# (19) **日本国特許庁(JP)**

# (12)公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号

特表2005-506541 (P2005-506541A)

(43) 公表日 平成17年3月3日(2005.3.3)

(51) Int.C1. <sup>7</sup>		F 1			テーマコード(参考)
GO 1 N	33/53	GO1N	33/53	M	2G052
GO 1 N	1/00	GO1N	1/00	1 O 1 F	
GO 1 N	33/543	GO1N	33/543	597	
GO 1 N	37/00	GO1N	37/00	1 O 1	
		GO1N	37/00	102	

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 138 頁)

(21) 出願番号	特願2003-537788 (P2003-537788)
(86) (22) 出願日	平成14年10月25日 (2002.10.25)
(85) 翻訳文提出日	平成16年4月26日 (2004.4.26)
(86) 国際出願番号	PCT/SG2002/000251
(87) 国際公開番号	W02003/035229
(87) 国際公開日	平成15年5月1日 (2003.5.1)
(31) 優先権主張番号	60/335, 875
(32) 優先日	平成13年10月26日 (2001.10.26)
(33) 優先権主張国	米国 (US)

(31) 優先権主張番号 10/279,627

(32) 優先日 平成14年10月24日 (2002.10.24)

(33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 502327861

エヌティーユー ベンチャーズ ピーティ ーイー リミテッド

シンガポール共和国、シンガポール 637722、ナンヤンドライブ、16番地、

ブロック 1 ユニット 213

(71) 出願人 504164837

ディーエスオー・ナショナル・ラボラトリ ーズ

シンガポール国、シンガポール 1182

30、サイエンス・パーク・ドライブ 2 0

(74) 代理人 100058479

弁理士 鈴江 武彦

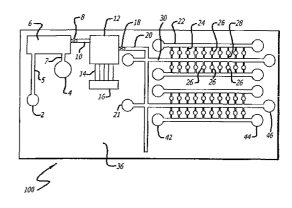
最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】試料調製一体型チップ

# (57)【要約】

#### 【課題】

【解決手段】本発明は、少なくとも1つのアッセイステ ーションを有する基材を備えた装置に関する。前記少な くとも1つのアッセイステーションは、少なくとも1つ の第一のアッセイステーションチャネルと少なくとも1 つの第二のアッセイステーションチャネルを有し、前記 第一及び第二のアッセイステーションチャネルは、各々 独立に、前記少なくとも1つのアッセイステーションと 連通されている。前記装置は、それぞれ、前記第一及び 第二のアッセイステーションチャネルと連通した配置の 少なくとも第一及び第二の多目的チャネルを有している 。前記第一の多目的チャネルと第一のアッセイステーシ ョンチャネルは、試料溶液を伝導できる内部表面特性を 有している。前記少なくとも第一の多目的チャネルと連 通した少なくとも1つの試料流体注入口と、前記少なく とも第一及び第二の多目的チャネルに連通した少なくと も1つの隔離媒体注入口とが存在する。前記少なくとも 1つの第二の多目的チャネルは、前記試料溶液を伝導し ない内部表面部分を有している。



20

30

40

50

## 【特許請求の範囲】

# 【請求項1】

少なくとも1つのアッセイステーションを有する基材と、

少なくとも 1 つの第一の多目的チャネル及び少なくとも 1 つの第二の多目的チャネルの配列とを備え、前記少なくとも 1 つのアッセイステーションが前記第一及び第二の多目的チャネルの中間位に位置しており且つ液体を通じてこれらのチャネルと連通しており、前記第一の多目的チャネルが試料流体を伝導させる少なくとも 1 つの特性を有しており、

前記少なくとも第一の多目的チャネルと連通した少なくとも1つの試料流体注入口と、

前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネルと連通した少なくとも 1 つの隔離溶媒注入口とを備え、前記少なくとも 1 つの第二の多目的チャネルが前記試料流体を伝導させない少なくとも 1 つの特性を有する、

ことを特徴とする装置。

#### 【請求項2】

前記流体による連通が、前記第一及び第二の多目的チャネルと連通した少なくとも第一及び第二のアッセイステーションチャネルを介して連通されている、請求項 1 に記載の装置

## 【請求項3】

前記試料流体を伝導する前記第一の多目的チャネルの特性が内部表面特性及び/又は形状特性のうち少なくとも1つを備え、前記試料流体を伝導させない前記少なくとも1つの第二の多目的チャネルの特性が内部表面部分及び/又は形状特性のうち少なくとも1つを備えたことを特徴とする、請求項1又は2に記載の装置。

#### 【請求頃4】

前記装置が少なくとも 1 つのアッセイステーションを密封する密封層をさらに備えたことを特徴とする、請求項 1 乃至 3 の何れか 1 項に記載の装置。

#### 【請求項5】

前記第一の多目的チャネルの前記内部表面が、試料流体、空気、及び隔離媒体のうち少なくとも 1 つを貫流させることができることを特徴とする、請求項 1 乃至 4 の何れか 1 項に記載の装置。

# 【請求項6】

前記第二の多目的チャネルの前記内部表面が、空気又は隔離媒体のうち少なくとも1つを貫流させることができることを特徴とする、請求項1乃至5の何れか1項に記載の装置。

## 【請求項7】

前記アッセイステーション、第一の多目的チャネル、及び第二の多目的チャネルの少なくとも一部が前記基材層中に形成されていることを特徴とする、請求項 1 乃至 6 の何れか 1 項に記載の装置。

## 【請求項8】

前記アッセイステーション、第一の多目的チャネル、及び第二の多目的チャネルのうち少なくとも1つの少なくとも一部が前記基材層中に形成されており、前記アッセイステーション、第一の多目的チャネル、及び第二の多目的チャネルのうち少なくとも1つの少なくとも一部が密封層中に形成されていることを特徴とする、請求項4又は請求項4に従属した請求項5乃至7の何れか1項に記載の装置。

#### 【請求項9】

前記多目的チャネルの前記内部表面と、前記第二のアッセイステーションチャネルと前記第二の多目的チャネルとの交差部に直接隣接した前記第二のアッセイステーションの表面とが、前記試料流体を伝導させないことを特徴とする、請求項2又は請求項2に従属した請求項3乃至7の何れか1項に記載の装置。

#### 【請求項10】

前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネルが、それぞれ、前記複数のアッセイステーションの前記第一及び第二のアッセイステーションチャネルを介して、前記複数のアッセイステーションに連通していることを特徴とする、請求項2又は請求項2に従属した請求

項3乃至7の何れか1項に記載の装置。

## 【請求項11】

前記複数のアッセイステーションに伝導される前記試料流体溶液による前記複数のアッセイステーションの同時充填又は順次充填のうち少なくとも 1 つが与えられるように、前記複数のアッセイステーションが配列されていることを特徴とする、請求項 1 0 に記載の装置。

#### 【請求項12】

前記複数のアッセイステーションを密封するための前記隔離媒体による前記第一及び第二の多目的チャネルの同時充填又は順次充填のうち少なくとも 1 つが与えられるように、前記複数のアッセイステーションが配列されていることを特徴とする、請求項 1 0 に記載の装置。

#### 【請求項13】

前記少なくとも 1 つのアッセイステーションの中に、少なくとも 1 つの反応アッセイ要素が配置されていることを特徴とする、請求項 1 乃至 6 の何れか 1 項に記載の装置。

#### 【請求項14】

前記試料流体注入口が試料流体調製要素と連通されていることを特徴とする、請求項1乃至13の何れか1項に記載の装置。

#### 【請求項15】

少なくとも 1 つの試料調製チャンバーと蓋がさらに含まれていることを特徴とする、請求 項 1 4 に記載の装置。

#### 【請求項16】

少なくとも1つの前記チャネル中の流体のフローを調節するための少なくとも1つの要素がさらに含まれていることを特徴とする、請求項1乃至15の何れか1項に記載の装置。

#### 【請求項17】

フロー促進流体を導入するためのチャンバーがさらに含まれていることを特徴とする、請求項 1 乃至 1 6 の何れか 1 項に記載の装置。

## 【請求項18】

少なくとも1つの前記チャンバー又は注入口が、前記フロー促進流体を前記試料流体と混合するための混合チャンバーと連通していることを特徴とする、請求項17に記載の装置

## 【請求項19】

前記少なくとも1つのアッセイステーションの中に、アッセイ反応の少なくとも1つの成分が予め搭載されていることを特徴とする、請求項1乃至18の何れか1項に記載の装置

## 【請求項20】

前記少なくとも 1 つのアッセイステーションでの前記アッセイ反応の前記少なくとも 1 つの成分が、少なくとも 1 つの検出可能な定性的データ又は定量的データを与えることを特徴とする、請求項 1 9 に記載の装置。

## 【請求項21】

前記アッセイ反応の前記少なくとも 1 つの成分を有するビーズがさらに含まれていることを特徴とする、請求項 2 0 に記載の装置。

#### 【請求項22】

前記アッセイ反応の前記少なくとも1つの成分が、前記少なくとも1つのアッセイステーションに固定されていることを特徴とする、請求項19に記載の装置。

#### 【請求項23】

前記試料調製チャンバーがさらに吸収剤を備えたことを特徴とする、請求項15又は請求項16に従属した請求項16乃至22の何れか1項に記載の装置。

# 【請求項24】

前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネルのうち少なくとも1つの終末部分と連通している吸収剤が与えられていることを特徴とする、請求項1乃至22の何れか1項に記載

20

10

30

50

の装置。

# 【請求項25】

前記吸収剤が、前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネルの終末部分に取り外し可能に取り付けられていることを特徴とする、請求項24に記載の装置。

## 【請求項26】

前記少なくとも 1 つのフロー調節要素が、前記試料調製チャンバーと前記少なくとも第一の多目的チャネルとの間に配置されていることを特徴とする、請求項 1 6 又は請求項 1 6 に従属した請求項 1 7 乃至 2 5 の何れか 1 項に記載の装置。

#### 【請求項27】

前記少なくとも1つのフロー調節要素が、前記少なくとも1つのアッセイステーションに 隣接して配置されていることを特徴とする、請求項16又は請求項16に従属した請求項 17乃至25の何れか1項に記載の装置。

### 【請求項28】

前記少なくとも1つのアッセイステーションがさらにフロー促進構造から構成されることを特徴とする、請求項1乃至27の何れか1項に記載の装置。

## 【請求項29】

前記少なくとも1つの第一のアッセイステーションチャネルの前記少なくとも一部が、前記少なくとも第二のアッセイステーションチャネルの少なくとも一部の断面積より小さな断面積を有することを特徴とする、請求項2又は請求項2に従属した請求項3乃至28の何れか1項に記載の装置。

#### 【請求項30】

前記第一及び第二の多目的チャネルが、隔離媒体の貫流によって前記複数のアッセイステーションを密封する経路を与えることを特徴とする、請求項10又は請求項10に従属した請求項11乃至29の何れか1項に記載の装置。

## 【請求項31】

前記第一及び第二の多目的チャネルが試料流体及び/又は隔離媒体によって充填された後に、前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネルの露出部分が、粘着的、機械的、電気的、又は磁気的に、周囲の大気から固体により密封されることを特徴とする、請求項1又は請求項1に従属した請求項2乃至30の何れか1項に記載の装置。

### 【請求項32】

基材が設けられており、該基材が、

望ましくない成分を試料流体から除去するための試料調製チャンバーと、

前記試料調製チャンバーに流体を通じて連結された試料流体注入口と、

フロー促進流体を受容するためのチャンバー又は注入口と、

前記試料調製チャンバーから、フロー促進流体を受容するための前記チャンバー又は注入 口への試料流体のフローを調節するためのフロー調節要素と、

前記チャンバーに流体を通じて連結された少なくとも1つの第一の多目的チャネルと、

少なくとも1つのアッセイステーションと、

前記少なくとも1つのアッセイステーションに連通された前記第一の多目的チャネルと、

前記チャンバーから前記少なくとも 1 つのアッセイステーションへの流体のフローを隔離し、フローを可能とするための第二のフロー調節要素と、

前記少なくとも 1 つのアッセイステーションに連結された第一のアッセイステーションチャネルと、

を備えたことを特徴とする、試料流体を分析するための装置。

#### 【請求項33】

前記試料調製チャンバーが、前記試料調製チャンバーの少なくとも一部を密封する焼結ガラスブロックを備えたことを特徴とする、請求項32に記載の装置。

# 【請求項34】

前記第一の多目的チャネルが試料流体及び/又は隔離媒体によって充填された後に、前記少なくとも第一の多目的チャネルの一部が、粘着的、機械的、電気的、又は磁気的に、周

20

10

30

40

囲の大気から固体により密封されることを特徴とする、請求項32又は33に記載の装置

### 【請求項35】

前記望ましくない成分を吸収するために、吸収剤が前記焼結ガラスブロックに吸着することを特徴とする、請求項 3 3 に記載の装置。

### 【請求項36】

密封層が、前記ろ過チャンバー、チャンバー、第一の多目的チャネル、アッセイステーション、第一のアッセイチャネルのうち少なくとも 1 つを密封することを特徴とする、請求項 3 2 乃至 3 5 の何れか 1 項に記載の装置。

#### 【請求項37】

前記環境から前記ろ過チャンバーの少なくとも一部を密封するダイアフラムと、

該ダイアフラムを振動させることにより、溶解緩衝液を攪拌するための振動式アクチュエータと、

がさらに加えられていることを特徴とする、請求項32乃至36の何れか1項に記載の装置。

#### 【請求項38】

前記基材が、(a)ガラス、(b)プラスチック、(c)エラストマー、(d)複合材料、(e)シリコン、及び(f)金属のうち少なくとも1つを備えることを特徴とする、請求項32乃至37の何れか1項に記載の装置。

#### 【請求項39】

前記エラストマーがポリジメチルシロキサンを備えることを特徴とする、請求項38に記載の装置。

## 【請求項40】

基材上で反応を行う方法であって、前記基材が少なくとも1つのアッセイステーションと、少なくとも第一及び第二の多目的チャネルの配列とを備え、前記少なくとも1つのアッセイステーションが前記第一及び第二の多目的チャネルの中間位に位置しており且つ液体を通じてこれらのチャネルと連通しており、前記第一の多目的チャネルが試料溶液を伝導させる内部表面特性を有しており、前記少なくとも第一の多目的チャネルと連通した少なくとも1つの試料流体受容領域と、前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネルと連通した少なくとも1つの隔離媒体注入口とを備え、前記少なくとも1つの第二の多目的チャネルが前記試料流体を伝導させない少なくとも1つの内部表面部分特性を有し、

前記方法が、

試料流体を取得することと、

少なくとも1つの試料注入口に試料流体を導入することと、

前記少なくとも 1 つの多目的チャネルを介して、前記少なくとも 1 つのアッセイステーションを充填することと、

前記少なくとも 1 つの隔離媒体ポートから、隔離媒体を少なくとも前記第一の多目的チャネルに流入させることと、

前記少なくとも 1 つのアッセイステーションにおいて少なくとも 1 つの反応を実行し、前記反応が前記試料流体に関する定性的データ又は定量的データのうち少なくとも 1 つ与えることと、

を備えた方法。

## 【請求項41】

温度調節下で前記少なくとも1つの反応を実行することをさらに含むことを特徴とする、請求項40に記載の方法。

# 【請求項42】

被検試料から前記試料流体を取得する工程をさらに含むことを特徴とする、請求項40又は41に記載の方法。

# 【請求項43】

前記被検試料を少なくとも1つの予備操作に供する工程をさらに含むことを特徴とする、

10

20

30

40

20

30

40

50

請求項42に記載の方法。

#### 【請求項44】

前記少なくとも 1 つの予備操作を前記基材とは分離して行うことをさらに含むことを特徴とする。請求項 4 3 に記載の方法。

## 【請求項45】

前記基材上又は基材内のうち少なくとも 1 つにおいて、前記少なくとも 1 つの予備操作を 行うことをさらに含むことを特徴とする、請求項 4 3 に記載の方法。

## 【請求項46】

前記少なくとも 1 つの定性的データ又は定量的データが、比色分析、蛍光、又は発光結果のうち少なくとも 1 つを提供することを特徴とする、請求項 4 0 乃至 4 5 の何れか 1 項に記載の方法。

#### 【請求項47】

前記少なくとも 1 つの予備操作によって、前記少なくとも 1 つの反応中で使用できる核酸が与えられることを特徴とする、請求項 4 3 乃至 4 6 の何れか 1 項に記載の方法。

#### 【請求項48】

少なくとも 1 つのアッセイ反応成分を前記少なくとも 1 つのアッセイステーション中に配置する工程をさらに含むことを特徴とする、請求項 4 0 乃至 4 7 の何れか 1 項に記載の方法。

## 【請求項49】

前記少なくとも1つの反応を実行する前記工程が核酸増幅を備えたことを特徴とする、請求項40乃至48の何れか1項に記載の方法。

#### 【請求項50】

蛍光を利用して前記少なくとも 1 つの定性的データ又は定量的データを取得することをさらに含むことを特徴とする、請求項 4 0 乃至 4 9 の何れか 1 項に記載の方法。

## 【請求項51】

フルオロフォアの結合又はフルオロフォア含有プローブのハイブリダイゼーションのうち 少なくとも 1 つによって前記蛍光が与えられることを特徴とする、請求項 5 0 に記載の方 法。

# 【請求項52】

前記定性的データ又は定量的データが、フルオロフォア、酵素、又は結合複合体の成分のうち少なくとも 1 つで標識されたプローブから得られることを特徴とする、請求項 4 0 乃至 4 6 の何れか 1 項に記載の方法。

#### 【請求項53】

隔離媒体によって前記試料流体を置換する工程がさらに含まれることを特徴とする、請求項 4 0 乃至 5 2 の何れか 1 項に記載の方法。

#### 【請求項54】

前記隔離媒体を前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネル中に順次導入することをさらに含むことを特徴とする、請求項52に記載の方法。

## 【請求項55】

前記隔離媒体が、まず前記少なくとも第一の多目的チャネル中に導入された後に、前記少なくとも第二の多目的チャネル中に導入されることを特徴とする、請求項53に記載の方法。

# 【請求項56】

隔離媒体の前記導入によって、前記少なくとも第二の多目的チャネルから空気が押し出され且つ前記少なくとも第一の多目的チャネルから前記試料流体が押し出されて、前記試料流体を含有する前記少なくとも 1 つのアッセイステーションが隔離されることになることを特徴とする、請求項 5 4 又は 5 5 に記載の方法。

# 【請求項57】

前記少なくとも1つのアッセイステーションを照射に曝露する工程をさらに含むことを特徴とする、請求項49又は請求項50に従属した請求項50乃至56の何れか1項に記載

の方法。

## 【請求項58】

前記隔離媒体を固化、硬化、及び重合する工程のうち少なくとも 1 つの工程をさらに含むことを特徴とする、請求項 4 0 乃至 5 7 の何れか 1 項に記載の方法。

## 【請求項59】

前記第一及び第二の多目的チャネルが試料流体及び/又は隔離媒体によって充填された後に、前記少なくとも第一及び第二の多目的チャネルの露出部分が、粘着的、機械的、又は磁気的に、周囲の大気から固体により密封されることを特徴とする、請求項40乃至58の何れか1項に記載の方法。

#### 【請求項60】

10

前記少なくとも1つのアッセイステーションを充填する前に、前記流体試料を加熱することをさらに含むことを特徴とする、請求項40乃至59の何れか1項に記載の方法。

### 【請求項61】

前記試料流体を取得する工程が、試料調製チャンバー中での少なくとも1つの予備操作を含み、前記被検試料を溶解緩衝液、溶出緩衝液、及び洗浄緩衝液に曝して前記試料流体を取得することのうち少なくとも1つを備えたことを特徴とする、請求項43又は請求項44に従属した請求項44乃至60の何れか1項に記載の方法。

#### 【請求項62】

前記試料流体にフロー促進流体を添加することをさらに含むことを特徴とする、請求項 6 1 に記載の方法。

## 【請求項63】

前記少なくとも1つの予備操作が前記基材上で行われ、前記基材を揺動して、核酸含有被検試料中に含有される核酸が前記試料流体中に進入するのを促進する工程をさらに備えたことを特徴とする、請求項61又は62に記載の方法。

## 【請求項64】

前記基材を揺動させる前記工程が、前記基材及び前記試料調製チャンバー中に含有される試料流体のうち少なくとも 1 つの共鳴周波数で前記基材を揺動させることによって行われることを特徴とする、請求項 6 3 に記載の方法。

# 【請求項65】

前記揺動工程が、前記試料調製チャンバー中で電磁気的に磁気ビーズを揺動することによって行われることを特徴とする、請求項63に記載の方法。

## 【請求項66】

前記ろ過チャンバー中に含有される前記溶出緩衝液を加熱して、熱的勾配によって誘導される対流を生じさせ、より多くの核酸分子を溶液中に進入させることをさらに含むことを特徴とする、請求項 6 3 乃至 6 5 の何れか 1 項に記載の方法。

# 【請求項67】

前記試料調製チャンバー中に含有される前記溶出緩衝液に界面活性剤を添加する工程をさらに含むことを特徴とする、請求項66に記載の方法。

## 【請求項68】

前記試料導入口に注入される前に、ホモゲナイズ、消化、及びろ過のうち少なくとも1つを前記被検試料に行うことを特徴とする、請求項42又は請求項42に従属した請求項4 3乃至67の何れか1項に記載の方法。

## 【請求項69】

試料流体分析用の装置であって、

基材を備え、該基材は、

試料調製チャンバー、及び流体を通じて連結されたフロー促進流体を受容するためのチャンバー又は注入口と、

前記試料調製チャンバーに流体を通じて連結された被検試料導入口と、

前記試料調製チャンバー及びフロー促進流体を受容するためのチャンバー又は注入口のうち少なくとも1つに流体を通じて連結された少なくとも1つの緩衝液導入口と、

20

30

50

前記試料調製チャンバー又はフロー促進流体を受容するためのチャンバー若しくは注入口に流体を通じて連結された第一の多目的チャネルと、

アッセイステーションと、

前記少なくとも 1 つのアッセイステーションが第一及び第二の多目的チャネルの中間位に位置しており且つ第一及び第二の多目的チャネルと流体により連通されている、少なくとも第一及び第二の多目的チャネルの配列と、

前記試料調製チャンバー及びフロー促進流体を受容するためのチャンバー若しくは注入口のうち少なくとも 1 つから前記アッセイステーションへの流体のフローを調節するための 少なくとも 1 つのフロー調節要素と、

前記アッセイステーションに流体を通じて連結された少なくとも 1 つのアッセイステーションと、

を備えている、装置。

#### 【請求項70】

前記流体による連通が、前記第一及び第二の多目的チャネルと連通した少なくとも第一及び第二のアッセイステーションチャネルを介して連通されている、請求項 6 9 に記載の装置。

## 【請求項71】

前記ろ過チャンバーが、前記試料調製チャンバーの少なくとも一部を密封する焼結ガラスプロックを備えたことを特徴とする、請求項 6 9 又は 7 0 に記載の装置。

### 【請求項72】

前記焼結ガラスブロックを通して白血球を濾過するための前記焼結ガラスブロックに吸収剤が吸着していることを特徴とする、請求項70に記載の装置。

## 【請求項73】

密封層が、前記第一の多目的チャネル、アッセイステーション、及び第一のアッセイステーションチャネルのうち少なくとも 1 つを密封することを特徴とする、請求項 7 0 又は請求項 7 0 に従属した請求項 7 1 乃至 7 2 の何れか 1 項に記載の装置。

# 【請求項74】

前記試料調製チャンバーの少なくとも一部を密封するダイアフラムと、該ダイアフラムを振動させるための振動式アクチュエータとがさらに加えられたことを特徴とする、請求項69乃至73の何れか1項に記載の装置。

## 【請求項75】

前記基材が、(a)ガラス、(b)プラスチック、(c)エラストマー、(d)複合材料、(e)シリコン、及び(f)金属のうち少なくとも1つを備えたことを特徴とする、請求項69乃至74の何れか1項に記載の装置。

## 【請求項76】

前記エラストマーがポリジメチルシロキサンを含むことを特徴とする、請求項 7 5 に記載の装置。

【発明の詳細な説明】

# 【発明の分野】

#### [0001]

本発明は、例えば、疾病を検出診断し、及び/又は増幅された核酸産物を検出し、薬理遺伝学的な測定を行うために用いることができる装置及びアッセイシステムに関する。本装置は、1以上のアッセイステーション又はウェルを有する基材と、該装置を通過する液体のフローが促進されるように配置され且つ前記アッセイステーションが隔離媒体によって密閉されるように設計されたチャネルと、を備える。

# 【発明の背景】

#### [00002]

生化学的検査は、例えば、疾病の有無を検出し、モニタリングするなどの様々なアッセイにとって、益々重要なツールとなっている。例えば、血液型や移植の適合性などの基礎的な医療情報を得るための検査が以前から知られているが、多数の疾病の基礎を成す生化学

20

10

30

40

30

50

に対する理解が進んだために、実施可能な検査の数も急激に増大した。このため、病原体の検査、疾病の診断やモニタリング、健康状態の変化の検出やモニタリング、薬物療法のモニタリングなどの様々な分析用途に、数多くの検査が利用できるようになっている。ゲノムデータに加え、化学的成分のコンビナトリアルライブラリーの調製が可能となったことにより、新規薬物の発見が容易となった。

#### [00003]

様々な段階の核酸(例えば、DNA)分析をマイクロチップなどの単一の装置上で行える 「完全なシステム(complete system)」が以前から望まれていた。DN Aの分離やPCRなどのDNA分析を迅速且つ同時に実施でき、病気の診断又は発見を可 能とする、完全に一体化された高性能システムが必要とされている。「Sanders, et AL. (2000) Trends in Analytical Chemistry, 19 (6): 364-378」。これまでに、同一チッ プ上で最大4つの試料を増幅し分析することができるシステムが開示されている。「L.C. Waters, et al. (1998) Anal. Chem., 70: 5172」。さらに、PCRを実施するための 小さな使い捨ての大量生産装置が報告されている。例えば、米国特許第5,497,39 2号を参照。例えば、「Yuen, et al. (2001) Genome Research 11: 405-412」には、血 液 試 料 の 調 製 物 や 核 酸 の 増 幅 反 応 物 も 一 体 的 に 行 え る よ う に 設 計 構 築 さ れ た プ レ キ シ グ ラ ス製マイクロチップモジュールが記載されている。このマイクロチップモジュールは、マ イクロヒーター・クーラーと、ヒトの全血と試薬を輸送するための一連のマイクロチャネ ルとを備えている。まず、一体型細胞単離 - P C R (極めて低濃度且つ低効率(すなわち 、3-5%)であるが、白血球を保持するゲート状の微小構造物を含有する)の中で、少 量の全血から白血球が単離される。赤血球は、微小フィルター中を通過するが、時が経過 するにつれて、フィルターを目詰まりさせて、白血球の単離効率を低下させる傾向がある 。Yuenらのマイクロチップは、微小温度センサーを用いているので、Yuenらのチ ップを組み立てるには高価な費用が必要である。

## [0004]

現在では、DNAの分析にDNAマイクロアレイ装置も利用されている。 c DNAマイクロアレイとオリゴマイクロアレイという 2 種類のDNAマイクロアレイ技術が知られている。両技術では、ハイブリダイゼーション反応に基づいて、試料中でのmRNAの発現を調べる。マイクロアレイを用いたアッセイは取り扱いが煩雑で、終了までに約1日を要し、連続的なバッチ分析を行うために独立の装置が必要となる。迅速な診断は不可能であり、現在のマイクロアレイ装置では、試料の調製をチップ上で一体的に行うことができない現在のオンチップDNA分析システムには、さらに欠点があることが最近報告された。かかる欠点には、試料を注入できないこと、DNAの単離が不良であること、多重PCR分析ができないことが含まれる。Yuenら、4005ページ、右欄。

# [0005]

核酸は、遺伝子発現の調節と制御に機能することによって疾患を引き起こすなどの細胞プロセスに直接的な役割を果たしている。様々な種類の生体プロセスで遺伝情報がどのかにで、さらに理解を深めるために、様々なタイプの核酸分析を行うためのハイブリダイゼーション技術が開発されている。ハイブリダイゼーション法は、一般に、制御された条件下で、標的核酸に核酸プローブを結合させることにより、相補的な配列の間でのみハイブリダイゼーションが生じるようにする。ハイブリダイゼーションが生じるようにする。ハイブリダイゼーションが生じるようにする。ハイブリダイゼーションが生じるようにする。ハイブリダイゼーションが生じるようにする。ハイブリダイゼーションが生じるようにする。ハイブリダイゼーションが生じるようにする。ハイブリダイゼーションが生じるようにする。カーで、は、遺伝子発現の変化を伴うことが示されているので、遺伝子発現を認定とは重要である。多くの病態では、遺伝子DNAのコピー数の変化や転写レベルの変化によって、様々な遺伝子の発現が異なることが特徴となる。ある種の疾病では、あるウイルスの感染は遺伝子発現の上昇を特徴とする。

#### [0006]

核酸プローブが付着されたチップは、核酸分析を実施するために使用することができる。 プロープは、アッセイステーションなどのチップ上の特定部位に付着させることができる 。アッセイステーションは、第一及び第二の多目的チャネルの中間に存在する領域に位置 し、アッセイ反応は、下記に詳述されているように行われる。ある種の用途では、アレイの形態で配置されたアッセイステーションがチップに設けられることがある。このようなチップによって、手間のかかる試料の調製と電気泳動による分離が必要なことが多い従来の方法に比べて、分析を手早く実施できる同時並行処理が可能となるので、チップ上のアレイを用いた遺伝学的法は有利である。チップを用いた現行の核酸法には、通例、複雑なチップ外での試料 DNAの単離、PCR用の一体型微小ヒーターと微小温度センサーが必要であるため、現行のチップとこれを用いた関連法は、極めて高価で、使い捨てができない。

## [0007]

本発明の目的は、様々な生化学的アッセイをリアルタイムで実施するための複数のアッセイステーションが可能となる、使い捨てのマイクロチップを提供することである。

#### 【発明の概要】

#### [00008]

本発明は、例えば、被験者(subject)の疾病の有無を検出診断し、及び/又は増幅された核酸産物を検出し、又は薬理遺伝学的測定を行うのに有用なマイクロチップ装置とアッセイシステムに関する。前記装置は、1以上のアッセイステーションを有する基材と、試料流体と隔離媒体の導入と流動が促進されるように設計配置されたチャネルと、を備える。前記装置には、一体型の試料調製部分を設けることができ、本発明によって、改善された結果検出システムが提供される。

# [0009]

本発明は、多種類のアッセイを行うことができるマイクロチップ装置に関する。本明細書で使用する「アッセイ」という用語は、試験又は実験によって検査される物質の任意の定性又は定量分析を意味し、タンパク質、抗体、核酸断片のほか、本分野である種のアッセイに一般的に用いられる任意の指示物質又はマーカーなどの物質(これらに限定されるものではない)の不存在を示す反応が含まれる。前記マイクロチップは、一般的には、少なくとも1つのアッセイステーションを備え、各アッセイステーションは第一及び第二のアッセイステーションチャネルと連通させることができる。アッセイステーションと連通された多目的チャネルであって、そこから試料溶液及び/又は隔離媒体を導入し、マイクロチップに誘導するための多目的チャネルも提供される。

### [0010]

本発明の1つの実施形態は、疾病を検出するための装置であって、前記基材の中に組み込 まれた基材と、白血球を濾過するように構成することができる試料調製チャンバーと、該 試 料 調 製 チ ャ ン バ ー に 流 体 を 通 じ て 連 結 さ れ て い る 試 料 導 入 口 と 、 前 記 試 料 調 製 チ ャ ン バ ーに流体を通じて連結されている緩衝液導入口と、フロー促進流体チャンバーと、フロー 促 進 流 体 を 格 納 す る た め の 格 納 チ ャ ン バ ー で あ っ て 前 記 フ ロ ー 促 進 流 体 チ ャ ン バ ー に 流 体 を通じて連結されている格納チャンバーと、前記フロー促進流体チャンバーに流体を通じ て連結されている試料調製チャンバーと、を備えた装置に関する。さらに、本発明は、前 記試料調製チャンバーから前記フロー促進流体チャンバーへの流体のフローを隔離し且つ 可能とする隔離装置と、前記フロー促進流体チャンバーに流体を通じて連結された第一の 多目的分配チャネルと、少なくとも1つのアッセイステーションと、前記アッセイステー ションに流体を通じて連結された第一の多目的チャネルと、前記フロー促進流体チャンバ ー か ら 一 又 は 複 数 の 前 記 ア ッ セ イ ス テ ー シ ョ ン へ の 流 体 の フ ロ ー を 隔 離 し 且 つ 可 能 と す る 隔離装置と、を備えることができる。さらに、少なくとも1つの緩衝液導入口であって、 前 記 第 一 の 多 目 的 チ ャ ネ ル に 流 体 を 通 じ て 連 結 さ れ た 緩 衝 液 導 入 口 と 、 前 記 ア ッ セ イ ス テ ーションに液体を通じて連結された第二の多目的チャネルと、該第二の多目的チャネルに 液体を通じて連結された注入口であって通気を与えることができる注入口と、を設けるこ ともできる。前記試料調製チャンバー、格納チャンバー、フロー促進流体チャンバー、ア ッセイステーション、及び前記チャネルは、前記基材の内部に組み込んでもよく、所望で あれば、環境から遮蔽させることができる。

# [0011]

40

30

10

20

本発明の別の側面では、前記フロー促進流体チャンバー、付属チャネル、及び格納チャンバーは省略され、これらのチャンバー中で行われる機能は、代わりに、試料調製チャンバー中で行われる。

### [0012]

前述の装置は、病態の有無を検出する本発明の方法を実施するために用いることができる 。典型的な方法では、例えば、動物、植物、及びその他の生体(living orga nism)などの生物(これらに限定されない)などの被験者から得た被検試料中で、病 態の有無が検出される。本方法は、(a)前記隔離装置を前記隔離位置に置いて、前記ア ッ セ イ ス テ ー シ ョ ン 中 に 特 定 の D N A 断 片 を 堆 積 さ せ 、 前 記 ア ッ セ イ ス テ ー シ ョ ン を 乾 燥 させる工程と、(b)密封層を前記アッセイステーションに付与する工程と、(c)生物 の血液試料を前記試料導入口の中に注入する工程と、(d)前記緩衝液導入口に洗浄緩衝 液を注入して、前記試料調製チャンバー中に前記血液の試料と前記洗浄緩衝液との混合物 を形成せしめる工程と、(e)赤血球を白血球から分離させ、前記試料調製チャンバー中 に前記白血球を残存させる工程と、(f)前記緩衝液導入口に溶解緩衝液を注入して、D NA断片を含有する前記白血球を前記溶解緩衝液中の溶液中に溶解させる工程と、(g) 前 記 試 料 調 製 チャン バ ー 中 に 気 体 を 注 入 す る こ と に よ り 、 前 記 溶 解 緩 衝 液 を 前 記 フ ロ ー 促 進 流 体 チ ャ ン バ ー 中 に 押 し 出 す 工 程 と 、 ( h ) 前 記 化 学 物 質 格 納 チ ャ ン バ ー か ら 前 記 フ ロ 一促進流体チャンバー中に化学物質を拡散させる工程と、(i)前記隔離装置により、 D NA断片を含有する前記溶解緩衝液を前記第一の多目的チャネル中に流動させ、アッセイ ステーションに流動させる工程と、(j)前記DNA断片を含有する前記溶解緩衝液で前 記アッセイステーションが充填された時点を検出する工程と、(k)前記DNA断片を 増幅する工程と、(1)前記増幅されたDNA断片を検出する工程と、を備える。

## [0013]

本発明は、少なくとも1つのアッセイステーションを有する基材を備えた装置であってーションは少なくとも1つのアッセイステーションは少なくとも1つの第二のアッセイステーションチャネルを有してもよい装置に関する。本明細書において使用するアッセイステーションチャネルを有してもよいでは関する。本明細書のアッセイステーションという用語は、アッセイが行われる領域を意味する。特定の実施形態におい記第二のアッセイステーションは、隔離媒体によって囲まれた領域を備える。前記第一アでセイステーションと連通される。前記第一のおいてである。前記第一の多目的チャネルの配置が与えられる。前記第一の多目のアッセイステーションチャネルは、前記チャネルは親水性となるように処理を施すことができる。特定の実施形態では、とりわけ、以は親水性となるように処理を施すことができる。特定の実施形態では、とりわけ、以は親水性となるように処理を施すことができる。特定の実施形態では、とりわけ、別は親水性となるように処理を施すことができる。特定の実施形態では、とりわけ、別は親水性となるように処理を施するといる場合には、あるチャネルの形状の特徴を有するチャネルに伝導的特性又は非伝導的特性が付与される。

## [0014]

少なくとも 1 つの試料流体注入口は、少なくとも前記第一の多目的チャネルと連通されており、少なくとも 1 つの隔離媒体注入口は、少なくとも前記第一及び第二の多目的チャネルと連通されている。少なくとも 1 つの前記第二の多目的チャネルは、前記試料溶液を伝導させない少なくとも 1 つの内部表面部分を有する。例えば、前記試料流体が水性であれば、前記第二の多目的チャネル内部表面は疎水性であるか、又は疎水性になるように処理が施されているであろう。

## [0015]

前記装置は、少なくとも 1 つのアッセイステーションを密封する密封層をさらに備えることができる。所望であれば、前記密封層は、前記少なくとも 1 つのアッセイステーションのみを密封してもよいし、あるいは、基材表面全体を含む前記装置の基材の一部を密封してもよい。

# [0016]

50

40

20

20

30

40

50

1 つの実施形態では、前記第一の多目的チャネルの内部表面は、試料流体、空気、及び隔離媒体のうち少なくとも 1 つを貫流させることができ、前記第二の多目的チャネルの前記内部表面は、空気又は隔離媒体のうち少なくとも 1 つを貫流させることができるが、前記試料流体は貫流させない。

[0017]

本発明の別の実施形態では、前記第二のアッセイステーションチャネルと前記第二の多目的チャネルとの交差部と直接に隣接する前記多目的チャネルの前記内部表面及び / 又は前記第二のアッセイステーションチャネルの表面は何れも、前記試料流体を伝導させない。さらに、この実施形態により、試料流体のアッセイステーションへの局在が容易になるとともに、前記アッセイステーションの密封(sealing)と隔離(isolation)も容易となる。

[ 0 0 1 8 ]

少なくとも第一及び第二の多目的チャネルが、それぞれ、前記複数のアッセイステーションの前記第一及び第二のアッセイステーションチャネルを介して、複数のアッセイステーションと連通されるように、前記基材を構成することができる。前記複数のアッセイステーションは、少なくとも前記第一の多目的チャネルと前記第一のアッセイステーションに伝導される試料流体溶液によって、前記複数のアッセイステーションに伝導される試料流体溶液によって、前記複数のアッセイステーションは、複数のアッセイステーションを密封するための隔離媒体によって、前記第一及び第二の多目的チャネルに同時又は順次の充填のうち少なくとも1つが為されるように配置することもできる。

[0019]

前記アッセイステーションの中には、少なくとも1つの反応アッセイ成分を配置することができる。例えば、PCRを計画しているのであれば、前記反応アッセイ成分は1以上のプライマー及び/又はプローブであり得る。

[0020]

試料流体注入口は試料流体調製領域と連通させることが可能であり、前記基材には、蓋を有しても又は有しなくてもよい試料調製チャンバーのうち少なくとも 1 つを設けることができる。前記装置又は基材の中には、前記チャネルの少なくとも 1 つにおける流体のフローを調節するための少なくとも 1 つの要素を取り込ませることができる。

[0021]

前記基材上の前記チャネルにおける試料流体のフローは、フロー促進流体を導入するためのチャンバーを通じて、フロー促進流体を前記試料流体中に導入することによって促進させることができる。

[0022]

前記チャンバーは、前記フロー促進流体を試料溶液と混合するためのチャンバーと連通させることができる。

[0023]

さらに、本発明には、本発明の前記基材上で反応を実施する方法が包含される。

[0024]

典型的な方法は、少なくとも1つの試料注入口に試料流体を導入することと、前記少なくとも1つの多目的チャネルを介して前記少なくとも1つのアッセイステーションチャネルを充填することと、前記少なくとも1つの隔離媒体に入口から隔離媒体(isolation-medium)を少なくとも前記第一のの手でネルに流入させることと、前記少なくとも1つのアッセイステーションで少なくとも1つの反応を行うこととを備える。前記アッセイステーションでの反応は、少なくとも1つの定性的データ又は定量的データ(例えば、比色分析の結果)を与える。前記少なくとも1つの定性的データ又は定量的データは、フルオロフォア又は蛍光標識されたプローガが少なくとも1つインターカレートされることによって生じ得る蛍光を用いて取得することができる。蛍光を用いる場合には、前記基材中の前記アッセイステーションには、少な

30

50

くとも 1 つの励起周波数を照射することができる。前記プローブは、少なくとも 1 つのフルオロフォア、酵素、又は結合複合体の成分によって標識することができる。本方法の結果、アッセイされている試料流体に関連する少なくとも 1 つの定性的データ又は定量的データが得られる。典型的には、典型的な定性的データ又は定量的データは、例えば、蛍光共鳴エネルギー転移、ルミネセンス、又は比色変化によって与ることができる。

[0025]

所望であれば、前記基材上で行われる反応は、例えば、温度循環条件(thermocycling condition)などの温度制御下で実施することができる。前記被検試料は、まず少なくとも1つの予備操作に該被検試料を供することによって前記装置に供給することもできる。この予備操作は、前記基材とは別のところで行ってもよいし、前記基材の上又は内部に存在する少なくとも1つの予備ステーションにおいて行ってもよい。

[0026]

前記少なくとも 1 つの予備操作は、例えば、前記基材上の前記アッセイステーション中で 実施すべき反応に使用できる核酸を与えることができる。

[0027]

さらに、前記少なくとも 1 つのアッセイステーション中に、少なくとも 1 つのアッセイ反応成分を配列又は配置してもよい。病原性(virulence)、疾病、特定の表現型、又は個体間若しくは種間変異若しくは差異と関連した核酸配列の変異の検出が、前記反応によって与えられることもある。このような核酸配列中の変異には、一塩基多型(SNP)、タンデムリピート、挿入及び / 又は欠失などがある。

[0028]

実施可能な前記少なくとも 1 つの反応には核酸増幅工程が含まれ、このケースでは、アッセイ反応成分に一又は複数のプライマーを含めてもよいかもしれない。

[0029]

本発明の方法では、隔離媒体によって前記多目的チャネル中の試料流体を置換することによって、前記アッセイステーションの密封又は隔離が行われる。前記隔離媒体は、少なくとも前記第一及び第二の多目的チャネルの中に連続して導入してもよいし、少なくとも前記第一の多目的チャネル中にまず導入した後に、少なくとも前記第二の多目的チャネル中に導入してもよい。前記隔離媒体は、典型的には、前記試料流体とは反対の性質を有する物質、すなわち、前記試料流体と実質的に混和しない物質である。

[0030]

隔離媒体の導入によって、前記少なくとも第二の多目的チャネルからは空気が追い出され(purge)、前記少なくとも第一の多目的チャネルからは前記試料流体が追い出されるので、前記試料隔離を含有する前記少なくとも1つのアッセイステーションが隔離される。前記隔離媒体が固化可能な場合には、本方法は、前記隔離媒体を固化、硬化、重合させる工程のうち少なくとも1つを備える。

[0031]

本発明の具体的な実施形態は、使い捨て可能な試料調製一体型マイクロ流体装置(sample-preparation integrated microfluidic device)及びこのような装置を用いた方法に関するが、これらに限定されるものではない。本発明の前記装置と方法によって、生体試料中の疾病のリスクを迅速に検出及び/又は評価するために核酸(例えば、DNA)を分がでることが容易となる。本発明の前記装置は、例えば、遺伝子フィンガープリンティングの薬理遺伝学的な測定のために増幅された核酸産物を検出するのに用いることができる・本明細書において、「検出する」又は「検出している」とは示唆する。を実施するにいるときを輸送し、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)等の核酸を輸送し、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)等の核酸を輸送し、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)等の核酸にを実施するために必要な要素を組み込んだチップを意味する。前記装置には、の人を実施するために必要な要素を組み込んだチップを意味する。前記装置には、の人を実施するために必要な要素を組み込んだチップを意味する。であって、チップ上での核酸にといるといると変な要素(マイクロフィルター等)を必要に応じて組み込んでもよい。本発明によれば、DNA分子は、被検試料(例えば、生体試料)から迅速に分析することができる。

20

30

40

50

1 つの実施形態では、前記装置に一度付与すれば、前記被検試料はアッセイされ、疾病の有無を診断し又は疾病を発症するリスクを評価する。本発明によって用いられる「被検試料」には、動物組織と血液が含まれる。被検試料は、全血であることが好ましい。 1 つの実施形態では、被験者から得た組織ホモジネート又は血液試料が、本発明の前記アッセイシステム中で検査される。本発明の装置と方法によって被検試料をアッセイする場合、組織試料をホモゲナイズし、消化し、ろ過して固体の破片を除去し、本発明の装置にかけることができる溶液中の D N A を取得するのが慣例である。

## [0032]

例えば、感染性病原体(ウイルス、細菌、真菌、プロトゾア、微生物等)又は癌性腫瘍の存在は、フルオレセイン等の蛍光分子で予め標識されたウイルス特異的プライマー又は c DNA又は断片を与えることによって検出することができる。被検試料 DNAは、前記装置を通って前記プライマーに導かれ、被検試料が発症ウイルスを含有していれば、PCRの後に、そこで蛍光シグナルが生じるであろう。

# [ 0 0 3 3 ]

本発明の生体被検試料は、静脈穿刺又は組織生検等の周知の技術を用いて、被験者から取得される。ヒト以外の動物(例えば、家畜)から生体被検試料を取得する場合には、家畜処理場から血液と組織試料を取得するのが一般的である。実施する実施形態に応じて、被検化合物を与えてもよいし(例えば、注入する)、あるいは、必要に応じて、溶液中に遊離させてもよい。本発明で想定している動物には、例えば、ヒト、爬虫類、家畜、鳥類、イヌやネコ等の飼い慣らされたペットが含まれる。好ましい動物は、ヒトである。

#### [0034]

本発明によれば、前記装置は、様々なチャネルサイズ(すなわち、長さ、幅、高さ、直径 )を有し得る実験室チップ(lab-on-a-chip)である。例えば、前記多目的チャネルは、約 1 mmから約500mmの長さ、約2mmから約10mmの幅、約0.5mmから約10 mmの厚さを有することができる。前記アッセイステーションチャネルも同様のサイズを 有することができ、典型的な長さは約0.01mmから約50mmである。試料調製領域 は、約5mmから約100mmの長さ及び幅とし、約.5mmから約10mmの高さとす ることができる。前記装置は、1以上の試料導入注入口と、1以上のチャンバーと、(流 体のフローを収容するサイズである)1以上の相互に接続されたチャネル(チャネル全体 又はチャネルの一部の表面は、本来的に疎水性若しくは親水性とするか、又は疎水性物質 若 し く は 親 水 性 物 質 で 処 理 す る か を 選 択 で き る ) と 、 核 酸 ( 例 え ば 、 D N A 及 び R N A ) を増幅するための1以上のアッセイステーションとを含有することができる。前記装置は 、 シ リ カ で 誘 導 体 化 さ れ た 表 面 等 の 少 な く と も 1 つ の 核 酸 吸 着 性 表 面 も 含 有 す る こ と が 好 ましい。あるいは、前記装置は、被検試料から白血球を分離するための膜フィルターを少 なくとも1つ含有してもよい。1つの実施形態では、実質的に直ちに検出結果を得るため に、生体被検試料を抽出した後に前記装置上で本発明の方法が実施される。「実質的に直 ちに」とは、約5分から約2時間で結果が得られることを意味する。後に加工(proc essing)が所望されるのであれば、別の実施形態では、本発明は、チップ外で試料 を前処理し、被検試料を保存しておくことも想定している。フローセルソーティング装置 又は遠心装置等から被検試料を取得する場合には、一般に、前処理が用いられる。DNA 又はRNAの試料調製プロトコールは、「Sambrook et. al., Molecular Cloning, AL aboratory Manual, 2nd edition」に記載されており、及び/又は、DNAを結合するカ ラム / 膜を用いた、 Q iagen、 W hatman等のキットを用いて行うことができる

## [0035]

前処理を行う場合、その後の増幅を阻害し又は産物の蛍光分析を妨害する可能性がある非核酸分子は除去する。本発明の装置とは分離されたモジュラー式であり得る装置の中で、前処理を行うのが慣例である。本発明の装置と結合され及び/又は流体を通じて連結されることが想定される前処理モジュールは、スタンドアローンモジュールである。スタンドアローンモジュールは、本発明の装置の試料注入口2に接続可能な液体搬送チューブによ

って連結される。

## [0036]

好ましくは、前処理は、チップ上(on-chip)で行われる。本発明においては、被検試料を前処理するために、体液(血液、便、唾液(sputum)、吸引液、スワップを含む)、ホモゲナイズされた組織試料(髪、口腔スワップ、生検、吸引液、生物体そのもの)、環境試料(表面スワップ、食物、水/液体)等の未精製試料中に存在する他の生体巨大分子や小分子からDNA及び/又はRNAを分離させる。これらの試料は、濃縮の白血球、インビトロで培養した細胞、及びフローソーティング後に得られた細胞の濃縮の白血球、インビトロで培養した細胞、及びフローソーティング後に得られた細胞の濃縮以は半精製集団が想定されている。例えば、21G-28Gサイズの針等の細い針から固体試料を吸引するという標準操作によって、大きな断片を崩壊させるために、前処理がチップ外(off-chip)で行われる。試料の加工を直ちに行うことができないのであれば、DNA又はRNAの分解を阻止するために、前記試料は、例えば、グアニジウムイソチオシアネート等の標準的な化学物質中に保存することができる。

#### [ 0 0 3 7 ]

本発明の側面に従えば、DNA及び/又はRNAは被検試料から単離される。DNA及び/又はRNAは、例えば、グアニジウムイソチオシアネート、水に溶かしてTris-HC1でpH7.2に調整したNH₄ C1、等の適切な緩衝液の存在下で、マイクロデバイス上に固定された誘導体化シリカ表面上に吸着させる。核酸は、静電的電荷のために表面に付着する。本発明が想定する吸着性表面には、フィルター付きチャンバー中に保有された粒子ビーズ(ガラスビーズ)、磁場によってチャンバー中に固定化された常磁性粒子、イオン電荷特性に基づいて液体を通過させる膜又はフィルターが含まれる。

## [0038]

固定化又は捕捉された核酸は、望ましくない細胞片や巨大分子を除去するために洗浄するのが慣例である。次いで、順方向のフロー又は逆流により、中性 p H の緩衝液(水を含む)を用いて、表面及び / 又は核酸の電荷を変化させることによって、 D N A / R N A を溶出する。試料導入、洗浄、溶出のための流体の流動は、受動又は能動バルブ及びポンプ、陰圧吸引又は陽圧を用いて行う。好ましくは、シリンジポンプ、手動シリンジ、蠕動式ポンプ、又は真空ポンプ等の 1 以上のポンプを用いて、被検試料を前記装置の中に導入する

## [0039]

本発明の1つの側面によれば、核酸は、アッセイステーションにおいて増幅される。検出部と画像を取得するための適切な光学装置とを有するデジタルカメラを用いて、ウェル中の試料から放射される特定波長の光を検出することができる。最小限の増幅後工程を行わずに又は行って、直接且つ同時検出を行うのに十分な量になるまで、核酸を選択的に増幅する。

# [0040]

本発明が想定する増幅反応には、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応、リガーゼ連鎖反応、又は等温性増幅反応が含まれる。ある実施形態では、主増幅工程の前に、RNA標的を増幅するための逆転写工程(逆転写を行うことができる酵素を用いる)を行う。別の実施形態では、逆転写工程は、DNA増幅工程と組み合わされる。

#### [0041]

本発明によれば、酵素、プライマー、デオキシリボヌクレオチド三リン酸 d N T P、蛍光色素、界面活性剤、塩、及び緩衝液等の増幅反応用の慣用試薬とともに、核酸をアッセイステーション中に導入する。別の実施形態では、幾つかの試薬(特に、プライマー及び/又はプローブ)をアッセイステーションに予め付与して、乾燥させてもよい。加えた試料/試薬液体ミックスと接触すると、これらの試薬は可溶化されるであろう。試料/試薬の混合後に、1以上のチャネルを通じて、ミネラルオイル、ワックス等の特徴的な不混和相にある第二の液体をチップに添加することも可能である。前記不混和性液体は、アッセイステーションへの流体のアクセスを「封鎖(seal off)」し、アッセイステーシ

30

20

40

30

40

50

ョンの内容物が隣接するアッセイステーションの内容物と望ましくない混合を起こさないように物理的な障壁として機能するであろう。

### [0042]

本発明の前記装置上に位置するアッセイステーションは、二次元又は三次元に、高密度で配列(array)させることができ、それぞれ、典型的には、約1p1乃至約50μ1の容量を有する。本発明は、約10乃至約50,000アッセイステーション中に存在する核酸を同時に増幅し、検出することができる。本発明では、各アッセイステーション中でもましい。存在では、共通の温度パラメータが与えられる。共通の温度パラメータを用いると、増幅反応のデザイン、又は試薬の濃度を変動させることによって、単一の温度条件になるように、各アッセイステーション中の反応を最適化することが可能となる。例えば、所定の温度群(例えば、95 で変性、50-60 でプライマーのアニーリング、72 の伸長工程あり又はなし)を循環させることによって、増幅反応を行い得る。好ましくは、増幅反応は、定常温度(例えば、60 )で、等温的に実施される。

## [0043]

本発明によれば、DNA増幅による産物は、増幅されたDNA産物の存在下で特異的に放射される当光を検出することによって、インシチュで均DNAと結合したときによって、例えば、、当年ュで均DNAと結合したときによって、例えば、、当年ュで均DNAと結合したときによって、検出される。あるいは、当光共によいで、検出が為される。あるいは、当光共にプロフォアを用いて、検出が為される。あるいは、当光共にプロフォアを用いて、特異的なDNA配列を検出することができる。ある実施形態では、増幅のの元に対してもよい。の治療には、前記検出工程を行ってもよい。別の態では、前記検出工程は、等温性反応のの元で後に前にしてもよい。さらに別の実施形態では、第世反応のの元では、中適によって行われる。増幅された放展のチップを出て、特別の検出は、外検出装算中に増幅に対り、カメラによって行われる。増幅されたDNA産物の検出は、外検出に対り、対しては対しては対対を決定する。あるいは、ファッセイステーションの反応から得られるプローブに対して、増幅前ベースラインを決定する。

## [0044]

本発明の方法は何れも、前記装置上で行うことが好ましい。前記実験室チップ装置には、例えば、生体試料中のウイルス又は細菌DNAの存在を検出し、疾病のリスクを評価するのに必要な要素が一体化されて全て含まれている。このため、本発明では、DNAの定量的測定と定性的測定の両方を用いて、被験者が疾病又は症状を有するリスクを評価できると考えられる。例えば、被検試料中にBacillus anthracisのDNAが存在すれば、被験者が炭疽病を引き起こす細菌に曝露され、当該細菌に関連する疾病を有するリスクがある可能性が示唆される。逆に、Bacillus anthracisのDNAが被検試料中に存在しなければ、被験者は当該細菌に関連する疾病を有していないことが示唆される。

# [0045]

本発明によれば、現在知られている又は将来発見される感染性細菌又はウイルス疾患をいくつでも被検試料中に素早く検出することができる。本発明によって検出できるこのような疾病には、炭疽病、天然痘、レジオネラ症、AIDS、A型、B型、及びC型肝炎、結核症、マラリアが含まれるが、これらに限定されるものではない。別の側面では、本発明によって、癌、白血病、サラセミア、喘息、アレルギー、連鎖球菌性咽頭炎(strepthroat)又は咽頭痛(sore throat)、食中毒、子供と成人の近視、ニパウイルス感染症、及び性感染症を検出できる。

#### [0046]

本発明は、被検試料中の薬を検出することもできる。本発明の本側面は、例えば、迅速な

薬物スクリーニングのために、ある組織中に薬物が存在することを測定するために、薬効の評価のために用いることができる。本発明のさらに別の側面では、遺伝子組換え食品の検出及び遺伝子フィンガープリンティングが行われる。例えば、遺伝子組換え食品に関連する用途では、前記チップは、食物中に人工的に導入された遺伝子をPCRによって検出することになろう。遺伝子フィンガープリンティングに関する用途では、前記チップは、個体間(ヒト、植物、及び動物)のDNA配列の変動をPCRによって分析することになろう。

# [0047]

前記チップ装置及び流体ネットワークは、ガラスエッチング、プラスチック加熱エンボス加工、プラスチック射出成形、樹脂注型、レーザー切断、ステレオリソグラフィー、フォトリソグラフィー、LIGAプロセス、CNC機械加工光硬化、又は金属成形技術等の既存の微細加工技術によって、マイクロスケールレベルで製造し、開放チャネル等の開放構造及びアッセイステーションを有するチップを成形させることができる。開放チャネル及びアッセイステーションは、次いで、密封し、カバーフィルム又はプレートにより閉鎖させ得る。

#### [0048]

前記チャネルの大きさは、典型的には、1μmから10mmの範囲であり得る。従って、微細加工(microfabrication)は一つの選択肢にすぎず、チップ100を製造するための唯一の手段というわけではない。コンピュータ数値制御(CNC)機械加工、金属成形、プラスチック射出成形、又は加熱エンボス加工等のより一般的なその他の技術も、製作に使用することができる。

#### 【図面の詳細な説明】

## [0049]

よい。

図1と図2には、基材36の上に構築されている、試料流体調製領域を有するチップ装置 1 0 0 の 典 型 的 な 微 細 構 造 が 示 さ れ て い る 。 基 材 3 6 は 、 ガ ラ ス 、 プ ラ ス チ ッ ク 、 ポ リ ジ メチルシロキサン(PDMS)等のエラストマー、金属、セラミック、又は複合材料のよ うな適切な素材から作製することができる。チャネル及びアッセイステーションを提供す る た め に 、 例 え ば 、 ガ ラ ス 基 材 に 対 し て 、 様 々 な 標 準 的 ガ ラ ス 化 学 エ ッ チ ン グ 技 術 を 用 い ることができる。基材36を与えるために(金属粉末の充填物を加えた又は加えない)プ ラスチックを用いるのであれば、本分野で公知である、エンボス加工金型を用いた加熱エ ンボス加工、プラスチック射出成形、樹脂注型(resin casting)、レーザ ー 切 断、 ステ レオリソグラフィー、 フォトリソグラフィー、LIGAプロセス、CNC機 械加工光硬化、及びプラスチック化学エッチング技術を使用することができる。LIGA プロセスは、典型的には、ポリメチルメタクリル酸(PMMA)等のレジスト構造でのシ ン ク ロ ト ロ ン 放 射 を 行 い 、 前 記 構 造 を 露 光 し 、 前 記 構 造 を 化 学 的 に 現 像 し て 、 レ ジ ス ト 構 造のパターンに基づいたマイクロ金型を得ることを備える。金属粉末充填は、例えば、基 材 3 6 が プラ スチック で 構 成 さ れ て い る 場 合 に 、 熱 の 伝 導 を 向 上 さ せ る た め に 用 い る こ と ができる。エラストマーの基材を使用するのであれば、複製(固体微小構造化金型上であ る種のエラストマーを硬化させる)と成形技術を使用することができる。さらに、シリコ ンやシリコンをベースとした化合物を用いて、基材36を作製することもできる。次いで 、基材36は密封層40で密封され得る(上面図には図示されていない)。密封するので あれば、アッセイステーション26の一部のみを密封したり、あるいは、それぞれ、アッ セイステーションチャネル 2 4 、 2 8 、 及び / 又は第一及び / 又は第二の多目的チャネル 3 0 と 2 2 と併せて、アッセイステーション 2 6 を密封するなどの様々な構成の密封を与 えることができる。前記密封層は、熱的ボンディング、静電的ボンディング、粘着的ボン ディングを含む(これらに限定されない)ボンディングプロセスによって、通常、チャン バー6及び全ての注入口と排出口を除き、前記チャネルと一又は複数のアッセイステーシ ョンを密封するプラスチックフィルムである。前記密封層40は、ガラスプレート又はプ ラ ス チ ッ ク プ レ ー ト 又 は ポ リ ジ メ チ ル シ ロ キ サ ン ( P D M S ) 等 の 他 の 素 材 か ら な っ て も

20

10

30

40

50

#### [0050]

特定の実施形態では、前記密封層40は、ゴム、エラストマー、ゲル、及び / 又はバルブ / 蓋(機械的及び / 又は電気的及び / 又は磁気的及び / 又は化学的手段で開けることができ、被覆されたアッセイステーション26の中に、例えば、シリンジを導入して、アッセイステーション26の中に、例えば、特定のアッセイ反応成分を付与することができる)等の自己回復 / 密封タイプの材料から構成することもできる。シリンジを除去すると、密封層は、自動的に密封されるであろう。しかし、特定の実施形態では、自己回復 / 密封タイプの素材は使用されないことがある。

## [0051]

前記アッセイステーション又はその一部と様々なチャネルの製造は、基材36又は密封層40のうち何れか1つのみに限定する必要はない。例えば、アッセイステーション構造の一部を基材36又は密封層40の上に形成し、チャネル構造の一部を密封層又は基材の上に作製してもよい。密封層40と基材36をボンディングさせた後、基材36と密封層40の上/中に設けられた様々な要素の一部が、適切な配置でまとめられ、完全なチャネルその他の構造を与える。

#### [0052]

装置100の実施形態は、少なくとも1つのフロー調節要素を含んでもよい。フロー調節要素には、例えば、使用者の要望や流体のフローを制御/調節する必要性に応じて、例えば、チャネルや合流点を含む装置の実質的に任意の部分に設けることができる様々なバルブ、ゲート、障害(restriction)が含まれる。

#### [ 0 0 5 3 ]

アッセイステーション26は、任意の数又はタイプ/クラスのアッセイ反応のうち少なく とも1つの成分を備えることができる。この少なくとも1つ成分には、例えば、核酸、プ ローブ、プライマー、抗体、細胞、アッセイ塩(assaying salt)、触媒、 レポーター、消 光 物 質 、 酵 素 、 タン パ ク 質 、 ペ プ チ ド 、 薬 物 、 小 分 子 、 及 び フ ル オ ロ フ ォ アが含まれるが、これらに限定されるものではない。さらに別の例には、分子のコンビナ トリアルライブラリー、ペプチドライブラリー、核酸ライブラリー、又はアプタマーライ ブラリーから得られた合成分子が含まれる。アッセイ反応の前記少なくとも1つの成分は 、キャリアを介して少なくとも1つのアッセイステーション26の中に配置してもよい。 キャリアのごく一例には、水溶液、溶媒、及びゲルが含まれるが、これらに限定されない 。前記少なくとも1つのアッセイステーション26の中に少なくとも1つの成分を堆積さ せるためのキャリア(例えば、噴霧又はインクジェット堆積)として、空気及び気体を考 えることもできる。このように用いられる一又は複数の担体は、例えば、蒸発によって取 り除けるように適合させてもよい。オーブン、ランプ、レーザー、フォースエア(for ce air)等のキャリアを取り除くその他の方法も、当業者に周知である。例えば、 プローブ及び / 又は細胞等の前記少なくとも 1 つの成分は、共有結合及び / 又は吸収によ って、アッセイステーション26の内部表面に結合させてもよい。

## [0054]

密封層40の結合の前に、PCR等の増幅反応を前記アッセイステーション26の中で実行すべき場合には、手動で又は液体分注ロボットによって、基材36上の各アッセイステーション26の中に増幅すべき核酸断片及び/又は一又は複数のプライマーを堆積させてもよい。次いで、アッセイステーション26を乾燥させ、密封層40を追加する前に、反応成分のキャリアを取り除く。特定の実施形態では、アッセイステーション26を乾燥させる前に密封層を追加してもよいし、幾つかの実施形態では、前記ステーションを乾燥させる必要がないこともある。他の実施形態では、アッセイを実行する間に加えられた密封層40を有することもある。自己回復/密封層が用いられる場合には、アッセイステーション26が試料流体56で充填された後に、プローブ/プライマーを加えてもよい。

#### [0055]

増幅すべき核酸断片には、標準的な方法を用いて、当業者が一般的に採取できるDNA又はRNA断片、cDNA、核酸プライマー及び/又はプローブが含まれるが、これらに限

20

30

40

50

定されない。例えば、本発明において有用なDNA断片は、市販のDNA合成機の中で予め組み立てることができる。前記アッセイステーションは、本発明の教示に従って、風乾してもよい。乾燥は、室温、大気圧下で行うことができる。アッセイステーションの数に応じて、乾燥には、約10分から約5時間を要することがある。好ましくは、前記アッセイステーションは約2時間で乾燥される。

[0056]

好ましくは、毛管力によって液体のフローを増大させるために、基材 3 6 と密封層 4 0 は何れも、親水性表面を有する。典型的な親水性基材 3 6 はガラスである。プラスチック等の本来疎水性である物質には、希釈したフッ化水素酸又は硫酸を用いてプラスチックを処理することにより、前記物質を親水性物質に転換させることができる。本発明によって想定されている疎水性物質の表面特性を改変するための別の方法は、疎水性物質(例えば、プラスチック)に親水性ポリマー溶液を加えるか、又は界面活性剤を加えることである。

[0057]

例えば、当業者であれば、表面、特に、例えば、プラズマ処理又はコーティング等のマイクロ流体用途に使用すべき表面を処理/修飾するための多数の様々な方法に習熟している。一例として、親水性表面を有することを一般に特徴とするガラスには、表面又は表面の一部が代わりに疎水性特性を有するように処理を施してもよい。使用者の好みの応じた構成の装置を提供するために、このような処理を用い、本発明の教示に従って、一定の特性(例えば、湿潤特性等)を有する装置及び/又は装置100の部分を提供してもよい。様々なチャネル及びステーションの表面は、例えば、所望される表面特性の配置を与えるために、全体的に、差次的に、又は任意の組合せで処理された表面を有する様々な部分(すなわち、基材、密封層)を有することができる。

[0058]

例えば、図1の22、20、及び30等のチャネルは、所望のパターンを有するデザインされたマスクを用いるフォトリソグラフィーによるパターン形成の後に、例えば、スライドグラス上のフッ化水素(HF)酸によって化学的にエッチングすることができる。まず、約70%の硫酸と過酸化水素の約30%水溶液(約30%H202)との新たに調製した混合物中に、エッチングしたスライドを約100 で約10分間浸漬させる。次いで、それぞれ水道水を数回をかけた後、脱イオン化水をかけて、前記スライドを完全にすすぐ。この工程の間、例えば、スライドのすべての部分が完全に湿潤されるかどうか、スライドをチェックし、疎水性部分が残存していないかチェックする。もちろん、それらの領域の表面特性を変化させることを使用者が望まなければ、前記スライドの一又は複数の部分に処理を施さなくてもよい。上記の例では、親水性のガラス表面が得られる。

[0059]

プラスチック基材上に親水性表面を得るための典型的な方法では、例えば、ポリ(メチルメタクリル酸)(PMMA)、ポリカーボネート、ポリイミド、ポリプロピレン、ポリエチレン等の親水性物質を使用して、プラスチック表面を処理することができる。親水性物質には、ポリ(エチレンイミン)(PEI)、ポリ(ビニルアルコール)、ポリアクリル酸等の本分野で公知のものが含まれる。例えば、PEI溶液をコートし又はまぶし、次いで、0.5乃至1時間、オーブン中で乾燥させることによって、以前には疎水性であったプラスチック基材に、親水性表面が与えられる。

[0060]

チャネル 2 2 及びチャネル 2 4 の一部に疎水性表面を得るためには、以下の工程が用いられる。

[0061]

一旦処理してから、使用直前まで、脱イオン化水中に、きれいなスライドを保存する。典型的には、使用する前に、約1-2時間、約100 、大気圧で、これらをオーブン中にて乾燥する。何らかの前駆体化学物質を使用する場合には、乾燥洗浄された前記物質の表面に、約1時間、UV-O3酸化をさらに照射して、最後に残った微量の混入物質を除去し、自己組織化単層膜(SAM)の品質を向上させる。(例えば、オクタデシルトリクロ

20

30

40

50

ロシラン(OTS)等の長鎖アルキルトリクロロシランのような)前駆体分子が、適切な溶媒(例えば、ヘキサン、ヘキサデカン等)中において、約10%濃度の比で新たに調製される。次いで、例えば、室温で、約15-20分間硬化させるために、一定の割り当てられた領域中にこれらをまぶすか又は噴霧する。3Mが製造しているEGC-1700等のフッ素系アクリル酸ポリマーを用いる場合には、約1.5%の酢酸を用いて前記コーティング溶液を新たに調製し、約80乃至約100 で、約30分間、最終処理された被コーティングスライドをオーブンで硬化することが必要である。このようにして、パターンが形成された親水性表面(ガラス)と疎水性表面(処理を施されたガラス)が得られる。これは、基材の表面特性を改変するための当業者に公知である多数の典型的方法の1つにすぎない。

[0062]

典型的には、チャネル 5 を介して、被検試料注入口 2 が試料調製チャンバー 6 に流体を通じて連結されるように、被検試料(例えば、全血)用の被検試料注入口 2 は基材 3 6 の上方表面と垂直に接続される。典型的には、チャネル 7 を介して、緩衝液注入口 4 が試料調製チャンバー 6 に流体を通じて連結されるように、緩衝液注入口 4 も基材 3 6 の上方表面に垂直に接続される。例えば、焼結ガラスブロック 3 1 から全血試料、溶解緩衝液、及び洗浄緩衝液の混合物を抽出するために、吸収剤 5 及び / 又は真空ポンプ等の真空吸引手段が付与された焼結ガラスブロック 3 1 によって、試料調製チャンバー 6 は、下方表面の少なくとも一部が密封されている。

[0063]

試料調製チャンバー6の中に挿入されている焼結ガラス粉末31のブロックは、多孔性ガラスとも称される。典型的な孔のサイズは、約1μmから約500μmの範囲である。焼結ガラスブロック31は、試料調製チャンバー6の下方部分を占めており、典型的には、僅かなサイズの差によって(すなわち、ガラスブロック31のサイズは、試料調製チャンバー6のサイズより僅かに大きい)、チャンバー6の内部に強固に固定される。粘着性物質を用いて、試料調製チャンバー6の内部にガラスブロック31を固定することもできる

[0064]

ガラスプロック31の下に真空が作出される(すなわち、吸収剤5による液体吸収)ことによって、試料、洗浄緩衝液、及び溶解緩衝液がガラスブロック31から抽出される。溶出緩衝液を試料調製チャンバー6の中に注入する。溶出緩衝液は、ガラスブロック31の中に浸透し、ガラスブロック31の表面からDNA分子を放出する。次いで、試料調製チャンバー6の中に含有された溶出緩衝液中にDNA分子が拡散する(又は循環流による)。従って、この時点で、溶出緩衝液はDNA分子を含有する。また、引き続きPCR反応及びPCR産物の蛍光検出を行うために必要とされる他の化学物質を、この時点で、溶出緩衝液に加えてもよい。

[0065]

別の実施形態では、細胞を溶解するために、溶解緩衝液を使用又は添加する必要はない。代わりに、熱を用いて細胞を溶解する。試料調製チャンバー6の中に残存している時点で、又はアッセイステーションの中に導いた時点で、細胞を溶解温度まで加熱して、そこで溶解させることができる。特定の実施形態では、各アッセイチャンバー26において個別にサーマルサイクリングを行うために、小型加熱機と温度センサーを各アッセイステーション26中に組み込んでもよい。さらに、試料流体中の溶質(例えば、DNA)の濃度を増加させるために、熱を用いて、ある量の溶出緩衝液を蒸発させてもよい。この蒸発工程は、例えば、試料調製領域78又は各アッセイステーション26において実施することができ、この場合、前記密封層40は、例えば、気体透過性であるが、液体透過性ではないようにすることができる。

[0066]

別の実施形態では、様々な電気化学的センサー並びに電気及び電子工学センサーを、各アッセイステーション 2 6 中に組み込むことができる。この実施形態を用いると、前記アッ

20

30

40

50

セイステーション内でアッセイを実施した結果、電気化学を基礎とした検出 / データが使用者に与えられる。データは、電気伝導度、抵抗、当業者に公知である、電気化学的検出を用いた実験で典型的なその他の指標の変化の形態であり得る。

### [0067]

本発明によって提供される装置及び方法は、数多くの様々なアッセイ / 反応に利用できる。例えば、必要とされる酵素、蛍光色素、デオキシリボヌクレオチド三リン酸 d N T P 、 界面活性剤、及びその他の化学物質や緩衝液を全て、緩衝液注入口 4 を通じて試料調製チャンバー 6 に添加することができる。溶出効率を増大させることが必要であれば、ダイアフラム 4 8 を押さえるために、振動式アクチュエータ 3 4 を用いて典型的には垂直に振動させることにより、前記試料調製チャンバー 6 の中の溶出緩衝液を攪拌し、より多くの D N A 分子がガラスブロック 3 1 から放出され、試料調製チャンバー 6 を占めている溶出緩衝液の中に進入するようにすることができる。

#### [0068]

緩衝液注入口 4 を完全に閉鎖して被検試料注入口 2 から、流体(例えば、ガス又はオイル)を試料調製チャンバー 6 に注入してもよいし、あるいは、溶出緩衝液で充填されるまで、緩衝液注入口を開放したまま通気孔として機能させながら、被検試料注入口 2 から注入してもよい。前記流体は、放出されたDNA分子を含有する溶出緩衝液を追い出し、典型的なフロー調節要素(疎水性バルブ8)を開放させるので、試料溶液とフロー促進流体とを混合するための当初空であるチャンバーの中に溶出緩衝液が進入することが可能となり、ここで、溶出緩衝液がチャンバー1 2 を充填する。前記バルブ8は、機械、電気、空気圧、磁気式等の様々な他の手段によって操作されるバルブタイプとすることが可能となって時点では、主液体分配チャネル 2 0 への入り口に配置された疎水性バルブ 1 8 によっての時点では、主液体分配チャネル 2 0 への入り口に配置された疎水性バルブ 1 8 によって、前記溶出緩衝液はチャンバー 1 2 を出ることができない。この場合にも、流体の供給は、加圧等の慣用技術によって行うことができる。

## [0069]

チャンバー12中の緩衝液がアッセイステーションに流出する前に、チャンバー12を以下の目的に使用することもできる。(1)チャンバー12から流出する緩衝液を計量する(すなわち、チャンバー12の容量を適切に選択することによってチャンバー12から流出する前に、前記DNAの分布が均質化するまでの間、緩衝液を保持する、(3)先述したように、緩衝液中の水の一部を蒸発させることによって、チャンバー12中のDNA濃度を増加させる。アッセイステーション26に流れる緩衝液中のDNA濃度が増加すると、DNA検出の感度と特異性が増大する。

# [0070]

ある実施形態では、拡散チャネル14を通じてチャンバー12に放出されるフロー促進流体(FPF)を導入するために、チャンバー16が与えられる。適切なフロー促進化学物質には、ヘパリン、ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)、臭化セチルトリメチル(CTAB)、Triton-X、Tween 20、NP-40、及び、その後のDNA増幅と検出化学反応を阻害せず且つ検出光励起下で蛍光を発しない他の任意の界面活性剤が含まれるが、これらに限定されるものではない。FPFがチャンバー12中に拡散すると、チャンバー12の中に濃度勾配が確立されるであろう。

#### [0071]

特定の実施形態では、1以上の主試料流体チャネル20は、少なくとも1つの第一の多目的チャネル30に流体を通じて連結されており、多目的チャネル30は、少なくとも1つのアッセイステーションチャネル28及び少なくとも1つのアッセイステーション26と連通されている。DNAを含有する前記試料流体中のFPFの化学濃度が臨界値に達するにつれて、疎水性バルブ18の表面上にある試料流体の液体湿潤が十分大きくなり、前記緩衝液は、バルブ18を通じて、チャンバー12から主試料流体チャネルに流入し、さらに、第一の多目的チャネル30、第一のアッセイステーションチャネル28、及びアッセイステーション26の流入する。本実施形態では、液体を前進させる表面張力によって生

20

30

40

50

成された毛管圧によってフローが引き起こされる。このような表面張力は、試料流体とチップの固体表面の間にある接触領域(すなわち、チャネル20、30、28、及びアッセイステーション26の表面)に生成される。FPFを添加すると、表面張力が十分低下するので、バルブ18を通じて前記試料流体が流動し、他の全てのチャネルとアッセイステーション中に移動する。

#### [0072]

この毛管圧によるフローの間に、チャネル20、30、28及びアッセイステーション26が試料流体で充填されるように、アッセイステーション26と第二の多目的チャネル22とに流体を介して連結された少なくとも1つの第二のアッセイチャネル24を通じて、チャネル20、30、28、及びアッセイステーション26中の空気容量が試料流体によって少なくとも追い出される。全てのアッセイステーション26が試料流体によって確実に充填されるように、チャンバー12の容積容量は、少なくともチャンネル20、30、28及びアッセイステーション26の合計容積以上になるように設計される。

# [ 0 0 7 3 ]

前 記 試 料 流 体 が 第 二 の 多 目 的 チ ャ ネ ル 2 2 に 流 入 す る の を 防 ぐ た め に 、 以 下 の 措 置 を 講 ず ることができる。(1)前記第二のアッセイチャネル24の内部に、バルブを取り付ける ことができる。このようなバルブは、機械、気圧、又は電磁気等の動作手段によって動作 させることができる。(2)少なくとも1つの第二のアッセイチャネル24の内部に多孔 性物質を設置して、試料流体のフローは遮断するが、空気は第二の多目的チャネル22の 中に通気するようにすることができる。(3)前記第二のアッセイチャネル24の少なく とも ― 部 を 疎 水 性 物 質 の 層 で 被 覆 し て 、 試 料 流 体 の フ ロ ー は 遮 断 す る が 、 空 気 は 第 二 の 多 目的チャネル22の中に通気するようにする。前記疎水性物質には、ポリ(スチレン・ブ タジエン - スチレン)(SBS)、ポリ(メチルメタクリレート)(PMMA)、ポリカ ー ボネート、ポリイミド、ポリプロピレン、 O TS、フッ素系アクリル酸ポリマー( 3 M 製 造 の E G C - 1 7 0 0 な ど ) 、 又 は エ ポ キ シ 樹 脂 が 典 型 的 に 含 ま れ 得 る が 、 こ れ ら に 限 定されるものではない。例えば、SBSを有機溶媒中に溶解させて溶液を形成させ、これ を ガ ラ ス 又 は プ ラ ス チ ッ ク 表 面 上 に 与 え 、 乾 燥 に よ り 極 め て 薄 い フ ィ ル ム を 得 る こ と が で きる。ガラス又はプラスチック表面上にエポキシ樹脂を直接滴下させて、紫外線(UV) 硬化又は加熱により薄いフィルムを形成させることも可能である。(4)前記試料流体が 第二のアッセイチャネル24を占有するが、第二の多目的チャネル22の中に進入するこ とはできず、第二の多目的チャネル22の中に空気を追い出すことができるように、前記 疎水性物質は、少なくとも1つの第二の多目的チャネル22を被覆する。

#### [0074]

特定の実施形態では、試料流体 5 6 のフローが第二の多目的チャネル 2 2 の中に進入しないようにするために、典型的には図 1 7 に図示されているように(このタイプの構成例の側断面図を図示している)、第二の多目的チャネル 2 2 の幅 / 直径は第二のアッセイチャネル 2 4 の幅 / 直径より大きくなるようにする。

## [0075]

試料流体 5 6 のフローを停止させ且つ第二の多目的チャネル 2 2 に進入しないようにするためには、アッセイチャネル 2 4 の末端近くを大幅に拡大させるのが有効であり、これは急激に拡大するように作製してもよい。様々なチャネルの間に図示された線は、説明のためだけに記されているものであり、前記例示の図面における様々なチャネルとその空間的関係を図解的に示している。

# [0076]

オクタデシルトリクロロシラン(OTS)を用いる場合には、適切な溶媒(例えば、ヘキサン、ヘキサデカン等)中に約10%濃度の比率で新たに調製することが好ましい。この後、例えば、室温で約15-20分間にわたって硬化させるために、一定の割り振られた領域中に前記溶液をまぶす(brush)か又は噴霧する。このようにして、疎水性表面が得られる。3M製造のEGC-1700等のフッ素系アクリル酸ポリマーを用いる場合には、前記コーティング溶液は、約1.5%の酢酸を用いて新たに調製され、例えば、約

20

30

50

8 0 乃至約 1 0 0 で約 3 0 分間、被覆された完成スライドをオーブンの中で硬化させるのが好ましい。

## [0077]

デジタルカメラ32は、全てのアッセイステーション26が試料流体によって充填される時点を検出する。前記デジタルカメラは、電荷結合素子(CCD)検出部と画像を取り込むための考え得る全てのタイプの適切な光学機器とを備えたカメラであり得る。アッセイステーション26中の液体から放射される特定波長の光のみが、フィルターを通過して、(前記カメラによって検出すべき)前記検出部に到達できるように、光学フィルターは、前記カメラの検出部の前に配置される。

## [0078]

## [0079]

従って、前記隔離媒体54は、第一及び第二の多目的チャネル30及び22を完全に充填する。前記隔離媒体54は、溶出緩衝液が浸透しないように選択される。すなわち、緩衝液は媒体54の中に拡散することができない。前記隔離媒体54は、典型的には、蝋、熱硬化性蝋、オイル、相変化プラスチック(phase‐changing plastics)、熱硬化可能なポリマー液体、シアノアクリル酸及びその誘導体、二液型エポキシ(two‐part epoxy)、又は紫外(UV)若しくは可視光で硬化可能なポリマー液体、及び熱溶解性物質(例えば、グルー・ガンに通例用いられているもの等)であり得る。さらに、典型的な隔離媒体54には、ポリジメチルシロキサン(PDMS)エラストマー等の熱硬化性ポリマー、並びに他のシリコーンエラストマー及び液体シリコーンカが含まれるが、これらに限定されない。硬化活性温度は、約40 を超える温度であり得る。

## [0800]

ポリアクリル酸やその誘導体、ポリウレタン前駆体やその誘導体等の典型的な紫外線(UV)硬化可能隔離媒体 5 4 を用いることもできる。UV又はその他の適切な照射源には、例えば、一又は複数のレンズによって、多目的チャネル 2 2 及び / 又は 3 0 上に焦点を当てた UVランプ、多目的チャネル 2 2 及び / 又は 3 0 の領域が UVに曝露されるように適切なくり抜き部位を有するマスクを着けた後に露出状態を保っている、多目的チャネル 2 2 及び / 又は 3 0 の領域上に照射する UVランプが含まれる。さらに、多目的チャネル 2 2 及び / 又は 3 0 を含有する隔離媒体 5 4 上に導かれ得る局所照射源には、光ファイバー等の局所 UV源も含まれ得る

さらに別の典型的な隔離媒体 5 4 は、例えば、溶媒の蒸発により固化する任意の接着剤も含むことができる。このような隔離媒体 5 4 を用いる場合には、密封層 4 0 及び / 又は基材の中に、適切な通気穴及び / 又はスロット等の準備を与えてもよい。通気穴及び / 又はスロットは、例えば、多目的チャネルを覆う密封層 4 0 の領域中に設けることができる。

## [ 0 0 8 1 ]

隔離媒体54は、水及び/又は水性液体(界面活性剤を含有する水及び/又は水性液体を

30

40

50

含む)と実質的に混和しないことが好ましい。隔離媒体 5 4 は、非透過性及び / 又は(アッセイを妨害しないと思われる波長又は強度の)蛍光放射性のものとすることができ、低い粘度を有し得る。

### [0082]

多目的チャネル 2 2 / 3 0 の導入及び充填後に、隔離媒体 5 4 が液体の形態のままで残存している実施形態においては、例えば、固化可能な封止剤 6 7 (例えば、蝋、熱融解粘着性液体、ポリマー液体、エラストマー)を堆積させて、多目的チャネル 2 2 と 3 0 中の外気と流体(試料流体 5 6 及び / 又は隔離媒体 5 4 等)との間に存在する全ての界面を密封する。キャップ、蓋、バルブ等の他の密封構造も、気液界面を密封するために用いることができ、固化可能な封止剤 6 7 及びキャップ、蓋、及びバルブは、1 0 0 付近までの温度に耐え得ることが好ましい。封止剤 6 7 及び / 又は他の密封構造によって、アッセイステーション中の液体 / 流体が一定容量となるので、蒸気の発生や、PCR中における、例えば、温度上昇時に起こる他の任意の配分(ration)が抑えられる。固化可能な封止剤 6 7 は、ロボット、手動、及び、マイクロ流体の分野において公知であるその他の分注手段によって堆積させることができる。

#### [0083]

さらに別の実施形態では、アッセイステーションからの蒸発を最小限に抑えるために、アッセイステーション中に試料流体 5 6 を誘導した後に、オイル/蝋タイプの隔離媒体 5 4 に代えて、前記多目的チャネルの中には、大気若しくは飽和湿度の空気、又は他の任意の飽和湿度の蒸気を導入配置してもよい。第一の多目的チャネル 3 0 から試料流体 5 6 を追い出すために、大気若しくは飽和湿度の空気又は他の任意の飽和湿度の蒸気を用いてもよい。

# [0084]

さらに、別の実施形態では、アッセイステーションからの試料流体の蒸発を最小限に抑えるために、試料流体 5 6 の蒸発温度が上昇するように、囲い 5 1 4 の内部に配置するときには、分子分析装置等の分析の間に、前記チップ 1 0 0 に大気圧を超える圧力をかけてもよい。

#### [0085]

本実施形態では、前記アッセイステーションアレイ中の隣接するアッセイステーションにDNA又はその他の化学物質が拡散しないように、各アッセイステーション26の中に含有された試料流体中のDNA又はその他の化学物質は、アッセイステーション26、第一のアッセイステーションチャネル28、第二のアッセイチャネル24のドメイン内に隔離される。隔離媒体54の隔離特性は、100 付近の温度まで維持される。PCRプロセスの最高温度は95 なので、その後のDNA増幅工程において、交差汚染は起こらない。隔離媒体54の注入は、電気浸透、注入による陽圧加圧、キャピラリーフローエレクトロウェッティング、サーモキャピラリーフロー、又は真空吸引等の慣用技術によって行うことができる。

## [0086]

さらに、アッセイステーション26に、例えば、標識プローブその他の望ましくない反応成分が非特異的に結合したものなど、少なくとも1つの望ましくない反応成分を洗い流すために、洗浄工程を付加してもよい。これは、例えば、アッセイステーション26の内部表面に強固に結合されたプローブ/マーカー分子が用いられ、目的の分子(例えば、DNA)にも結合する実施形態において用いることができる。アッセイ反応が完了すると、アッセイ反応の非特異的成分を洗い流すために、洗浄工程(多目的チャネル及びアッセイステーション及びチャネルの中に、(例えば、真空又は圧力によって)洗浄緩衝液を導入することから構成される)が行われる。アッセイチャンバー26の表面に結合しているマーカー/プローブは後に残され、次いで、マーカー/プローブに結合した目的の分子の有無をアッセイする。

#### [ 0 0 8 7 ]

各アッセイステーション26は、蛍光色素を含有することができる。デジタルカメラ32

30

40

50

は、 蛍 光 色 素 か ら 発 せ ら れ る 白 色 光 及 び / 又 は 蛍 光 発 光 画 像 を と も に 捉 え る 。 前 記 チ ャ ン バー、チャネル、及びアッセイステーション(すなわち、流体区画とチャネル)が基材3 6の表面下に組み込まれておらず、外気に曝されている場合には、流体区画並びにチャネ ル 2 0 、 3 0 、 2 8 及びアッセイステーション 2 6 の全ての上方表面に前記密封層 4 0 を 与えてもよい。密封層40は、好ましくは、試料調製チャンバー6に被検試料を加える前 に、前記基材に結合させるべきである。試料調製チャンバー6、注入口2、4及び21、 42、44、46の入り口には、密封層40を与えなくてもよい。用いるアッセイプロト コールとそれに伴う温度に応じて、密封層40は、チャネル24及び/又は22の上方表 面から省略することもできる。特定の実施形態では、密封層40によってチャネルとアッ セイステーションを外気から密封して、キャピラリーフローを増大させ、注入又は真空に よる液体の流動を可能としてもよい。前記密封層40は、熱的ボンディング、静電的ボン ディング、機械的ジョインティング(jointing)、粘着的ボンディングを含む( これらに限定されない)ボンディング工程によって、試料調製チャンバー6と全ての導入 用注入口以外は、チャネルとアッセイステーションを密封するプラスチックフィルムであ るのが一般的である。前記密封層は、少なくとも1つのガラスプレート、プラスチックプ レート、熱可塑性物質(thermoplastic)、エラストマー、プラスチックフ ィルム、及び熱によって活性化される接着剤のうち少なくとも1つから構成することもで きる。さらに、基材と同じ素材で密封層を構成してもよい。密封層40と基材36は、U Vやその他の波長(可視スペクトルの波長を含む)を透過し、実験の測定/結果を妨害す る蛍光を発しないことが好ましい。

[0088]

さらに別の実施形態では、密封層40には、様々な位置に穴/通気孔を設けてもよい。例えば、前記密封層中に存在する少なくとも1つの穴は、例えば、チャネル又は廃棄物貯蔵タンク等の様々な領域上の位置(穴を複数設ける場合には複数の位置)に設けてもよい。さらに、密封層40は、気体透過性物質によって作製してもよいと考えられる。これにより、例えば、装置100から液状流体が失われるのを防ぐ障壁を与えながら、流体を放出させることが可能となるであろう。このような密封層が設けられる場合には、通気穴によって、流体や様々な媒体を様々なチャネル中に流動できるようにする必要はないかもしれない。

[0089]

前記チャネル 2 0 、 3 0 、 2 8 、 2 4 、及び 2 2 の幅は、典型的には、約 1  $\mu$  m から約 5 m m の範囲とすることが可能であり、前記チャネルの深さは、典型的には、約 1  $\mu$  m から約 1 m m の範囲とすることが可能である。前記アッセイステーション 2 6 の幅又は直径は、典型的には、約 1  $\mu$  m から約 1 0 m m の範囲とすることができ、深さは、典型的には、約 1  $\mu$  m から約 1 m m の範囲とすることができる。各種チャネル 2 0 、 3 0 、 2 8 、 2 4 、及び 2 2 の表面湿潤特性と寸法は、他のタイプのチャネルと異ならせることができる。前記構造物は全て、微小電気機械システム(M E M S )技術、コンピュータ数値制御 C N C 機械加工、レーザー機械加工、放電機械加工(E D M)、化学エッチング、射出成形、加熱エンボス加工、又は打抜き加工等の方法を用いて製造することができる。

[0090]

各アッセイステーション26には、先述したように、DNA増幅に必要とされる温熱条件を与えてもよい。このような温熱条件には、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)に必要とされるサーマルサイクリングが含まれる。

[0091]

さらに、本発明の別の実施形態では、被検試料注入口2又は緩衝液注入口4を通じて試料調製チャンバー6中の溶出緩衝液にFPFを添加して、アッセイステーション26の中にフローを動かすことができる。この場合には、チャンバー12、チャネル14、及びチャンバー16は不要である。このチップデザインは、図3と図4に示されている。ここでは、図1及び図2に示されているバルブ18の機能をバルブ8が果たしている。他の全て点で、チップ100のデザイン及び試料の調製と分析の動作方法は、図1及び図2に示され

20

30

40

50

ているものと同一である。従って、さらなる論述は行わない。

## [0092]

また、チップ表面(全チャネルと全アッセイステーションの表面)が親水性であれば、チップ操作のいかなる段階においても、FPFを使用する必要は全くない。この場合には、試料流体が水性なので、バルブ8を開放すれば、試料流体は全てのチャネルとアッセイステーション中に単独で流入することができる。バルブ8とバルブ18はともに、任意の手段(例えば、機械、電気、磁気、化学、又は気圧)によって操作することができる。

# [0093]

特定の実施形態では、前記装置には試料調製領域を設けなくてもよく、この場合、試料流体の調製は、「チップ外(off-chip)」で行われる。従って、図5A-Eにのの場合、試料では、基材36は、塞材36は、塞材36は、塞材36は、塞材36は、塞材36は、第二ののアッセイチャネル28と第二のアッセイチャネル24とが連通した少なくとも1つのッセイステーション26を有している。さらに、隔離媒体注入口42は、第二の21も、ル22と連通するように設けられている。図5Aの実施形態ではよるに設けられている。図5Aの実施形態でははる場所では、カーの多目的チャネル30と第二ののりまかれ22とをするように設けられている。図5Aの実施形態ではるる目的チャネル22とをではするように設けられている。21をおりますが、第一の多目的チャネル30と第二のの手ではよる目的チャネルしか示されていないのの領域上に密封層40を設けることもできるので、図示されていない)。典型的な構成には、例えば、実行ッセイのタイプや基材36とともに用いられるであるう流体の特性に応じて、アッセイス密封層40が含まれる。

## [0094]

幾つかの実施形態では、第一のアッセイチャネル28は、図5A-Eに示されているように、前記第二のアッセイチャネル24より小さな断面積を有する。これにより、アッセイステーション26に進入する試料流体56の速及び/又はフローが減少するため、アッセイステーション26への試料流体56の進入によって空気が置換されて、第二のアッセイチャンバーチャネル24を通じて、第二の多目的チャネル22の中に導かれる。試料流体56がアッセイステーション26に流入し、最終的にはアッセイステーションチャネル24に流入するので、これにより、エアポケットが形成されてアッセイステーション26内に閉じ込められる可能性が減少する。

#### [0095]

本明細書では、環状の切断面形状 / 外形を有するように、第一のアッセイステーションチャネル 2 8 が典型的に図示されているが、試料流体 5 6 が第一の多目的チャネル 3 0 に流出するのを最小限に抑えるためにフローを制限する任意の形状を該チャネルは有することができる。

## [0096]

図5 Bでは、第二の多目的チャネル2 2 に隣接する第二のアッセイステーションチャネル2 4 の部分5 0 には、試料溶液 5 6 のフローを伝導しない表面特性を付与することができる。例えば、第二の多目的チャネル2 2 は、疎水性表面を有することができ、あるいは疎水性表面を与えるように処理することができる。本実施形態では、試料溶液 5 6 が水溶液であれば、該試料溶液 5 6 は、試料溶液注入口2 1 を通じてアッセイステーション 2 6 のまであれば、該試料溶液 5 6 は、試料溶液注入口2 1 を通じてアッセイステーション 2 6 の表面も、例えば、親水に、第一のアッセイチャネル 2 8 及びアッセイステーション 2 6 の表面も、例えば、親水性表面を有する。試料溶液 5 6 は、第二の多目的チャネル 2 2 に流動し、第二の多目的チャネル 2 2 に向けてチャネルように)第二のアッセイチャネル 2 4 から第二の多目的チャネル 2 2 に向けてチャネルのように)第二のアッセイチャネル 2 4 から第二の多目的チャネル 2 2 に向けてチャネルのように)第二のアッセイチャネル 6 第二のタョウに、第二のアッセイチャネル 2 4 の部分 5 0 も、疎水性表面特性を有することができ、試料流体 5 6 のフローは、例

20

30

40

50

えば図5B、Cに示されているようにこの地点で停止する。

# [0097]

図5 B、Cに図示されている実施形態では、貯蔵タンク45には、吸収剤5を付与してもよい。吸収剤5は、セルロースをベースとした材料又は合成材料、ポリアクリルアミドゲル、粒子、及び多孔性材料のうち少なくとも何れか1つから構成され得る。貯蔵タンク45は、密封層40によって密封してもよいし、大気に対して開放されていてもよい。さらに特定の実施形態では、図5 B(上面図)に示されているように、密封層40によって吸収剤5をカバーする場合には、。流体のフローが様々なチャネル中に生じ得るように、通気孔52を設けてもよい。さらに、ここでは、貯蔵タンク45と吸収剤5が、多目的チャネルの終末部分と連通できるのに十分なサイズを有するように描かれているが、多目的チャネルの終末部分は、専ら貯蔵タンク及び/又は吸収剤5と連通し、他の全ての多目的チャネルとは連通しないようにすることも想定される。

#### [0098]

アッセイステーション26を密封するためには、隔離媒体54を第一の多目的導管30に流入させる。隔離媒体54は、様々な方法及び本発明の様々な実施形態に従って第一の多目的できる。例えば、隔離媒体54は、隔離媒体注入口21を介して第一の多目的に図3をル30に導入することができる。特定の実施形態では、例えば、図1及び3並び入口21は、図5Aに示されているように、試料液体注入口21は、図5Aに示されているように、できる。他の実施形態では、二重目的を果たすさに、空気と隔離媒体54のフローを伝導する第二の多目的チャネル22への注入口である場はのアッセイ3ののフローを伝導するのでは、先述したように、隔離媒体54は、アッセイスを介して、隔離媒体54が導入され得る。先述したように、隔離媒体54は、アッセイスの方して、隔離媒体56を置換する役割を果たすだけでなく、例えば、第一の多目的チャネル30から試料流体56を置換する役割も果たす。図5Aに例示されているように、置換された試料流体56は貯蔵タンク45(密封層40で密封してもよい)に流動し得る。

# [0099]

これまでに記載した置換によって、第一の多目的チャネル30から試料流体56の流出が起こる。しかし、前記第二の多目的チャネル22の中に隔離流体54を与えることによって、さらなる置換を行ってもよく、この場合には、隔離流体54は試料流体56を置換せず、空気を置換する。本実施形態においては、第二の多目的チャネル22の表面は、例えば、本来的に疎水性であるか又は処理を施すことによって疎水性とし得るので、領域50で試料流体のフローを停止させるように作用することを思い出していただきたい。隔離媒体54を前記第二の多目的チャネルに導入すると、その中の空気は置換されるので、アッセイステーション26又は複数のアッセイステーション26が前記隔離流体54によって密封される。これによって、あるアッセイステーションの内容物が蒸発して、別のアッセイステーションの内容物と交差汚染する懸念がなくなる。

## [0100]

典型的な第二の多目的チャネル 2 2 に隔離媒体 5 4 を導入し得る方法は数多く存在する。図 5 C に図示された実施形態によれば、隔離媒体 5 4 は注入口 2 1 を介して導入され、流動し、試料流体 5 6 を前記第一の多目的チャネルから貯蔵タンク 4 5 の中に移動させる。図示されているように、これにより、アッセイステーション 2 6 の下方部分が部分的に密封されることになる。次いで、隔離流体を吸収剤 5 の中に流入させた後、矢印で記されているように、第二の多目的チャネル 2 2 と連通した状態にし、前記第二の多目的チャネル 2 2 に流入させて、その中の空気を置換し、アッセイステーション 2 6 の上方部分を密封するので、一又は複数の前記アッセイステーション 2 6 が完全に密封される。本実施形態では、例えば、図 5 D に示されているように、注入口 4 2 は通気孔として働き、第二の多目的チャネル 2 2 の中に隔離流体を導入するための入り口としては働かないであろう。

#### [0101]

図 5 D には、前記多目的チャネルと連通させることができる、着脱可能な吸収剤 5 要素が

30

50

図示されている。ここでは、吸収剤 5 が過剰な試料流体 5 6 を取り込み、過剰な隔離媒体 5 4 を取り込む場合もある。さらに、吸収剤 5 を付与することによって、各第一の多目的チャネル中に存在する試料流体 5 6 の列上に別の「引っ張り」力(pulling force)を与えて、一又は複数のアッセイステーション 2 6 の充填を加速させることもできる。図 5 Dでは、隔離媒体 5 4 が注入口 2 1 と 4 2 を介して導入される。図 5 Eでは、アッセイステーションは密封され、吸収剤 5 が除去されているので、その中に過剰な試料流体が含有されている。先述したように、吸収剤 5 は、隔離媒体 5 4 をその中に吸収してもよい。

#### [0102]

別の実施形態によって、チップの中に複数の試料流体 5 6 を導入することもできる。典型的な構成が図 1 8 に図示されている。ここでは、共通の第二の多目的チャネル 2 2 が複数のアッセイステーションと連通された状態で設けられている。例えば、図示されているように(3 0 及び 3 0 ')、該複数のアッセイステーションは、試料流体 5 6 (相互に異なるものであってもよい)をその中に導入することができる複数の独立した第一の多目的チャネルと連通させることができる。これによって、1 つの装置上で複数の試料流体/異なる試料流体をアッセイ/検査できるようになる。

## [0103]

図6A‐Cには、別の実施形態が描かれている。本実施形態では、一又は複数のアッセイ ステーション26に、密封層40の中に形成された通気穴66が設けられている(図6A には図示されていない、上面図)。図6B(典型図6Aの側面図)には、これがさらに明 瞭に示されている。ここでは、アッセイステーション通気穴66は、大気に開放された状 態で図示されている。支持体62は、少なくとも前記アッセイステーション通気穴66の 上に配置され且つ間隙64を画する隔離媒体プラットフォーム60を支持するために与え られている。先述した実施形態のように、試料流体56は第一の多目的チャネル30の中 に導入され、第一のアッセイチャネル28を介してアッセイステーション26に流動し、 これを充填する。ここでは、第二の多目的アッセイチャネルに流動させることに代えて、 図6Bに示されているように、試料流体56は、アッセイステーション26(又は複数の アッセイステーション26)とともにアッセイステーション通気穴66を充填している。 続いて、隔離媒体54は、前述のように、第一の多目的チャネル中の試料流体56を置換 する。しかし、ここでは、隔離媒体54は間隙64に導入されている。隔離媒体54は流 動して、図6Cに進行状態で示されているように、隔離媒体プラットフォーム60と密封 層40によって画された間隙64中を充填する。図6Dには、図6Cの垂直断面図によっ て、かかる充填と密封のプロセスが描かれている。図6Eには、アッセイステーション中 の試料流体が隔離媒体54によって密封される地点の典型的な実施形態が描かれている。

# [0104]

固化しない隔離媒体 5 4 が用いられ、隔離媒体 5 4 が固化しない実施形態では、図 6 Fに側面図で描かれているように、全ての流体路(チャネル及び注入口)を密封して大気から隔離するために、例えば、全ての周囲の隔離媒体プラットフォーム 6 0 と全ての排出口及び注入口 2 1 の中に固化可能な封止剤 6 7 を堆積させてもよい。このため、これにより、一定容量の液体(例えば、試料流体 5 6 と隔離媒体 5 4 )がチップ 1 0 0 の内部に形成されて、PCRやその他の反応中に温度が上昇したときに蒸気が生成されるのを抑える。封止剤 6 7 は、例えば、蝋、熱溶解組成物、粘着性液体、ポリマー液体、エラストマーの形態とすることができる。さらに、かかる固体封止剤の効果は、キャップ、蓋、及び / 又はバルブを任意の好ましい組合せで用いることによっても達成することができる。固化可能な封止剤 6 7、キャップ、蓋、及び / 又はバルブは、最高約 1 0 0 の温度に耐えることが好ましい。

#### [0105]

図6Gに転じると、別の典型的な構成が図示されている。ここでは、隔離媒体プラットフォーム60は用いられておらず、アッセイステーション通気穴66は、アッセイステーションチャネル24上の典型位置に移動されている。ある種の実施形態では、全ての流体路

を隔離し、先に詳述したように、大気から一定量の流体を供給することにより、流体(例えば、アッセイステーション中の試料流体 5 6 )の混合を最少限に抑え及び / 又は喪失させるために、固化可能な封止剤 6 7 を密封層 4 0 (この上面図には示されていない)の上に直接配置して、アッセイステーション排気穴 6 6 及び排出口と注入口 2 1 を覆ってもよい。特定の実施形態では、試料流体 5 6 と隔離流体 5 4 の充填順序は逆転させてもよい。

[0106]

図 7 A 1 - 7 C 4 には、充填を行う際の典型的な手順が描かれている。これらの例では、第一の多目的チャネル 3 0、第一及び第二のアッセイチャネル 2 8 及び 2 4、並びにアッセイステーション 2 6 は親水性の表面特性を有しているが、第二の多目的チャネルは 2 2 は疎水性表面を有している。特定の実施形態では、多目的チャネル 2 2 の上部に位置する密封層 4 0 の少なくとも一部は疎水性表面を有している。

[0107]

図7A‐1から7A‐4には、典型的なフロー及び充填順序が描かれている。ここでは、試料流体56は第一の多目的チャネル30の中に導入され、第一の多目的チャネル30、第一のアッセイステーションチャネル28、及びアッセイステーション26の中を流動して、これらのチャネルを充填し、第二のアッセイステーションチャネル24に流入し、第二の多目的チャネル22に隣接して停止する。続いて、図7B1から7B4に示されているように、隔離流体54が、第一の多目的チャネル30の中に導入され、試料流体56を置換するが、第二の多目的チャネル22(この例では、疎水性)と第二のアッセイステーションチャネル24(親水性)との表面特性が異なるために、試料流体56は第二の多目的チャネル22の中には流入しない。このため、前記第一のアッセイステーションチャネル28中の試料流体56と前記第一の多目的チャネル30中の隔離媒体54との間に存在する界面によって、前記アッセイステーション26の単離と部分的な密封が達成される。

[0108]

図7C1から7C4では、第二の多目的チャネル22に導入された隔離媒体54がチャネル22の中を流れて、その中の空気を置換している。第二の多目的チャネル22の中を隔離媒体54が流れることによって、前記複数のアッセイステーションの密封が完結する。先述したように、隔離媒体54と試料流体56は、実質的に互いに混和しないので、例えば、図7C-4に示されているように、両者が出会う地点が密封状態となる。多目的チャネル22及び30に導入された後に隔離媒体54が固化しない特定の実施形態では、例えば、前記多目的チャネルの注入口/排出口を密閉するために固体の密栓を用いてもよい。このような固体の障壁により、温度が上昇したときに試料流体56の気化又は膨張が阻止される。

[0109]

[0110]

50

40

10

20

20

30

40

50

上記の充填及び密封の順序に加えて、多目的チャネル中への隔離媒体 5 4 の充填を逆転させてもよい。この例では、上記のように、試料流体 5 6 が導入され、一又は複数のアカロ、1 つに導入された後、硬化及び / 又は固化されて、例えば、固化された隔離媒体 5 4 が反は重合及び / 又は固化されて、例えば、固化された隔離媒体 5 4 が反対側のでは、最初に多り隔離媒体 5 4 が反対側のを有する)隔離媒体 5 4 が反対側の序では、大きれた隔離媒体 5 4 を充填すると、極めて粘度の高い隔離媒体を使用できるでは、対力なれた固体の多目的チャネルには試料流体 5 4 が既に充填されており、実質的に離媒をクリセイステーションとチャネルには試料流体 5 4 が既に充填されており、実質的に離媒をなれた固体の多目的チャネルが一方側に隣接しているので、二番目に与えられる隔離媒体 5 4 を前記第二の多目的チャネル中に導入することができるが、試料流体がアッセイステーション 2 6 及びアッセイチャネル 2 4、2 8 中に残存しているので、置換はされない。これによって、流動させるために加圧が必要なことがある極めて粘度の高い隔離媒体が使用できる。

#### 

ここで図8に転じると、典型的な分析システムが示されている。本例は、例えば、PCR等の蛍光を基礎としたアッセイを用いるときに特に有用である。標的DNAを増幅している間に又は増幅が終了した時点で、各アッセイステーション26中に含有されている蛍光色素を励起するために必要とされる波長スペクトルを有する励起光源500をチップ100の一部又は全部に照射する。励起光502は光フィルター504を通過し、ここで、光学ハーフミラー506によって反射される。反射された光508は、透明ウインドウ512を通過し、アッセイステーション上に到達する。温度調節のために、囲い514でチップ100全体が囲まれている。温度調節は、チップ100と向き合った流体操作システム518と共同で、温度調節システム516によって行われる。囲い514には、温度調節システム516と流体操作システム518も入っている。

## [0112]

チップ100が光源500によって照射されると、アッセイステーション26の全部又は一部から生じた蛍光放射映像520が、カメラ32のカメラレンズ522によって検出される。映像光520は、カメラレンズ522に到達する前に、他の光を全てカットしても大色素から放射された狭いスペクトルの光のみが通過しカメラレンズ522に到達する方にするフィルター510を通過する。図2と図4ではチップ100の上にカメラ32が図示されているが、カメラ32はチップ100の上又は下の何れに設置してもよい。図とのでは増幅工程が完全に完了した後に、検出を行ってもよい。各アッセイステーションの存在する箇所で、前記映像の蛍光放射強度、放射映像の形状と位置、及びボータの蛍光放射強度が解析の形状と位置、で、コネクター526によってカメラ32に接続され且つコネクター530によって流体操作システム518に接続されたハードウェア制御コンピュータ524によって制御される。

## [0113]

図9と10には、分析システムの様々な構成要素の典型的な配置が記されている。図9には、フルオロフォアの励起スペクトル中に励起周波数を含み得る光線が少なくとも1つのアッセイステーションを横又は底から照射する(構成要素にはA、B、Cの表記が付記されている)システムの図式的ブロック図が示されている。光源530Aから励起光線として放射された光はビームコリメータ532Aとフィルター534を通過した後、少なくとも1つのアッセイステーションを有するチップ100上に到達する。前記少なくとも1つのアッセイステーションを有するチップ100上に到達する。前記少なくとも1つのアッセイステーション由来の蛍光放射は、光捕捉体542Aと524B及びフィルター544によってオプティカルセンサー546に結像される。比例積分微分(PID)制御されたサーマルサイクリング装置538と二次元移動式ステージ536は、マイクロコントローラサブシステム550に、次いでメインコンピュータ548に接続されている。

### [0114]

図10には、光線が少なくとも1つのアッセイステーションを上から照射するシステムの図式的ブロック図が示されている。光源530Dから励起光線として放射された光がビームコリメータ532Dを通過し、フィルター534Dの進行方向が二色性ミラー541によって転換せられ、チップ100に到達する。少なくとも1つのアッセイステーションから発せられた蛍光放射は、光捕捉体542Bとフィルター544によってオプティカルセンサー546に結像される。PID制御されたサーマルサイクリング装置538と二次元移動式ステージ536は、マイクロコントローラサブシステム550に、次いでメインコンピュータ548に接続されている。

#### [ 0 1 1 5 ]

図8-10では、500及び530の光源は、レーザー、LED(LEDアレイ)、又はランプ(連続波(CW)又はパルス)とすることができる。ビームコリメータ532は、光源530から発せられた出力光を平行化(co11imate)することが好ましい。ビームコリメータ532は、例えば、平凸レンズとすることができ、あるいは、レンズでもよい。光がビームコリメータ532を通過すると、フィルター544とともに励起波長ない。光がビームコリメータ532を通過すると、フィルター544とともに励起波長ないの対を構成するフィルター534によってフィルターにかけられる。フィルター534は、色素のピーク励起波長に等しいカットオフ波長を有する単一のショートパスフィルターを組み合わせた一クのショートパスフィルターを用いることが好ましい。フィルターを組み合わせた一ク発光波長に等しいカットオフ波長を有する干渉フィルターとしてもよいの光波、色素のピーク発光波長に等しい中央波長を有する干渉フィルターとしてもよい

## [0116]

#### [0117]

図 1 1 A と B の実施形態では、チップ中に残存した洗浄緩衝液を空気により追い出すための空気ポンプを用い、バルブにより調節される「フィッシュポンプ」によって吹き込むことができる。

# [0118]

さらに、洗浄緩衝液と溶出緩衝液の空気ポンピングは、バルブによって調節される「フィッシュポンプ」によって吹き込むこともできる。

#### [0119]

典型的には、試料の調製は、図11AとBに示された実施形態に対する以下の典型的な工

10

20

30

40

20

30

40

50

程から構成され得る。例えば、PCR実験 / アッセイをチップ上で実施すべきときには、核酸をその中に有する溶液を、蓋74を取り去った試料調製チャンバー6の中に入れることができる。続いて、蓋74を試料調製チャンバー6に戻し、プランジャーバルブ81を閉じ且つプランジャーバルブ80を開放した状態で試料調製チャンバー6の中に洗浄緩衝液を導入し、例えば、陽圧又は真空によって、前記洗浄緩衝液を廃棄タンクに誘導する。次に、試料調製チャンバー6とチャネル88内に残存している洗浄緩衝液を、廃棄チャネル84を通じて廃棄タンク(図示せず)の中に追い出すために(又は残存している緩衝液を廃棄物中に真空吸引するために)、チップ注入口86から空気をポンプ供給してもよい。これにより、核酸単離要素79に核酸が結合する。

#### [0120]

核酸単離要素79から核酸を溶出するためには、プランジャーバルブ80と81を閉鎖し且つ通気のためにチップ注入口86を開放しながら、試料調製チャンバー6の中に所定量の溶出緩衝液を導入する。試料調製チャンバー6の中に空気が送り込まれると、核酸単離要素79を通じて、全ての溶出剤をチャネル88の中に押し出すことができる。次いで、チップ注入口86を介してPCR反応混合物(例えば、dNTP、緩衝液、及びポリメラーゼを含む)を溶出溶液に加え、溶出溶液と混合させ(この段階で核酸を含有することになる)、試料流体を得ることができる。最終工程では、試料調製チャンバー6及び/又には注入口86にオイルを添加し、プランジャーバルブ80を閉鎖し且つプランジャーバルブ81を開放して、試料流体チャネル20を介して、溶出された核酸を有する試料流体とPCRミックスとをアッセイステーションに導くことができる。前記試料流体は、例えば毛管力によって少なくとも1つのアッセイステーションにも流れるので、気圧又は液体圧を加える必要はないであろう。

## [0121]

本発明に使用することができるアッセイステーションは、様々な構成をとることができるの中央部にフロー促進構造が設けられている。これらは、複数の節(node)37から構成させることができる。これらの典型的な構造した。は、試料流体56のアッセイチャンバーへのフローも促進させ、アッセイチャンバが内に泡が生じるのを防ぐ。基材36若しくは密封層40又は両方の上に形成することができる流体通気チャネルしては、第二のアッセイチャネル導管内に形成することができる流体通気チャネル11ず図示されている。これらのチャネルは、アッセイステーション中への進入速度がするに、矢印で図示されているように、アッセイステーション26の側壁に沿ってを動のがするりに、治を生じるのを防ぐために、代わりに、泡を生じずにアッセイステーション26の中にいわば遅れた試料流体の先頭を充填させつつ、第二のアッセイチャネル24の中に試料流体を流入させてもよいであるう。

# [ 0 1 2 2 ]

図14には、アッセイステーション26の別の実施形態が図示されている。本実施形態では、第二のアッセイチャネル24には、勾配付与部112が隣接している。勾配付与部112によって、第二の多目的チャネル22が隔離媒体54で完全に充填されることにより、流体が急な90°の角度を過ぎるにつれて形成されることがある泡の生成を減らすともに、製造が容易になる。第一に、疎水性等の所望の特性を付与するために、第二の多日的チャネル22が曝されるように、基材36の上にマスクをかぶせるのが通例である。しかし、施した処理が第二の多目的チャネル22のみに与えられるようにするためには、第二のアッセイチャネル24の上に正確にマスクを配置させなよいことがある。例えば、マスクの敷設が正確でなく、第二のアッセイチャネル24中への接する領域上にコーティングの一部が付与されても、第二のアッセイチャネル24中への試料流体56のフロー、充填、最終的な停止に悪影響を与えないように、勾配112に

30

40

50

って、表面処理の付与に対する耐性が増加する。さらに、このような勾配付与部を設けると、第二の多目的チャネル 2 2 を通じた隔離媒体 5 4 のフローが改善され、第二の多目的チャネル 2 2 中での気体の入れ換えが制御されて円滑になり、第二のアッセイチャネル 2 4 と第二の多目的チャネル 2 2 とが(例えば、図 1 2 に図示されているような)急な角で合流したときに泡が発生する可能性を減少させる。

#### [0123]

図15には、伸長された第一のアッセイチャネル28を有するさらに別のアッセイステーション26が図示されている。この構成では、このようなアッセイステーションに流入し充填する試料流体56に、アッセイステーション内で試料流体を加熱した結果、あるアッセイステーションから別のアッセイステーションに試料流体のフローを生じさせることがある対流が起こらない。これは、第一のアッセイチャネル28によって与えられる長い遠回りの経路が、例えば前記アッセイステーションから流出し、前記第一の多目的チャネル30に流入する試料流体56のフローを遅くするためである。ある種の反応条件下では、アッセイステーションとチャネルを多目的チャネルから密封するために隔離流体が不要なことさえある。

#### [0124]

図16には、少なくとも第一及び第二の多目的チャネルが配列されている、別の典型的なアッセイステーション26の構成が図示されている。少なくとも1つのアッセイステーション26は、第一及び第二の多目的チャネルの中間位置に配置されており、液体を通じてこれらのチャネルと連通している。ここでは、第一の多目的チャネル30は、試料流体の伝導を可能とする内部表面特性を有しているのに対して、第二の多目的チャネル22は、試料流体を伝導させない疎水性の表面特性を有していてもよい。前記力/表面特性は、試料流体56をはじき、アッセイステーション26中に保持するのに十分な強さを有する。アッセイステーションチャネル24と28は、他のチャネルと同じく、円形、半円形、又は他の横断面形状の他に、三角、楕円、菱形の切断面構造等の他の典型構造を有してもよい。

# [ 0 1 2 5 ]

疾病を検出し、又は疾病のリスクを評価する本発明の方法は、以下の典型的工程を備える。例えば、動物由来の全血の被検試料を被験者から取得する。分析の前に、チップ装置100上にある各アッセイステーションには、特異的プローブとプライマーのうち少なくとも1つを蓄積させることができ、各アッセイステーションは乾燥される。従って、チップ100上の全アッセイステーション26中に、少なくとも1つのDNAプローブ及び/又はプライマーが存在する。各アッセイステーション26は、少なくとも1つのプローブ又はプライマーを含有している(アッセイの中には(例えば、FRET)、2つのプライマーと1又は2つの蛍光色素標識プローブが必要なものも存在する)。

## [0126]

前記被験者から取得した一定量の全血被検試料を、例えば、注入によって、前記装置上に与える。前記装置に加える血液試料の量は、充填すべきアッセイステーションの数を基にして、当業者が決定することができる。但し、一般的には、付与される血液の量は、チップ上に設けられたアッセイステーションを完全に充填するのに十分な量であると思われる。典型的には、約0.01μ1乃至約10m1の試料が、本発明の方法を実施するのに十分であろう。「付与(application)」又は「付与された(applied)」とは、注入、電気浸透、加圧、又は真空手段を含む慣用手段によって、試料を装置に与えることを意味する。

#### [ 0 1 2 7 ]

気体及び/又は液体は、緩衝液注入口4を完全に閉鎖しながら被検試料注入口2を介して 試料調製チャンバー6の中に注入するか、緩衝液注入口4が充填されるまで緩衝液注入口 4を当初開放しておき、後に閉鎖して、放出されたDNA分子を含有する溶出緩衝液を追 い出し、空のチャンバー12の中に前記緩衝液を押し入れて、チャンバー12を完全に充 填させる。本発明の方法に適した気体及び/又は液体の例には、空気、二酸化炭素、窒素 、アルゴン、又はオイル等のパージ液(purging liquid)が含まれるが、これらに限定されない。次いで、拡散チャネル14を通じて、チャンバー16中のフロー促進流体(FPF、flow promoting fluid)がチャンバー12中に放出される。緩衝液(ここでは試料流体)中に含有されるDNAはチャネル20に流入し、さらに、第一の多目的チャネル30、第一のアッセイステーションチャネル28、及びアッセイステーション26に流入する。

#### [ 0 1 2 8 ]

デジタルカメラ32は、アッセイステイション26が全て緩衝液で充填される時間を検出 する。隔離媒体54は、少なくとも1つのポート44、46を通じて、チャネル30と2 2 の中に注入されて、多目的チャネルを完全に充填する。この場合にも、隔離媒体 5 4 は 、 典 型 的 に は 、 蝋 ( w a x ) 、 オ イ ル 、 相 変 化 プ ラ ス チ ッ ク 、 熱 硬 化 可 能 な ポ リ マ ー 液 体 、 又 は 紫 外 線 ( U V ) 硬 化 可 能 な ポ リ マ ー 液 体 で あ り 得 る 。 前 記 隔 離 媒 体 は 、 予 め 加 熱 し ておくことにより、約100 を超える高温に保たれるか、及び/又は前記チップ100 は高温環境中に置かれる。典型的には、隔離媒体が蝋である場合、蝋のような媒質は固相 状態では流動しないので、一定の温度まで蝋を予め加熱する。しかし、熱硬化可能な樹脂 やUV硬化可能な樹脂等の他の材料は室温で液状なので、これらの材料は予め加熱する必 要がない。全てのアッセイステーションはサーマルサイクラーの中に置かれ、公知の方法 に従ってPCRに供される。例えば、「Ausubel et al. Current Protocols in Molecula r Biology, Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience, John Wiley & S ons, New York, 1995」を参照されたい(参考文献として、本明細書に援用される)。 D NA増幅に引き続き、各アッセイステーション26中に含有される蛍光色素(例えば、フ ルオレセイン)を励起させるのに必要とされる波長スペクトラムを有する励起光源によっ て、少なくとも前記装置の一部を照射する。照射を行うと、カメラ32が各アッセイステ ーション 2 6 に由来する蛍光発光画像を検出する。各アッセイステーション 2 6 に位置す る 蛍 光 発 光 強 度 、 蛍 光 画 像 の 形 状 と 位 置 、 各 ア ッ セ イ ス テ ー シ ョ ン 中 の 画 像 の 発 光 強 度 に ついて蛍光発光画像を解析する。

# [0129]

前記分析装置の主要構成要素は、蛍光発光検出カメラと、例えば、〒430-8587日本国静岡県浜松市砂山町325-6の浜松から市販されている関連光学機器である。前記カメラと光学系は、液体/試料を注入するための液体操作システムとともに、囲いの中に設置されている。前記分析装置は、DNA分子のPCR増幅に必要とされるサーマルサイクリングを実施するための温度調節システムも有する。

#### 【実施例】

# [0130]

以下の実施例には、試料を調製し、被検試料から D N A を抽出する典型的な方法が記されており、図 1 - 4 に典型例が示してある。

### [0131]

工程1 試料を注入する

被検試料注入口 2 から試料調製チャンバー 6 に、試料、例えば、被検試料(例えば、全血)を注入する。本工程における注入は、加圧、キャピラリーポンピング、又は真空吸引(ガラスブロック 3 1 の下を真空状態にするのが一般的である)などを用いて行うことができる。

## [0132]

工程 2 細胞の溶解と多孔性ガラスブロック 3 1 への D N A の結合

注入口4から試料調製チャンバー6の中に細胞溶解緩衝液を注入する。細胞溶解緩衝液は、試料中の赤血球と白血球をともに溶解し、白血球からDNA分子が放出されて、試料調製チャンバー6の中に含有される溶解緩衝液中で懸濁される。

## [0133]

本発明が想定する細胞溶解緩衝液の一例を記す。

## [0134]

50

40

20

20

30

40

50

- (1)赤血球を溶解する場合(緩衝液 A):
- (i) 5 0 0 m 1 の水の中に 4 . 1 5 g の N  $H_4$  C 1 を溶かし、 T r i s H C 1 で p H 7 . 2 に調整する
- (ii) 2.06gのTris塩基を100mlの水に溶かして、pH7.2に調整された別の原液を作製する
- (i)と(ii)を9:1の容量比で混合する
- (2)白血球を溶解する場合(緩衝液 B): 6 M G u S C N (グアジニンイソチオシアネート)と10 m M E D T A

上記緩衝液「A」と「B」は、同時に添加してもよいし、「B」の前に「A」を加える又は「A」の前に「B」を加える、というように順次添加してもよい。

[0135]

本発明が想定する別の溶解緩衝液は、

(10mM TE、pH6.7中の)6M GuHCl(グアジニン(guadinine)塩酸)を用いて、1部の10% Triton X-100を10部に希釈したものである。

[0136]

試料調製チャンバー6に注入する前に、試料を溶解緩衝液と混合してもよい。試料調製チャンバー6中の溶解された全血サンプルは(溶解緩衝液とともに)、吸収剤5による吸収作用又は真空によって、ガラスブロック31を通じて吸引される。ガラスブロック31は試料中に含有されているDNAを誘引することができるので、溶解された試料がガラスブロック31を通過する間に、溶解された試料中のDNA分子はガラスブロック31の表面に結合する。

[0137]

溶解された試料と溶解緩衝液をガラスブロック 3 1 中に通すための上記吸収手段及び真空手段に加えて、以下の手段、すなわち、試料と溶解緩衝液をブロック 3 1 にポンプ注入するための陽圧加圧(シリンジポンプによって生み出された陽圧加圧等)又は電気浸透ポンピングを用いることもできる。

[0138]

前記ガラスブロック31は、ガラスファイバーマット若しくはフロス、ガラス粉末、セルロースファイバーマットなどの非ガラス材、又はDNA分子を誘引する処理された表面を有する磁気粒子などの他のフィルター材と交換してもよい。前記ガラスブロック31は、フィルター材を組み合わせて作製することも可能である。前記フィルター材上の前記DNA誘引機構は、例えば、静電的な誘引の形態とすることができ、あるいは、前記フィルター材の上に予め固定化しておいた他の分子にDNAを誘引させる形態とすることもできる

[0139]

工程 3 チャンバー 2 とガラスブロック 3 1 の洗浄

緩衝液注入口4を通じて試料調製チャンバー6に洗浄緩衝液を注入し、吸収剤5による吸収又は真空作用によって、ガラスブロック31の中に洗浄緩衝液を入れる。洗浄緩衝液を流すと、ガラスブロック31に結合した前記DNA分子は残存するが、試料調製チャンバー6とガラスブロック31中の細胞細片やタンパク質を含むその他の物質は全て、ガラスブロック31の下にある排水管(吸収体5自体を排水管としてもよい)に流し去られる。本洗浄工程が終了すると、続いて使用するために、単離されたDNA分子のみが集められる。

[0140]

本発明が想定する洗浄緩衝液の一例は、以下のとおりである。 2 0 0 m M N a C 1 、 2 0 m M T r i s - H C 1 、 5 m M E D T A 、混合物の p H を 7 . 5 に調整し、 1 : 1 . 4 の容積比で(例えば、 1 0 0 m 1 の緩衝液に 4 0 m 1 のエタノールを加える)、 9 5 % エタノールにより混合物を希釈する。本発明で想定している別の洗浄緩衝液は、 8 0 % イソプロパノールである。

20

30

40

50

### [0141]

洗浄緩衝液をガラスブロック 3 1 中に導入するための上記吸収手段及び真空手段に加えて、以下の手段、すなわち、洗浄緩衝液をブロック 3 1 にポンプ注入するための陽圧加圧(シリンジポンプによって生み出されたもの等)又は電気浸透ポンピングを用いることもできる。

## [0142]

工程 4 ガラスブロック 3 1 からのDNAの溶出

ガラスブロック31を乾燥した後、緩衝液注入口4を通じて試料調製チャンバー6の中に溶出緩衝液を注入して、試料調製チャンバー6を完全に占有する。乾燥は、自然乾燥等の方法によって、又は周囲の温度を上昇させることによって、又は熱風を吹き付けることによって行われる。典型的には、乾燥時間は、数秒から数分である。溶出緩衝液の注入は、ガラスブロック31を通じて試料調製チャンバー6の中に緩衝液を注入することによって行うこともできる(「ボトムアップ」、すなわち、ガラスブロック31から上方向に注入する)。

#### [ 0 1 4 3 ]

前記溶出緩衝液は、誘引されたDNA分子をガラスブロック31から放出させることができ、放出されたDNA分子は、ガラスブロック31上にある試料調製チャンバー6中に含有された溶出緩衝液の中に懸濁された状態となる。溶出緩衝液の一例は、加圧滅菌した水である。溶出緩衝液の別の例は、10mM TE、pH8.4である。

#### [0144]

溶出効率を増大させるために、振動式アクチュエータ34はダイアフラム48を押圧して 試料調製チャンバー6とガラスブロック31の中の溶出緩衝液を攪拌し、より多くのDN A分子がガラスブロック31から放出され、溶出緩衝液に入るようにする。

#### [ 0 1 4 5 ]

本発明では、前記ガラスブロック 3 1 を、約 5 分間、溶出緩衝液中に浸すことも想定されている。

# [0146]

溶出緩衝液には、その後の分析のために他の化学物質を含有させてもよいし、化学物質を追加してもよい(このように追加される化学物質は、このような化学物質を溶出緩衝液と予め混合した後に、続いて、被検試料注入口2及び/又は緩衝液注入口4から混合物を試料調製チャンバー6に加えることによって添加することができる)。追加すべき化学物質として想定されているものには、DNAを増幅するための酵素、蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)、TaqMan(登録商標)(Roche Molecular Systems, Inc., Somerville, NJ)、SYBR Green(登録商標)(Molecular Probes, Inc., Eugene, OR)、及びMolecular Beaconの原理に基づいてDNA分子を蛍光検出するための蛍光色素、並びにDNA増幅及び蛍光検出を行うために必要とされる他の任意の化学物質が含まれる。本工程における注入は、加圧、キャピラリーポンピング、真空吸引等によって行うことができる。

# [0147]

図1に示されているごとく、溶出緩衝液がチャンネル10の注入口に到達できるように、溶出緩衝液の量は、試料調製チャンバー6を完全に占有させるべきである。バルブ8が存在しているので、この操作工程中には、溶出緩衝液は試料調製チャンバー6の中に留まっている。

# [0148]

チャンバー 6 の範囲外に溶出緩衝液が移動すると、引き続き分析を行う D N A 分子が失われることになるので、可能な限りこれを防止するように努めなければならない。(とりわけ、吸収体 5 を不用意に接触させることは避けなければならない)。

#### [0149]

DNA分子が溶出緩衝液全体に拡散する速度を増大させ、且つ緩衝液中へのDNA分子の均一な分布を促進させるために、代わりに、以下の方法を使用してもよい。すなわち、上

述のように、ダイアフラム 4 8 に対して作用するアクチュエータ 3 4 によって、緩衝液を攪拌し;振動装置を作用させて、1以上の振動数で(とりわけ、(1)チップ全体と(2)試料調製チャンバー6の中に含有される溶出緩衝液の共鳴周波数で)基材 3 6 (チップ)全体を揺動(agitate)させ;試料調製チャンバー6中に不均一に含有されている緩衝液を加熱して、熱勾配によって誘導された緩衝液の流れ(すなわち、強制対流)を試料調製チャンバー6内部に生じさせ;試料調製チャンバー6の中に含有された緩衝液に界面活性剤を添加して、DNA分子がガラスプロック 3 1 から放出され易くするか、又は緩衝液中に磁気ビーズ又は線維を添加し、電磁気アクチュエータを用いて前記緩衝液を攪拌して、ガラスプロック 3 1 から DNAを放出され易くする。

#### [0150]

上記の何れの工程においても、被検試料注入口2と緩衝液注入口4は互換的に用いることが可能であるし、あるいは、本発明の方法を実施するために、単一ポート(すなわち、被検試料注入口2又は緩衝液注入口4)を用いることもできる。

## [0151]

前記の記述は、概ね、PCRや他の増幅アッセイを対象にしたが、本発明は、これらに限定されるものではない。本発明の装置と方法は、ホモジニアスアッセイを含む数多くの様々なアッセイを実施するために利用することもできる。前記チップ上で実施することができるホモジニアスアッセイは、DNA/RNA/Aptamer(核酸をベースとする)アッセイ、タンパク質/抗体をベースとするアッセイ、及び細胞をベースとするアッセイという3つの一般的なカテゴリーに分類することができる。典型的なアッセイと成分は、以下に記されている。

#### [0152]

DNA/RNA/アプタマー(核酸をベースとする)の実施形態では、0.1×TE緩衝液中のプライマーとプローブを、例えば、アッセイステーション26の中に局在/配置させた後、凍結乾燥した。少なくとも1つのアッセイステーション内に少なくとも1つの反応成分を固定化するには、例えば、ビーズ、ゲル、又は膜に固定化してもよい。試料流体調製物は、(プライマーとプローブなしの)PCR反応混合物中にDNA又はRNAを放出し、1又は複数の第一の多目的チャネル30を介して、混合物全体がアッセイステーション中に流入する。再水和されると、プライマーとプローブがPCRに、あるいは、特に指定されていれる場合にはRT-PCR反応に加わる。

#### [0153]

産物の検出は、例えば、蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)、Molecular Beaconによる検出、又は通常の非FRET Sybr Green、EtBr検出又は他のインターカレータ(PicoGreen、TOTO色素群、例えば、Toto‐1、POPO‐1、BOBO‐1)を利用することによって行うことができるが、これらに限定されない。DNA又はRNA増幅のリアルタイムデータが、各サイクルの間に収集され、次いで、ベースラインから差し引かれる。

#### [0154]

典型的なDNAベースのアッセイでは、増幅と検出の方法として、PCR、等温性増幅法、例えば、核酸配列に基づく増幅法(NASBA)、鎖置換増幅(SDA、stranddisplacement amplification)などのほか、上述のように、FRET、Molecular Beacon等を用いたリガーゼ連鎖反応(LCR)、ローリングサークル複製、及びライゲーション等を備えてもよい。

# [0155]

本発明の教示に従って実施されることがある以下のアッセイは何れも、典型例にすぎず、限定を意図したものではない。

#### [0156]

< D N A ベースのアッセイ > :

例 1 : アッセイステーション(直径約 0 , 5 - 1 mm)中で S y b r g r e e n を用いた P C R アッセイ、チップ厚 = 約 2 m m 10

20

30

40

50

30

40

50

PCRミックス: 1 μ 1 の 1 0 × P t Taq ポリメラーゼ緩衝液、 0 . 8 μ 1 の 2 5 m M M g C l  $_2$  、各々 1 μ 1 ずつの 1 0 μ M ストックトリプトファン水酸化酵素、フォワードプライマー(5 '- T G T G T T A G C C A T T A T G A T T A T G C A G C C A T T A T G A T T A T G C A G C C T T T A T G C A G C C T T T A T G C A G C 3 ')、 1 μ 1 の 2 m M d N T P s 、 1 μ 1 の 1 0 n g / μ 1 ヒトゲノム D N A 、 0 . 5 μ 1 の 1 0 % B S A 、 0 . 5 μ 1 の 6 0 x S y b r G r e e n 、 1 μ 1 の 5 U / μ 1 P 1 a t i n u m T a q P o 1 y m e r a s e 、及び 2 . 2 μ 1 の % 対照では、 T a q ポリメラーゼが存在しない点を除いて、 上記成分と同一である。 【 0 1 5 7 】

PCR条件:ホットスタート96 - 1分、95 - 30秒、55 - 30秒、72 - 30秒、72 - 5分を30サイクル、12 で放置。PCRは、インサイチュPCRアルファモジュールを備えたMJ PCRサーモサイクラー(PTC-200)中で行った。PCRの後に、各像につき同じ露光時間を用いて、デジタル画像を捕捉するためにコンピュータに接続されたLeicaの蛍光顕微鏡下でチップ100を観察した。結果は、対照反応と比較して、ヒトトリプトファン水酸化酵素遺伝子断片が明確に増幅されていることを示していた。

[0158]

例 2: Plesiomonas shigelloides (ヒトの胃腸炎を引き起こすグラム陰性細菌)由来の 2 3 S R N A 遺伝子の P C R - F R E T による検出。参考文献:「J. P. Loh and Eric P . H. Yap, Rapid cycle Real-Time PCR, Methods and Applications, Microbiology and Food analysis, U. Reischl et. al.(Eds.), Springer, pp 161-171」。

[0159]

[0160]

PCR条件ホットスタート: 95 - 1分、70サイクルの90 - 0秒、70 - 4秒、72 - 5秒。

[0161]

一塩基多型の検出:対立遺伝子特異的PCR、色素標識オリゴヌクレオチドライゲーション(DOL)、PCR-OLA-FRET(オリゴヌクレオチドライゲーションアッセイ)、LCR-OLA-FRET、対立遺伝子特異的Taamanアッセイなど。

[0162]

例3:色素標識オリゴヌクレオチドライゲーション(DOL、dye‐labeledoligonucleotide ligation)アッセイとは、DNA配列を増幅するためにPCRを使用し、次いで、FRETとともにOLA(すなわち、オリゴヌクレオチドライゲーションアッセイ)を用いてポストPCR SNP検出(PCR‐OLA-FRET)を行うアッセイである。OLAアッセイでは、SNPを検出するために3つのプローブを用いる。1つの共通なドナープローブはFAM(5‐カルボキシ・フルオレセイン)で標識され、他方の対立遺伝子特異的なアクセプタープローブはROX(6‐カルボキシ・X‐ローダミン)又はTAMRA(N,N,N8,N8,-テトラメチル・6‐カルボキシローダミン)で標識される。アクセプタープローブの5′に位置する一致したヌクレオチドと一致していないヌクレオチドを識別するために、耐熱性リガーゼが用いられた。参考文献:「X.Chen et al., Genome Res.1998

30

40

50

May; 8 (5): 549-56 .

[0163]

- o - サラセミアの原因遺伝子である - グロビン遺伝子のコドン39C/T変異を検出するためのDOLアッセイ。アッセイステーション中でプライマーとプローブを凍結乾燥し、上記の様々なチャネルを介して、試料調製部分から得られたDNAを前記アッセイステーション中に注入する。

[0164]

[0165]

P C R ライゲーション条件:変性 9 5 - 2 分、 9 5 - 1 5 秒、 1 . 5 分をかけて徐々に 6 5 まで温度を下げて 6 5 - 3 0 秒を 1 0 サイクル、次いで、 9 5 - 1 5 秒、 6 5 - 3 0 秒を 3 0 サイクル、 9 5 - 1 5 秒、 4 5 - 1 . 5 分で 2 5 サイクルを用いてライゲーション。

[0166]

< R N A ベースのアッセイ > :

例1:増幅と検出: II型デングウイルスのRT-PCR-FRETによる検出。参考文献:「B. H. Tan, E. See, Elizabeth Lim and Eric P. H. Yap, Rapid cycle Real-Time PCR, Methods and Applications, Microbiologyand Food analysis, U. Reischl et. al. (Eds.), Springer, pp 241-251」。

[0167]

[0168]

RT-PCRの条件:RT-50 で15分、変性95 -5分、95 -0秒と55-7秒を8サイクル、87 -0秒、55 -7秒を50サイクル。

[0169]

<アプタマーベースのアッセイ>:

アプタマーとは、標的タンパク質、リガンド(脂質、炭水化物、代謝物など)と相互作用する合成 DNA、RNA、又はペプチド配列(元の状態のままの場合もあり、あるいは修飾が施されている場合(例えば、ペプチド核酸(PNA)、チオリン酸化された DNA等)もある)である。例えば、色素(例えば、TAMRA)で標識されたアプタマーを合成

20

30

40

50

し、アッセイチャンバー26又は複数のチャンバー中に点在させ、凍結乾燥することができる。次いで、上記の方法を用いて、アッセイステーション中に標的タンパク質 / 抗原を導入することができる。次いで、蛍光偏光を用いて、結合対のうちの1つが蛍光色素で標識されていれば、アプタマー/タンパク質の結合をスクリーニングすることができる。

[0170]

タンパク質 / 抗体ベースのアッセイ

病原体(例えば、オープンサンドイッチELISA)、タンパク質が豊富な相互作用、薬物スクリーニングを検出するために、本発明の教示に従って、ELISA(酵素結合免疫吸着検定法)などのタンパク質/抗体アッセイを用いることができる。

[0171]

これらの典型的な実施形態では、抗体又はタンパク質は、FRET色素の対、生物発光共鳴エネルギー転移(BRET)タンパク質、蛍光色素・消光色素の組合せ、 - gal再編成アッセイタンパク質断片で標識し、1×PBS中に溶解させ、スポッティングし、アッセイステーション中で凍結乾燥させることができる。試料流体調製物は、様々な濃度(例えば、0・05% Tw-20や1% Triton-X-100)の界面活性剤(例えば、Tw-20又はTriton-X-100)を加えた又は加えないPBS又はTBS緩衝液中にタンパク質又はその他の抗原を放出し、これらは、上記のチャネルを介してアッセイステーションに流入する。再水和されると、前記抗体又はタンパク質対は、FRET、BRET、蛍光消光、又は - gal再編成に加わり、蛍光、比色分析、又は高感度化学発光(ECL)シグナルを生じることができる。

[0172]

例1:抗体・抗原蛍光消光アッセイ:抗体をOG-514(Oregon green 514カルボン酸、スクシンイミジルエステル)で標識し、抗原(ペプチド、タンパク質 、細胞全体、炭水化物、アプタマー等)をQSY-7(QSY-7カルボン酸、サクシニ ミジルエステル)で標識した。蛍光消光は、OG-514蛍光の検出を阻止又は抑制した。標識された抗体・抗原複合体をアッセイステーション中で凍結乾燥した。試料流体調製物は、様々な濃度(例えば、0.05% Tw-20及び1% Triton-X-100)の界面活性剤(例えば,Tw-20又はTriton-X 100)を加えた又は加えないPBS又はTBS中にタンパク質又はその他の抗原を放出し、チャネルを介してアッセイステーションに流入する。前記アッセイステーション中で再水和されると、前記標はされた抗体・抗原複合体は、未標識抗原との競合反応に加わる。未標識抗原との競合によって、OG-514標識抗体(その蛍光は、約528-530nmで検出される)が放出される。

[ 0 1 7 3 ]

例2:ダブルサンドイッチ抗体FRET

CD8- 鎖の2つの非競合的エピトープに対する2つのモノクローナル抗体を用いた。 一方のモノクローナル抗体は色素フィコエリトリン(PE)で標識し、他方のモノクローナル抗体はアロフィコシアニン(APC)で標識した。

[0174]

励起光をPEに当てるとPRETが観察されたが、その効率は10%にすぎなかった。参考文献:「Batard P., et. al., Cytometry 2002 Jun 1; 48 (2): 97-105」。スクアライン色素(Sq635及びSq660)などの近赤外FRET色素対を用いることによって、FRETの効率が向上する場合がある。参考文献: Oswald B. et al., Analytical Biochemistry 280,272-277(2000)。

[ 0 1 7 5 ]

例 3 : 架 橋 抗 原 に よ っ て 誘 導 さ れ た 組 換 え 抗 体 軽 鎖 と 重 鎖 の 再 会 合 ( オ ー プ ン サ ン ド イ ッ チ ア ッ セ イ ) 。

[0176]

組換え抗体抗HEL(ニワトリ卵リゾチーム)断片の重鎖(VH)と軽鎖(VL)を、それぞれ、フルオレセインのスクシンイミドエステルとローダミン・Xで標識した。VHと

20

30

40

50

(41)

VL相互の親和性が弱いために会合とFRETは妨げられるが、例えば約4 の低温下且つ抗原の存在下では、VHとVLの相互作用は安定化されるため、FRETが生じた。 4 9 0 n m で励起すると、1 - 1 0 0  $\mu$  g / m l の範囲の濃度でHEL(抗原)の量を増加させながら混合物に添加したときに、5 2 0 n m の蛍光が著しく減少し、6 0 5 n m の蛍光が増加するのが観察された。参考文献:Ueda H et al., Biotechniques 1999 0ct; 27(4):738-42。

#### [0177]

上記方法は、以下のように改変して用いることもできる。フルオレセインやローダミン等の蛍光色素による標識に代えて、VH‐Rluc(Renillaルシフェラーゼ)とVL-EYFP(Enhance Yellow fluorescence Protein)のキメラタンパク質を構築する。Rlucの基質セレンテラジンの存在下では、光(475mm)の放出を伴う化学発光が観察されるが、BRET(生物発光蛍光エネルギー転移)は観察されない。しかし、低温下(例えば、約4 )且つ抗原(HEL)の存在下では、VHとVLの相互作用が安定化されるために、BRETが起こり、EYFPの蛍光が525mmで検出される。参考文献:AraiR, et. al., Anal Biochem. 2001 Feb 1; 289(1):77-81。

#### [0178]

前記第一の方法のさらに別の改変法は、以下のとおりである。フルオレセインやローダミン等の蛍光色素で標識する代わりに、チオレドキシン(Trx)融合タンパク質タンパク質、Trx・VH‐EBFP(enhance blue fluorescent protein)とTrx・VL‐EGFP(enhance green fluorescence protein)を構築する。Trxは、発現されたタンパク質の溶解度を増加させた。抗原HELの存在下で、FRETが生じた。参考文献:Arai R., et.al., Protein Eng. 2000 May;13(5)369-76。

本発明の装置と方法は、プロテオミクス研究 / アッセイを構築するために使用することもできる。タンパク質 - タンパク質相互作用は、細胞プロセス(例えば、塩基性ヘリックス・ループ・ヘリックス(bHLH)転写因子の二量体化による転写の制御、例えば、リガンドが結合したときに細胞シグナル伝達を生じる上皮成長因子(EGF)受容体の二量体化)を制御するための重要な機序である。

#### [0179]

前記装置を用いると、候補タンパク質、すなわち改変型緑色蛍光タンパク質(EGFP)との融合タンパク質として発現される「プレイ(prey)」は、例えば、アッセイステーションの中で凍結乾燥されるか、あるいは、アッセイステーション内のハイドロゲル中に埋め込むことができる。標的、すなわち、改変型青色蛍光タンパク質(EBFP)との融合タンパク質として発現される「ベイト(bait)」は、上記チャネルを通じてアッセイステーション中に導入される。タンパク質・タンパク質相互作用は、本分野において公知であるように、例えば、FRET活性又は他の検出法を活性化する。

### [0180]

細胞をベースとしたアッセイ:

本発明は、薬物のスクリーニングや毒性学的アッセイ用途に用いることもできる。当業者に公知であるように、FRETやその他の検出方法を基礎とした多数の薬物スクリーニング法を用いることができる。

# [ 0 1 8 1 ]

例えば、本発明の教示に従って、毒物学的アッセイを実施することができる。アッセイステーションには、コンビナトリアルケミカル、又はペプチドライブラリー、アプタマーライブラリー等から得られた合成小分子が予め搭載される。アッセイステーションには、所定の細胞種(チップの試料調製部分から(但し、このようにして与えられている場合)、又は組織培養物、増殖培地から回収されたものであり得る)が導かれる。生死を判定する蛍光色素を与えることもできる。数日後、顕微鏡を用いた観察によって、予め搭載された前記供与成分に曝露された細胞が死滅しているのか、なお生存しているのか、あるいは、アッセイステーション中に加えた予め搭載された前記アッセイ成分によって他の何らかの影響を受けているのかが明らかとなるであろう。

20

30

40

50

[0182]

薬物スクリーニングの場合、検査すべき薬物の標的(例えば、異なる蛍光タンパク質(例えば、EGFP、EYFP)が融合されたマルチサブユニット受容体、ヘテロニ量体化又はホモニ量体化するタンパク質パートナー)を発現するように、細胞に改変操作を施すことができる。合成リガンドの結合、小分子、又は抗体によって、受容体若しくはタンパク質が自己会合若しくは自己架橋され又はそれらのサブユニットに会合若しくは架橋が引き起こされると、前記蛍光タンパク質対が集結され、例えば、FRETが起こり、又は・gal再編成が生じ得る。逆に、合成リガンド、小分子、アプタマー等によってホモニ量体化若しくはヘテロニ量体化又はマルチサブユニットタンパク質複合体が崩壊すると、FRETシグナルの減少が引き起こされ得る。

[0183]

前記小分子は、化学構造に応じて、細胞中に拡散することができる。このように、標的タンパク質は表面タンパク質である必要はないが、例えば、グルココルチコイドの存在下でホモニ量体化するグルココルチコイド受容体等の細胞内タンパク質又は受容体とすることができる。

[0184]

前記小分子、リガンド、アプタマー等は、コンビケムライブラリー、ペプチド合成機、ファージライブラリー等から得ることができ、まず、アッセイステーション中にスポッティングした後、凍結乾燥される。次いで、緑色蛍光タンパク質(GFP)対に融合された薬物標的タンパク質により改変加工された細胞が、上記のように、細胞培地中で、チャネルを介してアッセイステーション26の中に導入される。約37 で細胞を薬物候補とともにインキュベートすると、例えば、FRETをもたらすタンパク質・タンパク質相互作用が引き起こされることがあり、あるいは、タンパク質の相互作用が破壊されるとFRETが減少するであろう。

[0185]

本発明の薬物スクリーニング用途では、細胞をベースとしたアッセイ及び / 又はタンパク質アッセイを用いることができる。このようなスクリーニング用途では、野生型細胞集団のうち少なくとも 1 つと組換え分子を発現している細胞集団のうち少なくとも 1 つとが、本発明の教示に従って、例えば、少なくとも 1 つの前記アッセイステーション中に導入される。

[0186]

PCR用の蛍光プローブを2つ用いるFRETアッセイの他に、PCR-Taqmanアッセイは蛍光消光を利用するが、この場合には、プローブが消光物質とドナーの両方で標識されている。増幅されるDNA断片にハイブリダイズされると、前記プライマーから下流に広がるTaqポリメラーゼの5′から3′方向へのエキソヌクレアーゼ活性によって、前記プローブは消化される。プローブが消化されると、ドナーが消光物質から分離されることによって、ドナー色素から生じる蛍光シグナルの増加が検出可能となる。等温性増幅アッセイでは、比色分析による検出を -gal再編成アッセイと組み合わせて使用できる可能性がある。使用可能なその他の典型的アッセイ手法には、蛍光偏光が含まれる。この場合、例えば、PCR産物中に小さな蛍光dNTPが取り込まれ、その結果、回転が低下して、PCR混合物と生成され得る産物とが入ったアッセイステーション26に当てられた光の偏光解消に対する効果が減少し、引き続き、検出が行われる。

[0187]

以上、具体的な実施形態を参照しながら本発明を説明してきた。当業者であれば、前述の記載に照らして、別の実施形態に容易に想到することができるであろう。添付の特許請求の範囲とそれらの完全な範囲の均等物以外に、本発明を限定することを意図したものではない。

【図面の簡単な説明】

- [ 0 1 8 8 ]
- 【図1】図1は、本発明の教示に係る典型的な試料調製一体型(SPI、sample prepart

aion integrated)チップの上方表面の平面図である。

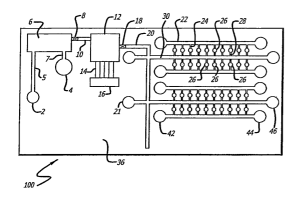
- 【図2】図2は、図1の典型的チップの側面図である。
- 【図3】図3は、本発明の別の実施形態に係る別の試料調製一体型(SPI)チップの上方表面の平面図である。
- 【図4】図4は、図3の典型的チップの側面図である。
- 【図 5 1】図 5 A は、本発明の教示に係る典型的なマイクロ流体チップの平面図である。図 5 B は、別の典型的なマイクロ流体チップの平面図である。図 5 C は、本発明の教示に係る典型的なマイクロ流体チップであって、その中に試料流体と隔離媒体が配置されたチップのさらに別の図である。
- 【図5-2】図5 Dは、試料流体と隔離媒体と着脱可能な吸収剤を有する典型的なマイクロ流体チップの別の実施形態である。図5 E は、隔離媒体がその中に配置され、複数のアッセイステーション中の密封試料流体及び過剰な試料流体を有する吸収剤が除去された図5 Dのチップを図示している。
- 【図 6 1 】図 6 A ~ C は、本発明の教示に基づいて作製され、別の密封配置を与えるマイクロ流体チップの別の典型的な実施形態を示している。
- 【図 6 2 】図 6 D ~ E は、本発明の教示に基づいて作製され、別の密封配置を与えるマイクロ流体チップの別の典型的な実施形態を示している。
- 【図6-3】図6Fは、本発明の別の側面に係る別の典型的な密封配置を示している。図6Gは、本発明の教示に基づいて作製された別の典型的なマイクロ流体チップを図示している。
- 【図7A】図7A-1~図7A-4は、試料流体を用いて複数のアッセイステーションを充填する典型的な順序を示している。
- 【図7B】図7B-1~図7B-4は、隔離媒体による試料流体の置換と複数のアッセイステーションの一方側の密封を示している。
- 【図7C】図7C-1~図7C-4は、隔離媒体による複数のアッセイステーションの別 側面の密封を示している。
- 【図7D】図7D-1~2は、複数のアッセイステーションを充填し密封する別の典型的な順序を示している。
- 【図8】図8は、本発明の教示に係る典型的な分析装置システムを示している。
- 【図9】図9は、本発明に従って用いることができる別の分析装置システムを示している
- 【図10】図10は、本発明に従って用いることができる別の典型的な配置を図示している。
- 【図11】図11Aは、典型的な試料流体調製領域を示している。図11Bは、図11A の試料流体調製領域の上方平面図である。
- 【図12】図12は、典型的なフロー促進構造を有するアッセイステーションの上面図を図示している。
- 【図13】図13は、典型的なアッセイステーション構造の典型的な流体排出チャネルを示している。
- 【図14】図14は、ある実施形態に従って設けられることがある典型的な勾配部を示している。
- 【 図 1 5 】 図 1 5 は、 アッセイステーションの 別の 典型的 な実施 形態を示している。
- 【図16】図16は、本発明の教示に係るアッセイステーションのさらに別の典型的な実施形態を図示している。
- 【図17】図17は、本発明の教示に係るチャネルの典型的構造の側断面図である。
- 【図18】図18は、本発明の教示に係る複数試料の検査を行うためのチャネルの別の典型的実施形態である。

20

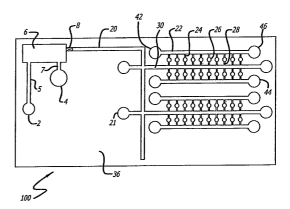
30

40

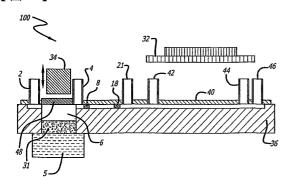
【図1】



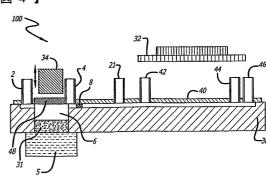
【図3】



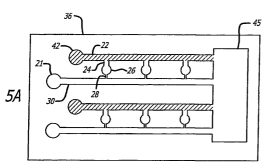
【図2】



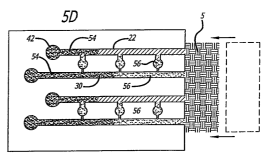
【図4】

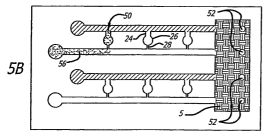


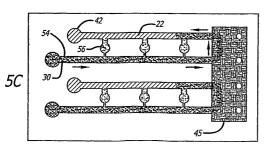
【図5-1】

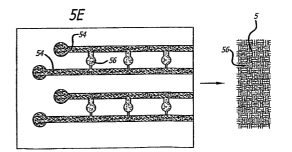


【図5-2】

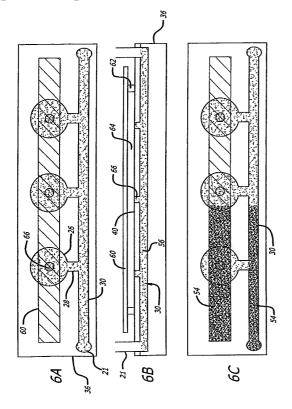




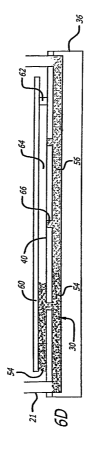


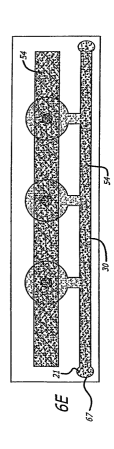


【図6-1】

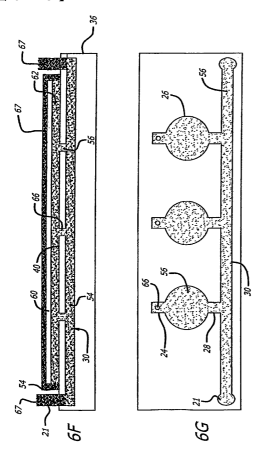


【図6-2】

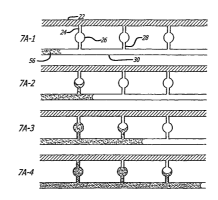




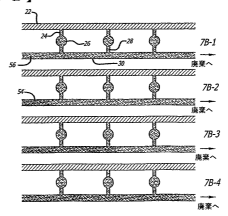
【図6-3】



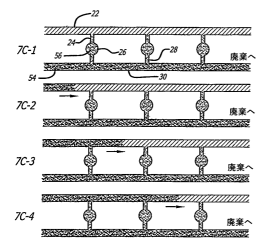
【図7A】



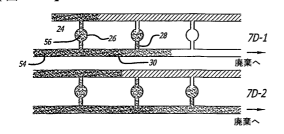
【図7B】



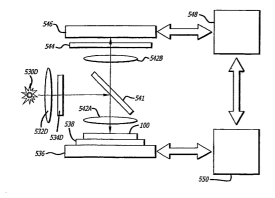
【図7C】



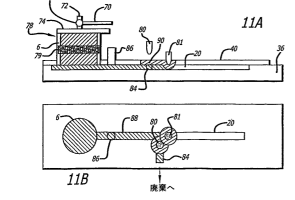
【図7D】



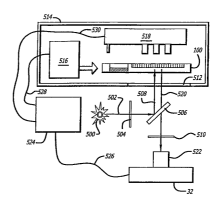
【図10】



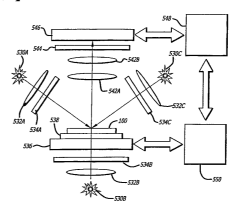
【図11】



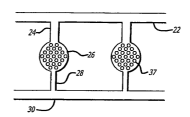
【図8】



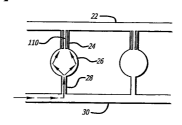
【図9】



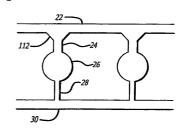
【図12】



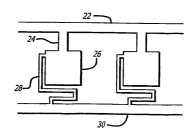
【図13】



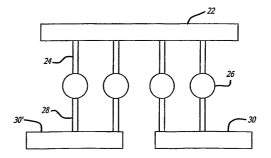
【図14】



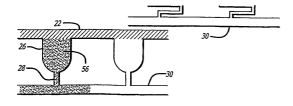
【図15】



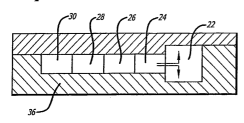
【図18】



【図16】



【図17】



# 【国際公開パンフレット】

#### (12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

# (19) World Intellectual Property Organization International Bureau



# 

(43) International Publication Date 1 May 2003 (01.05.2003)

**PCT** 

B01D 61/00

#### (10) International Publication Number WO 03/035229 A2

(51)	International I	Patent Classification7:

(21) International Application Number: PCT/SG02/00251

(22) International Filing Date: 25 October 2002 (25.10.2002)

(30) Priority Data: 60/335,875 10/279,627 26 October 2001 (26.10.2001) US 24 October 2002 (24.10.2002) US

(71) Applicants (for all designated States except US): NTU VENTURES PTE LTD [SG/SG]; Block 1 Unit 213, Innovation Centra, 16 Nanyang Drive, Singapore 637722 (SG). DEFENCE SCIENCE AND TECHNOLOGY AGENCY [SG/SG]; 71 Science Park Drive #02-05, Singapore 118253 (SG).

(72) Inventors; and (75) Inventors/Applicants (for US only): YAP, Peng, Huat,

Eric [SG/SG]; 9 Taman Serasi, Unit #06-17, Singapore 257720 (SG). GONG, Haiqing [SG/SG]; 218 Westwood Avenue, #10-01 The Horavale, Singapore 648351 (SG). CHEN, Longqing [CN/SG]; Bil 945 #03-513, Jurong West Street 91, Singapore 640945 (SG).

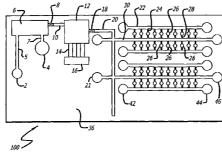
English (74) Agents: SHEENA, Jacob et al.; Alhan Tay Mahtani & De Silva, 39 Robinson Road #07-01, Robinson Point, Singalinglish pore 068911 (SG).

(81) Designated States (national): AF, AG, AI, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CII, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GB, GE, GII, GM, HR, HU, DI, II, II, NS, JP, KE, KG, RY, RK, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MZ, NO, NZ, OM, PII, PI, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Designated States (regional): ARIPO patent (GII, GM, RE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW). Eurasian patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), European patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE,

[Continued on next page]

(54) Title: SAMPLE PREPARATION INTEGRATED CHIP



(57) Abstract: The present invention relates to an apparatus comprising a substrate having at least one assay station. The at least one assay station has at least a first assay station channel and at least a second assay station channel and the first and second assay station channels each separately being in communication with the at least one assay station. The apparatus has an arrangement of at least first and second auditipurpose channels in communication with the first and second auditipurpose channel reported by the first multipurpose channel have internal surface characteristics conductive to conduction of a sample solution therethrough. There is at least one sample fluid inlet in communication with the at least first multipurpose channel, and at least one isolation-medium inlet in communication with the account multipurpose channel. The at least one second multipurpose channel. The at least one second multipurpose channel has an internal surface portion non-conductive to conduction of said sample solution.

03/035229

# WO 03/035229 A2

ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, For two-letter codes and other abbreviations, refer to the "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" appearing at the beginning of each regular issue of the PCT Gazette.

Published:

without international search report and to be republished upon receipt of that report

#### SAMPLE PREPARATION INTEGRATED CHIP

#### [0001] FIELD OF THE INVENTION

[0002] The present invention relates to an apparatus and assay systems which can be employed, for example, for detecting and diagnosing diseases and/or detecting amplified nucleic acid products and/or for pharmacogenetic determinations. The apparatus comprises a substrate with one or more assay stations or wells and channels arranged in a manuer to facilitate the flow of fluids through the apparatus and designed to provide for isolation-medium sealing of the assay stations

## [0003] BACKGROUND OF THE INVENTION

[0004] Biochemical testing is becoming an increasingly important tool for various assays including, for example for detecting and monitoring the presence or absence of diseases. While tests have long been known for obtaining basic medical information such as blood type and transplant compatibility, for example, advances in understanding the biochemistry underlying many diseases have vastly expanded the number of tests which can be performed. Thus, many tests have become available for various analytical purposes, such as detecting pathogens, diagnosing and monitoring disease, detecting and monitoring changes in health, and monitoring drug therapy. Genomic data in conjunction with the ability to prepare combinatorial libraries of chemical components has facilitated the discovery of new drugs.

[0005] There has long been a need for "complete systems" allowing various stages of nucleic acid, e.g., DNA, analysis to be performed on a single device, such as a microchip. Fully

25 integrated, high throughput systems are needed which rapidly and simultaneously perform DNA analyses such as DNA separation and PCR and thereby permit disease diagnosis or detection.

Sanders, et al. (2000) Trends in Analytical Chemistry, 19(6): 364-378. Systems where up to four samples can be amplified and analyzed on the same chip have been previously disclosed. L.C. Waters, et al. (1998) Anal. Chem., 70: 5172. In addition, small, disposable mass-produced devices for conducting PCR have been reported; see e.g. United States Patent No. 5,498,392. For example, Yuen, et al. (2001) Genome Research 11:405-412, provides a plexiglas-based microchip module designed and constructed for the integration of blood sample preparation and nucleic acid amplification reactions. The microchip module comprises a micro heater-cooler and

a series of microchannels for transporting human whole blood and reagents. The white blood cells are first isolated from a small volume of whole blood in integrated cell isolation-PCR containing gate-like microstructures which retain white blood cells, albeit at a very low concentration and efficiency (i.e. 3-5%). Red blood cells pass through the micro-filters but tend to clog up the filters over time causing inefficiencies in white blood cell isolation. The Yuen, et al. microchip employs a microtemperature sensor, making the Yuen, et al. chip expensive to fabricate.

[0006] DNA microarray devices are also currently employed for DNA analysis. Two types of DNA microarray technologies are known, cDNA microarray and oligo microarray. Both technologies examine the mRNA expression in a sample based on hybridization reactions. The microarray-based assays are cumbersome, taking about a day to complete and requiring standalone equipment to conduct sequential batch analyses. Rapid diagnoses are precluded and current microarray devices do not permit sample preparation to be integrated onto the chip.

[0007] Additional disadvantages of the current on-chip DNA analysis systems have recently been reported. Such disadvantages include lack of sample injection ability, poor DNA isolation and inability to conduct multiple PCR analyses. Yuen, et al. Page 4005, right column.

[0008] Nucleic acids play a direct role in cellular processes, including those resulting in disease states by functioning in the control and regulation of gene expression. Hybridization techniques have been developed to conduct various types of nucleic acid analyses to better understand how genetic information functions in diverse types of biological processes. Hybridization methods
25 generally employ the binding of certain target nucleic acids by nucleic acid probes under controlled conditions thereby enabling hybridization to occur only between complementary sequences. Using hybridization techniques, it is possible to conduct gene expression studies as well as a variety of other types of analysis. For example, gene expression studies are important because differential expression of genes has been shown to be associated with disease states.
30 Many disease states have been characterized by differences in the expression of various genes either through change in convenience of the genetic DNA or through alterations in levels of

Many disease states have been characterized by differences in the expression of various genes either through change in copy number of the genetic DNA or through alterations in levels of transcription. In certain diseases, infection by a particular virus is characterized by elevated expression of genes.

15 [0009] Chips to which nucleic acid probes are attached can be used to conduct nucleic acid analyses. Probes can be attached at specific sites on the chip, such as assay stations. Assay stations are situated in areas intermediate between first and second multi-purpose channels, wherein assay reactions are run, as detailed below. In some applications, the chip may include assay stations arranged in the form of an array. Genetic methods utilizing arrays on chips are advantageous because such chips allow for simultaneous, parallel processing that can increase the rate at which analyses can be conducted as compared to conventional methods which often require labor intensive sample preparations and electrophoretic separations. Current nucleic acid methods using chips typically require complex off-chip sample DNA isolation, integrated microheaters and micro-temperature sensors for PCR thus making current chips and associated

[0010] It is an object of this invention to provide disposable microchips permitting multiples of assay stations for carrying out various biochemical assays in real-time.

### [0011] SUMMARY OF THE INVENTION

[0012] The present invention is directed to a microchip apparatus and assay systems useful, for example, for detecting and diagnosing the presence of absence of diseases in a subject and/or for detecting amplified nucleic acid products or for pharmacogenetic determinations. The apparatus comprises a substrate with one or assay stations and channels which are designed and arranged in a manner which facilitates the introduction and flow of sample fluid and isolation-medium. The apparatus can also include an integral sample preparation portion and the invention provides an improved result detection system.

[0013] The present invention relates to a microchip apparatus on which numerous types of assays can be performed. Use of the term "assay" herein is meant to describe any qualitative or quantitative analysis of a substance that is examined by trial or experiment, including reactions that indicate the absence of a particular substance, such as, but not limited to, a protein, antibody, nucleic acid fragment as well as any indicator or marker typically utilized in the art for particular assays. The instant microchips generally comprise at least one assay station wherein each assay station may communicate with a first and second assay station channel. Also provided are multi-purpose channels in communication with the assay station through which sample solution and/or isolation medium can be introduced and conducted through the microchip.

5 [0014] An embodiment of the present invention is directed to an apparatus for detecting a disease comprising a substrate, the substrate having embedded in the substrate: a sample preparation chamber which may be configured for filtering white blood cells; a sample introduction inlet fluidically coupled to said sample preparation chamber; a buffer introduction inlet fluidically coupled to the sample preparation chamber; a flow-promoting fluid chamber, a storage chamber for storing flow-promoting fluid, the storage chamber fluidically coupled to the flow-promoting fluid chamber; and the sample preparation chamber fluidically coupled to the flow-promoting fluid chamber. The present invention can further comprise an isolation device for isolating and permitting flow of a fluid from the sample preparation chamber to the flowpromoting fluid chamber; a first multi purpose distribution channel fluidically coupled to the flow-promoting fluid chamber; at least one assay station; the first multi purpose channel fluidically coupled to the assay station; and an isolation device for isolating and permitting flow of a fluid from the flow-promoting fluid chamber to the assay station/plurality of assay stations. Further there may be provided at least one buffer introduction inlet, the buffer introduction inlet fluidically coupled to the first multi purpose channel; second multi-purpose channel, the second multi-purpose channel fluidically coupled to the assay station; and an inlet which may provide venting, with the inlet fluidically coupled to the second multi-purpose channel. The sample preparation chamber, the storage chamber, the flow-promoting fluid chamber, the assay station, and the channels, may be embedded within the substrate and can be, if desirable, sealed from the

[0015] In another aspect of the invention, the flow-promoting fluid chamber, and associated channels, and the storage chamber are omitted and the functions performed in those chambers are instead performed in the sample preparation chamber.

[0016] The foregoing apparatus can be employed to carry out the method of the present invention of detecting a presence or absence of a disease state. An exemplary method is directed to detecting a presence or absence of a disease state, in a test sample from a subject such as, for example, an organism such as, but not limited to, animals, plants and other living organisms.

The method comprises the steps of: (a) with the isolating device in the isolating position, depositing a specific DNA fragment in the assay station and drying the assay station; (b) applying a sealing layer to the assay station; (c) injecting into the sample introduction inlet a biological blood sample; (d) injecting a washing buffer into the buffer introduction inlet to form

a mixture of the sample of blood and the washing buffer in the sample preparation chamber; (e) causing red cells to separate from white blood cells, therein leaving said white blood cells in the sample preparation chamber; (f) injecting a lysing buffer into the buffer introduction inlet to lyse the white blood cells containing DNA fragments into solution in the lysing buffer; (g) injecting a gas into the sample preparation chamber, thereby pushing the lysing buffer into the flow-promoting fluid chamber; (h) diffusing a chemical from the chemical storage chamber into the flow-promoting fluid chamber; (i) causing the isolation device to permit flow of the lysing buffer containing DNA fragments into the first multi purpose channel to the assay station; (j) detecting when the assay station is filled with the lysing buffer containing the DNA fragments; (k)

amplifying the DNA fragments; and (1) detecting the amplified DNA fragments.

15 [0017] BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS

[0018] FIG. 1 is a plan view of the upper surface of an exemplary sample preparation integrated (SPI) chip in accordance with the teachings of the present invention;

[0019] FIG. 2 is a side view of the exemplary chip of FIG. 1;

[0020] FIG. 3 is a plan view of the upper surface of another sample preparation integrated (SPI)
chip in accordance with an alternate embodiment of the present invention;

[0021] FIG. 4 is a side view of the exemplary chip of FIG. 3;

[0022] FIG. 5A is a plan view of an exemplary microfluidic chip in accordance with the teachings of the invention;

[0023] FIG. 5B is a plan view of an alternative exemplary microfluidic chip;

25 [0024] FIG. 5C is still another view of an exemplary microfluidic chip in accordance with the teachings of the present invention, having sample fluid and an isolation medium therein disposed;

[0025] FIG. 5D is another embodiment of an exemplary microfluidic chip having sample fluid and isolation medium and a detachable absorbent;

[0026] FIG. 5E depicts the chip of FIG. 5D having isolation medium therein disposed, sealing sample fluid in a plurality of assay stations and an absorbent having excess sample fluid removed;

- 5 [0027] FIGS. 6A-E show another exemplary embodiment of a microfluidic chip made in accordance with the teachings of the present invention providing another sealing arrangement;
  - [0028] FIG. 6F shows another exemplary sealing arrangement in accordance with another aspect of the invention:
  - [0029] FIG. 6 G depicts another exemplary microfluidic chip made in accordance +with the teachings of the invention.
  - [0030] FIGS. 7A-1-7A-4 show an exemplary sequence of filling a plurality of assay stations with sample fluid;
  - [0031] FIGS. 7B-1-7B-4 show the displacement of sample fluid by an isolation medium and sealing on one side of a plurality of assay stations;
- 15 [0032] FIGS. 7C-I-7C-4 show the sealing of another side of a plurality of assay stations by an isolation medium;
  - [0033] FIGS 7D-1-2 shows another exemplary sequence of filling and scaling a plurality of assay stations;
- [0034] FIG. 8 shows an exemplary analyzer system according to the teachings of the instant invention:
  - [0035] FIG. 9 shows an alternative analyzer system that maybe utilized in accordance with the instant invention;
  - [0036] FIG. 10 depicts another exemplary arrangement that may be utilized in accordance with the present invention;
- 25 [0037] FIG. 11A depicts an exemplary sample fluid preparatory area;
  - [0038] FIG. 11B is a top plan view of sample fluid preparatory area of FIG. 11A;
  - [0039] FIG. 12 depicts a top view of assay stations having exemplary flow promoting structures;
  - [0040] FIG. 13 shows exemplary fluid vent channels of an exemplary assay station configuration;
- 30 [0041] FIG. 14 shows an exemplary bevel that may be provided according to an embodiment;
  - [0042] FIG. 15 shows another exemplary embodiment of assay station;

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

5 [0043] FIG. 16 depicts still another exemplary embodiment of assay stations in accordance with the teachings of the invention;

[0044] FIG. 17 is a side cross-sectional view of an exemplary configuration of channels in accordance with the teachings of the invention;

[0045] FIG. 18 is another exemplary embodiment of channels for multiple sample testing
 according to the teachings of the invention.

#### [0046] DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION

[10047] The present invention relates to an apparatus comprising a substrate having at least one assay station in which the at least one assay station has at least a first assay station channel and in particular embodiments may have at least a second assay station channel. As utilized herein, the term assay station describes the area at which a particular assay takes place. In particular embodiments, an assay station comprises an area bounded by isolation medium, for example. The said first and second assay station channels each separately are in communication with said at least one assay station. An arrangement of at least first and second multi-purpose channels are provided which are in fluid communication with said assay station. The first multi-purpose channel and first assay station channel have internal surface characteristics conducive to conduction of a sample solution therethrough. For example, if an aqueous fluid sample is provided, the channels may be either hydrophilic or are treated so as to be hydrophilic. In particular embodiments, the shape of particular channels (geometric characteristic) provides particular conducive or non-conducive characteristics to particular channels, particularly when

[0048] At least one sample fluid inlet is in communication with the at least first multi-purpose channel, and at least one isolation-medium inlet is in communication with the at least first and second multi-purpose channels. The at least one second multi-purpose channel has at least an internal surface portion non-conducive to conduction of said sample solution. For example, if the sample fluid is aqueous, the second multipurpose channel inner surface would be hydrophobic or would be treated so as to be hydrophobic.

[0049] The apparatus can further comprise a sealing layer which seals at least one assay station.
If desired the sealing layer can seal only the at least one assay stations or can seal portions of the apparatus substrate up to and including the entire substrate surface.

[0050] In one embodiment, the internal surface of said first multi-purpose channel permits flowthrough of at least one of a sample fluid, air and an isolation-medium and the internal surface of said second multi-purpose channel permits the flowthrough of at least one of air or an isolation-medium but is not conducive to flowthrough the sample fluid.

[0051] In another embodiment of the invention, the internal surface of the multi-purpose channel and/or a surface of the second assay station channel immediately adjacent to the intersection of the second assay station channel and the second multi-purpose channel are both non-conducive to conduction of said sample fluid. This embodiment further assists in the localization of sample fluid to the assay station as well as the sealing and isolation of the assay station.

[0052] The substrate can be configured such that at least first and second multi-purpose channels are in communication with a plurality of assay stations via the first and second assay station channels, respectively, of said plurality of assay stations. The plurality of assay stations are arranged to provide at least one of simultaneous or sequential filling of the plurality of assay stations with the sample fluid solution conducted thereto via the at least first multi-purpose channels and the first assay station channels. Additionally, the plurality of assay stations can be arranged to provide at least one of simultaneous or sequential filling of the first and second multi-purpose channels with the isolation medium to seal the plurality of assay stations.

25 [0053] The assay stations can have disposed therein at least one reaction assay component. For example, if PCR is contemplated, the reaction assay component can be one or more primers and/or a probe.

[0054] A sample fluid inlet can be in communication with a sample fluid preparation area and the substrate can include at least one of a sample preparation chamber which may or may not have a lid. At least one element for controlling fluid flow in at least one of said channels can be incorporated into the apparatus or substrate.

5 [0055] The flow of sample fluid in the channels on the substrate can be facilitated by the introduction of a flow-promoting fluid in to the sample fluid via a chamber for introduction of flow-promoting fluid.

[0056] The chamber can be in communication with a chamber for mixing said flow-promoting fluid with the sample solution.

10 [0057] The present invention further comprise a method for conducting reactions on the substrates of this invention,

[0058] An exemplary method includes introducing a sample fluid to at least one sample inlet; filling the at least one assay station and the second assay station channel via the at least one multi-purpose channel; allowing isolation-medium from the at least one isolation medium inlet to flow into at least the first multi-purpose channel; and running at least one reaction at said at least one assay station. The reaction in the assay station provides at least one of qualitative or quantitative data, for example, a colormetric result. The at least one of qualitative or quantitative data can be obtained utilizing fluorecence which can be provided by at least one of intercalation of a flurophore or fluorecently labeled probe. When fluorescence is employed, the assay stations in the substrate can be irradicated with at least one excitation frequency. The probe can be labeled by at least one of a flurophore, an enzyme or component of a binding complex. The result of this method provides at least one of qualitative or quantitative data relating to the sample fluid being assayed. Exemplary qualitative or quantitative may be exemplarily provided by florescence resonance energy transfer, luminescence or colorimetric change, for example.

25 [0059] If desired, the reactions conducted on the substrate can be conducted under temperature control, for example, thermocycling conditions. The test sample can be provided to the apparatus by initially subjecting the test sample to at least one preparative operation. The preparative operation can be performed separately from said substrate or can be performed at at least one preparative station which is upon or within the substrate.

[0060] The at least one preparative operation can, for example, provide nucleic acids susceptible for use in the reactions to be conducted in the assay stations on the substrate.

[0061] Additionally, at least one assay reaction component can be disposed or placed into the at least one assay stations. The reactions may provide for the detection of a variation in nucleic

acid sequence that is associated with virulence, disease, a particular phenotype or interindividual or interspecific variations or differences. Such variations in nucleic acid sequences include single nucleotide polymorphisms (SNPs), tandem repeats and insertions and/or deletions.

[0062] The at least one reaction which can be conducted includes a nucleic acid amplification step, and the assay reaction component might in that case include a primer or primers.

0 [0063] The method of the invention provides for sealing or isolation of the assays stations by displacement of sample fluid in the multi-purpose channels by an isolation-medium. The isolation-medium can be introduced sequentially into the at least first and second multi-purpose channels or isolation medium can be first introduced into the at least first multipurpose channel followed by introduction into the at least second multipurpose channel. The isolation-medium is typically a material which is of an opposite nature as compared to the sample fluid, that is, substantially immiscible with the sample fluid.

[0064] The introduction of isolation medium provides the purging of air from said at least second multipurpose channel and the purging of said sample fluid from said at least first multipurpose channel, resulting in the isolation of said at least one assay station containing said sample isolation. In the case where the isolation medium is solidifiable, the instant method includes a step of at least one of solidifying, curing and polymerizing said isolation medium.

[0065] A particular but not limiting embodiment of the present invention is directed to samplepreparation integrated, disposable, microfluidic devices and methods of using such devices. The
devices and methods of the present invention facilitate analysis of nucleic acids, e.g. DNA, to

25 rapidly detect and/or assess the risk of diseases in biological samples. The devices of the present
invention can also be used for detecting amplified nucleic acid products for e.g. pharmacogenetic
determinations such as for genetic fingerprinting. As used herein the term "detect" or

"detection" or "detecting" means to diagnose or indicate that a subject test sample contains at
least one disease-associated nucleic acid. By "device" is meant a chip which incorporates
elements necessary to transport nucleic acids and perform nucleic acid amplification, such as
polymerase chain reaction (PCR). The device can optionally incorporate elements necessary for
on-chip isolation of nucleic acids, such as a micro-filter, sized to trap white blood cells from a
human blood sample, for example. In accordance with the present invention, DNA molecules can
be rapidly analyzed from a test sample, e.g. a biological sample. In one embodiment, once

applied to the device, the test sample is assayed to determine the presence or absence of a disease or assess the risk for developing a disease. A "test sample" employed by the present invention includes animal tissue and blood. The test sample is preferably whole blood. In one embodiment, a tissue homogenate or blood sample from a subject is tested in the assay system of the invention. Where a tissue sample is to be assayed by the device and methods of the present invention, the tissue sample is conventionally homogenized, digested and filtered to remove solid debris and obtain DNA in a solution which can be applied to the device of the invention.

[0066] For example, the presence of infectious pathogens (viruses, bacteria, fungi, protozoans, microbial organisms or the like) or cancerous tumors can be detected by providing a virus-specific primer or cDNA or fragment, pre-labeled with a fluorescent molecule such as

fluorescein. The test sample DNA is conducted through the device to the primer where a fluorescent signal will be produced if the test sample contains the disease-causing virus, following PCR.

[9067] Biological test samples in accordance with the present invention are derived from subjects using well-known techniques such as venipuncture or tissue biopsy. Where the biological test sample is derived from non-human animals, such as livestock, blood and tissue samples are generally obtainable from livestock processing plants. Depending upon the particular embodiment being practiced, the test compounds are provided, e.g. injected, or optionally free in solution. Animals contemplated by the present invention include, for example, humans, reptiles, livestock, avian species, and domesticated pets such as dogs and cats. A preferred animal is a human being.

[0068] According to the present invention, the device is a lab-on-a-chip which can have various channel dimensions (i.e. lengths, widths, heights, diameters). For example, the multipurpose channels may have lengths of about 1 mm to about 500mm in length, from about 2 mm to about 10 mm in width, from about 0.5 mm to about 10 mm in thickness. The assay station channels may have similar dimensions and have exemplary lengths of about 0.01mm to about 50mm. A sample preparation area may be about 5 to about 100mm in length and width and about .5 mm to about 10mm in height. The device can contain one or more sample introduction inlets, one or more chambers, one or more interconnected channels (sized to accommodate fluid flow) with surface of entire channels or a part of channels being selectively either inherently hydrophobic or

hydrophilic or can be treated with hydrophobic or hydrophilic materials, and one or more assay stations for nucleic acid (e.g., DNA and RNA) amplification. The device also preferably contains at least one nucleic acid-adsorbant surface, such as a silica-derivitized surface. The device may alternatively contain at least one membrane filter for separating white blood cells from a test sample. In one embodiment, the methods of the present invention are carried out on the device following extraction of a biological test sample for substantially immediate detection results. By "substantially immediate" is meant results can be obtained in about 5 minutes to 2 about hours. In another embodiment, the present invention also contemplates sample pre-processing off-chip and storage of the test sample, if processing is desired at a later time. Pre-processing is generally employed when the test sample is obtained from flow cell sorting devices or centrifugation devices, and the like. Sample preparation protocols for DNA or RNA can be found in Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2nd edition, and/or be accomplished with kits from Qiagen, Whatman, etc., which utilize columns/membrane to bind DNA.

[0069] For pre-processing, non-nucleic acid molecules that may inhibit subsequent amplification or interfere with the fluorescent analysis of products are removed. Pre-processing is conventionally performed in a device which can be modular and separate from the device of the present invention. The pre-processing module contemplated to mate with and/or fluidically attach to the device of the present invention is a stand alone module. The stand alone module is linked by a liquid delivery tube which can connect to sample inlet 2 of the device of the present invention.

[0070] Preferably, pre-processing is performed on-chip. In accordance with the present invention, for pre-processing of a test sample, DNA and/or RNA is separated from other biological macromolecules and small molecules in crude samples such as body fluids (including blood, feces, sputum, aspirates, swabs), homogenized tissues samples (hair, mouth swabs, biopsies, aspirates, whole organisms), environmental samples (surface swabs, food, water/liquids) and the like. These samples can also be enriched and semi-purified. For example, the present invention contemplates enriched or semi-purified populations of: white cells after buffy coat centrifugation separation; cells cultured *in vitro* and cells obtained after flow sorting. Preprocessing is performed off-chip to disintegrate large pieces by the standard procedure of aspirating the solid sample through a fine-bore needle such as a 21G-28G sized needle, for example. The sample can be stored in standard chemicals, such as guanidium isothiocyanate, for

5 example, to inhibit the degradation of DNA or RNA if sample processing cannot take place immediately.

[0071] In accordance with aspects of the present invention, DNA and/or RNA is isolated from a test sample. The DNA and/or RNA is adsorbed onto a derivitized silica surface immobilized on the microdevice in the presence of appropriate buffers such as guanidium isothiocyanate and NH4Cl dissolved in water and Tris-HCl adjusted to pH 7.2, for example. The nucleic acids adhere to the surface due to electrostatic charges. The adsorbent surfaces contemplated by the present invention include: particle beads (glass beads) held in chambers with filters; paramagnetic particles immobilized in chambers by magnetic fields; and membranes or filters allowing liquids to pass through based on ionic charge properties.

- 15 [0072] Immobilized or trapped nucleic acids are conventionally washed to remove unwanted cellular debris and macromolecules. The DNA/RNA is then eluted by changing the charge of surface and/or nucleic acid using buffer of neutral pH (including water), either by forward-flow or by back-flushing. The fluidics of sample introduction, washing and elution are carried out using passive or active valves and pumps, negative pressure suction or positive pressure.
- 20 Preferably, test samples are introduced into the device using one or more pumps, such as syringe pumps, manual syringes, peristaltic pumps or vacuum pumps.

[0073] In accordance with one aspect of the present invention, nucleic acids are amplified at assay stations. A digital camera having a sensing element and suitable optics for acquiring images can be employed to detect light of specific wavelengths emitted from the samples in the wells. Nucleic acids are selectively amplified to sufficient quantities for direct and simultaneous detection without or with minimal post-amplification steps.

[0074] Amplification reactions contemplated by the present invention include, for example, polymerase chain reaction, ligase chain reaction or isothermal amplification reactions. In one embodiment, a reverse-transcription step (employing enzymes capable of reverse transcription) for amplifying RNA targets is conducted before the main amplification step. In another embodiment a reverse transcription step is combined with the DNA amplification step.

[0075] In accordance with the present invention, nucleic acids are introduced into the assay stations together with conventional reagents for the amplification reaction such as enzymes, primers, deoxyribonucleotide triphosphates dNTPs, fluorescent dyes, detergents, salts and

buffers. In an alternative embodiment, some of the reagents (particularly primers and/or probes) may be pre-applied to the assay station and dried; these reagents will be solubilized on contact with the incoming sample/reagent liquid mix. A second liquid in characteristic, immiscible phase such as Mineral oil, wax, and the like, can be added to the chip through one or more channels after the sample/reagent mixture. The immiscible liquid will "seal off" fluidic access to the assay stations and act as a physical barrier to prevent the unwanted mixing of the contents of the assay station with that of adjacent assay stations.

[0076] The assay stations on the device of the present invention can be arrayed in high density, either in two-dimensions or in three-dimensions, with each having an exemplary volume ranging from about 1 pico liter to about 50 micro liters. The present invention has the capacity to simultaneously amplify and detect nucleic acids present in about 10 to about 50,000 assay stations. The present invention also contemplates the inclusion of individualized thermal controls for each assay stations. In a preferred embodiment, the assay stations are subjected to common thermal parameters. Common thermal parameters permit the reactions in each assay station to be optimized to a single set of thermal conditions by varying the design of the amplification reaction, or the concentrations of the reagents. For example, the amplification reaction may take place either by cycling through a set of predetermined temperatures for example, 95°C for denaturation, 50-60°C for primer annealing, with or without a 72°C extension step. Preferably, the amplification reaction is conducted isothermally at a constant temperature (e.g. 60°C).

[0077] In accordance with the present invention, the products of DNA amplification are detected in situ homogeneously by detecting fluorescence emitted specifically in the presence of amplified DNA product. Detection is achieved using a fluorophore that specifically fluoresces on binding with double-strand DNA such as ethidium bromide or SYBR Green I, for example. Alternatively, a specific DNA sequence can be detected using one or two fluorophore-labeled oligonucleotide probes using transfer of fluorescent resonance energy. In one embodiment, the detection step can be performed after the complete amplification process. In another embodiment, the detection step can be performed after individual thermal cycles. In still another embodiment, the detection step can be performed during intermediate points of an isothermal reaction. The detection of amplified nucleic acids is performed with a digital camera using excitation from an off-chip source of incident UV or other appropriate wavelength light, and off-chip detectors for the emitted wavelength. The results of detecting amplified DNA

products are used in comparison against a pre-amplification baseline which is experimentally determined by the fluorescent emission reading within the experiment obtained at amplification cycle zero. Alternatively, the pre-amplification baseline is determined with respect to different fluorescent probes at the same assay station, or with probes from the reactions of different assay stations.

[0078] It is preferred that all methods of the present invention are carried out on the device. The lab-on-a-chip device contains all the integrated elements required for detecting the presence of e.g., viral or bacterial DNA in a biological sample and assessing the risk of disease. The present invention thus contemplates that both quantitative and qualitative measurements of DNA can be used to assess the subject's risk of having a disease or condition. For example, the presence of a
 Bacillus anthracis DNA in a test sample indicates the subject has been exposed to the bacterium which causes anthrax and may be at risk for having the disease associated therewith.
 Conversely, the absence of Bacillus anthracis DNA in a test sample indicates that the subject does not have the disease associated therewith.

[0079] Any number of infectious bacterial or viral diseases now known or later-identified can be rapidly detected in a test sample in accordance with the present invention. Such diseases detectable in accordance with the present invention include, but are not limited to: anthrax, small pox, Legionnaire's disease, AIDS, Hepatitis A, B, and C, tuberculosis plague, and malaria. In another aspect, the present invention permits the detection of cancer, leukemia, thalassemia, asthma, allergies, strep or sore throat, food poisoning, near-sightedness in children and adults, Nipah and sexually transmitted diseases.

[0080] The present invention also permits the detection of pharmaceuticals in a test sample. This aspect of the present invention can be used for e.g. rapid drug screening or for determining the presence of a drug in a particular tissue, for drug efficacy assessments, for example. Still another aspect of the present invention provides for the detection of genetically-modified food and for genetic fingerprinting. For example, in applications pertaining to genetically modified food, the chip will detect the artificially introduced genes in the food by PCR. For applications pertaining to the genetic fingerprinting, the chip will analyze DNA sequence variation between individual (human, plants, and animals) by PCR.

5 [0081] The chip apparatus and fluidic network can be manufactured at the micro scale level by existing microfabrication techniques such as glass etching, plastic injection molding, resin casting, laser ablation, stereolithography photolithography, LIGA processes, CNC machining photocuring or metal forming techniques to form a chip with open structures such as open channels and assay stations. The open channels and assay stations can then sealed and closed with cover film or plate.

[0082] The dimensions of the channels can range typically from 1 micro meter to 10 mm.

Therefore, microfabrication is only an option, not the exclusive means by which to produce the chip 100. Other more common technologies such as computer numerically controlled (CNC) machining, metal forming, plastic injection molding, or hot embossing can also be used for fabrication

#### [0083] DETAILED DESCRIPTION OF THE FIGURES

[0084] In FIG. 1 and FIG. 2, exemplary microstructures of a chip apparatus 100 having a sample fluid preparatory area shown as constructed on substrate 36. Substrate 36 can be made of a suitable material such as glass, plastic, an elastomer such as poly-dimethylsiloxane (PDMS), metal, ceramic or a composite. To provide channels and assay stations, for example, various standard glass chemical etching techniques can be used on a glass substrate. If utilizing plastic (with or without metallic powder filling) to provide substrate 36, hot embossing with an embossing die, plastic injection molding, resin casting, laser ablation, stereolithography photolithography, LIGA processes, as known in the art, CNC machining photocuring and plastic chemical etching techniques can be used. LIGA processes typically comprise synchrotron radiation in a resist structure, such as polymethylmethacrylate (PMMA), and exposing the structure and chemically developing the structure to provide a micro mold based upon pattern of the resist structure. Metallic powder filling may be utilized in order to provide for improved conduction of heat, for example, when substrate 36 is comprised of plastic. If utilizing an elastomer substrate, a replication (a type of elastomer casting on a solid microstructured die) and molding techniques can be used. Additionally, silicon and silicon-based compounds may be utilized to provide substrate 36. Then substrate 36 may be sealed with the sealing layer 40 (not shown in top view). If sealed, various configurations of sealing may be provided, such as sealing a portion of the assay stations 26 only, or sealing assay stations 26 in combination with assay

WO 03/035229

PCT/SG02/00251

station channels 24, 28 and/or first and/or second multipurpose channel 30 and 22, respectively. The sealing layer is normally a plastic film that seals the channels and assay station or plurality of assay stations, except chamber 6 and all the inlets and outlets, by a bonding process including, but limited to, thermal bonding, electrostatic bonding, adhesive bonding. The sealing layer 40 can also consist of other materials such as glass plate or plastic plate or an elastomer like polydimethylsiloxane (PDMS).

[0085] In particular embodiments, the sealing layer 40 may also be comprised of a self-healing/sealing type of material such as rubbers, elastomers, gels and/or a valve/lid which may be opened via mechanical, and/or electrical, and/or magnetic, and/or chemical means that would allow for introduction of a syringe, for example, into covered assay station 26, to provide for the application of a particular assay reaction component, for example, into assay station 26. Upon removal of the syringe, the sealing layer will self seal. In particular embodiments however, a self-healing/sealing type of material may not be utilized.

[0086] Fabrication of the assay stations or portions thereof and the various channels need not be restricted to only one of either substrate 36 or scaling layer 40. For example, a portion of assay station structures can be formed on the substrate 36 or scaling layer 40, and a portion of channel structure can be made on the scaling layer or substrate. Following bonding of scaling layer 40 and the substrate 36, the particular portions of various elements provided upon/in the substrate 36 and scaling layer 40 are brought together in proper alignment to provide the complete channel or other structure.

[0087] Embodiments of the apparatus 100 may include at least one flow controlling element.
Flow controlling elements include various valves, gates and restrictions that may be provided at virtually any part of the apparatus, including channels as well as points of communication, for example, according to a user's desire or need for regulating/controlling fluid flow.

[0088] Assay station 26 may comprise at least one component of any number or type/class of assay reaction, the at least one component including, but not limited to, nucleic acids, probes, primers, antibodies, cells, assaying salts, catalysts, reporters, quenchers, enzymes, proteins, peptides, drugs, small molecules and fluorophores, for example. Additional examples include a synthetic molecule(s) from a combinatorial library of molecules, a peptide library a nucleic acid library or aptamer library. The at least one component of the assay reaction may be disposed

5 into at least one assay station 26 via a carrier. A short list of carriers includes, but is not limited to, aqueous solutions, solvents and gels. Air and/or a gas may also be considered as a carrier for the deposition of at least one component into said at least one assay station 26 (spray or ink jet deposition, for example). The particular carrier or carriers so utilized may be adapted to be driven off by evaporation, for example. Other methods to drive off a carrier, such as ovens,
 lamps, lasers, force air, etc., are well known to those in the art. The at least one component, such as probes and/or cells for example, may be bound to the internal surface of assay station 26 by covalent bonds and/or absorption.

[0089] In the instance that an amplification reaction, such as PCR, is to be run in the assay stations 26, before bonding of the sealing layer 40, a nucleic acid fragment to be amplified and/or primer or primers may be deposited into each assay station 26 on the substrate 36 manually or by a liquid dispensing robot. The assay station 26 is then dried to drive off the carrier of the reaction component before adding the sealing layer 40. In particular embodiments, the sealing layer may be added before the drying of assay station 26 and in some embodiments the station may not need to be dry. Other embodiments may have the sealing layer 40 added during the running of the assay. In the case where a self-healing/sealing layer is utilized, the probes/primers may be added after assay station 26 is filled with sample fluid 56.

[0090] The nucleic acid fragment to be amplified includes, but is not limited to DNA or RNA fragments, cDNA, nucleic acid primers and/or probes conventionally obtained by the skilled artisan using standard methods. For example, a DNA fragment useful in accordance with the invention can be pre-fabricated in a commercial DNA synthesizer. The assay stations may be air dried in accordance with the teachings of the present invention. Drying may be carried out at room temperature at ambient atmospheric pressure. Depending upon the number of assay stations, drying may take from about 10 minutes to about 5 hours. Preferably, the assay stations are dried in about two hours.

30 [0091] Preferably, both the substrate 36 and the sealing layer 40 have hydrophilic surfaces to enhance the liquid flow by capillary force. A typical hydrophilic substrate 36 is glass. A normally hydrophobic substance such as a plastic can be treated to transform the substance into a hydrophilic substance by treating the plastic with diluted hydrofluoric acid or sulfuric acid. Another way to alter the surface properties of a hydrophobic substance, contemplated by the

invention, is by adding a hydrophilic polymer solution, or by adding a surfactant to the hydrophobic substance, e.g., plastic.

[0092] For example, those of skill in the art are familiar with many various methods for treating/modifying surfaces, particularly surfaces that are to be utilized for microfluidic applications, such as plasma treatments or coatings, for example. As an example, glass, which is typically characterized as having hydrophilic surfaces, may be treated so that the surface or portions of its surface has instead hydrophobic characteristics. Such treatments may be utilized to provide apparatus and/or portions of the apparatus 100 having particular characteristics (such as wetting characteristics, for example) in accordance with the teachings of the present invention, in order to provide an apparatus configured according to a particular user's preference. The surfaces of the various channels and stations, for example, may have various portions (i.e. substrate, sealing layer) having either wholly, differentially or in any combination, treated surfaces in order to provide a desired arrangement of surface characteristics.

[0093] Channels such as 22, 20 and 30 in FIG.1 for example, may be chemically etched by hydrofluoric (HF) acid on a glass slide for example, after patterning by photolithography using designed masks having desired patterns. Initially, etched slides are immersed into a freshly prepared mixture of about 70% sulfuric acid and about 30% aqueous solution of hydrogen peroxide (about 30% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>) at about 100°C for about 10 min. The slides are then rinsed thoroughly by running tap water over them several times followed by deionised water, respectively. During this step, the slide is checked for total wetting achieved on every part of the slide, for example, and that there are no remaining hydrophobic patches. Of course, a portion or portions of the slide may not be treated if a user desires not to alter the surface characteristics at those area/areas. In the above example, hydrophilic glass surfaces are obtained.

[0094] In an exemplary method to obtain hydrophilic surface on plastic substrates, for example, poly(methyl methyacrylate) (PMMA), polycarbonate, polyimide, polypropylene, polyethylene etc, hydrophilic materials can be used to treat the plastic surfaces. The hydrophilic materials include poly(ethylene imine) (PEI), poly(vinyl alcohol), polyacrylate etc as known in the art. By coating or brushing a PEI solution, for example, and then drying in an oven for 0.5 to 1 hour, the previously hydrophobic plastic substrates are now provided with hydrophilic surfaces

5 [0095] To obtain hydrophobic surface in channel 22 and a part of channel 24, the following steps are used.

[0096] Once treated, clean slides are stored in deionized water until ready for use. Before using, they are typically dried in an oven at about 100°C at atmosphere pressure for about 1-2 hrs. If and when some precursor chemicals are used, the dried and cleansed material surfaces are further radiated by UV-O<sub>3</sub> oxidation for about 1 hr to remove the last traces of contaminants and improve self assembled monolayers (SAMs) quality. Precursor molecules (such as long alkyl trichlorosilanes, such as octadecyltrichlorosilane (OTS), for example) are prepared freshly at the ratio of about 10% concentration in a suitable solvent, e.g. Hexane, Hexadecane etc. These are then brushed or sprayed into the certain assigned regions for curing for about 15-20 min at room temperature, for example. When using fluorochemical acrylate polymer, such as EGC-1700 made by 3M, the coating solution is prepared freshly with about a 1.5% acetic acid and it is necessary for the finishing coated slides to be cured at an oven at about 80 to about 100°C for about 30 min. Thus patterned hydrophilic (glass) and hydrophobic surfaces (treated glass) are provided. This is only one of many exemplary methods known to those of ordinary skill in the

[0097] Test sample inlet 2 for test sample (e.g. whole blood) is connected typically perpendicular to the upper surface of substrate 36 such that test sample inlet 2 is fluidically coupled to sample preparation chamber 6 through channel 5. Buffer inlet 4 is also connected typically perpendicular to the upper surface of substrate 36, and such that buffer inlet 4 is fluidically coupled to sample preparation chamber 6 through channel 7. Sample preparation chamber 6 is sealed at least partially on its lower surface by sintered glass block 31, to which absorbent 5 and/or a vacuum suction means such as a vacuum pump is applied to extract a mixture of e.g. whole blood sample, lysing buffer and washing buffer through the sintered glass block 31.

[0098] The block of sintered glass powder 31, which is inserted into sample preparation chamber 6, is also called porous glass. The typical size of a pore ranges from about 1 micro meter to about 500 micro meter. The sintered glass block 31 occupies the lower portion of the sample preparation chamber 6 and typically is rigidly fixed inside the chamber 6 by a slight size difference; that is, the size of the glass block 31 is slightly larger than the size of the sample

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

5 preparation chamber 6. An adhesive substance can also be used to fix the glass block 31 inside the sample preparation chamber 6.

[0099] A vacuum, or liquid absorption by the absorbent 5, is created underneath the glass block 31 thereby extracting the sample, washing buffer and lysing buffer through the glass block 31. Elution buffer is injected into sample preparation chamber 6. Elution buffer penetrates into the glass block 31 and releases the DNA molecules from the surface of the glass block 31. Then, the DNA molecules diffuse (or by flow circulation) into the elution buffer contained in sample preparation chamber 6. So, therefore, the elution buffer contains DNA molecules at this time.

Also, other chemicals required to perform the subsequent PCR reaction and fluorescent detection of the PCR product can be added to the elution buffer at this time.

- 15 [00100] In another embodiment, there is no need for the use of or addition of a lysing buffer to lyse cells. Instead, the cells are lysed utilizing heat. The cells may be heated to a lysing temperature either when still in sample preparation chamber 6 or may be conducted into the assay stations and lysed there. In a particular embodiment, a miniature heater and temperature sensor may be embedded into each assay station 26 in order to perform individual thermal
  20 cycling at each assay chamber 26. Furthermore, heat may be also utilized to evaporate an amount of elution buffer in order to increase the concentration of a solute, for example DNA, in a sample fluid. This evaporative step may be conducted at the sample preparation area 78 or at individual assay stations 26, for example, wherein the sealing layer 40, may be gas permeable but not liquid permeable, for example.
- 25 [00101] In another embodiment, various electrochemical sensors and electrical and electronic sensors may be embedded into each assay station 26. Utilizing this embodiment; a user is provided electrochemical-based detection/data as a result of assays run within said assay station. The data may be in the form of changes of electrical conductance, resistance and other indicators typical to experiments utilizing electrochemical detection, as known to those in the art.
- 30 [00102] The apparatus and methods provided by the present invention are useful for a number of various assays/reactions. For example, all of the required enzymes, fluorescent dye, deoxyribonucleotide triphosphates dNTPs, detergents, and other chemicals and buffers can be added into sample preparation chamber 6 through buffer inlet 4. If required to enhance the elution efficiency, vibrating actuator 34 can be applied to oscillate, typically vertically, to press

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

diaphragm 48, thereby agitating the elution buffer in the sample preparation chamber 6 to allow more DNA molecules to leave the glass block 31 and enter the elution buffer which occupies sample preparation chamber 6.

[00103] A fluid, for example a gas or an oil, may be injected into sample preparation chamber 6 through either through test sample inlet 2 exclusively with buffer inlet 4 closed, or alternatively through test sample inlet 2 with buffer inlet 4 remaining open to act as vent until it is filled with elution buffer. The fluid purges the clution buffer containing the released DNA molecules, and causes exemplary flow controlling element, hydrophobic valve 8, to open, permitting clution buffer to enter into initially empty chamber for mixing sample solution and flow promoting fluid, where the clution buffer fills chamber 12. The valve 8 can also be a valve type that is operated by various other means such as mechanical, electrical, pneumatic or magnetic. At this time, the clution buffer is prevented from exiting the chamber 12 by hydrophobic valve 18 that is located at the entrance to main liquid distribution channel 20. Providing fluid can be achieved again through conventional techniques such as pressurization.

[00104] Before the buffer in chamber 12 flows out to assay stations, chamber 12 can also be

20 used for the following purposes: (1) to meter the buffer flowing out of chamber 12 (that is, to
control the volume of buffer flowing out of chamber 12 by proper choice of volume of chamber
12); (2) to retain buffer for period of time to let the DNA distribution homogenize before the
buffer flows out of chamber 12; and (3) to increase DNA concentration, as mentioned
previously, in the chamber 12 by evaporating a portion of the water in buffer. The resulting

25 higher concentration of DNA in buffer flowing to assay stations 26 increases the DNA detection
sensitivity and specificity.

[00105] In one embodiment, chamber 16 is provided for the introduction of flow promoting fluid (FPF), released through diffusion channels 14 to chamber 12. Suitable flow promoting chemicals include, but are not limited to, heparin, sodium dodecyl sulfate (SDS), cetyltrimethyl bromide (CTAB), Triton-X, Tween 20, NP-40 and any other surfactant that does not inhibit subsequent DNA amplification and detection chemistry, and does not fluoresce under detection light excitation. Upon diffusion of FPF into chamber 12, a concentration gradient of may be established in chamber 12.

WO 03/035229

PCT/SG02/00251

5 [90106] In particular embodiments, one or more main sample fluid channel 20 is fluidically coupled to at least one first multi-purpose channel 30 which is in communication with at least one first assay station channel 28, and at least one assay station 26. As the chemical concentration of FPF in the DNA containing sample fluid reaches a critical level, liquid wetting of the sample fluid over the surface of hydrophobic valve 18 becomes large enough to cause the buffer to flow through the valve 18 from chamber 12 into main sample fluid channel and further flow into first multi-purpose channel 30, first assay station channel 28, and assay stations 26. In this embodiment, the flow is caused by capillary pressure generated by surface tension which moves the liquid forward. Such surface tension is generated at the contact region between the sample fluid and the solid surface of the chip (that is, the surface of channels 20, 30, 28, and assay stations 26). With the addition of the FPF, the surface tension is lowered enough to cause the sample fluid to flow through valve 18 and move further into all other channels and assay stations.

[00107] During this capillary pressure flow, the air volumes in channels 20, 30, 28 and assay stations 26 are at least purged by sample fluid through at least one second assay channel 24, which are fluidically coupled to the assay stations 26 and second multi-purpose channels 22, so that channels 20, 30, 28 and assay stations 26 become filled with the sample fluid. To ensure that all of the assay stations 26 become filled with the sample fluid, the volume capacity of chamber 12 is designed to be at least equal to or greater than the combined volume of the channels 20, 30, 28 and assay stations 26.

- [00108] To prevent the sample fluid from flowing into second multi-purpose channel 22, the following measures can be used: (1) Valves can be installed inside the second assay channel 24. Such valves can be actuated by actuating means such as mechanical, pneumatic or electromagnetic; (2) a porous material can be installed inside at least one second assay channel 24 to block the flow of sample fluid but allow air to vent into second multi-purpose channel 22; to block the flow of sample fluid but allow air to vent into second multi-purpose channel 24 to block the flow of sample fluid but allow air to vent into second multi-purpose channel 22; the hydrophobic material typically can include, but is not limited to, poly (styrene-butadiene-styrene) (SBS), poly(methyl methyacrylate) (PMMA), polycarbonate, polyimide, polypropylene, OTS, fluorochemical acrylate polymer (such as EGC-1700 made by 3M) or epoxy resin. For
- 35 example, SBS can be dissolved in an organic solvent to form a solution, which can be cast onto a

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

5 glass or plastic surface to obtain a very thin film by drying. Epoxy resin can be directly dropped onto glass or plastic surfaces to form a thin film by ultra-violet (UV) curing or heating; (4) The hydrophobic material coats at least one second multi-purpose channel 22 so that the sample fluid can occupy second assay channel 24 but cannot enter into second multi-purpose channel 22 while air can be purged into second multi-purpose channel 22.

- [00109] In particular embodiments, in order to stop sample fluid 56 flow from entering second multipurpose channel 22, the width/diameter of second multipurpose channel 22 is provided to be larger that the width/diameter of second assay channel 24 as depicted in exemplary FIG. 17, which depicts a side cross-sectional view of an example of this type of configuration. A drastic enlargement, which may be sharply made, at approximately the end of assay channel 24 is effective to stop the flow of sample fluid 56 and prevent it from entering second multipurpose channel 22. Line depicted between the various channels are only for illustrative purposes, to show graphically the various channels and their spatial relationships in the exemplified figure.
- [00110] When using octadecyltrichlorosilane (OTS), it is preferably prepared freshly at the ratio of about 10% concentration in a suitable solvent, e.g. Hexane, Hexadecane etc. Following this, the solution is then brushed or sprayed into the certain assigned regions for curing for about 15-20 min at room temperature, for example. In this way, hydrophobic surfaces are obtained. When using fluorochemical acrylate polymer such as EGC-1700 made by 3M, the coating solution is prepared freshly with about 1.5% acetic acid and the finished coated slides are preferably cured in an oven, for example, at about 80 to about 100°C for about 30 min.
- 25 [00111] Digital camera 32 detects when all the assay stations 26 are filled by sample fluid. The digital camera may be a camera with a charge-coupled device (CCD) sensing element and all possible types of suitable optics for acquiring images. An optical filter is positioned in front of the sensing element of the camera, so that only light of specific wavelengths emitted from the liquid in assay stations 26 is allowed to pass through the filter and reach the sensing element (to be detected by the camera).
  - [00112] At the time that all the assay stations 26 are filled, isolation medium 54 may be introduced through selected combinations of inlets 42, 44, 46, and 21, for example, which are fluidically coupled to first and second multi-purpose channel 30 and 22 respectively, for example, by any of the following non-comprehensive list of means: electro-osmosis pumping,

positive pressurization (such as injection with a syringe), capillary flow, electrowetting, thermocapillary flow and/or vacuum suction. In embodiments where a sealing layer 40 is not provided over the multipurpose channels, isolation medium may be deposited by casting and/or robotic dispensing, for example, which would purge sample fluid 56 from the first multipurpose channel 30. Filling channels 30 and 22 with isolation medium can be executed sequentially or simultaneously, and is typically performed by the introduction of isolation medium through inlets that first purge sample fluid from the first multi-purpose channel and then subsequently isolation medium is introduced into the second multi-purpose channel to purge air therefrom.

[00113] Therefore, the isolation medium 54 fully fills first and second multi-purpose channels 30 and 22. The isolation medium 54 is selected so as to be impermeable to the elution buffer, i.e. the buffer cannot diffuse into medium 54. The isolation medium 54 typically can be wax, heat cured wax, oil, phase-changing plastics, thermally curable polymer liquid, cyanoacrylate and its derivatives, two-part epoxies or ultra-violet (UV) or visible light curable polymer liquid and hot-melt materials (such as those typically utilized in glue guns, for example). Further exemplary isolation mediums 54 include, but are not limited to, thermally cured polymer, such as polydimethylsiloxane (PDMS) elastomer, as well as other silicone elastomer and liquid silicone precursors. Curing activation temperatures may be higher than about 40 degrees C.

[00114] Exemplary ultra-violet (UV) curable isolation medium 54 such as polyacrylate and its derivatives, polyurethane precursors and its derivatives may also be utilized. The UV or other appropriate radiation sources include a UV lamp that is focused onto multipurpose channel 22 and/or 30, for example, by a lens or lenses, a UV lamp illuminating onto multipurpose channel 22 and/or 30 areas that remain exposed after application of a mask having appropriate cut-out portions which provide multipurpose channel 22 and/or 30 areas exposed to UV, for example. Additionally, a localized irradiation source that may be directed onto isolation-medium 54 containing multipurpose channels 22 and/or 30 may also include a localized UV source such as fiber optics.

[00115] Additional exemplary isolation medium 54 may also comprise any adhesive which solidifies as a result of solvent evaporation, for example. When utilizing such isolation medium 54, provisions, such as appropriate venting holes and/or slots, in scaling layer 40 and/or substrate

5 may be provided. The venting holes and/or slots may be provided in sealing layer 40 areas that cover the multipurpose channels, for example.

[00116] Isolation medium 54 is preferably, substantially immiscible with water and/or aqueous fluid, including with water and/or aqueous fluid containing a surfactant. Isolation medium 54 may be non-transparent and/or fluoresce (not at a wavelength or intensity that may interfere with the assay) and have low viscosity.

[00117] In embodiments wherein isolation medium 54 remains in liquid form after introduction and filling of the multipurpose channels 22/30, for example, a solidifiable sealant 67 (for example, wax, hot melt adhesive liquid, polymer liquid, elastomers) are to be deposited to and seal all of the interfaces between the ambient atmosphere and fluids (such as sample fluid 56 and/or isolation medium 54) in multipurpose channels 22 and 30. Other sealing structures, such as caps, lids and valves, can also be utilized to seal off air-liquid interfaces and it is preferable that solidifiable sealant 67 and the caps, lids, and valves can endure temperatures up to and around 100°C. The sealant 67 and/or the other sealing structures form a fixed volume of liquid/fluid in the assay stations and suppresses the generation of vapor and during PCR, for example, and any other ration that takes place at elevated temperatures. The solidifiable sealant 67 may be deposited via robotic, manual and other dispensing means, as known in the microfluidic arts.

[00118] In still other embodiments, the multipurpose channels may have, instead of oil/wax-like-type isolation medium 54, ambient air or saturated humid air, or any other humidity saturated vapor, introduced and disposed therein after conduction of sample fluid 56 into the assay stations, to minimize evaporation from assay stations. Ambient air or saturated humid air, or any other humidity saturated vapor may be utilized to purge sample fluid 56 from first multipurpose channel 30.

[00119] Additionally and in further embodiments, the chip 100 may be subjected to pressure 30 above atmospheric pressure when placed inside an enclosure 514, such as a molecular analyzer, during analysis such that the evaporative temperature of sample fluid 56 is raised in order to minimize sample fluid evaporation from assays stations.

[00120] In this embodiment the DNA or other chemicals in the sample fluid contained in each assay station 26 are isolated within the domain of the assay stations 26 and the first assay station

PCT/SG02/00251

channel 28 and second assay channel 24 so that the DNA or other chemicals do not diffuse to an adjacent assay station in the assay station array. The isolation property of the isolation medium 54 is sustained at temperatures up to and around 100°C. Since the highest temperature for the PCR process is 95°C, no cross contamination occurs in the subsequent DNA amplification step. The injection of the isolation medium 54 can be achieved through conventional techniques such as electro-osmosis, positive pressurization by injection, capillary flow electrowetting, thermocapillary flow or vacuum suction.

[00121] Additionally, a washing step may be added in order to wash away at least one undesired component of a reaction, such as non-specific binding of a labeled probe or other unwanted reaction components, for example, in assay stations 26. This may be utilized in embodiments wherein a probe/marker molecules are utilized which are strongly bound to the internal surface of assay station 26, for example, and also bind to the particular molecule (DNA, for example) that is of interest. Upon the completion of the assay reaction, a washing step, comprised of introducing a washing buffer (via vacuum or pressure, for example) into the multipurpose channels and assay station and channels, is provided in order to wash away nonspecific components of the assay reaction. The markers/probes that are bound to assay chamber 26 surfaces remain behind and are then assayed for the presence or absence of the molecule of interest bound to the marker/probe.

[00122] Each assay station 26 may contain a fluorescent dye. Digital camera 32 captures both white light and/ or the fluorescent emission images from fluorescent dye. In the case where the chambers, channels, and assay stations, i.e., fluid compartments and channels, are not embedded underneath the surface of the substrate 36, and are otherwise exposed to the environment, a sealing layer 40 may be applied to the upper surfaces of all of the fluid compartments and channels 20, 30, 28 and assay stations 26. The sealing layer 40 should be bonded to the substrate 36 preferably before the test sample is added to the sample preparation chamber 6. The sealing layer 40 may not applied to sample preparation chamber 6, and the mouths of the inlets 2, 4 and 21, 42, 44, 46. The sealing layer 40 can be omitted from the upper surface of channels 24 and/or 22 depending upon the particular assay protocol utilized and the temperatures associated therewith. Sealing layer 40 may in particular embodiments seal off the channels and assay stations from the environment, enhance the capillary flow, and enable the liquid flow by

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

assay stations, except sample preparation chamber 6 and all the introduction inlets, by a bonding process including, but limited to, thermal bonding, electrostatic bonding, mechanical jointing and adhesive bonding. The sealing layer can also be comprised of at least one of a glass plate, a plastic plate, a thermoplastic, an elastomer, a plastic film and a thermally activated adhesive.

Additionally, sealing layer may be comprised of the same material as the substrate. Preferably, sealing layer 40 and substrate 36 are transparent to UV and other wavelengths, including those in the visible spectrum, and do not generate fluorescence that will interfere with experimental

[00123] In additional embodiments, sealing layer 40 may also be provided with holes/vents that are located at a variety of locations. For example, at least one hole in the sealing layer may be provided at a location, or locations in the case of a plurality of holes, over the various areas, such as channels or waste reservoir 45, for example. Furthermore, it is also contemplated that sealing layer 40 may be comprised of a material that is gas permeable. This would allow venting fluids to escape, for example, while providing a barrier to the loss of a liquid fluid from the apparatus 100, for example. If such a sealing layer is provided, venting holes may not be required to allow fluids and various mediums to flow through the various channels.

[00124] The channels 20, 30, 28, 24 and 22 can range in width typically from about 1 micro meter to about 5 mm, while the channels can range in depth typically from about 1 micro meter to about 1 mm. The assay stations 26 can range in width or diameter typically from about 1 micro meter to about 10 mm, and typically from about 1 micro meter to about 1 mm in depth.
 25 The surface wetting properties and dimensions of each type of channel 20, 30, 28, 24 and 22 can vary from the other types of channels. All of the structures can be manufactured using such processes as micro electro-mechanical systems (MEMS) technology, computer numerically controlled (CNC) machining, laser machining, electrical discharge machining (EDM), chemical etching, injection molding, hot embossing, or stamping.

30 [00125] Each assay station 26 may subject to a thermal condition required for DNA amplification as previously discussed. Such thermal conditions include thermal cycling required for the polymerase chain reaction (PCR).

[00126] Moreover, in an alternate embodiment of the present invention, the FPF can also be added through test sample inlet 2 or buffer inlet 4 to elution buffer in sample preparation

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

5 chamber 6 to actuate the flow into the assay stations 26. In this case, there is no need for chamber 12, channels 14 and chamber 16. This chip design is shown in FIG 3 and FIG 4. Here, the valve 8 assumes the function of valve 18 shown in FIG 1 and FIG. 2. In all other respects, the design of the chip 100 and the operating method of sample preparation and analysis is identical to that presented for FIG 1 and FIG 2. Therefore, no additional discussion is presented.

- 10 [00127] Also, if the chip surface (surface of all the channels and all the assay stations) is hydrophilic, there is no need to use a FPF at all at any stage of chip operation. In this case, since the sample fluid is aqueous, it can flow into all the channels and assay stations by itself when valve 8 is opened. Both valve 8 and valve 18 can be operated by any means, for example mechanical, electrical, magnetic, chemical or pneumatic.
- [00128] In particular embodiments, the apparatus may not be provided with a sample preparation area wherein preparation of sample fluid is conducted "off-chip". Exemplary configurations such as those depicted in FIGs. 5A-E may therefore be provided. In FIG 5A substrate 36 has at least one assay station 26 having in communication thereto a first assay channel 28 and a second assay channel 24. Additionally, isolation media inlet 42 is provided in communication with second multipurpose channel 22. Furthermore, exemplary sample solution inlet 21 is also provided in communication with first multipurpose channel 30. In the embodiment of FIG 5A, a reservoir 45 is depicted in communication with first 30 and second 22 multipurpose channel. While only two sets of assay stations, assay station channels and multipurpose channels are shown, any number of a plurality of sets may be provided.
   Additionally, sealing layer 40 may be provided over particular areas according to particular
- embodiments as described previously (not shown due to top view of FIGs 5A-E). Exemplary configurations include sealing layer 40 covering assay stations 26 only or in combination with one or both multipurpose channels, for example, depending upon the type of assay to be run and the characteristics of fluids that will be utilized in conjunction with substrate 36.
- 30 [00129] In some embodiments, first assay channel 28 has a smaller cross-sectional area than the second assay channel 24, as shown in FIG 5A-E. This reduces the speed and/or flow of sample fluid 56, that enters assay station 26, thus allowing the air being displaced, via sample fluid 56 entry into assay chamber 26, to be conducted through second assay chamber channel 24 and into second multipurpose channel 22. This reduces the likelyhood that air pockets will form and be

PCT/SG02/00251

5 trapped within assay station 26 as sample fluid 56 flows into assay station 26 and eventually into assay station channel 24.

[00130] While first assay station channel 28 is depicted exemplarily herein as having a circular cross-sectional shape/profile, this channel may have any shape that provides flow restriction to minimize sample fluid 56 flow out into first multipurpose channel 30.

- 10 [00131] In FIG 5B, a portion 50 of second assay station channel 24 adjacent second multipurpose channel 22, may be provided with surface characteristics that are non-conducive to the flow of sample solution 56. For example, second multipurpose channel 22 may have or be treated to provide a hydrophobic surface. In this embodiment, if sample solution 56 is an aqueous solution, the sample solution 56 will flow into assay station 26 via sample solution inlet 21, and first multi-purpose channel 30, which in this example has hydrophilic surface characteristics. Similarly, the surfaces of first assay channel 28 and assay station 26, also have hydrophilic surfaces, for example. Sample solution 56 flows to second multipurpose channel 22 and stops, due to second multipurpose channel's 22 hydrophobic surface characteristic or, as in particular embodiments as depicted in FIG. 17, the abrupt expansion of channel diameter from second assay channel 24 to second multipurpose channel 22. As depicted, portion 50 of second assay channel 24 may also have hydrophobic surface characteristics at which point sample fluid 56 flow would stop, shown in FIG 5B, C, for example.
- [00132] In the embodiments depicted in FIGs 5B, C, reservoir 45 may be provided with absorbent 5. Absorbent 5 may be comprised of at least any one of cellulose-based material or synthetic material, polyacrylamide gels, particles and porous materials. Reservoir 45 may be sealed by sealing layer 40 or may be open to the atmosphere. Furthermore and in particular embodiments, when absorbent 5 may be covered by sealing layer 40, as shown in FIG 5B (top view), vents 52 may be provided so that fluid flow in the various channels may occur. Additionally, while reservoir 45 and absorbent 5 are herein depicted as being of sufficient size to be in communication with a plurality of terminal portions of multipurpose channels, it is also contemplated that terminal portions of the multipurpose channels may be in communication with exclusive reservoirs and/or absorbent 5 not in communication with any other multipurpose channel.

[00133] In order to seal assay station 26, isolation medium 54 is allowed to flow into first multipurpose conduit 30. Isolation medium 54 may be introduced via various methods and in accordance with various embodiments of the instant invention. For example, isolation medium 54 may be introduced into first multipurpose channel 30 via isolation medium inlet 21. In particular embodiments, for example in FIGS 5A-E as well as FIGS 1 and 3, isolation medium inlet 21 may serve a dual or multipurpose as sample fluid inlet 21 and as an inlet for isolation medium as shown in FIG 5A. In other embodiments for example, as also seen in FIG. 1, isolation medium 54 may be introduced via an inlet 42 or inlets that do not serve a dual purpose but rather are inlets to second multipurpose channel 22 that is conducive to the flow of air and an isolation medium 54. As previously discussed, isolation medium 54 not only serves to seal assay
 station 26, for example, but also provides for the displacement of sample fluid 56 from first multipurpose channel 30. The displaced sample fluid 56 may flow to a reservoir 45, as exemplified in FIG 5A, which may or may not be sealed with sealing layer 40 and may or may not contain absorbent 5.

[00134] The displacement described so far results in the flow of sample fluid 56 out of first multipurpose channel 30. However, additional displacement may also take place by the application of isolation fluid 54 into the second multipurpose channel 22, wherein the isolation fluid 54 displaces not sample fluid 56, but air. Recall that in this embodiment the surface of second multi-purpose channel 22 may be inherently or treated to be hydrophobic, for example, and thus acts to halt the flow of sample fluid at area 50. Upon introduction of isolation medium 54 into the second multipurpose channels, the air therein is displaced and thus assay station 26, or pluralities thereof, are sealed by said isolation fluid 54. This addresses the concern of evaporation and cross contamination of the contents of one assay station with others.

[00135] There are a number of methods by which isolation medium 54 may be introduced to exemplary second multipurpose channel 22. According to the embodiment depicted in FIG. 5C, isolation medium 54 is introduced via inlet 21, flows and displaces sample fluid 56 from the first multipurpose channel into reservoir 45. This results in the partial sealing of assay station 26 at the lower hand portion, as depicted. Isolation fluid may then flow into absorbent 5 and then come into communication with second multipurpose channel 22, as indicated by the arrows, and flow into the second multipurpose channel 22, displacing the air therein and sealing the upper hand portion of assay station 26, resulting in the complete sealing of the assay station 26 or

stations. In this embodiment, inlet 42 may act as a vent and not as a point of entry for the introduction of isolation fluid into second multipurpose channel 22, for example, as shown in EIG SD.

[00136] FIG 5D depicts a detachable absorbent 5 component, that may be bought into communication with the multipurpose channels. Here, the absorbent 5 provides for the uptake of excess sample fluid 56, and may also uptake excess isolation medium 54. Further, the application of absorbent 5 may also provide to speed up the filling of assay station 26 or stations by providing another "pulling" force onto the columns of sample fluid 56 in the respective first multipurpose channel. In FIG 5 D, isolation medium 54 has been introduced via inlets 21 and 42. In FIG 5E the assay stations have been sealed and the absorbent 5 removed, now having excess sample fluid contained therein. At mentioned previously, absorbent 5 may also have absorbed therein isolation medium 54.

[00137] Alternative embodiments may provide for the introduction of multiple sample fluids 56 into the chip. An exemplary configuration is depicted in Fig 18. Here a common second multipurpose channel 22 is provided in communication with multiple assay stations. The plurality of assay stations may be in communication with a plurality of separate first multipurpose channels, for example as shown (30 and 30'), into which sample fluid 56 which may differ from one another, may be introduced. This provides for assaying/testing of multiple/different sample fluids on one apparatus.

[00138] FIG 6A-C depict an alternative embodiment. In this embodiment, assay station 26 or stations, are provided with a venting hole 66 formed in sealing layer 40 (not shown in FIG 6A, a top view). This is shown more clearly in Fig 6B, a side view of exemplary Fig 6A. Here, assay station vent 66 is shown open to the atmosphere. Supports 62 are provided to support isolation medium platform 60 which is disposed over at least the assay station vent 66 and defines gap 64. As in previous embodiments, sample fluid 56 is introduced into first multipurpose channel 30 and flows and fills assay station 26 via first assay channel 28. Here, instead of flowing to a second multipurpose assay channel, sample fluid 56 fills assay station 26 (or stations) as well as assay station vent 66, as seen in Fig 6B. Subsequently, isolation medium 54 displaces sample fluid 56 in first multipurpose channel as before. However, isolation medium 54 now is introduced to gap 64. Isolation medium 54 flows to fill in gap 64 defined by isolation medium

5 platform 60 and sealing layer 40, as shown in progress in Fig 6C. Fig 6D depicts this filling and sealing process from a cross sectional side view of Fig 6C. Fig. 6E depicts this exemplary embodiment at the point where the sample fluid in assay stations is sealed by isolation medium 54.

[00139] In embodiments where a non-solidifiable isolation medium 54 is utilized, and isolation medium 54 does not solidify, a solidifiable sealant 67 may be deposited all around isolation medium platform 60 and into all outlets and inlets 21, for example, in order to seal off and isolate all the fluidic paths (channels and inlets) from the atmosphere, as depicted in a side view in Fig 6F. This thus forms a fixed volume (of sample fluid 56 and isolation medium 54, for example)of liquid inside the chip 100 to suppress vapor generation during PCR and other reaction at elevated temperature. Sealant 67 can be in form of wax, hot-melt compositions, adhesive liquid, polymer liquid and elastomer for example. Additionally, this solid sealant effect can also be achieved utilizing caps, lids and/or valves, in any preferred combination. It is preferred that solidifiable sealant 67 as well caps, lids and/or valves endure temperatures up to about 100°C.

[00140] Turning to Fig 6G, another exemplary configuration is depicted. Here, isolation
medium platform 60 is not utilized and assay station vent 66 has been moved to an exemplary
position over assay station channel 24. In certain embodiments, solidifiable sealant 67 may be
disposed directly onto sealing layer 40 (not shown in this top view) to cover assay station vent 66
as well as outlets and inlets 21, in order to isolate all the fluidic paths and provide a fixed volume
of fluid, as detailed above, from the atmosphere and thus minimized and/or eliminates mixing of
fluids (sample fluid 56 in assays stations, for example). In particular embodiments, the
sequences of the filling of sample fluid 56 and isolation fluid 54 may reversed.

[00141]. FIGS 7A1-7C4 depict an exemplary sequence of filling events. In these examples, first multipurpose channel 30, first and second assay channel, 28 and 24, as well as assay station 26, have hydrophilic surface characteristics, while second multipurpose channel 22 has a hydrophobic surface. In particular embodiments, at least a portion of sealing layer 40 located above multipurpose channel 22 has a hydrophobic surface.

[00142] FIGS 7A-1 to 7A-4 depict an exemplary flow and filling sequence wherein sample fluid 56, having been introduced into first multipurpose channel 30, flows through and fills the first multipurpose channel 30, first assay station channel 28 and assay station 26, and flows into

the second assay station channel 24 and stops adjacent to the second multipurpose channel 22. Subsequently, as shown in FIG 7B1 to 7B4, isolation fluid 54, having been introduced into the first multipurpose channel 30, displaces sample fluid 56 which does not flow into the second multipurpose channel 22 due to the differences in surface characteristics between second multipurpose channel 22 (in this example, hydrophobic) and the second assay station channel 24 (hydrophilic). This results in the isolation and partial sealing of the assay station 26 via the interface between the sample fluid 56 in the first assay station channel 28 and the isolation medium 54 in the first multipurpose channel 30.

[00143] In FIG 7C1 to 7C4, isolation medium 54, having been introduced to second multipurpose channel 22, flows therethrough and displaces the air within. The flow of isolation medium 54 through second multipurpose channel 22 completes the sealing of the plurality of assay stations. As mentioned previously, isolation medium 54 and sample fluid 56 are substantially immiscible with one another, thus providing a seal at points where they meet, such as shown in FIG 7C-4, for example. In particular embodiments wherein isolation medium 54 does not solidify after introduction into multipurpose channels 22 and 30, for example, a solid seal may be utilized to seal the inlets/outlets of the multipurpose channels. Such a solid barrier prevents vapor generation or expansion of sample fluid 56 at higher temperatures.

[00144] While FIGS 7A1-7C-4 depict an exemplary sequence wherein a plurality of assay stations and assay station channels are first filled with sample fluid 56 and subsequently scaled with isolation medium, this is not the only sequence by which the at least one assay station 26 may be filled. In FIG 7D1-2, the filling of a plurality of assay stations may be accomplished wherein particular assay stations (and assay channels) are sealed while still other assay stations (and assay channels) are sealed while still other assay stations (and assay channels are already filled with sample solution 56 and scaled, while the adjacent assay station and assay channels are filled but only partially sealed by isolation medium 54. These various exemplary sequences are typically achieved by the timing of the introduction of isolation medium 54 into the first and second multipurpose channels. Additionally, differential application of differing types of isolation medium 54, having different flow characteristics, into the first and second multipurpose channels. Furthermore, differential

5 surface treatments that alter surface energies and interactions with the isolation medium 54 may be utilized to control flow speed, for example.

[00145] In addition to the filling and scaling sequences described above, reversed filling of the isolation medium 54 into the multipurpose channels may also be utilized. In this example, sample fluid 56 is introduced, as above, and fills assay station 26, or a plurality thereof.

- Subsequently, isolation medium 54 is introduced into one of the multipurpose channels and is subsequently cured and/or polymerized and/or solidified, thus providing assay stations having one of their sides sealed by a solidified isolation medium, for example. Subsequently, isolation medium 54 (having the same or different composition than the first introduced isolation medium 54) is then conducted into the opposing multipurpose channel and may be subsequently cured and/or polymerized/solidified. This sequence of sample fluid 56 and isolation medium 54 filling provides for the use of very viscous isolation mediums. Since assay stations and channels are
- provides for the use of very viscous isolation mediums. Since assay stations and channels are already filled with sample fluid 54 and bounded on one side with a substantially sealed and solid multipurpose channel, the introduction of the second isolation medium 54 into the second multipurpose channel may be accomplished utilizing greater force or pressure upon isolation medium 54 applied secondarily, as the sample fluid will remain in assay station 26 and assay channels 24, 28 and thus not subject to displacement. This provides for the use of very viscous isolation mediums that may require pressurization to be applied in order for them to flow.

[00146] Now turning to FIG 8, an exemplary analyzer system is shown. This example is particularly use fully when utilizing a fluorescence-based assay, such as PCR, for example.

During or at the end of the amplifying of the targeted DNA, some or all of the chip 100 is illuminated by an excitation light source 500 having a wavelength spectrum required to excite the fluorescent dye contained in each assay station 26. The excitation light 502 passes through light filter 504 where it is reflected by optical half-mirror 506. The reflected light 508 passes through transparent window 512 and on to the assay stations. The entire chip 100 is enclosed in an enclosure 514 for thermal control. Thermal control is achieved by temperature control system 516 in conjunction with fluidic handling system 518 which interfaces with the chip 100. The enclosure 514 also includes the temperature control system 516 and the fluidic handling system 518.

15 [00147] When the chip 100 is illuminated by the light source 500, camera 32 detects the fluorescent emission images 520 from all or a subset of the assay stations 26 at camera lens 522. Before the image light 520 reaches the camera lens 522, it passes through filter 510 that filters out all other light and only allows a narrow spectrum of light emitted from the fluorescent dye to pass through and reach the camera lens 522. Camera 32 can be located either above or below the chip 100, although the camera 32 is shown in FIG 2 and FIG 4 above the chip 100. As shown in FIG 8, for PCR amplification of DNA, the detection may be performed at the end of each thermal cycle or after the amplifying process has been entirely completed. The images are analyzed for the fluorescent emission intensity at the location of each assay station, the shape and location of the emission image and the emission intensity. The entire imaging, data acquisition 15 and data processing are controlled by a hardware control computer 524 which is connected to camera 32 by connector 526 and to the temperature control system 516 by connector 528 and to the fluidic handling system 518 by connector 530.

[00148] FIGS 9 and 10 illustrate exemplary arrangement of various components of an analyzer system. FIG 9 shows a schematic block diagram of a system in which a light beam, which may have comprise an excitation frequency within the excitation spectrum of a fluorophore, illuminates at least one assay station from sides or from the bottom (A, B and C designations of components). Light emitted from source 530A as an excitation beam passes through a beam collimator 532A and a filter 534A, and then strikes onto chip 100 having at least one assay station. Florescent emission from the at least one assay station are imaged to optical sensor 546 by optical capturing assembly 542A and 542B and filter 544. A proportional integral and differential (PID) controlled thermal cycling assembly 538 and a two-dimensional translation stage 536 is connected to microcontroller subsystem 550 then to main computer 548.

[00149] FIG 10 shows a schematic block diagram of a system in which a light beam illuminates at least one assay station from the top. Light emitted from source 530D as an excitation beam passes through a beam collimator 532D and a filter 534D is diverted by dichroic mirror 541 and then strikes on chip 100. Fluorescent emission from at least one assay station is imaged to optical sensor 546 by optical capturing assembly 542B and filter 544. A PID-controlled thermal cycling assembly 538 and a two-dimensional translation stage 536 is connected to microcontroller subsystem 550 then to main computer 548.

[00150] In FIGs 8-10, 500 and 530 light source can be lasers, LEDs (LED Array) or Lamps (CW or pulsed). Beam collimator 532 is preferred to collimate the output light from light source 530. The beam collimator 532 can be a plano-convex lens, for an instance, or it can also be a combination of several optical components such as lenses or lenses in conjunction with optical fiber. After light passes through beam collimator 532, it is filtered by filter 534 which provides excitation wavelength selection together with filter 544 comprise a pair of excitation and emission wavelength band selectors for certain dye, for example, fluorescent-labels. The filter 534 can be a single short pass filter having a cutoff wavelength equal to peak excitation wavelength of the dye. Preferably, a pair of short pass filters of the combination of short pass filter and interference filter are be applied. The filter 544 can be a single long pass filter with cutoff wavelength equal to peak emission wavelength of the dye, or an interference filter with central wavelength equal to peak emission wavelength of the dye.

 $\cite{Model}$  Turning to Figs. 11A and B depicting particular embodiments, a sample preparation area 78 may be provided upon substrate 36, in fluid connection with sample fluid channel 20. The sample preparation area 78 may be comprised of particular components depending upon the 20 particular type of assay to be run. Accordingly, one embodiment may comprise a sample preparation chamber 6 having a nucleic acid isolation component 79 and a lid 74. Lid 74 may have a flow controlling element 82 in communication with inlets 72 and 70. Either of inlets 72 and 70 may be configured to receive various solutions such as, lysing solutions, buffer solutions and elution buffers, respectively, or one inlet may be provided through which various fluids, including buffers, may be introduced into the sample preparation chamber 6. Nucleic acid isolation component 79 may be comprised of a nucleic acid binding membrane, glass block, magnetic particles or silica beads, for example, as known in the art. Sealing layer 40 may be provided with flexible portions 90 that may be deformed, for example, by a plunger or any machine part that operates with a thrusting or plunging movement, as exemplified by 80 and 81. When depressed into flexible portions 90 of sealing layer, flow to channel 20 or waste channel 84, may be stopped/impeded or allowed to so as to direct fluid flow to one channel or the other. [00152] In the embodiments of Figs 11A and B, an air pump for air purging of washing buffer

left in chip may be utilized and injected by a "fish pump" controlled by valves.

5 [00153] Furthermore, air pumping of washing buffer and elution buffer may be injected by "fish pump" controlled by valves also.

[00154] Typically, sample preparation may be comprised of the following exemplary steps for the embodiment shown in FIGs 11 A and B. For example, if PCR experiments/assays are to be run upon the chip, a solution having nucleic acids therein may be provided into sample preparation chamber 6 having lid 74 removed. Subsequently, lid 74 is replaced upon sample preparation chamber 6 and washing buffer is introduced into sample preparation chamber 6 with plunger valve 81 closed and plunger valve 80 open to guide the washing buffer to waste reservoir by positive pressure or by vacuum, for example. Secondly, one may pump in air from chip inlet 86 to purge remaining washing buffer inside the sample preparation chamber 6 and channel 88 into waste reservoir (not shown) via waste channel 84 (or vacuum the remaining buffer into

waste). This results in the nucleic acids binding to nucleic acid isolation component 79. [00155] In order to elute nucleic acids from nucleic acid isolation component 79, a prescribed amount of elution buffer is introduced into sample preparation chamber 6 with plunger valve 80 and 81 closed and chip inlet 86 open to vent air. Air may be pumped into sample preparation chamber 6 to push all the eluent through nucleic acid isolation component 79 and into channel 88. A PCR reaction mixture (comprising for example, dNTPs, buffer and polymerase) may then be added to elution solution via chip inlet 86 and allowed to mix with the elution solution, now containing nucleic acids, thus providing a sample fluid. In a final step, oil may be added into sample preparation chamber 6 and/or inlet 86 and plunger valve 80 closed and plunger valve 81 open to conduct sample fluid having nucleic acid eluted and PCR mix to assay stations via sample fluid channel 20. The sample fluid may also flow to at least one assay station via capillary force, for example and not require the addition of air or liquid pressure.

[00156] The assay stations that may be utilized with the instant invention may have a variety of configurations. In FIG 12, the assay station's central portion is provided with flow promoting structures. These may be comprised of a plurality of nodes 37. These exemplary structures promote even flow of sample fluid 56 into the assay chamber in order to prevent the formation of bubbles within the assay chambers. Flow promoting structures may also be comprised of columns and/or raised protuberances that may be formed upon substrate 36 or sealing layer 40 or both. FIG 13 depicts fluid vent channels 110 that may be formed within second assay channel

conduit. These channels help to divert sample fluid 56 that may enter the assay station too quickly and run along sides assay station 26, as depicted by arrows. In order to prevent the sample fluid 56, which may run along the sides of assay station 26, from meeting at the entrance to second assay channel 24 and forming a bubble, sample fluid would instead flow into second assay channel 24 while a lagging sample fluid front, so to speak, would fill in assay station 26 without bubble formation.

[00157] Figure 14 depicts another embodiment of assay station 26. Here, second assay channel 24 has adjacent to it a beveled portion 112. Beveled portion 112 provides for complete isolationmedium 54 filling of second multipurpose channel 22, thereby reducing bubble formation that may form as fluid flows past sharp  $90^{\circ}$  corners and ease of manufacturing. First, if second multipurpose channel 22 has its surface treated in order to impart desired characteristics, such as hydrophobicity, for example, a mask is typically laid over substrate 36 in a manner such that second multipurpose channel 22 is exposed to the applied treatment, such as the application of a coating. However, application of the mask may not be exactly laid out to cover over second assay channel 24 in order for the applied treatment to be restricted to being applied only to 20 second multipurpose channel 22. Having bevel 112 provides for an increased tolerance for the application of the surface treatment, for example, such that if the laying of the mask is not exact, some of the coating may be applied onto the area adjacent the second assay channel 24 and not adversely affect the flow, filling and eventual stoppage of sample fluid 56 into second assay channel 24. Additionally, having such a beveled portion allows for improved flow of isolationmedium 54 through second multipurpose channel 22, allowing for controlled and smooth displacement of air in second multipurpose channel 22 and reduces the likelihood of bubble formation that may occur as a result when second assay channel 24 and second multipurpose channel 22 meet at a sharp corner, such as depicted in FIG 12 for example.

[00158] Figure 15 depicts yet another assay station 26 having an extended first assay channel 28. In this configuration, sample fluid 56 that flows into and fills such assay stations is not subjected to the convective flow that may result in the flow of sample fluid from one assay station to another as a result of heating said sample fluid within assay stations. This is due to the long circuitous path provided by first assay channel 28, which results in the slowing of the flow of sample fluid 56 out of said assay station and into the first multipurpose channel 30, for

5 example. Under particular reaction conditions, isolation fluid may not even be needed to seal assay station and channels from the multipurpose channels.

[00159] Figure 16 depicts another exemplary configuration of an assay station 26, wherein an arrangement of at least first and second multi-purpose channels is provided. At least one assay station 26 is situated in a position intermediate between a first and second multipurpose channels and is in fluid communication therewith. Here, first multi-purpose channel 30 has internal surface characteristics conductive to conduction of a sample fluid therethrough while second multipurpose channel 22 may have a hydrophobic surface characteristic that is not conductive to conduction of sample fluid therethrough. The forces/surface characteristics are strong enough to repel sample fluid 56 and retain it in the assay station 26. Assay station channels 24 and 28, as well as the other channels, may have other exemplary configurations such as triangular, ellipse and lozenge-type cross-sectional configurations in addition to circular, semicircular or other cross-sectional shape.

[00160] The method of detecting disease or assessing the risk of disease of the present invention comprises the following exemplary steps. A test sample of whole blood, for example, from an animal is obtained from a subject. Before the analysis, each assay station on the chip device 100 may have deposited at least one of a specific probe and primer(s), and each assay station is dried. So there is at least one DNA probe and/or primer in all of the assay stations 26 on chip 100. Each assay station 26 contains at least one probe or primer (some assays, for example, FRET, requires two primers and 1 or 2 fluorescent dye-labeled probes).

25 [00161] A quantity of the test sample whole blood obtained from the subject is provided onto the device by e.g. injection. The quantity of blood sample applied to the device can be determined by the skilled artisan based on the number of assay stations to be filled. But in general, the amount of blood applied will be sufficient to completely fill the assay stations provided on the chip. Typically, about 0.01 ul to about 10 ml of sample will be sufficient to carry out the methods of the present invention. By "application" or "applied" is meant that the sample is provided to the device by conventional means including injection, electro-osmosis, pressurization, or vacuum means.

[00162] A gas and/or fluid is injected into sample preparation chamber 6 via test sample inlet 2 exclusively with buffer inlet 4 closed, or else with buffer inlet 4 initially open until buffer inlet 4  $\,$ 

5 is filled, after which it is closed, to purge the elution buffer containing released DNA molecules and push the buffer into an empty chamber 12 and completely fill chamber 12. Examples of gases and/or fluids suitable for the methods of the present invention include, but are not limited to air, carbon dioxide, nitrogen, argon, or a purging liquid like oil. A flow promoting fluid (FPF) in chamber 16 is then released into chamber 12 through diffusion channels 14. DNA contained in buffer (now sample fluid) will flow into channel 20 and further flow into first multi-purpose channel 30, first assay station channel 28 and assay station 26.

[00163] The digital camera 32 detects the time when all the assay stations 26 are filled by buffer. Isolation medium 54 is injected through at least one of ports 44, 46 into channels 30 and 22 to fully fill the multipurpose channels. Again, the isolation medium 54 typically can be wax, oil, phase-changing plastics, thermally curable polymer liquid, or ultra-violet (UV) curable polymer liquid. The isolation medium remains at an elevated temperature above about  $100^{\circ}\mathrm{C}$ via preheating and/or the chip 100 is in an environment of an elevated temperature. Typically, when the isolation medium is wax, the wax is pre-heated to a particular temperature, since a medium like wax does not flow in its solid phase. However, other materials like thermal curable and UV curable resin are in liquid state at a room temperature and therefore these materials do not require pre-heating. All assay stations are placed in a thermal cycler and subjected to PCR according to known methods. See e.g. Ausubel et al. Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Associates and Wiley-Interscience, John Wiley & Sons, New York, 1995, incorporated herein by reference. Following DNA amplification, at least a portion of the device is illuminated by an excitation light source having a wavelength spectrum required to excite the fluorescent dye, e.g. fluorescein, contained in each assay station 26. When the illumination is performed, camera 32 detects the fluorescent emission images from each assay station 26. The fluorescent emission images are analyzed for: fluorescent emission intensity at the location of each assay station 26, shape and location of the fluorescent image and the emission intensity of the image in each assay station.

[00164] The main components of the analyzer are the fluorescent emission detection camera and the related optics which are available commercially, for example, from Hamamatsu, 325-6, Sunayama-cho, Hamamatsu City, Shizhoka Pref., 430-8587, Japan. The camera and the optics system are installed in an enclosure together with a liquid handling system for liquid / sample

PCT/SG02/00251

5 injection. The analyzer also includes a temperature control system to perform thermal cycling required for PCR amplification of DNA molecules.

[00165] EXAMPLE

25

[00166] An exemplary method of preparing the sample and extracting DNA from the test sample is illustrated in the following example, exemplarily illustrated in Figs. 1-4:

10 [00167] Step 1. Injecting the sample:

[00168] Sample, for example, a test sample (e.g. whole blood), is injected into sample preparation chamber 6 via test sample inlet 2. The injection in this step can be achieved by means such as pressurization, capillary pumping, or vacuum suction (a vacuum is conventionally generated below glass block 31).

15 [00169] Step 2. Lysing of cells and binding of DNA on porous glass block 31

[00170] Cell lysing buffer is injected into sample preparation chamber 6 via inlet 4. Cell lysing buffer lyses both red cells and white cells in sample and DNA molecules are released from the white cells, and become suspended in the lysing buffer contained in sample preparation chamber 6.

- [00171] One example of the cell lysing buffer contemplated by the present invention is:
  - (1) For lysing of red blood cells (Buffer A):
  - (i) 4.15g of NH<sub>4</sub>Cl dissolved in 500ml of water and Tris-HCl adjusted to pH 7.2.
  - (ii) Make a separate stock by dissolving 2.06g of Tris base into 100ml water adjusted to pH 7.2.

Mix (i) and (ii) in the volumetric ratio of 9:1

(2) For lysing of white blood cells (Buffer B): 6M GuSCN (guadinine isothiocyanate) and 10mM EDTA

[00172] The above buffers "A" and "B" can be added together or in sequence "A" before "B" or "B" before "A".

30 [00173] Another lysing buffer contemplated by the present invention is:

5 [00174] 1 part of 10% Triton X-100, dilute to 10 parts using 6M GuHCl (guadinine hydrochloride) (in 10mM TE, pH 6.7).

[00175] Sample can also be mixed with lysing buffer before being injected into sample preparation chamber 6. The lysed whole blood sample (together with the lysing buffer) in sample preparation chamber 6 is sucked through the glass block 31 due to the absorption by the absorbent 5 or by vacuum. When the lysed sample passes through the glass block 31, DNA molecules in the lysed sample are bound to the surface of the glass block 31, since the glass block 31 has the ability to attract DNA contained in sample.

[00176] In addition to the absorption and the vacuum means described above to pass the lysed sample and lysing buffer through the glass block 31, the following means can also be applied: positive pressurization, such as that generated by a syringe pump, to pump the sample and lysing buffer through the block 31 or electro-osmosis pumping.

[00177] The glass block 31 can also be replaced by other filter media including: glass fiber mat or floss, glass powders, non-glass media such as cellulose fiber mat, or magnetic particles with treated surfaces to attract DNA molecules, etc. The glass block 31 can also be made of a combination of filter media. The DNA attraction mechanism on the filter media can be in the form of, for example, electrostatic attraction or attraction of DNA to other molecules pre-immobilized onto the filter media.

[00178] Step 3. Washing the chamber 2 and glass block 31

[00179] Washing buffer is injected to sample preparation chamber 6 via buffer inlet 4, and

25 washing buffer is pulled through the glass block 31 due to the absorption by the absorbent 5 or

by vacuum. Under the flow of the washing buffer, the DNA molecules bound to the glass block

31 still remain, while all other substances including cell debris or proteins in sample preparation

chamber 6 and glass block 31 flow through to a waste drain, which can be the absorbent 5 itself,

underneath the glass block 31. At the end of this washing step, only isolated DNA molecules are

30 collected for subsequent use.

[00180] One example of washing buffer contemplated by the present invention is

5 [00181] 200mM NaCl, 20 mM Tris-HCl, 5mM EDTA, adjust pH of mixture to 7.5. Dilute mixture with 95% ethanol in the volumetric ratio of 1:1.4 (eg: add 40ml ethanol to 100ml buffer). Another washing buffer contemplated by the present invention is 80% isopropanol.

[00182] In addition to the absorption and the vacuum means described above to pass the washing buffer through the glass block 31, the following means can also be applied: positive pressurization such as that generated by a syringe pump to pump the washing buffer through the block 31 or electro-osmosis pumping.

[00183] Step 4. Eluting DNA from glass block 31

[00184] After the glass block 31 is dried, the elution buffer is injected into sample preparation chamber 6 via buffer inlet 4 to fully occupy sample preparation chamber 6. The drying is

15 performed by methods such as natural drying or by elevating the ambient temperature or by hot air blowing. The drying duration typically ranges from a few seconds to a few minutes. Injection of the elution buffer can also be performed by injecting the buffer into the sample preparation chamber 6 through the glass block 31 ("bottom up", i.e., injected in the upward direction through the glass block 31).

[00185] The elution buffer is capable of releasing attracted DNA molecules from glass block 31, and the DNA molecules released become suspended in the elution buffer contained in sample preparation chamber 6 above the glass block 31. One example of the elution buffer is autoclaved water. Another example of the elution buffer is 10mM TE at pH 8.4.

[00186] To enhance the elution efficiency, a vibrating actuator 34 presses diaphragm 48 to agitate the elution buffer in the sample preparation chamber 6 and glass block 31 to allow more DNA molecules to leave the glass block 31 and enter the elution buffer.

[00187] The present invention also contemplates soaking the glass block 31 in elution buffer for about five minutes.

[00188] The elution buffer can contain, or be added with other chemicals for subsequent analysis, (such additional chemicals can be added by premixing such chemicals with the elution buffer, then by adding the mixture to sample preparation chamber 6 subsequently via test sample inlet 2 and/or buffer inlet 4). Additional chemicals contemplated include the enzymes for DNA amplification, fluorescent dye for fluorescent detection of DNA molecules based on principle of

5 fluorescence energy resonance transfer (FRET), TaqMan® (Roche Molecular Systems, Inc., Somerville, NJ), SYBR Green® (Molecular Probes, Inc., Eugene, OR), and Molecular Beacon, and any other chemicals required to perform DNA amplifications and fluorescent detection. The injection in this step may be achieved through pressurization, capillary pumping, vacuum suction, etc.

10 [00189] The amount of elution buffer should fully occupy the sample preparation chamber 6 so that the elution buffer can reach the inlet of the channel 10, as shown in FIG. 1. Since there exists a valve 8, the elution buffer is confined to sample preparation chamber 6 during this operating step.

[00190] All efforts should be made to prevent the elution buffer from moving outside the domain of the chamber 6, since this would cause the loss of DNA molecules for subsequent analysis. (In particular, inadvertent application of the absorbent 5 should be avoided).

[00191] To enhance the spread rate of DNA molecules into the entire volume of the elution buffer and to enhance the uniform distribution of the DNA molecules in buffer, the following methods can be used in the alternative: agitating buffer by actuator 34 acting on diaphragm 48,
20 as described above; applying a vibrator to shake the entire substrate 36 (chip) at one or more than one vibration frequencies, especially at a resonant frequency of (1) the entire chip, and (2) the mass of the elution buffer contained in sample preparation chamber 6; heating the buffer contained in sample preparation chamber 6 non-uniformly to generate a thermal-gradient induced flow, or forced convection flow, of the buffer inside sample preparation chamber 6;
25 adding surfactant to the buffer contained in sample preparation chamber 6 to help to release the DNA molecules from the glass block 31; or adding magnetic beads or fibers into buffer and using an electro-magnetic actuator to agitate the buffer to help to release the DNA from the glass block 31.

[00192] In all of the above steps, test sample inlet 2 and buffer inlet 4 can be used interchangeably, or a single port (i.e. test sample inlet 2 or buffer inlet 4) can be employed to conduct the methods of the present invention.

[00193] While the description has been generally directed to PCR and other amplification assays, the invention is by no means so limited. The apparatus and methods of the present invention may also be utilized to conduct a plethora of various assays, including homogeneous

5 assays. Homogeneous assays which may be performed on the chip can be divided into 3 general categories: DNA/RNA/Aptamers (nucleic acid based), Protein/antibody based and cell based assays. Exemplary assays and components are provided below.

[00194] In DNA/RNA/Aptamers (nucleic acid based) embodiments, primers and probes in 0.1X TE buffer, for example, were spotted/placed into the assay stations 26 and then lyophilized.

- Immobilization of at least one reaction component within at least one assay station may also comprise, for example, immobilization onto beads, gels or membranes. Sample fluid preparation releases DNA or RNA into a PCR reaction mixture (minus primers and probes) and the whole mixture flows into the assay stations via first multi purpose channel 30 or channels. Upon rehydration the primers and probes participate in the PCR or if specified, RT-PCR reaction.
- Detection of products may be conducted by, and not limited to, utilizing fluorescence resonance energy transfer (FRET), molecular beacon detection, or normal non-FRET SybrGreen, EtBr detection or other intercalators (PicoGreen, the TOTO dye family e.g. Toto-1, POPO-1, BOBO-1) for example. Real-time data of DNA or RNA amplification is collected during each cycle and then subtracted from a baseline.
- 20 [00195] In exemplary DNA based assays, amplification and detection methodologies may comprise PCR, isothermal amplification methods e.g. nucleic acid strand-based amplification (NASBA), strand displacement amplification (SDA), etc, as well as ligase chain reaction (LCR), rolling circle amplification and ligation, etc., using FRET, molecular beacon, etc. as described above.
- [00196] All of the following assays that may be conducted in accordance with the teachings of the present invention are meant to be exemplary and non-limiting.

[00197] DNA Based Assays

[00198] Example 1: PCR assay with Sybrgreen in assay stations (diameter ~0.5 - 1mm), chip thickness ~ 2mm:

30 [00199] PCR mix: 1ul of 10X Pt Taq polymerae buffer, 0.8ul of 25mM MgCl<sub>2</sub>, 1ul each of 10uM stock Trytophan hydroxylase, Forward primer (5'-TGT GTT AGC CAT TAT GAT TA - 3') and reverse primer (5'-CTG GAA TAC AAG CTT TAT GCA G - 3'), 1ul of 2mM dNTPs, 1ul of 10ng/ul human genomic DNA, 0.5ul of 10%BSA, 0.5ul of 60X SybrGreen, 1ul of 5u/ul

PCT/SG02/00251

5 Platinum Taq Polymerase and 2.2ul water. In the control, the above components are the same except there is no Taq polymerase.

[00200] PCR conditions: hot start 96°C – 1min, 30 cycles of 95°C – 30sec, 55°C – 30sec and 72°C – 30sec, 72°C – 5min, 12°C – forever. PCR was done in a MJ PCR thermocycler (PTC-200) with an *in-situ* PCR alpha module. After PCR, the chip 100 was observed under a Leica fluorescent microscope using the same exposure time for each image, hooked up to a computer for digital image capture. The results showed positive amplification of human Tryptophan hydroxylase gene fragment as compared to control reactions.

[00201] Example 2: PCR-FRET detection of the 23S RNA gene from Plesiomonas shigelloides, a Gram-negative bacteria that causes human gastroenteritis. Reference: J.P. Loh and
 Eric P.H. Yap, Rapid cycle Real-Time PCR, Methods and Applications, Microbiology and Food analysis, U. Reischl et. al. (Eds.), Springer, pp 161-171.

[00202] PCR mix: 1ul of 10X Platinum Taq buffer, 1ul of 2mM dNTPs, 0.3ul each of 10uM stock forward primer (5'- AGC GCC TCG GAC GAA CAC CTA -3') and reverse primer (5'- GTG TCT CCC GGA TAG CAC -3'), 1ul of a 20uM stock fluorescent probe (5'- LCRed640 - 20 GGT AGA GCA CTG TTA AGG CTA GGG GGT CAT C- 3'-Phosphate), 1ul of 5ug/ul BSA, 1.6ul of 25mM Mgcl2, 1ul of 10X Sybrgreen, 0.1ul of 5u/ul Platinum taq, 1.2ul of water and 1,5ul of sample containing P. shigelloides DNA.

[00203] PCR conditions Hot start: 95°C-1min, 70cycles of 90°C – 0 sec, 70°C- 4sec, 72°C – 5sec.

25 [00204] Single Nucleotide Polymorphism (SNP) detection: Allele-specific PCR, dye-labeled oligonucleotide ligation (DOL), PCR-OLA-FRET (oligonucleotide ligation assay), LCR-OLA-FRET, allele specific Taqman assay, etc.

[00205] Example 3: Dye-labeled oligonucleotide ligation (DOL) assay is an assay that uses PCR to amplify the DNA sequence and then post-PCR SNP detection using OLA or oligonucleotide ligation assay with FRET (PCR-OLA-FRET). The OLA assay uses 3 probes to detect a SNP, one common donor probe is labeled with FAM (5-carboxy-fluorescein), and the other allele-specific acceptor probe labeled with either ROX (6-carboxy-X-rhodamine) or TAMRA (N,N,N8,N8-tetramethyl-6-carboxyrhodamine). Thermostable ligase was used to

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

5 discriminate between a match or mismatch nucleotide at the 5'-of the acceptor probe. Reference: X. Chen, et.al., Genome Res. 1998 May;8(5):549-56.

[00206] DOL assay for detecting codon 39 C/T mutation in the beta-globin gene responsible for beta-o-thalassemia. The primers and probes were lyophilized in the assay stations and the DNA from sample prep portion was infused into the assay stations via the various channels described

[00207] PCR-ligation mix: 2ul of 100mM Tris Ph 8.0, 2ul of 65mM MgCl2, 2ul of 0.5M KCl, 2ul of 10mM NAD, 2ul of 2.5mM dNTPs, 1ul of each 50uM stock PCR forward primer (5'-CAT GTG GAG ACA GAG AAG ACT CTT GGG -3') and reverse primer (5'-GCA GCT CAC TCA GTG TGG CAA AGG -3'), 1ul of 4uM FAM-labeled donor probe (5'-FAM-TCT ACC CTT GGA CC-3'), 1ul of 4uM Rox-labeled acceptor probe (5'-phosphate-CAG AGG TTC TTT GAG T-3'-ROX), 1ul of 5uM TAMRA-labeled acceptor probe (5'-phosphate-TAG AGG TTC TTT GAG TC-3'-TAMRA), 30ng of human genomic DNA, 0.5unit of AmpliTaq-FS polymerase, 1.5unit of Ampligase DNA ligase and water to 20ul.

[00208] PCR-ligation conditions: Denaturation 95°C - 2min, 10 cycles of 95°C - 15sec,
 ramping slowly to 65°C over 1.5min, 65°C - 30sec, followed by 30cycles of 95°C - 15sec, 65°C - 30sec, and ligation using 25 cycles at 95°C - 15sec, 45°C - 1.5min.

[00209] RNA Based Assays

[00210] Example 1: Amplification and detection: RT-PCR-FRET detection of Dengue virus type II. Reference: B.H. Tan, E. See, Elizabeth Lim and Eric P.H. Yap, Rapid cycle Real-Time PCR, Methods and Applications, Microbiology and Food analysis, U. Reischl et. al. (Eds.), Springer, pp 241-251.

[00211] RT-PCR mix: 2ul of 5X RT-PCR buffer, 1ul of 3mM dNTPs, 1ul of 5ug/ul BSA, 1ul of 25mM MnOAc, 0.5ul each of 9uM stock forward primer (5'-CCT AGA CAT AAT CGG G-3') and reverse primer (5'-GTG GTC TTG GTC ATA G-3') and 0.5ul of 4uM stock probe (5'-

0 LCRed640 - AGA AAA AAT AAA AGA AGA GC-3'-Phosphate), 0.5ul of 20X SybrGreen, 0.5ul of 5u/ul Tth polymerase, 1.5ul water and viral RNA added to 10ul final volume.

[00212] RT-PCR conditions: RT -15 min at  $50 ^{\rm o}C$  , denaturation  $95 ^{\rm o}C-5 min$  , 8 cycles of  $95 ^{\rm o}C-0$  sec and  $55 ^{\rm o}C-7$  sec, 50 cycles of  $87 ^{\rm o}C-0$  sec,  $55 ^{\rm o}C-7$  sec.

PCT/SG02/00251

5 [00213] Aptamer Based Assays:

[00214] Aptamers are synthetic DNA, RNA or peptide sequences which may be normal and modified (e.g. peptide nucleic acid (PNA), thiophophorylated DNA, etc) that interact with a target protein, ligand (lipid, carbohydrate, metabolite, etc). Aptamers labeled with a dye, e.g. TAMRA for example, may be synthesized and spotted into assay chamber 26 or chambers and lyophilized. A target protein/antigen may then be introduced into the assay stations utilizing methods as described above. Fluorescent polarization may then be utilized to screen for aptamer/protein binding if one of the binding pair is labeled with the fluorescent dye.

[00215] Protein / Antibody based Assay

[00216] Protein/Antibody assays, such as ELISA (enzyme-linked immunosorbent assay) may be utilized according to the teachings of the present invention to detect pathogens (e.g., open sandwich ELISA), protein-rich interactions and drug screenings.

[00217] In these exemplary embodiments, the antibodies or proteins can be labeled with pairs of FRET dyes, bioluminescence resonance energy transfer (BRET) protein, fluorescent dyequencher dye combinations, beta gal complementation assays protein fragments, and dissolved in 1X PBS, spotted and lyophilized in the assay stations. Sample fluid preparation releases proteins or other antigens into PBS or TBS buffer with or without detergent (e.g. Tw-20 or Triton-X 100) of various concentration (e.g. 0.05% Tw-20 and 1%Triton-X-100), and these flow into the assay stations via channels as described above. Upon re-hydration the antibodies or protein pairs may participate in FRET, BRET, fluorescence quenching or beta-gal complementation to generate

[00218] Example 1: Antibody-antigen fluorescence quenching assay: An antibody was labeled with OG-514 (Oregon green 514 carboxylic acid, succinimidyl esters) and the antigen (peptide, protein, whole cells, carbohydrate, aptamers, etc.) was labeled with QSY-7 (QSY-7 carboxylic acid, succinimidyl esters). Fluorescence quenching prevented or suppressed the detection of OG-514 fluorescence. The labeled antibody-antigen complex was lyophilized in the assay stations. Sample fluid preparation releases proteins or other antigens into PBS or TBS buffer with or without detergent (e.g. Tw-20 or Triton-X 100) of various concentration (e.g. 0.05% Tw-20 and 1%Triton-X-100), and flow into the assay station(s) via channels. Upon re-hydration in the assay station, the labeled antibody-antigen complex participates in competitive reaction with the

5 unlabeled antigen. Competition with unlabeled antigen releases the OG-514 labeled antibody whose fluorescence is detected at about 528-530nm.

[00219] Example 2: Double sandwich antibody FRET

[00220] Two monoclonal antibodies directed against 2 non-competitive epitopes of the CD8alpha chain were utilized. One of the monoclonals was labeled with the dye phycocrythrin (PE) and the other allophycocyanin (APC).

[00221] FRET was observed when excitation light was directed to PE but the efficiency was only 10%. Reference: Batard P., et.al., Cytometry 2002 Jun 1;48(2):97-105. The efficiency of FRET may be improved by using near Infra-red FRET dye pairs such as the squaraine dyes (Sq635 and Sq660). Reference: Oswald B. et. al., Analytical Biochemistry 280, 272-277 (2000).

[00222] Example3: Re-association of recombinant antibody light and heavy chain directed by a bridging antigen (open sandwich assay).

[00223] Recombinant antibody anti-HEL (Hen egg lysozyme) fragment heavy chain (VH) and light chain (VL) were labeled with succinimide esters of fluorescein and rhodamine-X, respectively. The weak affinity of VH and VL towards each other prevent association and FRET, but at low temperature e.g. about 4C and in the presence of antigen, the VH and VL interactions stabilized and hence FRET occurred. When excited at 490 nm, significant decrease in the fluorescence at 520 nm and its increase at 605 nm were observed when an increasing amount of HEL (antigen) was added to the mixture in the concentration range of 1-100 micrograms/ml. Reference: Ueda H et. al., Biotechniques 1999 Oct;27(4):738-42.

- 25 [60224] A modification of the above method may be utilized as follows. Instead of labeling with fluorescent dyes such as fluorescein and rhodamine, chimeric protein of VH Rluc (Renilla luciferase) and VL-EYFP (Enhance Yellow fluorescence Protein) is constructed. In the presence of Rluc's substrate coelenterazine, chemilumiscence with emission of light (475nm) is observed, but no BRET (Bioluminescence fluorescent energy transfer) is observed. However, at low
  - temperature e.g. about 4<sup>o</sup>C and in the presence of antigen (HEL), the VH and VL interactions was stabilized, hence BRET occurred and fluorescence of EYFP is detected at 525nm.
    Reference: Arai R, et. al., Anal Biochem. 2001 Feb 1;289(1):77-81.

5 [00225] Yet another modification of the first method is as follows. Instead of labeling with fluorescent dyes such as fluoresceni and rhodamine, thioredoxin (Trx) fusion protein protein, Trx-VH—EBFP (enhance blue fluorescent protein) and Trx-VL-EGFP (enhance green fluorescence protein) is constructed. Trx increased the solubility of the expressed proteins. FRET occurred in the presence of the antigen HEL. Reference: Arai R., et. al., Protein Eng. 2000 May;13(5):369-76.

[00226] The apparatus and methods of the present invention may also be utilized to conduct proteomic studies/assays. Protein-protein interactions are important mechanisms for regulating cellular process, e.g., regulation of transcription by the dimeraztion of basic helix-loop-helix (bHLH) transcription factors, dimerization of Epidermal growth factor (EGF) receptor upon ligand binding to generate cellular signaling, for example.

[00227] Utilizing the apparatus, candidate proteins or 'Preys' expressed as fusion proteins with enhanced green fluorescent protein (EGFP), for example, may either be lyophilized in assay stations or embedded into hydrogels in the assay stations. The target or 'bait' expressed as fusion protein with enhanced blue fluorescent protein (EBFP) is introduced into the assay stations through the channels as described above. Protein-protein interaction activates FRET activity, for example or other detection methods, as known in the art.

## [00228] Cell-Based Assay:

[00229] The present invention may also be utilized in drug screening and toxicological assay applications. Numerous methods for drug screening based on FRET, and other detection
 methods may be utilized as known to those of ordinary skill in the art.

[00230] For example, toxological assays may be conducted according to the teachings of the present invention. Synthetic small molecules from combinatorial chemical, or peptide library, aptamer library, etc, are pre-loaded into the assay stations. The assay stations have conducted thereto particular cell type of interest, which may have been recovered from a sample preparation portion of the chip (if so provided), or from tissue culture, growth media. A fluorescent vital dye may also be provided. After a few days observation with microscopy will reveal if cells exposed to the provided pre-loaded components undergo cell death remain alive or are otherwise affected by the pre-loaded assay components that had been provided in the assay stations.

PCT/SG02/00251

5 [00231] For drug screening, cells can be engineered to express the drug target to be tested e.g. multi-subunit receptor, heterodimerizing or homodimerizing protein partner, fused with different fluorescent protein (e.g. EGFP, EYFP). Association or cross linking of receptors or proteins with themselves or to their subunits triggered by synthetic ligand binding, small molecule or antibody, brings the fluorescent protein pair together such that FRET can take place or beta-gal complementation could occur, for example. Conversely, disruption of homodimerized or heterodimerized or multi-subunit protein complex by synthetic ligands, small molecule, aptamer, etc, could trigger a decrease in FRET signal.

[00232] The small molecules may diffuse into cells depending on the chemical structure.

Hence, target protein does not need to be a surface proteins, but can be an intracellular protein or receptor, such as glucocorticoid receptor, that homodimerize in the presence of glucocorticoid, for example

[00233] The small molecules, ligand, aptamer, etc. may be derived from a combi-chem library, peptide synthesizer, phage library, etc. and are first spotted into the assay station and then lyophilized. Cells engineered with a drug target protein fused to green fluorescent protein (GFP) pairs are then introduced into the assay station(s) 26 via channels, as described above, in cell culture media. Incubation of the cells with the potential drug at about 37C, for example, may trigger protein-protein interaction resulting in FRET, or disruption of protein interaction would decrease FRET.

[00234] Drug screening applications according to the invention may utilize cell based and/or protein assays. Such screening applications may utilize the introduction of at least one of a population of wild-type cells and a population of cells expressing a recombinant molecule, for example, into said at least one assay station, in accordance with the teachings of the present invention.

[00235] Besides FRET assays which utilized two fluorescent probes for PCR, PCR-Taqman assays make use of fluorescent quenching whereby a probe is labeled with both quencher and donor. The probe, when hybridized to amplified DNA fragments, is digested by the 5° to 3° exonuclease activity of Taq polymerase extending downstream from the primer. Upon digestion of the probe, separation of donor from quencher leads to a detectable increase in fluorescence signal from the donor dye. Colorimetric detection can potentially be used in conjunction with

5 beta-gal complementation assays in isothermal amplification assays. Another exemplary assay methodology that may be utilized includes fluorescence polarization, wherein small fluorescent dNTPs are incorporated into PCR product, for example, and as a result tumble less and decrease their effect on the depolarization of light applied to the assay station 26 having the PCR mixture and potential product therein and subsequently detected.

10 [00236] The invention has now been explained with reference to specific embodiments. Other embodiments will be apparent to those of ordinary skill in the art in view of the foregoing description. It is not intended that this invention be limited except as indicated by the appended claims and their full scope equivalents.

PCT/SG02/00251

## We Claim:

- 1) An apparatus characterized in that the apparatus comprises:
  - a substrate having at least one assay station;

an arrangement of at least one first multipurpose channels and at least one second multipurpose channel wherein said at least one assay station being situated in a position 10 intermediate between said first and second multipurpose channels and in fluid communication therewith, wherein said first multipurpose channel has at least one characteristic conducive to conduction of a sample fluid therethrough;

at least one sample fluid inlet in communication with said at least first multipurpose channel; and

- 15 at least one isolation-medium inlet in communication with said at least first and second multipurpose channels, said at least one second multipurpose channel having at least one characteristic non-conducive to conduction of said sample fluid.
- 2) The apparatus according to claim 1, characterized in that said fluid communication 20 is via at least first and second assay station channels in communication with said first and second multipurpose channels.
- 3) The apparatus according to claim 1 or claim 2, characterized in that said first multipurpose channel characteristic conducive to conduction of said sample fluid comprises at 25 least one of internal surface characteristic and/or shape characteristic and said at least one second multipurpose channel characteristic that is non-conducive to conduction of said sample fluid comprises at lease one of an internal surface portion and/or shape characteristics.
- 4) The apparatus according to any one of claims 1 to 3, characterized in that the apparatus further comprises a sealing layer sealing at least one assay station.

-54-

- 5) The apparatus according to any one of claims 1 to 4, characterized in that the internal surface of said first multipurpose channel permits flowthrough of at least one of a sample fluid, air and an isolation-medium.
- 6) The apparatus according to any one of claims 1 to 5, characterized in that the internal surface of said second multipurpose channel permits the flowthrough of at least one of air or an isolation-medium.
- 7) The apparatus according to any one of claims 1 to 6, characterized in that at least a portion of said assay station, first multipurpose channel and second multipurpose channel are formed in the substrate layer.
- 8) The apparatus according to claim 4 or any one of claims 5 to 7 when appended to claim 4, characterized in that at least a portion of at least one of said assay station, first multipurpose channel and second multipurpose channel is formed in the substrate layer and at least a portion of at least one of said assay station, first multipurpose channel and second multipurpose is formed in the sealing layer.
  - 9) The apparatus according to claim 2 or any one of claims 3 to 7 when appended to claim 2, characterized in that said internal surface of said multipurpose channel and a surface of said second assay station channel immediately adjacent to the intersection of the second assay station channel and said second multipurpose channel are non-conductive to conduction of said sample fluid.
- 10) The apparatus according to claim 2 or any one of claims 3 to 7 when appended to claim 2, characterized in that said at least first and second multipurpose channels are in communication with a plurality of assay stations via the first and second assay station channels, respectively, of said plurality of assay stations.

5

- 11) The apparatus according to claim 10 characterized in that said plurality of assay stations are arranged to provide at least one of simultaneous or sequential filling of said plurality of assay stations with said sample fluid solution conducted thereto.
- 12) The apparatus according to claim 10 characterized in that said plurality of assay stations are arranged to provide at least one of simultaneous or sequential filling of said first and second multipurpose channels with said isolation medium to seal said plurality of assay stations.
- 13) The apparatus according to any one of claims 1 to 6, characterized in that said at 15 least one assay station has disposed therein at least one reaction assay component.
  - 14) The apparatus according to any one of claims 1 to 13, characterized in that said sample fluid inlet is in communication with a sample fluid preparation element.
  - 15) The apparatus according to claim 14, characterized in that there is further included at least one of a sample preparation chamber and a lid.
  - 16) The apparatus according to any one of claims 1 to 15, characterized in that there is further included at least one element for controlling fluid flow in at least one of said channels.

25

- 17) The apparatus according to any one of claims 1 to 16, characterized in that there is further included a chamber for introduction of flow-promoting fluid.
- 18) The apparatus according to claim 17, characterized in that at least one of said chamber or an inlet is in communication with a mixing chamber for mixing said flow-promoting fluid with said sample fluid.

-56-

19) The apparatus according to any one of claims 1 to 18, characterized in that said at least one assay station comprises at least one component of an assay reaction pre-loaded therein.

- 20) The apparatus according to claim 19, characterized in that said least one component of said assay reaction at said at least one assay station provides at least one of detectable qualitative or quantitative data.
  - 21) The apparatus of claim 20, characterized in that there is further included beads having said at least one component of said assay reaction.

22) The apparatus according to claim 19, characterized in that said at least one component of said assay reaction is secured to said at least one assay station.

- 23) The apparatus according to claim 15 or any one of claims 16 to 22 when appended to claim 16, characterized in that said sample preparation chamber further comprises an absorbent.
- 24) The apparatus according to any one of claims 1 to 22, characterized in that there is provided an absorbent in communication with a terminal portion of at least one of said at least 25 first and second multipurpose channels.
  - 25) The apparatus according to claim 24, characterized in that said absorbent is removeably attached to the terminal portion of said at least first and second multipurpose channels.

30

15

PCT/SG02/00251

WO 03/035229

26) The apparatus according to claim 16 or any one of claims 17 to 25 when appended to claim 16, characterized in that said at least one flow controlling element is disposed between said sample preparation chamber and said at least first multipurpose channel.

- 27) The apparatus according to claim 16 or any one of claims 17 to 25 when appended to claim 16, characterized in that said at least one flow controlling element is disposed adjacent said at least one assay station.
  - 28) The apparatus according to any one of claims.1 to 27, characterized in that said at least one assay station is further comprised of flow promoting structures.

15

30

- 29) The apparatus according to claim 2 or any one of claims 3 to 28 when appended to claim 2, characterized in that said at least a portion of said at least one first assay station channel has a cross-sectional area that is less than the cross-sectional area of at least a portion of said at least second assay station channel.
- 30) The apparatus according to claim 10 or any one of claims 11 to 29 when appended to claim 10, characterized in that said first and second multipurpose channels provide a path by which said plurality of assay stations are sealed via the flow through of an isolation medium.
- 25 31) The apparatus according to claim 1 or any one of claims 2 to 30 when appended to claim 1, characterized in that exposed portions of the said at least first and second multipurpose channels are sealed with a solid from ambient atmosphere adhesively, mechanically, electrically, or magnetically after the first and second multipurpose channels are filled with a sample fluid and/or an isolation medium.
  - 32) An apparatus for analyzing a sample fluid, characterized in that there is provided:

-58-

PCT/SG02/00251

5 a substrate, said substrate comprising:

a sample preparation chamber for removal of undesired components from a sample fluid;

- a sample fluid inlet fluidically coupled to said sample preparation chamber;
- a chamber or inlet for receiving a flow-promoting fluid;
- 10 a flow controlling element for controlling flow of a sample fluid from said sample preparation chamber to said chamber or inlet for receiving a flow-promoting fluid;
  - at least one first multi purpose channel fluidically coupled to said chamber;
  - at least one assay station;
  - said first multi purpose channel in communication to said at least one assay station;
- a second flow controlling element for isolating and permitting flow of a fluid from said chamber to said at least one assay station; and
  - a first assay station channel, coupled to said at least one assay station.
- 33) The apparatus according to claim 32, characterized in that said sample preparation chamber comprises a sintered glass block which seals at least a portion of said sample preparation chamber.
- 34) The apparatus according to claim 32 or 33, characterized in that portions of said at least first multipurpose channel is scaled with a solid from ambient atmosphere adhesively,
   mechanically, electrically, or magnetically after the first multipurpose channel is filled with sample fluid and/or an isolation medium.
  - 35) The apparatus according to claim 33, characterized in that an absorbent adheres to said sintered glass block for absorbing said undesired undesired components.

30

PCT/SG02/00251

- 36) The apparatus according to any one of claims 32 to 35, characterized in that a sealing layer seals at least one of said filtration chamber, chamber, first multipurpose channel, assay station, and first assay channel.
- 37) The apparatus according to any one of claims 32 to 36, characterized in that there is further included a diaphragm which seals at least a portion of said filtration chamber from the environment; and
  - a vibrating actuator for vibrating said diaphragm, thereby agitating a lysing buffer.
- 38) The apparatus according to any one of claims 32 to 37, characterized in that said
   substrate comprises at least one of (a) glass, (b) plastic, (c) elastomer, (d) a composite, (e) silicon and (f) metal.
  - 39) The apparatus according to claim 38, characterized in that said elasomer comprises poly-dimethylsiloxane.

20

40) A method for conducting reactions on a substrate characterized in that said substrate comprises at least one assay station, an arrangement of at least first and second multipurpose channels wherein said at least one assay station being situated in a position intermediate between said first and second multipurpose channels and in fluid communication therewith, and wherein said first multipurpose channel has internal surface characteristics conducive to conduction of a sample solution therethrough, at least one sample fluid receiving area in communication with said at least first multipurpose channel, at least one isolation-medium inlet in communication with said at least first and second multipurpose channels, said least one second multipurpose channel having at least an internal surface portion non-conducive to conduction of said sample solution, said method comprising:

obtaining a sample fluid;

introducing a sample fluid to at least one sample inlet;

PCT/SG02/00251

filling said at least one assay station via said at least one multipurpose channel; allowing isolation-medium from said at least one isolation medium port to flow into at least said first multipurpose channel; and

running at least one reaction at said at least one assay station, said reaction providing at least one of qualitative or quantitative data relating to said sample fluid.

10

- 41) The method according to claim 40, characterized in that there is further included running said at least one reaction under temperature control.
- 42) The method according to claim 40 or 41, characterized in that there is further included the step of obtaining said sample fluid from a test sample.
  - 43) The method according to claim 42, characterized in that there is further included the step of subjecting said test sample to at least one preparative operation.
- 44) The method according to claim 43, characterized in that there is further included performing said at least one preparative operation separately from said substrate.
  - 45) The method according to claim 43, characterized in that there is further included performing said at least one preparative operation at at least one of upon or within said substrate.

25

46) The method according to any one of claims 40 to 45, characterized in that said at least one of qualitative or quantitative data provides at least one of a colorimetric, flurometric or huminescent result.

-61-

PCT/SG02/00251

- 47) The method according to any one of claims 43 to 46, characterized in that said at least one preparative operation provides nucleic acids susceptible for use in said at least one reaction.
- 48) The method according to any one of claims 40 to 47, characterized in that there is further included the step of disposing at least one assay reaction component into said at least one assay station.
  - 49) The method according to any one of claims 40 to 48, characterized in that said step of running said at least one reaction comprises nucleic acid amplification.
  - 50) The method according to any one of claims 40 to 49, characterized in that there is further included obtaining said at least one of qualitative or quantitative data utilizing fluorescence.
- 51) The method according to claim 50, characterized in that said fluorescence is provided by at least one of binding of a fluorophore or hybridization of fluorophore containing probe.
- 52) The method according to any one of claims 40 to 46, characterized in that said
  qualitative or quantitative data is obtained via probe labeled with at least one of a fluorophore, an
  enzyme or component of a binding complex.
  - 53) The method according to any one of claims 40 to 52, characterized in that there is further included the step of displacing said sample fluid via isolation-medium.

30

25

30

PCT/SG02/00251

- 54) The method according to claim 52, characterized in that there is further included introducing sequentially said isolation-medium into said at least first and second multipurpose channels.
- 55) The method according to claim 53, characterized in that said isolation medium is first introduced into said at least first multipurpose channel followed by introduction into said at least second multipurpose channel.
- 56) The method according to claims 54 or 55, characterized in that said introduction of isolation medium provides the purging of air from said at least second multipurpose channel and the purging of said sample fluid from said at least first multipurpose channel, resulting in the isolation of said at least one assay station containing said sample fluid.
- 57) The method according to claim 49 or any one of claims 50 to 56 when appended to claim 50, characterized in that there is further included the step of exposing said at least one assay station to irradiation.
- 58) The method according to any one of claims 40 to 57, characterized in that there is further included the step of at least one of solidifying, curing and polymerizing said isolation medium.
- 59) The method according to any one of claims 40 to 58, characterized in that exposed portions of the said at least first and second multipurpose channels are sealed with a solid from ambient atmosphere adhesively, mechanically, or magnetically after the first and second multipurpose channels are filled with sample fluid and/or isolation medium.
- 60) The method according to any one of claims 40 to 59, characterized in that there is further included heating said fluid sample prior to filling said at least one assay station.

-63-

WO 03/035229 PCT/SG02/00251

- 61) The method according to claim 43 or any one of claims 44 to 60 when appended to claim 44, characterized in that the step of obtaining said sample fluid includes at least one preparative operation in a sample preparation chamber, comprising at least one of exposing said test sample to a lysing buffer, clution buffer and a washing buffer, in order to obtain said sample fluid.
- 62) The method according to claim 61, characterized in that there is further included adding a flow promoting fluid to said sample fluid.
- 15 63) The method according to claim 61 or 62, characterized in that said at least one preparative operation is conducted upon said substrate, further comprising the step of agitating said substrate in order to promote the entry of nucleic acids, contained in a nucleic acid containing test sample, to enter into said sample fluid.
- 20 64) The method according to claim 63, characterized in that said step of agitating said substrate is performed by agitating said substrate at the resonant frequency of at least one of said substrate and the sample fluid contained in said sample preparation chamber.
- 65) The method according to claim 63, characterized in that said agitating step is
  performed by agitating electro-magnetically magnetic beads in said sample preparation chamber.
  - 66) The method according to any one of claims 63 to 65, characterized in that there is further included heating said elution buffer contained in said filtration chamber to generate a thermal-gradient induced convection flow, and causing more nucleic acid molecules to enter into solution.

PCT/SG02/00251

- 67) The method according to claim 66, characterized in that there is further included a step of adding surfactant to said elution buffer contained in said sample preparation chamber.
- 68) The method according to claim 42 or any one of claims 43 to 67 when appended to
   claim 42, characterized in that said test sample is at least one of homogenized, digested and
   filtered before injection into said sample introduction inlet.
  - $\,$  . 69) An apparatus for sample fluid analysis characterized in that the apparatus comprises:
    - a substrate, said substrate comprising
- a sample preparation chamber and fluidically coupled chamber or inlet for receiving a flow-promoting fluid;
  - ${\bf a}$  test sample introduction inlet fluidically coupled to said sample preparation chamber:
- at least one buffer introduction inlet fluidically coupled to at least one of said
  sample preparation chamber and chamber or inlet for receiving a flow-promoting fluid;
  - a first multipurpose channel fluidically coupled to said sample preparation chamber or chamber or inlet for receiving a flow-promoting fluid;
    - an assay station;

- an arrangement of at least first and second multipurpose channels wherein said at
  25 least one assay station being situated in a position intermediate and in fluid communication
  between said first and second multipurpose channels;
  - at least one flow control element for controlling fluid flow from at least one of said sample preparation chamber and chamber or inlet for receiving a flow-promoting fluid to said assay station;
  - at least one assay station channel fluidically coupled to said assay station.

PCT/SG02/00251

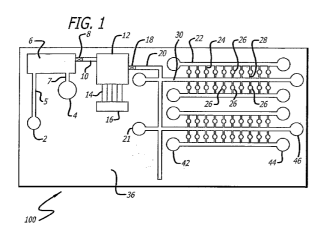
WO 03/035229

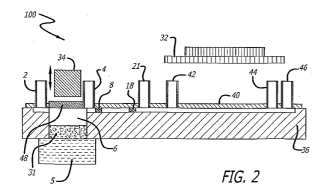
70) The apparatus according to claim 69, characterized in that said fluid communication is via at least first and second assay station channels in communication with said first and second multipurpose channels.

- 71) The apparatus according to claim 69 or 70, characterized in that said filtration to chamber comprises a sintered glass block which seals at least a portion of said a sample preparation chamber.
  - 72) The apparatus according to claim 70, characterized in that an absorbent adheres to said sintered glass block for filtering white blood cells through said sintered glass block.
  - 73) The apparatus according to claim 70 or claims 71 to 72 when appended to claim 70, characterized in that a sealing layer seals at least one said first multi purpose channel, assay station, and first assay station channel.
- 74) The apparatus according to any one of claims 69 to 73, characterized in that there is further included a diaphragm which seals at least a portion of said a sample preparation chamber and a vibrating actuator for vibrating said diaphragm.
- 75) The apparatus according to any one of claims 69 to 74, characterized in that said substrate comprises at least one of (a) glass, (b) plastic, (c) elastomer, (d) a composite, (e) silicon and (f) metal.
  - 76) The apparatus according to claim 75, characterized in that said elastomer comprises poly-dimethylsiloxane.

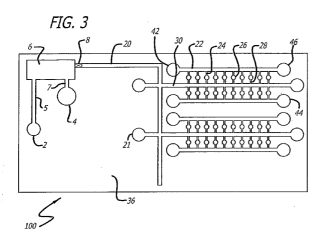
30

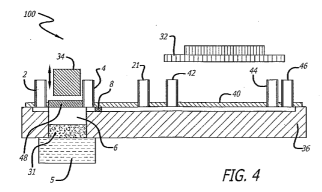
PCT/SG02/00251



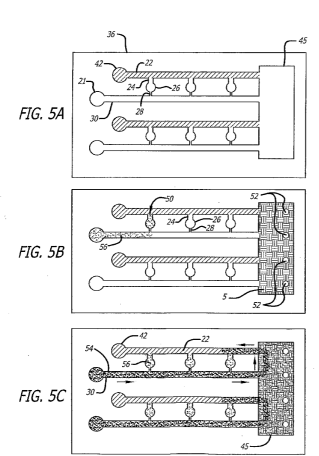


PCT/SG02/00251

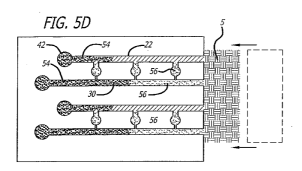


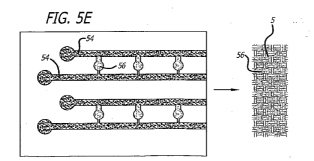


PCT/SG02/00251

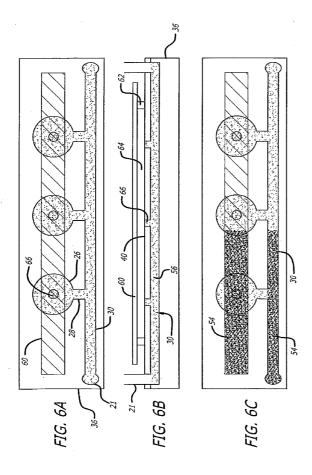


PCT/SG02/00251

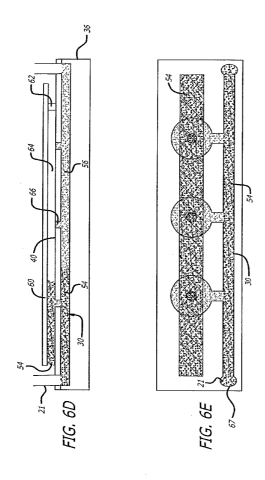




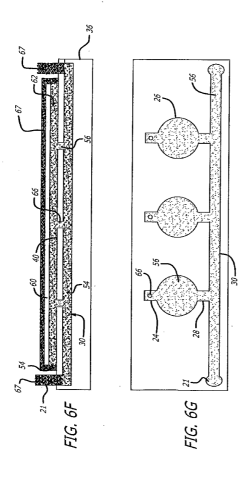
PCT/SG02/00251



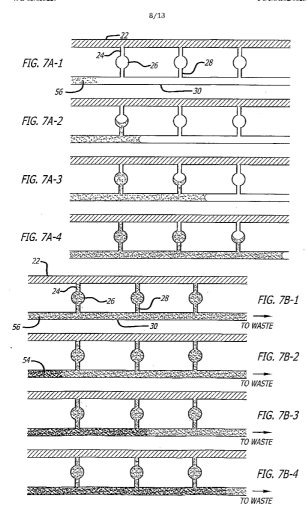
PCT/SG02/00251



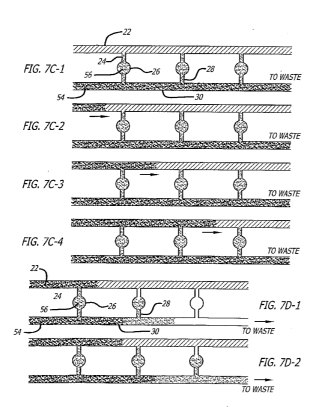
PCT/SG02/00251



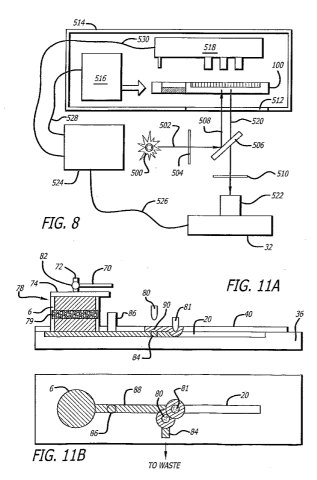
PCT/SG02/00251



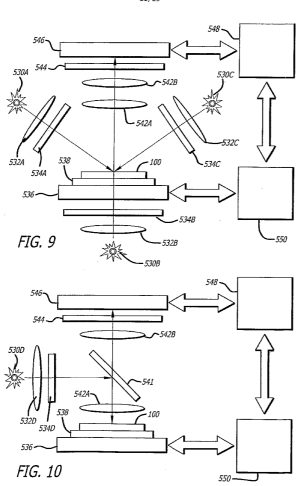
PCT/SG02/00251



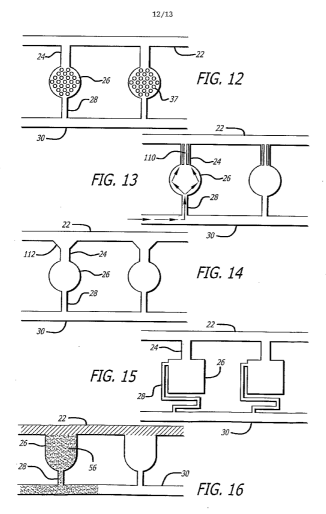
PCT/SG02/00251



PCT/SG02/00251



PCT/SG02/00251



PCT/SG02/00251

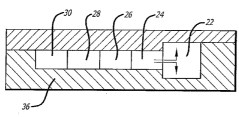


FIG. 17

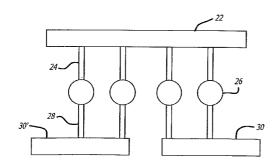


FIG. 18

# 【国際公開パンフレット(コレクトバージョン)】

(12) INTERNATIONAL APPLICATION PUBLISHED UNDER THE PATENT COOPERATION TREATY (PCT)

(19) World Intellectual Property



### 

(43) International Publication Date 1 May 2003 (01.05.2003)

PCT

English

#### (10) International Publication Number WO 2003/035229 A3

(51) International Patent Classification<sup>7</sup>: B01L 3/00

(21) International Application Number:
PCT/SG2002/000251

 $\textbf{(22)} \ \ \textbf{International Filing Date:} \ \ 25\ \text{October} \ \ 2002 \ (25.10.2002)$ English

(25) Filing Language:

(26) Publication Language:

(30) Priority Data: 60/335,875 10/279,627 26 October 2001 (26.10.2001) US 24 October 2002 (24.10.2002) US

(71) Applicants (for all designated States except US): NTU VENTURES PTE LTD [SG/SG]; Block 1 Unit 213, Innovation Centre, 16 Nanyang Drive, Singapore 637722 (SG), DEFENCE SCIENCE AND TECHNOLOGY AGENCY [SG/SG], 71 Science Park Drive #02-05, Singapore 118253 (SG).

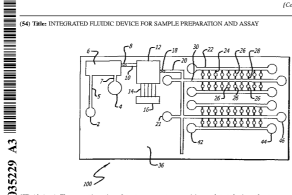
(72) Inventors; and

(75) Inventors/Applicants (for US only): YAP, Peng, Huat, Eric [SG/SG]; 9 Taman Serasi, Unit #06-17, Singapore

257720 (SG). GONG, Haiqing [SG/SG]; 218 Westwood Avenue, #10-01 The Floravale, Singapore 648351 (SG). CHEN, Longqing [CN/SG]; Blk 945 #03-513, Jurong West Street 91, Singapore 640945 (SG).

- (74) Agents: SHEENA, Jacob et al.; Alban Tay Mahtani & De Silva, 39 Robinson Road #07-01, Robinson Point, Singa-pore 068911 (SG).
- (81) Designated States (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GG, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG. SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Designated States (regional): ARIPO patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), Eurasian patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RI, TJ, TM), European patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG, CJ, CM, GA, GN, GG). TR), OAPI patent (BF, BJ, CF, CG GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Continued on next page]



(57) Abstract: The present invention relates to an apparatus comprising a substrate having at least one assay station. The at least one assay station has at least a first assay station channel and at least a second assay station channel and the first and second assay station channels each separately being in communication with the at least one assay station. The apparatus has an arrangement of at least first and second multipurpose channels in communication with the first and second assay station channels as an arrangement of at least first and second assay station channels in communication with the first and second assay station channel, respectively. The statement of the stat

# WO 2003/035229 A3

For two-letter codes and other abbreviations, refer to the "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" appearing at the beginning of each regular issue of the PCT Gazette.

22 January 2004

# 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	T <sub>1</sub>	ter onal Applicati	on No	
		PCT/SG 02/0			
A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C12Q1/68 B01L3/00				
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC			
	cumentation searched (classification system followed by classification C12Q B01L	n symbols)		-	
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	ach documents are include	d in the fields search	ed	
	ata base consulted during the international search (mame of data bus ternal, BIOSIS, PAJ, WPI Data	ie and, where practical, se	arch lerms used)		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	evant passages		Relevant to claim No.	
Υ	WO 01 41931 A (BRISCOE CYNTHIA G TONY (US); FOLEY BARBARA (US); TU TODD) 14 June 2001 (2001-06-14) page 29, paragraph 5 -page 38, pa page 60, paragraph 6 -page 61, pa page 66, paragraph 5 -page 77, pa	GGLE ragraph 1 ragraph 1		1-76	
Y	WO 00 22436 A (MYRIAD GENETICS IN ;BIOMICRO SYSTEMS INC (US)) 20 April 2000 (2000-04-20) page 6, line 24 -page 8, line 21 figure 3; example 2			1~76	
Y	WO 93 22053 A (UNIV PENNSYLVANIA) 11 November 1993 (1993-11-11) page 16, paragraph 1 -page 17, pa page 25, paragraph 2; figures 8-1 page 6, paragraph 1	ragraph 2		1-76	
		·/			
X Funt	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family me	mbers are listed in an	nex.	
"A" docume consider a ming of the carteton other in the carme of the c	and defining the general state of the art which is not berefact be of profitable relevance decurrent but published on or after the international beautiful the published on priority claim(s) or so cled to establish the publication date of another or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, subhiblion or means on toulished under to the international filling date but.	or priority date and no cited to understand to invention  "X" document of particula cannot be considered involve an inventive:  "Y" document of particula cannot be considered document is combine ments, such combine in the art.	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular reference; the claimed invention to cannot be considered to involve an inventive step when the particular reference or considered to involve an inventive step when the particular reference or considered to involve an inventive step when the particular reference and the particular reference and particular reference and particular reference and particular reference particular reference		
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the	international search	eport	
2	1 July 2003	29/07/20		•	
Name and r	meiling address of the ISA European Patent (Tifice, P.B. 5818 Patenthaan 2 NL – 2280 HV Pijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-2016	Authorized officer Bradbroo	ς, D		

page 1 of 2

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	International Application No PCT/SG 02/00251		
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
Υ	US 6 235 471 B1 (KNAPP MICHAEL ET AL) 22 May 2001 (2001-05-22) column 4, line 54 -column 6, line 8 column 30, line 54 -column 32, line 16 column 43, line 21 -column 53, line 65; figure 11	1-76		
Υ	WO 00 46595 A (ACLARA BIOSCIENCES INC) 10 August 2000 (2000-08-10) page 1, line 31 -page 2, line 11 page 4, line 11 -page 8, line 9	1-76		
Y	WO 00 60352 A (WHATMAN INTERNATIONAL PLC ;BUTT NEIL (GB); JONES PETER (GB); SUTTO) 12 October 2000 (2000-10-12) abstract; claims 1-83; figure 2	1-76		
Υ	BLANKENSTEIN G ET AL: "MODULAR CONCEPT OF A LABORATORY ON A CHIP FOR CHEMICAL AND BIOCHEMICAL MICKYSIS" BIOSENSORS & BIOELECTRONICS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, BARKING, GB, vol. 13, no. 3/4, 1998, pages 427-438, XP000700154 ISSN: 0956-5663 the whole document	1-76		
Υ	WO 96 15450 A (SARNOFF DAVID RES CENTER) 23 May 1996 (1996-05-23) abstract; figures 7B,7C; example 2	1-76		
Y	WO 00 67907 A (ACLARA BIOSCIENCES INC) 16 November 2000 (2000-11-16) page 31, line 25 -page 36, line 23 page 18, line 14-17; figure 3	1-76		
P,Y	US 2002/153046 A1 (PATEL PAREN P ET AL) 24 October 2002 (2002-10-24) the whole document	1-76		

page 2 of 2

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

-	
	international application No. PCT/SG 02/0025
	DOT (CO. CO. (CO.C.
	PC17SG 0270025.

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This International Search Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
Claims Nos.: bscause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
Claims Nos.:     because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically:
Claims Nos.:     because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Fulle 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
see additional sheet
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international Search Report covers all searchable claims.
2. X As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is restricted to the Invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)

International Application No. PCT/SG 02 00251

# FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

This International Searching Authority found multiple (groups of) inventions in this international application, as follows:

1. Claims: 1-31,40-68

2. Claims: 32-39,69-76

Fluidic device comprising multiple chambers and at least one flow control element.

	Informa	ation on patent family me	embers		al Application No 02/00251
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0141931	Α	14-06-2001	US	6527890 B1	04-03-2003
			US	6544734 B1	08-04-2003
			AU	2082701 A	18-06-2001
			CA	2393690 A1	14-06-2001
			EP JP	1237655 A2	11-09-2002
			WO	2003517591 T 0141931 A2	27-05-2003 14-06-2001
			ÜS	2003118481 A1	26-06-2003
			US	2003129646 A1	10-07-2003
WO 0022436	А	20-04-2000	AU	6426899 A	01-05-2000
			BR	9914554 A	26-06-2001
			CA	2347182 A1	20-04-2000
			CN EP	1326549 T 1125129 A1	12-12-2001
			JP	2002527250 T	22-08-2001 27-08-2002
			WO	0022436 A1	20-04-2000
			US	6296020 B1	02-10-2001
			US	2002036018 A1	28-03-2002
WO 9322053	Α	11-11-1993	US	5304487 A	19-04-1994
			US AT	5296375 A 155711 T	22-03-1994
			AT	155711 T 167816 T	15-08-1997 15-07-1998
			ΑŤ	140025 T	15-07-1996
			AT	140880 T	15-08-1996
			ΑT	174813 T	15-01-1999
			AU	677780 B2	08-05-1997
			AU AU	4222393 A 680195 B2	29-11-1993
			AU	4222593 A	24-07-1997 29-11-1993
			AU	677781 B2	08-05-1997
			AU	4222693 A	29-11-1993
			AU	4222793 A	29-11-1993
			AU AU	677197 B2	17-04-1997
			CA	4223593 A 2134474 A1	29-11-1993 11-11-1993
			CA	2134475 A1	11-11-1993
			CA	2134476 A1	11-11-1993
			CA	2134477 A1	11-11-1993
			CA	2134478 A1	11-11-1993
			DE	69303483 D1	08-08-1996
			DE	69303483 T2 69303898 D1	06-02-1997 05-09-1996
			DE	69303898 T2	20-02-1997
			DE	69312483 D1	04-09-1997
			DE	69312483 T2	12-02-1998
			DE	69319427 D1	06-08-1998
			DE	69319427 T2	10-12-1998
			DE DE	69322774 D1 69322774 T2	04-02-1999 17-06-1999
			EP	0637996 A1	15-02-1995
			ΕP	0637997 A1	15-02-1995
			EP	0639223 A1	22-02-1995
			EP	0637998 A1	15-02-1995
			EP	0637999 A1	15-02-1995
			ES	2106341 T3	01-11-1997
			ES	2127276 T3	16-04-1999

page 1 of 3

		ONAL SEARCH		RT [	Intel	Application No
	Informatic	n on patent family me	mbers		PCT/SG	02/00251
Patent documer cited in search rep		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 9322053	A		GR GR HK JP JP JP JP JP	302503 302950 1689 100130 329888 750643 750625 320742 750625 750625 932205	9 T3 7 A 15 A1 12 B2 10 T 11 T 6 T 14 B2 7 T 8 T	30-01-1998 28-05-1999 13-02-1997 16-11-2001 08-07-2002 13-07-1995 13-07-1995 10-09-2001 13-07-1995 13-07-1995 11-07-1995 11-11-1993
US 6235471	B1	22-05-2001	US US US US US AU AU EP JP WO	200308730 200310446 640333 639162 6444072 644446 640689 74689 688419 097208 200152162 984548	66 A1 88 B1 92 B1 92 B1 93 B1 93 B1 92 B2 98 A 92 A1	08-05-2003 05-06-2003 11-06-2002 21-05-2002 27-08-2002 03-09-2002 02-05-2002 00-05-2002 30-10-1998 19-01-2000 06-11-2001 15-10-1998
WO 0046595	A	10-08-2000	CA EP JP WO US	236192 115727 200253664 004659 200215325	0 A1 0 T 5 A1	10-08-2000 28-11-2001 29-10-2002 10-08-2000 24-10-2002
WO 0060352	А	12-10-2000	AU EP WO	356970 116610 006035	9 A2	23-10-2000 02-01-2002 12-10-2000
WO 9615450	А	23-05-1996	UST AUU AUU AUU AUU AUU AUU AUU AUU CA AUU CA AUU CA CDEPPPPWUSSSSSUUSSUUSSUUSSUUSSUUSSUUSSUUSSU	558506 24015 70535 415239 70565 423379 220491 220506 6953079 079123 080848 1150066 339874 200150972 961545 96155 568148 564373 559383 584633 58851	5 T 1 B2 9 B2 9 6 A 6 D1 6 B2 6 D1 6 B1 6 D1 6 B1 6 D1 6 A1 6 D1 6 A1 6 B2 7 T 0 A1 6 A1 8 B2 7 T 0 A1	17-12-1996 15-05-2003 20-05-1999 06-06-1996 27-05-1999 06-06-1996 23-05-1996 23-05-1996 18-06-2003 27-08-1997 26-11-1997 19-01-1999 21-04-2003 24-07-2001 23-05-1996 23-05-1996 23-05-1996 23-05-1996 24-01-1997 01-07-1997 01-07-1997 08-12-1998 16-11-1999 26-05-1998

page 2 of 3

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermonal Application No PCT/SG 02/00251

						Publication
Patent documer cited in search rep	nt port	Publication date		Patent family member(s)		date
WO 9615450	А		US US	5863708 585880		26-01-1999 12-01-1999
WO 0067907	A	16-11-2000	US AU CA CN EP JP US WO	655538 471090 233700 135469 111941 200254449 200218274 006790	O A 7 A1 1 T 2 A2 4 T 9 A1	29-04-2003 21-11-2000 16-11-2000 19-06-2002 01-08-2001 24-12-2002 05-12-2002 16-11-2000
US 20021530	046 A1	24-10-2002	US WO US	641896 0208633 200300596	2 A1	16-07-2002 31-10-2002 09-01-2003

Form PCT/ISA/210 (patent (amily ennex) (July 1992)

page 3 of 3

#### フロントページの続き

(81)指定国 AP(GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM),EP(AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE,SK,TR),OA(BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GQ,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG),AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EC,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,NO,NZ,OM,PH,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VN,YU,ZA,ZM,ZW

(74)代理人 100091351

弁理士 河野 哲

(74)代理人 100088683

弁理士 中村 誠

(74)代理人 100108855

弁理士 蔵田 昌俊

(74)代理人 100075672

弁理士 峰 隆司

(74)代理人 100109830

弁理士 福原 淑弘

(74)代理人 100084618

弁理士 村松 貞男

(74)代理人 100092196

弁理士 橋本 良郎

(72)発明者 ヤップ、ペン・フアト・エリク

シンガポール国、シンガポール 257720、ユニット・ナンバー06-17、タマン・セラシ 9

(72)発明者 ゴン、ハイクィン

シンガポール国、シンガポール 648351、ザ・フロラベール、ナンバー10-01、ウェストウッド・アベニュー 218

(72)発明者 チェン、ロンクィン

シンガポール国、シンガポール 640945、ジュロン・ウェスト・ストリート 91、ナンバー03-513、ブロック 945

F ターム(参考) 2G052 AA28 AA30 AA33 AA35 AA36 AB20 AD26 CA39 DA09 DA13

DA26 EC16 ED06 FB05 FB06 FB09 FC02 FC03 FC15 FD02 FD06 FD09 FD20 GA11 GA21 GA30 HB06 HB10 HC24 JA13

JA15 JA16

### 【要約の続き】

【選択図】図1



专利名称(译)	<无法获取翻译>					
公开(公告)号	JP2005506541A5	公开(公告)日	2006-01-05			
申请号	JP2003537788	申请日	2002-10-25			
[标]申请(专利权)人(译)	ディーエス参加国际清洁实验室					
申请(专利权)人(译)	NTT茶宇创业投资私人有限公司 Diesuo国家实验室					
[标]发明人	ヤップペンフアトエリク ゴンハイクィン チェンロンクィン					
发明人	ヤップ、ペン·フアト·エリク ゴン、ハイクィン チェン、ロンクィン					
IPC分类号	G01N33/53 G01N1/00 G01N33/54	3 G01N37/00				
CPC分类号	B01L3/5027 B01L7/52 B01L2200/0 B01L2300/0864 B01L2400/0403 B01L2400/06 B33Y80/00 C12Q1/6	01L2400/0406 B01L2400/0448				
FI分类号	G01N33/53.M G01N1/00.101.F G0	1N33/543.597 G01N37/00.101	G01N37/00.102			
F-TERM分类号	2G052/AA28 2G052/AA30 2G052/AA33 2G052/AA35 2G052/AA36 2G052/AB20 2G052/AD26 2G052 /CA39 2G052/DA09 2G052/DA13 2G052/DA26 2G052/EC16 2G052/ED06 2G052/FB05 2G052/FB06 2G052/FB09 2G052/FC02 2G052/FC03 2G052/FC15 2G052/FD02 2G052/FD06 2G052/FD09 2G052 /FD20 2G052/GA11 2G052/GA21 2G052/GA30 2G052/HB06 2G052/HB10 2G052/HC24 2G052/JA13 2G052/JA15 2G052/JA16					
代理人(译)	河野 哲中村诚					
优先权	60/335875 2001-10-26 US 10/279627 2002-10-24 US					
其他公开文献	JP2005506541A					

### 摘要(译)

类型代码:本发明涉及一种包括具有至少一个测定站的基底的装置。其中,所述的至少一个化验站具有至少一个第二测定台信道和至少一个第一测定台信道,所述第一和第二测定台信道,分别独立地,至少1正在与其中一个检测站进行通讯。该装置至少具有分别与第一和第二测定站通道连通的第一和第二多用途通道。第一多用途通道和第一检测站通道具有能够传导样品溶液的内表面特征。至少一个样品流体入口与所述至少第一多用途通道和至少一个与所述至少第一和第二多用途通道连通的隔离介质入口连通。所述至少一个第二多用途通道具有不传导样品溶液的内表面部分。