非洲猪瘟诊断技术**

GB/T 18648—2002

\*

中国标准出版社出版发行  
北京西城区复兴门外三里河北街 16 号

邮政编码：100045

<http://www.bzcb.com>

电话：63787337、63787447

2002 年 7 月第一版 2004 年 11 月电子版制作

\*

书号：155066 · 1-18544

版权专有 侵权必究

举报电话：(010)68533533

## 前　　言

非洲猪瘟(African swine fever,简称ASF)是由非洲猪瘟病毒(ASFV)引起的猪的一种急性、热性、高度接触传染性疾病。其特征为病程短,病死率高,临床症状和病理变化均类似于急性猪瘟,表现高热、皮肤充血、流产、水肿及脏器出血。为世界动物卫生组织[World Organization for Animal Health(英),Office Intentional des Epizootic(法),OIE]和我国规定的动物一类疾病。病毒在鲜肉和腌肉中能存活数月。

ASF的实验室诊断分为两类:第一类包括病毒分离、病毒抗原和基因组DNA的检测;第二类包括抗体的检测。试验方法的选择主要依据本国或本地区的疾病情况而定。在没有ASF但又怀疑该病存在的国家,实验室诊断必须应用无感染性的诊断方法,即应用聚合酶链反应(PCR)检测病毒基因组DNA和应用酶联免疫吸附试验(ELISA)检测血清抗体。

我国是无ASF国家,目前尚无ASF的检疫方法。农业部动物检疫所于1997年与美国梅岛动物病研究中心进行了ASF的无感染性快速检测方法的合作研究,建立了适合于我国使用的由可疑感染动物血液和内脏器官中直接检测ASFV DNA的PCR技术,以及检测血清中ASFV抗体的ELISA方法。本标准对这两种方法技术要求作了规定。

本标准的附录A、附录B和附录C都是标准的附录。

本标准由中华人民共和国农业部提出。

本标准由全国动物检疫标准化技术委员会归口。

本标准起草单位:农业部动物检疫所。

本标准主要起草人:蒋正军、王树双、尹燕博、蔡丽娟、郭福生、陆明哲、孙淑芳、龚振华。

# 中华人民共和国国家标准

GB/T 18648—2002

## 非洲猪瘟诊断技术

Diagnostic techniques for African swine fever

### 1 范围

本标准规定了非洲猪瘟(ASF)聚合酶链反应(PCR)和酶联免疫吸附试验(ELISA)的技术要求。本标准适用于生猪和野猪等易感动物及其产品 ASF 的诊断和检疫。

### 2 PCR 试验

#### 2.1 材料准备

2.1.1 样品 DNA 制备方法见附录 A(标准的附录)。

2.1.2 电泳液缓冲液的配制方法见附录 B(标准的附录)。

2.1.3 标准 ASFV-BA<sub>71</sub>株 DNA、引物 1、引物 2、1.25 mmol/L dNTP 和载样缓冲液。

2.1.4 台克(Taq)DNA 聚合酶、分子量为 100 碱基对(bp)Ladder(标准 DNA Marker)0 和 10 倍浓度的聚合酶链反应(PCR)扩增缓冲液。

2.1.5 自动 DNA 热循环仪。

#### 2.2 操作方法

2.2.1 将下列试剂按要求量加入到 0.75 mL 的离心管中:灭菌蒸馏水(24.5 μL);10 倍浓度的 PCR 扩增缓冲液(5 μL);1.25 mmol/L dNTP 贮存液(8 μL);引物 1(1 μL);引物 2(1 μL);样品 DNA 溶液(10 μL)(见附录 A);Taq DNA 聚合酶(0.5 μL)。

2.2.2 设定两个对照,阳性对照为标准的 ASFV-BA<sub>71</sub>株的 10 μL DNA 含量为 10 fg;阴性对照为不含 DNA 的灭菌蒸馏水 10 μL。

2.2.3 取 50 μL 矿物油覆盖在混合液上。

2.2.4 将加有样品或对照混合物的 Eppendorf 管放入自动 DNA 热环仪中,按下述程序和条件进行 DNA 扩增:94℃ 5 min,50℃ 2 min,72℃ 3 min 循环一次;94℃ 1 min,50℃ 2 min,72℃ 3 min 循环 30 次;94℃ 1 min,50℃ 2 min,72℃ 10 min 循环一次,最后置于 4℃ 保存。

2.2.5 上述步骤完成后,从矿物油下小心取出每种反应混合物 20 μL,放入另一支干净的 Eppendorf 管中并加 2 μL 载样缓冲液。

2.2.6 将所有样品按编号加入到对应 2% 琼脂凝胶(见附录 B1)板的各孔中,其中一孔加标准阳性 DNA 样品,在凝胶的边孔中加入标准分子量 DNA Marker。

2.2.7 将凝胶在 150 V 恒定电压下电泳 2 h。

2.2.8 结果判定:用紫外光源检查凝胶。如为阳性样品,则出现一条孤立的、与阳性对照 PCR 产物的同步迁移的带,分子量为 265 bp。阴性对照和非 ASF 感染猪无 265 bp 带。

### 3 酶联免疫吸附试验(ELISA)

#### 3.1 试剂:标准抗原。

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局 2002-02-19 批准

2002-05-01 实施