

货号：M5134

5×Neoscript RT Premix-UNG  
(Probe qRT-PCR)

2024V01



## 产品概述

Neoscript RT Premix-UNG (Probe qRT-PCR) 是一步法 (One Step) RT-PCR 荧光定量探针法定性、定量反应的专用试剂，反应过程在同一管内连续进行，避免开管，能有效防止污染。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 Superstrat Taq plus、TS-UNG 酶，采用优化配方的 qPCR 专用 Buffer 和 UNG/dUTP 防污染系统，具有更高的反转录效率和 PCR 扩增效率，适合于低浓度 RNA 模板的高灵敏度扩增，并能够有效防止 PCR 产物残留、气溶胶污染导致的假阳性扩增。本试剂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，并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

1. 25×Neoscript RTase/UNG Mix
2. 5×Neoscript RT Premix Buffer (dUTP)

## 保存条件

-20°C长期保存，4°C可保存3个月。使用前应混匀，避免反复冻融。

## qRT-PCR 反应体系配制

试剂	25 μL 体系	50 μL 体系	终浓度
5×Neoscript RT Premix Buffer (dUTP)	5 μL	10 μL	1×
25×Neoscript RTase/UNG Mix	1 μL	2 μL	1×
25×Primer-Probe Mix <sup>1</sup>	1 μL	2 μL	1×
Template RNA <sup>2</sup>	--	--	--
ddH <sub>2</sub> O	To 25 μL	To 50 μL	--

- 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 0.2~1 μM 范围内调整引物浓度。通常探针浓度在 0.1~0.3 μM 范围内优化。可进行浓度梯度的实验，寻找引物和探针的最佳组合。
- 不同种类的 RNA 模板中含有的靶基因的拷贝数不同，必要时可进行梯度稀释，确定最佳的 RNA 模板添加量。

## 反应条件

步骤	温度	时长	循环数
逆转录	50°C	10~20 min	1
变性	95°C	1~5 min	1
变性	95°C	10~20 s	40~50
退火延伸	56~64°C	20~60 s	

\*本品所含温敏型 TS-UNG 酶在室温下即可发挥功能，在逆转录过程失活。

## 质量控制

- 功能检测：qRT-PCR 的敏感性、特异性、可重复性。
- 无外源核酸酶活性，无外源内切、外切核酸酶污染。

## 技术说明

- 该体系含 TS-UNG 酶，能够在室温或 25°C 条件下降解含尿嘧啶的 DNA 模板，并在逆转录过程被灭活，从而不影响后续以

货号：M5134

5×Neoscript RT Premix-UNG  
(Probe qRT-PCR)

2024V01



cDNA 为模板的 PCR 扩增。

2. 该体系常用 50°C 进行反转录反应，可以在 42°C~55°C 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。
3. 该体系所用的 Neoscript RTase 是在 M-MLV 基础上进行了基因改造，使其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。
4. 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。
5. 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。
6. 不同待扩增基因对 dUTP 的利用效率和对 UNG 酶的敏感度不同，因此，如果采用 UNG 体系导致检测灵敏度下降，应对反应体系进行调整优化，如需技术支持请与我公司联系。
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。