

Fast Reverse Transcription SuperMix for qPCR 使用说明书 (快速逆转录试剂盒)

华瑞™
HRBIO

只做一流的试剂
www.hrbiomed.com

货号: HR200

产品概述

本试剂盒 4× RT SuperMix 中的 Reverse Transcriptase 是在 M-MLV (RNase H-) Reverse Transcriptase 的基础上经过多位点突变得到的高效逆转录酶, 提高了对 RNA 模板的亲性和 cDNA 合成效率。同时, 4× RT SuperMix 中优化的缓冲液配方保证了预混液的高性能和稳定性。4× RT SuperMix 中含有逆转录所需要的所有成分: Reverse Transcriptase、RNase Inhibitor、dNTPs、buffer、oligo dT18 和 Random Hexamer, 使用时只需加入模板 RNA 和水即可快速进行反应。使用本试剂盒得到的逆转录产物建议用于 PCR、qPCR, 不建议用于基因克隆。

产品组分

组分	HR200-T(100 次)	HR200-S(100 次)	HR200(500 次)	HR200-L(1000 次)
4× RT SuperMix*1	55 µl	550 µl	550 µl × 5 管	HR200 × 2
Nuclease free ddH ₂ O	1 ml	1 ml	1 ml × 5 管	

*1: 包含 Reverse Transcriptase、RNase Inhibitor、dNTPs、buffer、oligo dT18 和 Random Hexamer

产品保存

本试剂盒建议置于-20°C 冰箱中保存。

实验前准备

请在实验前准备灭过菌的或者 Nuclease free 的枪头、1.5 ml 的 EP 管或者 PCR 管; 请打好冰; 预约好 PCR 仪或者预热水浴锅/金属浴。

实验注意事项

- 1) RNA 的纯度和完整性都会影响 cDNA 产量和最终的定量 PCR 检测结果。因此要尽量使用可靠的 RNA 提取产品以保证 RNA 的质量, 同时在 RNA 制备和逆转录的整个过程中注意避免 RNA 酶污染。相应的措施包括: 戴一次性干净手套和口罩; 提取的 RNA 置于-80°C 冰箱保存; 在操作过程中避免讲话等。
- 2) 使用前, 应将 4× RT SuperMix 使用合适量程的移液枪或者上下颠倒使之充分混匀, 然后短暂离心收集至管底。由于溶液中含有高浓度的甘油, 粘度较大, 因此应使用量程合适的移液器缓慢吸取; 同时, 吸取时枪头不要插入液面过深, 以免枪头壁上粘附大量的溶液导致误差和损耗。
- 3) 吸取不同的样品、试剂以及分装时注意更换吸头, 防止污染。

操作步骤

一般逆转录反应体系为 20 µl; 4× RT SuperMix 在使用前需要上下颠倒混匀, 短暂离心至管底, 方可使用。

逆转录反应

- 1) 按照下表配制逆转录反应体系, 即取 100 ng ~ 2 µg 总 RNA (一般建议用 1 µg 的总 RNA), 加入 5 µl 的 4× RT SuperMix, 补水至 20 µl。

成分	体系 (20 µl)
总 RNA	1 µg
4× RT SuperMix	5 µl
Nuclease free ddH ₂ O	至 20 µl

- 2) 加好上述混合液后, 必须用移液器吹打 8 ~ 10 次, 使之充分混匀; 这个步骤很关键, 因为 4× RT SuperMix 的甘油含量比较高, 所以必须充分混匀。

- 3) 逆转录反应条件: 42°C 反应 15 分钟。逆转录反应可以在 PCR 仪、水浴锅或者金属浴中进行, 如若在水浴锅或者金属浴中进行逆转录反应, 须提前预热仪器, 且最好使用 1.5 ml 的 EP 管进行反应。
- 4) 逆转录结束后得到 20 µl 的 cDNA; 一般 cDNA 需要稀释 5 ~ 10 倍后才可作为模板进行 qPCR (即稀释到 100 ~ 200 µl)。使用前必须用相应量程的移液器吹打混匀或者上下颠倒混匀, 短暂离心至管底即可使用; 如果 cDNA 不立即进行后续的 qPCR 实验, 建议将 cDNA 冻存于-80°C 冰箱中, 不建议置于-20°C 冰箱中保存。
- 5) 20 µl qPCR 体系一般可用 4 µl 稀释后的 cDNA (可在 2 ~ 8 µl 之间调整); qPCR 实验推荐使用货号为 HR100/HR101/HR102 的 qPCR 试剂, 以便做出最佳实验结果。