

产品概述

Fast Direct RT Premix-UNG IV (Probe qRT-PCR) 是专用于免除样品的核酸提取纯化步骤，直接进行靶基因荧光定量（TaqMan 探针法）RNA 扩增检测的专用试剂，含有经基因改造筛选得来的快速扩增的逆转录酶及 DNA 聚合酶，能在 20~40 min 内完成 PCR 反应。本品具有很强的抑制物耐受性，无需进行核酸提取纯化即可用于咽拭子、抗凝全血、血浆、血清等样品的 RNA 直接扩增检测。本试剂采用优化配方的 qPCR 专用 Buffer 和 UNG/dUTP 防污染系统，能够有效防止 PCR 产物残留、气溶胶污染导致的假阳性扩增。

试剂组成

1. 10×Fast Direct RTase/UNG Mix IV
2. 2×Fast Direct RT Premix Buffer IV (dUTP)

保存条件

-20℃长期保存，4℃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 μ L 体系	50 μ L 体系	终浓度
2×Fast Direct RT Premix Buffer IV (dUTP)	12.5 μ L	25 μ L	1×
10×Fast Direct RTase/UNG Mix IV	2.5 μ L	5 μ L	1×
25×Primer-Probe Mix ^{1, 2}	1 μ L	2 μ L	1×
Sample ³	—	—	—
ddH ₂ O	To 25 μ L	To 50 μ L	—

1. 使用普通 PCR 程序扩增时，通常引物终浓度为 0.2 μ M 可以得到较好结果。反应性能较差时，可以在 0.2~1 μ M 范围内调整引物浓度。通常探针浓度可在 0.1~0.3 μ M 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。
2. 使用快速 PCR 程序扩增时，适当提高引物探针浓度有可能获得更好的扩增结果，引物探针比例应进行配比优化。
3. 不同类型的生物样本中所含抑制物的种类、含量及靶基因的拷贝数均不同；不同类型的样本保存液（如拭子保存液）对于扩增反应的影响也存在差异。因此应根据样本类型和检测灵敏度要求等实际情况确定反应体系中的最佳加样量，必要时可以先对样品采用无核酸酶水或 TE Buffer 稀释后再加样。建议加样量如下：

样品类型	50 μ L 反应体系加量	最大加样比例
抗凝全血	2.5 μ L	5%
血浆	10 μ L	30%
血清	5 μ L	20%
咽拭子	10 μ L	20%
20%粪便悬液	0.5 μ L	1%

反应条件

普通 PCR 程序				快速 PCR 程序			
步骤	温度	时长	循环数	步骤	温度	时长	循环数
逆转录	50°C	10~20 min	1	逆转录	50°C	5 min	1
热启动	95°C	1~5 min	1	热启动	95°C	30 s	1
变性	95°C	10~20 s	40~50	变性	95°C	1~3 s	40~45
退火延伸	56~64°C	20~60 s		退火延伸	56~64°C	3~20 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

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

技术说明

1. 本品所含快速 DNA 聚合酶扩增速率不低于 1 kb/10 s。不同 PCR 仪其升降温速率，控温模式及导热效率差异较大，建议结合具体快速 PCR 仪，进行其最适反应条件的优化。
2. 如出现荧光值过低或扩增抑制现象明显等问题，建议减少加样量或对样品稀释后再加样。
3. 上述血液、咽拭子等样品的采集均按照临床标准操作要求进行；为避免核酸降解，可使用新鲜采集的样品。
4. 逆转录时间根据待扩增片段的长度进行优化，较长片段可适当延长逆转录时间。
5. 退火延伸温度应根据引物探针的 T_m 值和反应的实际情况进行优化。
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. 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。
8. 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。