

KunGre™1st Strand cDNA Synthesis SuperMix for qPCR

(gDNA digester plus) 使用说明书

产品概述

KunGre™1st Strand cDNA Synthesis SuperMix for qPCR(gDNA digester plus)将去除基因组 DNA (gDNA) 酶和 buffer 进行了一管化处理, 专为两步法 RT-PCR 第一步实验设计的超高灵敏度 RT-PCR 反应系统, 可以从极低量的总 RNA 或 poly(A) mRNA 合成第一链 cDNA, 并能够通读 GC 含量高、二级结构复杂的 RNA 模板。通常通过柱纯化的 RNA 经常混入微量的 gDNA, 当检测目的基因中存在假基因或者无法横跨内含子设计引物时, 混入的 gDNA 会被当成模板扩增, 影响数据的准确性。本试剂盒增加了具有强力降解 DNA 的 gDNA 清除剂, 通过该组分将混入 RNA 的 gDNA 降解, 无需纯化即可对 RNA 进行反转录。另外, 本产品将引物配比、反转录酶和 RNase 抑制剂优化成 mix 形式, 精简了试剂盒组成, 非常简便操作, 而且对后续 Realtime PCR 反应体系影响也降到最低。

产品/组分信息

组份名称	GT141-01(10 次)	GT141-02 (100 次)
10x gDNA plus Remover Mix	10ul	100ul
5x RT Super plus Mix*	40ul	400ul
DEPC-ddH ₂ O (无色)	0.5ml	1.5ml

5x RT Super plus Mix: 由 M-MuLV Reverse Transcriptase, RNase inhibitors, Oligo dT primer, Random Primer, Buffer, dNTPs 等构成的 Mix 形式。打开盖子前, 请先离心, 使液体落在离心管底部后再使用。另外, 本试剂粘度很高, 请小心使用移液器。

储存方式

-20°C 储存。使用后及时放回-20°C 保存, 以保证酶的活性。

产品特点

- 1.去除 gDNA: 只需 2 分钟, 就可以实现去除基因组 DNA 污染。
- 2.方便快捷: mix 配制, 组分更少, 操作更快; 反转录只需 15min 就可以完成。
- 3.超强对后续 qPCR 反应适用性: 通过组分和 Buffer 优化, 使带入到后续 qPCR 反应的逆转录反应液的影响降到最低。
- 4.高灵敏度: 对极少量的 RNA 模板也可以进行良好的反转录反应。

活性定义

以 poly(rA)为模板, oligo(dT)为引物, 在 42°C 条件下, 10 分钟内催化 1nmol 的 dTTP 所需要的酶量定义为一个活性单位(U)。

【备注】 本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时, 本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。

注意事项

1. 实验过程中请全程注意避免 RNase 污染。
2. 除酶以外的各种试剂，使用之前请完全溶解并充分混匀，以防因盐离子浓度不均影响实验结果。
3. RNA 模板的完整性对 cDNA 合成效率起着决定性作用，因此请选择可靠 RNA 提取/纯化方法，制备高质量 RNA 模板，并设置反转录反应阳性对照。
4. M-MuLV RTase 以 RNA 为模板获得全长的第一链 cDNA，其起始位点由所用引物所决定：
 - 1) 随机引物(Random Primer)在 RNA 模板上没有特异性结合位点，所有 RNA 都可以做为第一链 cDNA 合成的模板；
 - 2) Oligo dT Primer 只能以 poly(A) mRNA 作为 cDNA 合成的模板；
 - 3) 采用序列特异性引物 (Gene Specific Primer) 以其结合位点为起始位点。
5. M-MuLV RTase 合成的第一链 cDNA 产物可直接加入 PCR 反应混合物中进行扩增。PCR 扩增使用的耐热 DNA 聚合酶和热循环条件需要根据目的片段的大小、GC 含量、引物特性、以及对保真度的要求等进行选择。
6. 第一链 cDNA 合成产物经过处理后可作为第二链合成的模板，合成含各种标记的 cDNA，作为杂交实验的探针。
7. RNA 可置于-70°C 以下长期保存，cDNA 合成产物可置于-20°C 保存。

操作流程

1. 根据以下表格在冰上配制反应体系，总体积为 10 μ l。为了保证反应液配制的准确性，先按反应数+2 的量配制预混体系，然后再分装到每个反应管中，最后加入 RNA：

10x gDNA plus Remover Mix	1 μ l
RNA 模板	0.01~1 μ g**
DEPC-ddH ₂ O	补足至 10 μ l

** 如果总 RNA 量大于 1 μ g，请按比例扩大反应体系。

将反应液轻轻搅拌均匀，短暂离心使管壁上的溶液收集到管底，42°C 温育 2 分钟，然后置于冰上冷却。

2. 接着反转录反应，在冰上加入下列成分（可根据需要，扩大反应体系）：

步骤 (1) 的反应液	10 μ l
5x RT Super plus Mix	4 μ l
DEPC-ddH ₂ O	6 μ l
	20 μ l

3. 轻轻混匀，短暂离心；37°C 孵育，15min；85°C 加热 5 秒钟使酶失活；置于冰上进行后续实验或冷冻保存。

注意：Realtime PCR 时，作为模板直接稀释后添加（添加到 PCR 反应液中的反转录稀释液，尽量不要超过 20%，以免导致 PCR 反应效率低下，无法准确定量）。

【备注】 本产品仅供科研使用。在确认产品质量出现问题时，本公司承诺为客户免费更换等量的质量合格产品。