

版本号: FP250827

Order: 010-59822688

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

# FastUniversal qPCR PreMix (SYBR Green)

# FastUniversal快速荧光定量PCR 预混试剂 (SYBR Green)

目录号: FP227

## 产品内容

产品组成	FP227-01 20 μl×125 rxn	FP227-02 20 μl×500 rxn	FP227-03 20 μl×5000 rxn
2×FastUniversal qPCR PreMix	1.25 ml	4×1.25 ml	10×4×1.25 ml
RNase-Free ddH₂O	1 ml	5×1 ml	10×5×1 ml

# 储存条件

收到本产品后,请立即置于-30~-15°C下避光保存。保质期24个月。

从-30~-15°C取出使用时,将冻存的2×FastUniversal qPCR PreMix溶解,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,未混匀就进行冷冻,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°C下保存,保质期3个月。避免反复多次冻融。

# 产品简介

本产品是采用SYBR Green嵌合荧光法进行Real-Time PCR的专用试剂,可对目标DNA进行高灵敏度、快速、高特异的定量检测。优化的预混液可缩短Real-Time PCR的反应时间,适用于标准或快速qPCR仪。

2×FastUniversal qPCR PreMix中用到的热启动Taq DNA聚合酶经过新型抗体修饰,配合优化的快速PCR Buffer体系,可确保在Real-Time PCR仪上进行灵敏的qPCR反应。具有反应快速,高扩增效率,高扩增特异性,高灵敏度,扩增曲线起峰早,荧光值高等特点,使得在不影响PCR效果的前提下更快获得结果,节约科研时间和能源。

## 产品特点

**反应快速:**新的热启动Taq DNA聚合酶热启动时间短、酶活性高、反应快,反应Buffer经针对性改造大幅缩短反应时间,快速获得实验结果。

**扩增能力强:** 新的热启动Taq DNA聚合酶搭配优化的PCR Buffer体系具有高扩增效率、产物特异性好、扩增能力强等特点。

**试剂余量可视:** 2×FastUniversal qPCR PreMix采用无色透明管包装,光稳定性好,透明管包装更方便客户取用。

# 注意事项 请务必在使用本试剂盒之前阅读此注意事项。

- 1. 配制PCR预混液时要注意混匀充分,如果试剂没有混匀,会导致PCR组分局部浓度过高,使得反应性能下降。
- 2. 引物纯度对反应特异性影响很大,建议使用PAGE级别以上纯化的引物。
- 3. 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。
- 4. 20 μI反应体系中,cDNA模板的使用量一般小于100 ng,基因组DNA模板量一般小于50 ng, 反转录产物作为模板时,反转录体系的使用量应不超过PCR体系终体积的20%。

## 操作步骤

#### 建立Real-Time PCR反应体系:

- 1. 融解2×FastUniversal qPCR PreMix (如果保存在-30~-15℃),模板,引物和RNase-Free ddH₂O,并将所有试剂在室温下溶解并彻底混匀。
- 2. 建议置于冰上进行Real-Time PCR反应液的配制。

#### 反应体系:

组成成分	50 μl 体系	25 μl 体系	20 μl 体系	终浓度
2×FastUniversal qPCR PreMix	25 µl	12.5 µl	10 μΙ	1×
正向引物(10 µM)	1.5 µl	0.75 µl	0.6 µl	300 nM*
反向引物(10 µM)	1.5 µl	0.75 µl	0.6 µl	300 nM*
DNA模板	_	_	_	-ng-pg
RNase-Free ddH₂O	至50 µl	至25 µl	至20 µl	_

<sup>\*</sup> 引物终浓度为300 nM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200-500 nM范围内调整。

#### 进行Real-Time PCR反应:

建议采用两步法PCR反应程序进行反应;若模板量较低等因素导致扩增效果不佳,可使用三步法程序进行PCR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	2 min	预变性	否
PCR	40×	95°C	5 sec	变性	否
反应		60°C <sup>△1</sup>	15 sec <sup>△2</sup>	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	2 min	预变性	否
PCR 反应 40×		95°C	5 sec	变性	否
	40×	50-60°C <sup>∆3</sup>	10 sec	退火	否
		72°C	15 sec <sup>△2</sup>	延伸	是
熔解曲线分析(Melting/Dissociation Curve Stage)					

 $<sup>^{\</sup>triangle 1}$  使用 $60^{\circ}$ C进行扩增时,可以在大多数体系中获得良好的扩增结果。扩增效果不佳时,可以尝试在 $56^{\circ}$ C 范围内进行调整。

使用ABI 7700/7900HT/7500 Fast, Roche, BioRad和Agilent等公司荧光定量PCR仪时请设定在15 sec。

使用ABI 7000和7300时请设定在31 sec。

使用ABI 7500时请设定在30 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。

 $<sup>^{\</sup>triangle 2}$  不同型号的qPCR仪对延伸时间有着不同的最短要求,几种常见仪器的时间设定见下表:

<sup>△3</sup> 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,那么可以适当降低退火温度。



#### 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