

**ATG® RT-EIA lateral flow
Kit (CK, Free)****MM402**

产品简介

ATG® RT-EIA lateral flow Kit 是由本司自主开发的基于重组酶聚合酶介导的恒温扩增体系，以 RNA 为模板的恒温扩增探针版试剂盒。可用于核酸免疫试纸条检测，具有扩增产量高、特异性强、稳定性好、假阳性低的优点。配合针对目的基因设计的特异性探针，本品是利用 Nfo 进行探针特异识别和水解，可以对靶基因进行准确定量、检测，重复性好，可信度高。本试剂盒最低检出下限为 10~100 copies（根据不同的引物筛选优化程序和检测手段）。

产品组成

组 分	MM402 (100 rxn)
RT-EIA LF Enzyme Mix	1.6 ml
RT-EIA LF Reaction Buffer	2 × 1.25 ml
Mg Activator	300 µl
Lateral Flow Strip	100 支

储存条件

-20°C保存，于-20 ~ 0°C运输。▲避免反复冻融。避光保存

将试纸条存放在密封的容器中，在干燥、避光以及阴凉的环境中保存。

实验流程

组 分	50 μ l/rxn
RT-EIA LF Enzyme Mix	15.6 μ l
RT-EIA LF Reaction Buffer ^a	20 μ l
正向引物 (10 μ M)	2.4 μ l
反向引物 (10 μ M)	2.4 μ l
Nfo probe (10 μ M)	0.75 μ l
ddH ₂ O	Up to 45.5 μ l

1. 按以上体系配制好，充分振荡混匀后短暂离心^b，加入浓度 5 mg/mL 的肌酸激酶 (Creatine Kinase, CK) 1 μ l，轻轻吹打混匀。(客户需自备 CK)
2. 对于每份样本，在反应管盖上加上 2.5 μ l 的激活剂^c和 1 μ l 的模板 (阳性标准品)，小心的盖紧管盖，上下颠倒 10 次，轻微震荡涡旋离心。
3. 将反应管放至恒温仪中，反应温度 37-42 $^{\circ}$ C，热盖温度 50 $^{\circ}$ C，恒温扩增 20-30 分钟。(提前预热恒温仪)
4. 取少量等温扩增后的反应液于 1.5 mL 离心管，用超纯水稀释 50-100 倍
5. 取出试纸条水平放置，切忌触碰 NC 膜
6. 将第一步稀释液适量滴加到加样区，等待 10 分钟左右观察，结果判读如图 1 所示

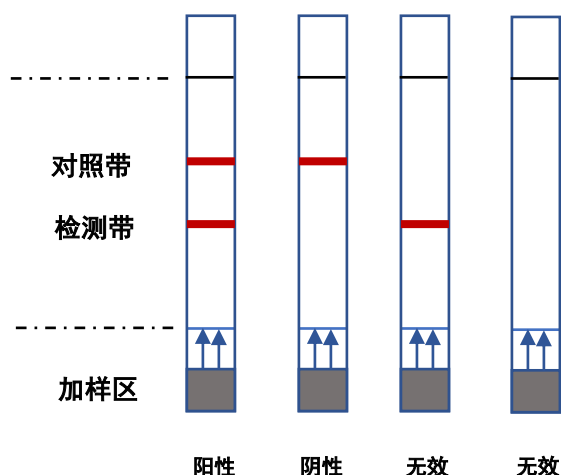


图 1 试纸条检测结果判定图

- a. Reaction Buffer 使用前需要放在常温中使试剂的温度达到室温，否则对实验结果会产生影响。
- b. 振荡混匀旨在使试剂组分分散均匀，也可轻轻吹打；短暂离心 3000 rpm，3~5 sec 即可。
- c. 扩增反应需要激活剂进行启动，为防止产生引物二聚体以及其他非特异性扩增，一旦加入激活剂，务必马上上机孵育。

注意事项

1. 本试剂盒仅用于非医用检测；应存储于-20°C、干燥、避光的环境。
2. 扩增产物的气溶胶易造成假阳性，为避免交叉污染，试剂配制区与扩增分析区应分隔开。
3. 实验时应设置不加模板的空白对照，以确认是否有待扩增核酸的污染。
4. 在不同的核酸提取方法下，所提取的样本 RNA 含量和纯度会有差异，可能会导致出现扩增效率不一的现象，详情请查阅 PCR 抑制剂：乙醇、苯酚、血红素等等。
5. 阳性标准品建议添加 1-5 μl ，待检样本添加量范围为 1-10 μl 。如果待检样本浓度较高，则仅需添加 1 μl ，反之，则加大样本添加量，最大体积不超过 10 μl 。
6. 如果模板 RNA 拷贝数低，请在反应 4 分钟后取出反应管，振荡混匀并短暂离心，再放回恒温仪中。
7. 检测试纸条包装拆开后尽快使用，试纸条变色请勿使用；请在规定时间内判读结果
8. 请保持检测试纸条洁净勿用手直接触摸，以免造成污染