



0 2 5 - 8 5 6 5 3 5 2 5

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

南京市栖霞区江苏生命科技园 D 6 幢 710 室

# ATGAmp™ LAMP Basic kit

M512



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.....	7

## 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 LAMP 实验，具有灵敏度高、特异性强、稳定性好的优点。配合针对 LAMP 而优化的最适 Buffer，可以抑制非特异性扩增，从而显著提高扩增效率，适用于进行高灵敏度染料法 LAMP 检测反应。本产品以便捷的 Mix 提供，对靶基因进行准确检测，重复性好，可信度高，可用于核酸胶验证。

## 产品组成

组 分	M512 (500 rxn)	M512 (2500 rxn)
	20μl / reaction	
ddH <sub>2</sub> O	1.25 ml × 4	
2 × LAMP Basic Reaction Mix <sup>a</sup>	1.25 ml × 4	M512 (500 rxn) × 5
LAMP Enzyme Mix <sup>b</sup>	125μl × 4	

a. 包含 dNTP, Mg<sup>2+</sup>等。添加荧光染料，如 SYBR Green I 可用 Real Time PCR 仪等进行检测。

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

## 储存条件

-20°C保存，于-20~0°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，扩增 3 个基因，跑胶验证。

## 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. qPCR 管中配置如下混合液

2 $\times$ LAMP Basic Reaction Mix	10 $\mu$ 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。
- 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>
-------	------	--------------------	------------------------

- 30min 反应结束后，进行核酸电泳验证。

## 常见问题与解决方案

### 反应结束无扩增条带出现

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加过多的背景信号，降低数据可信度。

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。

### 扩增产量低

扩增效率极低：优化反应条件，尝试三步法扩增程序，或者重新设计合成引物。

模板浓度太低：减少稀释度重读实验，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。

RT-LAMP 产物太长：推荐 RT-LAMP 产物长度为 80-250 bp。

体系中存在 PCR 抑制剂：一般为模板带入，加大模板稀释倍数或者重新制备模板重复实验。

### 阴性对照出现明显扩增

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。

### 绝对定量时标准曲线线性关系不佳

加样误差：提高模板稀释倍数，提高加样体积。

标准品降解：重新制备标准品，重复实验。

模板浓度太高：提高模板稀释倍数。

### 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。

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。

由于本品中含有荧光染料 SYBR<sup>®</sup> Green I，因此无论保存 Mix 还是配制反应体系时都应该尽量避免强光照射，建议用锡箔纸包好。

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，条件容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。