

产品概述

AcuGenix™ RT qPCR Master Mix (Universal ROX)是采用 SYBR Green I 嵌合荧光法进行 Real Time PCR 的专用试剂。本品含有去除 RNase H 活性的高温反转录酶 Neoscript RTase 和新型热启动酶,具有更高的反转录和 PCR 扩增效率,适合于低浓度 RNA 模板的高灵敏度扩增。本试剂搭配 4×gDNA Wiper,采用优化配方的 qPCR 专用 Buffer,可彻底去除 RNA 模板中残留的基因组 DNA 污染对 qPCR 的影响,大大提高了 qPCR 反应的扩增效率和检测准确性,可以在较宽的定量区域内得到良好的标准曲线,准确进行定量。本试剂与多数厂家的荧光定量 PCR 仪兼容,如 Applied Biosystems、Eppendorf、Bio-Rad 和 Roche 等。

试剂组成

组分	BR1F101-01 100 T (20 μL/T)	BR1F101-02 500 T (20 μL/T)
4×AcuGenix™ RT qPCR Master Mix (Universal ROX)*	0.5 mL	2×1mL+0.5 mL
4×gDNA Wiper Mix	0.5 mL	2×1mL+0.5 mL

*包含 Reverse Transcriptase、DNA Polymerase、dNTPs、Mg²⁺、SYBR Green、Universal ROX Reference Dye。

保存条件

-20±5℃避光储存。

注意事项

1. 本产品仅作科研用途,不用于临床诊断。
2. 本试剂盒中的各试剂应尽量避免反复冻融,反复冻融可能使产品性能下降,如每次使用量较少,推荐小份分装使用。
3. 该体系常用 50℃进行反转录反应,可以在 42℃-55℃范围内进行反转录温度优化;根据反应特征不同,可以在 5-30 min 内对反转录时间进行优化。
4. 该体系所用的 Neoscript RTase 是在 M-MLV 基础上进行了基因改造,具有更高的温度耐受性和反转录温度,对 RNA 复杂结构模板具有更高的反转录效率。
5. 该体系具有良好的体系稳定性和适用性,非常适合于病毒类、组织提取 RNA 复杂模板的检测;对极低浓度模板的扩增效果更加稳定,适合于高灵敏度分子诊断试剂使用。
6. 对于退火温度较低的引物或超过 200 bp 长片段扩增建议采用三步法。
7. 扩增前后请使用专用的区域和移液器,戴手套操作并经常更换;PCR 反应完成后切勿打开反应管,以最大限度地减少 PCR 产物对样品的污染。

qRT-PCR 反应体系配制

1. RNA 模板中基因组 DNA 去除(可选)

试剂	加量
4×gDNA Wiper Mix	5 μL
Template RNA	10 pg -1 μg*
RNase-free ddH ₂ O	To 20 μL

*根据实验要求加入合适的 RNA 量。

2. 使用移液器吹打混匀后,42℃ 2 min, 85℃ 5s。(可使用 PCR 仪控温)。
3. 取一支新的无酶 Ep 管,加入以下组分,至总体积为 20 μL(在冰上进行配制),轻轻混匀。

试剂	加量
4 × AcuGenix™ RT qPCR Master Mix (Universal ROX)	5 μL
Forward Primer (10 μM) ¹	0.4 μL
Reverse Primer (10 μM) ¹	0.4 μL
Template RNA	10 pg - 1 μg ²
RNase-free ddH ₂ O	To 20 μL

1. 通常引物终浓度为 0.2 μM 可以得到较好结果；反应性能较差时，可以在 0.1-1 μM 范围内调整引物浓度。
2. 根据实验要求加入合适的 RNA 量。

反应条件

步骤	温度	时长	循环数
逆转录	50℃	10 min	1
预变性 ¹	95℃	1 min	1
变性	95℃	10 s	40
*退火延伸 ²	56-64℃	30 s	
*熔解曲线分析 ³			

1. 预变性条件适合绝大多数扩增反应，如模板结构复杂，可将预变性时间延长至 3 分钟以提高预变性效果。
2. 超过 200 bp 时，推荐延伸时间适当延长，退火延伸的温度根据设计的引物 T_m 值进行调整。
3. 熔解曲线分析请以所使用的荧光定量 PCR 仪推荐的程序进行设定。
4. *标注处设置信号采集。