ATGScript® RT Mix for qPCR

R103

产品简介

ATGScript[®] Reverse Transcriptase 是在 M-MLV (RNase H⁻) Reverse Transcriptase 基础上经过饱和定点突变得到的全新逆转录酶。经过突变,ATGScript[®] Reverse Transcriptase 的错配率比 M-MLV (H⁻) Reverse Transcriptase 大幅降低,提高了克隆的保真度和热稳定性。通过优势组合突变增强了其与模板的亲和力,特别适合少量模板以及低拷贝基因的逆转录。

ATGScript[®] RT Mix for qPCR 适用于两步法 qRT-PCR 检测,加入模板 RNA 和水即可迅速反应。5 × ATGScript[®] RT Mix 中含有逆转录反应所需的所有组分,同时终止 gDNA wiper 作用,保证 cDNA 的完整性。本产品针对 qPCR 进行特别优化,比例优化的 Random primers/Oligo dT primer mix,使 cDNA 合成可从 RNA 转录本的各个区域起始并具有相同的逆转录效率,最大程度保证了 qPCR 结果的真实性和可重复性。逆转录产物兼容 SYBR® Green 和探针法 qPCR,可以根据实验目的,选择相应的试剂配合使用,进行高性能的基因表达分析。

产品组成

组分	R103 (100 rxns) (20 μl/rxn)
RNase free ddH ₂ O	$2 \times 1 \text{ ml}$
5 × ATGScript® RT Mix*1	400 μl
5 × Control No RT Mix*2	40 μl

^{*1.} 包含 ATGScript® Reverse Transcriptase、dNTP、RNasin、Random primers/Oligo dT primer mix。

储存条件

-20℃保存,于-20~0℃运输。 ▲避免反复冻融。

质量控制

核酸外切酶残留检测:

20 U 本品和 0.6 μg λ-HindIII 在 74℃下孵育 1 h, DNA 的电泳谱带不发生变化。

核酸内切酶残留检测:

20 μl 反应体系, 10 U 本品和 1 μg λDNA, 37℃温育 4 h, DNA 的电泳谱带无变化。

RNase 残留检测:

20 U 本品和 1 μg Hela 细胞总 RNA 在 37℃下孵育 30 min, RNA 的电泳谱带不发生变化。

^{*2.} 除不含 ATGScript® Reverse Transcriptase 外,其余成分与 5 × ATGScript® RT Mix 相同。

大肠杆菌残留 DNA 残留检测:

 $50 \mu l$ 体系中,以 ddH_2O 为模板,扩增 E.coli~16 s rDNA 基因。30 个循环后进行 1%琼脂糖凝胶电泳,染色,无扩增条带。

实验方案

配制逆转录反应体系:

组分	用量
RNase free ddH ₂ O	to 20 µl
5 × ATGScript® RT Mix	4 μ1
模板 RNA	Total RNA: 1 pg ~ 1 μg

用移液器轻轻吹打混匀。

No RT Control 反应 (可选)

No RT Control 是指不加逆转录酶的逆转录阴性对照反应,用于检验 RNA 模板中是否有基因组 DNA 残留。在 RNase-free 离心管中配制如下混合液:

组分	用量
RNase free ddH ₂ O	to 20 µl
5 × Control No RT Mix	4 μl
模板 RNA	Total RNA: 1 pg ~ 1 μg

用移液器轻轻吹打混匀。

进行逆转录反应:

温度	时间
50°C	15 min
85°C	2 min

产物可立即用于 qPCR 反应,或在-20℃保存,并在半年内使用;长期存放建议分装后在-80℃保存。cDNA 应避免反复冻融。

注意事项

- 1. 20 μ l 逆转录反应体系建议加入不超过 1 μ g 的 Total RNA。如果目的基因表达量非常低,最多加入 5 μ g Total RNA,否则加入 RNA 量过高,可能会超出后续定量 PCR 的线性范围。
- 2. 如果加入 RNA 模板体积较大 (如超过 2 μ l), 请确保 RNA 是溶于水中而不是 TE 中, 因为 TE 中的 EDTA 会对逆转录反应产生抑制。
- 3. cDNA 产物仅适用于 qPCR 反应,不适用于克隆等下游实验的长片段 PCR 扩增。