



025-85653525

[www.atgbiotechnology.com](http://www.atgbiotechnology.com)

南京市栖霞区江苏生命科技园D6幢710室

# ATGamp™ LAMP Colorimetric kit

M312



产品说明书  
PRODUCT MANUAL

南京巨匠生物科技有限公司  
ATG BIOTECHNOLOGY CO.,LTD

## 目录 Product Manual

1. 产品简介 .....	4
2. 产品组成 .....	4
3. 储存条件 .....	4
4. 质量控制 .....	4
5. 实验流程 .....	5
6. 常见问题与解决方案 .....	6
7. 注意事项.....	6

## 产品简介

本产品是 ATG<sup>®</sup> Bst DNA Polymerase 为核心酶的 LAMP 等温扩增 DNA 模板一步法检测试剂盒，可用于 Colorimetric 显色法检测，具有可视化高、特异性强、稳定性好的优点。配合针对 Colorimetric 显色法而优化的最适 Buffer，和阴性控制技术建立的预混恒温 mix，可以抑制非特异性扩增，从而显著提高扩增效率。可高灵敏度、高特异性的用于 LAMP 红黄变色反应，对靶基因进行准确显色检测，重复性好，可信度高。

## 产品组成

组 分	M312 (500 rxn)	M312 (2500 rxn)
	20 $\mu$ l / reaction	
ddH <sub>2</sub> O	1.25 ml $\times$ 4	
5 $\times$ LAMP Color Reaction Mix <sup>a</sup>	1.25 ml $\times$ 2	M312 (500 rxn) $\times$ 5
LAMP Enzyme Mix <sup>b</sup>	125 $\mu$ l $\times$ 4	

a. 包含 dNTP, Mg<sup>2+</sup>和高灵敏显色剂等。使用控温精度较高的恒温设备，如 PCR 仪、金属浴等。

b. 包含 ATG<sup>®</sup> Bst DNA Polymerase 等。

## 储存条件

-20 $^{\circ}$ C 保存，于 -20 ~ 0 $^{\circ}$ C 运输。▲避免反复冻融。

## 质量控制

纯度检测：所有组分经检测均无核酸外切酶、核酸内切酶、核酸残留。

功能检测：以 SARS-COV-2 N-基因质粒稀释液为模板，65 $^{\circ}$ C 反应 30 min，NTC 呈红色，且反应前后无颜色变化，PC 明显由反应前红色变成黄色。

## 实验流程

### 1. PCR 管中配制引物混合液 primer Mix

Primer FIP (100 $\mu$ M)	16 $\mu$ l
Primer BIP (100 $\mu$ M)	16 $\mu$ l
Primer F3 (100 $\mu$ M)	2 $\mu$ l
Primer B3 (100 $\mu$ M)	2 $\mu$ l
Primer LOOP F (100 $\mu$ M)	4 $\mu$ l
Primer LOOP R (100 $\mu$ M)	4 $\mu$ l
ddH <sub>2</sub> O	Up to 100 $\mu$ l

### 2. 反应管中配置如下混合液

5 $\times$ LAMP Color Reaction Mix	4 $\mu$ l
LAMP Enzyme Mix	1 $\mu$ l
primer Mix <sup>a</sup>	1 $\mu$ l
Template DNA <sup>b</sup>	X $\mu$ l
ddH <sub>2</sub> O	Up to 20 $\mu$ l

反应体系中各成分的量可根据以下原则自行调整：

- 一般来说该反应体系中各引物终浓度为 0.8  $\mu$ M FIP/BIP primers, 0.2  $\mu$ M LF/LB primers, 0.1  $\mu$ M F3/B3 primers。注：以上浓度为建议参考值，实际添加量按实验优化结果为准。
- 该反应体系灵敏度极高，建立反应体系时加入模板量的准确程度对最终定量结果会有很大的影响。推荐将模板稀释后加入反应体系中，这样可以有效提高实验的重复性。如模板类型为未稀释 RNA 原液，使用体积不应超过反应总体积的 1/10。

### 3.按照以下条件进行 LAMP 反应

Stage	LAMP	60-65 $^{\circ}$ C	20-30 min <sup>a</sup>
-------	------	--------------------	------------------------

- 设置荧光定量 PCR 仪每 30 s 读取一次荧光信号。

## 常见问题与解决方案

### 反应结束无颜色变化

反应时间不够：一般设置 30 min 左右，但需要注意的是扩增时间过长会增过多的背景信号，降低反应可信度。

确认引物是否降解：长时间未用的引物应先通过 PAGE 电泳检测完整性，以排除其降解的可能。

模板浓度太低：减少稀释度重复实验，一般未知浓度的样品先从最高浓度做起。

模板降解：重新制备模板，重复实验。

### 阴性对照出现明显颜色变化

反应体系污染：更换新的 mix、水、引物重复实验。反应体系在超净工作台内配置，减少气溶胶污染。

### 实验重复性差

加样体积失准：使用性能较好的移液枪；将模板做高倍稀释，以大体积加入反应体系中。

恒温仪不同的位置温度控制不一致：定期校准仪器。

模板浓度太低：模板浓度越低，重复性越差，减少模板稀释度或提高加样体积。

## 注意事项

本品尽量避免反复冻融，以免酶活下降。如每次使用量较少，推荐小份分装使用。

使用前请上下颠倒以混匀 Mix，请勿 vortex 以免产生过多气泡引起反应体系体积失准，进而影响定量结果。Mix 经混匀轻微离心后即可使用。使用过程中吹打要轻，如果操作不慎 Mix 起泡，需再次离心方可使用。

由于本品检测灵敏度极高，即使空气中微量的 RNA 气溶胶都可以引起污染，进而导致实验失败。

因此反应体系配制时请于超净工作台内进行，配制过程中请使用干净灭菌枪头、反应管，条件允许的实验室推荐使用专用的移液枪，避免污染。推荐使用带滤芯的枪头。