

# SN

## 中华人民共和国出入境检验检疫行业标准

SN/T 1135.2—2016  
代替 SN/T 1135.2—2003

### 马铃薯黄化矮缩病毒检疫鉴定方法

Detection and identification of *Potato yellow dwarf virus*

2016-12-12 发布

2017-07-01 实施



中华人民共和国  
国家质量监督检验检疫总局 发布

## 前 言

SN/T 1135 系列标准共分为 13 部分：

- 第 1 部分：马铃薯癌肿病检疫鉴定方法；
- 第 2 部分：马铃薯黄化矮缩病毒检疫鉴定方法；
- 第 3 部分：马铃薯帚顶病毒检疫鉴定方法；
- 第 4 部分：马铃薯黑粉病菌检疫鉴定方法；
- 第 5 部分：马铃薯环腐病菌检疫鉴定方法；
- 第 6 部分：马铃薯绯腐病菌检疫鉴定方法；
- 第 7 部分：马铃薯 A 病毒检疫鉴定方法；
- 第 8 部分：马铃薯坏疽病菌检疫鉴定方法；
- 第 9 部分：马铃薯青枯病菌检疫鉴定方法；
- 第 10 部分：马铃薯 V 病毒检疫鉴定方法；
- 第 11 部分：马铃薯皮斑病菌检疫鉴定方法；
- 第 12 部分：马铃薯 M 病毒检疫鉴定方法；
- 第 13 部分：马铃薯 Y 病毒检疫鉴定方法。

本部分为 SN/T 1135 的第 2 部分。

本部分按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本部分代替 SN/T 1135.2—2003《马铃薯黄化矮缩病毒检疫鉴定方法》。

本部分与 SN/T 1135.2—2003 相比，主要技术性差异如下：

- 删除了“术语和定义”一章；
- 增加了“马铃薯黄化矮缩病毒基本信息”一章；
- 删除了“现场检疫与抽样”一节；
- 增加了“检测方法”一节；
- 增加了 RT-PCR 检测方法。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布结构不承担识别这些专利的责任。

本部分由国家认证认可监督管理委员会提出并归口。

本部分起草单位：中国检验检疫科学研究院。

本部分主要起草人：李明福、张永江、丁小兰、刘忠梅、赵竹、王秀芬、李桂芬、陈燕芳、曾庆才、刘善斌。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

- SN/T 1135.2—2003。

# 马铃薯黄化矮缩病毒检疫鉴定方法

## 1 范围

SN/T 1135 的本部分规定了马铃薯黄化矮缩病毒检疫鉴定的基本原则和方法。

本部分适用于所有进境种薯、商品用薯、组培苗和脱毒苗等马铃薯种质中马铃薯黄化矮缩病毒的检疫鉴定以及马铃薯黄化矮缩病毒引起病害的田间调查。

## 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。

SN/T 1840 植物病毒免疫电镜检测方法

SN/T 2122 进出境植物及植物产品检疫抽样

## 3 马铃薯黄化矮缩病毒基本信息

中文名:马铃薯黄化矮缩病毒

学名:*Potato yellow dwarf virus*

缩写:PYDV

分类地位:弹状病毒科(Rhabdoviridae),细胞核弹状病毒属(*Nucleorhabdovirus*)。

马铃薯黄化矮缩病毒的其他信息参见附录 A。

## 4 方法原理

马铃薯黄化矮缩病毒的血清学特性、分子生物学特性和生物学特性是检疫鉴定的主要依据。

## 5 仪器设备、用具及试剂

### 5.1 仪器设备

电子分析天平(0.000 1 g)、小型离心机、台式冷冻离心机、恒温水浴锅、酶标仪、普通 PCR 仪、电泳系统、pH 计、凝胶成像系统、4 °C 冰箱、超净工作台、-80 °C 超低温冰箱、高压灭菌锅、制冰机、涡旋振荡器、微波炉、电子透射显微镜等。

### 5.2 用具

可调式微量移液器(2.5 μL、10 μL、20 μL、100 μL、200 μL、1 000 μL、5 000 μL)及相应的无 RNase 吸头、无 RNase 离心管、PCR 管、研钵、样品袋、标签等。

### 5.3 试剂

有特殊说明除外,所有实验用试剂均为分析纯。

双抗体酶联免疫吸附测定、RT-PCR 检测试剂分别见附录 B 和附录 C。

## 6 样品制备

抽样按照 SN/T 2122 的规定进行。

将马铃薯块茎种植在隔离温室中,于 25 ℃ 生长并进行症状观察。待长出 3 片~4 片叶后将表现症状的植株编号,未表现症状的植株分组(10 株为 1 组)并编号。采集的叶片进行双抗体酶联免疫吸附测定、RT-PCR、电镜检测或生物学测定。

## 7 检测方法

### 7.1 双抗体酶联免疫吸附测定

见附录 B。

### 7.2 RT-PCR 检测

见附录 C。

### 7.3 免疫电镜检测

按照 SN/T 1840 中的方法进行电镜观察,参照附录 A 病毒粒体形态判定免疫电镜检测结果。

### 7.4 生物学测定

见附录 D。

## 8 结果判定

7.1、7.2、7.3 和 7.4 中的两种检测结果为阳性,即可判定检出马铃薯黄化矮缩病毒。

## 9 样品保存与记录结果

### 9.1 样品保存

经检验确定携带马铃薯黄化矮缩病毒的样品应在合适的条件下保存,马铃薯病薯块及叶片样品在 -20 ℃ 或 -80 ℃ 冰箱中保存,试管苗保存于组培室中,做好标记和登记工作。保存期满后,需经灭活处理。

### 9.2 结果记录与资料保存

完整的实验记录要包括:样品的来源、种类、时间,实验的时间、地点、方法和结果等,并要有经手人和实验人员的签字。双抗体酶联免疫吸附测定检测应有酶联板反应的原始数据,RT-PCR 检测应有电泳结果图片,电镜检测应有病毒粒体照片,生物学测定应有鉴别寄主的症状照片。

## 附录 A

(资料性附录)

## 马铃薯黄化矮缩病毒背景资料

## A.1 寄主范围

自然寄主主要为马铃薯(*Solanum tuberosum*)、牛眼雏菊(*Chrysanthemum leucanthemum*)、绛车轴草(*Trifolium incarnatum*)。实验寄主包括十字花科、唇形科、豆科、蓼科和玄参科等双子叶植物 60 余种。

## A.2 分布

该病毒主要分布在美国、加拿大。

## A.3 病害症状

马铃薯病株矮缩,黄化;植株叶小,通常卷曲、皱缩,参见图 A.1;茎的生长点早期坏死;上部的茎常开裂,开裂处可看到茎节的髓部及皮层有锈色斑点,块茎小而少,块茎和茎部的距离很近。



图 A.1 感染 PYDV 的马铃薯植株

## A.4 传播途径

叶蝉传播及汁液接种传播;病薯块或组培苗可通过运输远距离传播。

## A.5 粒体形态

病毒粒体有包膜,杆菌状或子弹状,通常较直,直径 45 nm~100 nm,长度 130 nm~300 nm(如

图 A.2)。

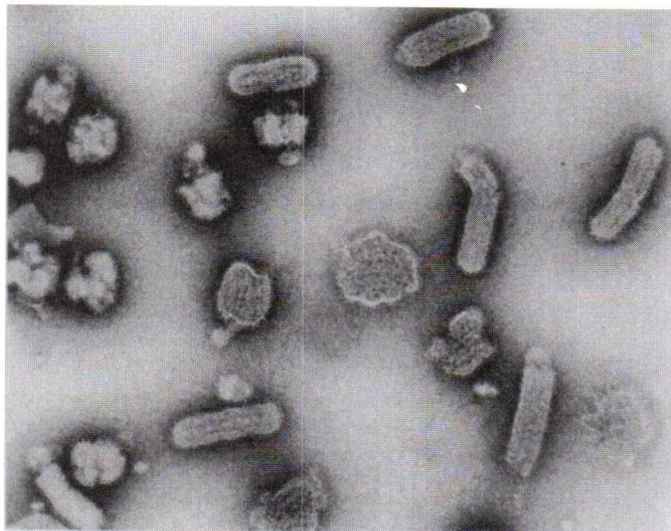


图 A.2 PYDV 病毒粒子

#### A.6 基因组特征

该病毒为单分体基因组,核酸为单链负义 RNA,12 kb~14 kb。

## 附 录 B

(规范性附录)

## 双抗体酶联吸附测定(DAS-ELISA)

## B.1 试剂

## B.1.1 包被缓冲液(pH 9.6)

碳酸钠( $\text{Na}_2\text{CO}_3$ )	1.59 g
碳酸氢钠( $\text{NaHCO}_3$ )	2.93 g
叠氮化钠( $\text{NaN}_3$ )	0.2 g

用蒸馏水溶解并定容至 1 L, 4 °C 储存。

## B.1.2 PBST 缓冲液(pH 7.4)

氯化钠( $\text{NaCl}$ )	8.0 g
磷酸二氢钾( $\text{KH}_2\text{PO}_4$ )	0.2 g
磷酸氢二钠( $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ )	2.9 g
氯化钾( $\text{KCl}$ )	0.2 g
Tween-20	0.5 mL

用蒸馏水溶解并定容至 1 L。

## B.1.3 样品抽提缓冲液

亚硫酸钠( $\text{Na}_2\text{SO}_3$ )	1.3 g
聚乙烯基吡咯烷酮(PVP)	20.0 g
叠氮化钠( $\text{NaN}_3$ )	0.2 g

用 PBST 缓冲液溶解并定容至 1 L, 4 °C 储存。

## B.1.4 酶标抗体缓冲液(pH 7.4)

BSA(牛血清蛋白)	2.0 g
PVP(分子量 24 000~40 000)	20.0 g
叠氮化钠( $\text{NaN}_3$ )	0.2 g

用 PBST 缓冲液溶解并定容至 1 L, 4 °C 储存。

## B.1.5 底物

对硝基苯磷酸二钠( $p\text{NPP}$ )

## B.1.6 底物缓冲液

二乙醇胺	97.0 mL
氯化镁( $\text{MgCl}_2$ )	0.1 g
叠氮化钠( $\text{NaN}_3$ )	0.2 g

溶于 0.8 L 蒸馏水中, 用 HCl 调 pH 至 9.8, 再加蒸馏水到 1 L, 4 °C 贮存。

## B.2 实验步骤

### B.2.1 包被抗体

用包被缓冲液将抗体按说明稀释,加入酶联板的孔中,100  $\mu\text{L}$ /孔,加盖,37  $^{\circ}\text{C}$  孵育 2 h,清空孔中溶液,PBST 洗涤 3 次,每次 3 min。

### B.2.2 样品制备

待测样品按 1 : 10(g/mL)加入样品抽提缓冲液,用研钵研磨成浆,7 500g 离心 10 min,上清液即为制备好的检测样品。阴性对照、阳性对照作相应的处理或按照说明书进行,空白对照为样品抽提缓冲液。

### B.2.3 加样

根据检测需要设计 96 孔(或 48 孔)酶联板,包括 2 个阴性对照孔、2 个阳性对照孔、2 个空白对照孔和多个待测样品孔。加样量为 100  $\mu\text{L}$ /孔,每个样品设一个重复。4  $^{\circ}\text{C}$  冰箱孵育过夜,酶联板用 PBST 洗涤 3 次。

### B.2.4 加酶标抗体

用酶标抗体稀释缓冲液按说明将酶标抗体稀释至工作浓度,并加入到酶联板中,100  $\mu\text{L}$ /孔,加盖,37  $^{\circ}\text{C}$  下孵育 4 h,酶联板用自来水彻底冲洗,再用蒸馏水洗涤 1 次,PBST 洗涤 3 次,每次 3 min。

### B.2.5 加底物

将底物 *p*NPP 加入到底物缓冲液使终浓度为 1 mg/mL(现配现用),按 100  $\mu\text{L}$ /孔,加入到酶联板中,室温避光孵育。

### B.2.6 读数

用酶标仪在 30 min、1 h 和 2 h 于 405 nm 处读 OD 值。

注:实际检测时,孵育温度、PBST 洗涤次数和显色读数时间需按照检测抗体或试剂盒中说明书的规定执行。

## B.3 结果判定

**B.3.1** 对照孔的  $\text{OD}_{405}$  值(缓冲液孔、阴性对照及阳性对照孔)应该在质量控制范围内,即:

缓冲液孔和阴性对照孔的  $\text{OD}_{405}$  值小于 0.15,当阴性对照孔的  $\text{OD}_{405}$  值小于 0.05 时,按 0.05 计算;阳性对照  $\text{OD}_{405}$  值/阴性对照  $\text{OD}_{405}$  值大于 5;同一样品的重复性一致。

**B.3.2** 在满足了 B.3.1 质量要求后,结果原则上可判断如下:

样品  $\text{OD}_{405}$ /阴性对照  $\text{OD}_{405} > 2$ ,判为阳性;样品  $\text{OD}_{405}$ /阴性对照值接近阈值,判为可疑样品,需重新做一次,或者用其他方法进行验证;样品  $\text{OD}_{405}$ /阴性对照  $\text{OD}_{405} < 2$ ,判为阴性。

**B.3.3** 若满足不了 B.3.1 质量要求,则不能进行结果判断。

**附录 C**  
**(规范性附录)**  
**RT-PCR 检测**

**C.1 试剂****C.1.1 50×TAE 电泳缓冲液**

三羟甲基氨基甲烷(Tris)	242 g
冰乙酸	57.1 mL
Na <sub>2</sub> EDTA·2H <sub>2</sub> O	37.2 g
加蒸馏水至 1 L。用时加蒸馏水稀释至 1×TAE。	

**C.1.2 6×加样缓冲液**

溴酚蓝	0.25%
蔗糖水溶液	40%(质量浓度)

**C.2 引物**

上游引物 PYDV-F:5'-CGCTCAGTTCGTGCAGTTGT-3';  
下游引物 PYDV-R:5'-TCTGATTCTAGTCCACGCTGC-3'。  
预计扩增片段为 196 bp。

**C.3 实验步骤****C.3.1 核酸提取**

称取 0.1 g 植物组织加液氮研磨成粉末状,迅速将其移入灭菌的 1.5 mL 离心管中,加入 1 mL Trizol,剧烈震荡混匀;4℃,12 000 r/min 离心 5 min,取上清液移入新的离心管中,除去不溶成分;在室温下,静置 5 min 后加入 200 μL 三氯甲烷,剧烈振荡 15 s,在室温下放置 10 min;4℃,12 000 r/min 离心 15 min,取上清液水相放入新的离心管中;加入与上清液水相等体积异丙醇,颠倒混匀,在-20℃下,放置 30 min 以上;4℃,12 000 r/min 离心 10 min,RNA 在侧壁或管底沉淀;弃上清液,加入 1 mL 70%的冷乙醇,12 000 r/min 离心 2 min,弃乙醇,重复 3 次;沉淀放于超净台无菌风吹干 15 min~20 min,干燥后加入 20 μL~30 μL 的 RNase-free water,溶解沉淀,缓慢摇匀后,置于-80℃保存备用。

注:也可按照商品 RNA 提取试剂盒进行操作。

**C.3.2 RT-PCR 扩增**

cDNA 的合成:在 0.2 mL PCR 管中,加入总 RNA 3 μL,1 μL 下游引物(10 μmol/L),1 μL 10 mmol/L dNTP,9 μL RNase free H<sub>2</sub>O,70℃,5 min,冰上放置 5 min,加入 4 μL 5×M-MLV VRT Buffer,1 μL M-MLV 反转录酶(200 U/μL),1 μL RNasin® RNA 酶抑制剂,42℃水浴 1 h,合成 cDNA。

PCR 扩增:在 0.2 mL PCR 管中,加入 2.5 μL 10×PCR 缓冲液,1 μL cDNA,0.5 μL 10 mmol/L dNTP,1.0 μL 上、下游引物(10 μmol/L),0.5 μL Ex Taq 聚合酶(5 U/μL),用无菌水补足到 25 μL。设置阳性对照、阴性对照及空白对照。

反应条件:94 ℃,5 min;92 ℃,20 s,56 ℃,1 min,72 ℃,1 min,30 cycles;72 ℃,10 min。

### C.3.3 琼脂糖凝胶电泳

用电泳缓冲液配制 1.5% 的琼脂糖凝胶,将 5  $\mu$ L PCR 扩增产物与 1  $\mu$ L 6 $\times$  加样缓冲液混合,然后将其和 DNA 分子量标记物分别加入到样品孔中。电泳结束后将琼脂糖凝胶置于凝胶成像系统观察并保留结果。

## C.4 结果判定

C.4.1 阳性对照在 196 bp 处有扩增条带,阴性对照和空白对照无特异性扩增,待测样品出现与阳性对照一致的扩增条带,可判定为阳性。

C.4.2 结果达到质控要求,且样品在 196 bp 处无扩增条带,判定结果为阴性。

附 录 D  
(规范性附录)  
生物学测定

D.1 接种

病叶加 1 : 1(质量 : 体积)的磷酸盐缓冲液(0.1 mol/L, pH 7.2)于研钵中充分研碎,在待接种植物叶片表面均匀洒上硅藻土,用手指蘸取研磨好的汁液轻轻涂抹于叶片表面,自来水冲洗叶表。做好标签,置于隔离温室中。每天观察记载寄主反应。

D.2 寄主症状

- 心叶烟(*Nicotiana glutinosa*)、黄花烟(*Nicotiana rustica*):局部亮黄色褪绿坏死、明脉、叶畸形花叶。
  - 绛车轴草(*Trifolium incarnatum*):明脉。
-

中华人民共和国出入境检验检疫  
行 业 标 准  
马铃薯黄化矮缩病毒检疫鉴定方法  
SN/T 1135.2—2016

\*

中国标准出版社出版  
北京市朝阳区和平里西街甲2号(100029)  
北京市西城区三里河北街16号(100045)  
总编室:(010)68533533

网址 [www.spc.net.cn](http://www.spc.net.cn)

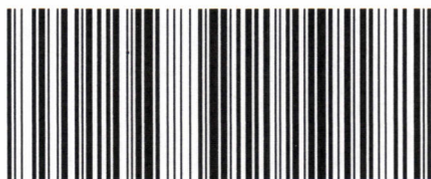
中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

\*

开本 880×1230 1/16 印张 1 字数 22 千字  
2018年1月第一版 2018年1月第一次印刷  
印数 1—500

\*

书号: 155066·2-32387 定价 18.00 元



SN/T 1135.2-2016