

EZ-press One Step qRT-PCR Kit (ROX1 plus)

说明书

Cat. No.: EZB-qRT-R1

一、产品简介

EZ-press One Step qRT-PCR Kit (ROX1 plus) 是专门以 RNA 为模板进行荧光染料法定量 PCR 检测的试剂盒。本试剂盒含有两管试剂：10× One Step qRT Enzyme Mix 和 2× One Step qRT Buffer，使逆转录和 qPCR 反应在同一个反应体系中完成，不需要额外的开管和移液，这大大提高了检测的通量、降低了检测的时间及污染的风险。

本试剂盒的 10× One Step qRT Enzyme Mix 包含 M-MLV 突变体逆转录酶、热启动 DNA 聚合酶和 RNase Inhibitor，2× One Step qRT Buffer 包含 SYBR Green I、dNTPs、高度优化的缓冲液体系及高浓度的 ROX1，使之具备了更强的扩增效率、抗干扰能力，检测灵敏度可达到 0.1 pg 总 RNA 或低至 10 拷贝的靶基因。使用时，只需在配制的反应体系中加入模板 RNA 和引物，再加水至指定体积即可，十分便于使用。使用本产品进行 qPCR 反应，可以在宽广的定量区域内得到良好的扩增曲线，对靶基因表达进行准确的定量检测，重复性好，可信度高。

二、产品组分

组分	EZB-qRT-R1-S (100 Rxns, 20 µl/Rxn)	EZB-qRT-R1 (500 Rxns, 20 µl/Rxn)
10× One Step qRT Enzyme Mix*1	200 µl	1 ml
2× One Step qRT Buffer*2	1 ml	5 ml

*1. 包含逆转录酶，RNA 酶抑制剂和热启动 DNA 聚合酶。*2. 包含 SYBR Green I、dNTPs、高度优化的缓冲液及高浓度的 ROX1，ROX1 用于校正不同孔之间的荧光信号误差。

三、保存条件

本试剂盒建议置于 -20°C 避光保存。

四、适用的仪器型号 (如果仪器不在下表中，请使用 EZB-qRT-R2)

ABI 5700, 7000, 7300, 7700, 7900, 7900HT, 7900HT Fast; StepOne™, StepOne Plus™.
Bio-Rad CFX96™, CFX384™, iCycler iQ™, iQ™5, MyiQ™, MiniOpticon™, Opticon®, Opticon 2, Chromo4™; Roche LightCycler™ 96, Roche LightCycler™ 480; Eppendorf Mastercycler® ep realplex, realplex 2s; Illumina Eco qPCR; Qiagen/Corbett Rotor-Gene® Q, Rotor-Gene® 3000, Rotor-Gene® 6000; Thermo Scientific PikoReal Cyclyer; Analytikjena qTOWER 3G; Cepheid SmartCycler®; Bioer Linegene 9600; HONGSHI SLAN®-96P.

五、注意事项

- 10× One Step qRT Enzyme Mix 试剂含有高浓度的甘油，使用前请充分混匀后再短暂离心至管底。
- 反应液的配制请使用 RNase-free 或者灭过菌的枪头、EP 管等，尽量避免污染。

- RNA 的质量对 qPCR 的结果具有很大的影响，因此应尽量保证 RNA 不降解，通常建议 RNA 提取后尽快进行逆转录，且避免反复冻融。如果提取的 RNA 不立即使用，建议保存在 -80°C 冰箱。
- 实验开始前首先验证引物是否适用，参考此说明书第七项标准，主要观察扩增曲线与熔解曲线。

六、操作步骤

1. 使用前，将 10× One Step qRT Enzyme Mix 和 2× One Step qRT Buffer 试剂从 -20°C 冰箱中取出，冰上放置 5 ~ 10 min 或用手紧握试剂管使之充分融化，上下颠倒 5 ~ 10 次充分混匀（非常重要），然后使用离心机短暂离心至管底，放在冰上备用。

2. 按照如下表格进行逆转录和 qPCR 一步反应体系的配制：

成分	10 µl 体系	20 µl 体系
Total RNA	40 ng (0.5 pg ~ 50 ng)	80 ng (1 pg ~ 100 ng)
10× One Step qRT Enzyme Mix	1 µl	2 µl
2× One Step qRT Buffer	5 µl	10 µl
Forward Primer (10 µM)	0.2 µl	0.4 µl
Reverse Primer (10 µM)	0.2 µl	0.4 µl
ddH ₂ O (灭过菌)	补足到 10 µl	补足到 20 µl

注：关于引物浓度：通常引物终浓度为 0.2 µM 即可得到较好的扩增效果，也可根据情况在 0.1 ~ 1.0 µM 范围内调整引物终浓度。

- 加样体系的配制：**为了使加样误差降低到最低，一般建议将 Total RNA 和 ddH₂O 配制成预混液，10× One Step qRT Enzyme Mix、2× One Step qRT Buffer 和引物对配制成预混液，分别混匀后再依次加入到每个反应孔中；或者根据个人熟练掌握的加样方式进行加样。
- 加样完成后，盖上封板膜并封紧，将孔板放入干净的自封袋或保鲜袋中，再用一块孔板架倒置压住封板膜，Vortex 30 sec，或用力上下颠倒各 20 次充分振荡孔板，以使液体充分混匀，用离心机 1000 rpm 离心 1 min，将液体离心至 qPCR 孔板底部。
- 按照下表反应程序进行 qRT-PCR 的程序设置，熔解曲线程序的设置通常按照**仪器默认**的程序进行，无需修改。

Step	1	1	2		3
	逆转录反应	热启动酶活化 ^{*1}	PCR 反应		熔解曲线
			循环数 (40 cycles)		仪器默认设置
			解链	退火&延伸 (采集荧光信号) ^{*2}	
温度	42°C	95°C	95°C	60°C	
时间	5 min	5 min	10 sec	30 sec	
体积	10 µl/ 20 µl				

注意：^{*1} 95°C 反应 5 min 的目的是活化热启动酶，该步骤为必须步骤，因此不能省略；^{*2} 在退火&延伸这一步骤需要进行荧光信号的采集。

七、关于 qPCR 反应是否良好的判断

- ① 扩增曲线呈典型的 S 型曲线，荧光背景信号阶段、荧光信号指数扩增阶段及平台期均完整可见，熔解曲线单峰，内参 Ct 值在合理范围内（通常在 13 ~ 22 之间，典型的内参 Ct 值在 15 ~ 20 之间），则可认为该反应正常；
- ② 同一个模板和引物的重复孔的 Ct 值相差 0.5 以内。同时满足以上两个条件的可以认为数据可用。