



RPA DNA 恒温扩增试剂盒 (荧光型)

RPA Exo Kit

✉ info@ezassay.com

🌐 www.ezassay.com

深圳易致生物科技有限公司

目录编码: EX-LYO-48
EX-LYO-96

目录 CONTENTS

内容	页码
产品简介	1
试剂盒组成	1
检测所需物品	1
储存	1
样本准备	2
检测步骤	2
注意事项	3
恒温扩增-Exo试剂盒工作原理示意图	4
Exo探针设计原则	4
如何选择合适的RPA/RAA恒温扩增试剂盒	5

产品简介

Brief introduction

RPA荧光型试剂盒是在基础型RPA试剂盒的基础上引入特异性荧光探针，进一步提升检测的特异性与灵敏度。

本试剂盒提供RPA反应所需的核心组分，具有高灵敏度、高特异性及反应快速等特点。反应可在37-42°C恒温条件下进行。扩增过程可通过qPCR仪或便携式荧光检测设备进行实时监测。

该产品操作简便，对仪器设备要求低，且反应后无需开盖，有效降低气溶胶污染风险，适用于快速核酸检测及现场即时检测（POCT）等应用场景。

试剂盒组成

Materials supplied

Item	EX-LYO-48	EX-LYO-96
Rehydration Buffer (2X)	500μL	500μL*2
Positive control (10X)	10μL	10μL*2
Starter (10X)	100μL	100μL*2
RPA Reaction Tubes*	48T	96T

内含 RPA 冻干粉，使用前建议短暂离心，将冻干粉收集于管底。

检测所需物品

Required materials but not supplied

1. 移液器，枪头，离心机
2. dd H₂O
3. 恒温扩增特异性引物和探针
(推荐RPA引物与探针在线设计：<https://ezassay.com/primer>)
4. 荧光仪，例如qPCR仪，掌上恒温荧光仪。

储存

Storage

-20°C

样本准备

Sample for detection

DNA 模板 (RNA需要反转录为cDNA)

检测步骤

Assay procedure

1. 将荧光仪的温度设置为39°C
若使用qPCR仪，请确保关闭热盖或调至42°C。

请注意设置温度与实际温度可能存在有差异。建议首次使用时进行温度梯度测试，例如配置3个反应，分别在 37°C、39°C 和 42 °C下进行对比以确定最佳反应温度。

2. 向每个RPA Reaction Tube加入以下组份：
建议在冰上操作。

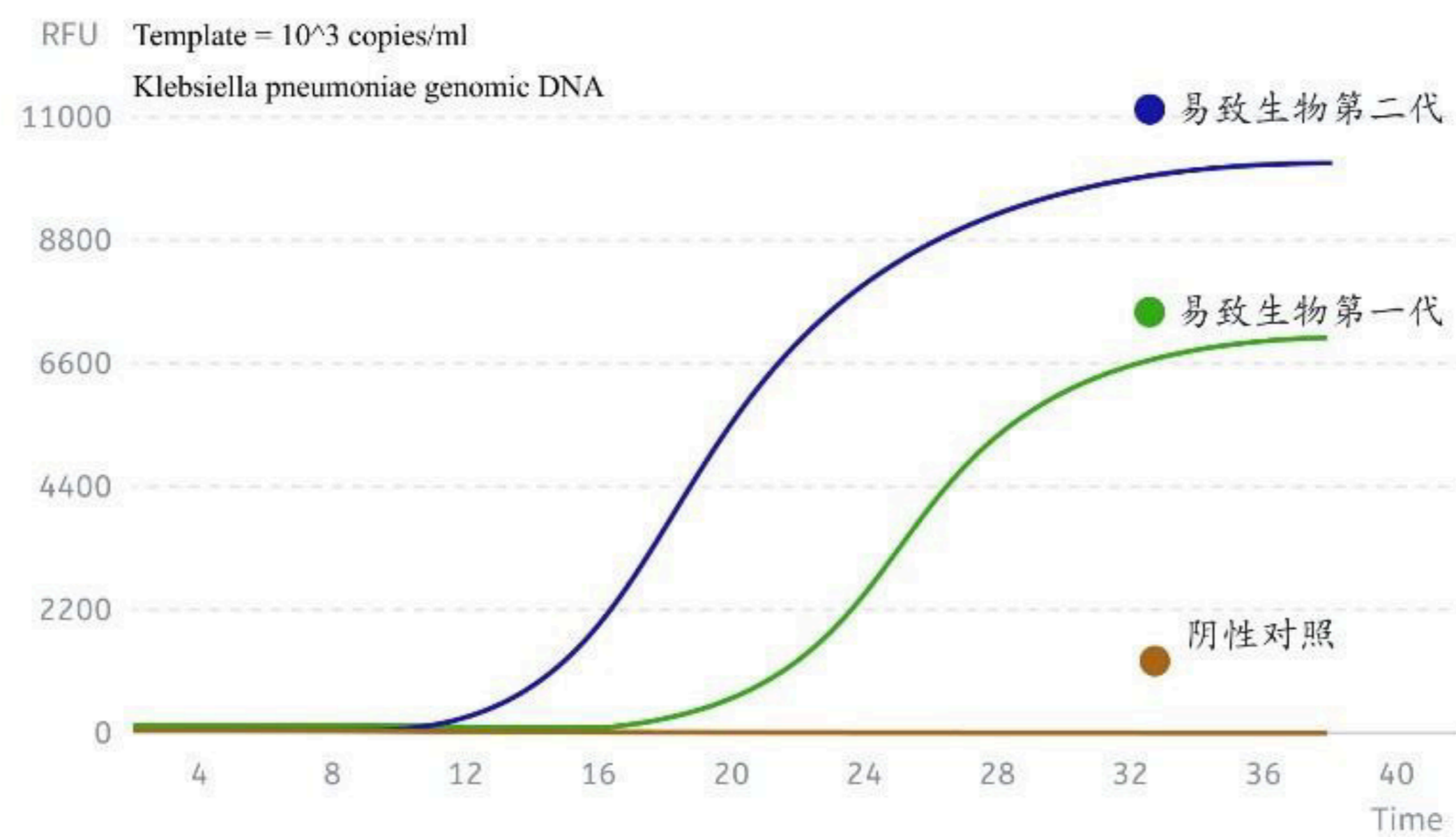
序号	组份	实验组	阳性对照组	阴性对照组
1	Rehydration Buffer (2x)	10μL	10μL	10μL
2	正向引物(20μM)* 反向引物(20μM) Nfo探针(4μM)	0.42μL 0.42μL 0.6μL	- - -	0.42μL 0.42μL 0.6μL
3	DNA 模板	x μL	-	-
4	Positive Control **	-	2μL	-
5	ddH2O		补齐至18μL	

*根据反应数，建议配置引物，探针预混液(primer&probe mix)。

** Positive Control已包含引物,Exo探针和DNA模板。探针为FAM-BHQ1修饰。

3. 向每个RPA Reaction Tube加入2μL Starter。
建议将Starter加在管盖或管壁上。
4. 上下颠倒甩动反应管，瞬时离心，重复3次，确保混匀。RPA Reaction Tube中冻干粉应当完全溶解并混匀。
请注意避免剧烈涡旋震荡。
5. 将RPA Reaction Tube置于荧光检测仪中进行实时检测，反应时间一般为20–40分钟。

EZassay™ RPA/RAA恒温扩增试剂盒升级前后对比：



注意事项

Notes

- 建议在扩增前和扩增后实施分区操作，并在样本制备、反应体系配制及扩增等步骤中使用相互独立的区域、设备和耗材，以避免扩增产物污染。进行终点检测时，应确保阴性对照（NTC）优先于阳性样本处理，并在打开阳性样本时保持阴性对照反应管处于密闭状态。

如怀疑存在扩增产物污染，应弃用已使用的试剂，并更换为新的试剂组分。

- 对于低模板浓度的样品可以在反应第4分钟时轻弹几次，离心混匀（避免剧烈震荡），再放回原来的孔位继续反应。

- 模板使用建议

a) 人基因组 DNA (Human genomic DNA) :

推荐加入量为 1-500 ng / 20 μL 反应体系。在优化条件下，检测灵敏度最低可达 0.1 ng。

b) 细菌基因组 DNA (Bacterial genomic DNA) :

推荐加入量为 0.01-10 ng / 20 μL 反应体系。在优化条件下，检测灵敏度最低可达 0.1 pg。

c) 病毒 DNA/RNA (Viral DNA/RNA) :

推荐加入量为 ≥100 copies / 20 μL 反应体系。在优化条件下，检测灵敏度最低可达 1-5 copies。

- 引物浓度

对于单重 (RT-) RPA 反应，建议每条引物的终浓度为 0.3~0.6 μM。

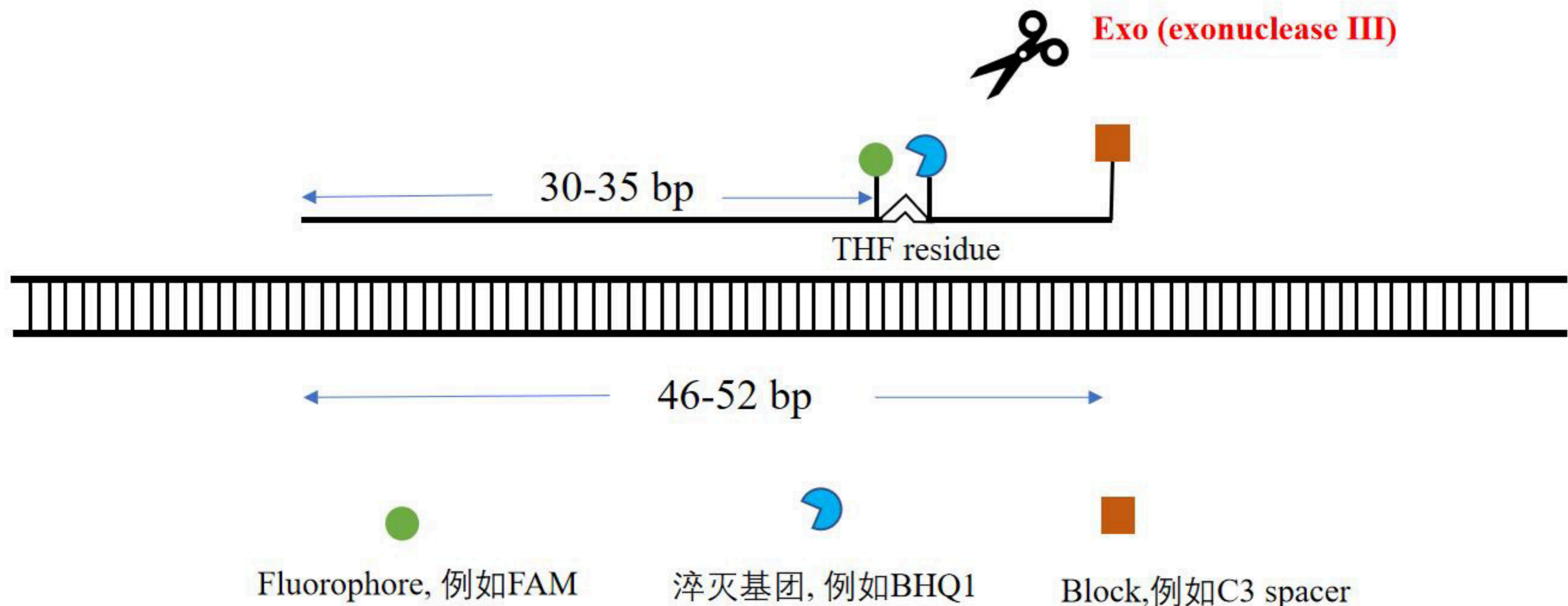
对于多重 (RT-) RPA 反应，建议将每条引物浓度降低至 0.1 μM。如有需要，可在 0.1-0.3 μM 范围内对引物浓度进行优化。

- 如果使用ABI 荧光仪，将 “Passive reference” & “Quencher” 设置为 “None” 。

- 如果使用的荧光仪是从管盖读取荧光值，建议增大反应体积。例如将20 μL反应体系增加到40 μL。如果使用的荧光仪是从管壁读取荧光值，则无影响。

恒温扩增-Exo试剂盒工作原理示意图

Schematic diagram of working principle of Exo kit



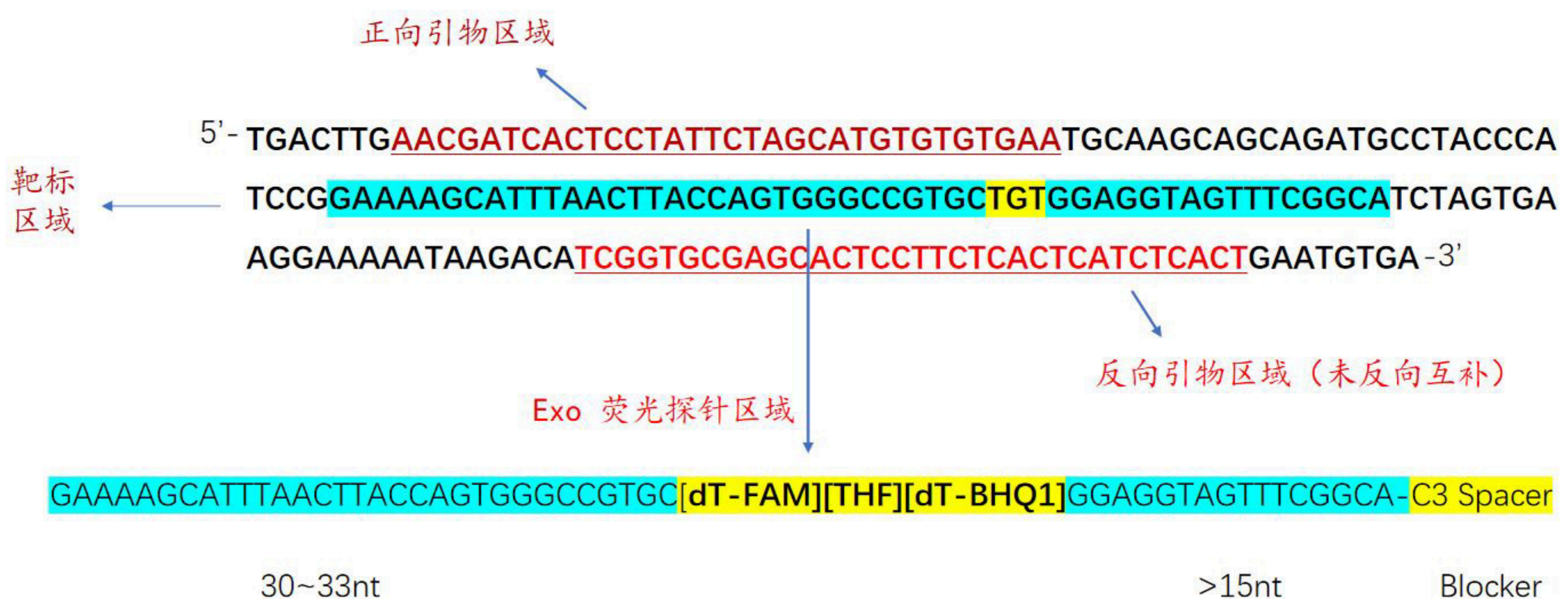
Exo探针设计原则

Design principles of probe for Exo kit

1、Exo探针结构：

Exo探针通常含有核苷酸类似物THF(四氢呋喃)、荧光基团 (FAM/TAMRA等)、淬灭基团BHQ、3' 端Block (合适的3'-修饰基团(例如C3- spacer, a phosphate, a Biotin-TEG or an amine) 组成。其中序列中的相关T残基被dT荧光团残基或dT淬灭剂残基取代。

Exo探针示例图：



- 1、探针长度：46-52nt左右；
- 2、探针的5' 端距离THF \geq 30-33nt；
- 3、探针的3' 端距离THF \geq 15nt；
- 4、荧光基团和淬灭基团的距离应该 \leq 5nt；
- 5、荧光标记基团和淬灭基团距离THF应在0~2nt之间，最多不能超过2nt，否则会导致Exo酶的切割效果不好；
- 6、探针标记当使用FAM作为荧光基团，建议使用BHQ1作为淬灭基团，当使用TAMRA作为荧光基团时，建议使用BHQ2作为淬灭基团；
- 7、探针的浓度可在50nM-150nM之间进行优化；
- 9、探针设计可以在上述引物筛选之后确定好扩增区域后再进行设计和筛选，探针设计在上下游引物之间即可；
- 10、结果判读需要用具有荧光信号采集的仪器，如带有荧光收集的恒温扩增仪或者是ABI-7500、罗氏480等基础qPCR仪；
- 11、请注意Exo试剂盒的扩增产物一般会被Exo酶切割。若进行跑胶，一般不能看到清晰的目的条带。

如何选择合适的RPA/RAA恒温扩增试剂盒

Choose the right product

产品名称	分类	待测模板	货号	简介
RPA/RAA恒温扩增试剂盒	基础型	DNA	BA-LYO-96	类似PCR, 只是完成DNA扩增, 用DNA胶观察结果或与CRISPR技术结合使用。
		RNA	BA-RT-LYO-96	
	荧光型	DNA	EX-LYO-96	在基础型的基础上, 引入荧光探针 (Exo probe), 类似荧光探针PCR。可以用荧光仪读荧光值。
		RNA	EX-RT-LYO-96	
	试纸型	DNA	NF-LYO-96	在基础型的基础上, 引入试纸探针 (Nfo probe), 可以用层析试纸条观察结果。
		RNA	NF-RT-LYO-96	