TRUEscript RT MasterMix (OneStep gDNA Removal)



北京艾德莱生物科技有限公司

Aidlab Biotechnologies Co., Ltd

地 址: 北京市海淀区上地紫成创业园 C126--130

电 话: 010-82796972/82795296 (Fax)

网 址: www.aidlab.cn 邮箱: info@aidlab.cn

包装量:

目录编号	包装单位
PC7001	20 µl×50次
PC7002	20 µl×100次

Components	PC7001	PC7002
5×TRUE RT MasterMix	200 μΙ	400 µl
gDNA Remover	50 µl	100 µl
RNase free H ₂ O	1.5 ml	1.5 ml

产品储存: -20°C 保存, 有效期 12 个月

制品说明:本制品采用分子进化技术多点突变的新一代反转录酶,大幅度提高了热稳定性和反转录效率。5×TRUE RT MasterMix 为一管式反转录预混 Mix,含有反转录所需的所有试剂(TRUEscript H⁻ RTase、RNase Inhibitor、Random primer、Oligo dT Primer、dNTP Mixture、Buffer),只需加入模板 RNA 和水即可进行反应。使得 cDNA 的合成更加的方便快捷,特别适合 cDNA 合成以后的两步法 Real Time PCR 检测。通常 Real Time RT-PCR等实验需要先用 DNase I 消化去除 RNA 中残留的基因组 DNA(gDNA),但是传统 DNase I 处理复杂并容易造成 RNA 的降解和损失。本试剂盒中使用了具有 DNA分解活性的特殊 gDNA Remover,只需一步操作,即可同时完成基因组清除与逆转录反应,极大简化了操作步骤,避免了复杂加样过程造成的样品污染与 RNA 降解的风险。

适用范围:第一链cDNA合成。可用于高拷贝、低拷贝基因的检测。

产品特点:

- 1. 新一代反转录酶大幅度提高了热稳定性和反转录效率。
- 2. 全预混的反转录Mix,只需一步同时加入gDNA Remover、模板RNA 和水,实现cDNA 合成和 去除基因组DNA同时进行。15分钟简单快速完成反转录。
- 3. RNA模板的体积最多可加到总体积的80%,非常适合于低浓度RNA模板的逆转录反应。
- 4. 预混合Mix在-20℃不冻结,减少了化冻和混匀时间,使用更简单。
- 5. 本产品针对qPCR进行特别优化oligo dT和N6随机引物配比,使cDNA合成可从RNA转录本的各个区域起始并具有相同的反转录效率,最大程度保证了qPCR结果的真实性和可重复性。

第一链cDNA合成(以20 µl反应体系为例,也可以采用10 µl反应体系)

1. 将模板RNA、gDNA Remover 、5×TRUE RT MasterMix在冰上解冻; RNase free H₂O在室温解冻,解冻后迅速置于冰上。使用前将每种溶液轻弹或者轻微涡旋振荡混匀,可简短离心以收集残留在管壁的液体到管底。

2. 在PCR管里面加入以下成分:(建议使用PCR管配制,置PCR仪内反应)

Components	Volume
RNase free H ₂ O	to 20 µl(补足到总体积 20 µl)
5×TRUE RT MasterMix	4 μl(见注意事项 3)
gDNA Remover	1 μl(见注意事项 3)
模板 RNA	≤ 15 µl *

^{*} Total RNA 模板量常用量 1-2 μg, 不超过 2 μg (20 μl 体系), 可以根据 RNA 模板浓度进行增减用量。

3. 移液器轻轻吹打充分混匀按照如下程序进行反转录(总体积20 µl)

42°C	15 min
85°C	5 sec

注意: 以上反转录程序适用于来源于真核细胞(如人、动物、植物的组织细胞)含有Poly(A)尾结构的mRNA模板。如使用mRNA模板是来源于原核细胞(细菌)或者病毒等不含Poly(A)尾结构,推荐在反转录前添加25°C孵育10 min的步骤,然后接后续反转录程序。可以确保N6随机引物的有效退火,提高cDNA产量。

注意: 若反转录后进行普通PCR(克隆基因片段)扩增,42°C反转录时间延长到15-30 min。

注意: 如果模板具有复杂二级结构或高GC区域,可尝试将反转录温度提高至50℃-55℃, 有助于提高产量或者成功率。

4. 得到的cDNA产物可立即用于qPCR反应,或在-20°C保存,并在半年内使用;长期存放建议分装后在-70°C保存。cDNA应避免反复冻融。

RT-qPCR

cDNA产物可直接用作qPCR反应的模板。建议作为模板的cDNA产物的体积一般不超过qPCR反应体积的1/10(最大可以加到1/5),按照厂家荧光定量PCR试剂说明书(艾德莱货号: PC59或者PC62)进行下一步荧光定量PCR。

注意事项:

- 1. 避免RNase污染。
- 2. 为保证反转录成功建议使用艾德莱试剂盒提取的高质量RNA样品。
- 3. 5×TRUE RT MasterMix和gDNA Remover含甘油很粘稠,溶液容易吸附在管壁和吸头外导致损失,用前请点甩离心后使用,并且避免吸头外壁沾附损失。5×TRUE RT MasterMix和gDNA Remover内包含的酶均为过量,即使每次5×TRUE RT MasterMix按照3.6 μI-3.8 μI使用,gDNA Remover按照0.8 μI-0.9 μI也不影响使用效果。