



# 中华人民共和国国家标准

GB XXXX—XXXX

## 食品安全国家标准

### 动物性水产品中曼氏迭宫绦虫裂头蚴的检验

(征求意见稿)

XXXX-XX-XX 发布

XXXX-XX-XX 实施

中华人民共和国国家卫生健康委员会  
国家市场监督管理总局 发布

# 食品安全国家标准

## 动物性水产品中曼氏迭宫绦虫裂头蚴的检验

### 1 范围

本标准规定了即食生制动物性水产制品中曼氏迭宫绦虫裂头蚴 (*Spirometra mansoni*) 的形态学和PCR检验方法。

本标准适用于即食生制动物性水产制品中曼氏迭宫绦虫裂头蚴的检验。

### 2 原理

动物性水产制品中的曼氏迭宫绦虫裂头蚴主要寄生于蛙等水产品的肌肉内。解剖分离获得虫体，根据裂头蚴的形态结构，初步判断裂头蚴种类；通过扩增曼氏迭宫绦虫裂头蚴线粒体DNA的细胞色素氧化酶 (*coxI*) 基因片段并测序，进行曼氏迭宫绦虫裂头蚴的鉴定。

### 3 仪器和设备

3.1 生物显微镜：10×~100×。

3.2 体视显微镜：7.5×~150×。

3.3 PCR扩增仪。

3.4 凝胶成像系统。

3.5 电泳仪。

3.6 高速离心机：转速≥12 000 r/min。

3.7 微量移液器：0.2 μL~2.5 μL，1 μL~10 μL，10 μL~100 μL，100 μL~1 000 μL。

### 4 试剂和材料

#### 4.1 试剂

4.1.1 1 mol/L Tris-HCl 溶液 (pH 8.0)。

4.1.2 0.5 mol/L EDTA 溶液 (pH 8.0)。

4.1.3 10% SDS 溶液。

4.1.4 5 mol/L NaCl 溶液。

4.1.5 20 mg/mL 蛋白酶 K。

4.1.6 苯酚/三氯甲烷/异戊醇 (25:24:1)。

4.1.7 三氯甲烷/异戊醇 (24:1)。

4.1.8 5 U/μL 耐热 DNA 聚合酶。

4.1.9 10×PCR 缓冲液。

- 4.1.10 25 mmol/L MgCl<sub>2</sub>。
- 4.1.11 dNTPs: dATP、dTTP、dCTP、dGTP, 每种浓度为 2.5 mmol/L。
- 4.1.12 琼脂糖: 电泳级。
- 4.1.13 50×TAE 缓冲液, 使用前用去离子水稀释成 1×TAE 缓冲液。
- 4.1.14 1×TE 溶液 (pH 8.0)。
- 4.1.15 10 mg/mL 溴化乙锭 (EB) 或其他核酸染料。
- 4.1.16 6×上样缓冲液。
- 4.1.17 100 bp~2 000 bp DNA 分子量标准。
- 4.1.18 引物: 浓度为 10 μmol/L。

正向引物 SEF3: 5'-AATTCTTTCTGCTTGTGTGT-3'

反向引物 SER1: 5'-ATCAACAAATAATCCACGCAC-3'

扩增曼氏迭宫绦虫裂头蚴 *coxI* 基因片段长度为 475 bp。

## 4.2 试剂配制

- 4.2.1 裂解液: 10% SDS 溶液 100 mL, 1 mol/L Tris-HCl 溶液 10 mL, 0.5 mol/L EDTA 溶液 200 mL, 5 mol/L NaCl 溶液 20 mL, 加灭菌去离子水至 1 000 mL。
- 4.2.2 1.5% 琼脂糖凝胶: 琼脂糖 1.5 g, 加入 1×TAE 缓冲液至 100 mL, 加热至完全融化后冷却至 60 ℃~70 ℃, 加入 10 mg/mL 溴化乙锭 5 μL, 混匀, 制备凝胶。

## 5 检测方法

### 5.1 形态学方法

#### 5.1.1 样品制备

用手术剪对待检的蛙等动物性水产制品逐只进行解剖。去皮后按照皮下、四肢、躯干、内脏、头部的顺序先肉眼观察, 后置于体视显微镜下, 用解剖针分离肌肉和筋膜, 若发现乳白色扁平带状虫体, 将其完整取出。

#### 5.1.2 镜检

用生物显微镜观察虫体形态, 虫体呈白色、带状, 大小 0.5 cm~80 cm × 0.3 cm~1 cm。虫体头端膨大, 圆形或圆锥形, 中央有一明显凹陷; 体不分节, 具有不规则横皱褶; 后端呈钝圆形, 具有很强的伸缩蠕动力 (见附录 A)。具备 5.1.2 特征的虫体, 判断为疑似曼氏迭宫绦虫裂头蚴。虫体立即用于 DNA 提取或 -20 ℃ 保存备用。

### 5.2 PCR 方法

#### 5.2.1 DNA 抽提

挑取 5.1.2 分离的疑似虫体放入 1.5 mL 离心管中, 加裂解液 500 μL, 匀浆。加入蛋白酶 K 10 μL, 55 ℃ 水浴至虫体被完全消化 (1 h~3 h)。在混合液中加入苯酚/三氯甲烷/异戊醇 (25:24:1) 500 μL, 混匀, 12 000 r/min 离心 5 min。取上层水相, 加入等体积的三氯甲烷/异戊醇 (24:1), 混匀, 12 000 r/min 离心 5 min。取上层水相加入 2 倍体积预冷的无水乙醇, -20 ℃ 放置 30 min 至过夜, 12 000 r/min 离心 15 min。倾去上清液, 加入 75% 乙醇 700 μL 冲洗沉淀, 12 000 r/min 离心 5 min, 弃上清, 干燥后加入 50 μL 1×TE 溶液溶解 DNA, 立即检测或 -20 ℃ 保存备用。

注: 根据实验室实际情况, 可使用经验证的商品化组织 DNA 提取试剂盒提取 DNA。

#### 5.2.2 PCR 反应体系

在 PCR 管中依次加入 10×PCR 缓冲液 5.0 μL, MgCl<sub>2</sub> 5.0 μL, dNTPs 2.0 μL, 引物 SEF3 和 SER1 各 2.0 μL, 耐热 DNA 聚合酶 0.5 μL, DNA 模板 2.5 μL, 加灭菌去离子水至总体积 50 μL。每次试验需

设阳性、阴性和空白对照。阳性对照用曼氏迭宫绦虫裂头蚴 DNA 或含有目标基因序列的质控品，阴性对照用不含虫体的动物性水产制品 DNA 做模板，空白对照用灭菌去离子水做模板。

### 5.2.3 PCR 反应条件

94 ℃ 预变性 5 min；94 ℃ 变性 30 s，55 ℃ 退火 30 s，72 ℃ 延伸 1 min，扩增 35 个循环；72 ℃ 延伸 10 min，4 ℃ 保存。

### 5.2.4 电泳

取 PCR 扩增产物 10 μL 与 6×上样缓冲液 2 μL 混合，加样于 1.5% 琼脂糖凝胶中，其中一孔加入 DNA 分子量标准。1×TAE 电泳缓冲液，5 V/cm 恒压电泳 30 min~40 min，用凝胶成像系统观察和记录结果。

### 5.2.5 PCR 结果判定

阳性对照出现预期大小的条带（475 bp），阴性对照和空白对照没有该条带，待测样品扩增出预期大小的条带，可判定 PCR 结果为阳性；无扩增条带或未扩增出预期大小的条带均判为 PCR 结果为阴性。

取 PCR 结果为阳性的 PCR 产物进行基因序列双向测序，将测序结果与 DNA 序列数据库参考序列（见附录 B）进行同源性比对。

## 6 结果报告

6.1 形态学方法检出疑似裂头蚴、PCR 结果为阳性且扩增片段基因序列与参考序列同源性 ≥98%，报告检出曼氏迭宫绦虫裂头蚴。

6.2 形态学方法未检出裂头蚴、或 PCR 结果为阴性、或扩增片段基因序列与参考序列同源性 <98%，报告未检出曼氏迭宫绦虫裂头蚴。

附录A

曼氏迭宫绦虫裂头蚴形态

曼氏迭宫绦虫裂头蚴模式图见图A.1。



图 A.1 曼氏迭宫绦虫裂头蚴模式图（仿诸欣平等，2019）

曼氏迭宫绦虫裂头蚴实物图见图A.2。



图 A.2 曼氏迭宫绦虫裂头蚴实物图

附录B

曼氏迭宫绦虫裂头蚴参考序列

B.1 曼氏迭宫绦虫参考序列

AATTCTTTCTGCTTGTGTGTTGGATAAAATTTTGCATGACACGTGGTTTGTGGTGGCTCATTTCAT  
TATGTTATGTCTTTGGGTTCTTATATTAGGGTTATTATAATTTTTGTTTGGTGATGGCCTGTTATCACA  
GGGGTTAGCTTGAATAAGTATTTGTTACAGTGTCATTGTATAGTATCAAATGTGGGCTTTAATTTGT  
GTTTTTTTCCTATGCATTATTTGGTATTTGTGGTTTACCTCGGCGTGTTTGTGTGTATGAGTCAGG  
GTACGCTTGAGTTAATATGCTTTGTTCAATAGGTTCTTTTGTCTGCCTTTAGTGGTTGCTTTTTTA  
TTTTTATTTATGGGAGTCTTTAGCTAAAAAGAATGTTGTTATAGGTTATTATGGTAGTTCTTCAACT  
TTGCTTAATTTGTGTTGATCGCCAGTGCCTTACCACAGTAATTTTTTTGTGCGTGGATTATTTGTG  
AT

---