

# Prime-Q PEDV, TGEV Detection Kit

**● Target:** Porcine epidemic diarrhea virus,  
Transmissible gastroenteritis virus

**● Reagent type:** qRT-PCR

**● Recommended Real-time PCR thermal cycler:**

- Bio-Rad CFX96 Real-time PCR System (96-well)

Products Name	Cat. No.	Volume
Prime-Q PEDV, TGEV Detection Kit	ADP-1200Q	50 tests

## Components:

- |                            |                            |
|----------------------------|----------------------------|
| 1. One-step qRT-PCR Premix | 500 $\mu\text{l}$ x 1 tube |
| 2. Primer/Probe Mixture    | 250 $\mu\text{l}$ x 1 tube |
| 3. Positive Control        | 100 $\mu\text{l}$ x 1 tube |
| 4. Negative Control        | 100 $\mu\text{l}$ x 1 tube |

## Description:

Prime-Q PEDV, TGEV Detection Kit는 돼지 유행성 설사병을 유발하는 Porcine epidemic diarrhea virus (PEDV)의 유전자와 돼지 전염성위장염을 유발하는 Transmissible gastroenteritis virus (TGEV)의 유전자를 동시에 신속하고 정확하게 검출할 수 있는 One-step qRT-PCR 키트입니다.

## Standard reaction protocols

1. **Template 준비:** 각 실험실에서 사용하는 추출방법에 따라 시료에서 template를 추출하여 준비한다.

2. **제품의 개봉 및 해동:** 시약은 spin-down한 후 ice 또는 lap-top cooler 상에서 해동한다. 해동된 시약은 vortexing한 후 spin-down하여 사용한다.

3. **PCR 반응액 준비:** 아래의 표 1을 참고하여 PCR 반응액의 총 부피가 20  $\mu\text{l}$ 가 되도록 제조한다.

- Primer/Probe Mixture와 Template 양은 각 5  $\mu\text{l}$ 를 넣어 제조한다.
- Template 양이 5  $\mu\text{l}$ 가 되지 않을 경우 DEPC DW를 첨가하여 5  $\mu\text{l}$ 가 되도록 넣어준다.
- 실험 대조군은 제공된 Positive Control과 Negative Control을 template로 사용하며, 각 5  $\mu\text{l}$ 를 넣어 준비한다.
- PCR 반응액을 균질화한 후 spin-down하여 PCR 반응을 준비한다.

## 표 1. Mixing Condition:

Components	Volume
One-step qRT-PCR Premix (2X)	10 $\mu\text{l}$
Primer/Probe Mixture	5 $\mu\text{l}$
Template (Sample RNA, PC, NC)	5 $\mu\text{l}$
Total reaction volume	20 $\mu\text{l}$

4. **Real-time PCR Run:** 표 2의 PCR 조건에 따라 PCR 장비를 설정하고 PCR 반응을 수행한다.

## 표 2. Set up and run the real-time PCR instrument:

Step	Temperature	Time	Cycle
cDNA Synthesis	50 °C	20 min	1
Pre-denaturation	95 °C	10 min	1
Denaturation	95 °C	10 sec	40
Annealing/Extension	60 °C	30 sec	

## Criterion of Interpretation of test results:

Reaction type	value	Interpretation
Positive control	< 25 Ct	reagents are no problem
NTC	no signal	reagents are no problem
Viral DNA sample	10 ~ 38 Ct RFU 50이상	PEDV, TGEV Positive
	no signal	PEDV, TGEV Negative
	38 ~ 40 Ct RFU 50이하	Suspected result 1)

1) Repeat the real-time RT-PCR with 1, 2.5, 5  $\mu\text{l}$  of extracted DNA from step 3.

## 1. 양성 판정 조건 (Cut-off Value)

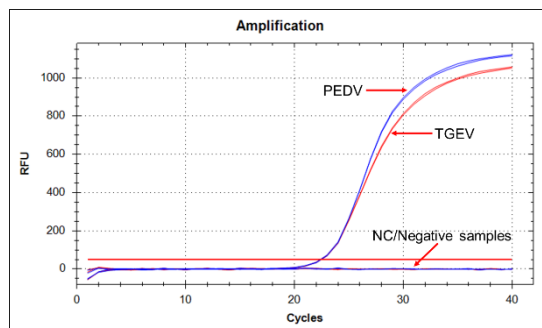
음성 대조군에서 PCR 증폭이 일어나지 않고, 양성 대조군에서 증폭이 일어났을 때, 대상 시료에서 PCR 증폭이 10~38 Ct, RFU값 50이상 (threshold value: 50)에서 나타났을 경우, 시료는 해당 바이러스 유전자가 검출된 것으로 판정한다.

- Positive control에서 증폭이 일어나지 않았을 경우에는 재분석을 실시한다.
- Negative control에서 증폭이 일어났을 경우 “오염”으로 간주하고 재분석을 실시한다.
- Target의 fluorescent dye는 표 3과 같다.

## 표 3. Fluorescent Dye type of Targets

Fluorophore	Target
FAM	TGEV
CY5	PEDV

## 그림 1. 결과 예시



For Veterinary Use Only

Store at -20°C