

版本号: FP230630

Order: 010-59822688

Toll-free: 800-990-6057 /400-810-6057 TIANGEN BIOTECH (BEIJING) CO., LTD

1

RealUniversal Color PreMix (SYBR Green)

RealUniversal 彩色荧光定量预混试剂 (SYBR Green)

目录号: FP201

产品内容

| 产品组成 | FP201-02 20 μl×500 rxn | FP201-03 20 μl×5000 rxn |
|---|---------------------------|----------------------------|
| 2×RealUniversal PreMix (SYBR Green, blue) | 4×1.25 ml | 10×4×1.25 ml |
| 50×ROX Reference Dye | 1 ml | 10×1 ml |
| 40×Dilution Buffer (Yellow) | 1.25 ml | 10×1.25 ml |
| RNase-Free ddH₂O | 5×1 ml | 10×5×1 ml |

储存条件

本产品于 -30~-15℃可保存12个月。收到本产品后,请立即置于-30~-15℃避光保存。从-30~-15℃取出使用时,将冻存的2×RealUniversal PreMix和50×ROX Reference Dye融解,然后轻轻颠倒混匀,待溶液完全均一后再行使用。如解冻后没有使用,须彻底混匀后重新冷冻(在解冻过程中盐会出现分层现象,未混匀进行冷冻,盐晶体的析出将会对酶造成损害)。如需一段时间内经常取用,可在2-8℃条件下储存3个月。避免反复多次冻融。

产品简介

本产品是采用SYBR Green I嵌合荧光法进行Real Time PCR的专用试剂。 2×RealUniversal PreMix中预先混有Real Time PCR反应所需的酶、dNTP等所有组分以及合适浓度的SYBR Green I,并且额外添加了蓝色指示剂。试剂盒中还提供了黄色的样本稀释液,利于大量样品的稀释和加样,减少误操作概率。

本产品采用了高效的化学修饰的HotStar Taq DNA聚合酶,配合精心优化buffer体系,具有高扩增效率,高扩增特异性和宽广的可信范围的特点,对于不同来源、不同丰度的目的基因都具有良好的适应性和准确的定量结果。

试剂盒特点

- 2×RealUniversal PreMix采用了高效的化学修饰的HotStar Taq DNA聚合酶,并且精心优化了 buffer体系,平衡了K⁺和NH₄⁺的比例,从而具有高扩增效率,高扩增特异性和宽广的可信范围 的特点。
- 2. RealUniversal PreMix中预混有SYBR Green I,PCR反应液配制时,只需加入模板、引物、无核酸酶超纯水便可进行Real Time PCR反应,操作简单方便。
- 3. 本产品附带ROX Reference Dye, 用于消除信号本底以及校正孔与孔之间产生的荧光信号误差, 方便客户针对不同型号荧光定量PCR仪时选择对应浓度使用。
- 4. 添加颜色指示剂, 今加样更加简便, 有效降低误操作概率。

试剂盒原理

本产品中使用了HotStar Taq DNA聚合酶,其活性经过95°C条件下孵育15 min来激活,并且在进入PCR循环后,每经过一轮95°C条件下变性,即可重新激活一部分HotStar Taq DNA聚合酶,从而在整体反应过程中维持了酶活的稳定和扩增的高效。体系中使用了优化配比的 K^* 和 NH_a *的缓冲体系,提高反应的专一性,实验重复性好。

此外,在2×RealUniversal PreMix中添加了蓝色指示剂,试剂盒中还单独配有带有黄色指示剂的模板稀释液,适合于白色或无色的PCR管/孔板中观察,特别适合于配制大量体系(如384孔板实验)时使用,根据体系颜色即可直观判断每一个体系是否配制完整。两种指示剂的颜色均不会对SYBR Green的定量造成干扰,结果准确可靠。

注意事项

- 1. PCR反应液中各颜色指示剂的终浓度应为1×,请根据模板的添加量计算Dilution Buffer的用量。
- 2. 模板浓度较低或实验有需要时,可直接用cDNA原液作为模板使用。不使用模板稀释液不会影响定量结果。
- 3. PCR反应的预变性条件必须设定为95℃ 15 min,用以充分激活聚合酶。
- 4. 本产品中含有荧光染料SYBR Green I, 保存本产品或配制PCR反应液时应避免强光照射。
- 5. 如果试剂没有混匀,其反应性能会有所下降。使用时请上下颠倒轻轻混匀,请不要使用涡旋 仪进行混匀,尽量避免出现泡沫,并经瞬时离心后使用。
- 6. 引物终浓度为0.3 μM可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。如果需要进一步优化,可以在 0.2-0.5 μM范围内调整引物浓度。
- 7. 20 μl反应体系中,基因组DNA或cDNA模板的使用量一般小于100 ng,反转录产物作为模板时,使用量应不超过PCR体系终体积的10%。

操作方法

<1> 建立Real-Time PCR反应体系

请注意将2×RealUniversal PreMix和50×ROX Reference Dye避光保存。

- 1. 解冻2×RealUniversal PreMix, 50×ROX Reference Dye, 模板, 引物, 40×Dilution Buffer和RNase-Free ddH₂O(如果保存在-30~-15℃), 并将所有试剂在室温下平衡并彻底 混匀。
- 2. 建议置于冰上进行Real Time PCR反应液的配制。

40×Dilution Buffer为黄色,2×RealUniversal PreMix为蓝色。如需稀释模板,则最终反应体系应为绿色;否则应为蓝色。如颜色不符,请检查体系中是否正确加入相关组分。

反应体系:

| 组成成分 | 50 µl 体系 | 25 µl 体系 | 20 µl 体系 | 终浓度 |
|-----------------------------------|----------|----------|----------|---------|
| 2×RealUniversal PreMix | 25 µl | 12.5 µl | 10 µl | 1× |
| 正向引物(10 µM) | 1.5 µl | 0.75 µl | 0.6 µl | 0.3 µM* |
| 反向引物(10 μM) | 1.5 µl | 0.75 µl | 0.6 µl | 0.3 µM* |
| cDNA模板▲ | _ | _ | _ | -ng-pg |
| 50×ROX Reference Dye [△] | _ | _ | _ | _ |
| RNase-free ddH ₂ O | 至50 µl | 至25 µl | 至20 µl | _ |

- * 引物终浓度为0.3 μM可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。扩增效率不高时,可增加PCR反应体系中的引物浓度;发生非特异扩增时,可适当减少PCR反应体系中的引物浓度。需要进一步优化引物浓度的,可以在0.2-0.5 μM 范围内调整。
- 如需稀释模板,应先将cDNA模板与40×Dilution Buffer按一定比例混合成稀释模板。在定量体系中Dilution Buffer的 终浓度为1×。
- △ 几种常见仪器的匹配ROX Reference Dye浓度见下表:

| 仪器 | 终浓度 | | |
|--|--------------------------------|--|--|
| ABI 5700/7000/7300/7700/7900HT/ | │ │ 5×(例如:5 μl ROX/50 μl体系) | | |
| StepOne [™] / StepOne Plus [™] | ο (βίλλη ο μι πολύσο μη τλίχ) | | |
| ABI 7500、7500 Fast、ViiA 7、QuantStudio™、 | 1×(例如: 1 µl ROX/50 µl体系) | | |
| 12K Flex; Agilent Mx3000P、Mx3005P和Mx4000 | | | |
| Roche仪器, Bio-Rad仪器, Eppendorf仪器等 | 无需添加 | | |

<2>进行Real time PCR反应

建议采用两步法PCR反应程序进行反应。当出现模板浓度过低引起非特异扩增,引物 Tm值较低导致的扩增效率低下或扩增曲线重现性不佳等现象时,建议尝试进行三步法PCR 扩增反应。

两步法反应程序:

| 阶段 | 循环 | 温度 | 时间 | 内容 | 荧光信号采集 |
|--|-----|-----------------------|------------|-------|--------|
| 预变性 | 1× | 95°C | 15 min | 预变性 | 否 |
| PCR反应 | 40× | 95°C | 10 sec | 变性 | 否 |
| | 40^ | 60-66°C ^{▲1} | 20-32 sec* | 退火/延伸 | 是 |
| 熔解曲线分析(Melting/Dissociation Curve Stage) | | | | | |

三步法反应程序:

| 阶段 | 循环 | 温度 | 时间 | 内容 | 荧光信号采集 |
|--|-----|-----------------------|------------|-----|--------|
| 预变性 | 1× | 95°C | 15 min | 预变性 | 否 |
| PCR反应 40× | | 95°C | 10 sec | 变性 | 否 |
| | 40× | 50-60°C ^{▲2} | 20 sec | 退火 | 否 |
| | | 72°C | 20-32 sec* | 延伸 | 是 |
| 熔解曲线分析(Melting/Dissociation Curve Stage) | | | | | |

- ▲1 先使用60°C退火温度进行扩增。如果需要进一步优化,可以尝试在60-66°C 范围内进行。
- ▲² 通常引物退火温度比引物的解链温度(Tm)低5°C,如果引物碱基数较少,可以适当提高退火温度,这样可以使PCR的 特异性增加;如果碱基数较多,则可以适当减低退火温度。
- * 使用不同型号仪器进行时间设定时,请按照仪器使用说明书要求进行实验操作,几种常见仪器的时间设定见下表:

使用时Roche LightCycler/ LightCycler 480请设定在20 sec。 使用ABI 7500 Fast/7900HT/7900HT Fast/ViiA 7/StepOne/StepOnePlus时请设定在30 sec。 使用ABI 7000和7300时请设定在31 sec。 使用ABI 7500时请设定在32 sec。

- 3. 盖上反应管,轻柔混匀。可短暂离心,确保所有组分均在管底。
- 4. 将反应体系置于荧光定量PCR仪中,开始反应。



TIANGEN 官方微信,专业服务助力科研:

- 可视化操作指南
- 技术公开课合辑
 - 147 VIII 244
- 全线产品查询

- 在线专家客服
- 微信直播课堂
- 最新优惠活动

坚持 "CUSTOMER FIRST"理念 秉承"质量为天,服务为根"宗旨!

TIANGEN为您提供从样本处理, 核酸纯化到下游检测的整体解决方案

科研试剂

- 样本保护与处理
- 磁珠法外泌体系列
- 基因组 DNA 提取
- 质粒提取
- 总 RNA 提取
- DNA 产物纯化 / 胶回收
- PCR 系列

- NGS 文库制备
- 表观遗传学
- RT-PCR 系列
- 荧光定量 PCR 系列
- 克隆和点突变
- DNA 分子量标准
- 蛋白表达和检测

科研解决方案

- 快速分子克隆整体解决方案
- 基因表达分析快速解决方案
- 环境微牛物解决方案
- 复杂样本 RNA 解决方案